

UFFICIO AREA AUTORIZZAZIONE MEDICINALI
Telefono: 0659784461 Mail: i.marta@aifa.gov.it

Responsabile del Procedimento ovvero subentrante in caso di inerzia del referente/responsabile del procedimento designato

	procedimento	normativa	termini	note
1	Procedura di rinnovo dell'autorizzazione per medicinali omeopatici in commercio <i>ope legis</i>	D. Lgs. 219/06 e s.m.i., art. 20 Legge 190/2014 art. 1 comma 590 Legge n. 178/2020 art. 1 comma 431 Determinazione direttoriale DG n. 269/2021	N/A	I medicinali per i quali è stato presentato un dossier di registrazione, restano in commercio fino alla conclusione della valutazione da parte di AIFA
2	Procedura di rinnovo dell'autorizzazione per medicinali allergeni in commercio <i>ope legis</i>	D. Lgs. 219/06 e s.m.i. D.M. Ministero della Salute, 13 dicembre 1991 Determinazione direttoriale DG n. 2130/2017 Determinazione direttoriale DG n. 76/2023	N/A	I medicinali per i quali è stato confermato il diritto alla commercializzazione e per i quali viene presentato un dossier di registrazione, restano in commercio fino alla conclusione della valutazione da parte di AIFA
3	Autorizzazione delle variazioni relative ai medicinali omeopatici commercializzati <i>ope legis</i>	Legge 289/2002 art. 52	90 giorni	

Legge 289/2002 art. 52