



Ministero della Salute

Dipartimento della programmazione, dei dispositivi medici,
del farmaco e delle politiche in favore del Servizio sanitario nazionale
Direzione Generale dei dispositivi medici e del farmaco
Ufficio Centrale Stupefacenti

D.D. n° 538/2025

CODICE U.C.S. I391

Validità: 03/12/2025 – 03/12/2027

Fascicolo I.5.i.f.5.2/2012/42

Normativa e determinazioni di riferimento
D.P.R. 309 del 9 ottobre 1990 e s.m.i (con particolare riferimento agli articoli 17, 19, 36) Autorizzazione AIFA n°. aM - 30/2025 emesso in data 07/04/2025.

Titolare dell'autorizzazione	Legale rappresentante	Persona qualificata
Eurofins Biolab S.r.l.	Radici Alessandro Nato a Milano il 31/01/1979	Piredda Mariella Nata a Nuoro il 3/01/1971

Stabilimento	Recapiti	P.E.C.
Via Bruno Buozzi, 2 20055 Vimodrone (MI)	Tel. 0225071555 Fax 0225071599	certificata@pec.biolab.it

Vista la domanda di rinnovo e verificata la sussistenza dei requisiti richiesti per l'autorizzazione ai sensi del D.P.R. 309/90, l'azienda è autorizzata, per esclusivo uso di laboratorio, all'impiego di:

SOSTANZA	Stoccaggio analisi di stabilità	Impiego per scopi analitici
Delta ⁻⁸ - Delta ⁻⁹ - Delta ⁻⁹⁽¹¹⁾ THC	X	X
Acetil Fentanil	X	X
Fentanil Citrato	X	X
Fentermina	X	X
Tabella medicinali	X	X

Il Dirigente
dell'Ufficio Centrale Stupefacenti
Dr.ssa Maria Grazia Leone

MARIA
GRAZIA
LEONE
03.12.2025
12:28:25
GMT+01:00



IMPOSTA DI BOLLO ASSOLTA