

| STRUTTURA | DESCRIZIONE | NUMERO POSIZIONI E FASCIA RETRIBUTIVA |
|---|---|---------------------------------------|
| Area Autorizzazioni medicinali | <p>Nell'ambito di attività, istruttorie o adempimenti caratterizzati da elevata autonomia gestionale, supporto alle attività di carattere regolatorio, scientifico e gestionale dell'Ufficio di Area, con particolare riferimento all'interazione con altre Aree, con la Direzione Generale e ad attività derivanti dai gruppi di lavoro internazionali ed attività, atti o adempimenti comunque ad essi correlati.</p> | <p>1 BS</p> |
| <p>Ufficio Procedure post autorizzative</p> | <p>Nell'ambito di attività, istruttorie o adempimenti caratterizzati da elevata autonomia gestionale, valutazione della parte di qualità delle domande di variazioni e rinnovi nazionali e comunitarie, con Italia sia come stato membro di riferimento (RMS) che come stato membro interessato (CMS), ed attività, atti o adempimenti comunque ad essi correlati.</p> <p>Nell'ambito di attività, istruttorie o adempimenti caratterizzati da elevata autonomia gestionale, valutazione della parte di efficacia e sicurezza delle domande di variazioni e rinnovi nazionali e comunitarie, con Italia sia come stato membro di riferimento (RMS) che come stato membro interessato (CMS), ed attività, atti o adempimenti comunque ad essi correlati.</p> | <p>1 BS</p> |
| <p>Ufficio Autorizzazioni all'immissione in commercio</p> | <p>Nell'ambito di attività, istruttorie o adempimenti caratterizzati da adeguata autonomia gestionale: management tecnico-regolatorio delle procedure nazionali e di MR/DC, con valutazione degli studi di farmacocinetica e revisione degli stampati ed attività, atti o adempimenti comunque ad essi correlati.</p> | <p>1 CS</p> |