

AREA AUTORIZZAZIONI MEDICINALI

PROCEDIMENTO	NORMA	TERMINI GIORNI	NOTE
Procedura di rinnovo dell'autorizzazione per medicinali omeopatici in commercio <i>ope legis</i>	D. Lgs. 219/06 e s.m.i., art. 20; Legge 190/2014 art. 1 comma 590 Legge n. 178/2020 art. 1 comma 431 Determinazione direttoriale DG n. 269/2021	N/A	I medicinali per i quali è stato presentato un dossier di registrazione, restano in commercio fino alla conclusione della valutazione da parte di AIFA
Procedura di rinnovo dell'autorizzazione per medicinali allergeni in commercio <i>ope legis</i>	D. Lgs. 219/06 e s.m.i., D.M. Mistero della Salute, 13 dicembre 1991 Determinazione direttoriale DG n. 2130/2017 Determinazione direttoriale DG n. 76/2023	N/A	I medicinali per i quali è stato confermato il diritto alla commercializzazione e per i quali viene presentato un dossier di registrazione, restano in commercio fino alla conclusione della valutazione da parte di AIFA
Autorizzazione delle variazioni relative ai medicinali omeopatici commercializzati <i>ope legis</i>	Legge 289/2002 art. 52	90 giorni	