



*Agenzia Italiana del Farmaco*

**AIFA**

**Area Ispezioni e Certificazioni  
Ufficio Autorizzazioni Officine**

aOFF1/2016  
AIFA/UAO/75762P

Roma, 21 luglio 2016

**IL DIRIGENTE**

**VISTO** l'art. 48 del decreto legge 30 settembre 2003 n. 269, convertito nella legge 24 novembre 2003, n. 326, che istituisce l'Agenzia Italiana del Farmaco;

**VISTO** l'art. 50, comma 8, del Decreto Legislativo 24 aprile 2006 n. 219, così come modificato dal del Decreto Legislativo 19 febbraio 2014 n. 17 che prevede la pubblicazione sul sito istituzionale dell'AIFA dell'elenco degli stabilimenti che risultano autorizzati alla produzione e al controllo di medicinali alla data del 30 giugno di ogni anno;

**VISTI** gli atti d'ufficio;

**DETERMINA**

**Art.1**

L'elenco delle officine autorizzate alla produzione e al controllo di medicinali e gas medicinali e delle officine autorizzate/registrate alla produzione e controllo delle sostanze attive, alla data del 30 giugno 2016.

Gli allegati A, B e C, che riportano rispettivamente l'elenco delle officine che effettuano produzione di medicinali, sostanze attive e gas medicinali, costituiscono parte integrante della presente Determina.

**Art. 2**

Le tipologie di produzione o controlli autorizzati alle officine di cui al precedente Art. 1, sono riportati dettagliatamente nelle autorizzazioni o registrazioni rilasciate alle società titolari.

**Il Dirigente  
(Isabella Marta)**