



Aspetti legislativi e regolatori nello sviluppo di un farmaco

PROGRAMMA:

9:30 **Saluti**

Prof. Francesco Scarcello, *Pro-Rettore alla Didattica, Unical*

Prof. Vincenzo Pezzi, *Direttore del Dipartimento di Farmacia e Scienze della Salute e della Nutrizione, Unical*

Prof.ssa Maria Stefania Sinicropi, *Coordinatore CdS in Chimica e Tecnologia Farmaceutiche (CTF), Unical*

9:45 Prof. Sebastiano Andò, *Professore Emerito, Unical*

Introduzione

10:00 Dott.ssa Eugenia Cogliandro, *Dirigente Chimico Area Autorizzazioni Medicinali (AIFA), 1° vice chair Commissione di Farmacopea Europea*

Procedure di autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali con focus sugli aspetti di qualità. Farmacopea Europea: processo decisionale, struttura e contenuto

10:45 Dott. Andrea Pitrelli, *Shionogi Europe*

Accesso al mercato dei farmaci in Italia, una sfida tra innovazione e sostenibilità

11:00 Dott.ssa Giovanna Stillo, *Senior Brand Manager Eye Care AbbVie*

Sfide e Opportunità per il Marketing Farmaceutico tra Vincoli Normativi e Innovazione

11:15 Dott. Giorgio Nenna, *Unione Professionale Farmacisti per i Medicinali Orfani (UPFARM)*

Normativa dei farmaci orfani galenici e off-label: difficoltà di accesso alle cure e possibili soluzioni

11:45 Tavola Rotonda - modera Dott. Giovanni Nicotera, già *Direttore Medicina del Dolore*

INRCA-IRCCS, Cosenza

Comitato
Organizzatore/Scientifico:
Prof.ssa M. S. Sinicropi
Prof.ssa D. Amantea
Prof. M. De Luca
Prof.ssa M.L. Di Gioia
Prof.ssa S. Trombino

