

PROCEDIMENTO	NORMATIVA	TERMINI	NOTE
Iter di contrattazione del prezzo dei farmaci e individuazione della documentazione e delle informazioni che il titolare dell'AIC deve fornire ad AIFA	Deliberazione CIPE 1 febbraio 2001, n. 3	termini di legge e regolamentari	
Definizione dei prezzi a carico del SSN	Art. 48 D.L. n. 269/2003, convertito, con modificazioni, nella L. n. 326/2003	termini di legge e regolamentari	
Valutazione, gestione, monitoraggio e archiviazione delle richieste di ammissione alla rimborsabilità e attribuzione del prezzo delle specialità medicinali compresi i farmaci equivalenti	Art. 12, comma 2, D.L. n. 158/2012, convertito, con modificazioni, nella L. n. 189/2012	termini di legge e regolamentari	
Valutazione, gestione, monitoraggio e archiviazione delle richieste di ammissione alla rimborsabilità e attribuzione del prezzo dei farmaci in C-nn	Art. 12, comma 5,	termini di legge e regolamentari	Trattasi di quelle specialità medicinali che, ottenuta l'AIC, sono automaticamente collocate in classe "C non negoziata" (C-nn), nelle more della presentazione, da parte dell'azienda interessata, della domanda di diversa classificazione e di negoziazione del prezzo.
Valutazione, gestione, monitoraggio e archiviazione delle richieste di classificazione a carico del SSN per i farmaci generici	Art. 12, comma 6, D.L. n. 158/2012, convertito, con modificazioni, nella L. n. 189/2012	termini di legge e regolamentari	E' possibile per i farmaci generici, inclusi i biosimilari, di ottenere l'automatica collocazione a carico del SSN, omettendo la fase di negoziazione del prezzo, qualora l'azienda proponga un prezzo di vendita di evidente convenienza per il SSN

Gestione, valutazione, monitoraggio e archiviazione delle richieste di ammissione alla rimborsabilità e di attribuzione del prezzo per i farmaci contemplati dall'art. 12, commi 3 e 5 bis D.L. n. 158/2012, convertito, con modificazioni, nella L. n. 189/2012.	Art. 12, commi 3 e 5 bis D.L. n. 158/2012, convertito, con modificazioni, nella L. n. 189/2012	100 giorni dalla data di presentazione della domanda	In particolare, formano oggetto dei suddetti commi: i farmaci orfani (Regolamento (CE) n. 141/2000 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 16 dicembre 1999), i farmaci di eccezionale rilevanza terapeutica e sociale, i medicinali utilizzabili esclusivamente in ambiente ospedaliero o in strutture ad esso assimilabili.
---	--	--	--