



Medicinali per uso umano: cambia la normativa

Data 22 giugno 2006
Categoria professione

Recepita la direttiva CEE sui medicinali per uso umano

Decreto legislativo n. 219 del 24.04.06, Gazzetta Ufficiale n. 142 del 21.06.06 - Suppl. Ordinario n. 153

Questo provvedimento (160 articoli) ridisegna tutta la normativa inerente i medicinali per uso umano, in accordo con quanto stabilito dalle direttive 2001/83/CE (e successive modificazioni) e 2003/94/CE.

Vengono affrontati i seguenti punti:

- a) definizioni di tutto ciò che concerne con l'uso dei farmaci;
- b) immissione in commercio dei farmaci: autorizzazioni (anche farmaci omeopatici, farmaci di origine vegetale), procedure
- c) produzione ed importazione
- d) etichettatura e foglio illustrativo
- e) classificazione ai fini della fornitura
- f) distribuzione all'ingrosso
- h) pubblicità
- i) farmacovigilanza
- l) medicinali derivati dal sangue o dal plasma umani e medicinali immunologici
- m) vigilanza e sanzioni

Nei prossimi giorni verranno pubblicate ulteriori pillole su argomenti specifici di interesse per il medico.

[vai a medico e leggi](http://www.medicoeleggi.com/argomenti00/italia2006/19131pillole.htm)