



Associazione Farmaceutici Industria  
Società Scientifica

# AFI INFORMA

1 - 2021

Milano, 12 Aprile 2021



Visto il perdurante stato di pandemia e le restrizioni normative ancora in vigore per la prevenzione dei contagi da covid-19, **il Simposio AFI 2021**, intitolato **"Verso il New Normal"**, si svolgerà come lo scorso anno in modalità telematica sotto la forma di una serie di webinar, **tra maggio e ottobre 2021**. Inoltre, se ce ne saranno le condizioni, si potrà tenere una sessione plenaria in presenza

di mezza giornata nel mese di settembre. L'organizzazione dell'evento in termini di sessioni scientifiche e selezione dei relatori è in corso di definizione e prevederà una serie di webinar, con un focus particolare sulle tematiche di attualità relative al covid. Segue una lista, ancora provvisoria e non esaustiva, degli argomenti oggetto dei webinar, suddivisi per area.

Area	Argomenti	
Regolatorio	- Progetto AFI My E-Leaflet - Nitrosammine (con GdS Qualità) - Processo EMA per la registrazione dei vaccini	- Processo di digitalizzazione (con GdS Informatica) - Importazione
Qualità	- Quality Risk Management - Quality by Design - Audit	- Contamination Control Strategy - Controllo Qualità
Produzione	- Riduzione dei costi dell'industria farmaceutica - PAT e Life Cycle Management	- Annex1 e suo impatto finanziario - Ispezioni da remoto
API	- API e impatto covid (con Aschimfarma) - Audit da remoto a fabbricanti di API	- Data mining nello sviluppo di un generico - GDP degli API
Salute Digitale	- Curarsi col software - Cosa significa avere una terapia digitale efficace	
Dispositivi medici	- Studi clinici sui DM per nuovo regolamento - Informazioni supplementari inerenti i DM a base di sostanza	
Supply Chain e Innovazione	- Cold chain per i vaccini - Soluzioni 4.0 per modifiche ai processi causate da Covid	- Cybersecurity – data integrity - GAMP5. Sistemi legati alla digitalizzazione del mondo health care
HTA e Market Access	- Le line guida sui prezzi del rimborso	
Biotech	- Produzione biotecnologica dei farmaci (anticorpi e proteine)	
Trial clinici	- Il nuovo portale della sperimentazione clinica	
CRS	- Nanomedicina e nuovi sistemi di rilascio	

Si sta anche valutando la possibilità di inserire nel programma una **"Sessione poster"**, la **"Piazza delle Startup"** e **"L'angolo dei giovani"**, che tanto successo hanno riscosso nelle scorse edizioni.

Per quanto riguarda gli Sponsor, da sempre protagonisti dei passati Simposi AFI, gli stessi saranno coinvolti a

vario titolo nel corso dei diversi webinar già in programma, oltre alla possibilità di organizzarne di aggiuntivi su tematiche di loro specifico interesse.

La situazione aggiornata è sempre disponibile nell'apposito sito web in corso di allestimento dedicato al **Simposio AFI 2021**.

## WEBINAR AFI - INNOVAZIONE NELLA GESTIONE DELLA COLD CHAIN: TRACCIABILITÀ E INTEGRITÀ DEI DATI

Giovedì 28 gennaio - ore 15:00/17:30

La crescente diffusione di farmaci di nuova generazione, in larga parte Biotech, comporta l'utilizzo di una **Supply Chain** in grado di mantenere e garantire il rispetto del range di temperatura 2°- 8° e di garantire, in logica di tracciabilità e di "data integrity", la disponibilità dei dati di t° e di TOR per tutti i prodotti.

Sono state illustrate le risultanze e lo stato di avanzamento di un progetto che si avvale sia di tecnologie consolidate che di nuove tecnologie 4.0

## WEBINAR AFI - LIVE WEBINAR SUI BIOCIDI ASPETTI REGOLATORI DELLA MESSA IN COMMERCIO DEI PRODOTTI DISINFETTANTI IN BASE ALL'EVOLUZIONE DELLE NORMATIVE VIGENTI

Venerdì 19 febbraio - ore 10:00/15:00

Questo webinar è stato organizzato da AFI (Associazione Farmaceutici Industria) in collaborazione con Università degli Studi di Milano, Dipartimento di Scienze Farmaceutiche.

È stata una giornata di approfondimento sui principali argomenti scientifici e regolatori, relativi alla messa in commercio dei prodotti Disinfettanti nel contesto nazionale ed europeo, tenutasi presso

il Dipartimento di Scienze Farmaceutiche dell'Università degli Studi di Milano, all'interno del Corso di perfezionamento



La gestione dei dispositivi medici e cosmetici: aspetti regolatori".

Il webinar è stato di particolare interesse per responsabili e operatori all'interno di aziende chimico-farmaceutiche delle funzioni regolatoria, produttiva e di marketing per quanto riguarda i prodotti biocidi, in particolare per i prodotti disinfettanti e loro borderline (detergenti, cosmetici,

farmaci, etc). Sulla pagina LinkedIn di AFI è possibile visualizzare il [podcast](#) relativo al webinar.

## WEBINAR AFI - LA MICROBIOLOGIA FARMACEUTICA OGGI, TRA EVOLUZIONE TECNOLOGICA E NUOVI REQUISITI REGOLATORI

Mercoledì 24 febbraio - ore 14:30/17:30 - Mercoledì 3 marzo - ore 14:30/17:30

Mercoledì 17 marzo - ore 14:30/17:30 - Mercoledì 7 aprile - ore 14:30/17:30

Il Gruppo di Studio AFI "Microbiologia" ha organizzato una serie di 4 webinar di approfondimento sul tema "**La microbiologia farmaceutica oggi, tra evoluzione tecnologica e nuovi requisiti regolatori**".

Durante gli eventi si sono alternati relatori provenienti dalle principali Aziende Farmaceutiche attive sul territorio nazionale e rappresentanti di Aziende Fornitrici di prodotti e servizi per il settore.

Tra i temi che sono stati trattati nell'ambito degli incontri possiamo citare la revisione dell'EU-GMP Annex 1, la valutazione dei trend del monitoraggio ambientale, l'applicazione del risk assessment nel laboratorio microbiologico, l'utilizzo e controllo dei ceppi microbici standard e isolati am-



bientali, il controllo del bioburden prima della filtrazione sterilizzante e l'implementazione di un sistema di tracciabilità analitica conforme ai correnti requisiti di data integrity, la Data Governance ed Efficienza nel Laboratorio Microbiologico: dalla carta al quaderno elettronico, con la condivisione di esempi ed esperienze.

Non sono mancati momenti di confronto e dibattito durante i quali i relatori sono stati a disposizione per rispondere alle domande del pubblico e momenti di presentazione di nuove tecnologie e soluzioni a supporto del

lavoro quotidiano del microbiologo farmaceutico. Sulla pagina LinkedIn di AFI è possibile visualizzare il [podcast](#) relativo ai primi due webinar.

## WEBINAR AFI - GIORNATA DI STUDIO - Ottava edizione APPLICAZIONE DEL QUALITY BY DESIGN (QbD) NELLA FABBRICAZIONE DEI MEDICINALI

Venerdì 26 febbraio – ore 9:00/12:40

Riprendendo la tradizione annuale sospesa nel 2020 a causa della pandemia Covid 19, l'ottava edizione della Giornata di Studio sul Quality by Design ha proposto in forma online un incontro di aggiornamento e di approfondimento. I relatori hanno esposto esperienze pratiche di applicazioni del QbD nello sviluppo e nella fabbricazione di prodotti farmaceutici. Il QbD, descritto nei documenti Q8

Q9 e Q10 della ICH (International Conference on Harmonisation) è ormai entrato a far parte delle conoscenze indispensabili per tutti coloro che si occupano di sviluppo, fabbricazione e analisi dei medicinali, permettendo di ottenere un maggior controllo della loro qualità e, nel contempo, ottimizzare i costi e le risorse impegnate. Nel settore farmaceutico un numero sempre maggiore di aziende adotta i principi del QbD per lo sviluppo dei propri prodotti con l'obiettivo di realizzare un processo di



fabbricazione più robusto rispetto a quello tradizionale.

**Il QbD è essenzialmente fondato sui seguenti principi cardine:**

- definizione del profilo della qualità desiderata per il prodotto da sviluppare;
- disegno del prodotto e del processo produttivo;
- identificazione delle sorgenti di variabilità, degli attributi critici per la qualità del prodotto e dei parametri critici del processo;

- controllo del processo di produzione per ottenere una qualità costante durante tutto il ciclo di vita del prodotto. Per l'interesse fortemente attuale e la notevole rilevanza sia tecnico-scientifica che regolatoria dei contenuti, l'incontro è stato in particolare rivolto con finalità formativa a tutti coloro che sono impegnati nello sviluppo e nella produzione farmaceutica, e ad assicurare la qualità del prodotto finale.

## WEBINAR AFI - SPERIMENTAZIONE CLINICA DEI DISPOSITIVI MEDICI

Giovedì 11 marzo - ore 15:00/18:00

Questo webinar è stato organizzato da **AFI (Associazione Farmaceutici Industria)** in collaborazione con **Università degli Studi di Milano, Dipartimento di Scienze Farmaceutiche**, e con la partecipazione di **Confindustria DM e autorità del settore (Ministero della Salute)**.

Si è trattato di un webinar di approfondimento rivolto a tutti i professionisti e in particolare alle aziende che svolgono sperimentazione con dispositivi medici o che intendono commercializzare dispositivi e hanno necessità di produrre dati clinici; è stato rivolto inoltre a CRO che svolgono ricerche con dispositivi, autorità regolatorie, enti di certificazione, Comitati Etici, clinici di ospedali dove vengono svolte tali ricerche.

Sulla pagina LinkedIn di AFI è possibile visualizzare il [podcast](#) relativo al webinar.

## WEBINAR AFI - LIVE WEBINAR SUGLI INTEGRATORI ALIMENTARI NUOVI ORIENTAMENTI MINISTERIALI E PRASSI DI RIFERIMENTO UNI PER GMP

Giovedì 11 marzo - ore 11:00/12:30

Il Webinar ha avuto come scopo, nella prima parte, quello di fornire ai partecipanti un aggiornamento sui nuovi orientamenti del Ministero della Salute per ciò che riguarda il settore degli **integratori Alimentari**. Inoltre è stato affrontato il tema delle ispezioni agli stabilimenti di produzione e/o di confezionamento di Integratori Alimentari da parte delle Aziende Sanitarie Territoriali.

Nella seconda parte sono stati presentati alcuni documenti messi a punto dal gruppo di studio AFI sugli Integratori Alimentari, e più precisamente la **check list per gli audit** presso gli stabilimenti di produzione e l'elenco di base delle procedure operative standard. Inoltre è stata presentata la prassi di riferimento UNI, già in consultazione pubblica, sulle GMP relative alla produzione di Integratori Alimentari.



## WEBINAR AFI - SISTEMI INFORMATICI NEI CLINICAL TRIAL

Giovedì 25 marzo - ore 14:30/16:30

Giovedì 8 aprile - ore 14:30/16:30

Il Gruppo di Studio AFI "TC RICERCHE CLINICHE" ha organizzato un webinar di approfondimento sul tema **"Convalida di sistemi informatici per gli studi clinici. Le aspettative dell'EMA"**.

Relatori provenienti dalle Aziende Farmaceutiche attive sul territorio nazionale e consulenti del settore hanno illustrato il documento che ribadisce le aspettative dell'EMA sulla convalida dei sistemi informatici utilizzati per gli studi clinici (EMA Q&A 8 e 9 Q&A: Good Clinical Practice (GCP) e l'allegato "Notice to sponsor ..." 7 aprile 2020), anche alla luce del crescente impiego di Software in cloud.

Sono stati trattati in dettaglio: l'audit alle CRO e ai fornitori di sistemi informatici, i contratti con CRO e for-



nitori di software, i criteri di base della convalida dei sistemi informatici nell'ambito della ricerca clinica e la relativa SOP.

Infine sono state messe a confronto alcune soluzioni per la firma elettronica da remoto e le modalità per generare delle copie certificate in formato elettronico.

Ci sono stati momenti di confronto e dibattito, durante i quali

i relatori sono stati a disposizione per rispondere alle domande del pubblico.

Il webinar ha avuto un grande successo di partecipazione di personale di QA degli sponsor, di chi si occupa degli audit e in generale di chi gestisce gli studi clinici, anche all'interno delle CRO.

### III Giornata in Piazza AFI – Virtual Edition:

## IL MONDO FARMACEUTICO E I PAZIENTI, CITTADINI E MEDIA: QUALI INTERAZIONI? COME COLLABORARE? COSA C'È DA SAPERE SULLE AZIENDE FARMACEUTICHE?

Mercoledì 7 aprile - ore 16:00/18:00

Nel 2018 e nel 2019 AFI ha organizzato due giornate nella Piazza della Regione Lombardia, con il Patrocinio di Regione Lombardia. L'iniziativa ha ottenuto un enorme successo, con la partecipazione di circa 400 persone per ogni giornata, e ha rappresentato un fondamentale momento di condivisione e confronto per tutto il mondo della Salute e per i Cittadini. Inoltre, molte Associazioni di Pazienti hanno presenziato con un desk nel villaggio espositivo, per farsi conoscere dai Cittadini e per interagire con le Aziende Farmaceutiche e le Istituzioni.

L'emergenza sanitaria dovuta al COVID-19 ha purtroppo impedito l'Organizzazione fisica della Giornata in Piazza nel 2020 e nel 2021, ma è proprio a causa di quest'emergenza senza precedenti che si è imposta con forza una nuova necessità per il Mondo del Pharma e della Sanità: comunicare chiaramente con i Cittadini ed i Media ed andare sempre di più verso le esigenze dei Pazienti.

Il Comitato Organizzatore, pertanto, ha deciso di promuovere un **Digital Meeting su tematiche di grande importanza ed attualità: Vaccini Anti-Covid e anticorpi monoclonali: produzione, sperimentazione e utilizzo. Cosa devono conoscere pazienti cittadini e media?**

In un nuovo format, si sono confrontati autorità ed esperti del settore, giornalisti e testimonial provenienti dal mondo dello sport, Pazienti ed Associazioni di Pazienti che hanno posto le proprie domande e condiviso i propri dubbi.



Con il patrocinio di  
Associazione Farmaceutici Industria Società Scientifica  
Regione Lombardia

**III Giornata in Piazza AFI**

**DIGITAL MEETING**  
7 APRILE 2021 - ore 16:00-18:00

**IL MONDO FARMACEUTICO  
E I PAZIENTI, CITTADINI E MEDIA:**  
**Vaccini Anti-Covid e anticorpi monoclonali:  
produzione, sperimentazione e utilizzo.**  
**Cosa devono conoscere pazienti cittadini e media?**

Sono stati invitati:  
**Massimo Galli** (Ospedale Luigi Sacco)  
**Franco Locatelli** (Consiglio Superiore di Sanità)  
**Mike Maric** (Scienziato del Respiri e Coach di importanti atleti)  
**Letizia Moratti** (Regione Lombardia)  
**Sandra Petraglia** (AIFA)

Le Giornate in piazza organizzate da AFI con il patrocinio di Regione Lombardia nel 2018 e nel 2019 hanno ottenuto un enorme successo: numerosi sono stati i commenti positivi dei partecipanti, in particolare delle Associazioni dei pazienti e di cittadini.

Per la prima volta Aziende Farmaceutiche, cittadini, istituzioni, pazienti e loro associazioni si sono potuti confrontare in un luogo aperto.

La pandemia dovuta al Covid-19 ha reso impossibile l'organizzazione della III Giornata nel 2020; il Comitato Organizzatore, ha deciso di organizzare l'Evento 2021 in forma virtuale, su una tematica di scottante attualità: i **Vaccini Anti-Covid**.

In un nuovo format, si confronteranno autorità ed esperti del settore, giornalisti e testimonial provenienti dal mondo dello sport, Pazienti ed Associazioni di Pazienti che potranno porre le proprie domande e condividere i propri dubbi.

## WEBINAR AFI - SPERIMENTAZIONE CLINICA DEI RADIOFARMACI

Mercoledì 14 aprile – ore 15:00/17:30

Mercoledì 21 aprile – ore 15:00/17:30

Il nuovo Regolamento 536/2014 apporterà cambiamenti alla legislazione attualmente in vigore per la sperimentazione clinica dei medicinali, modificando la documentazione e le procedure per l'autorizzazione. La sua entrata in vigore prevista per dicembre 2021 in concomitanza con l'avvio del sistema unico di gestione elettronica "EU Clinical Trial Information System –CTIS" che andrà ad uniformare l'intero processo di gestione delle sperimentazioni cliniche con medicinali in ambito Europeo. I Radiofarmaci, per le loro peculiari caratteristiche (la gestione della radioattività, la breve/spesso brevissima emivita, la necessità di misure di radioprotezione, ecc.), sono medicinali che richiedono autorizzazioni, attrezzature, personale, conoscenze specifiche che possono essere realizzate solo in alcune strutture pubbliche e in poche imprese private specializzate in questo settore. Il **ciclo dei webinar**, al quale partecipano relatori che

operano in entrambi i settori, pubblico e privato, vuole mettere in evidenza le difficoltà e le opportunità derivanti dall'applicazione del nuovo Regolamento. In particolare, **nel primo dei due webinar si affronteranno le problematiche tecnico-organizzative delle strutture** che operano nel settore e che si dovranno adeguare alle richieste imposte dall'applicazione del regolamento stesso con l'obiettivo di verificarne le limitazioni e le prospettive.

**Nel secondo webinar si affronteranno alcune problematiche pratiche che impattano sulla proprietà intellettuale, sul supporto delle CRO** (Clinical Research Organization) nella organizzazione e gestione delle sperimentazioni, il ruolo dei Comitati Etici e delle Autorità Competenti nel processo decisionale di autorizzazione e le problematiche tra sperimentatore e radiofarmacia durante l'attuazione della sperimentazione clinica.

## WEBINAR AFI - ADRITELF-AFI-CRS - QUALITÀ, SICUREZZA E EFFICACIA DEI VACCINI

Martedì 27 aprile – ore 16:00/17:30

AFI, in collaborazione con **ADRITELF e CRS**, organizza un webinar di grande attualità sul tema della qualità, sicurezza ed efficacia dei vaccini, con la partecipazione di relatori dal mondo Istituzionale, dell'Industria e dell'Università, che si terrà il 27 aprile 2021 alle ore 16:00.

Saranno espresse la posizione di EMA nella valutazione della qualità, sicurezza ed efficacia dei vaccini attualmente in commercio, la posizione di Farmindustria

per avviare produzioni dei vaccini sul territorio e l'interazione tra AIFA e le altre agenzie regolatorie nella rolling review. Inoltre, sarà affrontata un'analisi critica delle formulazioni attualmente in commercio e sulle modalità di somministrazione e verrà illustrato lo stato di avanzamento del progetto Reithera.

È prevista infine **una tavola rotonda** in cui si discuteranno le tematiche più rilevanti emerse nel corso del webinar.

## NOTIZIE AFI IN PRIMO PIANO

### TERAPIE DIGITALI, UNA OPPORTUNITÀ PER L'ITALIA PUBBLICAZIONE AFI SU TENDENZE NUOVE

L'Associazione Farmaceutici Industria ha collaborato alla stesura di due capitoli del numero monografico **"Terapie Digitali, una Opportunità per l'Italia"** pubblicato da Tendenze Nuove, rivista della Fondazione Smith Kline. Maggiori informazioni sono disponibili sul [sito web](#).

### GdS INTEGRATORI ALIMENTARI COSTITUZIONE NUOVI SOTTOGRUPPI

Si informa che il Gruppo di Studio AFI Integratori Alimentari sta costituendo al suo interno due sottogruppi per trattare i seguenti argomenti:

**FORMULAZIONE:** prendendo in considerazione la normativa vigente relativa alle materie prime (botanicals, vitamine, minerali, altre sostanze con effetti nutritivi o fisiologici, additivi ammessi)

**ETICHETTATURA/COMUNICAZIONE:** prendendo in considerazione la normativa vigente relativa all'etichettatura e alla pubblicità degli integratori alimentari e degli AFMS.

## GdS INTEGRATORI ALIMENTARI SOTTOGRUPPO REGOLATORIO

Il Gruppo di Studio Integratori Alimentari – Sottogruppo Regolatorio, nel corso delle attività svolte nell'anno 2020 ha realizzato un documento di guida per la redazione del par. 4. Informazioni sul prodotto Finito dell'allegato 2 del DM 10 agosto 2018 Disciplina dell'impiego negli integratori alimentari di sostanze e preparati vegetali emesso dal Ministero della Salute. Le ragioni che hanno portato a rivolgere l'attenzione del gruppo di studio a questo specifico argomento sono essenzialmente:



1. la volontà di confrontarci su un tema relativamente nuovo e di condividere le esperienze fino ad ora realizzate;
2. la necessità di definire un approccio uniforme e condiviso;
3. l'esigenza di individuare chiaramente il significato delle richieste contenute nel decreto;
4. definire i contenuti minimi del dossier, così da evitare il proliferare di informazioni o allegati non necessari.

Maggiori informazioni sono disponibili sul [sito web](#).

## CORSO DI ALTA FORMAZIONE IN LOGISTICA FARMACEUTICA MESSO ALLA PROVA DAL VIRUS

Si è concluso a fine novembre il **Corso di Alta Formazione di Logistica Farmaceutica organizzato dal Dipartimento di Scienze del Farmaco dell'Università di Padova con il prezioso supporto di AFI e delle principali Associazioni Professionali ed Industriali del settore, cui quest'anno si è aggiunta anche Assobiotec, e giunto alla sua nona edizione.**

Le difficoltà che si sono dovute superare per la realizzazione sono state numerose, avendo soprattutto mirato a svolgere la didattica in presenza (ritenuta fondamentale per questo tipo di attività), ma, si sa, il superamento delle difficoltà, o almeno la mitigazione dei loro effetti, rappresentano un aspetto che chi si occupa di logistica sa di dover frequentemente affrontare.

Inizialmente, nella primavera, a seguito delle misure restrittive imposte dalle autorità sanitarie, il Corso, diretto dal Prof. Nicola Realdon, coadiuvato dal Prof. Roberto de Luca, delegato dell'AFI per il Veneto e il Trentino Alto Adige, è stato posticipato all'autunno con l'iscrizione di una decina di professionisti di diversa estrazione culturale e afferenti ai settori delle realtà pubbliche e private attive **nella supply chain del farmaco, dei dispositivi medici e degli altri prodotti per la salute.**

Le lezioni sono iniziate a metà del mese di settembre ed hanno potuto essere svolte in presenza fino a quando la restrizione degli spostamenti non ha progressivamente impedito la partecipazione in aula di docenti o discenti provenienti da altre regioni: pertanto dalla metà di ottobre si è reso necessario un continuo monitoraggio della loro situazione e si sono dovuti effettuare collegamenti via telematica per permettere la partecipazione di alcuni di loro.

In tale contesto è risultato impossibile realizzare le con-

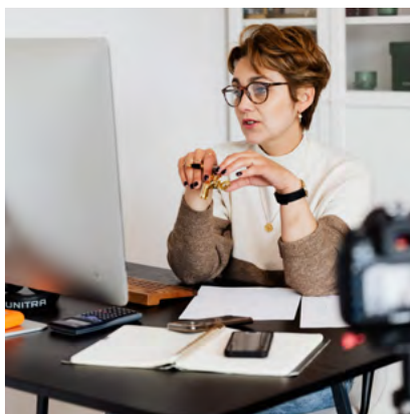
solidate previste attività di formazione sul campo presso le strutture logistiche che, anche per comprensibili misure di protezione aziendali, non potevano accogliere personale esterno.

Si è ricorsi quindi, anche in questo caso a collegamenti telematici, realizzando, con la preziosa collaborazione di DHL, Unifarm e Essers, tre visite virtuali che hanno permesso ai partecipanti di rendersi conto delle complesse problematiche del settore della distribuzione, non senza particolari riferimenti al particolare momento e alla prospettiva della prossima distribuzione dei vaccini che, come è stato illustrato, richiederà particolari attenzioni per la loro conservazione ed il loro trasporto. In questa alternanza di attività in presenza e in remoto si è giunti, alla fine di novembre, alla conclusione del Corso e alle valutazioni finali degli elaborati che i discenti hanno presentato e discusso con esito positivo ad ulteriore testimonianza dell'impegno da loro profuso.

La configurazione di questa attività formativa, che prevede l'illustrazione

di tutte le fasi di vita dei diversi tipi di prodotti per la salute, dalla ricerca alla registrazione, dall'approvvigionamento alla distribuzione, dalla vigilanza sul loro impiego al loro smaltimento, ha riscosso, anche quest'anno, un elevato apprezzamento da parte dei partecipanti, che, nelle schede di valutazione compilate al termine del corso, hanno espresso giudizi largamente positivi nei confronti dei contenuti proposti e della qualità dei docenti.

In conseguenza di tali risultati, è iniziato in questi giorni l'iter per l'organizzazione dell'edizione del 2021 che rappresenterà il raggiungimento della decima edizione dell'iniziativa: un traguardo che nessuno, nel 2012, aveva immaginato di poter raggiungere.



## SPONSOR PROSPECTUS

Si ricorda a tutte le Aziende interessate la possibilità di sponsorizzare, in forme differenti, gli eventi in programma o pianificarne uno ad hoc. Informazioni sono disponibili sul sito o presso la Segreteria.

## ASSEMBLEA AFI Milano 15 aprile 2021

L'Assemblea Generale Ordinaria dei Soci AFI è convocata per giovedì 15 aprile 2021 alle ore 18.00, eccezionalmente in modalità telematica.

Sarà possibile accedere virtualmente alla riunione tramite l'apposito pulsante dedicato sul Portale AFI.

Potranno prendere parte alla riunione solo i Soci AFI in regola con il versamento della quota associativa 2020 e appartenenti alle seguenti categorie associative: Ordinari, Straordinari (rappresentante), Onorari e Benemeriti.

La **Convocazione dell'Assemblea** con il relativo Ordine del Giorno è disponibile sul [sito web](#).

## ELEZIONI AFI 2021

Scadono per il compiuto triennio il Consiglio Direttivo, il Collegio dei Revisori dei Conti e il Collegio dei Probiviri della nostra Associazione. Il Consiglio Direttivo in carica ha fissato la data per le prossime elezioni al **30 aprile 2021** e la consultazione dei soci per corrispondenza. La scheda di votazione con le istruzioni per il voto è stata spedita per posta a tutti i soci aventi diritto di voto all'indirizzo comunicato in fase di iscrizione.

Il termine per l'invio delle schede è **giovedì 15 aprile 2021**.

## NOMINA DEL PROF. RIGAMONTI A PRESIDENTE ONORARIO AFI



L'Assemblea Straordinaria dei Soci AFI, che si è tenuta il giorno 14 gennaio 2021, ha approvato all'unanimità la nomina del **Prof. Rigamonti a Presidente Onorario dell'Associazione**.

Il Prof. Rigamonti ringrazia con un messaggio all'assemblea: *"Il conferimento della Presidenza Onoraria mi onora e mi commuove. Si tratta del più alto riconoscimento, attribuito per un lunghissimo periodo di lavoro che con la collaborazione di tanti amici ha prodotto risultati importanti. Grazie anche ai tanti colleghi scomparsi, sempre presenti nei nostri ricordi. Con vero piacere ho ricevuto la targa che avete preparato in mio onore. Ho molto gradito e vi ringrazio con sincerità"*.

Fino alle nuove elezioni in programma quest'anno, le funzioni di Presidente saranno svolte dal Dr. Giorgio Bruno, Vice Presidente AFI.

## COMUNICAZIONE E STAMPA

Antonio Danese

## IL VICE PRESIDENTE

Giorgio Bruno



Associazione Farmaceutici Industria  
Società Scientifica

A.F.I.: V.le Ranzoni, 1 – 20149 Milano – Tel. 02.4045361 – 02.4047375 – Fax 02.48717573

E-mail: [segreteria@afiscientifica.it](mailto:segreteria@afiscientifica.it) Internet-home page: [www.afiscientifica.it](http://www.afiscientifica.it)