

Gentilissimi,

Vi segnaliamo oggi che la Commissione Europea ha adottato le Linee guida sulle Buone Pratiche di Fabbricazione specifiche per i prodotti medicinali per terapie avanzate (ATMP).

Buona lettura!



@AIFA_ufficiale

6 dicembre 2017

Linee guida della Commissione Europea sulle GMP per i prodotti medicinali per terapie avanzate (ATMP)

La Commissione Europea, nell'ambito delle iniziative previste dal Piano d'azione per i medicinali per terapie avanzate (ATMP), ha adottato le Linee guida sulle Buone Pratiche di Fabbricazione (Good Manufacturing Practice, GMP) specifiche per questi prodotti.

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

6 dicembre 2017

"Pillole dal Mondo" è un'iniziativa di AIFA per i Medici e gli Operatori Sanitari

Realizzato dall'Ufficio Stampa e della Comunicazione AIFA

Questa email Le è stata inviata in quanto Lei risulta registrato sul sito dell'AIFA o a Medikey. Per aggiornare o modificare il suo profilo o se non desidera più ricevere la presente newsletter, scriva a news@aifa.gov.it o a **Medikey**. L'esercizio dei suoi diritti è regolato dalla normativa in materia di protezione dei dati personali (art. 7 D.Lgs. 196/2003 – www.agenziafarmaco.gov.it/it/privacy).