



Comunicazione:

Alla cortese attenzione del
responsabile tecnico

Buone pratiche di distribuzione dei medicinali

Comunichiamo che in data 10 giugno 2015 il Dipartimento Federale dell'Interno (DFI) ha adeguato le linee guida sulle buone pratiche di distribuzione dei medicinali al diritto europeo.

Con la modifica dell'Allegato 2 dell'ordinanza sull'autorizzazione dei medicinali OAM 812.212.1, la Svizzera ha adottato la nuova linea guida GDP 2013/C343/01 e adeguato le proprie disposizioni.

Gli adeguamenti sono stati intrapresi nel quadro di una procedura abbreviata ed entreranno in vigore il 1 luglio 2015, con un termine di transizione di sei mesi.

Rammentiamo che in Svizzera la norma sarà applicabile anche al commercio all'ingrosso di medicinali ad uso veterinario e di medicinali non pronti per l'uso (APIs).

Ulteriori informazioni e dettagli, incluso il testo provvisorio dell'ordinanza e il rapporto di valutazione UFSP del 28 gennaio 2015, sono reperibili al seguente indirizzo web:

<http://www.bag.admin.ch/themen/medizin/00709/04667/15172/index.html?lang=it>

Cordiali saluti.

Il direttore tecnico

Andrea Righetti