



Ufficio Sperimentazioni Cliniche

Roma, / /

Direttore Generale
(AttivitaEsterne@aifa.gov.it)**OGGETTO: Richiesta autorizzazione a pubblicazioni tecnico-scientifiche del personale AIFA****Titolo del lavoro: Rare Disease Clinical Trials in Italy (2022–2026): Current Trends, Future Challenges, and the Evolving Role as Reporting Member State****Autori: <Eleonora De Paola¹, Diego Alejandro Dri^{1*}, Raffaella Maione¹, Natalia Maria Verrelli¹, Fabrizio Galliccia¹**¹Clinical Trials Office, Italian Medicines Agency (AIFA), Rome, Italy

*Correspondence: Diego Alejandro Dri, da.dri@aifa.gov.it - AIFA

1. Tipo di pubblicazione < Research Article >Rivista ☒ <paper su rivista scientifica "Frontiers Pharmacology">Monografia ☐Atti di congresso ☐Rapporto Nazionale ☐Altro ☐ <.....>La rivista è *peer reviewed* (sottopone a revisione gli articoli prima di accettarli per la pubblicazione): **NO** ☐ **SI** ☒Sito Internet, Newsletter elettronica:Link: < <https://www.frontiersin.org/journals/pharmacology> >Intervista pubblicata su: <.....>**2- Parole chiave**

< Rare diseases, Clinical Trials, AIFA, CTIS, Regulation (EU) 536/2014, Non-commercial research, ATMP, RMS >

3-Area disciplinare

Area disciplinare: < Sperimentazione Clinica / Regolatorio >

4-Attività previste da POS 232

L'Ufficio richiedente ha predisposto nell'anno in corso la programmazione degli acquisti nel rispetto della POS 232? SI ☒ NO ☐

Si è proceduto alla verifica di budget come previsto al paragrafo 5.2.5 della POS 232?

SI ☒ NO ☐

Il Richiedente

(Nome e
Firma a

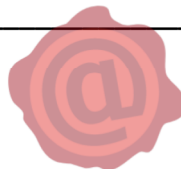


FABRIZIO
GALLICCIA
08.06.2026
12:18:18
GMT+02:00

Il Direttore Tecnico-scientifico

Data / /

Visto si approva: _____



DIRETTORE TECNICO
SCIENTIFICO
~~RUSSO PIERLUIGI~~
AIFA - AGENZIA
ITALIANA DEL
FARMACO
09.06.2026 13:43:15
GMT+02:00