

Chi siamo

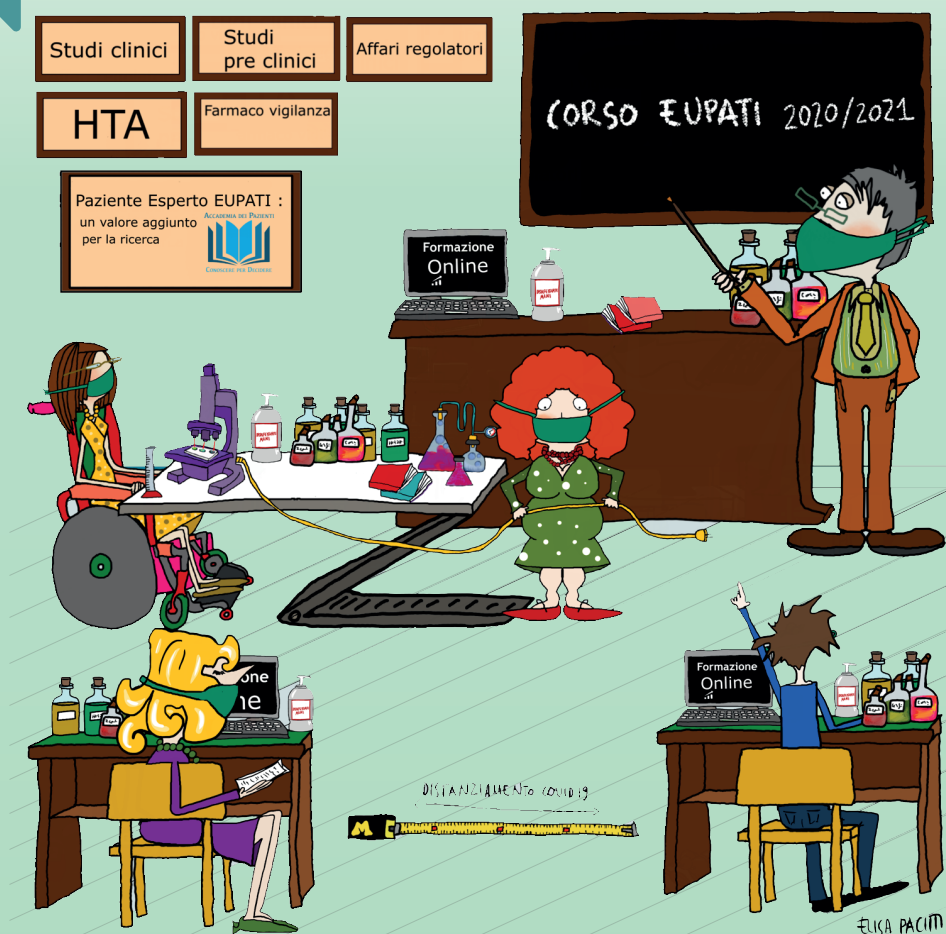
Patient Engagement nella Ricerca e Sviluppo delle Terapie Innovative

Modulo 5 - prima parte

SABATO 12 GIUGNO 2021

Affari Regolatori

ruolo dell'Agenzia Europea e ruolo di AIFA



PROGRAMMA

- | | |
|-------|--|
| 08.45 | Apertura dei lavori
Dominique Van Doorne, Silvano Berioi |
| 09.00 | La procedura centralizzata di autorizzazione dei medicinali
Maria Grazia Evandri |
| 10.45 | Break |
| 11.00 | PDCO - Comitato per i medicinali ad uso pediatrico
Sara Galluzzo |
| 12.00 | Carenze Farmaci
Carla Maione e Oscar Cruciani |
| 13.15 | Conclusione lavori |



Affari Regolatori - ruolo dell'Agenzia Europea e ruolo di AIFA

RELATORI

Silvano Berio

Vice Presidente - Accademia del Paziente
Esperto EUPATI

Oscar Cruciani

AIFA - Ufficio Qualità dei Prodotti e
Contrasto al Crimine Farmaceutico

Maria Grazia Evandri

AIFA - Settore Innovazione e Strategia del
Farmaco

Sara Galluzzo

AIFA - Settore Innovazione e Strategia del
Farmaco

Carla Maione

AIFA - Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto
al Crimine Farmaceutico

Dominique Van Doorne Presidente Accademia del Paziente Esperto
EUPATI e Direttore Scientifico del Corso



IN COLLABORAZIONE CON:



CON IL SUPPORTO NON CONDIZIONANTE DI:

PLATINUM SPONSOR



SILVER SPONSOR



MEDIA PARTNER:

