

RIFERIMENTI NORMATIVI

- **Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219**
Attuazione della direttiva 2001/83/CE (e successive direttive di modifica) relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano, nonché della direttiva 2003/94/CE.
- **Direttiva CEE 2003/94 del 08/10/2003**
Direttiva della Commissione che stabilisce i principi e le linee direttrici della buona prassi di fabbricazione relative ai medicinali per uso umano e ai medicinali per uso umano in fase di sperimentazione.
- **Direttiva CEE 2004/124 del 17/02/2004**
Direttiva del Parlamento Europeo e del Consiglio che stabilisce le procedure comunitarie di autorizzazione, sorveglianza e farmaco vigilanza per quanto riguarda i medicinali per uso umano e veterinario e istituisce un'agenzia europea dei medicinali.
- **Decreto Ministero dei Trasporti del 07 Gennaio 1999**
Codificazione del colore per l'identificazione delle bombole per gas trasportabili.
- **Decreto Ministero dei Trasporti del 14 Ottobre 1999**
Nuova colorazione delle bombole destinate a contenere gas per uso medicale elencati nella Farmacopea ufficiale italiana.
- **D. L.vo 25 Febbraio 1998, N. 95**
Modifiche al decreto legislativo 24 febbraio 1997, n. 46, recante l'attuazione della direttiva 93/42/CEE concernente i dispositivi medici.
- **D.Lgs 538/92 Direttiva CEE 91-356**
Linee guida Good Manufacturing Practice (GMP).
- **D. L.vo 3 Febbraio 1997, N. 52**
Attuazione della direttiva 92/32/CEE concernente classificazione, imballaggio ed etichettatura delle sostanze pericolose.
- **D. L.vo 24/2/97 N. 46**
(Marcatura CE) attuazione della direttiva 93/42/CEE concernente i dispositivi medici.
- **D. L.vo 18 Febbraio 1997, N. 44**
Attuazione della direttiva 93/39/CEE, che modifica le direttive 65/65/CEE, 75/318/CEE e 75/319/CEE relative ai medicinali
- **Direttiva 99-36-CE 29 aprile 1999**
In materia di attrezzatura a Pressione Trasportabile (T-Ped)
- **Direttiva 93/39/CEE del Consiglio 14/6/93 che modifica le Direttive 65/65/CEE, 75/318/CEE e 75/319/CEE**
Relativa all'obbligo di comunicazione al Ministero della Salute in caso di ritiro del prodotto dal mercato.
- **Direttiva 67/548/CEE del Consiglio 27/6/67**
Ravvicinamento delle disposizioni legislative, regolamentari ed amministrative relative alla classificazione, all'imballaggio e all'etichettatura delle sostanze pericolose.
- **D.M. 6 Luglio 1999**
Approvazione delle linee direttrici in materia di buona pratica di distribuzione dei medicinali per uso umano.