

Numero POS	Titolo	Revisione	In vigore da	Ufficio ante Regolamento 2016	Ufficio di riassegnazione Regolamento 2016
POS/004	Stesura ed aggiornamento della lista degli ispettori GCP. Formazione, aggiornamento e competenze.	3	27/11/2017	Ufficio Attività Ispettive GCP	Ufficio Ispezioni GCP
POS/005	Programmazione delle ispezioni GCP	2	09/04/2014	Ufficio Attività Ispettive GCP	Ufficio Ispezioni GCP
POS/006	Preparazione delle ispezioni GCP inserite nel programma quadrimestrale	2	27/03/2017	Ufficio Attività Ispettive GCP	Ufficio Ispezioni GCP
POS/007	Conduzione delle ispezioni GCP	1	09/04/2014	Ufficio Attività Ispettive GCP	Ufficio Ispezioni GCP
POS/008	Conduzione delle ispezioni GCP presso il sito dello sperimentatore	2	23/12/2015	Ufficio Attività Ispettive GCP	Ufficio Ispezioni GCP
POS/009	Conduzione delle ispezioni GCP presso la farmacia ospedaliera	1	18/05/2011	Ufficio Attività Ispettive GCP	Ufficio Ispezioni GCP
POS/010	Conduzione delle ispezioni GCP presso il Comitato Etico	1	18/05/2011	Ufficio Attività Ispettive GCP	Ufficio Ispezioni GCP
POS/011	Conduzione delle ispezioni GCP presso il sito del promotore o della organizzazione di ricerca a contratto	1	20/02/2017	Ufficio Attività Ispettive GCP	Ufficio Ispezioni GCP
POS/012	Stesura del verbale delle ispezioni GCP	4	11/09/2015	Ufficio Attività Ispettive GCP	Ufficio Ispezioni GCP
POS/013	Conduzione delle ispezioni GCP presso il laboratorio di analisi	0	15/07/2006	Ufficio Attività Ispettive GCP	Ufficio Ispezioni GCP
POS/014	Gestione delle deviazioni e del Follow up	1	15/01/2015	Ufficio Attività Ispettive GCP	Ufficio Ispezioni GCP
POS/015	Archiviazione della documentazione delle ispezioni GCP	2	27/03/2017	Ufficio Attività Ispettive GCP	Ufficio Ispezioni GCP
POS/016	Richiesta di ispezioni di buona pratica clinica da parte di altri Uffici dell'AIFA	1	27/03/2017	Ufficio Attività Ispettive GCP	Ufficio Ispezioni GCP
POS/020	Follow-up ispettivo di ispezioni ad officine di produzione di medicinali	6	29/07/2015	Ufficio Autorizzazioni Officine	Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Medicinali
POS/022	Gestione amministrativa dei batch release certificates	4	31/12/2012	Ufficio Qualità dei Prodotti	Ufficio Qualità dei prodotti e Contrasto al crimine farmaceutico
POS/023	Procedura di sorveglianza post - marketing: Programma di controllo annuale della composizione dei medicinali e delle materie prime	6	23/10/2015	Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione	Ufficio Qualità dei prodotti e Contrasto al crimine farmaceutico
POS/024	Procedura di sorveglianza post- marketing: Central Authorized Products Programme	3	17/01/2011	Ufficio Qualità dei Prodotti	Ufficio Qualità dei prodotti e Contrasto al crimine farmaceutico
POS/027	Sospensione, revoca e riattivazione di officina	5	16/11/2015	Ufficio Autorizzazioni Officine	Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Medicinali
POS/028	Rilascio certificati GMP, certificati di prodotto per esclusiva esportazione (CPP) e certificati di prodotto omeopatico (CPO)	3	13/07/2015	Ufficio Autorizzazioni Officine	Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP materie prime / Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP Medicinali

Numero POS	Titolo	Revisione	In vigore da	Ufficio ante Regolamento 2016	Ufficio di riassegnazione Regolamento 2016
POS/031	Autorizzazione di officina di produzione di medicinali	4	29/07/2015	Ufficio Autorizzazioni Officine	Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Medicinali
POS/032	Persona qualificata: idoneità- sostituzione - dimissione e aggiunta ulteriore persona qualificata	3	13/07/2015	Ufficio Autorizzazioni Officine	Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP materie prime / Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP Medicinali
POS/037	Importazione ed esportazione del sangue e dei suoi prodotti destinati alla produzione di medicinali emoderivati	2	17/06/2014	Ufficio Valutazione e Autorizzazione (Unità Medicinali Biologici)	Ufficio Valutazione Medicinali Biologici
POS/039	Modalità di compilazione del "verbalino di follow-up" e di redazione della Determinazione di autorizzazione alla produzione/importazione di medicinali	1	23/07/2015	Ufficio Autorizzazioni Officine	Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Medicinali
POS/040	Monitoraggio carenze e autorizzazione all'importazione di medicinali	2	20/02/2017	Ufficio Qualità dei Prodotti	Ufficio Qualità dei prodotti e Contrasto al crimine farmaceutico
POS/041	Attività della Rete Nazionale di Farmacovigilanza	3	08/09/2014	Ufficio Farmacovigilanza	Ufficio Gestione dei Segnali
POS/042	Monitoraggio e valutazione delle segnalazioni spontanee nazionali di sospette reazioni avverse a farmaci	3	08/09/2014	Ufficio Farmacovigilanza	Ufficio Gestione dei Segnali
POS/044	Registrazione e abilitazione utenti alla Rete Nazionale di Farmacovigilanza	3	29/01/2014	Ufficio Farmacovigilanza	Ufficio Gestione dei Segnali
POS/045	Fase di nazionalizzazione degli stampati di rinnovo di una AIC di Mutuo Riconoscimento con Italia Concerned Member State	0	11/03/2013	Ufficio Farmacovigilanza	Ufficio Procedure post autorizzative
POS/048	Richiesta di una ispezione di Farmacovigilanza	0	29/01/2014	Ufficio Farmacovigilanza	Ufficio Farmacovigilanza
POS/051	Segretariato di Supporto e Coordinamento Ufficio di Farmacovigilanza (SSCFV)	3	22/08/2014	Ufficio Farmacovigilanza	Area Vigilanza Post-marketing
POS/052	Corsi di Formazione per esterni	3	22/08/2014	Ufficio Farmacovigilanza	Area Vigilanza Post-marketing
POS/053	Attività dell'Ufficio FV in supporto al PRAC	0	22/08/2014	Ufficio Farmacovigilanza	Ufficio Farmacovigilanza
POS/058	Decision-Making dell'Ufficio di Farmacovigilanza	0	07/08/2014	Ufficio Farmacovigilanza	Ufficio Farmacovigilanza
POS/059	Materiale educazionale e misure di minimizzazione del rischio	0	29/01/2014	Ufficio Farmacovigilanza	Ufficio Misure di Gestione del Rischio
POS/062	Rinnovo AIC vaccini	0	01/07/2011	Ufficio Farmacovigilanza	Ufficio Procedure post autorizzative
POS/063	Non Urgent Information System (NUIS)	3	29/01/2014	Ufficio Farmacovigilanza	Ufficio Farmacovigilanza
POS/064	Rapid Alert System (RAS)	2	29/01/2014	Ufficio Farmacovigilanza	Ufficio Farmacovigilanza
POS/065	Rinnovo di una AIC registrata con procedura nazionale	2	16/07/2015	Ufficio Farmacovigilanza	Ufficio Procedure post autorizzative
POS/066	Comunicazioni di informazioni di sicurezza	1	29/01/2014	Ufficio Farmacovigilanza	Ufficio Farmacovigilanza
POS/067	Gestione dei segnali dalla Rete Nazionale di Farmacovigilanza	2	03/07/2015	Ufficio Farmacovigilanza	Ufficio Gestione dei Segnali

Numero POS	Titolo	Revisione	In vigore da	Ufficio ante Regolamento 2016	Ufficio di riassegnazione Regolamento 2016
POS/068	Valutazione del Risk Management Plan	1	22/08/2014	Ufficio Farmacovigilanza	Ufficio Misure di Gestione del Rischio
POS/069	Gestione di una crisi	1	15/07/2014	Ufficio Farmacovigilanza	Area Vigilanza Post-marketing
POS/071	Procedura di valutazione di una nuova specialità medicinale nell'ambito di una MRP con l'Italia come CMS	1	15/01/2008	Ufficio Valutazione e Autorizzazione	Ufficio Autorizzazione all'immissione in commercio
POS/079	Procedure europee volontarie di valutazione coordinata delle sperimentazioni cliniche	0	14/03/2016	Ufficio Ricerca e Sperimentazione Clinica	Area Pre-Autorizzazione
POS/080	Gestione delle SUSAR	0	19/02/2014	Ufficio Ricerca e Sperimentazione Clinica	Ufficio Sperimentazione Clinica
POS/081	Comunicazioni e autorizzazioni di sperimentazioni cliniche	0	18/02/2008	Ufficio Ricerca e Sperimentazione Clinica	Ufficio Sperimentazione Clinica
POS/082	Uso terapeutico di medicinale sottoposto a sperimentazione clinica ai sensi del DM 8/5/2003	3	18/04/2016	Ufficio Ricerca e Sperimentazione Clinica	Area Pre-Autorizzazione
POS/083	Gestione delle domande e della documentazione pervenute all'AIFA in relazione alla Legge 23 dicembre 1996, n.648 (legge 648/96)	3	18/04/2016	Ufficio Ricerca e Sperimentazione Clinica	Area Pre-Autorizzazione
POS/085	Rapporto Nazionale sulla Sperimentazione Clinica dei medicinali	0	15/01/2008	Ufficio Ricerca e Sperimentazione Clinica	Area Pre-Autorizzazione
POS/087	Centri privati idonei alla sperimentazione clinica	3	09/03/2011	Ufficio Ricerca e Sperimentazione Clinica	Ufficio Sperimentazione Clinica
POS/088	Gestione documentazione relativa alle riunioni del Segretariato di Supporto e Coordinamento Ufficio RSC	1	17/10/2013	Ufficio Ricerca e Sperimentazione Clinica	Area Pre-Autorizzazione
POS/091	Caricamento nell'Archivio informatico IMS e verifica formale/amministrativa del materiale promozionale sui medicinali	0	27/01/2011	Ufficio Informazione Medico Scientifica	Ufficio Informazione Scientifica
POS/093	Verifica regolatoria e scientifica della pubblicità dei medicinali e aggiornamento dell'Archivio informatico IMS	0	23/12/2011	Ufficio Informazione Medico Scientifica	Ufficio Informazione Scientifica
POS/096	Gestione dei bandi di ricerca indipendente	1	19/02/2014	Ufficio Ricerca e Sperimentazione Clinica	Ufficio Ricerca Indipendente
POS/097	Gestione dei progetti finanziati all'interno dei bandi AIFA per la ricerca indipendente sui farmaci	1	19/02/2014	Ufficio Ricerca e Sperimentazione Clinica	Ufficio Ricerca Indipendente
POS/098	Gestione delle domande di autorizzazione di studi clinici ed emendamenti sostanziali	0	19/02/2014	Ufficio Ricerca e Sperimentazione Clinica	Ufficio Sperimentazione Clinica
POS/100	Gestione delle Denunce alla Procura della Repubblica derivanti dalle attività di ispezioni GMP dell'Unità Ispezioni Materie Prime	0	26/02/2013	Unità Ispezioni Materie Prime	Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP materie prime
POS/101	Tipologia di ispezioni e programmazione annuale	3	23/07/2015	Unità Ispezioni Materie Prime	Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP materie prime
POS/102	Programmazione e rendicontazione bimestrale delle ispezioni	2	21/02/2014	Unità Ispezioni Materie Prime	Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP materie prime
POS/103	Pre-ispezione	2	23/07/2015	Unità Ispezioni Materie Prime	Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP materie prime
POS/104	Procedura di ispezione e post-ispezione	2	03/09/2015	Unità Ispezioni Materie Prime	Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP materie prime

Numero POS	Titolo	Revisione	In vigore da	Ufficio ante Regolamento 2016	Ufficio di riassegnazione Regolamento 2016
POS/105	Classificazione delle deviazioni	1	19/11/2010	Unità Ispezioni Materie Prime	Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP materie prime
POS/107	Formazione teorica e pratica degli ispettori	3	03/09/2015	Unità Ispezioni Materie Prime	Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP materie prime
POS/108	Modalità di passaggio da osservatore a ispettore junior e da ispettore junior a ispettore senior ed organigramma degli ispettori	3	03/09/2015	Unità Ispezioni Materie Prime	Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP materie prime
POS/109	Verifica delle Performances Ispettive	2	25/01/2017	Unità Ispezioni Materie Prime	Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP materie prime
POS/110	Gestione delle pratiche ispettive	1	08/10/2015	Unità Ispezioni Materie Prime	Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP materie prime
POS/111	Gestione dei reclami: Campionamenti, divieto di utilizzo, ritiro lotti, sistema di allerta rapido o Rapid Alert System (RAS), sequestri, divieto di vendita	0	17/01/2011	Ufficio Qualità dei Prodotti	Ufficio Qualità dei prodotti e Contrasto al crimine farmaceutico
POS/112	Divieto di vendita, sospensione d'ufficio di AIC, revoca d'ufficio di AIC	0	18/01/2012	Ufficio Qualità dei Prodotti	Ufficio Qualità dei prodotti e Contrasto al crimine farmaceutico
POS/113	Revoca AIC su rinuncia della ditta	0	18/01/2012	Ufficio Qualità dei Prodotti	Ufficio Qualità dei prodotti e Contrasto al crimine farmaceutico
POS/114	Soppressione confezioni di medicinali per uso umano	0	07/12/2011	Ufficio Qualità dei Prodotti	Ufficio Procedure post autorizzative
POS/115	Protocollo ed Archivio	0	31/12/2012	Ufficio Qualità dei Prodotti	Ufficio Qualità dei prodotti e Contrasto al crimine farmaceutico
POS/116	Gestione delle segnalazioni di donatori con malattia di Creutzfeldt-Jakob	0	24/01/2014	Ufficio Qualità dei Prodotti	Ufficio Qualità dei prodotti e Contrasto al crimine farmaceutico
POS/142	Medicinali omeopatici notificati: variazioni	0	30/01/2006	Ufficio Valutazione e Autorizzazione	Ufficio Procedure post autorizzative
POS/145	Procedura di concessione per la vendita ex artt. 73 e 77 del D.lgs. 219/2006 e s.m.i.	1	21/03/2014	Ufficio Valutazione e Autorizzazione	Ufficio Certificazioni e Importazioni Parallele
POS/151	Predisposizione di un programma annuale di ispezioni	4	16/11/2015	Ufficio Attività Ispettive GMP	Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Medicinali
POS/153	Pre-ispezione	2	19/10/2015	Ufficio Attività Ispettive GMP	Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Medicinali
POS/154	Ispezione e compilazione del verbale	4	19/10/2015	Ufficio Attività Ispettive GMP	Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Medicinali
POS/156	Atti finali dell'ispezione	4	18/10/2016	Ufficio Attività Ispettive GMP	Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Medicinali
POS/160	Riunione del CCTI	2	15/11/2011	Ufficio Attività Ispettive GMP	Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Medicinali
POS/162	Risk based inspection system	0	02/11/2012	Ufficio Attività Ispettive GMP	Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Medicinali
POS/163	Stesura ed aggiornamento organigramma nominativo sistema ispettivo GMP	4	02/11/2015	Ufficio Attività Ispettive GMP	Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Medicinali
POS/164	Organizzazione delle ispezioni e assegnazione degli ispettori	3	16/11/2015	Ufficio Attività Ispettive GMP	Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Medicinali

Numero POS	Titolo	Revisione	In vigore da	Ufficio ante Regolamento 2016	Ufficio di riassegnazione Regolamento 2016
POS/165	Formazione teorica e pratica di base per divenire e mantenere la qualifica di ispettore junior	5	05/10/2016	Ufficio Attività Ispettive GMP	Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Medicinali
POS/166	Formazione teorica e pratica di base per divenire e mantenere la qualifica di ispettore senior	5	15/09/2016	Ufficio Attività Ispettive GMP	Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Medicinali
POS/170	Job Description	1	16/11/2015	Ufficio Attività Ispettive GMP	Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Medicinali
POS/171	Flusso documentale inerente all'attività ispettiva GMP	0	24/01/2014	Ufficio Attività Ispettive GMP	Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Medicinali
POS/172	Modello di valutazione del rischio nella programmazione delle ispezioni a produttori e importatori di medicinali	1	27/03/2017	Ufficio Attività Ispettive GMP	Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Medicinali
POS/173	Emissione dei certificati GMP per officine di mediicinali situate in paesi terzi	0	07/10/2016	Ufficio Attività Ispettive GMP	Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Medicinali
POS/180	Assessment europeo delle domande di variazione di tipo I e di tipo II a procedura centralizzata	1	31/12/2012	Ufficio Assessment Europeo	Ufficio Procedure Centralizzate
POS/181	Assessment europeo delle New Applications a procedura centralizzata	2	20/05/2011	Ufficio Assessment Europeo	Ufficio Procedure Centralizzate
POS/183	Coordinamento della partecipazione AIFA alle riunioni internazionali	3	15/07/2014	Ufficio Rapporti Internazionali	Settore Affari Internazionali/Ufficio Relazioni Istituzionali Internazionali
POS/190	Assistenza Informatica Interna	1	24/10/2014	Unità Information Technology	Ufficio Technology & Communication
POS/191	Modalità di gestione di progetti informatici	2	13/02/2014	Unità Information Technology	Ufficio Database & Analisi
POS/192	Modalità di dismissione beni informatici	0	09/03/2012	Unità Information Technology	Ufficio Technology & Communication
POS/193	Modalità di back-up utente	2	24/10/2014	Unità Information Technology	Ufficio Technology & Communication
POS/200	Richiesta di trasferta per missioni, rendicontazione e controllo spese	1	08/06/2012	Ufficio Risorse Umane	Ufficio Trattamento Economico
POS/202	Rendicontazione e controllo spese di trasferta per ispezioni	1	23/05/2012	Ufficio Risorse Umane	Ufficio Contabilità e Bilancio
POS/203	Gestione cespiti in entrata	0	02/05/2006	Ufficio Affari Amministrativi, Contabilità e Bilancio	Ufficio Attività Negoziale e Gestione Patrimonio
POS/204	Rilevazione Presenze Personale Dipendente	1	13/03/2013	Ufficio Risorse Umane	Ufficio Gestione e Trattamento Giuridico
POS/209	Ciclo della formazione e suo monitoraggio	1	18/10/2017	Ufficio Risorse Umane	Ufficio Reclutamento e Formazione, Incarichi e Rapporti di Lavoro Flessibile
POS/212	Pareristica	1	20/05/2011	Ufficio Affari Legali	Ufficio Affari Giuridici
POS/213	Coordinamento contenzioso	0	02/05/2006	Ufficio Affari Legali	Ufficio Affari Contenziosi
POS/214	Classificazione dei documenti ai fini del trattamento dei dati personali	1	26/02/2013	Ufficio Affari Legali	Ufficio Affari Giuridici

Titolo	Revisione	In vigore da	Ufficio ante Regolamento 2016	Ufficio di riassegnazione Regolamento 2016
Gestione Richieste di Accesso ai documenti amministrativi	2	16/05/2012	Ufficio Affari Legali	Ufficio Affari Contenziosi
Coordinamento Atti Parlamentari	1	20/05/2011	Ufficio Affari Legali	Area Legale
Sicurezza sede	1	20/05/2011	Ufficio Affari Amministrativi, Contabilità e Bilancio	Area Amministrativa
Accesso ai locali interni da parte dei dipendenti	1	06/10/2010	Ufficio Affari Amministrativi, Contabilità e Bilancio	Area Amministrativa
Accesso ai locali interni da parte di fornitori/visitatori	1	06/10/2010	Ufficio Affari Amministrativi, Contabilità e Bilancio	Area Amministrativa
Accreditamento e Revoca Procuratori	1	29/01/2016	Ufficio Affari Legali	Ufficio Affari Giuridici
Autorizzazione Congressi e Convegni	1	30/09/2011	Ufficio Affari Amministrativi, Contabilità e Bilancio	Ufficio Contabilità e Bilancio
Mappatura, monitoraggio e gestione cespiti informatici	0	02/05/2006	Ufficio Affari Amministrativi, Contabilità e Bilancio	Ufficio Attività Negoziale e Gestione Patrimonio
Acquisti e autorizzazione spese	0	11/11/2011	Ufficio Affari Amministrativi, Contabilità e Bilancio	Ufficio Contabilità e Bilancio
Procedura gestione dei beni di facile consumo dell'AIFA	1	22/10/2014	Ufficio Affari Amministrativi, Contabilità e Bilancio	Ufficio Attività Negoziale e Gestione Patrimonio
Rimborso tariffe ai sensi dell'art.5, comma 12, Legge n. 407/1990 e s.m.i.	0	18/07/2012	Ufficio Affari Amministrativi, Contabilità e Bilancio	Ufficio Contabilità e Bilancio
Procedura di Fuori Uso dei Beni Mobili dell'Agenzia	0	02/04/2010	Ufficio Affari Amministrativi, Contabilità e Bilancio	Ufficio Attività Negoziale e Gestione Patrimonio
Gestione comunicazioni e gestione pubblicazioni sul portale di notizie e attualità	2	20/01/2015	Unità Portale AIFA	Ufficio Stampa e della Comunicazione
Immagine coordinata AIFA	0	20/02/2012	Ufficio Stampa e della Comunicazione	Ufficio Stampa e della Comunicazione
Attività di supporto al C.d.A.	0	16/03/2010	Ufficio di Presidenza	Ufficio di Presidenza
Attività di supporto al Collegio dei Revisori	0	16/03/2010	Ufficio di Presidenza	Ufficio di Presidenza
Attività dell'Ufficio Prezzi e Rimborso	3	07/04/2014	Ufficio Prezzi e Rimborso	Ufficio Valutazioni economiche
Sistema di trasparenza	0	13/05/2011	Ufficio Prezzi e Rimborso	Ufficio Valutazioni economiche
Farmaci assoggettati al più ristretto termine di conclusione del procedimento ai sensi del D.L. "Balduzzi" n. 158/2012, art. 12, commi 3 e 5-bis	1	25/01/2016	Ufficio Attività di HTA nel settore farmaceutico	Ufficio Valutazioni economiche
Atti finali per Determinazioni Prezzi: predisposizione - invio per pubblicazione in G.U notifica provvedimenti finali - archiviazione	3	25/01/2016	Ufficio Attività di HTA nel settore farmaceutico	Ufficio Valutazioni economiche
Valutazione degli atti normativi/amministrativi delle Regioni, in particolare quelle soggette a piano di rientro della spesa sanitaria	1	08/10/2015	Ufficio Coordinamento OsMed	Ufficio Monitoraggio della spesa farmaceutica e rapporti con le regioni
	Gestione Richieste di Accesso ai documenti amministrativi Coordinamento Atti Parlamentari Sicurezza sede Accesso ai locali interni da parte dei dipendenti Accesso ai locali interni da parte di fornitori/visitatori Accreditamento e Revoca Procuratori Autorizzazione Congressi e Convegni Mappatura, monitoraggio e gestione cespiti informatici Acquisti e autorizzazione spese Procedura gestione dei beni di facile consumo dell'AIFA Rimborso tariffe ai sensi dell'art.5, comma 12, Legge n. 407/1990 e s.m.i. Procedura di Fuori Uso dei Beni Mobili dell'Agenzia Gestione comunicazioni e gestione pubblicazioni sul portale di notizie e attualità Immagine coordinata AIFA Attività di supporto al C.d.A. Attività di supporto al Collegio dei Revisori Attività di trasparenza Farmaci assoggettati al più ristretto termine di conclusione del procedimento ai sensi del D.L. "Balduzzi" n. 158/2012, art. 12, commi 3 e 5-bis Atti finali per Determinazioni Prezzi: predisposizione - invio per pubblicazione in G.U notifica provvedimenti finali - archiviazione Valutazione degli atti normativi/amministrativi delle Regioni, in particolare quelle soggette a piano di	Gestione Richieste di Accesso ai documenti amministrativi 2 Coordinamento Atti Parlamentari 1 Sicurezza sede 1 Accesso al locali interni da parte dei dipendenti 1 Accesso ai locali interni da parte di fornitori/visitatori 1 Accreditamento e Revoca Procuratori 1 Autorizzazione Congressi e Convegni 1 Mappatura, monitoraggio e gestione cespiti informatici 0 Acquisti e autorizzazione spese 0 Procedura gestione dei beni di facile consumo dell'AlFA 1 Rimborso tariffe ai sensi dell'art.5, comma 12, Legge n. 407/1990 e s.m.i. 0 Procedura di Fuori Uso dei Beni Mobili dell'Agenzia 0 Gestione comunicazioni e gestione pubblicazioni sul portale di notizie e attualità 2 Immagine coordinata AlFA 0 Attività di supporto al C.d.A. 0 Attività di supporto al Cellegio dei Revisori 0 Attività di supporto al Cellegio dei Revisori 0 Attività di supporto al Collegio dei Revisori 1 Attività di pre Determinazioni Prezzi e Rimborso 1 Sistema di trasparenza 0 Farmaci assoggettati al più ristretto termine di conclusione del procedimento ai sensi del D.L. 1 Balduzzi n. 158/2012, art. 12, commi 3 e 5-bis Atti finali per Determinazioni Prezzi: predisposizione - invio per pubblicazione in G.U notifica 3 Valutazione degli atti normativi/amministrativi delle Regioni, in particolare quelle soggette a piano di 1	Gestione Richieste di Accesso ai documenti amministrativi 2 16/05/2012 Coordinamento Atti Parlamentari 1 20/05/2011 Sicurezza sede 1 20/05/2011 Accesso al locali interni da parte dei dipendenti 1 06/10/2010 Accesso al locali interni da parte dei fornitorit/visitatori 1 06/10/2010 Accesso al locali interni da parte dei fornitorit/visitatori 1 06/10/2010 Accreditamento e Revoca Procuratori 1 29/01/2016 Autorizzazione Congressi e Convegni 1 30/09/2011 Mappatura, monitoraggio e gestione cespiti informatici 0 02/05/2006 Acquisti e autorizzazione spese 0 11/11/2011 Procedura gestione dei beni di facile consumo dell'AIFA 1 22/10/2014 Rimborso tariffe ai sensi dell'art.5, comma 12, Legge n. 407/1990 e s.m.i. 0 18/07/2012 Procedura di Fuori Uso dei Beni Mobili dell'Agenzia 0 02/04/2010 Gestione comunicazioni e gestione pubblicazioni sul portale di notizie e attualità 2 20/01/2015 Immagine coordinata AIFA 0 20/02/2012 Attività di supporto al Collegio dei Revisori	Sestione Richieste di Accesso ai documenti amministrativi Coordinamento Atti Parlamentari Sicurezza sede 1 2005/2011 Ufficio Affari Legali Sicurezza sede 1 2005/2011 Ufficio Affari Amministrativi, Contabilità e Bilancio Accesso ai locali interni da parte dei dipendenti 1 06/10/2010 Ufficio Affari Amministrativi, Contabilità e Bilancio Accesso ai locali interni da parte dei dipendenti 1 06/10/2010 Ufficio Affari Amministrativi, Contabilità e Bilancio Accesso ai locali interni da parte di fomitori/visitatori 1 06/10/2010 Ufficio Affari Amministrativi, Contabilità e Bilancio Accesso ai locali interni da parte di fomitori/visitatori 1 29/01/2016 Ufficio Affari Amministrativi, Contabilità e Bilancio Accesso ai locali interni da parte di fomitori/visitatori 1 29/01/2016 Ufficio Affari Amministrativi, Contabilità e Bilancio Accesso ai locali interni da parte di fomitori/visitatori 1 29/01/2016 Ufficio Affari Amministrativi, Contabilità e Bilancio Accesso ai locali interni da parte di fomitori/visitatori 1 29/01/2016 Ufficio Affari Amministrativi, Contabilità e Bilancio Accesso ai locali interni da parte di fomitori/visitatori 1 29/01/2016 Ufficio Affari Amministrativi, Contabilità e Bilancio Accesso ai locali interni da parte di fomitori dei attivatori 2 2/10/2014 Ufficio Affari Amministrativi, Contabilità e Bilancio Procedura di Fuori Uso dei Beni Mobili dell'Agenzia 2 2/00/2012 Ufficio Affari Amministrativi, Contabilità e Bilancio Procedura di Fuori Uso dei Beni Mobili dell'Agenzia 3 2/00/2012 Ufficio Affari Amministrativi, Contabilità e Bilancio Cestione comunicazioni e gestione pubblicazioni sul portale di notizio e attualità 3 2/00/2012 Ufficio Affari Amministrativi, Contabilità e Bilancio Attività di supporto al Collegio dei Revisori 4 1/10/2014 Ufficio Prezzi e Rimborso Sistema di trasparenza 4 1/10/2014 Ufficio Prezzi e Rimborso Attività dell'Ufficio Prezzi e Rimborso Attività dell'Ufficio Prezzi e Rimborso Attività dell'Ufficio Prezzi e Predesposizione - invio per pubblicazione in G.U rettifica Attività de

Numero POS	Titolo	Revisione	In vigore da	Ufficio ante Regolamento 2016	Ufficio di riassegnazione Regolamento 2016
POS/271	Preparazione delle riunioni Organismi Collegiali Tecnici e gestione sedute della CTS	1	01/03/2016	Unità Coordinamento Segreterie Organismi Collegiali	Ufficio Segreteria Organismi Collegiali
POS/272	Monitoraggio decisioni CTS e verifica loro attuazione	1	01/03/2016	Unità Coordinamento Segreterie Organismi Collegiali	Ufficio Segreteria Organismi Collegiali
POS/273	Pubblicazione OdG ed esiti relativi alla CTS e CPR	0	19/02/2014	Unità Coordinamento Segreterie Organismi Collegiali	Ufficio Segreteria Organismi Collegiali
POS/283	Stesura ed aggiornamento della lista degli ispettori di Farmacovigilanza. Formazione, aggiornamento e competenze	2	14/08/2017	Ufficio Attività Ispettive GCP e di Farmacovigilanza	Ufficio Ispezioni GVP
POS/284	Programmazione delle ispezioni di Farmacovigilanza	2	20/09/2017	Ufficio Attività Ispettive GCP e di Farmacovigilanza	Ufficio Ispezioni GVP
POS/285	Richiesta di ispezioni di farmacovigilanza da parte di altri Uffici/Unità dell' AIFA	1	22/12/2014	Ufficio Attività Ispettive GCP e di Farmacovigilanza	Ufficio Ispezioni GVP
POS/286	Preparazione delle ispezioni di Farmacovigilanza	1	14/08/2017	Ufficio Attività Ispettive GCP e di Farmacovigilanza	Ufficio Ispezioni GVP
POS/287	Conduzione delle ispezioni di Farmacovigilanza	1	23/12/2015	Ufficio Attività Ispettive GCP e di Farmacovigilanza	Ufficio Ispezioni GVP
POS/288	Stesura del verbale delle ispezioni di Farmacovigilanza	1	22/12/2014	Ufficio Attività Ispettive GCP e di Farmacovigilanza	Ufficio Ispezioni GVP
POS/289	Gestione delle deviazioni e del Follow Up	2	14/08/2017	Ufficio Attività Ispettive GCP e di Farmacovigilanza	Ufficio Ispezioni GVP
POS/290	Archiviazione della documentazione delle ispezioni di farmacovigilanza	1	15/01/2016	Ufficio Attività Ispettive GCP e di Farmacovigilanza	Ufficio Ispezioni GVP
POS/291	Gestione delle ispezioni di farmacovigilanza richieste dall'EMA	1	23/10/2015	Ufficio Attività Ispettive GCP e di Farmacovigilanza	Ufficio Ispezioni GVP
POS/292	Ispezioni di studi clinici osservazionali	0	13/02/2014	Ufficio Attività Ispettive GCP e di Farmacovigilanza	Ufficio Ispezioni GVP
POS/296	Informazione attiva sui farmaci	1	16/12/2013	Unità Centro Informazione Indipendente del Farmaco	Ufficio Informazione Scientifica
POS/301	Gestione procedure di Scientific Advice Nazionali (SAN)	3	20/10/2017	AIFA	AIFA
POS/303	Check in e validazione regolatoria nuova AIC Procedura nazionale	0	20/05/2011	Ufficio Valutazione e Autorizzazione	Ufficio Autorizzazione all'immissione in commercio
POS/304	Procedura di verifica e validazione amministrativa nell'ambito di procedure MRP/DCP Italia CMS	0	17/06/2014	Ufficio Valutazione e Autorizzazione	Ufficio Autorizzazione all'immissione in commercio
POS/306	Valutazione dossier Nuova AIC/line extension - Procedura nazionale	1	17/06/2014	Ufficio Valutazione e Autorizzazione	Ufficio Autorizzazione all'immissione in commercio
POS/308	Procedura di valutazione di una nuova specialità medicinale nell'ambito di una DCP con l'Italia come CMS	0	17/06/2014	Ufficio Valutazione e Autorizzazione	Ufficio Autorizzazione all'immissione in commercio
POS/309	Gestione e valutazione di una procedura di Mutuo riconoscimento con Italia RMS	1	24/01/2014	Ufficio Valutazione e Autorizzazione (Unità RMS&VAR)	Ufficio Autorizzazione all'immissione in commercio
POS/310	Gestione e valutazione di una procedura Decentrata con Italia RMS	1	24/01/2014	Ufficio Valutazione e Autorizzazione (Unità RMS&VAR)	Ufficio Autorizzazione all'immissione in commercio

Numero POS	Titolo	Revisione	In vigore da	Ufficio ante Regolamento 2016	Ufficio di riassegnazione Regolamento 2016
POS/311	Procedure di variazione tipo I	1	17/06/2014	Ufficio Valutazione e Autorizzazione (Unità RMS&VAR)	Ufficio Procedure post autorizzative
POS/312	Caricamento, check in regolatorio, valutazione variazioni di tipo II nazionali	1	17/06/2014	Ufficio Valutazione e Autorizzazione (Unità RMS&VAR)	Ufficio Procedure post autorizzative
POS/313	Preparazione e gestione della seduta del Segretariato di Supporto e Coordinamento dell'Ufficio V&A	1	21/03/2014	Ufficio Valutazione e Autorizzazione	Area Autorizzazioni medicinali
POS/314	Procedura di revisione delle traduzioni nazionali degli stampati per le procedure di mutuo riconoscimento e decentrate	0	17/06/2014	Ufficio Valutazione e Autorizzazione	Ufficio Autorizzazione all'immissione in commercio
POS/315	Predisposizione documentazione ed emanazione atti finali di nuove AIC/line extension e nuove confezioni (in aggiunta e/o sostituzione alle confezioni già autorizzate) di medicinali autorizzati con procedura nazionale e comunitaria (mutuo riconoscimento e decentrata)	0	21/03/2014	Ufficio Valutazione e Autorizzazione	Ufficio Autorizzazione all'immissione in commercio
POS/316	Procedura di notifica atti finali	0	29/03/2011	Ufficio Valutazione e Autorizzazione	Area Autorizzazioni medicinali
POS/317	Gestione Protocollo	0	29/03/2011	Ufficio Valutazione e Autorizzazione	Area Autorizzazioni medicinali
POS/318	Procedura di archiviazione fascicoli	0	17/06/2014	Ufficio Valutazione e Autorizzazione	Area Autorizzazioni medicinali
POS/319	Gestione richieste informazioni da Autorità estere per Importazione Parallela di medicinali - (da IT verso UE)	0	16/12/2013	Ufficio Valutazione e Autorizzazione	Ufficio Certificazioni e Importazioni Parallele
POS/321	Procedura di trasferimento di titolarità AIC	0	17/06/2014	Ufficio Valutazione e Autorizzazione	Ufficio Procedure post autorizzative
POS/324	Gestione e valutazione di una richiesta di parere per una sostanza ancillare contenuta in un dispositivo medico	0	20/05/2011	Ufficio Valutazione e Autorizzazione	Ufficio Autorizzazione all'immissione in commercio
POS/328	Adempimenti pre-ispettivi in caso di ispezione GMP internazionale richiesta dall'EMA	0	02/11/2012	Ufficio Attività Ispettive GMP	Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Medicinali
POS/329	Adempimenti pre-ispettivi in caso di ispezione GMP internazionale richiesta da aziende	0	02/11/2012	Ufficio Attività Ispettive GMP	Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Medicinali
POS/330	Adempimenti post-ispettivi in caso di ispezione GMP internazionale richiesta dall'EMA	1	24/01/2014	Ufficio Attività Ispettive GMP	Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Medicinali
POS/331	Adempimenti post-ispettivi in caso di ispezione GMP internazionale richiesta da aziende	0	02/11/2012	Ufficio Attività Ispettive GMP	Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Medicinali
POS/336	Gestione delle segnalazioni relative a presunti casi di reato e/o di illecito amm.vo nel settore farmaceutico	0	15/11/2011	Unità Prevenzione Contraffazione	Ufficio Qualità dei prodotti e Contrasto al crimine farmaceutico
POS/337	Monitoraggio siti prevenzione contraffazione	0	18/09/2012	Unità Prevenzione Contraffazione	Ufficio Qualità dei prodotti e Contrasto al crimine farmaceutico
POS/338	Gestione delle richieste di analisi di laboratorio su prodotti sospetti	1	15/12/2014	Unità Prevenzione Contraffazione	Ufficio Qualità dei prodotti e Contrasto al crimine farmaceutico
POS/345	Azioni da attuare da parte dell'Unità AC&GMP a seguito di segnalazione di non compliance GMP di una officina di produzione di API o di prodotti finiti e/o a seguito di sospensione o ritiro del CEP da parte dell'EDQM	0	21/02/2014	Ufficio Valutazione e Autorizzazione	Ufficio Procedure post autorizzative
POS/346	Azioni da attuare a seguito delle analisi effettuate dall'ISS su campioni di medicinali/API identificati nel Programma di controllo annuale nonché di segnalazioni di difetti di qualità di medicinali commercializzati in Italia	0	21/02/2014	Ufficio Valutazione e Autorizzazione	Ufficio Procedure post autorizzative

Numero POS	Titolo	Revisione	In vigore da	Ufficio ante Regolamento 2016	Ufficio di riassegnazione Regolamento 2016
POS/350	Gestione esperti/consulenti	1	07/08/2014	AIFA	AIFA
POS/351	Regolamentazione incontri con Ditte farmaceutiche	0	23/02/2012	AIFA	AIFA
POS/352	Gestione attività esterne (congressi, convegni, master, corsi formativi universitari, ecc.) da parte del personale AIFA	1	07/03/2014	AIFA	AIFA
POS/353	Conflitti di interesse dipendenti e personale assimilato	2	27/05/2016	AIFA	AIFA
POS/354	Conflitti di interesse dei componenti degli organi decisionali e di controllo e dei soggetti coinvolti in procedure di valutazione	1	13/11/2015	AIFA	AIFA
POS/355	Accordo di collaborazione AIFA – WHO: razionalizzazione dei processi interni ed esterni	0	02/08/2013	AIFA	AlFA
POS/357	Gestione dei concept paper e position paper da parte del personale AIFA	0	07/08/2014	AIFA	AlFA
POS/358	Gestione di whistleblowing e segnalazioni anonime	1	03/09/2015	AIFA	AIFA
POS/359	Gestione delle segnalazioni di competenza del CUG	0	19/09/2016	AIFA	AIFA
POS/370	Gestione di Eudra - GMDP per le attività correlate all'Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni Materie Prime	1	25/01/2017	Unità Ispezioni Materie Prime	Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP materie prime
POS/371	Modello di valutazione del rischio nella programmazione delle ispezioni a produttori e importatori di sostanze attive	1	23/07/2015	Unità Ispezioni Materie Prime	Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP materie prime
POS/372	Gestione delle ispezioni estere	0	08/10/2015	Unità Ispezioni Materie Prime	Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP materie prime
POS/390	Gestione delle notifiche di produzione di sostanze attive per sperimentazione clinica di fase I	0	13/07/2015	Ufficio Autorizzazioni Officine	Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP materie prime
POS/391	Gestione delle istanze relative alla produzione/importazione di sostanze attive soggette a registrazione	1	20/11/2015	Ufficio Autorizzazioni Officine	Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP materie prime
POS/392	Gestione delle istanze relative alla produzione/importazione di sostanze attive soggette ad autorizzazione	0	23/07/2015	Ufficio Autorizzazioni Officine	Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP materie prime
POS/393	Follow up ispettivo di ispezioni a produttori/importatori di sostanze attive	0	23/07/2015	Ufficio Autorizzazioni Officine	Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP materie prime
POS/394	Gestione delle modifiche non essenziali di officine di produzione di medicinali e officine di produzione di sostanze attive soggette ad autorizzazione	0	13/07/2015	Ufficio Autorizzazioni Officine	Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP materie prime
POS/395	Gestione delle attività di emissione dell'atto di autorizzazione/registrazione della produzione/importazione di sostanze attive a seguito di follow-up	0	20/10/2015	Ufficio Autorizzazioni Officine	Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP materie prime
POS/396	Autorizzazione per la produzione di medicinali per terapie avanzate su base non ripetitiva	0	07/10/2016	Ufficio Autorizzazioni Officine	Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP materie prime / Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP Medicinali
POS/398	Modifiche amministrative: cambio titolarità, cambio ragione sociale, cambio sede legale delle società, cambio indirizzo delle officine	0	20/10/2015	Ufficio Autorizzazioni Officine	Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP materie prime / Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP Medicinali
POS/400	Gestione dei segnali dei vaccini provenienti dalla Rete Nazionale di Farmacovigilanza	0	29/01/2014	Ufficio Farmacovigilanza	Ufficio Gestione dei Segnali

Numero POS	Titolo	Revisione	In vigore da	Ufficio ante Regolamento 2016	Ufficio di riassegnazione Regolamento 2016
POS/401	Signal Management in Eudravigilance	0	29/01/2014	Ufficio Farmacovigilanza	Ufficio Gestione dei Segnali
POS/402	Pubblicazione dei dati provenienti dalla Rete Nazionale di Farmacovigilanza	0	29/01/2014	Ufficio Farmacovigilanza	Ufficio Gestione dei Segnali
POS/403	Formazione ed aggiornamento del personale dell'Ufficio di Farmacovigilanza	0	11/06/2014	Ufficio Farmacovigilanza	Area Vigilanza Post-marketing
POS/404	Gestione di un incident	0	15/07/2014	Ufficio Farmacovigilanza	Ufficio Gestione dei Segnali
POS/405	Verifica dei progetti di farmacovigilanza attiva per l'assegnazione delle risorse disponibili per gli anni 2010 e 2011	0	22/08/2014	Ufficio Farmacovigilanza	Ufficio Gestione dei Segnali
POS/406	Processo di protocollazione, invio ed archiviazione dei documenti in uscita dall'Ufficio di FV	0	22/08/2014	Ufficio Farmacovigilanza	Area Vigilanza Post-marketing
POS/407	Valutazione unica europea degli PSUR	0	22/08/2014	Ufficio Farmacovigilanza	Ufficio Farmacovigilanza
POS/409	Rinnovo di una AIC registrata con procedura Mutuo Riconoscimento/ Decentrata con ITALIA RMS	0	21/07/2015	Ufficio Farmacovigilanza	Ufficio Procedure post autorizzative
POS/410	Post Authorization Safety Studies (PASS)	0	20/09/2017		Ufficio Farmacovigilanza
POS/411	Monitoraggio Addizionale	0	20/09/2017		Area Vigilanza Post-marketing
POS/G/101	Gestione dei documenti	7	04/10/2017	AIFA - Ufficio Assicurazione della Qualità delle Procedure	AIFA - Ufficio Qualità delle procedure
POS/G/102	Gestione dei documenti di registrazione della Qualità	6	04/10/2017	AIFA - Ufficio Assicurazione della Qualità delle Procedure	AIFA - Ufficio Qualità delle procedure
POS/G/104	Audit Interni	3	06/06/2017	AIFA - Ufficio Assicurazione della Qualità delle Procedure	AIFA - Ufficio Qualità delle procedure
POS/G/105	Gestione delle Non Conformità e Opportunità di Miglioramento	3	06/06/2017	AIFA - Ufficio Assicurazione della Qualità delle Procedure	AIFA - Ufficio Qualità delle procedure
POS/G/106	Gestione delle Azioni Correttive e Preventive	3	06/06/2017	AIFA - Ufficio Assicurazione della Qualità delle Procedure	AIFA - Ufficio Qualità delle procedure
POS/G/107	Riesame della Direzione	3	06/06/2017	AIFA - Ufficio Assicurazione della Qualità delle Procedure	AIFA - Ufficio Qualità delle procedure
POS/G/110	Richiesta Stesura/Modifica/Revoca POS	4	04/10/2017	AIFA - Ufficio Assicurazione della Qualità delle Procedure	AIFA - Ufficio Qualità delle procedure