

Strasburgo, 23 gennaio 2024

T-MED (2023) 19  
*Traduzione informale*

---

## RELAZIONE SULLA CAPACITÀ DELLA RETE DI COOPERAZIONE E SCAMBIO DI INFORMAZIONI 24/7

---

Lotta ai prodotti medici contraffatti - Programma globale  
(Progetto CRIMFAMED)

Unità MEDICRIME  
Direzione generale I - Diritti umani e Stato di diritto



Questo rapporto è stato realizzato nell'ambito del progetto CRIMFAMED (Combating Counterfeit Medical Products - Global Programme), finanziato da un contributo volontario della Francia.

Tutte le richieste relative alla riproduzione o alla traduzione di tutto o parte di questo documento devono essere indirizzate alla Direzione Comunicazione (F-67075 Strasbourg Cedex o [publishing@coe.int](mailto:publishing@coe.int)). I commenti su questo rapporto sono benvenuti e possono essere inviati al Segretariato MEDICRIME del Consiglio d'Europa Avenue de l'Europe F-67075 Strasbourg Cedex, Francia E-mail: [medicrime@coe.int](mailto:medicrime@coe.int)

Consiglio d'Europa, gennaio 2024.

I contenuti di questa pubblicazione non riflettono necessariamente le opinioni o le politiche del Consiglio d'Europa, del Comitato MEDICRIME o qualsiasi posizione ufficiale dei governi dei Paesi che partecipano a questo rapporto, né implicano la loro approvazione. I termini utilizzati in questa pubblicazione e la presentazione dei dati in essa contenuti non implicano, da parte del Segretariato del Consiglio d'Europa, alcun giudizio sullo status giuridico di un Paese o delle sue autorità. Le informazioni sui link ai siti Internet contenute in questa pubblicazione sono fornite per comodità del lettore. Il Consiglio d'Europa non è responsabile dell'accuratezza di tali informazioni o del contenuto dei siti esterni. Gli autori sono gli unici responsabili delle opinioni espresse in questa pubblicazione. Gli autori sono gli unici responsabili delle opinioni espresse in questa pubblicazione.

Sig. Hugo BONAR  
Signora Verica TRBIC  
Sig. Catalin ZETU

|

# INDICE

<b>Abbreviazioni</b> .....	<b>6</b>
<b>II. Sintesi</b> .....	<b>7</b>
<b>III. Introduzione</b> .....	<b>9</b>
3.1. Contesto .....	9
3.2. Obiettivo .....	9
3.3. Metodologia .....	10
3.4. Paesi partecipanti .....	10
3.5. Limitazioni.....	11
<b>IV. RELAZIONE GENERALE</b> .....	<b>11</b>
4.1. Legislazione applicabile e altre misure .....	11
4.2. Problemi analizzati.....	12
4.3. Commento generale.....	12
4.4. Autorità che hanno risposto al questionario.....	12
<b>V. COOPERAZIONE NAZIONALE</b> .....	<b>15</b>
5.1. Adozione di una strategia nazionale e/o di un piano d'azione tra le autorità statali	15
5.2. Strategia nazionale/piano d'azione basato su una legislazione e/o una politica	16
5.3. Strategia/piano d'azione basato sulla legislazione e/o sulla politica .....	16
5.4. Misure di cooperazione e scambio di informazioni tra l'Autorità di Stato competente e l'industria.....	17
5.5. Organi, comitati e sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati. ....	18
5.6. Disposizioni e misure a sostegno della creazione e del funzionamento di sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati.....	19
5.7. Altre modalità di raccolta e trasmissione di informazioni e dati.....	20
5.8. Database strutturati per la raccolta di informazioni .....	21
5.9. Assenza di disposizioni per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati	22
5.10. Sistemi previsti per lo scambio di informazioni e dati in assenza di sistemi esistenti .....	23
<b>VI. COOPERAZIONE NAZIONALE - FORMAZIONE E RISORSE</b> .....	<b>25</b>
6.1. Unità specializzate, uffici, gruppi e incarichi designati.....	25
6.2. Altre disposizioni per garantire la cooperazione e lo scambio di informazioni	27
6.3. Rete di cooperazione e scambio di informazioni 24/7 .....	28

6.4. Adeguatezza delle risorse per garantire la formazione alla cooperazione e allo scambio di informazioni.....	29
<b>VII. COOPERAZIONE INTERNAZIONALE .....</b>	<b>31</b>
7.1. Punto di contatto designato per la trasmissione e il ricevimento delle richieste di informazioni e di cooperazione.....	31
7.2. Disposizioni in cui i punti di contatto sono diversi per la condotta criminale e i prodotti medici contraffatti .....	32
7.3. Misure di formazione per i punti di contatto nazionali .....	33
7.4. Altre reti 24/7 utilizzate per trasmettere e ricevere informazioni e richieste di cooperazione relative a prodotti medici contraffatti e crimini correlati .....	35
7.5. Registrazione delle richieste di informazioni o di scambio di dati.....	38
7.6. Tipi di richieste da scambiare.....	39
<b>VIII. CONCLUSIONI E RACCOMANDAZIONI .....</b>	<b>44</b>
8.1. Conclusioni.....	44
8.2. Raccomandazioni.....	48
<b>IX. Allegato I - Stato delle risposte al questionario.....</b>	<b>51</b>
<b>X. Allegato II - QUESTIONARIO RETE 24/7.....</b>	<b>52</b>
<b>XI. Allegato III - Tabelle sullo stato delle Parti e di altri Paesi per quanto riguarda lo stato attuale delle capacità 24/7 delle autorità nazionali.....</b>	<b>81</b>

## Abbreviazioni

<b>Consiglio</b>	d'Europa
<b>CdP</b>	Comitato delle Parti della Convenzione MEDICRIME
<b>CENcomm</b>	Piattaforma di comunicazione della rete di controllo doganale (OMA)
<b>CRIMFAMED</b>	Progetto del Consiglio d'Europa - Lotta alla contraffazione di prodotti medici - Programma globale
<b>EUROPOL</b>	Agenzia dell'Unione Europea per la cooperazione di polizia
<b>GMS</b>	Piattaforma globale di monitoraggio e comunicazione
<b>HMA WEGEO</b>	Heads of Medicines Agencies Working Group of Enforcement Officers (Gruppo di lavoro delle agenzie per i medicinali)
<b>INTERPOL</b>	Organizzazione internazionale di polizia criminale
<b>MEDICRIME</b>	Convenzione del Consiglio d'Europa sulla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi che costituiscono una minaccia per la salute pubblica.
<b>NC</b>	Ufficio centrale nazionale (INTERPOL)
<b>PFIP</b>	Forum permanente sulla criminalità farmaceutica internazionale
<b>UNODC</b>	Ufficio delle Nazioni Unite contro la droga e il crimine
<b>OMD</b>	Organizzazione mondiale delle dogane
<b>OMS</b>	Organizzazione Mondiale della Sanità

## II. Sintesi

Il Consiglio d'Europa (di seguito CoE) ha lanciato il progetto "Counterfeit Medical Products - Global Programme" (CRIMFAMED) per valutare lo stato attuale delle capacità delle autorità nazionali coinvolte nelle legislazioni nazionali penali e di altro tipo di sostenere la proibizione e l'applicazione contro i prodotti medici contraffatti/contraffatti al fine di proteggere la salute pubblica.

Tenendo conto della necessità di costruire e rafforzare le capacità istituzionali e operative per sostenere la Convenzione MEDICRIME, l'indagine CRIMFAMED si è concentrata principalmente sulle misure legislative, strategiche e di pianificazione messe in atto dagli Stati per sostenere le autorità che hanno bisogno di cooperare e scambiare informazioni tra loro, in particolare in relazione ai prodotti medici contraffatti e a reati simili. Ha incluso anche questioni correlate, come la designazione dei punti di contatto, la loro formazione e le loro risorse.

Va notato che la Convenzione MEDICRIME è stata concepita per affrontare le minacce alla salute pubblica in modo globale attraverso il diritto penale, e include specificamente nel suo oggetto e scopo la promozione della cooperazione nazionale e internazionale (articolo 1(c)). Prende in considerazione le relazioni a livello nazionale tra le autorità, comprese quelle preposte all'applicazione della legge, le autorità doganali e sanitarie, e a livello internazionale tra i Paesi, in particolare le Parti della Convenzione MEDICRIME. L'indagine si è quindi concentrata sugli articoli 17 (Misure di cooperazione nazionale e scambio di informazioni) e 22 (Cooperazione internazionale in materia di prevenzione e altre misure amministrative) della Convenzione MEDICRIME.

In questo contesto, è stato elaborato e inviato a 31 Paesi un questionario volto a stabilire una valutazione di base dello stato di preparazione degli Stati membri del Consiglio d'Europa, delle Parti e dei firmatari della Convenzione MEDICRIME, nonché di altri Paesi, a cooperare e scambiare informazioni nella lotta contro questo tipo di crimini che colpiscono la salute pubblica (Allegato 1).

Questo rapporto di sintesi fornisce una panoramica delle risposte al questionario e mira a sostenere questi Paesi indicando la loro capacità e i loro vincoli a cooperare e scambiare informazioni specificamente legate ai prodotti medici contraffatti e a reati simili. Evidenzia le sfide che si presentano a livello nazionale e internazionale quando non vengono designati punti di contatto concordati per tale cooperazione e, più specificamente, quando tali responsabilità ricadono su autorità diverse a seconda dell'oggetto, sia esso la condotta criminale o i prodotti medici. Le risposte rivelano che i sistemi di scambio di informazioni spesso dipendono dal tipo di informazioni scambiate, se si tratta di condotte criminali o di dispositivi medici, e dall'approccio dell'autorità responsabile dello scambio, che si tratti di forze dell'ordine, dogane o autorità di regolamentazione dei dispositivi medici.

Il rapporto rileva un elevato livello di cooperazione e di scambio di informazioni nella pratica da parte delle autorità nazionali, anche se spesso si basa su accordi complessi e non sempre supportati dalla legislazione, oltre a ricorrere a misure informali. Il rapporto rileva, tuttavia, che possono esserci duplicazioni nella raccolta e nella trasmissione di informazioni a livello nazionale e internazionale e che le lacune tra i sistemi possono rimanere irrisolte.

Le questioni collaterali della raccolta dei dati e dell'esistenza di una banca dati in grado di riferire in modo specifico sulle condotte criminali relative ai prodotti medici e ai prodotti medici contraffatti non erano l'obiettivo principale dell'indagine, ma non potevano essere separate da essa a causa della relazione simbiotica tra di esse. Il rapporto conclude che lo scambio di informazioni tra le autorità nazionali non è generalmente registrato in una banca dati strutturata che consentirebbe un'efficace analisi mirata dei prodotti medici contraffatti e di reati simili.

Poiché non rientra nelle sue competenze, il rapporto non raccomanda se il Comitato delle Parti debba o meno istituire una rete 24/7 specifica per la Convenzione MEDICRIME. Né prende in considerazione l'eventualità che il Comitato delle Parti istituisca una banca dati specifica per MEDICRIME, per aiutare le Parti della Convenzione e gli altri Paesi che desiderano contribuirvi, al fine di disporre di una banca comune di informazioni con cui cooperare nella lotta contro la contraffazione di prodotti medici e reati simili per proteggere la salute pubblica. Il rapporto solleva la questione, alla luce dei suoi risultati, se gli accordi di cooperazione e scambio di informazioni esistenti, anche se spesso complessi, siano sufficienti per affrontare questo tipo di crimine. Il Comitato delle Parti potrebbe prendere in considerazione la possibilità di creare una rete 24/7 specifica per il MEDICRIME, indipendente da tutte le altre reti esistenti, o di gestirla congiuntamente ad altre reti simili, sfruttando le loro capacità ed esperienze e lasciando agli Stati la possibilità di decidere come farlo a livello nazionale in base alle loro risorse. Indipendentemente dalla strada intrapresa, il rapporto prevede che meccanismi strutturati per la raccolta, l'analisi e il reperimento di informazioni specifiche sui reati legati ai prodotti medici contraffatti e il necessario collegamento con i prodotti medici contraffatti siano essenziali per la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le autorità a livello nazionale e internazionale.

Infine, il rapporto riconosce l'impegno di coloro che hanno contribuito alle risposte e le sfide poste dalla raccolta di informazioni provenienti da diverse autorità con competenze diverse coinvolte nella lotta contro la contraffazione di prodotti medici e reati simili. Ciò illustra il grado di cooperazione e di informazione necessario alle autorità per agire in modo unitario a livello nazionale, che secondo il rapporto è un indicatore chiave del successo dell'obiettivo dell'indagine.

### III. Introduzione

#### 3.1. Il contesto

Nell'ambito del progetto "Combating Counterfeit Medical Products - Global Programme" (CRIMFAMED), il Consiglio d'Europa (di seguito CoE) sta conducendo questa **indagine** per valutare lo stato attuale delle capacità delle autorità nazionali coinvolte nelle leggi nazionali penali e di altro tipo che supportano il divieto e l'applicazione contro la contraffazione di<sup>1</sup> / prodotti medici contraffatti come reati penali al fine di proteggere la salute pubblica.

Questa indagine darà visibilità alle procedure legislative nazionali e alle misure di collaborazione tra gli attori (come le autorità giudiziarie, sanitarie, di polizia e doganali). Verranno inoltre valutate le opportunità di formazione per i rappresentanti coinvolti nei procedimenti penali legati a MEDICRIME in ogni Stato. Infine, si valuterà anche la partecipazione ad altre reti internazionali.

Nel compilare il questionario, si prega di tenere presente l'oggetto e lo scopo della Convenzione MEDICRIME, come indicato nell'articolo 1.1.

#### **Articolo 1 - Oggetto e finalità**

1. *Lo scopo della Convenzione è quello di prevenire e combattere le minacce alla salute pubblica attraverso:*
  - a. *Prevedere la criminalizzazione di alcuni atti;*
  - b. *proteggere i diritti delle vittime dei reati previsti dalla presente Convenzione;*
  - c. *promozione della cooperazione nazionale e internazionale*

Questa indagine tiene conto anche degli articoli 17 (Misure di cooperazione nazionale e scambio di informazioni) e 22 (Cooperazione internazionale in materia di prevenzione e altre misure amministrative) della Convenzione MEDICRIME.

#### 3.2. Obiettivo

L'obiettivo dell'indagine CRIMFAMED è quello di identificare come il Comitato delle Parti possa supportare al meglio le Parti della Convenzione MEDICRIME, e altri Stati non membri, nella loro preparazione a sostenere la cooperazione e lo scambio di informazioni nel contesto di reti 24/7 nella lotta contro la contraffazione/contraffazione di prodotti medici<sup>2</sup> e reati simili. L'indagine mira a identificare i punti di forza e le lacune all'interno dei Paesi e tra di essi nei rispettivi quadri legislativi, normativi e politici. È importante notare che l'obiettivo non prevede la presunzione che le reti 24/7 debbano o non debbano esistere.

<sup>1</sup> Si veda la definizione del termine "contraffazione" all'articolo 4(j) della Convenzione MEDICRIME.

<sup>2</sup> Si veda la definizione del termine "dispositivo medico" all'articolo 4(a) della Convenzione MEDICRIME.

### **3.3. Metodologia**

Il questionario è stato inviato a tutte le Parti e ai Firmatari della Convenzione MEDICRIME e, per ottenere una gamma più ampia di risposte, a un numero selezionato di altri Paesi. Il rapporto è presentato orizzontalmente anziché paese per paese e commenta solo le questioni più importanti.

Le aree di interesse e il numero di domande sono suddivisi in cinque parti principali: il Capitolo I riguarda il Rapporto generale; il Capitolo II riguarda le questioni relative alla cooperazione nazionale e allo scambio di informazioni (Domande 1-10); il Capitolo III contiene questioni relative alla formazione e alle risorse (Domande 10-14); e il Capitolo IV riguarda la cooperazione internazionale e lo scambio di informazioni (Domande 15-20), in particolare in relazione alla lotta contro il crimine dei dispositivi medici e i prodotti medici contraffatti. Le conclusioni e le raccomandazioni sono contenute nella parte finale, il Capitolo V.

A ogni Paese è stato chiesto di fornire una risposta nazionale piuttosto che risposte di singole autorità, ed è stato inoltre chiesto di indicare quali autorità fossero coinvolte nella risposta; se la risposta fosse stata completata come un team o se si trattasse di risposte individuali che sono state poi consolidate da un'autorità per la presentazione; se eventuali autorità che hanno un ruolo nella lotta ai prodotti medici contraffatti e a reati simili nel Paese non fossero coinvolte nella risposta alla richiesta; e quale autorità stesse facendo la richiesta per conto di tutte le autorità menzionate nella risposta. Questo approccio è stato utilizzato per ottenere informazioni consolidate e per promuovere la cooperazione tra le autorità responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni relative alla lotta contro il crimine dei dispositivi medici e la contraffazione dei dispositivi medici. L'intento era quello di ottenere un quadro armonizzato delle misure nazionali e di promuovere un vero spirito di cooperazione e scambio di informazioni tra queste autorità.

Se non è stata data risposta a una domanda specifica, si è ritenuto che non fosse possibile identificare alcuna disposizione o misura pertinente. Quando una risposta ha fornito informazioni considerate in contraddizione con altre informazioni fornite nella risposta all'indagine, si è interpretato che la disposizione legislativa o altra misura fosse stata fornita da almeno un'autorità nazionale e che quest'ultima fosse la risposta su cui basare l'indagine.

Questo approccio evidenzia per il Comitato delle Parti e per il Paese interessato che, sebbene si possano individuare delle lacune, sono state adottate alcune misure legislative o di altro tipo per sostenere le persone, le unità, le autorità o i servizi incaricati della cooperazione e dello scambio di informazioni a lavorare efficacemente a livello nazionale e internazionale per combattere in modo specifico i reati relativi ai prodotti medici contraffatti e falsificati con l'obiettivo generale di proteggere la salute pubblica.

Poiché attualmente non esiste una rete di cooperazione e di scambio di informazioni 24 ore su 24, 7 giorni su 7, specifica per la Convenzione MEDICRIME, non sono sorti obblighi in tal senso per nessuno degli intervistati, ad eccezione delle Parti della Convenzione in relazione agli articoli 17 e 22.

Le risposte sono state accettate in inglese e francese e i valutatori, nella stesura del presente rapporto, hanno potuto tradurle e interpretarle.

### **3.4. Paesi partecipanti**

Il questionario è stato inviato a 31 Paesi, di cui 15 (48%) hanno risposto (Allegato I). Le conclusioni di questo rapporto si basano sulle informazioni ricevute nelle risposte.

Gli Stati membri del CoE partecipanti (tutti Parti della Convenzione MEDICRIME, tranne dove diversamente indicato) sono stati: Armenia, Belgio, Bosnia-Erzegovina, Burkina Faso, Croazia, Francia, Ungheria, Irlanda (non Parte della Convenzione MEDICRIME), Moldavia, Portogallo, Slovenia, Spagna, Svizzera e Ucraina. Lo Stato partecipante non membro del CoE è stato il Marocco (Parte della Convenzione MEDICRIME).

### **3.5. Limitazioni**

Il presente rapporto si basa sui contributi dei Punti focali nazionali concordati, nella maggior parte dei casi, dalle autorità nazionali responsabili della lotta contro i prodotti medici contraffatti e reati simili. In un numero limitato di casi, i contributi sono stati presentati senza, o in assenza di, un consolidamento con le altre autorità nazionali competenti.

In alcuni casi, le risposte a domande specifiche sono rimaste senza risposta. Sebbene nel Paese oggetto dell'indagine possano esistere informazioni rilevanti sull'argomento, il rapporto conclude che non sono disponibili.

I commenti sono di natura tecnica e devono essere considerati in tale contesto. Le autorità nazionali hanno fornito dei link a Internet a sostegno delle osservazioni presentate. Tali link potrebbero non essere esaustivi e non sono stati verificati in modo indipendente. Vengono forniti solo a scopo informativo nel presente rapporto.

## **IV. RELAZIONE GENERALE**

### **4.1. Legislazione applicabile e altre misure**

Va notato che le leggi nazionali e le altre misure utilizzate nei Paesi studiati in questo rapporto per affrontare la cooperazione e lo scambio di informazioni in relazione ai prodotti medici contraffatti e a reati simili sono:

- un mix di leggi e misure amministrative
- in alcuni paesi avviene attraverso accordi formali tra le autorità, in altri attraverso accordi informali
- in un piccolo numero di Paesi esistono pochi accordi, formali o informali, che prevedono una qualche forma di cooperazione o scambio di informazioni.

Oltre agli articoli 17 e 22, la Convenzione MEDICRIME non prevede alcuna regola per le Parti su quali leggi o altre misure utilizzare per rendere efficace il tipo di cooperazione previsto dalla Convenzione MEDICRIME, senza dover ricorrere ad altre reti generali 24/7 in materia di criminalità.

#### **4.2. Problemi analizzati**

I temi principali discussi sono stati i seguenti:

- l'esistenza di misure nazionali, siano esse strutturate da misure legislative, politiche, piani strategici o informali;
- Sostegno statale attraverso la formazione e le risorse per i responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni in relazione ai prodotti medici contraffatti e a reati simili;
- il funzionamento delle autorità nazionali in uno spirito di coesione e cooperazione nella cooperazione nazionale e internazionale e nello scambio di informazioni

#### **4.3. Commento generale**

La Convenzione MEDICRIME è stata redatta con l'intenzione di essere uno strumento olistico con una rete interconnessa di disposizioni di supporto, tra cui la cooperazione nazionale e internazionale e lo scambio di informazioni. In questo rapporto si è notato che, in assenza di misure specifiche, sia legislative che amministrative, la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le autorità nazionali e tra i Paesi possono basarsi su accordi informali, o addirittura su nessun accordo, e su altre reti che non sempre sono sufficienti per soddisfare i requisiti della Convenzione MEDICRIME.

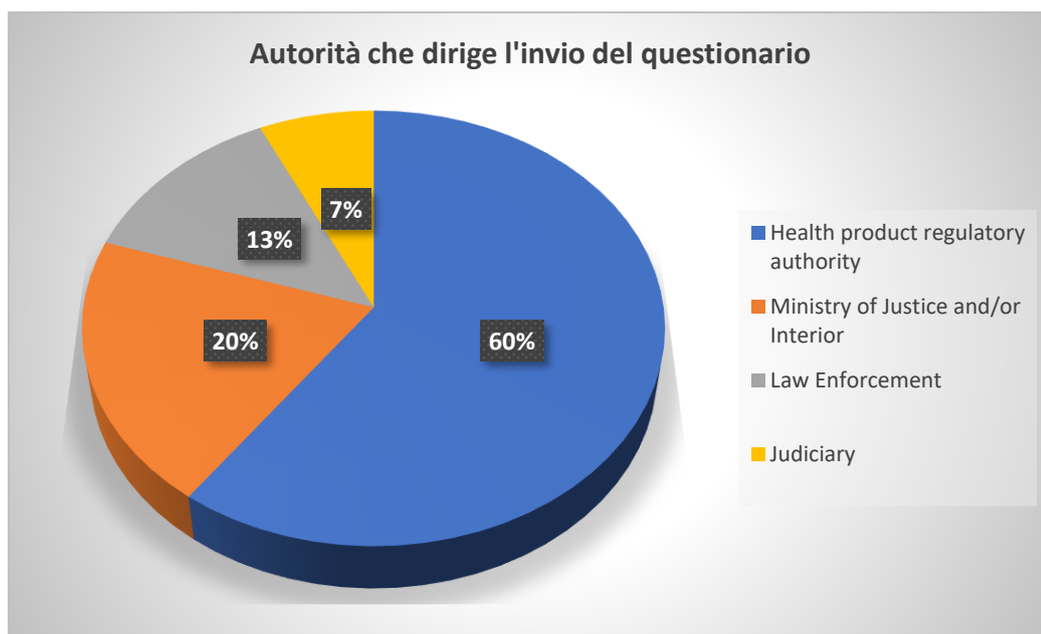
#### **4.4. Autorità che hanno risposto al questionario**

Il questionario chiedeva informazioni sulle autorità rispondenti per determinare:

- la misura in cui le autorità nazionali hanno cooperato tra loro nel rispondere all'indagine, indicando così se esiste uno spirito di cooperazione nel normale corso della lotta ai prodotti medici contraffatti e a reati simili;
- la misura in cui lo hanno fatto come squadra o attraverso un accordo per cui un'autorità ha agito come coordinatore di consolidamento per la presentazione del questionario, indicando così un approccio cooperativo e una comprensione e un accordo comuni su come la cooperazione e lo scambio di informazioni funzionano all'interno del paese per quanto riguarda la lotta ai prodotti medici contraffatti e a reati simili;
- quale autorità, o coordinatore, è individuata come capofila nazionale per rispondere al Comitato MEDICRIME su questioni relative alla lotta contro i prodotti medici contraffatti e crimini simili.

Le seguenti informazioni riassumono la situazione delle autorità interpellate:

- Nove Paesi (60%) (Armenia, Belgio, Bosnia-Erzegovina, Burkina Faso, Francia, Ungheria, Spagna, Svizzera e Ucraina) hanno identificato la persona che ha inviato la risposta al questionario al Comitato MEDICRIME come il delegato del Paese al Comitato MEDICRIME. Tutte le risposte hanno identificato la persona e l'autorità che le ha inviate.
- Cinque Paesi (36%) (Armenia, Marocco, Moldavia, Portogallo e Ucraina) non hanno fornito alcuna informazione sulle autorità coinvolte, né se la risposta sia stata completata come risposta di gruppo, né alcuna informazione su quali autorità abbiano un ruolo da svolgere nella lotta ai prodotti medici contraffatti e a crimini simili e non sono stati rappresentati nella risposta a questo questionario.
- I Paesi hanno identificato l'autorità che ha guidato l'invio del questionario:
  - a) **Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici o Ministero della Salute** in nove Paesi (**60%**) (Armenia, Belgio, Croazia, Irlanda, Marocco, Moldavia, Slovenia, Svizzera e Ucraina);
  - b) **Ministero della Giustizia e/o dell'Interno** in tre Paesi (**20%**) (Francia, Ungheria e Spagna);
  - c) **Applicazione della legge in due Paesi (13%)** (Bosnia-Erzegovina e Portogallo).
  - d) **Magistratura in un solo Paese (7%)** (Burkina Faso).
  - e) Un Paese (**7%**) (la Svizzera) ha dichiarato di essere l'**unica autorità coinvolta** nella risposta al questionario.
  - f) Otto Paesi (**53%**) (Bosnia-Erzegovina, Burkina Faso, Croazia, Francia, Ungheria, Irlanda, Slovenia e Spagna) hanno riferito di aver **collaborato alla raccolta delle risposte da parte di almeno il servizio di polizia, il servizio doganale e l'autorità di regolamentazione dei dispositivi medici**.



**Nota:** i commenti si basano sulle risposte fornite e potrebbero non rispecchiare la situazione effettiva nei Paesi in cui non sono state fornite informazioni.

## V. COOPERAZIONE NAZIONALE

Questo capitolo copre le domande da 1 a 10 del questionario, che comprendevano domande sulla cooperazione nazionale e sullo scambio di informazioni. L'articolo 17.1 della Convenzione MEDICRIME era il fulcro di queste domande.

### Articolo 17

1. *Ciascuna Parte adotta le misure legislative e di altro tipo necessarie a garantire che i rappresentanti delle autorità sanitarie, doganali, incaricate dell'applicazione della legge e di altre autorità competenti si scambino informazioni e cooperino in conformità alla legislazione nazionale per prevenire e combattere efficacemente la contraffazione di prodotti medici e reati analoghi che costituiscono una minaccia per la salute pubblica.*

### 5.1. Adozione di una strategia e/o di un piano d'azione nazionale tra le autorità statali

DOMANDA 1	SÌ	NO
In relazione alla lotta contro la contraffazione di prodotti medici e reati simili, il vostro Paese ha adottato:		
a. Una strategia nazionale per la cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi?		
b. Una strategia nazionale o un piano d'azione nazionale sulla cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi?		

Questa domanda mira a scoprire se le Parti/Paesi hanno formalmente messo in atto una strategia nazionale o un piano d'azione formale specificamente incentrato sulla cooperazione e sullo scambio di informazioni tra autorità/servizi per combattere i prodotti medici contraffatti e reati simili (articolo 17.1).

- Strategie nazionali e/o piani d'azione nazionali per il sistema formale di cooperazione e scambio di informazioni tra autorità/servizi (autorità sanitarie, dogane, polizia e, in alcuni casi, altre autorità competenti) sono stati stabiliti in sei (40%) dei Paesi rispondenti (Armenia, Burkina Faso, Marocco, Slovenia, Spagna e Ucraina).

- Nove (60%) dei Paesi rispondenti (Belgio, Bosnia-Erzegovina, Croazia, Francia, Ungheria, Irlanda, Moldavia, Portogallo e Svizzera) non hanno specificamente stabilito alcuna strategia o piano d'azione nazionale sulla cooperazione e lo scambio di informazioni tra le autorità e i servizi per combattere i prodotti medici contraffatti e reati simili.

### Conclusioni

**Poco più della metà (60%) dei Paesi che segnalano la cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi in relazione alla lotta ai prodotti medici contraffatti e a reati analoghi non dispone di una strategia o di un piano d'azione nazionale. La mancanza di una strategia o di un piano d'azione può aumentare il rischio che la cooperazione e lo scambio di informazioni possano vacillare a causa di cambiamenti nelle autorità, compreso il cambiamento o la mancata nomina del personale coinvolto in questa funzione. Ciò aumenta il rischio di fallimento della cooperazione e dello scambio di informazioni tra le autorità coinvolte nella lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a reati simili.**

## 5.2. Strategia nazionale/piano d'azione basato su legislazione e/o politica

### DOMANDA 2

La strategia nazionale e/o il piano d'azione nazionale sono stati attuati sulla base di

a. Un requisito legislativo	
b. Politica nazionale	
c. Altro	

Questa domanda mira a scoprire il meccanismo con cui la politica nazionale e/o il piano d'azione sono stati messi in atto dai Paesi che hanno risposto affermativamente alla domanda 1, al fine di comprendere l'obbligo per le autorità/servizi di cooperare e scambiare informazioni tra loro.

- La domanda 1 ha valutato sei Paesi che avevano una strategia nazionale e/o un piano d'azione nazionale per combattere la contraffazione di prodotti medici e reati simili. Di questi, tre (Slovenia, Spagna e Ucraina) avevano una legislazione che richiedeva strategie e/o piani d'azione nazionali per la cooperazione e lo scambio di informazioni. Ciò significa anche che, dei 15 Paesi che hanno risposto al questionario, solo il 20% ha dichiarato di avere una strategia e/o un piano d'azione nazionale supportato da una legislazione.
- Due dei sei Paesi citati nel paragrafo precedente, riferiscono di avere una politica nazionale, piuttosto che un sostegno legislativo, per la cooperazione e lo scambio di informazioni in relazione alla lotta contro i prodotti medici contraffatti e crimini simili.
- Un paese (la Spagna) aveva una politica nazionale e un requisito legislativo per sostenere la strategia e la politica.
- Due Paesi (Burkina Faso e Spagna) riferiscono di avere altre misure a sostegno di questo settore, oltre alla legislazione e alle politiche nazionali. Un Paese (Armenia) ha riferito che, pur non disponendo di una legislazione o di una politica nazionale di supporto, ha messo in atto accordi informali per fornire formazione su questo tema tra le forze dell'ordine, le dogane e l'agenzia di regolamentazione dei dispositivi medici.

## 5.3. Strategia/piano d'azione basato sulla legislazione e/o sulla politica

DOMANDA 3	SÌ	NO
Se non esiste una disposizione legislativa, una politica nazionale, una strategia nazionale o un piano d'azione, esiste?		
a) Qualche autorità statale (ad esempio, polizia, dogana, autorità di regolamentazione dei dispositivi medici, ministero) ha una politica, una strategia o un piano d'azione per garantire la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le diverse autorità coinvolte nella lotta ai dispositivi medici contraffatti e a reati simili?		
b) Si prega di fornire i dettagli dell'autorità che ha una tale disposizione:		
c) Se esiste un accordo di cooperazione, quali autorità/servizi lo hanno firmato o hanno manifestato l'intenzione di firmarlo.		

Questa domanda è rivolta ai Paesi che nella domanda 1 hanno indicato di non avere disposizioni legislative, politiche nazionali, strategie nazionali o piani d'azione. La domanda mira a scoprire in questi Paesi se le autorità statali competenti hanno una politica, una strategia o un piano d'azione individuale per garantire la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le autorità competenti che si occupano specificamente della lotta contro i prodotti medici contraffatti e reati simili.

- 11 Paesi (73%) (Armenia, Belgio, Bosnia-Erzegovina, Croazia, Ungheria, Francia, Irlanda, Portogallo, Spagna, Svizzera e Ucraina) hanno dichiarato di avere accordi specifici per le autorità statali. Un Paese (7%) (Moldavia) non aveva accordi di questo tipo. Tre Paesi (20%) (Armenia, Spagna e Ucraina) hanno già specificato di avere in atto strategie, piani d'azione o politiche nazionali.
- Le autorità statali che hanno firmato o intendono firmare accordi di cooperazione di questo tipo includono servizi di applicazione della legge, dogane e servizi di regolamentazione dei dispositivi medici. Si tratta di 10 dei 15 Paesi (67%) (Armenia, Belgio, Bosnia-Erzegovina, Croazia, Francia, Ungheria, Irlanda, Slovenia, Spagna e Svizzera) che hanno risposto al questionario.
- Altre autorità statali incluse in tali accordi in alcuni Paesi sono l'autorità antidoping in sei Paesi, l'autorità per la sicurezza alimentare in cinque Paesi e la BCN nazionale di INTERPOL in cinque Paesi. Solo tre Paesi (20%) (Bosnia-Erzegovina, Irlanda e Spagna) riferiscono di avere accordi con tutte le autorità.
- Un Paese (7%) (Moldavia) ha riferito di non avere accordi formali, ma accordi informali su base individuale che coinvolgono le forze dell'ordine, le dogane, l'autorità di regolamentazione dei prodotti sanitari, l'autorità per la sicurezza alimentare e l'NCB di INTERPOL.

#### Conclusione

**Considerando le domande 2 e 3 insieme, si conclude che questo risultato significa che tutti i Paesi, tranne uno, riferiscono che esiste o è prevista qualche misura per stabilire accordi specifici per la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le autorità statali competenti coinvolte nella lotta contro i prodotti medici e reati simili.**

#### 5.4. Misure per la cooperazione e lo scambio di informazioni tra l'autorità statale competente e l'industria

DOMANDA 4	SÌ	NO
Qualsiasi misura di cui sopra (disposizione legislativa, politica nazionale, strategia, piano d'azione o altre misure strutturate) <b>(Articolo 17(2))</b>		
a. Prevedere la cooperazione tra le autorità competenti (per le indagini criminali, la sorveglianza alle frontiere, la regolamentazione dei dispositivi medici, altre autorità competenti) e l'industria per quanto riguarda la gestione del rischio dei dispositivi medici contraffatti e di reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.		

Questa domanda mira a scoprire se e quali autorità statali prevedono la cooperazione tra le autorità competenti (per le indagini sulla criminalità, la sorveglianza delle frontiere, la regolamentazione dei dispositivi medici e altre autorità pertinenti) e l'industria per quanto

riguarda la gestione del rischio di prodotti medici contraffatti e reati simili che comportano minacce per la salute pubblica. La questione della gestione del rischio si concentra principalmente sui rischi e sugli impatti per la salute derivanti da un prodotto medico contraffatto. Nel contesto di questo rapporto, la domanda è se esista un sistema di cooperazione e di scambio di informazioni necessario per la funzione di gestione del rischio tra le autorità statali, tipicamente le autorità di regolamentazione, e il settore industriale che produce e/o commercializza il prodotto medico autentico che ora è sospettato di essere contraffatto.

- Dato il ruolo di licenza/autorizzazione/registrazione dei dispositivi medici svolto dall'ARR, ci si aspettava che in tutti i Paesi che hanno risposto al questionario esistesse un sistema strutturato di cooperazione e scambio di informazioni per la gestione del rischio di incidenti relativi a dispositivi medici contraffatti che coinvolgesse l'ARR e l'industria. Undici dei 15 Paesi (73%) (Armenia, Belgio, Croazia, Francia, Ungheria, Irlanda, Marocco, Portogallo, Slovenia, Spagna, Francia e Ucraina) hanno indicato l'esistenza di tali sistemi di cooperazione per la gestione del rischio. Le informazioni aggiuntive fornite da sei di questi 10 Paesi suggeriscono un'interpretazione della domanda come cooperazione tra le autorità stesse, piuttosto che tra le autorità e l'industria. Ciò potrebbe invalidare il livello di informazione sulle misure di cooperazione tra autorità e industria in relazione alla gestione del rischio di prodotti medici contraffatti e reati simili.
- Quattro Paesi (27%) (Bosnia-Erzegovina, Burkina Faso, Moldavia e Svizzera) hanno dichiarato di non disporre di tali sistemi di cooperazione. L'assenza di tali sistemi in questi quattro Paesi può essere dovuta a un'interpretazione alternativa della domanda. È prevedibile, a patto che i Paesi lo chiariscano, che alcuni di essi abbiano un sistema di questo tipo.

#### 5.5. Organi, comitati e sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati.

DOMANDA 5	SÌ	NO
Esistono organi/commissioni/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su		
a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		
b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)		
c. Non sono specifiche per i prodotti medici contraffatti, ma sono di natura generale e possono includere i prodotti medici contraffatti (cioè un diritto penale generale).		

Questa domanda mira a scoprire se le autorità competenti del Paese hanno strutturato organi, comitati o altri sistemi per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici sulla condotta criminale e/o sul prodotto medico associato alla contraffazione di prodotti medici e reati simili.

Per quanto riguarda la lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati analoghi (cioè in relazione a reati e comportamenti penali):

- 10 Paesi (67%) (Armenia, Belgio, Bosnia-Erzegovina, Ungheria, Irlanda, Marocco, Portogallo, Slovenia, Spagna e Ucraina) riferiscono di avere in atto misure di questo tipo per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati che sono specifiche per i reati legati ai prodotti medici contraffatti.

- 5 Paesi (33%) (Burkina Faso, Croazia, Francia, Moldavia e Svizzera) dichiarano di non avere misure specifiche per i reati legati ai prodotti medici contraffatti.

Per quanto riguarda i prodotti medici contraffatti (cioè in relazione al prodotto)

- 11 Paesi (73%) (Armenia, Belgio, Bosnia-Erzegovina, Croazia, Ungheria, Irlanda, Marocco, Portogallo, Slovenia, Spagna e Ucraina) riferiscono di aver adottato tali misure per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici sui prodotti medici contraffatti.
- 6 Paesi (40%) (Armenia, Belgio, Francia, Ungheria, Portogallo e Ucraina) riferiscono inoltre di avere una legislazione più generale che copre anche queste attività tenendo conto della condotta criminale e dei prodotti medici contraffatti.
- 3 Paesi (20%) (Burkina Faso, Moldavia e Svizzera) dichiarano di non avere misure in atto a questo scopo in relazione ai prodotti medici contraffatti.

Per quanto riguarda il diritto generale

- 3 Paesi (20%) (Burkina Faso, Francia e Svizzera) riferiscono di avere misure più generali che coprono anche i prodotti medici contraffatti e reati simili.

#### Conclusione

**Ad eccezione della Moldavia, tutti i Paesi che hanno risposto al questionario dispongono di misure per la raccolta e la trasmissione di informazioni, sia specifiche per le condotte criminali legate ai prodotti medici contraffatti e ai prodotti medici contraffatti, sia più generali, che coprono sia le condotte criminali che i prodotti medici contraffatti.**

#### 5.6. Disposizioni e misure a sostegno della creazione e del funzionamento di sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati.

DOMANDA 6		
Se la risposta al punto 5.a o b è "Sì", specificare la disposizione legislativa, o altre misure politiche, che sostengono l'istituzione e il funzionamento di organismi/comitati/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati in relazione a		
a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		
b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)		

Questa domanda chiede informazioni di supporto solo per gli 11 Paesi (Armenia, Belgio, Bosnia-Erzegovina, Croazia, Ungheria, Irlanda, Marocco, Portogallo, Slovenia, Spagna e Ucraina) che hanno risposto alla domanda 5.a. o 5.b. (Sì) affermando di avere disposizioni specifiche a supporto delle loro risposte.

- In sei (43%) dei Paesi che hanno risposto al questionario (Armenia, Bosnia-Erzegovina, Ungheria, Irlanda, Portogallo e Spagna) esiste una chiara base legislativa o altri accordi strutturati a sostegno della creazione di sistemi per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati relativi a comportamenti criminali e prodotti medici contraffatti. Non è chiaro quale sia la base in tre Paesi (Belgio, Croazia e Marocco) le cui risposte indicano l'esistenza di una qualche forma di accordo tra agenzie per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati. Due Paesi (Slovenia e Ucraina) non hanno fornito alcuna informazione al riguardo.
- In tutti gli 11 Paesi sono stati istituiti punti di contatto e le autorità coinvolte in ciascun caso comprendevano, come minimo, le forze dell'ordine, le dogane e l'agenzia di regolamentazione dei dispositivi medici. In due Paesi (Irlanda e Portogallo) sono state coinvolte anche le autorità antidoping e di sicurezza alimentare.
- Le risposte ricevute da tre Paesi (Francia, Moldavia e Svizzera) non sono state prese in considerazione per la domanda 6, poiché nella domanda 5 non avevano indicato di avere disposizioni specifiche. Le risposte di due di questi Paesi (Francia e Svizzera) sono discusse nel presente rapporto in relazione alla domanda 7.

### Conclusione

**11 Paesi rispondenti hanno disposizioni legislative o altre misure strutturate che supportano l'istituzione e il funzionamento di organismi, comitati o sistemi per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specificamente legati alla lotta contro i prodotti medici contraffatti e reati simili (comportamenti criminali), e/o prodotti medici contraffatti. Tutti questi 11 Paesi includono le forze dell'ordine, le dogane e l'autorità per i dispositivi medici nei loro punti di contatto per questi scopi.**

### 5.7. Altre modalità di raccolta e trasmissione di informazioni e dati

DOMANDA 7	SÌ	NO
Esistono accordi informali o ad hoc, piuttosto che accordi più strutturati, tra le autorità competenti per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici per paese?		
a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		
b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)		

Questa domanda mira a determinare se le autorità competenti del Paese abbiano in atto accordi informali o ad hoc, laddove non esistano accordi formali o strutturati specifici e relativi alla condotta criminale connessa ai prodotti medici contraffatti e alla contraffazione di prodotti medici. Questa domanda si riferisce principalmente ai Paesi (Burkina Faso, Moldavia e Svizzera) in seguito alle loro risposte alla domanda 5 a, e/o b. Anche le risposte di questi Paesi alla domanda 6 sono prese in considerazione. Gli altri Paesi che hanno risposto affermativamente alla domanda 5 a, e/o b, hanno avuto anche la possibilità di indicare se, oltre a organismi strutturati, comitati o altri sistemi relativi alle lettere a e b, abbiano in vigore accordi informali o ad hoc.

- Vengono qui presentate le risposte di quattro Paesi (Bosnia-Erzegovina, Burkina Faso, Moldavia e Svizzera), che non avevano organi, comitati o sistemi formalmente strutturati in relazione alle questioni affrontate nelle domande 5 e 6.
- 3 Paesi (Bosnia-Erzegovina, Burkina Faso e Svizzera) hanno risposto di avere accordi informali o ad hoc per questo scopo in relazione alla condotta criminale e ai prodotti medici contraffatti. Tali accordi comprendono la raccolta e la trasmissione di informazioni su questioni specifiche relative ai prodotti medici contraffatti, informazioni e dati su questioni operative con un approccio internazionale alla segnalazione e meccanismi di comunicazione informale per condividere le informazioni.
- Un Paese (la Moldavia) ha risposto di non avere accordi informali o ad hoc.
- Per quanto riguarda le risposte dei Paesi che hanno risposto "Sì" alla domanda 5, quattro Paesi (Armenia, Irlanda, Spagna e Ucraina) hanno risposto che, oltre a misure formali strutturate, hanno anche accordi informali o ad hoc.

### Conclusione

**Il risultato delle domande da 5 a 7 indica che tutti i 15 Paesi (93%) che hanno risposto al questionario, tranne uno, riferiscono che sono in atto alcune misure che prevedono accordi, formali o informali, per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici o che, più in generale, includono la lotta ai prodotti medici e a reati simili che comportano comportamenti criminali.**

### 5.8. Database strutturati per la raccolta di informazioni

DOMANDA 8	SÌ	NO
Esistono database strutturati per la raccolta di informazioni su		
a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		
b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)		

Questa domanda mira ad accertare se esistono banche dati strutturate per raccogliere informazioni in relazione al punto 8.a (relativo alla condotta criminale), e/o al punto 8.b (relativo al prodotto medico). La domanda non richiede che la banca dati, qualora esista, sia sotto il controllo di un'autorità, purché sia strutturata in modo da raccogliere le informazioni pertinenti in modo consolidato a livello nazionale.

- 8 dei 15 Paesi (**53%**) che hanno risposto al questionario (Armenia, Bosnia-Erzegovina, Irlanda, Portogallo, Slovenia, Spagna, Svizzera e Ucraina) hanno dichiarato di disporre di database strutturati per la raccolta di informazioni sia sulle condotte criminali legate ai prodotti medici contraffatti (8. a) sia sui prodotti medici contraffatti (8. b). Un Paese (7%) (Ungheria) ha riferito di avere un database per le condotte criminali legate ai prodotti medici contraffatti (8.a), ma non per i farmaci contraffatti (8.b). Cinque Paesi (33%) (Belgio, Burkina Faso, Croazia, Francia e Moldavia) riferiscono di non avere database strutturati per raccogliere questo tipo di informazioni. Un Paese (7%) (Marocco) non ha risposto a questa domanda.

- 4 Paesi (**27%**) (Armenia, Irlanda, Portogallo e Ucraina) indicano che la banca dati è di competenza dell'autorità di regolamentazione dei dispositivi medici. Un Paese (7%) (Ungheria) indica che la banca dati è di competenza delle forze dell'ordine e delle procure, mentre un Paese (7%) (Ucraina) indica che è di competenza delle sole forze dell'ordine. Un Paese (7%) (Bosnia-Erzegovina) indica che la banca dati sui comportamenti criminali è di competenza delle forze dell'ordine, mentre quella sui prodotti medici contraffatti è di competenza dell'autorità di regolamentazione dei dispositivi medici. In due Paesi che hanno dichiarato di avere tali banche dati (Slovenia e Svizzera) non è stata fornita alcuna informazione su quale autorità sia responsabile della banca dati. Un Paese (Marocco) non ha risposto a questa domanda.

### Conclusioni

**Si può concludere che poco più di un terzo (38%) dei Paesi che hanno risposto al questionario non dispone di banche dati sui reati legati alla contraffazione di prodotti medici e alla contraffazione di prodotti sanitari.**

**Le risposte indicano che più della metà degli intervistati dispone di database strutturati per raccogliere informazioni sul comportamento criminale e sui prodotti medici contraffatti. Quasi un terzo (33%) non dispone di database strutturati per raccogliere informazioni sulla lotta alla criminalità legata ai prodotti medici contraffatti o alla contraffazione di prodotti medici.**

### 5.9. Non sono previste disposizioni per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati.

#### DOMANDA 9

Ritiene che non esistano accordi formali o informali per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su

- Ricevere e raccogliere informazioni e dati, anche attraverso punti di contatto, a livello nazionale o locale e in collaborazione con il settore privato e la società civile, al fine di prevenire e combattere la contraffazione di prodotti medici e reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.
- Fornire informazioni e dati ottenuti da autorità sanitarie, doganali, di polizia e altre autorità competenti per la cooperazione tra di esse.

Questa domanda mira a chiarire che non esistono misure per i suddetti scopi a livello nazionale o locale che coinvolgano le autorità, il settore privato e la società civile, e a rendere disponibili le informazioni e i dati ottenuti dalle autorità per la cooperazione tra le autorità pubbliche competenti.

- Cinque Paesi (**33%**) (Burkina Faso, Francia, Moldavia, Slovenia e Svizzera) dei 15 che hanno risposto al questionario hanno riferito che non esistevano accordi specifici, formali o informali, per ricevere informazioni e dati a livello nazionale o locale e in collaborazione con il settore privato e la società civile. Gli stessi cinque Paesi hanno riferito che non esistevano accordi per la cooperazione tra le informazioni e i dati ottenuti da sanità, dogane, polizia e altre autorità competenti.
- I restanti 10 Paesi (**67%**) (Armenia, Bosnia-Erzegovina, Belgio, Croazia, Ungheria, Irlanda, Marocco, Portogallo, Spagna e Ucraina) hanno riferito che esistono accordi di questo tipo in termini di collaborazione con il settore privato e la società civile, e per le informazioni ottenute dalle autorità per la cooperazione tra di loro.

### Conclusioni alle domande 8 e 9

I risultati delle domande 8 e 9 indicano che due terzi (67%) dei Paesi rispondenti dispongono di meccanismi per ricevere e trasmettere informazioni e dati, in collaborazione con la società civile e il settore privato, e per condividere tra le autorità le informazioni raccolte, mentre poco più della metà dei Paesi dispone di meccanismi per registrare informazioni e dati in database strutturati (57%). Si può concludere che alcune delle informazioni e dei dati, sebbene condivisi tra le autorità, non sono registrati in un database strutturato che ne consenta l'analisi.

### 5.10. Sistemi previsti per lo scambio di informazioni e dati laddove non esistono.

DOMANDA 10	SÌ	NO
Se la risposta a qualsiasi parte della domanda 9 è "Sì" (che non ci sono accordi formali o informali), ci sono progetti di legge, strategie, piani o altre misure previste o in fase di sviluppo per stabilire tali accordi formali o informali?		

Questa domanda mira a scoprire se i cinque Paesi (Burkina Faso, Francia, Moldavia, Slovenia e Svizzera) che nella domanda 9 dichiarano di non avere accordi in atto, in relazione ai punti a. e b., abbiano progetti di legge, strategie, piani o altre misure per attuare gli accordi, ad esempio:

- a. Ricevere e raccogliere informazioni e dati, anche attraverso punti di contatto, a livello nazionale o locale e in collaborazione con il settore privato e la società civile, al fine di prevenire e combattere la contraffazione di prodotti medici e reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.
  - b. fornire informazioni e dati ottenuti da autorità sanitarie, doganali, di polizia e altre autorità competenti per la cooperazione reciproca.
- Due dei cinque Paesi (Burkina Faso e Slovenia) hanno riferito di avere piani per affrontare le questioni sollevate in questa domanda. In Burkina Faso, nel 2017 è stato avviato un progetto di legge sulla lotta ai prodotti medici contraffatti. Questo prevedeva la creazione di un Consiglio nazionale per la lotta contro la contraffazione di medicinali e altri prodotti medici (CONALFAM). Questa struttura interministeriale e multidisciplinare è destinata a essere un organo di coordinamento nella lotta contro i farmaci contraffatti ed è responsabile dello sviluppo, del coordinamento, del monitoraggio e della valutazione delle misure preventive nazionali adottate per prevenire tutte le forme di traffico di farmaci e altri prodotti medici contraffatti e i reati correlati. La Slovenia non ha fornito informazioni su alcuna bozza di disposizioni in materia.
  - Un Paese (la Moldavia) ha riferito di non avere intenzione di farlo.
  - Due Paesi (Francia e Svizzera) non hanno risposto a questa domanda.

### Conclusione

**Questo risultato significa che tutti i 15 Paesi che hanno risposto al questionario, tranne due, riferiscono che sono in atto alcune misure che prevedono, in modo formale o informale, la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici o che, più in generale, includono la lotta contro i prodotti medici e i reati connessi che comportano comportamenti criminali.**

## VI. COOPERAZIONE NAZIONALE - FORMAZIONE E RISORSE

### Articolo 17

4. *Ciascuna Parte adotta le misure necessarie per garantire che le persone, le unità o i servizi responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni siano formati a tal fine. Tali unità o servizi devono essere dotati di risorse adeguate.*

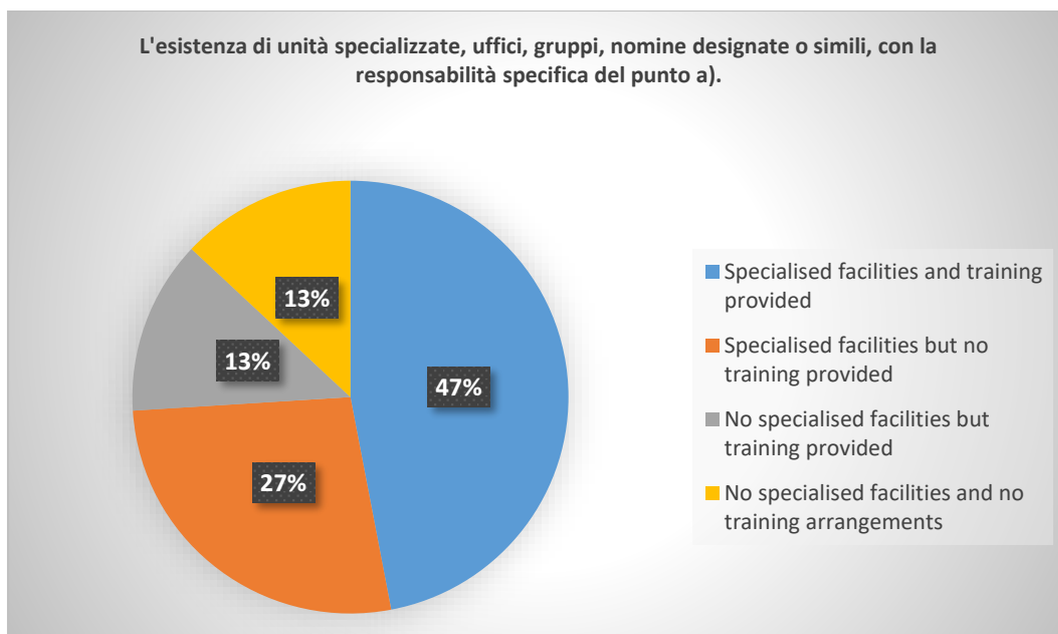
#### 6.1. Unità specializzate, uffici, gruppi e incarichi designati

DOMANDA 11	SÌ	NO
Esistono unità specializzate, uffici, gruppi, nomine designate o simili, con responsabilità specifiche per		
<b>A. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)</b>		
<b>B. Contraffazione di prodotti medici (cioè in relazione al prodotto)</b>		

Questa domanda chiede a di identificare le organizzazioni specializzate esistenti che sono responsabili della lotta ai prodotti medici contraffatti e a reati simili (in relazione alla condotta criminale) o ai prodotti medici contraffatti (cioè in relazione al prodotto), di determinare le loro principali competenze e se esiste una formazione specializzata al fine di cooperare e scambiare informazioni.

Per quanto riguarda la condotta criminale:

- Si ritiene che undici (73%) Paesi (Armenia, Belgio, Burkina Faso, Croazia, Francia, Irlanda, Marocco, Portogallo, Spagna, Svizzera e Ucraina) abbiano unità/organizzazioni specializzate che si occupano specificamente di questo tipo di comportamento criminale.
- Uno di questi Paesi (la Svizzera) riferisce che non esiste un'unità o una formazione specifica, ma dalle informazioni fornite in risposta al questionario risulta che la Svizzera ha un'organizzazione/unità specifica che si concentra sui crimini legati ai prodotti medici contraffatti e che l'autorità di regolamentazione dei dispositivi medici fornisce una formazione regolare alle altre autorità che combattono questo tipo di crimine.
- In tutti questi Paesi, tranne quattro (Burkina Faso, Croazia (non sono state fornite informazioni), Marocco (non sono state fornite informazioni) e Portogallo), esistono anche accordi di formazione per la cooperazione e lo scambio di informazioni per queste unità/organizzazioni.
- Si ritiene che due Paesi (13%) (Bosnia-Erzegovina e Ungheria) non dispongano di unità o organizzazioni specializzate che si occupano specificamente di prodotti medici contraffatti e reati simili, ma esistono programmi di formazione per le forze dell'ordine a fini di cooperazione generale e scambio di informazioni.
- Si ritiene che due Paesi (13%) (Moldavia e Slovenia) non dispongano di unità/organizzazioni specializzate che si occupino specificamente dei reati legati ai prodotti medici contraffatti, né delle relative strutture di formazione a tale scopo.



Per quanto riguarda i prodotti medici contraffatti:

- Si ritiene che tredici Paesi (87%) (Armenia, Belgio, Bosnia-Erzegovina, Burkina Faso, Croazia, Francia, Irlanda, Moldavia, Marocco, Portogallo, Spagna, Svizzera e Ucraina) dispongano di unità specializzate che si occupano di prodotti medici contraffatti dal punto di vista del prodotto, e che sia prevista anche la formazione.
- Due di questi Paesi (Francia e Svizzera) hanno segnalato l'assenza di unità specializzate e di formazione, ma dalle spiegazioni fornite nel questionario risulta che Francia e Svizzera hanno organizzazioni/unità specializzate che si occupano di prodotti medici contraffatti e dispongono di strutture che offrono formazione regolare alle autorità che combattono i prodotti medici contraffatti.
- In tutti questi Paesi, tranne quattro (Burkina Faso, Marocco, Portogallo e Ucraina), esistono anche accordi di formazione per la cooperazione e lo scambio di informazioni per queste unità/organizzazioni.
- Due Paesi (13%) (Ungheria e Slovenia) non dispongono di unità o organizzazioni specializzate nella lotta alla contraffazione dei prodotti medici, né di programmi di formazione.

Per quanto riguarda l'identificazione dell'autorità capofila per concentrarsi sul comportamento criminale e sui prodotti medici contraffatti

- Cinque Paesi (**33%**) (Belgio, Bosnia-Erzegovina, Croazia, Francia e Spagna) sono stati valutati come autorità di controllo. In un Paese (7%) (Irlanda), la responsabilità di autorità capofila è stata attribuita all'autorità di regolamentazione dei dispositivi medici.
- In termini di attenzione ai prodotti medici contraffatti, sette Paesi (**47%**) (Belgio, Bosnia-Erzegovina, Burkina Faso, Irlanda, Marocco, Moldavia e Ucraina) sono valutati come autorità di regolamentazione dei dispositivi medici.

- In sette Paesi (**47%**) (Armenia, Burkina Faso, Francia, Marocco, Portogallo, Svizzera e Ucraina) sono coinvolte più autorità, senza un'autorità capofila ben definita, nella lotta ai comportamenti criminali derivanti dalla contraffazione di prodotti medici.
- In cinque Paesi (**33%**) (Armenia, Croazia, Portogallo, Spagna e Svizzera) sono coinvolte anche diverse autorità, senza una chiara autorità capofila, nella lotta ai prodotti medici contraffatti.
- Tre Paesi (20%) (Ungheria, Moldavia e Slovenia) sono considerati insufficienti o del tutto privi di informazioni sulla competenza primaria dell'autorità capofila per quanto riguarda la condotta criminale, mentre due Paesi (13%) (Ungheria e Slovenia) sono considerati nella stessa situazione per quanto riguarda i prodotti medici contraffatti.

### **Conclusioni**

**Risulta che poco più di tre quarti (74%) dei Paesi che hanno risposto al questionario dispongono di servizi specificamente dedicati ai crimini legati ai prodotti medici contraffatti (focalizzati sulla condotta criminale), mentre una percentuale maggiore (86%) dispone di servizi specificamente dedicati ai prodotti medici contraffatti (focalizzati sui prodotti).**

**Si ritiene che più della metà (53%) dei Paesi disponga di servizi dedicati che si occupano specificamente di comportamenti criminali e di prodotti medici contraffatti, nonché della relativa formazione per la cooperazione e lo scambio di informazioni. I restanti Paesi dispongono di meccanismi che coprono diversi elementi, ma non tutti, delle questioni sollevate in questa domanda. Quattro Paesi (29%), pur disponendo di servizi specificamente dedicati ai comportamenti criminali e alla contraffazione dei prodotti medici, non hanno una formazione corrispondente per la cooperazione e lo scambio di informazioni.**

**Una minoranza (13%) di Paesi non dispone di strutture specificamente dedicate al comportamento criminale o alla contraffazione di prodotti medici, e gli stessi Paesi non dispongono di meccanismi di formazione per la cooperazione e lo scambio di informazioni specificamente legati alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili.**

## **6.2. Altre disposizioni per garantire la cooperazione e lo scambio di informazioni**

### **DOMANDA 12**

Se la risposta alla domanda 11 è che non c'è formazione sulla cooperazione e lo scambio di informazioni, si prega di indicare brevemente quali altre disposizioni sono in atto per garantire che

- |  |  |
|--|--|
| a. Questo tipo di cooperazione e di scambio di informazioni ha luogo e |  |
|--|--|

b. quale formazione ricevono nella lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati analoghi	
--	--

Questa domanda mira a individuare eventuali altri accordi per la cooperazione e lo scambio di informazioni se non viene fornita una formazione alle unità specializzate che si occupano di prodotti medici contraffatti.

- Sei (40%) Paesi (Burkina Faso, Croazia, Moldavia, Portogallo, Spagna e Ucraina) forniscono risposte su altri accordi di cooperazione e scambio di informazioni se non è prevista la formazione. Due Paesi (Spagna e Ucraina) avevano già specificato (nella domanda 11) che esistevano già degli accordi e hanno utilizzato questa domanda per chiarire tali risposte.

### 6.3. Rete di cooperazione e scambio di informazioni 24/7

<b>DOMANDA 13</b>	<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
La legislazione, la strategia, il piano d'azione o altre misure nazionali prevedono una rete di cooperazione e di scambio di informazioni 24 ore su 24, 7 giorni su 7, in merito a		
a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		
b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)		

Questa domanda mira a determinare se esistono misure nazionali per stabilire una rete di cooperazione e scambio di informazioni sui prodotti medici contraffatti, sia dal punto di vista della criminalità che da quello dei prodotti medici.

- Cinque Paesi (33%) (Armenia, Bosnia-Erzegovina, Irlanda, Marocco e Ucraina) hanno risposto di avere un sistema di cooperazione in rete e di scambio di informazioni sui prodotti medici contraffatti attivo 24 ore su 24, 7 giorni su 7, sia dal punto di vista della condotta criminale sia dal punto di vista dei prodotti medici. Tre di questi Paesi (Bosnia-Erzegovina, Irlanda e Ucraina) hanno fornito informazioni sulle misure in atto per colpire specificamente i prodotti medici contraffatti e reati simili. Un Paese (Belgio) ha riferito l'esistenza di un sistema di comunicazione e scambio di informazioni 24 ore su 24, 7 giorni su 7, solo per i prodotti medici contraffatti e per le questioni di salute pubblica, che non si estende alle questioni legate alla condotta criminale.
- Un Paese (7%) (Francia) riferisce di non avere una rete 24/7 [anche se dalla risposta della Francia alla domanda 11 si evince chiaramente che ha una rete all'interno della Gendarmeria che comprende reati legati alla contraffazione di prodotti medici, ma non esclusivamente o specificamente per questo problema. Non è chiaro se questa rete comprenda anche la contraffazione di prodotti medici, concentrandosi sul prodotto.
- Un Paese (7%) (la Svizzera) ha riferito di avere una rete di Punti di contatto specifici (SPOC) per la ricezione di denunce di prodotti medici contraffatti e reati simili e per lo scambio di informazioni da parte dei pubblici ministeri in relazione alle azioni penali.
- Un paese (7%) (Portogallo) non ha risposto a questa domanda.
- I restanti sette Paesi (46%) (Belgio, Burkina Faso, Croazia, Ungheria, Moldavia, Slovenia e Spagna) hanno dichiarato di non disporre di una rete dedicata 24 ore su

24, 7 giorni su 7, per la cooperazione e lo scambio di informazioni riguardanti sia la condotta criminale che i prodotti medici contraffatti.

#### **Conclusione**

**10 (67%) Paesi che hanno risposto a questa domanda riferiscono di non avere una rete dedicata 24 ore su 24, 7 giorni su 7, per la cooperazione e lo scambio di informazioni riguardanti sia la condotta criminale che i prodotti medici contraffatti.**

#### **6.4. Adeguatezza delle risorse per garantire la formazione sulla cooperazione e lo scambio di informazioni**

##### **DOMANDA 14**

Rispondete a questa domanda mettendo una "X" a DESTRA dell'opzione che più si avvicina alla vostra opinione sull'esistenza di risorse adeguate per garantire che le persone, le unità o i servizi responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni siano formati a tal fine in relazione ai prodotti medici contraffatti e ai reati correlati.

Questa domanda mira a sapere se, secondo gli intervistati, sono previste risorse adeguate per garantire che le persone, le unità o i servizi responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni siano formati a questo scopo in relazione ai prodotti medici contraffatti e ai reati correlati.

La domanda poneva cinque aree da considerare, selezionandone solo una come la più appropriata per il Paese. Sebbene le risposte siano state fornite dalle autorità che hanno risposto, non riflettono necessariamente una posizione ufficiale del Paese. Tuttavia, è un'indicazione di come coloro che hanno responsabilità nei loro Paesi per la lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a crimini simili vedono la questione.

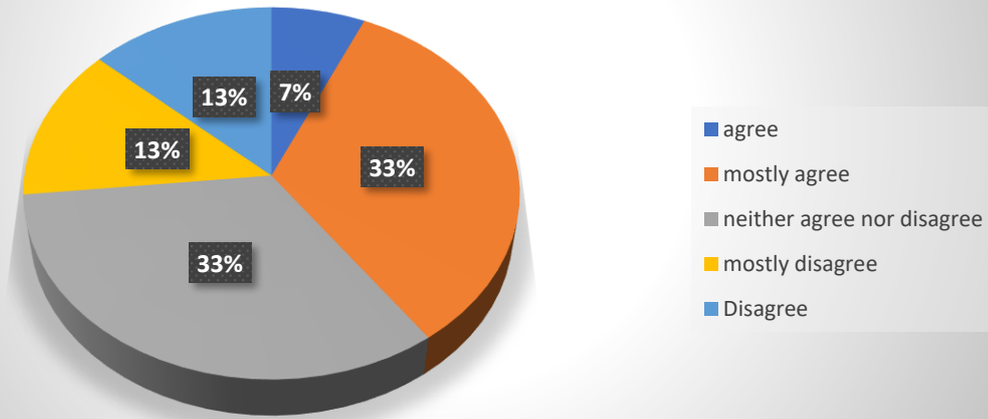
Le cinque aree sono elencate di seguito con il numero di risposte per ciascuna area.

- a. Risorse adeguate fornite - 1
- b. Risorse fornite per lo più adeguate - 5
- c. Né d'accordo né in disaccordo - 5
- d. La maggioranza non è d'accordo sulla necessità di fornire risorse adeguate - 2
- e. Non sono d'accordo sul fatto che vengano fornite risorse adeguate - 2

#### **Conclusioni**

**Il 26% degli intervistati non ritiene che siano previste risorse adeguate per garantire che i responsabili della cooperazione e della condivisione delle informazioni, per quanto riguarda i prodotti medici contraffatti e reati simili, ricevano una formazione in tal senso. Sebbene questa percentuale sia inferiore a quella di coloro che concordano sul fatto che vengano fornite risorse adeguate a questo scopo (40%), c'è comunque un 33% di intervistati che non è né d'accordo né in disaccordo con l'adeguatezza di questa disposizione.**

**Sono previste risorse adeguate per garantire che le persone, le unità o i servizi responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni siano formati a questo scopo in relazione ai prodotti medici contraffatti e ai reati correlati?**



## VII. COOPERAZIONE INTERNAZIONALE

Questo capitolo riguarda le domande dal 15 al 20 del questionario, che includevano domande sulla cooperazione internazionale. L'articolo 22.2 della Convenzione Medicrime era il fulcro di queste domande:

### Articolo 22

2. *Le Parti, fatti salvi i propri sistemi informativi interni, designano un punto di contatto nazionale incaricato di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione in relazione alla lotta ai prodotti medici contraffatti e a reati analoghi che costituiscono una minaccia per la salute pubblica.*

#### 7.1. Punto di contatto designato per la trasmissione e il ricevimento di richieste di informazioni e cooperazione.

DOMANDA 15	SÌ	NO
Esiste un punto di contatto nazionale designato responsabile di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a		
a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		
b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)		
c. Il punto di contatto di a e b è lo stesso punto di contatto?		

La domanda 15 mira a identificare i punti di contatto nazionali designati responsabili delle attività transnazionali. Tenendo conto delle diverse responsabilità delle principali autorità nazionali, questa domanda mira anche a identificare quale di queste autorità ha la responsabilità primaria.

- 13 Paesi (87%) su 15 intervistati (Armenia, Belgio, Bosnia-Erzegovina, Burkina Faso, Croazia, Francia, Ungheria, Irlanda, Moldavia, Marocco, Spagna, Svizzera e Ucraina) riferiscono di aver designato dei punti di contatto nazionali per la cooperazione internazionale e lo scambio di informazioni sui reati relativi ai prodotti medici contraffatti e sui prodotti medici contraffatti.
- Nove di questi 13 Paesi (Armenia, Belgio, Burkina Faso, Francia, Ungheria, Moldavia, Marocco, Svizzera e Ucraina) hanno lo stesso punto di contatto per la cooperazione internazionale e lo scambio di informazioni sui reati relativi ai prodotti medici contraffatti e ai prodotti medici falsificati. Gli altri quattro Paesi (Bosnia-Erzegovina, Croazia, Irlanda e Spagna) hanno diversi punti di contatto unici per i reati relativi ai prodotti medici contraffatti e ai prodotti medici falsificati.
- Sebbene specificare come i Paesi organizzino la loro cooperazione internazionale possa apparire complesso a causa del numero di autorità nazionali competenti con competenze diverse in diverse reti internazionali che coinvolgono gli aspetti di cui ai punti a) e/o b), questi Paesi hanno designato a questo scopo punti di contatto nazionali riconoscibili all'interno delle forze dell'ordine, delle dogane, dei ministeri o dell'autorità di regolamentazione dei dispositivi medici.
- Due Paesi (20%) (Portogallo e Slovenia) hanno specificato di non avere punti di contatto designati.

**Conclusioni:**

La maggior parte dei Paesi (87%) ha designato un punto di contatto nazionale responsabile di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o cooperazione in relazione alla condotta criminale e ai prodotti medici contraffatti associati tra i Paesi. Di questi Paesi, il 60% ha lo stesso punto di contatto.

Ciò indica un alto livello di riconoscimento della necessità di coordinare in modo ordinato le comunicazioni e lo scambio di informazioni con le controparti di altri Paesi.

**7.2. Disposizioni in cui i punti di contatto sono diversi per la condotta criminale e i dispositivi medici contraffatti**

<b>DOMANDA 16</b>	
Se la risposta alle domande 15 a e b è che i punti di contatto sono diversi a seconda del loro scopo, si prega di specificare brevemente,	
a. Perché gli accordi non facilitano l'esistenza di un punto di contatto nazionale concordato, responsabile di tutte le questioni relative alla trasmissione e al ricevimento delle richieste di informazioni e/o alla cooperazione con altri punti di contatto internazionali?	
b. Quali sono le disposizioni in vigore per coordinare questo lavoro al fine di evitare duplicazioni o lacune nella trasmissione e nel ricevimento delle richieste di informazioni e/o di cooperazione.	

La domanda 16 è il seguito della domanda 15 per i punti a) e b) e mira a capire perché le disposizioni in vigore sono diverse per 15. a) e b) e come questo funziona per evitare duplicazioni e lacune nella trasmissione e ricezione di informazioni e/o nella cooperazione con altri punti di contatto internazionali.

- Tre Paesi (Croazia, Irlanda e Spagna) hanno risposto alla domanda 15 di avere lo stesso punto di contatto per a. e b. e hanno anche indicato punti di contatto separati a seconda delle responsabilità delle autorità. Due di questi Paesi (Croazia e Spagna) non hanno spiegato in che modo la trasmissione delle richieste e la ricezione delle informazioni e della cooperazione fossero coordinate quando i punti di contatto erano situati presso autorità diverse. Un Paese (Irlanda) ha approfondito questo punto, sottolineando che l'autorità di regolamentazione dei dispositivi medici coordina le informazioni sui dispositivi medici contraffatti, mentre i punti di contatto per le forze dell'ordine, le dogane e l'autorità di regolamentazione dei dispositivi medici sono responsabili della trasmissione e del ricevimento delle richieste di informazioni in base alle loro competenze investigative. Un Paese (Bosnia-Erzegovina) ha indicato nella

domanda 15 che non esiste una rete di scambio di informazioni esclusivamente legata al quadro MEDICRIME.

- Due Paesi (Portogallo e Slovenia) non hanno fornito informazioni in merito.

### Conclusioni

Se si considerano congiuntamente le risposte alle domande 15 e 16, si può concludere che tutti i Paesi, tranne due, dispongono di uno o più elementi di un punto di contatto nazionale incaricato di trasmettere e ricevere richieste di informazioni e/o di cooperazione in relazione alla lotta contro i prodotti medici contraffatti e reati simili che comportano minacce alla salute pubblica per quanto riguarda la condotta criminale coinvolta e/o i prodotti medici contraffatti.

Eventuali differenze apparenti nell'approccio del punto di contatto designato tra i vari Paesi in merito alle autorità competenti per la cooperazione internazionale e lo scambio di informazioni sono il risultato di disposizioni legislative interne e di altri accordi basati sulla competenza dell'autorità (applicazione della legge, controllo delle frontiere o regolamentazione dei dispositivi medici), o sul comportamento criminale associato ai prodotti medici contraffatti o sul prodotto medico fisico contraffatto.

Un punto di contatto nazionale concordato sia per i prodotti medici contraffatti che per la condotta criminale associata ai prodotti medici contraffatti è considerato un aspetto vitale della cooperazione internazionale tra i Paesi. Se i Paesi non dispongono di punti di contatto, possono essere esposti a maggiori rischi di mancata cooperazione e di mancato scambio di informazioni, poiché i sistemi nazionali non sono sufficientemente solidi da impedire l'insorgere di lacune.

### 7.3. Misure di formazione del Punto di Contatto Nazionale

DOMANDA 17	SÌ	NO
Sono stati presi accordi per fornire una formazione al punto di contatto nazionale responsabile della trasmissione e della ricezione delle richieste di informazioni, e/o della cooperazione su		
a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		
b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)		

Questa domanda mira a identificare le misure esistenti adottate per fornire tale formazione ai punti di contatto nazionali specifici per la lotta contro i prodotti medici contraffatti e reati simili (cioè in relazione ai reati e alla condotta criminale) e i prodotti medici contraffatti (cioè in relazione al prodotto medico).

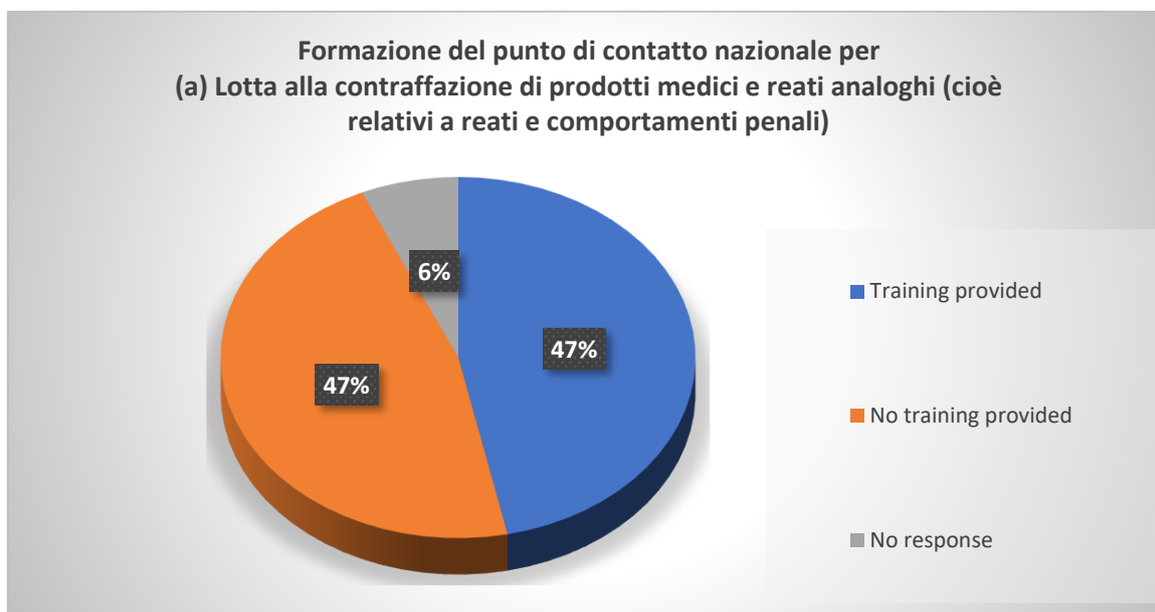
In relazione alla lotta contro la contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali):

- Sette (47%) Paesi (Armenia, Belgio, Bosnia-Erzegovina, Irlanda, Ungheria, Spagna e Ucraina) riferiscono di aver messo in atto misure per fornire formazione al punto di contatto nazionale responsabile della trasmissione e della ricezione delle richieste di

informazioni, e/o della cooperazione nella lotta contro i prodotti medici contraffatti e reati simili relativi a reati e comportamenti penali-

- Sette Paesi (47%) (Burkina Faso, Croazia, Francia, Moldavia, Portogallo, Slovenia e Svizzera) hanno risposto di non avere sistemi di formazione sul comportamento criminale.

- Un paese (6%) (Marocco) non ha risposto a questa domanda.



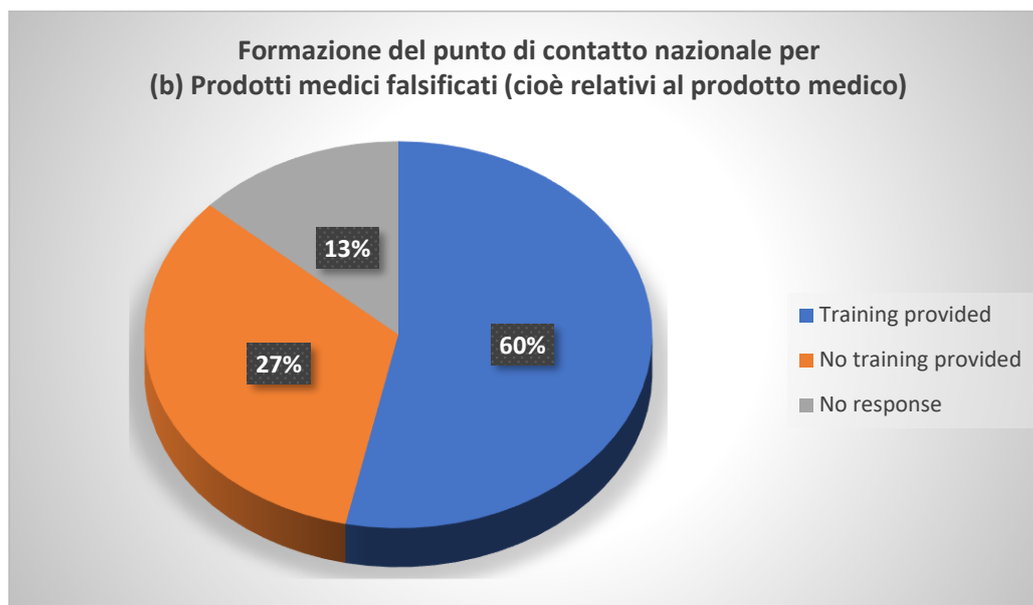
In relazione ai prodotti medici contraffatti (cioè in relazione al prodotto medico):

- Sette (47%) Paesi (Armenia, Belgio, Bosnia-Erzegovina, Croazia, Irlanda, Slovenia e Ucraina) sono stati valutati come dotati di misure per la formazione dei punti di contatto nazionali responsabili della trasmissione e della ricezione delle richieste di informazioni e/o della cooperazione in materia di prodotti medici contraffatti (cioè in relazione al prodotto medico).
- Due Paesi (13%) (Ungheria e Svizzera) hanno inoltre riferito che per ottenere questo tipo di formazione si affidano alla partecipazione a specifici gruppi internazionali incentrati sulla lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a crimini analoghi e, in base a questa misura, possono considerare questa disposizione adeguata allo scopo.
- Quattro Paesi (27%) (Burkina Faso, Francia, Portogallo e Spagna) dichiarano di non disporre di sistemi di formazione in materia di prodotti medici contraffatti.
- Due Paesi (13%) (Moldavia e Marocco) non hanno risposto a questa domanda.

#### **Conclusioni:**

**Nove Paesi (60%) indicano di fornire formazione ai punti di contatto internazionali, sia internamente che esternamente attraverso la partecipazione a eventi internazionali. I restanti sei (40%) non sembrano fornire alcuna formazione.**

La formazione trasversale e continua dei punti di contatto designati per la cooperazione internazionale e lo scambio di informazioni faciliterebbe una migliore comprensione da parte dei punti di contatto sia delle questioni relative ai reati in materia di prodotti medici contraffatti sia dei prodotti medici contraffatti. Ciò consentirebbe ai punti di contatto nazionali di essere efficaci ed efficienti nella cooperazione internazionale e nello scambio di informazioni sui prodotti medici contraffatti e su reati simili.



#### 7.4. Altre reti 24/7 utilizzate per trasmettere e ricevere informazioni e richieste di cooperazione relative a prodotti medici contraffatti e reati correlati.

##### DOMANDA 18

Elencate di seguito qualsiasi altra rete 24/7 in cui la vostra autorità/servizio/ufficio, o un'organizzazione simile, è coinvolta nella trasmissione e nella ricezione di richieste di informazioni e/o di cooperazione in questioni di

- a. Lotta alla contraffazione di prodotti medicali e reati analoghi (ovvero relativi a reati penali e a comportamento criminale)
- b. Prodotti medici falsificati (cioè relativi al prodotto medico)

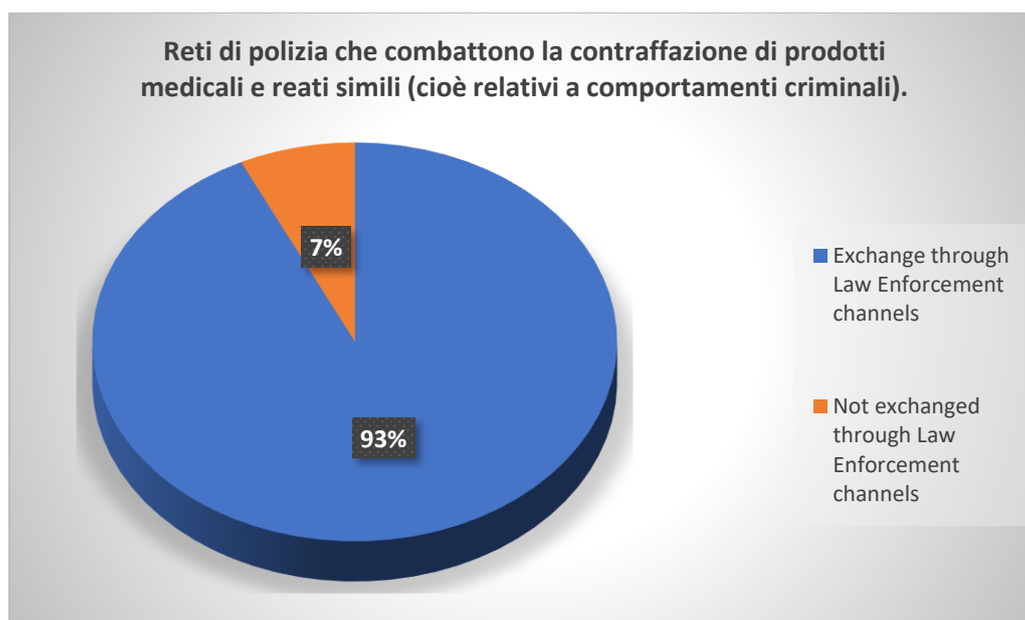
Ogni rete 24/7 elencata, per autorità/servizio/organizzazione simile, deve specificare lo scopo di cui alla lettera a, o b, o entrambe (inserire la risposta al posto dell'esempio qui sotto).

Questa domanda mira a scoprire quali reti 24/7 i Paesi utilizzano per trasmettere e ricevere richieste di attività criminali relative a prodotti medici contraffatti e quali si concentrano esclusivamente sui prodotti medici. Si cerca di determinare se alcune autorità si impegnano

in queste attività con le reti 24/7, isolate da altre autorità che potrebbero avere una responsabilità in relazione ai prodotti medici contraffatti e a reati simili.

Tali questioni includono i parametri della struttura nazionale, il processo di selezione dei punti focali nazionali e il ruolo operativo dei punti focali, le misure nazionali per lo scambio di informazioni, comprese le prove, tra le autorità competenti in relazione al collegamento in rete tra le autorità di contrasto, le autorità giudiziarie, le autorità doganali e l'autorità di regolamentazione dei dispositivi medici quando si tratta di combattere i dispositivi medici contraffatti e reati simili (cioè in relazione alla criminalità e alla condotta criminale) e i dispositivi medici contraffatti (cioè in relazione alla medicina).

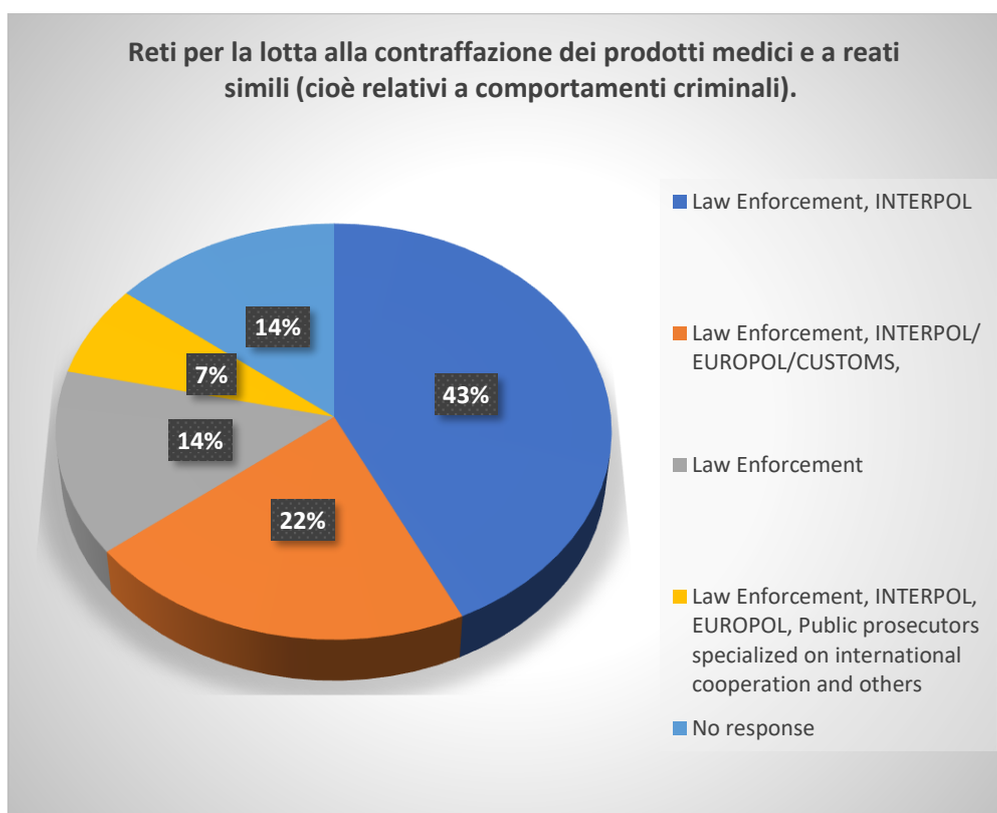
- In relazione alle reti 24/7 che coinvolgono le autorità per trasmettere e ricevere richieste di informazioni e/o di cooperazione per quanto riguarda (a) e (b), vale a dire la lotta ai prodotti medici contraffatti e a reati simili (in relazione alla condotta criminale) e ai prodotti medici contraffatti (in relazione al prodotto medico), 14 Paesi (93%) (Armenia, Belgio, Bosnia-Erzegovina, Burkina Faso, Croazia, Francia, Ungheria, Irlanda, Moldavia, Marocco, Portogallo, Slovenia, Spagna e Svizzera) sono considerati dotati di un sistema di rete per lo scambio di informazioni e la cooperazione.
- Questi Paesi hanno indicato che lo scambio di informazioni operative relative al traffico di prodotti medici contraffatti e a reati simili avviene attraverso i canali delle forze dell'ordine, cioè canali sicuri come l'INTERPOL NCB 24/7 e/o le reti EUROPOL.



- Per quanto riguarda lo scambio di informazioni su prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti (cioè incentrati sul prodotto medico piuttosto che sulla condotta criminale), tutti i Paesi hanno riferito che questi scambi sono effettuati dalle autorità di regolamentazione dei dispositivi medici.
- Inoltre, sette Paesi (47%) (Bosnia-Erzegovina, Francia, Ungheria, Irlanda, Portogallo, Spagna e Svizzera) hanno riferito di utilizzare diverse reti specializzate oltre alle reti NCB 24/7 di INTERPOL ed EUROPOL. Queste reti includono la rete dell'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS) sui prodotti medici di qualità inferiore e contraffatti, il Sistema Globale di Monitoraggio e Controllo (GMCS), la rete di comunicazione dell'Organizzazione Mondiale delle Dogane (OMD), il CENcomm, la rete del Gruppo di Lavoro dei Funzionari di Polizia dell'Unione Europea (HMA WGEO)

e la rete del Forum Permanente sulla Criminalità Farmaceutica Internazionale (PFIPC).

- Due Paesi (13%) (Moldova e Ucraina) riferiscono di utilizzare una sola rete.
- L'Ucraina utilizza il "Centro di contatto del governo dell'impresa statale per i cittadini".
- La Moldavia riferisce di utilizzare solo la rete dell'OMS.
- Sebbene la cooperazione internazionale in materia penale ai sensi dell'articolo 21 della Convenzione MEDICRIME non rientri nell'ambito della presente indagine, alcuni Paesi hanno incluso un riferimento all'uso di tali reti specializzate per i pubblici ministeri nella cooperazione internazionale in materia penale.



## Conclusioni

**I risultati della domanda 18 suggeriscono che la maggior parte dei Paesi (93%) utilizza una selezione di accordi nazionali per selezionare i punti di contatto nazionali. Questi accordi includono la considerazione delle responsabilità e del ruolo operativo delle autorità di questi punti di contatto (servizi di polizia, amministrazioni doganali e autorità di regolamentazione dei dispositivi medici), nonché l'oggetto dello scambio, se legato alla criminalità o ai dispositivi medici contraffatti.**

**Nonostante l'esistenza di diverse reti di cooperazione internazionale, la cooperazione tra tutte le autorità coinvolte nella cooperazione internazionale e nello scambio di informazioni si basa talvolta su sistemi complessi, se non addirittura frammentati e non pienamente coordinati. Le reti di cooperazione utilizzate sono principalmente operative e non prevedono il coinvolgimento di reti di pubblici ministeri che si**

**occupino specificamente di questioni relative a prodotti medici contraffatti e reati simili.**

#### **7.5. Registrazione di richieste di informazioni o scambio di dati**

<b>DOMANDA 19</b>	<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
Se i dati non sono disponibili per l'inclusione nella risposta al presente questionario a causa di		
a. registrazioni non recuperabili relative a prodotti medici contraffatti e reati simili (relative a reati e comportamenti penali)		
b. Non registrato		

Questa domanda mira a identificare l'esistenza di una banca dati, detenuta da una delle autorità competenti o da una banca dati annotativa, e se registra specificamente le richieste di informazioni o di scambio di dati, anche da parte delle forze dell'ordine, delle dogane, dell'autorità nazionale di regolamentazione dei dispositivi medici e di altri soggetti, in relazione alla lotta ai dispositivi medici e a reati simili. Si cerca inoltre di verificare se le richieste siano registrate in forma recuperabile specificamente in relazione ai prodotti medici contraffatti e a reati simili o se non siano registrate affatto.

- Per quanto riguarda il numero di richieste di informazioni o di scambio di dati, anche da parte delle forze dell'ordine, delle dogane, dell'autorità nazionale di regolamentazione dei dispositivi medici e di altri soggetti, nell'ambito della lotta ai dispositivi medici e a crimini simili, sei (40%) dei 15 Paesi (Bosnia-Erzegovina, Burkina Faso, Ungheria, Moldavia, Spagna e Ucraina) riferiscono di aver ricodificato tali dati e di averli resi disponibili.

- Tre (20%) Paesi (Croazia, Irlanda e Svizzera) dichiarano di non disporre di questi dati in forma recuperabile.

- Sei (40%) Paesi (Armenia, Belgio, Francia, Marocco (nessuna risposta), Portogallo e Slovenia) non riportano alcun dato.

#### **Conclusioni:**

**I rapporti relativi alla domanda 19 indicano che il 40% dei Paesi che hanno risposto al questionario dispone di database in grado di produrre dati statistici recuperabili specifici sulle richieste effettuate o ricevute in relazione a prodotti medici contraffatti e reati simili. Un altro 20% dei Paesi indica che, pur registrando tali dati statistici, lo fa in forma recuperabile.**

**I restanti Paesi (40%) non sembrano registrare dati statistici specifici sulle richieste fatte o ricevute in relazione a prodotti medici contraffatti e reati simili.**

## 7.6. Tipi di richieste da scambiare

<b>DOMANDA 20</b>	<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
Identificare quali tipi di richieste devono essere scambiate su una rete 24/7 tra i Paesi:		
a. Accesso rapido alle prove nei procedimenti penali		
b. Conservazione delle prove in un'altra giurisdizione		
c. Scambio di informazioni sulla ricerca		
d. Informazioni sui prodotti medici contraffatti		
e. Consulenza tecnica		
f. Altro (descrivere brevemente)		

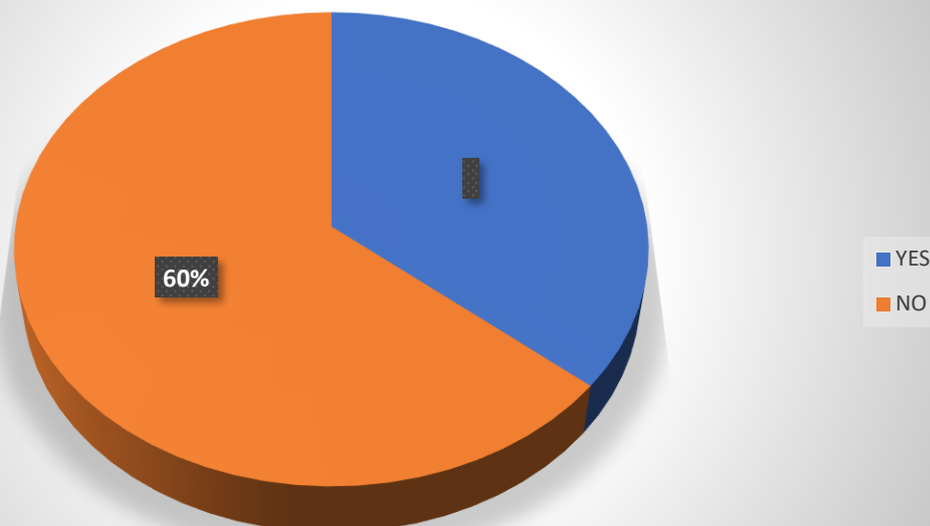
Questa domanda mira a scoprire i tipi di richieste che verranno scambiate in una rete 24/7 tra Paesi.

- Tre Paesi (20%) (Burkina Faso, Irlanda e Spagna) hanno riferito di poter ricevere e di fatto ricevere richieste per lo scambio di informazioni attraverso una rete 24/7 tra Paesi in relazione a tutte le categorie elencate da a. a e. sopra.

### **a. Accesso rapido alle prove nei procedimenti penali**

- Nove Paesi (60%) (Armenia, Belgio, Burkina Faso, Croazia, Irlanda, Slovenia, Spagna, Svizzera e Ucraina) riferiscono di effettuare e ricevere richieste di scambio di informazioni relative alla categoria (a) (*accesso rapido alle prove nei procedimenti penali*). Sei Paesi (40%) (Bosnia-Erzegovina, Francia, Ungheria, Moldavia, Marocco e Portogallo) riferiscono di non effettuare o ricevere tali scambi di informazioni.

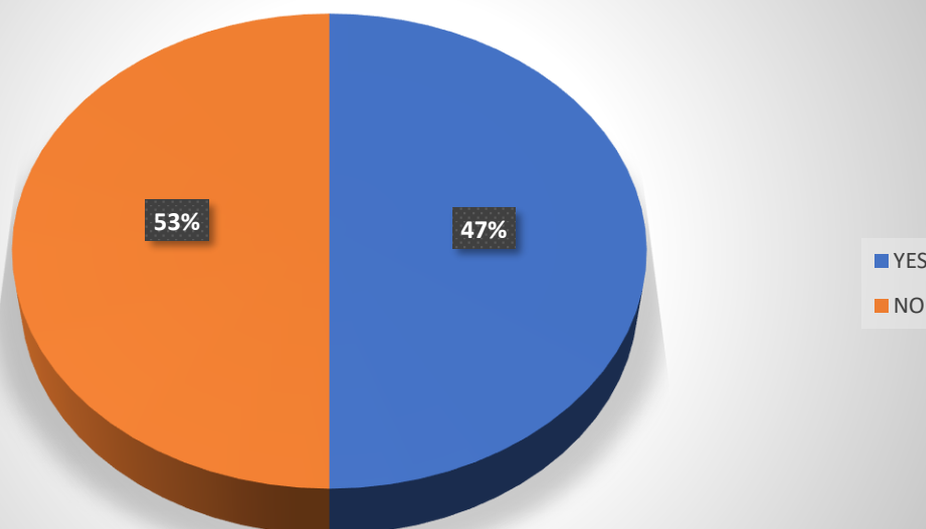
### a) Accesso rapido alle prove nei procedimenti penali



### b. Conservazione delle prove in un'altra giurisdizione

- Sette Paesi (47%) (Belgio, Burkina Faso, Croazia, Irlanda, Spagna, Svizzera e Ucraina) riferiscono di aver effettuato e ricevuto richieste di scambio di informazioni relative alla categoria b) (*Conservazione delle prove in un'altra giurisdizione*). Otto Paesi (53%) (Armenia, Bosnia-Erzegovina, Francia, Ungheria, Moldavia, Marocco, Portogallo e Slovenia) riferiscono di non effettuare o ricevere scambi di questo tipo di informazioni.

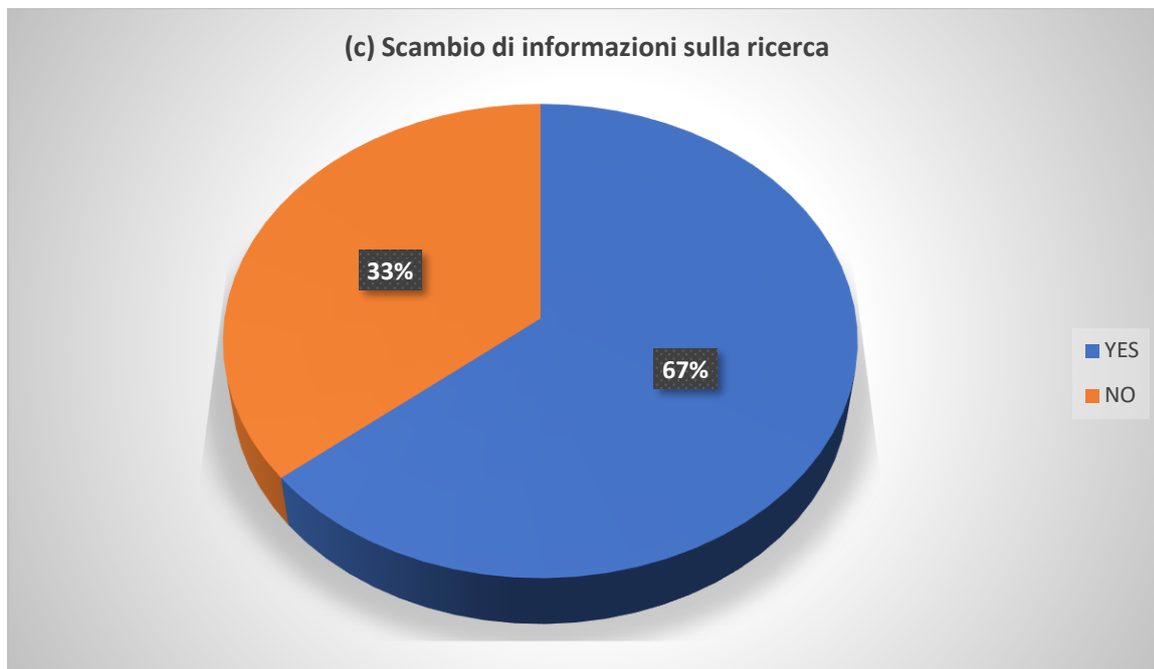
### b) Conservazione delle prove in un'altra giurisdizione



### c. Scambio di informazioni sulla ricerca

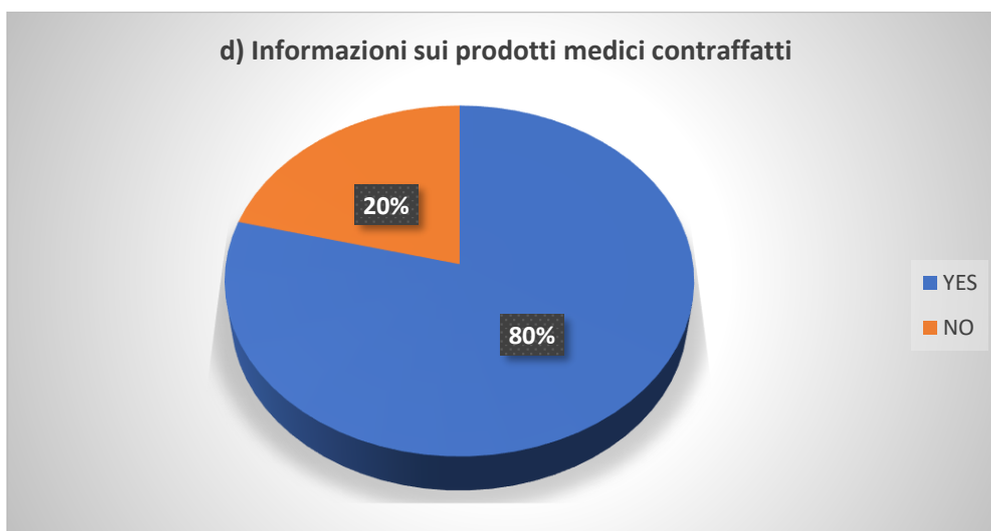
- 10 (67%) Paesi (Armenia, Belgio, Bosnia-Erzegovina, Burkina Faso, Croazia, Francia, Irlanda, Marocco, Slovenia e Spagna) riferiscono di effettuare e ricevere richieste di

scambio di informazioni relative alla categoria c) (*scambio di informazioni investigative*). Cinque (33%) Paesi (Ungheria, Moldavia, Portogallo, Svizzera e Ucraina) riferiscono di non fare o ricevere richieste di scambio di questo tipo di informazioni.



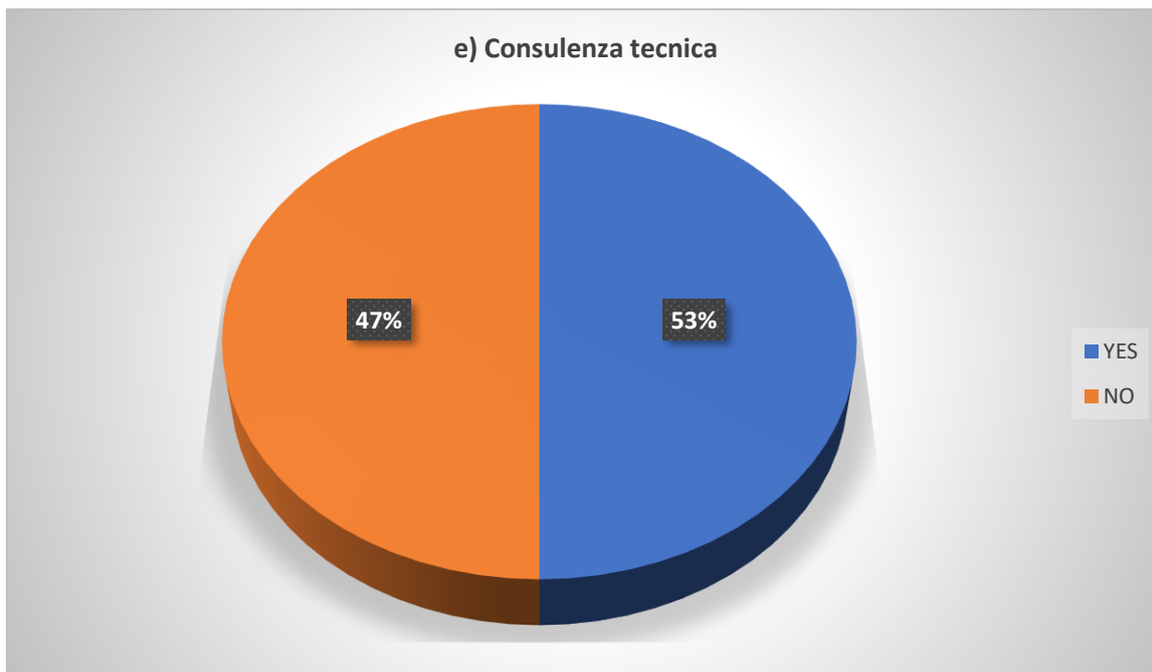
**d. Informazioni sui prodotti medici contraffatti**

- 12 (80%) Paesi (Armenia, Bosnia-Erzegovina, Burkina Faso, Croazia, Francia, Irlanda, Ungheria, Moldavia, Marocco, Slovenia, Spagna e Ucraina) riferiscono di aver fatto e ricevuto richieste di scambio di informazioni relative alla categoria d) (*informazioni su prodotti medici falsificati*). Tre (Belgio, Portogallo e Svizzera) riferiscono di non fare o ricevere richieste di scambio di questo tipo di informazioni.



**e. Consulenza tecnica**

- Otto Paesi (53%) (Bosnia-Erzegovina, Burkina Faso, Francia, Ungheria, Marocco, Irlanda, Spagna e Ucraina) riferiscono di aver fatto e ricevuto richieste di scambio di informazioni relative alla categoria (e) (*consulenza tecnica*). Sette Paesi (47%) (Armenia, Belgio, Croazia, Moldavia, Portogallo, Slovenia e Svizzera) riferiscono di non fare o ricevere richieste di scambio di informazioni.



## Conclusioni

**Tutti i Paesi sembrano essere coinvolti nell'elaborazione e nella ricezione di richieste di informazioni basate sulle categorie elencate in relazione ai prodotti medici contraffatti e a reati simili.**

**Le categorie più deboli per tali attività sembrano essere la conservazione delle prove in un'altra giurisdizione (47%) e la consulenza tecnica (47%).**

**Significativamente, il coinvolgimento più elevato si registra nella formulazione e ricezione di richieste di informazioni su prodotti medici falsificati (80%). Ciò suggerisce che l'autorità di regolamentazione dei dispositivi medici potrebbe essere l'autorità più attiva nell'ambito della presentazione e ricezione di richieste di informazioni su prodotti medici falsificati.**

**In due terzi dei Paesi (67%) vengono presentate e ricevute richieste di informazioni investigative e di accesso rapido alle prove nei procedimenti penali.**

**Le informazioni contenute nella domanda 20 suggeriscono che c'è ancora un deficit nella richiesta di informazioni, in particolare per quanto riguarda la conservazione delle prove in un'altra giurisdizione e la consulenza tecnica. Se ne potrebbe dedurre che ci sono ancora molte autorità che non considerano questo aspetto come una priorità.**

**Meccanismi di coordinamento efficaci e la necessità di condividere informazioni e raccogliere dati coinvolgendo le autorità di altri Paesi rimangono una sfida.**

**La mancanza di consapevolezza delle diverse parti interessate che possono possedere informazioni rilevanti può ostacolare la cooperazione tra di esse, limitando o impedendo risposte efficaci da parte di più parti per combattere questo rischio per la salute pubblica.**

## VIII. CONCLUSIONI E RACCOMANDAZIONI

### 8.1. Conclusioni

#### a) Cooperazione nazionale

**Per quanto riguarda l'adozione di una strategia nazionale e/o di un piano d'azione nazionale sulla cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità/servizi in relazione alla lotta contro la contraffazione di prodotti medici e reati simili**

- Più della metà (60%) dei Paesi che segnalano la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le autorità e i servizi in relazione alla lotta ai prodotti medici contraffatti e a crimini simili non dispone di una strategia o di un piano d'azione nazionale.
- Esiste il rischio che la cooperazione e lo scambio di informazioni possano fallire a causa di cambiamenti nelle autorità, compreso il cambiamento o la mancata nomina del personale coinvolto in questa funzione. Esiste quindi il rischio che la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le autorità coinvolte nella lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a reati simili falliscano.
- Tutti i Paesi che hanno risposto al questionario, tranne uno, riferiscono che esistono misure in atto o previste per l'attuazione di accordi specifici per la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le autorità statali competenti coinvolte nella lotta contro i prodotti medici e reati simili.

**Per quanto riguarda gli organismi, i comitati e i sistemi strutturati esistenti per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su a) comportamenti criminali associati alla lotta contro i prodotti medici contraffatti e crimini simili; b) prodotti medici contraffatti, ossia concentrandosi sul prodotto vero e proprio; c) misure generali che includono i prodotti medici contraffatti ma non sono state istituite specificamente per concentrarsi sui prodotti medici contraffatti e crimini simili.**

- Oltre il 90% dei Paesi che hanno risposto al questionario ha messo in atto qualche misura per la raccolta e la trasmissione di informazioni, sia specifica per le condotte criminali legate ai prodotti medici contraffatti e ai prodotti medici contraffatti, sia più generale, che copre sia le condotte criminali che i prodotti medici contraffatti.
- 11 Paesi rispondenti hanno disposizioni legislative o altre misure strutturate che supportano l'istituzione e il funzionamento di organismi, comitati o sistemi per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specificamente legati alla lotta contro i prodotti medici contraffatti e reati simili (comportamenti criminali), e/o prodotti medici contraffatti. Tutti questi 11 Paesi includono le forze dell'ordine, le dogane e l'autorità per i dispositivi medici nei loro punti di contatto per questi scopi.
- Tutti i 14 Paesi (93%) che hanno risposto al questionario, tranne uno, riferiscono che sono in vigore alcune misure che prevedono accordi, formali o informali, per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici o che, più in generale, includono la lotta ai prodotti medici e a reati simili che comportano un comportamento criminale.

**Per quanto riguarda le banche dati strutturate per la raccolta di informazioni su: a) lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti criminali); b) prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto)**

- Più della metà (57%) degli intervistati dispone di database strutturati per raccogliere informazioni sui comportamenti criminali e sui prodotti medici contraffatti.
- Poco più di un terzo (38%) dei Paesi che hanno risposto al questionario non dispone di banche dati sulla criminalità legata alla contraffazione di prodotti medici e alla contraffazione di prodotti sanitari.
- Quasi un terzo (29%) non dispone di database strutturati per la raccolta di informazioni sulla lotta alla criminalità legata ai prodotti medici contraffatti o alla contraffazione di prodotti medici.
- I risultati mostrano che poco meno di due terzi (64%) dei Paesi rispondenti dispongono di una qualche forma di meccanismo per ricevere e trasmettere informazioni e dati, in collaborazione con la società civile e il settore privato, e anche per condividere tra loro le informazioni raccolte dalle autorità, mentre poco più della metà dei Paesi dispone di meccanismi per registrare informazioni e dati in database strutturati (57%).
- Si può concludere che alcune informazioni e dati, sebbene condivisi tra le autorità, non sono registrati in un database strutturato che ne consenta l'analisi.

**In merito all'esistenza di progetti di legge, strategie, piani o altre misure previste o in fase di sviluppo per prevedere: a) la ricezione e la raccolta di informazioni e dati, anche attraverso punti di contatto, a livello nazionale o locale e in collaborazione con il settore privato e la società civile, al fine di prevenire e combattere la contraffazione di prodotti medici e crimini simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica; b) la messa a disposizione delle informazioni e dei dati ottenuti dalle autorità sanitarie, doganali, di polizia e altre autorità competenti per la cooperazione tra di esse.**

- Tutti i 15 Paesi che hanno risposto al questionario, tranne due, riferiscono che sono in vigore alcune misure che prevedono accordi formali o informali per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici o che riguardano più in generale la lotta ai prodotti medici e a reati simili che comportano comportamenti criminali.

#### **b) Formazione e risorse**

**Per quanto riguarda l'esistenza di unità specializzate, uffici, gruppi, incarichi designati o simili, con responsabilità specifiche per: a) la lotta ai prodotti medici contraffatti e a reati simili (cioè in relazione ai reati e alla condotta criminale); b) i prodotti medici contraffatti (cioè in relazione al prodotto).**

- Risulta che poco più di tre quarti (78%) dei Paesi che hanno risposto al questionario dispongono di servizi specificamente dedicati ai reati legati ai prodotti medici contraffatti (focalizzati sulla condotta criminale), mentre un livello più alto (86%) dispone di servizi specificamente dedicati ai prodotti medici contraffatti (focalizzati sui prodotti).
- Solo la metà (50%) dei Paesi dispone di servizi dedicati che si occupano specificamente di comportamenti criminali e di prodotti medici contraffatti, nonché della relativa formazione per la cooperazione e lo scambio di informazioni. L'altra metà dispone di meccanismi che coprono diversi elementi, ma non tutti, delle questioni sollevate in questa domanda. Quest'altra metà comprende quattro Paesi (29%) che, pur disponendo di servizi specificamente dedicati ai comportamenti criminali e alla contraffazione dei prodotti medici, non hanno meccanismi di formazione corrispondenti per la cooperazione e lo scambio di informazioni.

- Una minoranza (14%) di Paesi non dispone di strutture specificamente dedicate al comportamento criminale o alla contraffazione di prodotti medici, e gli stessi Paesi non dispongono di meccanismi di formazione per la cooperazione e lo scambio di informazioni specificamente legati alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili.

**Per quanto riguarda le misure nazionali, tra cui la legislazione, la strategia, il piano d'azione o altre misure che prevedono una rete di cooperazione e scambio di informazioni 24 ore su 24, 7 giorni su 7, in materia di a) lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a reati analoghi (ovvero in relazione ai reati e alla condotta criminale); e b) contraffazione dei prodotti medici (ovvero in relazione al prodotto medico)**

- Nove (64%) dei Paesi che hanno risposto a questa domanda dichiarano di non disporre di una rete dedicata 24 ore su 24, 7 giorni su 7, per la cooperazione e lo scambio di informazioni riguardanti sia la condotta criminale che i prodotti medici contraffatti. Ciò mette in dubbio che le misure esistenti consentano una rapida cooperazione e richieste di scambio di informazioni in relazione ai reati legati ai prodotti medici contraffatti e ai prodotti medici falsificati.

**Per quanto riguarda l'adeguatezza delle risorse previste per quest'area di lavoro**

- Il 30% degli intervistati non ritiene che siano previste risorse adeguate per garantire che i responsabili della cooperazione e della condivisione delle informazioni, per quanto riguarda i prodotti medici contraffatti e reati simili, siano formati a questo scopo. Sebbene questa percentuale sia inferiore a quella di coloro che concordano sul fatto che vengano fornite risorse adeguate a questo scopo (47%), c'è ancora un 23% di intervistati che non è né d'accordo né in disaccordo con l'adeguatezza di questa disposizione.

### **c) Cooperazione internazionale**

**Per quanto riguarda i punti di contatto nazionali designati responsabili della trasmissione e della ricezione di richieste di informazioni e/o di cooperazione in materia di (a) lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè in relazione a reati e comportamenti penali)**

- La maggior parte dei Paesi (79%) ha designato un punto di contatto nazionale responsabile di trasmettere e ricevere richieste di informazioni e/o di cooperazione con altri Paesi in merito alla condotta criminale e ai prodotti medici contraffatti associati tra i Paesi. Ciò indica un alto livello di riconoscimento della necessità di coordinare le comunicazioni e lo scambio di informazioni in modo ordinato con le controparti di altri Paesi.
- Tra questi Paesi, la metà (50% di tutti i Paesi) ha lo stesso punto di contatto designato sia per i reati relativi ai prodotti medici contraffatti che per i prodotti medici contraffatti. Ciò significa che quasi un terzo (29% di tutti i Paesi) ha un unico punto di contatto per i reati relativi ai prodotti medici contraffatti e un punto di contatto separato per i prodotti medici contraffatti. Il punto di contatto in ciascuna area è quello designato di comune accordo a tale scopo.
- Le differenze apparenti nell'approccio del punto di contatto designato tra i vari Paesi in merito alle autorità competenti per la cooperazione internazionale e lo scambio di informazioni sono il risultato di disposizioni legislative nazionali e di altre disposizioni basate sulla competenza dell'autorità (applicazione della legge, controllo delle frontiere o regolamentazione dei dispositivi medici), o sul comportamento criminale associato ai prodotti medici contraffatti o sul prodotto medico fisico contraffatto.

- L'assenza di un punto di contatto nazionale concordato sia per la condotta criminale associata ai prodotti medici contraffatti sia per i prodotti medici contraffatti può lasciare i Paesi esposti a maggiori rischi di cooperazione e di mancata condivisione delle informazioni, poiché i sistemi nazionali non sono sufficientemente solidi per evitare che si creino lacune.

**Per quanto riguarda le misure adottate per fornire formazione al punto di contatto nazionale responsabile della trasmissione e della ricezione delle richieste di informazioni e/o della cooperazione in materia di a) lotta ai prodotti medici contraffatti e a reati analoghi (ossia in relazione a reati e comportamenti criminali); b) prodotti medici contraffatti (ossia in relazione al prodotto medico).**

- Nove Paesi (60%) indicano di fornire formazione ai punti di contatto internazionali, sia internamente che esternamente attraverso la partecipazione a eventi internazionali. I restanti sei (40%) non sembrano fornire alcuna formazione.
- La formazione trasversale e continua dei punti di contatto designati per la cooperazione internazionale e lo scambio di informazioni faciliterebbe una migliore comprensione da parte dei punti di contatto sia delle questioni relative ai reati in materia di prodotti medici contraffatti sia dei prodotti medici contraffatti. Ciò consentirebbe ai punti di contatto nazionali di essere efficaci ed efficienti nello scambio di informazioni per la cooperazione internazionale sui prodotti medici contraffatti e reati simili.

**Per altre reti 24/7 in cui l'autorità/servizio/ufficio nazionale, o organizzazione analoga, è coinvolta nella trasmissione e ricezione di richieste di informazioni e/o cooperazione in materia di a) lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (ossia relativi alla criminalità e al comportamento criminale); b) contraffazione di prodotti medici (ossia relativi a prodotti medici).**

- La maggior parte (93%) dei Paesi utilizza una selezione di accordi nazionali per selezionare i punti di contatto nazionali. Questi accordi includono la considerazione delle responsabilità e del ruolo operativo delle autorità di questi punti di contatto (servizi di polizia, amministrazioni doganali e autorità di regolamentazione dei dispositivi medici), nonché l'oggetto dello scambio, se legato alla criminalità o ai dispositivi medici contraffatti.
- Nonostante l'esistenza di diverse reti di cooperazione internazionale, la cooperazione tra tutte le autorità coinvolte nella cooperazione internazionale e nello scambio di informazioni si basa talvolta su sistemi complessi, se non addirittura frammentati e non pienamente coordinati. Le reti di cooperazione utilizzate sono principalmente per uso operativo e non prevedono il coinvolgimento di reti di pubblici ministeri per affrontare specificamente questioni relative a prodotti medici contraffatti e reati simili.

**In termini di numero di richieste di informazioni o di scambio di dati, anche da parte delle forze dell'ordine, delle dogane, dell'autorità nazionale di regolamentazione dei dispositivi medici e di altri soggetti, nella lotta ai dispositivi medici e a reati simili.**

- Quasi la metà dei Paesi che hanno risposto al questionario dispone di database in grado di produrre dati statistici recuperabili specifici sulle richieste effettuate o ricevute in relazione a prodotti medici contraffatti e reati simili. Tuttavia, questa cifra sale a più della metà (57%) dei Paesi che registrano tali dati statistici, sebbene il 21% dei Paesi non lo faccia in forma recuperabile.
- Un numero significativo di Paesi (35%) non sembra registrare dati statistici specifici sulle richieste fatte o ricevute in relazione a prodotti medici contraffatti e reati simili.

**Per quanto riguarda i tipi di richieste da scambiare attraverso una rete 24/7 tra i Paesi**

**Tipi di applicazione considerati:**

- a. Accesso rapido alle prove nei procedimenti penali**
- b. Conservazione delle prove in un'altra giurisdizione**
- c. Scambio di informazioni sulla ricerca**
- d. Informazioni sui prodotti medici contraffatti**
- e. Consulenza tecnica**
- f. Altri**

- Tutti i Paesi sembrano essere coinvolti nell'elaborazione e nella ricezione di richieste di informazioni basate sulle categorie elencate in relazione ai prodotti medici contraffatti e a reati simili.
- Le categorie più deboli per questo tipo di attività sembrano essere la conservazione delle prove in un'altra giurisdizione (50%) e la consulenza tecnica (50%).
- Significativamente, il coinvolgimento maggiore è nella formulazione e ricezione di richieste di informazioni su prodotti medici falsificati (79%). Ciò suggerisce che l'autorità di regolamentazione dei dispositivi medici potrebbe essere l'autorità più attiva nell'ambito della formulazione e ricezione di richieste di informazioni su prodotti medici falsificati.
- In due terzi dei Paesi (64%) vengono presentate e ricevute richieste di informazioni investigative e di accesso rapido alle prove nei procedimenti penali.
- Sembra esserci un deficit nella presentazione delle richieste di informazioni, in particolare in relazione alla conservazione delle prove in un'altra giurisdizione. Si potrebbe concludere che:
- Ci sono ancora molte autorità che non lo considerano una priorità.
- Meccanismi di coordinamento efficaci e la necessità di condividere informazioni e raccogliere dati coinvolgendo le autorità di altri Paesi rimangono una sfida.
- La mancanza di consapevolezza delle diverse parti interessate potenzialmente in possesso di informazioni rilevanti può ostacolare la cooperazione tra di esse, limitando o impedendo risposte efficaci da parte di più parti per combattere questo rischio per la salute pubblica.

## **8.2. Raccomandazioni**

Il presente rapporto, in base alle sue conclusioni, raccomanda che:

Il CdP dovrebbe prendere in considerazione:

- Esplorare soluzioni per aiutare i Paesi, in particolare le Parti della Convenzione MEDICREIME, a semplificare gli accordi di rete esistenti 24 ore su 24, 7 giorni su 7, per ridurre i rischi derivanti dai sistemi spesso complessi che operano tra le autorità nella cooperazione e nello scambio di informazioni tra di esse sulla condotta criminale relativa ai prodotti medici contraffatti e falsificati e ai prodotti medici contraffatti. Ciò vale sia per le richieste e gli scambi nazionali che per quelli internazionali;
- La necessità di una maggiore coesione nei sistemi di scambio di informazioni per garantire che sia i prodotti medici contraffatti che la condotta criminale associata possano

essere scambiati in un sistema olistico. Lo scambio di informazioni non dovrebbe basarsi su sistemi separati e su diversi punti di contatto presso autorità distinte;

- Si dovrebbe considerare ulteriormente la necessità di una rete 24 ore su 24, 7 giorni su 7, per consentire alla Convenzione MEDICRIME di superare le sfide identificate nel presente rapporto. Tale considerazione dovrebbe prevedere una rete 24/7 in modo olistico, aperta alle forze dell'ordine, alle autorità doganali e di regolamentazione dei dispositivi medici, nonché al sistema giudiziario, e utilizzare la Convenzione come strumento giuridico per raggiungere questo obiettivo (articoli 10, 17 e 22).

Il CoE formula raccomandazioni ai Paesi in relazione a:

- Dedicare le risorse esistenti per includere specificamente i reati relativi ai prodotti medici contraffatti, anziché includerli come reati generali. In questo modo si eviterebbe la loro errata classificazione come leggi penali generali e reati economici.
- Incoraggiare le Parti e gli Stati firmatari della Convenzione a partecipare attivamente all'armonizzazione del modo in cui i reati legati ai dispositivi medici sono sostenuti in una rete 24/7 che riconosce i reati specifici.

Il CoE decide:

- Dovrebbe fornire indicazioni agli Stati sulla registrazione, il reperimento, l'analisi e lo scambio di informazioni e dati sui prodotti medici contraffatti e sui reati correlati. Questo, tra gli altri obiettivi, sosterrrebbe la cooperazione e lo scambio di informazioni in relazione a questo tipo di crimine.
- In alternativa, potrebbe facilitare la cooperazione e lo scambio di informazioni tra gli Stati sviluppando una banca dati compatibile per coordinare queste attività armonizzate in conformità con la Convenzione.
- Ciò consentirebbe alle autorità e ai punti di contatto autorizzati di interagire direttamente con tale sistema, acquisendo e analizzando automaticamente i dati in questione e fornendo un meccanismo sicuro per gli scambi.

Il CdE è aperto a prenderla in considerazione:

- Istituire una rete dedicata a MEDICRIME 24/7, separata da tutte le altre reti esistenti, oppure gestirla insieme ad altre reti simili, sfruttando le loro capacità ed esperienze e lasciando agli Stati la possibilità di decidere come farlo a livello nazionale in base alle proprie risorse;
- Guidare gli Stati nello sviluppo di meccanismi strutturati di cooperazione e scambio di informazioni, compresa la designazione di punti di contatto, per stabilire un collegamento con le questioni relative alla raccolta, all'analisi e al reperimento di informazioni specifiche sui reati relativi ai prodotti medici contraffatti.



## IX. Allegato I - Stato delle risposte al questionario

T-MEDICRIME (2023) SoP 24/7  
 Aggiornato: 18/09/2023

### LA RETE DI QUESTIONARI 24/7 Paesi destinatari e risposte ricevute

	PAESE	Questionario inviato 27 aprile 2023	Questionario inviato 15 maggio 2023	Questionario inviato 26 maggio 2023	Risposta ricevuta
1	ALBANIA	√	√		
	ARMENIA	√	√		14 giugno 2023
	AUSTRIA	√	√		
	BELGIO	√	√		8 giugno 2023
5	BENIN	√	√		
	BOSNIA ED ERZEGOVINA	√	√		9 giugno 2023
	BURKINA FASO	√	√		8 giugno 2023
8	COTE D'IVOIRE	√	√		
	CROAZIA	√	√		15 giugno 2023
10	CIPRO	√	√		
	DANIMARCA	√	√		
	FINLANDIA	√	√		
	FRANCIA	√	√		5 settembre 2023
	UNGHERIA	√	√		6 luglio 2023
	GERMANIA	√	√		
	ISLANDA	√	√		
	IRLANDA			√	31 maggio 2023
18	ISRAELE	√	√		
	ITALIA	√	√		
	LICHTENSTEIN	√	√		
21	LUSSEMBURGO	√	√		
	REGNO DEL MAROCCO	√	√		8 giugno 2023
23	NIGER	√	√		
	PORTOGALLO	√	√		2 maggio 2023
25	REPUBBLICA DI MOLDOVA	√	√		10 maggio 2023
26	SERBIA	√	√		
	SLOVENIA	√	√		17 luglio 2023
	SPAGNA	√	√		9 giugno 2023
29	SVIZZERA	√	√		8 giugno 2023
30	TURCHIA	√	√		
31	UCRAINA	√	√		9 giugno 2023

## X. Allegato II - QUESTIONARIO SULLA RETIZZAZIONE 24/7



### QUESTIONARIO IN UNA RETE 24/7

19/04/2023

Le risposte devono essere indirizzate alla Segreteria del Comitato MEDICRIME.

[medicrime@coe.int](mailto:medicrime@coe.int)

del (09/06/2023)

<b>NOME DEL PAESE</b>	
<b>Nome del mittente</b>	
<b>Posizione</b>	
<b>e-mail</b>	
<b>Numero di cellulare</b>	

#### 1. Introduzione

Nell'ambito del progetto "Lotta alla contraffazione dei prodotti medici - Programma globale" (CRIMFAMED), il Consiglio d'Europa sta conducendo questa **indagine** per valutare lo stato attuale delle capacità delle autorità nazionali coinvolte nelle leggi nazionali penali e di altro tipo che sostengono il divieto e l'applicazione contro la contraffazione/dei prodotti medici come reati penali al fine di proteggere la salute pubblica.

Questa indagine farà luce sulle procedure legislative nazionali e sulle misure di collaborazione tra gli attori (come le autorità giudiziarie, sanitarie, di polizia e doganali). Verranno inoltre valutate le opportunità di formazione per i rappresentanti coinvolti nei procedimenti penali legati a MEDICRIME in ogni Stato. Infine, si valuterà anche la partecipazione ad altre reti internazionali.

Nel completare l'analisi delle lacune, si prega di tenere conto dell'oggetto e dello scopo della Convenzione MEDICRIME, come indicato nell'articolo 1.1 della stessa.

#### *Articolo 1 - Oggetto e finalità*

*1 La presente Convenzione ha lo scopo di prevenire e combattere le minacce alla salute pubblica attraverso:*

- a. criminalizzare determinati atti;*
- b. proteggere i diritti delle vittime dei reati previsti dalla presente Convenzione;*
- c. promuovere la cooperazione nazionale e internazionale*

Questa bozza tiene conto anche degli articoli 17 (misure di cooperazione nazionale e scambio di informazioni) e 22 (cooperazione internazionale in materia di prevenzione e altre misure amministrative) della Convenzione MEDICRIME.

## **Capitolo I - Scopo e finalità, principio di non discriminazione, ambito di applicazione, definizioni**

### **Articolo 1 - Oggetto e finalità**

1. Lo scopo della Convenzione è quello di prevenire e combattere le minacce alla salute pubblica attraverso:
  - a. criminalizzare alcuni atti;
  - b. proteggere i diritti delle vittime dei reati previsti dalla presente Convenzione;
  - c. promuovere la cooperazione nazionale e internazionale.
2. Al fine di garantire l'effettiva attuazione delle sue disposizioni da parte delle Parti, la presente Convenzione stabilisce uno specifico meccanismo di monitoraggio.

### **Articolo 4 - Definizioni**

j. il termine "contraffazione" indica una falsa rappresentazione dell'identità e/o della provenienza;

## **Capitolo IV - Cooperazione tra autorità e scambio di informazioni**

### **Articolo 17 - Misure di cooperazione nazionale e scambio di informazioni**

1. Ciascuna Parte adotta le misure legislative e di altro tipo necessarie per garantire che rappresentanti della sanità, delle dogane, della polizia e delle altre autorità competenti scambiare informazioni e cooperare, in conformità con la legislazione nazionale, per prevenire e combattere efficacemente la contraffazione di prodotti medici e reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.
2. Ciascuna Parte si impegna a garantire la cooperazione tra le proprie autorità competenti e i settori commerciale e industriale per quanto riguarda la gestione del rischio di contraffazione dei prodotti medici e di reati analoghi che costituiscono una minaccia per la salute pubblica.
3. Tenendo in debito conto le esigenze di protezione dei dati personali, ciascuna Parte adotta le misure legislative e di altro tipo necessarie per istituire o rafforzare i meccanismi per:
  - a. ricevere e raccogliere informazioni e dati, anche attraverso punti di contatto, su a livello nazionale o locale e in collaborazione con il settore privato e la società civile, per il al fine di prevenire e contrastare la contraffazione di prodotti medici e simili reati che costituiscono una minaccia per la salute pubblica;
  - b. la fornitura di informazioni e dati ottenuti dalle autorità sanitarie e doganali, polizia e le altre autorità competenti a cooperare tra loro .

4. Ciascuna Parte adotta le misure necessarie per garantire che le persone, le unità o i servizi in  
Le unità o i reparti responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni vengono formati a questo scopo. Queste unità o i servizi saranno adeguatamente finanziati.

#### **Articolo 22 - Cooperazione internazionale in materia di prevenzione e altre misure amministrative**

1. Le Parti collaborano per la protezione e l'assistenza alle vittime.
2. Le Parti, fatti salvi i propri sistemi informativi nazionali, designano un organismo nazionale che si occupi di  
punto di contatto responsabile della trasmissione e della ricezione di richieste di informazioni e/o di cooperazione in relazione alla lotta contro la contraffazione di prodotti medici e reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.
3. Ciascuna Parte si adopera per integrare, ove opportuno, la prevenzione e la lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati analoghi che costituiscono una minaccia per la salute pubblica nei programmi di assistenza o di sviluppo forniti a beneficio di Stati terzi.

## **2. Istruzioni per la compilazione del questionario**

- Cancellare la risposta errata **Sì** o **No**.
- Rispondere a ogni domanda. Non lasciare spazi vuoti.
- Non rispondere a nessuna domanda con "*Vedi risposta precedente in Q...*".
- Se non si conosce la risposta, indicare "*Risposta non nota*".
- Ciascuna autorità/servizio deve avere l'opportunità di collaborare alla stesura della risposta, in quanto ciascuno di essi può avere input diversi. È essenziale che vengano forniti tutti i contributi pertinenti e non solo quelli di un'autorità/servizio, ecc. per evitare una risposta imprecisa o fuorviante a nome del Paese.
- Idealmente, tenendo presente lo scopo dell'articolo 17(1), tutti i rappresentanti delle autorità/servizi responsabili della lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a reati simili dovrebbero collaborare nel gruppo di redazione nazionale per rispondere al questionario. In questo modo:
  - a. Ogni autorità/servizio, ecc. avrà una migliore comprensione del proprio e altrui contributo alla risposta complessiva al questionario;
  - b. il Consiglio d'Europa disporrà di un'unica risposta completa e accurata da parte del Paese per valutare la necessità di una rete 24/7 in relazione alla Convenzione MEDICRIME.

### **INFORMAZIONI SUL RISPONDENTE**

- **Indicare il nome delle autorità coinvolte nella risposta al presente questionario.**

- Si prega di indicare se la risposta è stata completata in gruppo da queste autorità o se è stata data individualmente e poi consolidata da un'autorità per la presentazione.
- Si prega di indicare se le autorità che hanno un ruolo nella lotta ai prodotti medici contraffatti e a crimini simili nel vostro Paese non sono coinvolte nella risposta a questa richiesta.
- L'autorità che presenta la richiesta per conto di tutte le autorità menzionate nelle risposte deve fornire le seguenti informazioni.

### Cooperazione nazionale

#### Articolo 17, paragrafo 1

1. *Ciascuna Parte adotta le misure legislative e di altro tipo necessarie a garantire che i rappresentanti delle autorità sanitarie, doganali, incaricate dell'applicazione della legge e di altre autorità competenti si scambino informazioni e cooperino in conformità alla legislazione nazionale per prevenire e combattere efficacemente la contraffazione di prodotti medici e reati analoghi che costituiscono una minaccia per la salute pubblica.*

#### Domanda 1

DOMANDA	SÌ	NO
In relazione alla lotta contro la contraffazione di prodotti medici e reati simili, il vostro Paese ha adottato:		
c. Una strategia nazionale per la cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi?		
d. Una strategia nazionale o un piano d'azione nazionale sulla cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi?		

(se la risposta ad a. e b. è "No", passare alla domanda 3)

#### Domanda 2

Scrivere una "X" nella casella appropriata.

DOMANDA	
La strategia nazionale e/o il piano d'azione nazionale sono stati attuati sulla base di	
d. Un requisito legislativo	
e. Politica nazionale	
f. Altro	

#### Se a) sopra:

Si prega di fornire il riferimento della disposizione.	
Si prega di fornire un link web:	
Indicate brevemente le vostre intenzioni:	

**Se b) di cui sopra:**

Si prega di fornire un riferimento a questa politica,	
Si prega di fornire un link al sito web dove è possibile trovarlo:	
Indicare brevemente cosa prevede questa politica:	

**Se c) sopra:**

In caso affermativo, si prega di indicare brevemente su quale base	
--	--

**Domanda 3**

<b>DOMANDA</b>	<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
Se non esiste una disposizione legislativa, una politica nazionale, una strategia nazionale o un piano d'azione, esiste?		
d) Qualche autorità statale (ad esempio, polizia, dogana, autorità di regolamentazione dei dispositivi medici, ministero) ha una politica, una strategia o un piano d'azione per garantire la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le diverse autorità coinvolte nella lotta ai dispositivi medici contraffatti e a reati simili?		
e) Si prega di fornire i dettagli dell'autorità che ha una tale disposizione:		
f) Se esiste un accordo di cooperazione, quali autorità/servizi lo hanno firmato o hanno manifestato l'intenzione di firmarlo.		

<b>DOMANDA</b>	<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
g) Specificare le autorità/servizi/unità interessate dalla misura		
a. Servizio di polizia (nazionale, municipale/altro)		
b. Servizio doganale/autorità di frontiera		
c. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici		
d. Autorità antidoping		
e. Autorità per la sicurezza alimentare/Agenzia per i consumatori di alimenti		
f. Ufficio nazionale di collegamento INTERPOL BCN/Europol		
g. Altro (specificare solo le autorità competenti)		

**Articolo 17, paragrafo 2**

2. Ciascuna Parte si adopera per garantire la cooperazione tra le proprie autorità competenti e i settori commerciale e industriale per quanto riguarda la gestione del rischio di contraffazione dei prodotti medici e di reati analoghi che costituiscono una minaccia per la salute pubblica.

**Domanda 4**

DOMANDA	SÌ	NO
Qualsiasi misura di cui sopra (disposizione legislativa, politica nazionale, strategia, piano d'azione o altre misure strutturate) ( <b>Articolo 17(2)</b> )		
a. Prevedere la cooperazione tra le autorità competenti (per le indagini criminali, la sorveglianza alle frontiere, la regolamentazione dei dispositivi medici, altre autorità competenti) e l'industria per quanto riguarda la gestione del rischio dei dispositivi medici contraffatti e di reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.		
b. Specificare brevemente in cosa consiste la misura		
c. Si prega di specificare, brevemente, come funziona in pratica questa cooperazione.		
d. Specificare quale/i autorità è/sono responsabile/i o ha/hanno il ruolo di guida o coordinamento in questo settore		

**Articolo 17, paragrafo 3, lettere a) e b)**

*Tenendo in debito conto le esigenze di protezione dei dati personali, ciascuna Parte adotta le misure legislative e di altro tipo necessarie per istituire o rafforzare i meccanismi per:*

- a. *ricevere e raccogliere informazioni e dati, anche attraverso punti di contatto, su a livello nazionale o locale e in collaborazione con il settore privato e la società civile, al fine di prevenire e combattere la contraffazione di prodotti medici e reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica;*
- b. *fornire informazioni e dati ottenuti da autorità sanitarie, doganali, di polizia e altre autorità competenti per la cooperazione reciproca*

**Domanda 5**

DOMANDA	SÌ	NO
Esistono organi/comitati/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su		
d. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		
e. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto)		

f. Non sono specifiche per i prodotti medici contraffatti, ma sono di natura generale e possono includere i prodotti medici contraffatti (cioè un diritto penale generale).		
---	--	--

A. o b. è "No", passare alla domanda 7.

### Domanda 6

DOMANDA		
Se la risposta al punto 5.a o b è "Sì", specificare la disposizione legislativa, o altre misure politiche, a sostegno della creazione e del funzionamento di organismi/comitati/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati relativi a		
c. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		
d. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto)		

Inoltre, specificare brevemente il funzionamento di ciascuno di questi organi/comitati/sistemi strutturati. Dovrebbe includere	
<ul style="list-style-type: none"> <li>Punti di contatto nelle diverse autorità/servizi/unità di cui sopra</li> </ul>	
<ul style="list-style-type: none"> <li>Autorità e servizi coinvolti</li> </ul>	

Se si è risposto alle domande 5 e 6, passare alla domanda 8, a meno che non vi siano informazioni rilevanti che possono essere aggiunte rispondendo alla domanda 7.

Se non avete risposto alle domande 5 e 6, rispondete alla domanda 7.

### Domanda 7

DOMANDA	SÌ	NO
Esistono accordi informali o ad hoc, piuttosto che accordi più strutturati, tra le autorità competenti per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici per paese?		
c. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		
d. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)		

Specificare brevemente come funzionano in pratica questi accordi informali o ad hoc. Questo dovrebbe includere	
<ul style="list-style-type: none"> <li>Punti di contatto informali presso le diverse autorità/servizi/unità di cui sopra</li> </ul>	
<ul style="list-style-type: none"> <li>Autorità e servizi coinvolti</li> </ul>	

### Domanda 8

DOMANDA	SÌ	NO
---------	----	----

Esistono database strutturati per la raccolta di informazioni su		
c. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		
d. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto)		

Se la risposta ad a o b è "Sì", specificare chi è responsabile dell/i database	
--	--

### Domanda 9

DOMANDA	SÌ	NO
Ritiene che non esistano accordi formali o informali per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su		
c. Ricevere e raccogliere informazioni e dati, anche attraverso punti di contatto, a livello nazionale o locale e in collaborazione con il settore privato e la società civile, al fine di prevenire e combattere la contraffazione di prodotti medici e reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.		
d. Fornire informazioni e dati ottenuti da autorità sanitarie, doganali, di polizia e altre autorità competenti per la cooperazione tra di esse.		

Nota esplicativa: Rispondere "Sì" se si ritiene che non vi siano disposizioni in merito.  
Rispondete "No" se ritenete che ci siano disposizioni in merito.

### Domanda 10

DOMANDA	SÌ	NO
Se la risposta a qualsiasi parte della domanda 9 è "Sì" (che non ci sono accordi formali o informali), ci sono progetti di legge, strategie, piani o altre misure previste o in fase di sviluppo per stabilire tali accordi formali o informali?		

In caso affermativo, specificare brevemente in cosa consistono, quando è stato avviato il processo e quando si prevede che la legislazione, le strategie, i piani o le altre misure saranno in vigore.	
--	--

### Articolo 17, paragrafo 4

*Ciascuna Parte adotta le misure necessarie per garantire che le persone, le unità o i servizi in*

*Le unità o i servizi responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni devono essere formati a tal fine. Tali unità o servizi devono essere dotati di risorse adeguate.*

### Domanda 11

DOMANDA	SÌ	NO
Esistono unità specializzate, uffici, gruppi, nomine designate o simili, con responsabilità specifiche per		
<b>A. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)</b>		

a. Specificare chi o cosa è coinvolto (nome del gruppo/unità/ufficio, ecc.).	
--	--

b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?		
i. Applicazione della legge		
ii. Sorveglianza delle frontiere		
iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici		
iv. Altro (specificare la natura del concorso)		

c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?		
---	--	--

<b>B. Contraffazione di prodotti medici (cioè in relazione al prodotto)</b>
a. Specificare chi è/sono

b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?		
i. Applicazione della legge		
ii. Sorveglianza delle frontiere		
iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici		
iv. Altro (specificare la natura del concorso)		
c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?		

Indicare brevemente la natura e la frequenza della formazione fornita ai responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni.

--

### Domanda 12

DOMANDA
Se la risposta alla domanda 11 è che non c'è formazione sulla cooperazione e sullo scambio di informazioni, si prega di indicare brevemente quali altre disposizioni sono in atto per garantire che
c. Questo tipo di cooperazione e di scambio di informazioni ha luogo e

d. quale formazione ricevono nella lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati analoghi	
--	--

### Domanda 13

DOMANDA	SÌ	NO
La legislazione, la strategia, il piano d'azione o altre misure nazionali prevedono una rete di cooperazione e di scambio di informazioni 24 ore al giorno, 7 giorni alla settimana, per quanto riguarda		
c. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		
d. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)		

In caso affermativo, specificare la misura che la prevede e l'autorità responsabile del funzionamento della rete. Indicare se la rete 24/7 è specifica per la lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a reati simili o se ha una portata più generale.	
--	--

### Domanda 14

DOMANDA
Rispondete a questa domanda mettendo una "X" a DESTRA dell'opzione che più si avvicina alla vostra opinione sull'esistenza di risorse adeguate per garantire che le persone, le unità o i servizi responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni siano formati a tal fine in relazione ai prodotti medici contraffatti e ai reati correlati.

a. Sono d'accordo sulla necessità di fornire risorse adeguate.	
b. Sono d'accordo che vengano fornite risorse adeguate.	
c. Non sono né d'accordo né in disaccordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	
d. Sono d'accordo che vengano fornite risorse adeguate.	
e. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	

### Cooperazione internazionale

<p><b>Articolo 22, paragrafo 2</b></p> <p><i>Le Parti, fatti salvi i loro sistemi informativi interni, designano un punto di contatto nazionale incaricato di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione in relazione alla lotta ai prodotti medici contraffatti e a reati analoghi che costituiscono una minaccia per la salute pubblica.</i></p>
---

### Domanda 15

DOMANDA	SÌ	NO
Esiste un punto di contatto nazionale designato responsabile di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a		
d. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		
e. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)		
f. Il punto di contatto di a e b è lo stesso punto di contatto?		

<ul style="list-style-type: none"><li>• Specificare la designazione di questo punto di contatto</li></ul>	
<ul style="list-style-type: none"><li>• Specificare lo scopo principale dell'autorità/servizio responsabile del funzionamento di questo punto di contatto (ad es. applicazione della legge, sorveglianza delle frontiere, regolamentazione dei dispositivi medici, ecc.)</li></ul>	

### Domanda 16

DOMANDA	
Se la risposta alle domande 15 a e b è che i punti di contatto sono diversi a seconda del loro scopo, si prega di specificare brevemente,	
a. Perché gli accordi non facilitano l'esistenza di un punto di contatto nazionale concordato, responsabile di tutte le questioni relative alla trasmissione e al ricevimento delle richieste di informazioni e/o alla cooperazione con altri punti di contatto internazionali?	
b. Quali sono gli accordi per coordinare questo lavoro al fine di evitare duplicazioni o lacune nella trasmissione e nel ricevimento delle richieste di informazioni e/o di cooperazione.	

### Domanda 17

<b>DOMANDA</b>	<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
Sono state adottate misure per fornire una formazione al punto di contatto nazionale responsabile della trasmissione e della ricezione delle richieste di informazioni, e/o della cooperazione in materia di		
<b>c.</b> Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		
<b>d.</b> Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)		

Specificare brevemente in cosa consistono queste misure

--

### Domanda 18

<b>DOMANDA</b>
<p>Elencate di seguito qualsiasi altra rete 24/7 in cui la vostra autorità/servizio/ufficio, o un'organizzazione simile, è coinvolta nella trasmissione e nella ricezione di richieste di informazioni e/o di cooperazione in questioni di</p> <p style="margin-left: 40px;">b. Lotta alla contraffazione di prodotti medicali e reati analoghi (ossia relativi a reati penali e a comportamento criminale)</p> <p style="margin-left: 40px;">b. Prodotti medici falsificati (cioè relativi al prodotto medico)</p> <p>Ogni rete 24/7 elencata, per autorità/servizio/organizzazione simile, deve specificare lo scopo di cui alla lettera a, o b, o entrambe (inserire la risposta al posto dell'esempio qui sotto).</p>

### Esempio

<b>Web</b>	<b>Tipo di rete</b>	<b>Include i prodotti medici contraffatti e i reati correlati (sia per quanto riguarda la condotta criminale che i prodotti)?</b>
La rete di BCN di INTERPOL 24 ore su 24 e 7 giorni su 7	Applicazione della legge	Include lo scambio di informazioni operative relative al traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti.
HMA WGEO	Applicazione della legislazione sui dispositivi medici	Include lo scambio di informazioni relative al traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti.

### Domanda 19

Indicare il numero di richieste di informazioni o di scambio di dati, anche da parte delle forze dell'ordine, delle dogane, dell'autorità nazionale di regolamentazione dei dispositivi medici e di altri soggetti, in relazione alla lotta contro i dispositivi medici e i reati correlati.

Date di realizzazione/ricezione	Prodotto dal vostro paese verso altri paesi	Ricevuti da altri paesi da altri paesi
01/01/2020 a 31/12/2022		
01/01/2017 a 31/12/2019		

DOMANDA	SÌ	NO
Se i dati non sono disponibili per l'inclusione nella risposta a questo questionario a causa di		
a. registrazioni non recuperabili relative a prodotti medici contraffatti e reati simili (relative a reati e comportamenti penali)		
b. Non registrato		

#### Domanda 20

DOMANDA	SÌ	NO
Identificare quali tipi di richieste devono essere scambiate su una rete 24/7 tra i Paesi:		
g. Accesso rapido alle prove nei procedimenti penali		
h. Conservazione delle prove in un'altra giurisdizione		
i. Scambio di informazioni sulla ricerca		
j. Informazioni sui prodotti medici contraffatti		
k. Consulenza tecnica		
l. Altro (descrivere brevemente)		



## QUESTIONARIO IN UNA RETE 24/7

19/04/2023

Le risposte devono essere inviate alla Segreteria del Comitato MEDICRIME.

[medicrime@coe.int](mailto:medicrime@coe.int)

**Avant le (09/06/2023)**

NOM DU PAYS	
Nome della persona che risponde al questionario	
Funzione	
Courriel	
Numero di telefono portatile	

### 1. Introduzione

Nell'ambito del progetto "Combating Counterfeit Medical Products - Global Programme" (CRIMFAMED), il Consiglio d'Europa ha realizzato questo **studio per** valutare lo stato attuale delle capacità delle autorità nazionali coinvolte nei processi relativi alla proibizione dei prodotti medici contraffatti e alla repressione dei reati penali in questo campo, al fine di proteggere la salute pubblica.

Questa ricerca metterà in evidenza le procedure legislative nazionali e le modalità di collaborazione tra i vari attori (autorità giudiziarie, sanitarie, di polizia, doganali e di altro tipo). Verranno inoltre valutate le opportunità di formazione disponibili in ogni Stato per coloro che sono coinvolti in procedimenti penali legati a MEDICRIME. Infine, sarà esaminata anche la partecipazione ad altre reti internazionali.

Nel rispondere a questo sondaggio sull'analisi delle lacune, vi preghiamo di tenere a mente l'obiettivo e lo scopo della Convenzione MEDICRIME, come indicato nell'articolo 1.1.

#### Articolo 1 - Objet et but

1 La presente Convenzione ha lo scopo di prevenire e combattere le minacce alla salute pubblica:

- a. en incriminant certains actes ;
- b. proteggere i diritti delle vittime di reati commessi in conformità con la presente Convenzione;
- c. promuovere la cooperazione nazionale e internazionale.

Questa bozza tiene conto anche degli articoli 17 (Misure di cooperazione nazionale e scambio di informazioni) e 22 (Cooperazione internazionale in materia di prevenzione e altre misure amministrative) della Convenzione MEDICRIME.

## **Capitolo I - Oggetto e finalità, principio di non discriminazione, ambito di applicazione, definizioni**

### **Articolo 1 - Objet et but**

1. Lo scopo di questa Convenzione è prevenire e combattere le minacce alla salute pubblica:
  - d. e incriminare alcuni atti;
  - e. proteggere i diritti delle vittime di reati commessi in base a tale Convenzione;
  - f. promuovere la cooperazione nazionale e internazionale.
2. Al fine di garantire l'effettiva attuazione delle sue disposizioni da parte delle Parti, la presente Convenzione stabilisce uno specifico meccanismo di monitoraggio.

### **Articolo 4 - Definizioni**

- j. il termine "contrefaçon" indica la falsa dichiarazione dell'identità e/o della fonte;

## **Capitolo IV - Cooperazione delle autorità e scambio di informazioni**

### **Articolo 17 - Misure di cooperazione nazionale e scambio di informazioni**

1. Ciascuna Parte adotta le misure legislative e di altro tipo necessarie a garantire che i rappresentanti delle autorità sanitarie, delle autorità doganali, delle autorità preposte all'applicazione della legge e di altre autorità competenti si scambino informazioni e cooperino in conformità con la propria legislazione nazionale, al fine di prevenire e combattere efficacemente la contraffazione di prodotti medici e violazioni analoghe che mettono in pericolo la salute pubblica.
2. Ciascuna Parte si adopera per garantire la cooperazione tra le proprie autorità competenti e i settori commerciale e industriale al fine di gestire i rischi legati alle frodi sui prodotti medici e a violazioni simili che minacciano la salute pubblica.
3. Tenendo in debito conto i requisiti relativi alla protezione dei dati personali, ciascuna Parte adotta le misure legislative e di altro tipo necessarie per istituire o rafforzare i meccanismi:
  - a. la ricezione e la raccolta di informazioni e dati, in particolare attraverso punti di contatto, a livello nazionale o locale, in collaborazione con il settore privato e la società civile, al fine di prevenire e combattere la contraffazione di prodotti medici e simili violazioni che mettono a rischio la salute pubblica;
  - b. di mettere a disposizione le informazioni e i dati raccolti dalle autorità sanitarie, dalle dogane, dalle forze dell'ordine e dalle altre autorità competenti, nell'interesse della cooperazione tra queste autorità.

4. Ciascuna Parte adotta le misure necessarie per garantire che le persone, le unità o i servizi responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni siano formati a tal fine. Tali unità o servizi devono disporre di risorse adeguate.

#### **Articolo 22 - Cooperazione internazionale in materia di prevenzione e altre misure amministrative**

1. Le Parti collaborano ai fini della protezione e dell'assistenza delle vittime.
2. Le Parti, fatti salvi i sistemi di segnalazione interni esistenti, designano un punto di contatto nazionale responsabile di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative alla lotta contro i prodotti medici contraffatti e le violazioni analoghe che minacciano la salute pubblica.
3. Ciascuna Parte si adopera per integrare, ove opportuno, la prevenzione e la lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a violazioni analoghe che minacciano la salute pubblica nei programmi di assistenza allo sviluppo attuati a beneficio degli Stati membri.

### **3. Istruzioni per la compilazione del questionario**

- Cochez la case **Oui** ou **Non** selon le cas.
- Rispondete a tutte le domande. Non lasciatevi sfuggire nessun caso.
- Merci de ne répondre à aucune question par la mention " *Voir plus haut la réponse à la question...* ".
- Se non è possibile rispondere a una domanda, indicare "NSP" ("*Ne sait pas*").
- Affinché la risposta fornita a nome del vostro Paese sia accurata e completa, assicuratevi che il questionario sia compilato con la partecipazione di tutte le autorità e i servizi interessati, in quanto ciascuno può fornire un contributo specifico. È essenziale che vengano presi in considerazione tutti i contributi e non solo quelli di una singola autorità o servizio.
- In linea di principio, in considerazione dell'obiettivo dell'articolo 17, paragrafo 1, ogni rappresentante delle autorità/servizi incaricati di contrastare la contraffazione di prodotti medici e le infrazioni analoghe deve collaborare con il gruppo costituito a livello nazionale per rispondere al questionario. In questo modo:
  - a. Ogni autorità/servizio ecc. ha una migliore percezione del proprio e altrui contributo alla risposta complessiva al questionario;
  - b. il Paese trasmette una risposta unica, completa e accurata al Consiglio d'Europa, che può così valutare adeguatamente la necessità di istituire una rete 24/7 ai sensi della Convenzione MEDICRIME.

### **INFORMAZIONI SUL MITTENTE**

- **Indicare i nomi di tutte le autorità che hanno contribuito al questionario.**

- **Indicare se la risposta è stata redatta collettivamente all'interno di un gruppo di tali autorità o se è stata elaborata da un'autorità a partire da una serie di risposte individuali.**
- **Vi preghiamo di comunicarci se qualche autorità che svolge un ruolo nella lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a violazioni simili nel vostro Paese non è stata coinvolta nella risposta a questo questionario.**
- **Indicare quale autorità ha compilato il questionario per conto di tutte le autorità citate nelle risposte.**

## Cooperazione nazionale

### Articolo 17, paragrafo 1

1. *Ciascuna Parte adotta le misure legislative e di altro tipo necessarie a garantire che i rappresentanti delle autorità sanitarie, delle autorità doganali, delle autorità preposte all'applicazione della legge e di altre autorità competenti si scambino informazioni e cooperino in conformità con la propria legislazione nazionale, al fine di prevenire e combattere efficacemente la contraffazione di prodotti medici e violazioni simili che minacciano la salute pubblica.*

### Domanda 1

DOMANDA	OUI	NO
Per quanto riguarda la lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a violazioni simili, il vostro Paese ha adottato una serie di misure:		
e. Una strategia nazionale per la cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi?		
f. un piano d'azione nazionale per la cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi?		

(se avete risposto "No" alle domande 1 a) e 1 b), passate alla domanda 3)

### Domanda 2

Protegete la valigia in modo appropriato

DOMANDA	
La stratégie nationale et/ou le plan national d'action ont-ils été mis en place en application:	
g. di una disposizione legislativa?	
h. di una politica nazionale?	
i. Un altro?	

### Se la risposta (a) :

Indicare il riferimento della disposizione.	
Si prega di fornire un link a un sito web.	
Vi preghiamo di dirci brevemente cosa desiderate.	

### Se la risposta è (b) :

La preghiamo di fornirci il riferimento della polizza.	
Si prega di fornire un link a un sito web dove poterlo trovare.	

Indicate con chiarezza ciò che prevede questa politica.	
---	--

**Se la risposta (c) :**

Si prega di spiegare brevemente in quale quadro si inserisce la cooperazione.	
---	--

**Domanda 3**

DOMANDA	OUI	NO
Se non esiste una disposizione legislativa, una politica nazionale, una strategia nazionale o un piano d'azione nazionale, si può dire che...:		
h) un'autorità pubblica (polizia, autorità doganali, autorità di regolamentazione dei dispositivi medici, ministero, ecc.) che abbia una politica, una strategia o un piano d'azione che preveda la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le varie autorità responsabili della lotta ai dispositivi medici contraffatti e ad altre violazioni?		

i) Indicare l'autorità interessata.	
j) Se esiste un accordo di cooperazione, quali servizi o autorità lo hanno firmato o intendono firmarlo?	

DOMANDA	OUI	NO
k) Indicare le autorità/servizi/unità interessate dalla misura.		
h. Polizia (nazionale, municipale, altra)		
i. Autorità doganale/di confine		
j. Autorità di controllo dei prodotti sanitari		
k. Autorità antidoping		
l. Autorité de sécurité des aliments/organismo per l'alimentazione e i consumatori		
m. Ufficio centrale nazionale (BCN) di INTERPOL/ufficio di collegamento di Europol		
n. Altro (citare solo le autorità interessate)		

## Articolo 17, paragrafo 2

2. *Ciascuna Parte si adopera per garantire la cooperazione tra le proprie autorità competenti e i settori commerciale e industriale per gestire i rischi legati alle frodi sui dispositivi medici e a violazioni analoghe che minacciano la salute pubblica.*

### Domanda 4

DOMANDA	OUI	NO
Les mesures citées plus haut (disposition législative, politique nationale, stratégie nationale, plan national d'action ou autre mesure structurée) (Article 17, paragraphe 2)		
a. Le disposizioni per assicurare la cooperazione tra le autorità competenti (ad esempio le autorità incaricate delle indagini sulle infrazioni penali, della sorveglianza delle frontiere e della regolamentazione dei prodotti sanitari, e altre autorità competenti) e il settore industriale per quanto riguarda la gestione dei rischi relativi alla falsificazione dei prodotti medici e alle infrazioni analoghe che colpiscono la sanità pubblica?		
b. Indicare brevemente in cosa consiste la misura		
c. Indicate brevemente come funziona concretamente la cooperazione.		
d. Specificare quale/i autorità è/sono responsabile/i/dirigono/coordinano la cooperazione.		

## Articolo 17, paragrafo 3, lettere a) e b)

*Tenendo in debito conto i requisiti relativi alla protezione dei dati personali, ciascuna Parte adotta le misure legislative e di altro tipo necessarie per istituire o rafforzare i meccanismi:*

- c. la ricezione e la raccolta di informazioni e dati, in particolare attraverso i punti di contatto, a livello nazionale o locale, in collaborazione con il settore privato e la società civile, al fine di prevenire e combattere la contraffazione di prodotti medici e simili violazioni che mettono in pericolo la salute pubblica;*
- d. di mettere a disposizione le informazioni e i dati raccolti dalle autorità sanitarie, dalle dogane, dalle forze dell'ordine e dalle altre autorità competenti, nell'interesse della cooperazione tra queste autorità.*

### Domanda 5

DOMANDA	OUI	NO
Esistono organi/comitati/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati?		

g. Si riferisce in particolare alla lotta contro la contraffazione dei prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali)?		
h. che si riferiscono specificamente a prodotti medici difettosi (cioè i loro stessi prodotti)?		
i. che non si riferiscono specificamente alla lotta contro i prodotti medici contraffatti, ma il cui ambito di applicazione generale può includere la lotta contro i prodotti medici contraffatti (ad esempio, il diritto penale generale)?		

Se avete risposto "No" alla domanda 5.a) o 5.b), passate alla domanda 7.

### Domanda 6

DOMANDA		
Se avete risposto "Sì" alle domande 5(a) o 5(b), indicate quali disposizioni legislative o di altro tipo regolano l'istituzione e il funzionamento di organismi/comitati/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati in relazione a :		
e. lotta alla contraffazione di prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali).		
f. prodotti medici difettosi (cioè i prodotti stessi).		

Spiegate brevemente il funzionamento di questi organi/comitati/sistemi strutturati. Si prega di menzionare in particolare :	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• i punti di contatto nei diversi servizi/autorità/unità di cui sopra</li> </ul>	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• autorità e servizi interessati</li> </ul>	

Se avete risposto alla domanda 6, passate alla domanda 8, a meno che non possiate aggiungere informazioni interessanti alla domanda 7.

Se non ha risposto alla domanda 6, risponda alla domanda 7.

**Domanda 7**

DOMANDA	OUI	NO
Esistono dispositivi informatici o ad hoc (rispetto a quelli più strutturati) che consentono la raccolta e la trasmissione tra le autorità competenti di informazioni e dati relativi specificamente a :		
e. lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?		
f. prodotti medici difettosi (cioè prodotti che ci riguardano)?		

Spiegate brevemente come funzionano questi dispositivi computerizzati o ad hoc. Si prega di menzionare in particolare :	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• i punti di contatto dei diversi servizi/autorità/unità di cui sopra</li> </ul>	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• autorità e servizi interessati</li> </ul>	

**Domanda 8**

DOMANDA	OUI	NO
Esistono database strutturati per la raccolta di informazioni su :		
e. lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?		
f. prodotti medici difettosi (cioè prodotti che ci riguardano)?		

Se avete risposto "Sì" alla domanda 8(a) o 8(b), vi preghiamo di indicare chi è responsabile della/e banca/e dati.	
--	--

### Domanda 9

DOMANDA	OUI	NO
Ritiene che non esista un dispositivo, strutturato o informale?		
e. di ricevere e raccogliere informazioni e dati, ad esempio attraverso punti di contatto, a livello nazionale o locale, in collaborazione con il settore privato e la società civile, per prevenire e combattere la contraffazione di prodotti medici e violazioni simili che mettono a rischio la salute pubblica?		
f. la fornitura di informazioni e dati raccolti dalle autorità sanitarie, dalle autorità doganali, dalle autorità preposte all'applicazione della legge e da altre autorità competenti ai fini della cooperazione tra tali autorità?		

Precisazione: rispondete "Oui" se ritenete che non esista alcun dispositivo.  
Rispondete "No" se ritenete che tale dispositivo esista.

### Domanda 10

DOMANDA	OUI	NO
Se avete risposto "Sì" all'una o all'altra parte della domanda 9 (non esistono accordi strutturati o informali): esiste o è in preparazione una legge, una strategia, un piano o altre misure che prevedano l'attuazione di tali accordi?		

Se avete risposto "Sì", indicate brevemente di cosa si tratta esattamente, quando è iniziato il processo e quando si prevede che la legge, la strategia, il piano o altre misure entrino in vigore.	
---	--

#### Articolo 17, paragrafo 4

*Ciascuna Parte adotta le misure necessarie per garantire che le persone, le unità o i servizi responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni siano formati a tal fine. Tali unità o servizi devono disporre di risorse adeguate.*

#### Domanda 11

DOMANDA	OUI	NO
Esistono unità, uffici, gruppi, persone designate o altre strutture specifiche?		
A.della lotta contro le frodi mediche e reati simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?		

c. Indicare di quali strutture o persone si tratta (nome del gruppo, dell'unità, dell'ufficio, ecc.).	
---	--

d. Qual è la <u>prima</u> competenza del vostro organismo di vigilanza (una sola opzione possibile)?	
j. Servizi veloci	
ii. Sorveglianza delle frontiere	
iii. Autorità di regolamentazione dei prodotti sanitari	
iv. Altro (precisare la natura della competenza)	

c. Nella struttura sono presenti persone appositamente formate per la cooperazione e lo scambio di informazioni?		
--	--	--

B. prodotti medici difettosi (cioè i prodotti stessi)?	
a. Vogliate precisare quali sono queste strutture o persone.	

b. Qual è la <u>prima</u> competenza del vostro organismo di vigilanza (una sola scelta possibile)?		
i. Servizi di polizia		
ii. Sorveglianza delle frontiere		
iii. Autorità di regolamentazione dei prodotti sanitari		
iv. Altro (specificare la natura della competenza)		
c. Nella struttura sono presenti persone appositamente formate per la cooperazione e lo scambio di informazioni?		

Indicare brevemente la natura della formazione fornita alle persone responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni e la frequenza con cui viene fornita.

--

**Domanda 12**

DOMANDA	
Se alla domanda 11 avete risposto che non viene fornita alcuna formazione sulla cooperazione e sullo scambio di informazioni, vi preghiamo di indicarlo brevemente:	
e. quali sono gli accordi in vigore per consentire la cooperazione e lo scambio di informazioni, e	
f. quale formazione viene fornita in materia di lotta ai prodotti medici contraffatti e a reati simili.	

**Domanda 13**

DOMANDA	OUI	NO
La legislazione nazionale (o la strategia, il piano d'azione o qualsiasi altra misura) prevede la creazione di una rete 24/7 per la cooperazione e lo scambio di informazioni su		
e. lotta alla contraffazione di prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?		
f. prodotti medici difettosi (cioè i prodotti medici stessi)?		

In caso di risposta affermativa, indicare in che misura e quale autorità è responsabile del funzionamento di questa rete. Si prega di specificare se la rete 24/7 è specificamente finalizzata alla lotta contro la contraffazione di prodotti medici e violazioni simili o se ha una portata più generale.	
---	--

#### Domanda 14

DOMANDA	
Ritenete che siano disponibili risorse adeguate per la formazione di persone, unità o servizi responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni nel campo della lotta ai prodotti medici contraffatti e a violazioni simili? Seguite la procedura più adatta alle vostre esigenze.	

f. Oui, tout à fait	
g. Oui, dans l'ensemble	
h. Je ne me prononce pas	
i. No, non è vero	
j. Non, pas du tout	

#### Cooperazione internazionale

##### Articolo 22, paragrafo 2

*Le Parti, fatti salvi i sistemi di segnalazione interni esistenti, designano un punto di contatto nazionale responsabile di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative alla lotta contro i prodotti medici contraffatti e le violazioni analoghe che minacciano la salute pubblica.*

#### Domanda 15

DOMANDA	OUI	NO
È stato designato un punto di contatto nazionale per trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a :		
2. lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?		
3. prodotti medici difettosi (cioè i prodotti medici stessi)?		
4. Il punto di contatto è lo stesso per a) e b)?		

<ul style="list-style-type: none"><li>• Indicare il nome di questo punto di contatto.</li></ul>	
<ul style="list-style-type: none"><li>• Indicare la competenza principale dell'autorità di vigilanza/servizio del punto di contatto (applicazione della legge, sorveglianza delle frontiere, regolamentazione dei dispositivi medici, ecc.)</li></ul>	

#### Domanda 16

DOMANDA
---------

Se alla domanda 15 avete risposto che i punti di contatto non sono gli stessi, vi preghiamo di indicarlo brevemente:

a. perché le attuali disposizioni non consentono un unico punto di contatto nazionale responsabile di tutte le questioni relative alla trasmissione e al ricevimento delle richieste di informazioni e/o alla cooperazione con altri punti di contatto internazionali	
b. quali disposizioni sono state prese per garantire il coordinamento di questi compiti al fine di evitare duplicazioni o mancanze nella trasmissione e nel ricevimento delle richieste di informazioni e/o di cooperazione.	

### Domanda 17

DOMANDA	OUI	NO
Vengono prese disposizioni per garantire la formazione del punto di contatto nazionale responsabile di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a :		
e. lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?		
f. prodotti medici difettosi (cioè i prodotti medici stessi)?		

Si prega di spiegare brevemente in cosa consistono queste misure.

--

### Domanda 18

DOMANDA
<p>Si prega di elencare qui di seguito qualsiasi altra rete 24/7 a cui la vostra autorità/servizio/ufficio, o organizzazione simile, partecipa per la trasmissione e la ricezione di richieste di informazioni e/o cooperazione in relazione a :</p> <p style="padding-left: 40px;">c. lotta alla contraffazione di prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali).</p> <p>b. i prodotti medici contestati (cioè quelli che riguardano i prodotti medici stessi).</p> <p>Per ogni rete 24/7 menzionata, si prega di indicare l'autorità/servizio/organizzazione simile interessata, nonché lo scopo menzionato alla lettera a), o alla lettera b), o a entrambe le voci (si prega di inserire la risposta al posto dell'esempio allegato).</p>

### Esempio

Web	Tipo di rete	Si riferisce a prodotti medici difettosi e a violazioni in questo settore (prodotti e comportamenti criminali)?
La rete di BCN di INTERPOL 24 ore su 24 e 7 giorni su 7	Servizi veloci	sullo scambio di informazioni operative relative al traffico di prodotti medici difettosi o illegali
HMA WGEO	Regolamentazione dei dispositivi medici	Riguarda lo scambio di informazioni relative al traffico di prodotti medici contraffatti/falsificati o illeciti.

### Domanda 19

Indicare il numero di richieste di informazioni o di scambio di dati, in particolare da parte delle forze dell'ordine, delle dogane, dell'autorità nazionale di regolamentazione dei dispositivi medici e di altri organismi, in relazione alla lotta contro i dispositivi medici contraffatti e le relative violazioni.

Date fatte/ritirate	Spedizioni dal vostro paese verso altri paesi	Provenienti da altri paesi e accolti nel vostro paese
01/01/2020 au 31/12/2022		
01/01/2017 au 31/12/2019		

DOMANDA	OUI	NO
Se non si dispone di dati che consentano di completare la tabella allegata, si prega di indicare la cifra corrispondente:		
a. dati non registrati in modo recuperabile (per i dati relativi alla contraffazione di prodotti medici e a reati analoghi, ossia atti e comportamenti illeciti).		
b. Dati non registrati.		

### Domanda 20

DOMANDA	OUI	NO
Quali sono i diversi tipi di richieste che possono essere fatte in una rete 24/7 tra paesi?		
m. Accesso rapido alle prove nei procedimenti penali		
n. Conservazione delle prove in un'altra giurisdizione		
o. Distribuzione degli elementi dell'indagine		
p. Informazioni sui prodotti medici difettosi		
q. Consulenza tecnica		
r. Altro (specificare)		

## XI. Allegato III - Tabelle sullo stato delle Parti e di altri Paesi per quanto riguarda lo stato attuale delle capacità 24/7 delle autorità nazionali

Tabelle sullo stato delle Parti e di altri Paesi per quanto riguarda lo stato attuale delle capacità delle autorità nazionali coinvolte nella legislazione penale nazionale e in altre leggi che supportano il divieto e l'applicazione contro i prodotti medici contraffatti come reati penali al fine di proteggere la salute pubblica.

**Tabella 1. (D.1) In relazione alla lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a reati simili, il vostro Paese ha adottato:**

**a. Una strategia nazionale di cooperazione e scambio di informazioni tra autorità/servizi: Sì/No**

**b. Una strategia nazionale o un piano d'azione nazionale sulla cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità/servizi: Sì/No**

**(se la risposta nella Tabella 1 è "No", passare alla compilazione della Tabella 3)**

Armenia		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>	
	In relazione alla lotta contro la contraffazione di prodotti medici e reati simili, il vostro Paese ha adottato:			
	g. Una strategia nazionale per la cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi?	X		
Belgio		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>	
	In relazione alla lotta contro la contraffazione di prodotti medici e reati simili, il vostro Paese ha adottato:			
	a. Una strategia nazionale per la cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi?			X
Bosnia ed Erzegovina		<b>OUI</b>	<b>NO</b>	
	Per quanto riguarda la lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a violazioni simili, il vostro Paese ha adottato:			
	a. a. Una strategia nazionale per la cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità/servizi?			X
Burkina Faso		<b>OUI</b>	<b>NO</b>	
	Per quanto riguarda la lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a violazioni simili, il vostro Paese ha adottato:			
	a. a. Una strategia nazionale per la cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità/servizi?	X		
Croazia		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>	
	In relazione alla lotta contro la contraffazione di prodotti medici e reati simili, il vostro Paese ha adottato:			
	a. Una strategia nazionale per la cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi?			X
Francia		<b>DOMANDA</b>		<b>NO</b>
	Per quanto riguarda la lotta alla contraffazione dei prodotti medici e alla infrazioni simili, il vostro paese ha adottato :			
	a. Una strategia nazionale per la cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi?	No		X
Ungheria		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>	
	In relazione alla lotta contro la contraffazione di prodotti medici e reati simili, il vostro Paese ha adottato:			
	a. Una strategia nazionale per la cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi?			X
Irlanda		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>	
	In relazione alla lotta contro la contraffazione di prodotti medici e reati simili, il vostro Paese ha adottato:			
	a. Una strategia nazionale per la cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi?			No

	b. Una strategia nazionale o un piano d'azione nazionale sulla cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi?		No
Moldavia		SÌ	NO
	In relazione alla lotta contro la contraffazione di prodotti medici e reati simili, il vostro Paese ha adottato:		
	a. Una strategia nazionale per la cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi?	-	No
	b. Una strategia nazionale o un piano d'azione nazionale sulla cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi?	-	No
Marocco		OUI	NO
	Per quanto riguarda la lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a violazioni simili, il vostro Paese ha adottato:		
	a. a. Una strategia nazionale per la cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità/servizi?	X	
	b. b. un piano d'azione nazionale per la cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi		X
Portogallo		SÌ	NO
	In relazione alla lotta contro la contraffazione di prodotti medici e reati simili, il vostro Paese ha adottato:		
	a. Una strategia nazionale per la cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi?		No
	b. Una strategia nazionale o un piano d'azione nazionale sulla cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi?		No
Slovenia		SÌ	NO
	In relazione alla lotta contro la contraffazione di prodotti medici e reati simili, il vostro Paese ha adottato:		
	a. Una strategia nazionale per la cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi?	MP	JAZMP
	b. Una strategia nazionale o un piano d'azione nazionale sulla cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi?		JAZMP
Spagna		SÌ	NO
	In relazione alla lotta contro la contraffazione di prodotti medici e reati simili, il vostro Paese ha adottato:		
	a. Una strategia nazionale per la cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi?	x	
	b. Una strategia nazionale o un piano d'azione nazionale sulla cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi?	x	
Svizzera		SÌ	NO
	In relazione alla lotta contro la contraffazione di prodotti medici e reati simili, il vostro Paese ha adottato:		
	a. Una strategia nazionale per la cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi?		X
	b. Una strategia nazionale o un piano d'azione nazionale sulla cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi?		X
Ucraina		SÌ	NO
	In relazione alla lotta contro la contraffazione di prodotti medici e reati simili, il vostro Paese ha adottato:		
	a. Una strategia nazionale per la cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi?	x	
	b. Una strategia nazionale o un piano d'azione nazionale sulla cooperazione e lo scambio di informazioni tra autorità e servizi?	x	

**Tabella 2: (D.2) La strategia nazionale e/o il piano d'azione nazionale sono stati attuati in base a**

**a. un requisito legislativo (fornire il riferimento della disposizione, un link web e indicare brevemente cosa prevede)**

**b. politica nazionale (fornire il riferimento di questa politica, un link al sito web dove è possibile trovarla e indicare brevemente cosa afferma)**

**c. Altro, se sì, indicare brevemente su che base**

Armenia	La strategia nazionale e/o il piano d'azione nazionale sono stati attuati sulla base di	
	a. Un requisito legislativo	
	b. Politica nazionale	
	c. Altro	
	<b>Se a) sopra:</b>	
	Si prega di fornire il riferimento della disposizione.	Si tratta di una collaborazione inter-sanitarie, doganali e di polizia.
	Si prega di fornire un link web:	
	Indicate brevemente le vostre intenzioni:	
	<b>Se b) di cui sopra:</b>	
	Si prega di fornire un riferimento a questa politica,	
Si prega di fornire un link al sito web dove è possibile trovarlo:		

	Indicare brevemente cosa prevede questa politica:	
	<b>Se c) sopra:</b>	
	In caso affermativo, si prega di indicare brevemente su quale base	La collaborazione comprende la formazione, l'inclusione delle autorità sanitarie nelle indagini relative a qualsiasi procedimento penale riguardante i prodotti medicali.
Belgio	Nessuna risposta	
Bosnia ed Erzegovina	Nessuna risposta	
Burkina Faso	La stratégie nationale et/ou il plan national d'action ont-ils été mis en place en application:	
	c. di una disposizione legislativa?	
	d. di una politica nazionale?	X
	e. Un altro?	X
	<b>Se la risposta (a) :</b>	
	Indicare il riferimento della disposizione.	
	Si prega di fornire un link a un sito web.	
	<b>Se la risposta è (b) :</b>	
	La preghiamo di fornirci il riferimento della polizza.	Piano strategico farmaceutico 2019-2023
	Vi prego di fornire un link a un sito web dove poterlo trovare.	Piano strategico farmaceutico 2019-2023 adottato dal Ministero dell'Economia e Salute pubblica e igiene (sante.bov.fr)
Indicate con chiarezza ciò che prevede questa politica.		
Vi preghiamo di dirci brevemente cosa desiderate.	A livello di Asse 3. Regolamento al sous-secteur pharmaceutique, il est prévu nell'Obiettivo specifico 3.3 Rafforzare la lotta ai farmaci contraffatti : -Rafforzare le capacità operative della attori nella lotta al terrorismo prodotti medici falsi -Sostenere l'attuazione del piano strategia antidroga organizzare campi di sensibilizzazione I pericoli dei farmaci falsi -rafforzare la lotta contro i prodotti di santità falsificate o commercializzate senza autorizzazione (WMA e ASI) -Rafforzare la collaborazione tra datori di lavoro in n il quadro della lotta ai prodotti contraffatti medico -mettere in atto il piano di lotta contro la resistenza antimicrobica Gli attori coinvolti sono, tra gli altri: -Il Ministero della Salute e dell'Igiene pubblica (Agence nationale de régulation pharmaceutico, Direzione generale di l'approvazione farmaceutica) -Il Ministero della Giustizia -Il Ministero del Commercio -Ministero dell'Economia e delle Finanze (douanes) -il Ministero dell'amministrazione territoriale (governatori di regioni) -il Ministero della Sicurezza (Polizia) il Comitato nazionale antidroga	
<b>Se la risposta (c) :</b>		
Si prega di spiegare brevemente in quale quadro si inserisce la cooperazione.	Un social network come piattaforma numerico e raggruppa i diversi (polizia-doti-autorità di régulation pharmaceutique-ministère du	

			commercio, comitato nazionale di lotta contro la la rana...) al fine di scambiare i dati con quelli della informazioni in tempo reale tra il autorità/servizi
Croazia	Nessuna risposta		
Francia	Nessuna risposta		
Ungheria	Nessuna risposta		
Irlanda	Nessuna risposta		
Moldavia	Nessuna risposta		
Marocco	La stratégie nationale et/ou il plan national d'action ont-ils été mis en place en application:		
	a. di una disposizione legislativa?		
	b. di una politica nazionale?		
	c. Un altro?		
	<b>Se la risposta (a) :</b>		
	Indicare il riferimento della disposizione.		
	Si prega di fornire un link a un sito web.		
	Vi preghiamo di dirci brevemente cosa desiderate.		
	<b>Se la risposta è (b) :</b>		
	La preghiamo di fornirci il riferimento della polizza.		
Si prega di fornire un link a un sito web dove poterlo trovare.			
Indicate con chiarezza ciò che prevede questa politica.			
<b>Se la risposta (c) :</b>			
Si prega di spiegare brevemente in quale quadro si inserisce la cooperazione.		Nell'ambito della firma del Convegno Medicrime, incontri di concertazione hanno avuto luogo con i parti prenatali, circoli membri della famiglia nel rispetto del circuito dei medicinali e dei prodotti di salute sono stati stabiliti e la formazione dei farmacisti sono stati eseguiti degli ispettori.	
Portogallo	Nessuna risposta		
Slovenia	<b>DOMANDA</b>		
	La strategia nazionale e/o il piano d'azione nazionale sono stati attuati sulla base di		
	a. Un requisito legislativo MP		
	b. Politica nazionale		
	c. Altro		
	<b>Se a) sopra:</b>		
	Si prega di fornire il riferimento della disposizione.	MP: Legge sul procedimento penale (Gazzetta ufficiale della RS, n. 176/21). - UPB16, 96/22 - odl. US a 2/23 - odl. US), articolo 160(a), è la base giuridica per il decreto sulla cooperazione tra le Procura di Stato, polizia e altre autorità competenti. autorità e istituzioni nazionali in materia di ricerca e il perseguimento dei criminali e il funzionamento del sistema di squadre investigative specializzate e congiunte	
	Si prega di fornire un link web:	MP: Legge sulla procedura penale: <a href="http://pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO362">http://pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO362</a> Decreto: <a href="http://pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED8600">http://pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED8600</a>	
	Indicate brevemente le vostre intenzioni:	MP: <u>Secondo il Codice di procedura penale, articolo 160.a:</u> Nell'esercizio dei suoi poteri, il pubblico ministero può dirigere l'attività della polizia e dell'agenzia competente presso il ministero della Difesa designato da una Legge (art. 158), il lavoro di una squadra investigativa comune (articolo 160b) e l'attività di altre agenzie statali competenti. autorità e istituzioni nel campo della fiscalità, delle dogane, transazioni finanziarie, titoli, tutela della concorrenza, prevenzione del riciclaggio di denaro, prevenzione della corruzione,	

		<p>e la supervisione delle ispezioni (anche della Drug Enforcement Agency (DEA). Prodotti medicinali e dispositivi medici della Repubblica di Slovenia), che prevede istruzioni obbligatorie, pareri di esperti e mozioni per la raccolta di informazioni e l'attuazione di altre misure di sua competenza al fine di scoprire il reato e i suoi autori raccolta delle informazioni necessarie per decidere in merito alla procedimento giudiziario.</p> <p>Nei casi di reati complessi, in particolare nel caso di dell'economia, della corruzione e della criminalità organizzata che sono oggetto di un procedimento preliminare, e che richiedono una prestazioni specifiche a lungo termine di una serie di organi e istituzioni, il Capo di Stato competente Procuratore della Repubblica può, d'ufficio o su richiesta scritta della polizia, istituire una squadra investigativa specializzata insieme ai responsabili di alcuni enti e istituzioni ...come indicato sopra.</p> <p><u>Il "Decreto sulla collaborazione tra la Procura di Stato e il Pubblico Ministero" la polizia e le altre autorità nazionali competenti e le istituzioni nelle indagini e nel perseguimento dei reati e sul funzionamento dei servizi specializzati e congiunti. squadre investigative"</u> (emesso sulla base dell'articolo 160a, Sezione 5 della legge sulla procedura penale): regola la procedura, i casi, i termini e la metodo di conduzione e di rendicontazione in modo più dettagliato. La cooperazione comprende lo scambio reciproco di informazioni, dirigere l'attività degli agenti di polizia e dei rappresentanti delle forze dell'ordine e altre autorità e istituzioni nazionali competenti e dirigere il lavoro dei gruppi di ricerca specializzati e del membri della squadra investigativa comune.</p>									
	<p><b>Se b) di cui sopra:</b></p>	<table border="1"> <tr> <td>Si prega di fornire un riferimento a questa politica,</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Si prega di fornire un link al sito web dove è possibile trovarlo:</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Indicare brevemente cosa prevede questa polizza:</td> <td></td> </tr> </table>	Si prega di fornire un riferimento a questa politica,		Si prega di fornire un link al sito web dove è possibile trovarlo:		Indicare brevemente cosa prevede questa polizza:				
Si prega di fornire un riferimento a questa politica,											
Si prega di fornire un link al sito web dove è possibile trovarlo:											
Indicare brevemente cosa prevede questa polizza:											
	<p><b>Se c) sopra:</b></p>	<table border="1"> <tr> <td>In caso affermativo, si prega di indicare brevemente su quale base</td> <td></td> </tr> </table>	In caso affermativo, si prega di indicare brevemente su quale base								
In caso affermativo, si prega di indicare brevemente su quale base											
Spagna	<p><b>DOMANDA</b></p> <p>La strategia nazionale e/o il piano d'azione nazionale sono stati attuati sulla base di</p> <table border="1"> <tr> <td>a. Un requisito legislativo X</td> </tr> <tr> <td>b. Politica nazionale X</td> </tr> <tr> <td>c. Altro X</td> </tr> </table> <p><b>Se a) sopra:</b></p> <table border="1"> <tr> <td>Si prega di fornire il riferimento della disposizione.</td> <td>           -Strumento di ratifica della Convenzione del Consiglio d'Europa sulla contraffazione di prodotti medici e reati simili che costituiscono una minaccia per la salute pubblica            -BOE-A-2015-10389 Ley 36/2015, de 28 de septiembre, de Seguridad Nacional (11) ,            -BOE-A-1986-6859 Ley Orgánica 2/1986, de 13 de marzo, de Fuerzas y Cuerpos de Seguridad.            -Direttiva 2011/62/UE dell'8 giugno 2011 (la "Direttiva") che modifica la direttiva 2001/83/CE recante un codice comunitario relativo ai medicinali per uso umano, al fine di combattere l'ingresso nella catena di fornitura legale di medicinali falsificati, e le conseguenze per la legislazione nazionale.         </td> </tr> <tr> <td>Si prega di fornire un link web:</td> <td> <a href="https://www.boe.es/eli/es/ai/2011/10/28/1">https://www.boe.es/eli/es/ai/2011/10/28/1</a>  <a href="https://health.ec.europa.eu/system/files/2016-11/dir_2011_62_en_0.pdf">https://health.ec.europa.eu/system/files/2016-11/dir_2011_62_en_0.pdf</a> </td> </tr> <tr> <td>Indicate brevemente le vostre intenzioni:</td> <td>           "Nell'ambito del Sistema di sicurezza nazionale, la Pubbliche Amministrazioni con competenze in aree di particolare rilevanza per l'interesse della sicurezza nazionale, è obbligata a stabilire meccanismi di coordinamento e scambio di informazioni, in particolare in relazione ai sistemi di monitoraggio e di allarme rapido di rischi e minacce potenziali"...            Stabilisce meccanismi di coordinamento tra tutti i servizi di sicurezza forze            - La Direttiva 2011/62/UE introduce l'armonizzazione europea misure per combattere la contraffazione dei farmaci e per garantire che i farmaci siano sicuri e che il commercio dei farmaci sia strettamente controllato.         </td> </tr> </table> <p><b>Se b) di cui sopra:</b></p>	a. Un requisito legislativo X	b. Politica nazionale X	c. Altro X	Si prega di fornire il riferimento della disposizione.	-Strumento di ratifica della Convenzione del Consiglio d'Europa sulla contraffazione di prodotti medici e reati simili che costituiscono una minaccia per la salute pubblica -BOE-A-2015-10389 Ley 36/2015, de 28 de septiembre, de Seguridad Nacional (11) , -BOE-A-1986-6859 Ley Orgánica 2/1986, de 13 de marzo, de Fuerzas y Cuerpos de Seguridad. -Direttiva 2011/62/UE dell'8 giugno 2011 (la "Direttiva") che modifica la direttiva 2001/83/CE recante un codice comunitario relativo ai medicinali per uso umano, al fine di combattere l'ingresso nella catena di fornitura legale di medicinali falsificati, e le conseguenze per la legislazione nazionale.	Si prega di fornire un link web:	<a href="https://www.boe.es/eli/es/ai/2011/10/28/1">https://www.boe.es/eli/es/ai/2011/10/28/1</a> <a href="https://health.ec.europa.eu/system/files/2016-11/dir_2011_62_en_0.pdf">https://health.ec.europa.eu/system/files/2016-11/dir_2011_62_en_0.pdf</a>	Indicate brevemente le vostre intenzioni:	"Nell'ambito del Sistema di sicurezza nazionale, la Pubbliche Amministrazioni con competenze in aree di particolare rilevanza per l'interesse della sicurezza nazionale, è obbligata a stabilire meccanismi di coordinamento e scambio di informazioni, in particolare in relazione ai sistemi di monitoraggio e di allarme rapido di rischi e minacce potenziali"... Stabilisce meccanismi di coordinamento tra tutti i servizi di sicurezza forze - La Direttiva 2011/62/UE introduce l'armonizzazione europea misure per combattere la contraffazione dei farmaci e per garantire che i farmaci siano sicuri e che il commercio dei farmaci sia strettamente controllato.	
a. Un requisito legislativo X											
b. Politica nazionale X											
c. Altro X											
Si prega di fornire il riferimento della disposizione.	-Strumento di ratifica della Convenzione del Consiglio d'Europa sulla contraffazione di prodotti medici e reati simili che costituiscono una minaccia per la salute pubblica -BOE-A-2015-10389 Ley 36/2015, de 28 de septiembre, de Seguridad Nacional (11) , -BOE-A-1986-6859 Ley Orgánica 2/1986, de 13 de marzo, de Fuerzas y Cuerpos de Seguridad. -Direttiva 2011/62/UE dell'8 giugno 2011 (la "Direttiva") che modifica la direttiva 2001/83/CE recante un codice comunitario relativo ai medicinali per uso umano, al fine di combattere l'ingresso nella catena di fornitura legale di medicinali falsificati, e le conseguenze per la legislazione nazionale.										
Si prega di fornire un link web:	<a href="https://www.boe.es/eli/es/ai/2011/10/28/1">https://www.boe.es/eli/es/ai/2011/10/28/1</a> <a href="https://health.ec.europa.eu/system/files/2016-11/dir_2011_62_en_0.pdf">https://health.ec.europa.eu/system/files/2016-11/dir_2011_62_en_0.pdf</a>										
Indicate brevemente le vostre intenzioni:	"Nell'ambito del Sistema di sicurezza nazionale, la Pubbliche Amministrazioni con competenze in aree di particolare rilevanza per l'interesse della sicurezza nazionale, è obbligata a stabilire meccanismi di coordinamento e scambio di informazioni, in particolare in relazione ai sistemi di monitoraggio e di allarme rapido di rischi e minacce potenziali"... Stabilisce meccanismi di coordinamento tra tutti i servizi di sicurezza forze - La Direttiva 2011/62/UE introduce l'armonizzazione europea misure per combattere la contraffazione dei farmaci e per garantire che i farmaci siano sicuri e che il commercio dei farmaci sia strettamente controllato.										

	<table border="1"> <tr> <td>Si prega di fornire un riferimento a questa politica,</td> <td>-Decreto reale 1275/2011 del 16 settembre 2011, con il quale lo Stato Agenzia "Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios" e viene approvato il suo Statuto. (Articolo 7.26) -Modifiche al regio decreto legislativo 1/2015 del 24 luglio 2015, approvare il testo consolidato della Legge sulle garanzie e l'uso razionale dei farmaci e dei dispositivi medici, in risposta alla Direttiva 2011/62/UE è servita da base per una serie di misure di attuazione legislativa realizzate a livello nazionale livello (ad esempio, il regio decreto 870/2013 dell'8 novembre 2013, che regola la vendita a distanza al pubblico tramite siti web, di medicinali per uso umano non soggetti a prescrizione medica).</td> </tr> <tr> <td>Si prega di fornire un link al sito web dove è possibile trovarlo:</td> <td>-Decreto reale 769/1987, del 19 giugno 1987, relativo alla regolamentazione Polizia giudiziaria (boe.es) -BOE-A-2015-8343 Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de 24 de luglio, che approva il testo rivisto della Legge di garanzie e uso razionale dei medicinali e dei prodotti servizi igienici.</td> </tr> <tr> <td>Indicare brevemente cosa prevede questa politica:</td> <td>"I membri delle unità organiche della polizia giudiziaria devono di mantenere la massima riservatezza sui progressi e sui risultati del prog indagini specifiche a loro affidate, come nonché tutte le informazioni ottenute attraverso di essi. La violazione di questo dovere deve essere corretta con misure disciplinari senza pregiudizio per qualsiasi altra responsabilità a cui il potrebbe risultare. L'obbligo di riserva non esclude, se non nei casi espressamente previsti vietato dal Giudice o dal Procuratore competente, lo scambio di informazioni all'Unità Organica per un migliore coordinamento ed efficienza dei servizi" - Il Regio Decreto 1/2015 recepisce le modifiche introdotte dalla Direttiva 2011/62/UE particolare per quanto riguarda la degradazione delle vendite via internet, requisiti per i medicinali che richiedono dispositivi di sicurezza, disposizioni relative agli intermediari e all'autenticità del patrimonio sostanze.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"><b>Se c) sopra:</b></td> </tr> <tr> <td>Se sì, indicare brevemente su quale base</td> <td>Strategia nazionale anticontraffazione dei farmaci 2016-2019 (I principi in essa contenuti restano applicabili. STRATEGIA CONTRO I FARMACI CONTRAFFATTI 2016-2019 (aemps.gob.es))</td> </tr> </table>	Si prega di fornire un riferimento a questa politica,	-Decreto reale 1275/2011 del 16 settembre 2011, con il quale lo Stato Agenzia "Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios" e viene approvato il suo Statuto. (Articolo 7.26) -Modifiche al regio decreto legislativo 1/2015 del 24 luglio 2015, approvare il testo consolidato della Legge sulle garanzie e l'uso razionale dei farmaci e dei dispositivi medici, in risposta alla Direttiva 2011/62/UE è servita da base per una serie di misure di attuazione legislativa realizzate a livello nazionale livello (ad esempio, il regio decreto 870/2013 dell'8 novembre 2013, che regola la vendita a distanza al pubblico tramite siti web, di medicinali per uso umano non soggetti a prescrizione medica).	Si prega di fornire un link al sito web dove è possibile trovarlo:	-Decreto reale 769/1987, del 19 giugno 1987, relativo alla regolamentazione Polizia giudiziaria (boe.es) -BOE-A-2015-8343 Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de 24 de luglio, che approva il testo rivisto della Legge di garanzie e uso razionale dei medicinali e dei prodotti servizi igienici.	Indicare brevemente cosa prevede questa politica:	"I membri delle unità organiche della polizia giudiziaria devono di mantenere la massima riservatezza sui progressi e sui risultati del prog indagini specifiche a loro affidate, come nonché tutte le informazioni ottenute attraverso di essi. La violazione di questo dovere deve essere corretta con misure disciplinari senza pregiudizio per qualsiasi altra responsabilità a cui il potrebbe risultare. L'obbligo di riserva non esclude, se non nei casi espressamente previsti vietato dal Giudice o dal Procuratore competente, lo scambio di informazioni all'Unità Organica per un migliore coordinamento ed efficienza dei servizi" - Il Regio Decreto 1/2015 recepisce le modifiche introdotte dalla Direttiva 2011/62/UE particolare per quanto riguarda la degradazione delle vendite via internet, requisiti per i medicinali che richiedono dispositivi di sicurezza, disposizioni relative agli intermediari e all'autenticità del patrimonio sostanze.	<b>Se c) sopra:</b>		Se sì, indicare brevemente su quale base	Strategia nazionale anticontraffazione dei farmaci 2016-2019 (I principi in essa contenuti restano applicabili. STRATEGIA CONTRO I FARMACI CONTRAFFATTI 2016-2019 (aemps.gob.es))																		
Si prega di fornire un riferimento a questa politica,	-Decreto reale 1275/2011 del 16 settembre 2011, con il quale lo Stato Agenzia "Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios" e viene approvato il suo Statuto. (Articolo 7.26) -Modifiche al regio decreto legislativo 1/2015 del 24 luglio 2015, approvare il testo consolidato della Legge sulle garanzie e l'uso razionale dei farmaci e dei dispositivi medici, in risposta alla Direttiva 2011/62/UE è servita da base per una serie di misure di attuazione legislativa realizzate a livello nazionale livello (ad esempio, il regio decreto 870/2013 dell'8 novembre 2013, che regola la vendita a distanza al pubblico tramite siti web, di medicinali per uso umano non soggetti a prescrizione medica).																												
Si prega di fornire un link al sito web dove è possibile trovarlo:	-Decreto reale 769/1987, del 19 giugno 1987, relativo alla regolamentazione Polizia giudiziaria (boe.es) -BOE-A-2015-8343 Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de 24 de luglio, che approva il testo rivisto della Legge di garanzie e uso razionale dei medicinali e dei prodotti servizi igienici.																												
Indicare brevemente cosa prevede questa politica:	"I membri delle unità organiche della polizia giudiziaria devono di mantenere la massima riservatezza sui progressi e sui risultati del prog indagini specifiche a loro affidate, come nonché tutte le informazioni ottenute attraverso di essi. La violazione di questo dovere deve essere corretta con misure disciplinari senza pregiudizio per qualsiasi altra responsabilità a cui il potrebbe risultare. L'obbligo di riserva non esclude, se non nei casi espressamente previsti vietato dal Giudice o dal Procuratore competente, lo scambio di informazioni all'Unità Organica per un migliore coordinamento ed efficienza dei servizi" - Il Regio Decreto 1/2015 recepisce le modifiche introdotte dalla Direttiva 2011/62/UE particolare per quanto riguarda la degradazione delle vendite via internet, requisiti per i medicinali che richiedono dispositivi di sicurezza, disposizioni relative agli intermediari e all'autenticità del patrimonio sostanze.																												
<b>Se c) sopra:</b>																													
Se sì, indicare brevemente su quale base	Strategia nazionale anticontraffazione dei farmaci 2016-2019 (I principi in essa contenuti restano applicabili. STRATEGIA CONTRO I FARMACI CONTRAFFATTI 2016-2019 (aemps.gob.es))																												
Svizzera	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">La strategia nazionale e/o il piano d'azione nazionale sono stati attuati sulla base di</td> </tr> <tr> <td>a. Un requisito legislativo</td> <td></td> </tr> <tr> <td>b. Politica nazionale</td> <td></td> </tr> <tr> <td>c. Altro X</td> <td></td> </tr> <tr> <td colspan="2"><b>Se a) sopra:</b></td> </tr> <tr> <td>Si prega di fornire il riferimento della disposizione.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Si prega di fornire un link web:</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Indicate brevemente le vostre intenzioni:</td> <td></td> </tr> <tr> <td colspan="2"><b>Se b) di cui sopra:</b></td> </tr> <tr> <td>Si prega di fornire un riferimento a questa politica,</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Si prega di fornire un link al sito web dove è possibile trovarlo:</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Indicare brevemente cosa prevede questa politica:</td> <td></td> </tr> <tr> <td colspan="2"><b>Se c) sopra:</b></td> </tr> <tr> <td>In caso affermativo, si prega di indicare brevemente su quale base</td> <td>Secondo l'art. 72a della legge sugli agenti terapeutici ("TPA") e la Direttiva n. 17 del Consiglio federale svizzero. Relazione sul governo societario, estratti del Consiglio di amministrazione dell'Agenzia Sviluppa gli obiettivi strategici e li sottopone all'approvazione del Consiglio federale. Questi obiettivi strategici vengono sviluppati utilizzando metodi riconosciuti di sviluppo della strategia:</td> </tr> </table>	La strategia nazionale e/o il piano d'azione nazionale sono stati attuati sulla base di		a. Un requisito legislativo		b. Politica nazionale		c. Altro X		<b>Se a) sopra:</b>		Si prega di fornire il riferimento della disposizione.		Si prega di fornire un link web:		Indicate brevemente le vostre intenzioni:		<b>Se b) di cui sopra:</b>		Si prega di fornire un riferimento a questa politica,		Si prega di fornire un link al sito web dove è possibile trovarlo:		Indicare brevemente cosa prevede questa politica:		<b>Se c) sopra:</b>		In caso affermativo, si prega di indicare brevemente su quale base	Secondo l'art. 72a della legge sugli agenti terapeutici ("TPA") e la Direttiva n. 17 del Consiglio federale svizzero. Relazione sul governo societario, estratti del Consiglio di amministrazione dell'Agenzia Sviluppa gli obiettivi strategici e li sottopone all'approvazione del Consiglio federale. Questi obiettivi strategici vengono sviluppati utilizzando metodi riconosciuti di sviluppo della strategia:
La strategia nazionale e/o il piano d'azione nazionale sono stati attuati sulla base di																													
a. Un requisito legislativo																													
b. Politica nazionale																													
c. Altro X																													
<b>Se a) sopra:</b>																													
Si prega di fornire il riferimento della disposizione.																													
Si prega di fornire un link web:																													
Indicate brevemente le vostre intenzioni:																													
<b>Se b) di cui sopra:</b>																													
Si prega di fornire un riferimento a questa politica,																													
Si prega di fornire un link al sito web dove è possibile trovarlo:																													
Indicare brevemente cosa prevede questa politica:																													
<b>Se c) sopra:</b>																													
In caso affermativo, si prega di indicare brevemente su quale base	Secondo l'art. 72a della legge sugli agenti terapeutici ("TPA") e la Direttiva n. 17 del Consiglio federale svizzero. Relazione sul governo societario, estratti del Consiglio di amministrazione dell'Agenzia Sviluppa gli obiettivi strategici e li sottopone all'approvazione del Consiglio federale. Questi obiettivi strategici vengono sviluppati utilizzando metodi riconosciuti di sviluppo della strategia:																												

			analisi del settore e dell'organizzazione; definizione della visione, del valore degli stakeholder e del posizionamento; analisi SWOT; derivazione delle priorità strategiche con i risultati chiave e, infine, formulazione dei singoli obiettivi strategici. <a href="https://www.swissmedic.ch/swissmedic/en/home/about-us/swissmedic-swiss-agency-for-therapeutic-products/strategy.html">https://www.swissmedic.ch/swissmedic/en/home/about-us/swissmedic-swiss-agency-for-therapeutic-products/strategy.html</a>
Ucraina	La strategia nazionale e/o il piano d'azione nazionale sono stati attuati sulla base di		
	a. Un requisito legislativo X		
	b. Politica nazionale		
	c. Altro		
	<b>Se a) sopra:</b>		
	Si prega di fornire il riferimento della disposizione.	Articolo 1 della Legge dell'Ucraina <i>sul mercato statale Monitoraggio e controllo dei prodotti non alimentari</i>	
	Si prega di fornire un link web:	<a href="https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2735-17#Text">https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2735-17#Text</a>	
	Indicare brevemente le vostre intenzioni:	Gli osservatori del mercato interagiscono e si scambiano informazioni, nonché con le autorità doganali, centrali e di organi esecutivi che supervisionano e controllano i prodotti, la legge forze dell'ordine, organizzazioni pubbliche di consumatori, organizzazioni di consumatori (associazioni di consumatori) e associazioni di entità	
	<b>Se b) di cui sopra:</b>		
	Si prega di fornire un riferimento a questa politica,		
Si prega di fornire un link al sito web dove è possibile trovarlo:			
Indicare brevemente cosa prevede questa polizza:			
<b>Se c) sopra:</b>			
In caso affermativo, si prega di indicare brevemente su quale base			

**Riquadro 3: (D.3) Se non esiste una disposizione legislativa, una politica nazionale, una strategia nazionale o un piano d'azione, c'è una qualche**

**a. Qualsiasi autorità statale (ad es. polizia, dogana, autorità di regolamentazione dei dispositivi medici, ministero) che abbia una politica, una strategia o un piano d'azione per garantire la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le diverse autorità coinvolte nella lotta contro i dispositivi medici contraffatti e reati simili: Sì/No**

**b. Fornire i dettagli dell'autorità che ha una tale disposizione e includere un link o un riferimento alla misura.**

**c. Se esiste un accordo di cooperazione, quali autorità/servizi lo hanno firmato o hanno espresso l'intenzione di firmarlo].**

**d. Specificare le autorità/servizi/unità interessate dalla misura.**

- Servizio di polizia (nazionale, comunale/altro) Sì/no
- Servizio doganale/autorità di frontiera Sì/No
- Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici Sì/No
- Autorità antidoping Sì/No
- Autorità per la sicurezza alimentare/Agenzia per i consumatori di alimenti Sì/No
- Ufficio nazionale di collegamento INTERPOL BCN/Europol Sì/No
- Altro (specificare solo le autorità competenti) Sì/No

Armenia	<b>DOMANDA</b>	<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	Se non esiste una disposizione legislativa, una politica nazionale, una strategia nazionale o un piano d'azione, esiste?		

	l) Qualche autorità statale (ad esempio, polizia, dogana, autorità di regolamentazione dei dispositivi medici, ministero) ha una politica, una strategia o un piano d'azione per garantire la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le diverse autorità coinvolte nella lotta ai dispositivi medici contraffatti e a reati simili?	X	
	m) Si prega di fornire i dettagli dell'autorità che ha una tale disposizione:	Centro scientifico di competenza per i farmaci e le tecnologie mediche Ministero della Salute RA	
	n) Se esiste un accordo di cooperazione, quali autorità/servizi lo hanno firmato o hanno manifestato l'intenzione di firmarlo.		
	o) Specificare le autorità/servizi/unità interessate dalla misura		
	o. Servizio di polizia (nazionale, municipale/altro)	X	
	p. Servizio doganale/autorità di frontiera	X	
	q. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici	X	
	r. Autorità antidoping		
	s. Autorità per la sicurezza alimentare/Agenzia per i consumatori di alimenti		
	t. Ufficio nazionale di collegamento INTERPOL BCN/Europol		
	u. Altro (specificare solo le autorità competenti)	Servizio di sicurezza nazionale	
Belgio	Se non esiste una disposizione legislativa, una politica nazionale, una strategia nazionale o un piano d'azione, esiste?		<b>SÌ</b> <b>NO</b>
	a) Qualche autorità statale (ad esempio, polizia, dogana, autorità di regolamentazione dei dispositivi medici, ministero) ha una politica, una strategia o un piano d'azione per garantire la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le diverse autorità coinvolte nella lotta ai dispositivi medici contraffatti e a reati simili?	X	
	b) Si prega di fornire i dettagli dell'autorità che ha una tale disposizione:	Agenzia federale per i prodotti medicinali e i dispositivi medici	
	c) Se esiste un accordo di cooperazione, quali autorità/servizi lo hanno firmato o hanno manifestato l'intenzione di firmarlo.	La cooperazione non è formalizzata. Si basa sulla nostra legislazione nazionale, che consente lo scambio di informazioni tra autorità e servizi competenti.	
	d) Specificare le autorità/servizi/unità interessate dalla misura		
	a. Servizio di polizia (nazionale, municipale/altro)	X	
	b. Servizio doganale/autorità di frontiera	X	
	c. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici	X	
	d. Autorità antidoping	x	
	e. Autorità per la sicurezza alimentare/Agenzia per i consumatori di alimenti	x	
	f. Ufficio nazionale di collegamento INTERPOL/Europol BCN		
	g. Altro (specificare solo le autorità competenti)		
Bosnia ed Erzegovina	Se non esiste una disposizione legislativa, una politica nazionale, una strategia nazionale o un piano d'azione, il programma di lavoro è stato approvato. piano nazionale d'azione, e a-t-il :		<b>OUI</b> <b>NO</b>
	a) un'autorità pubblica (polizia, autorità doganali, autorità di regolamentazione dei dispositivi medici, ministero, ecc.) che abbia una politica, una strategia o un piano d'azione che preveda la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le varie autorità responsabili della lotta ai dispositivi medici contraffatti e ad altre violazioni?	OUI	
	b) Indicare l'autorità interessata.	Direzione per il Coordinamento dei Corpi di Polizia della Bosnia-Erzegovina - Sezione Cooperazione operativa internazionale di polizia	
	c) Se esiste un accordo di cooperazione, quali servizi o autorità lo hanno firmato o	L'accordo definisce i diritti e gli obblighi reciproci per quanto riguarda l'uso di del sistema informativo e delle banche dati di INTERPOL, che include l'accesso diretto a INTERPOL attraverso una rete di comunicazione global sicura I-24/7, EUROPOL attraverso Siena e SELEC. Sono stati firmati accordi di cooperazione con l'Agenzia per lo sviluppo internazio	

	intendono firmarlo?	<p>esami e perizie medico-logiche, tribunali, parrocchie, autorità preposte all'applicazione della legge, tra cui la Polizia di frontiera della BiH (15 agenzie), l'Amministrazione per le imposte indirette della BiH nel settore delle imposte di consumo.</p> <p>laquelle se trouve la Douane, le Ministère de la Justice de Bosnie-Herzégovine.</p> <p>È stata inoltre avviata una collaborazione con l'Agenzia europea dell'ambiente, i farmacia e dei dispositivi medici, l'Agenzia di controllo antidoping e l'Agenzia per la sicurezza alimentare e gli alimenti consommateurs.</p> <p>La Direzione per il Coordinamento dei Corpi di Polizia della Bosnia-Erzegovina sta collaborando con tutte le autorità competenti a livello nazionale e internazionale su tutti gli atti criminali di portata internazionale, compresi i crimini farmaceutici.</p> <p><b>Non esiste una rete esclusiva di scambio di informazioni in questo campo nel quadro della Convenzione Medicrime.</b></p>	
	d) Indicare le autorità/servizi/unità interessate dalla misura.		
	a. Polizia (nazionale, municipale, altra)	oui	
	b. Autorità doganale/di confine	oui	
	c. Autorità di regolamentazione dei prodotti sanitari	oui	
	d. Autorità antidoping	oui	
	e. Autorité de sécurité des aliments/organismo per l'alimentazione e i consumatori	oui	
	f. Ufficio centrale nazionale (BCN) di INTERPOL/ufficio di collegamento di Europol	oui	
	g. Altro (citare solo le autorità interessate)	I tribunali, parquets	
Burkina Faso	Nessun contenuto di dati		
Croazia		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	Se non esiste una disposizione legislativa, una politica nazionale, una strategia nazionale o un piano d'azione, esiste?		
	a) Qualche autorità statale (ad esempio, polizia, dogana, autorità di regolamentazione dei dispositivi medici, ministero) ha una politica, una strategia o un piano d'azione per garantire la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le diverse autorità coinvolte nella lotta ai dispositivi medici contraffatti e a reati simili?	X	
	b) Si prega di fornire i dettagli dell'autorità che ha una tale disposizione:	Accordo di cooperazione (Memorandum d'intesa) tra l'Agenzia per i medicinali e i prodotti sanitari e il Ministero dell'Interno	
	c) Se esiste un accordo di cooperazione, quali autorità/servizi lo hanno firmato o hanno manifestato l'intenzione di firmarlo.	Agenzia per i medicinali e i prodotti sanitari e Ministero dell'Interno	
		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	d) Specificare le autorità/servizi/unità interessate dalla misura		
	a. Servizio di polizia (nazionale, municipale/altro)	X	
	b. Dogana/Autorità di frontiera	X	
	c. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici	X	
	d. Autorità antidoping		
	e. Autorità per la sicurezza alimentare/Agenzia per i consumatori di alimenti		
	f. Ufficio nazionale di collegamento INTERPOL/Europol BCN		
	g. Altro (specificare solo le autorità competenti)		
Francia		<b>OUI/NON</b>	<b>NO</b>
	Se non esiste una disposizione legislativa, una politica nazionale, una strategia nazionale o un piano d'azione nazionale, si può dire che...:		
	a) un'autorità pubblica (polizia, autorità doganali, autorità di regolamentazione dei dispositivi medici, ministero, ecc.) che abbia una politica, una strategia o un piano d'azione che preveda la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le varie autorità responsabili della lotta ai dispositivi medici contraffatti e ad altre violazioni?	X OUI	
	b) Indicare l'autorità interessata.	1) Nell'ambito della polizia giudiziaria, è stata istituita la	

		<p>Décret n°2004-612 du 24 juin 2004 un Office central de lutte contre les atteintes à l'environnement et à la santé publique.</p> <p>L'ufficio è responsabile di :</p> <p>1° Incoraggiare e coordinare, a livello nazionale e locale operativo, le indagini di polizia giudiziaria;</p> <p>2° Osservare e studiare i comportamenti più caractéristiques des auteurs et complices ;</p> <p>3° Centralizzare le informazioni relative a questa forma di délinquance en favorisant leur meilleure circulation ;</p> <p>4° Assistere le unità della gendarmeria nazionale e i servizi di polizia nazionali, nonché quelli di tutti gli altri ministeri interessati. Questa assistenza non pregiudica i servizi investiti nella ricerca;</p> <p>5° Partecipare alle attività di formazione e informazione.</p> <p><a href="https://www.legifrance.gouv.fr/loda/id/JORFTEXT000000801169">https://www.legifrance.gouv.fr/loda/id/JORFTEXT000000801169</a></p> <p>2) In materia doganale: la DGDDI ha un piano d'azione nazionale.  3) contro la contrefaçon per il 2022-2023, che comprende  4) la contrefaçon de médicaments.</p> <p>Queste autorità cambiano con le loro controparti (governi, politiche estere) e con i partner istituzionali della sanità.  pubblico, in particolare il Ministero della Giustizia per il follow-up dei procedimenti penali (DACG)</p>	
	<p>c) Se esiste un accordo di cooperazione, quali servizi o autorità lo hanno firmato o intendono firmarlo?</p>	<p>Vedi il Decreto n°2004-612 del 24 giugno 2004 un Ufficio centrale di lotta contro gli attentati a l'ambiente e la <u>salute pubblica</u>.</p> <p><a href="https://www.legifrance.gouv.fr/loda/id/JORFTEXT000000801169">https://www.legifrance.gouv.fr/loda/id/JORFTEXT000000801169</a></p> <p>Primo Ministro ;  Garde des sceaux, ministro della giustizia;  Ministri dell'Economia, delle Finanze e dell'Industria ;  Ministri di :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Salute e protezione sociale,</li> <li>- l'interno, la sicurezza interna e le libertà</li> <li>- locale,</li> <li>- la difesa,</li> <li>- l'equipaggiamento, i trasporti, il</li> <li>- l'aménagement du territoire,</li> <li>- il turismo e il mare,</li> <li>- l'agricoltura, l'alimentazione, la pesca e i prodotti ittici.</li> <li>- affari rurali,</li> <li>- ecologia e sviluppo sostenibile,</li> <li>- l'outre-mer,</li> </ul>	
<p>Nel diritto francese, la stretta contraffazione di un prodotto è di competenza dei servizi doganali. Questi servizi sono responsabili, in particolare, del controllo dei flussi di importazione ed esportazione.</p> <p>I servizi di polizia e gendarmeria sono responsabili della lotta al traffico di questi prodotti e quindi alle strutture criminali coinvolte in questo tipo di reato.</p> <p><u>Il Ministero dell'Interno, attraverso un Ufficio centrale specializzato (OCLAESP), ha definito 2 assi:</u></p> <p>1 - <u>combattere più efficacemente le strutture specializzate nel traffico di dispositivi medici:</u></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a. mantenere il livello di competenza e di tecnologia;</li> <li>b. formazione di politici e magistrati statali per affrontare i problemi in questo settore;</li> <li>c. sviluppare le capacità di combattere queste strutture, in particolare attraverso l'uso di tecniche investigative specifiche;</li> <li>d. sviluppare la capacità di gestire ed elaborare l'intelligence criminale e la capacità di proteggere queste strutture, in particolare attraverso la cooperazione tra forze di polizia, autorità sanitarie e settore privato;</li> </ol> <p>2 - <u>costruire un'ambizione europea per combattere questi traffici:</u></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a. dall'Intermediario per le operazioni di attacco globale sotto l'egida di EUROPOL (SHIELD: operazione contro il traffico di prodotti sanitari in Europa):</li> </ol>			

	<p>b. sensibilizzando a livello europeo sulla necessità di definire una priorità per il "crimine farmaceutico" nel prossimo ciclo politico dell'UE (2022-2025).</p> <p>La Direzione degli Affari Penali e della Giustizia (DACG) del Ministero della Giustizia ha inoltre emanato nel 2014 un fascicolo tecnico noto come "fascicolo FOCUS" all'attenzione di tutti i magistrati in materia di medicinali contraffatti e falsificati per presentare le disposizioni che recepiscono nell'ordinamento nazionale la Direttiva europea 2011/62/UE del 16 maggio 2011, che modifica la direttiva 2001/83/CE "recante un codice comunitario relativo ai medicinali per uso umano, per quanto riguarda la prevenzione dell'introduzione nella catena di fornitura legale di medicinali falsificati".</p> <p>A fine dicembre 2011, il Ministero della Giustizia, in collaborazione con la Direzione generale per i consumatori, la concorrenza e la prevenzione delle frodi (DGCCRF), il Ministero dell'Interno (polizia e gendarmeria), il Ministero dell'Economia e delle Finanze (douanes) e le agenzie sanitarie, ha pubblicato MEDIGUIDE. Questo strumento presenta, in particolare, i servizi competenti e i reati applicabili, al fine di facilitare la lotta al traffico di prodotti sanitari e medicinali.</p> <p>Il 15 marzo 2013 il Ministero della Giustizia ha inoltre emanato un decreto sull'entrata in vigore dell'ordinanza n. 2012-1427 del 19 dicembre 2012 sul rafforzamento della sicurezza della catena di approvvigionamento dei farmaci, sul miglioramento della vendita di farmaci su Internet e sulla lotta alla contraffazione. Questa proposta definisce gli orientamenti generali della politica criminale in questo settore. De façon corollaire, il DACG ha pubblicato una circolare il 24 settembre 2013 sui rapporti tra parquets e ordini delle professioni in relazione alla salute pubblica e una circolare del 16 dicembre 2014 che presenta le disposizioni dell'ordinanza n. 2013-1183 del 19 dicembre 2013 relativa all'armonizzazione delle sanzioni penali e finanziarie relative ai prodotti di salute e all'adeguamento delle prerogative delle autorità e degli agenti incaricati di constatare i manomissioni, e i testi adottati per la loro attuazione.</p> <p>Le disposizioni di questi vari testi rimangono di attualità, e circolari e denunce di politica criminale nel campo della salute pubblica si ripetono regolarmente.</p> <p>Infine, il DACG organizza regolarmente seminari che riuniscono i magistrati dei "Cluster Salute Pubblica e Ambiente" su diversi temi di salute pubblica; il prossimo seminario è previsto per settembre 2023, mentre l'ultimo si terrà il 12 ottobre 2020, sui rapporti tra autorità giudiziaria e amministrazioni nelle indagini di salute pubblica.</p> <p>Nel campo della salute pubblica, tutte le autorità responsabili di questi temi hanno avviato scambi di informazioni in collaborazione diretta (ANSM, ANSES (ANMV), Ordine nazionale dei farmacisti, Ordine dei medici, BNEVP, DIRRECTE, DGCCRF, AFLD, CNAMTS, ecc.)</p> <p>Qualora un'autorità con poteri di vigilanza in materia sanitaria rilevi o identifichi il sospetto di una violazione della salute pubblica, ne informa l'autorità giudiziaria ai sensi dell'articolo 40. Tali informazioni influiscono anche sull'avvio di un'azione penale pubblica attraverso lo svolgimento di indagini da parte delle autorità di polizia.</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>OUI</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>d) Indicare le autorità/servizi/unità interessate dalla misura.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>a. Polizia (nazionale, municipale, altra)</td> <td>X</td> </tr> <tr> <td>b. Autorità doganale/di confine</td> <td>X</td> </tr> <tr> <td>c. Autorità di regolamentazione dei prodotti sanitari</td> <td>X</td> </tr> <tr> <td>d. Autorità antidoping</td> <td>X</td> </tr> <tr> <td>e. Autorité de sécurité des aliments/organismo per l'alimentazione e i consumatori</td> <td>X</td> </tr> <tr> <td>f. Ufficio centrale nazionale (BCN) di INTERPOL/ufficio di collegamento di Europol</td> <td>X</td> </tr> <tr> <td>g. Altro (citare solo le autorità interessate)</td> <td></td> </tr> </tbody> </table>		OUI	d) Indicare le autorità/servizi/unità interessate dalla misura.		a. Polizia (nazionale, municipale, altra)	X	b. Autorità doganale/di confine	X	c. Autorità di regolamentazione dei prodotti sanitari	X	d. Autorità antidoping	X	e. Autorité de sécurité des aliments/organismo per l'alimentazione e i consumatori	X	f. Ufficio centrale nazionale (BCN) di INTERPOL/ufficio di collegamento di Europol	X	g. Altro (citare solo le autorità interessate)	
	OUI																		
d) Indicare le autorità/servizi/unità interessate dalla misura.																			
a. Polizia (nazionale, municipale, altra)	X																		
b. Autorità doganale/di confine	X																		
c. Autorità di regolamentazione dei prodotti sanitari	X																		
d. Autorità antidoping	X																		
e. Autorité de sécurité des aliments/organismo per l'alimentazione e i consumatori	X																		
f. Ufficio centrale nazionale (BCN) di INTERPOL/ufficio di collegamento di Europol	X																		
g. Altro (citare solo le autorità interessate)																			
Ungheria	<table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>SI</th> <th>NO</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td colspan="3">Se non esiste una disposizione legislativa, una politica nazionale, una strategia nazionale o un piano d'azione, esiste?</td> </tr> <tr> <td>a) Qualche autorità statale (ad esempio, polizia, dogana, autorità di regolamentazione dei dispositivi medici, ministero) ha una politica, una strategia o un piano d'azione per garantire la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le diverse autorità coinvolte nella lotta ai dispositivi medici contraffatti e a reati simili?</td> <td>x</td> <td></td> </tr> <tr> <td>b) Si prega di fornire i dettagli dell'autorità che ha una tale disposizione:</td> <td colspan="2">L'NBAC ha istituito un Gruppo di lavoro sui farmaci contraffatti, i cui membri sono autorità coinvolte nella contraffazione dei farmaci, nonché rappresentanti dei grossisti farmaceutici e delle aziende farmaceutiche che possono essere interessate dal fenomeno.</td> </tr> <tr> <td></td> <td colspan="2">Nel 2015 è stato pubblicato un accordo di cooperazione per registrare i dettagli della</td> </tr> </tbody> </table>		SI	NO	Se non esiste una disposizione legislativa, una politica nazionale, una strategia nazionale o un piano d'azione, esiste?			a) Qualche autorità statale (ad esempio, polizia, dogana, autorità di regolamentazione dei dispositivi medici, ministero) ha una politica, una strategia o un piano d'azione per garantire la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le diverse autorità coinvolte nella lotta ai dispositivi medici contraffatti e a reati simili?	x		b) Si prega di fornire i dettagli dell'autorità che ha una tale disposizione:	L'NBAC ha istituito un Gruppo di lavoro sui farmaci contraffatti, i cui membri sono autorità coinvolte nella contraffazione dei farmaci, nonché rappresentanti dei grossisti farmaceutici e delle aziende farmaceutiche che possono essere interessate dal fenomeno.			Nel 2015 è stato pubblicato un accordo di cooperazione per registrare i dettagli della				
	SI	NO																	
Se non esiste una disposizione legislativa, una politica nazionale, una strategia nazionale o un piano d'azione, esiste?																			
a) Qualche autorità statale (ad esempio, polizia, dogana, autorità di regolamentazione dei dispositivi medici, ministero) ha una politica, una strategia o un piano d'azione per garantire la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le diverse autorità coinvolte nella lotta ai dispositivi medici contraffatti e a reati simili?	x																		
b) Si prega di fornire i dettagli dell'autorità che ha una tale disposizione:	L'NBAC ha istituito un Gruppo di lavoro sui farmaci contraffatti, i cui membri sono autorità coinvolte nella contraffazione dei farmaci, nonché rappresentanti dei grossisti farmaceutici e delle aziende farmaceutiche che possono essere interessate dal fenomeno.																		
	Nel 2015 è stato pubblicato un accordo di cooperazione per registrare i dettagli della																		

		cooperazione congiunta con le autorità competenti, l'NBAC e gli operatori sanitari.	
	c) Se esiste un accordo di cooperazione, quali autorità/servizi lo hanno firmato o hanno manifestato l'intenzione di firmarlo.	Polizia, dogane, autorità sanitarie, NBAC, Ufficio nazionale per la sicurezza della catena alimentare.	
		<b>Sì</b>	<b>NO</b>
	d) Specificare le autorità/servizi/unità interessate dalla misura		
	a. Servizio di polizia (nazionale, municipale/altro)	x	
	b. Servizio doganale/autorità di frontiera	x	
	c. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici	x	
	d. Autorità antidoping		<b>X</b> ma esiste un accordo di cooperazione tra la polizia e l'agenzia antidoping.
	e. Autorità per la sicurezza alimentare/Agenzia per i consumatori di alimenti	x	
	f. Ufficio nazionale di collegamento INTERPOL BCN/Europol		x
	g. Altro		x
Irlanda		<b>Sì</b>	<b>NO</b>
	Se non esiste una disposizione legislativa, una politica nazionale, una strategia nazionale o un piano d'azione, esiste?		
	a) Qualche autorità statale (ad esempio, polizia, dogana, autorità di regolamentazione dei dispositivi medici, ministero) ha una politica, una strategia o un piano d'azione per garantire la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le diverse autorità coinvolte nella lotta ai dispositivi medici contraffatti e a reati simili?	Sì	
	b) Si prega di fornire i dettagli dell'autorità che ha adottato tali accordi:	Non esiste una disposizione unica. Le varie autorità concordano le disposizioni per combattere i crimini legati ai prodotti medici. 1. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici 2. Servizio doganale irlandese (Revenue Customs Service) 3. Sport Irlanda 4. Autorità irlandese per la sicurezza alimentare 5. Il Servizio di Polizia irlandese (Garda Síochána) è incaricato, ai sensi del Garda Síochána Act 2007, sezione 7, di cooperare con le autorità statali con responsabilità statutarie in relazione agli obiettivi di polizia della Garda Síochána ( <a href="https://www.irishstatutebook.ie/eli/2005/act/20/section/7/enacted/en/html#sec7">https://www.irishstatutebook.ie/eli/2005/act/20/section/7/enacted/en/html#sec7</a> ).	
	c) Se esiste un accordo di cooperazione, quali autorità o servizi lo hanno firmato o hanno espresso l'intenzione di firmarlo?	L'Health Products Regulatory Authority ha firmato protocolli d'intesa separati sulla cooperazione e lo scambio di informazioni con l'Irish Customs Service, Sport Ireland e l'Irish Food Safety Authority. L'Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici ha inoltre firmato un accordo di condivisione dei dati con l'Agenzia delle dogane irlandese. L'Health Products Regulatory Authority ha un accordo formale di collegamento strutturato con il Servizio di Polizia irlandese in materia di informazione e cooperazione. In questa fase, questo accordo non è supportato da un Memorandum d'intesa, che è già stato redatto, né da un Accordo di condivisione dei dati, ma è regolato dalle disposizioni in materia di cooperazione della Sezione 7 del Garda Síochána Act. L'Autorità di Regolamentazione dei Dispositivi Medici può cooperare con altre autorità statali nominate e con altri soggetti, anche su questioni relative a questa materia, nell'applicazione dei Regolamenti sui Dispositivi Medici ( <a href="https://www.irishstatutebook.ie/eli/2021/si/261/made/en/print">https://www.irishstatutebook.ie/eli/2021/si/261/made/en/print</a> ). Disposizioni simili sono state elaborate in relazione a tutti i dispositivi medici per essere incluse negli emendamenti all'Irish Medicines Board Act.	
		<b>Sì</b>	<b>NO</b>
	d) Specificare le autorità/servizi/unità incluse nelle misure		
	Servizio di polizia (nazionale, municipale/altro)	Sì	
	a. Servizio doganale/autorità di frontiera	Sì	
	b. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici	Sì	
	c. Autorità antidoping	Sì	
	d. Autorità per la sicurezza alimentare/Agenzia per i consumatori di alimenti	Sì	
	e. Ufficio nazionale di collegamento INTERPOL BCN/Europol	Sì	
	f. Altro (specificare solo le autorità competenti)		

Moldavia			<b>Sì</b>	<b>NO</b>
	Se non esiste una disposizione legislativa, una politica nazionale, una strategia nazionale o un piano d'azione, esiste?			
	a)	Qualche autorità statale (ad esempio, polizia, dogana, autorità di regolamentazione dei dispositivi medici, ministero) ha una politica, una strategia o un piano d'azione per garantire la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le diverse autorità coinvolte nella lotta ai dispositivi medici contraffatti e a reati simili?	-	No
	b)	Si prega di fornire i dettagli dell'autorità che ha una tale disposizione:	Tutti i casi individuati da un'autorità competente vengono segnalati ad un'altra autorità competente caso per caso.	
	c)	Se esiste un accordo di cooperazione, quali autorità/servizi lo hanno firmato o hanno espresso l'intenzione di firmarlo.	Non esistono accordi formali tra le autorità competenti.	
			<b>Sì</b>	<b>NO</b>
	d)	Specificare le autorità/servizi/unità interessate dalla misura		
	a.	Servizio di polizia (nazionale, municipale/altro)	Sì	-
	b.	Servizio doganale/autorità di frontiera	Sì	-
	c.	Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici	Sì	-
d.	Autorità antidoping	-	No	
e.	Autorità per la sicurezza alimentare/Agenzia per i consumatori di alimenti	Sì	-	
f.	Ufficio nazionale di collegamento INTERPOL BCN/Europol	Sì	-	
g.	Altro (specificare solo le autorità competenti)	-	No	
Marocco			<b>OUI</b>	<b>NO</b>
	Se non esiste una disposizione legislativa, una politica nazionale, una strategia nazionale o un piano d'azione, il programma di lavoro è stato approvato.			
	piano nazionale d'azione, e a-t-il :			
	a)	un'autorità pubblica (polizia, autorità doganali, autorità di regolamentazione dei dispositivi medici, ministero, ecc.) che abbia una politica, una strategia o un piano d'azione che preveda la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le varie autorità responsabili della lotta ai dispositivi medici contraffatti e ad altre violazioni?		
	b)	Indicare l'autorità interessata.		
	c)	Se esiste un accordo di cooperazione, quali servizi o autorità lo hanno firmato o intendono firmarlo?	Esiste un verbale delle riunioni con la Presidenza del Ministero degli Affari Esteri con i servizi della Douane.	
			<b>OUI</b>	
	d)	Indicare le autorità/servizi/unità interessate dalla misura.		
	a.	Polizia (nazionale, municipale, altra)		
	b.	Autorità doganale/di confine		
c.	Autorità di regolamentazione dei prodotti sanitari			
d.	Autorità antidoping			
e.	Autorité de sécurité des aliments/organismo per l'alimentazione e i consumatori			
f.	Ufficio centrale nazionale (BCN) di INTERPOL/ufficio di collegamento di Europol			
g.	Altro (citare solo le autorità interessate)			
Portogallo			<b>Sì</b>	<b>NO</b>
	Se non esiste una disposizione legislativa, una politica nazionale, una strategia nazionale o un piano d'azione, esiste?			
	a)	Qualche autorità statale (ad esempio, polizia, dogana, autorità di regolamentazione dei dispositivi medici, ministero) ha una politica, una strategia o un piano d'azione per garantire la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le diverse autorità coinvolte nella lotta ai dispositivi medici contraffatti e a reati simili?	sì	
	b)	Si prega di fornire i dettagli dell'autorità che ha una tale disposizione:	Autoridade do Medicamento - Infarmed, IP	
c)	Se esiste un accordo di cooperazione e, quali autorità/servi	AT (Tax and Customs Authority) Protocollo firmato dall'Autorità per i medicinali e dall'Amministrazione fiscale, con l'obiettivo di contrastare l'ingresso nel Paese di medicinali illegali e contraffatti.		



		Procura generale dello Stato; Agenzia per i medicinali e i prodotti sanitari	
		<b>SI</b>	<b>NO</b>
	d) Specificare le autorità/servizi/unità interessate dalla misura		
	a. Servizio di polizia (nazionale, municipale/altro)	JAZMP MP	
	b. Servizio doganale/autorità di frontiera	JAZMP  MF  MP	
	c. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici	JAZMP MP	
	d. Autorità antidoping		JAZMP
	e. Autorità per la sicurezza alimentare/Agenzia per i consumatori di alimenti	JAZMP MP	
	f. Ufficio nazionale di collegamento INTERPOL BCN/Europol	MP: Sì (in caso di squadre investigative comuni)	JAZMP
	g. Altro (specificare solo le autorità competenti)	JAZMP: Ministero della Giustizia, Ministero degli Affari Esteri, Procura Generale.  MKGP: MKGP	
Spagna		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	Se non esiste una disposizione legislativa, una politica nazionale, una strategia nazionale o un piano d'azione, esiste?		
	a) Qualche autorità statale (ad esempio, polizia, dogana, autorità di regolamentazione dei dispositivi medici, ministero) ha una politica, una strategia o un piano d'azione per garantire la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le diverse autorità coinvolte nella lotta ai dispositivi medici contraffatti e a reati simili?	x	
	b) Si prega di fornire i dettagli dell'autorità che ha una tale disposizione:	(1) Accordo quadro tra il Consejo Superior de Deportes, il Segretario di Stato per la Sicurezza e le Forze e i Corpi di Sicurezza. (2) Accordo di collaborazione tra il Ministero della Salute e la Guardia Civil.	
	c) Se esiste un accordo di cooperazione, quali autorità o servizi lo hanno firmato o hanno espresso l'intenzione di firmarlo?	(1) Consejo Superior de Deportes, Secretaría de Estado de Seguridad, Guardia Civil, Policía Nacional. (2) Ministero della Salute e Guardia Civile	
		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	d) Specificare le autorità/servizi/unità interessate dalla misura		
	a. Servizio di polizia (nazionale, municipale/altro)	x	
	b. Servizio doganale/autorità di frontiera	x	
	c. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici	x	
	d. Autorità antidoping	x	
	e. Autorità per la sicurezza alimentare/Agenzia per i consumatori di alimenti		
	f. Ufficio nazionale di collegamento INTERPOL BCN/Europol	x	
	g. Altro (specificare solo le autorità competenti)		
Svizzera		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	Se non esiste una disposizione legislativa, una politica nazionale, una strategia nazionale o un piano d'azione, esiste?		
	a) Qualche autorità statale (ad esempio, polizia, dogana, autorità di regolamentazione dei dispositivi medici, ministero) ha una politica, una strategia o un piano d'azione per garantire la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le diverse autorità coinvolte nella lotta ai dispositivi medici contraffatti e a reati simili?		
	* Questa domanda è fuorviante in quanto le disposizioni legislative non sono state specificamente richieste nella domanda 1 (solo nella domanda 2 come base per una strategia nazionale e/o un piano d'azione nazionale). In realtà, la legislazione svizzera prevede lo scambio di informazioni tra le autorità in relazione alla lotta contro la contraffazione di prodotti medici e reati simili (cfr. art. 63 TPA).		
	b) Si prega di fornire i dettagli dell'autorità che ha una tale disposizione:		
	c) Se esiste un accordo di cooperazione, quali autorità/servizi lo hanno firmato o hanno manifestato l'intenzione di firmarlo.		

		SI	NO
d) Specificare le autorità/servizi/unità interessate dalla misura			
a.	Servizio di polizia (nazionale, municipale/altro)		
b.	Servizio doganale/autorità di frontiera		
c.	Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici		
d.	Autorità antidoping		
e.	Autorità per la sicurezza alimentare/Agenzia per i consumatori di alimenti		
f.	Ufficio nazionale di collegamento INTERPOL BCN/Europol		
g.	Altro (specificare solo le autorità competenti)		
Ucraina		SI	NO
Se non esiste una disposizione legislativa, una politica nazionale, una strategia nazionale o un piano d'azione, esiste?			
a) Le autorità statali (ad es. polizia, dogane, autorità di regolamentazione dei dispositivi medici, ministero) dispongono di una politica, di una strategia o di un piano d'azione per garantire la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le diverse autorità coinvolte nella lotta ai dispositivi medici contraffatti e a reati simili?		X	
a)	Si prega di fornire i dettagli dell'autorità che ha una tale disposizione:	Il Servizio statale per i medicinali e il controllo dei farmaci dell'Ucraina è l'organo esecutivo centrale che attua la politica statale nel campo del controllo della qualità e della sicurezza dei medicinali.	
b)	Se esiste un accordo di cooperazione, quali autorità/servizi lo hanno firmato o hanno manifestato l'intenzione di firmarlo.	Un gruppo di lavoro permanente sul controllo dei canali di distribuzione dei farmaci contraffatti, delle sostanze importate nel territorio dell'Ucraina, della circolazione delle attrezzature tecnologiche usate e dismesse che possono essere utilizzate per la produzione di farmaci contraffatti, nonché delle contromisure nel campo della circolazione illegale di prodotti medici, stupefacenti, sostanze psicotrope e precursori, approvato dall'Ordine del Servizio statale ucraino per il controllo dei farmaci e delle droghe del 16.06.2021 n. 662.06.2021 n. 662 <i>sulle modifiche al decreto del Servizio medico statale del 25.01.2019 n. 13</i> ; - Memorandum sulla cooperazione tra il Servizio statale per il controllo delle droghe e degli stupefacenti dell'Ucraina e il Servizio di sicurezza dell'Ucraina; - Memorandum sulla cooperazione tra il Servizio statale per il controllo delle droghe e delle sostanze stupefacenti dell'Ucraina e la Polizia nazionale dell'Ucraina; - Memorandum di collaborazione e cooperazione tra il Servizio statale per il controllo delle droghe e degli stupefacenti dell'Ucraina e il Servizio statale di frontiera dell'Ucraina; - Memorandum sulla collaborazione e la cooperazione tra il Servizio statale ucraino per il controllo dei medicinali e dei farmaci e il Servizio statale ucraino per la sicurezza alimentare e la protezione dei consumatori; - Memorandum sulla cooperazione nel campo del controllo dei farmaci e degli stupefacenti con il Servizio fiscale statale dell'Ucraina	
		SI	NO
c) Specificare le autorità/servizi/unità interessate dalla misura			
a.	Servizio di polizia (nazionale, municipale/altro)	X	
b.	Servizio doganale/autorità di frontiera	X	
c.	Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici	X	
d.	Autorità antidoping		

e.	Autorità per la sicurezza alimentare/Agenzia per i consumatori di alimenti	X	
f.	Ufficio nazionale di collegamento INTERPOL BCN/Europol		
g.	Altro (specificare solo le autorità competenti)	X	

**Tabella 4: (D.4) Qualsiasi misura di cui sopra (disposizione legislativa, politica nazionale, strategia, piano d'azione o altre misure strutturate) (articolo 17, paragrafo 2)**  
**a. prevedere la cooperazione tra le autorità competenti (per le indagini sulla criminalità, la sorveglianza alle frontiere, la regolamentazione dei dispositivi medici, altre autorità pertinenti) e l'industria per quanto riguarda la gestione del rischio dei dispositivi medici contraffatti e di reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica: Sì/No**  
**b. Specificare qual è la misura**  
**c. Specificare come funziona in pratica questa cooperazione**  
**d. Specificare quale/i autorità è/sono responsabile/i o ha/hanno il ruolo di capofila o di coordinatore per questo**

		SÌ	NO	
Armenia	Qualsiasi misura di cui sopra (disposizione legislativa, politica nazionale, strategia, piano d'azione o altre misure strutturate) <b>(Articolo 17(2))</b>			
	a.	Prevedere la cooperazione tra le autorità competenti (per le indagini criminali, la sorveglianza alle frontiere, la regolamentazione dei dispositivi medici, altre autorità competenti) e l'industria per quanto riguarda la gestione del rischio dei dispositivi medici contraffatti e di reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.	X	
	b.	Specificare brevemente in cosa consiste la misura	Formazione, cooperazione tra le autorità nei casi penali	
	c.	Si prega di specificare, brevemente, come funziona in pratica questa cooperazione.	Con la collaborazione di una qualsiasi delle autorità indicate nel procedimento penale e la formazione	
	d.	Specificare quale/i autorità è/sono responsabile/i o ha/hanno il ruolo di guida o coordinamento in questo campo	Autorità sanitarie, polizia, dogane, servizi di sicurezza nazionali	
Belgio	Qualsiasi misura di cui sopra (disposizione legislativa, politica nazionale, strategia, piano d'azione o altre misure strutturate) <b>(Articolo 17(2))</b>			
	a.	Prevedere la cooperazione tra le autorità competenti (per le indagini criminali, la sorveglianza alle frontiere, la regolamentazione dei dispositivi medici, altre autorità competenti) e l'industria per quanto riguarda la gestione del rischio dei dispositivi medici contraffatti e di reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.	X	
	b.	Specificare brevemente in cosa consiste la misura	Istituzione di una cooperazione operativa tra autorità e servizi	
	c.	Si prega di specificare, brevemente, come funziona in pratica questa cooperazione.	Incontri regolari per discutere i casi e stabilire punti di contatto per lo scambio di informazioni e la cooperazione.	
	d.	Specificare quale/i autorità è/sono responsabile/i o ha/hanno il ruolo di guida o coordinamento in questo campo	FAMHP-Polizia/Giustizia-Dogana	
Bosnia ed Erzegovina	Le misure citate (disposizioni legislative, politica nazionale, strategia nazionale, piano d'azione nazionale o programma d'azione nazionale) sono le seguenti altra misura strutturale) <b>(articolo 17, paragrafo 2)</b>			
	a.	Le disposizioni per assicurare la cooperazione tra le autorità competenti (ad esempio le autorità incaricate delle indagini sulle infrazioni penali, della sorveglianza delle frontiere e della regolamentazione dei prodotti sanitari, e altre autorità competenti) e il settore industriale per quanto riguarda la gestione dei rischi relativi alla falsificazione dei prodotti medici e alle infrazioni analoghe che colpiscono la sanità pubblica?		NO

	b. Indicare brevemente in cosa consiste la misura			
	c. Indicate brevemente come funziona concretamente la cooperazione.			
	d. Specificare quale/i autorità è/sono responsabile/i/dirigono/coordinano la cooperazione.			
Burkina Faso	Le misure sopra citate (disposizioni legislative, politica nazionale, strategia nazionale, piano d'azione nazionale, o altra misura strutturale) ( <b>articolo 17, paragrafo 2</b> )		OUI	NO
	a. Le disposizioni per assicurare la cooperazione tra le autorità competenti (ad esempio le autorità incaricate delle indagini sulle infrazioni penali, della sorveglianza delle frontiere e della regolamentazione dei prodotti sanitari, e altre autorità competenti) e il settore industriale per quanto riguarda la gestione dei rischi relativi alla falsificazione dei prodotti medici e alle infrazioni analoghe che colpiscono la sanità pubblica?	No	NO	
	b. Indicare brevemente in cosa consiste la misura	PSN		
	c. Indicate brevemente come funziona concretamente la cooperazione.	PSN		
	d. Specificare quale/i autorità è/sono responsabile/i/dirigono/coordinano la cooperazione.	PSN		
Croazia	<b>DOMANDA</b>		SI	NO
	Qualsiasi misura di cui sopra (disposizione legislativa, politica nazionale, strategia, piano d'azione o altre misure strutturate) ( <b>Articolo 17(2)</b> )			
	a. Prevedere la cooperazione tra le autorità competenti (per le indagini criminali, la sorveglianza alle frontiere, la regolamentazione dei dispositivi medici, altre autorità competenti) e l'industria per quanto riguarda la gestione del rischio dei dispositivi medici contraffatti e di reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.	X		
	b. Specificare brevemente in cosa consiste la misura	La cooperazione e lo scambio di informazioni tra le autorità pubbliche sono obbligatori nei limiti della loro giurisdizione. La disposizione giuridica è contenuta nella Legge sul sistema dell'amministrazione statale ("Gazzetta ufficiale", n. 66/19), articolo 8, paragrafo 1 .		
	c. Si prega di specificare, brevemente, come funziona in pratica questa cooperazione.	Se un'amministrazione ha bisogno di informazioni da un'altra amministrazione, può richiederle. Allo stesso modo, se un'amministrazione ottiene informazioni che rientrano nell'ambito di attività di un'altra amministrazione, le condividerà con quest'ultima. Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio invia informazioni all'agenzia sanitaria croata sui casi di falsificazione dei suoi medicinali e l'agenzia informa il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio sui casi di possibile falsificazione dei suoi prodotti e chiede assistenza per quanto riguarda l'autenticità dei lotti trovati.		
d. Specificare quale/i autorità è/sono responsabile/i o ha/hanno il ruolo di guida o di coordinamento in questo campo	Spetta a queste amministrazioni definire la portata, l'estensione e lo schema dello scambio di informazioni.			
Francia	Le misure citate (disposizioni legislative, politica nazionale, strategia nazionale, piano d'azione nazionale o programma d'azione nazionale) sono le seguenti altra misura strutturale) ( <b>articolo 17, paragrafo 2</b> )		OUI	NO
	a. Le disposizioni per assicurare la cooperazione tra le autorità competenti (ad esempio le autorità incaricate delle indagini sulle infrazioni penali, della sorveglianza delle frontiere e della regolamentazione dei prodotti sanitari, e altre autorità competenti) e il settore industriale per quanto riguarda la gestione dei rischi relativi alla falsificazione dei prodotti medici e alle infrazioni analoghe che colpiscono la sanità pubblica?	X		

	b. Indicare brevemente in cosa consiste la misura	Il Ministero dell'Interno, attraverso i suoi servizi e in particolare l'OCLAESP, e per mezzo di un accordo di partenariato, conduce azioni di sensibilizzazione rivolte alle autorità pubbliche. e le autorità sanitarie, così come l'instaurazione di rapporti con l'industria farmaceutica, i farmacisti e le farmacie per aumentare la consapevolezza delle minacce poste dalla crisi. criminalità organizzata e criminalità farmaceutica.	
	c. Indicate brevemente come funziona concretamente la cooperazione.		
	d. Specificare quale/i autorità è/sono responsabile/i/dirigono/coordinano la cooperazione.		
	<p><i>I servizi di Polizia e Gendarmeria, insieme alla Douane e ai servizi farmaceutici e medici, partecipano alle riunioni del comitato LEEM, ai lavori del G5 (gruppo di otto laboratori francesi tra cui SANOFI, SERVIER, IPSEN, PIERRE FABRE) e agli scambi regolari con i gruppi anti-contrabbando e di protezione dei marchi dei principali laboratori farmaceutici.</i></p>		
Ungheria	Qualsiasi misura di cui sopra (disposizione legislativa, politica nazionale, strategia, piano d'azione o altre misure strutturate) <b>(Articolo 17(2))</b>		<b>SÌ</b> <b>NO</b>
	a. Prevedere la cooperazione tra le autorità competenti (per le indagini criminali, la sorveglianza alle frontiere, la regolamentazione dei dispositivi medici, altre autorità competenti) e l'industria per quanto riguarda la gestione del rischio dei dispositivi medici contraffatti e di reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.	x	
	b. Specificare brevemente in cosa consiste la misura	Accordo di cooperazione a otto.	
	c. Si prega di specificare, brevemente, come funziona in pratica questa cooperazione.	Esiste anche una cooperazione formale e informale tra Polizia, Dogana e OGYÉI. La cooperazione informale tra Polizia e Dogana viene mantenuta attraverso incontri telefonici e di persona.  Con il coordinamento e il sostegno dell'Ufficio ungherese per la proprietà intellettuale (di seguito: HIPO), è in preparazione un accordo di cooperazione a otto per combattere la contraffazione, la distribuzione transfrontaliera e il commercio di medicinali contraffatti, in particolare per facilitare la cooperazione e lo scambio di informazioni tra le varie autorità e le parti interessate.	
	d. Specificare quale/i autorità è/sono responsabile/i o ha/hanno il ruolo di guida o coordinamento in questo campo	Coordinatore: HIPO. Le parti interessate che hanno firmato l'accordo sono: L'Amministrazione fiscale e doganale nazionale, la Questura nazionale, l'Istituto nazionale di farmacia e nutrizione (OGYÉI) e le associazioni dell'industria farmaceutica le cui aziende associate sono titolari di autorizzazioni all'immissione in commercio o distributori o grossisti di farmaci in Ungheria.	
Irlanda	Qualsiasi misura di cui sopra (disposizione legislativa, politica nazionale, strategia, piano d'azione o altre misure strutturate) <b>(Articolo 17(2))</b>		<b>SÌ</b> <b>NO</b>
	a. Prevedere la cooperazione tra le autorità competenti (per le indagini criminali, la sorveglianza alle frontiere, la regolamentazione dei dispositivi medici, altre autorità competenti) e l'industria per quanto riguarda la gestione del rischio dei dispositivi medici contraffatti e di reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.	Si	
	b. Specificare brevemente in cosa consiste la misura	Accordi di licenza con titolari di autorizzazioni di prodotti medici	
	c. Si prega di specificare, brevemente, come funziona in pratica questa cooperazione.	Quando si sospetta o si identifica un prodotto medico contraffatto, l'Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici	

		comunica con l'ente o gli enti del settore interessati in merito alla gestione del rischio.		
	d. Specificare quale/i autorità è/sono responsabile/i o ha/hanno il ruolo di guida o coordinamento in questo campo	Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici		
Moldavia	Qualsiasi misura di cui sopra (disposizione legislativa, politica nazionale, strategia, piano d'azione o altre misure strutturate) <b>(Articolo 17(2))</b>		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	a. Prevedere la cooperazione tra le autorità competenti (per le indagini criminali, la sorveglianza alle frontiere, la regolamentazione dei dispositivi medici, altre autorità competenti) e l'industria per quanto riguarda la gestione del rischio dei dispositivi medici contraffatti e di reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.			
	b. Specificare brevemente in cosa consiste la misura	Secondo le disposizioni dell'Ordinanza del Ministero della Salute n. 1400, del 09.12.2014, che approva le Norme di Buona Pratica di Distribuzione dei Medicinali (GDP) per uso umano, "i distributori all'ingrosso devono informare immediatamente l'autorità competente e il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali che identificano come falsificati o che sospettano essere falsificati".		
	c. Si prega di specificare, brevemente, come funziona in pratica questa cooperazione.	Non sono stati segnalati casi simili.		
	d. Specificare quale/i autorità è/sono responsabile/i o ha/hanno il ruolo di guida o coordinamento in questo campo	Attualmente, non esiste un'autorità competente che assuma il ruolo di guida o di coordinamento in questo settore. Tutti i casi identificati vengono gestiti caso per caso.		
Marocco	Les mesures citées plus haut (disposition législative, politique nationale, stratégie nationale, plan national d'action ou autre mesure structurée) <b>(Article 17, paragraphe 2)</b>		<b>OUI</b>	<b>NO</b>
	a. Le disposizioni per assicurare la cooperazione tra le autorità competenti (ad esempio le autorità incaricate delle indagini sulle infrazioni penali, della sorveglianza delle frontiere e della regolamentazione dei prodotti sanitari, e altre autorità competenti) e il settore industriale per quanto riguarda la gestione dei rischi relativi alla falsificazione dei prodotti medici e alle infrazioni analoghe che colpiscono la sanità pubblica?		x	
	b. Indicare brevemente in cosa consiste la misura	Si tratta di un partenariato tra l'Autorità di regolamentazione e i servizi della Douane, della Procura della Repubblica, la Direzione della Sûreté Nationale e l'Autorità di vigilanza		
	c. Indicare brevemente come funziona concretamente la cooperazione.			
	d. Specificare quale/i autorità è/sono responsabile/i/dirigono/coordinano la cooperazione.			
Portogallo	Qualsiasi misura di cui sopra (disposizione legislativa, politica nazionale, strategia, piano d'azione o altre misure strutturate) <b>(Articolo 17(2))</b>		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	a. Prevedere la cooperazione tra le autorità competenti (per le indagini criminali, la sorveglianza alle frontiere, la regolamentazione dei dispositivi medici, altre autorità competenti) e l'industria per quanto riguarda la gestione del rischio dei dispositivi medici contraffatti e di reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.		sì	
	b. Specificare brevemente in cosa consiste la misura	Controlli, ispezioni alle frontiere e l'obbligo di ritirare dal mercato i prodotti contraffatti o che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.		
	c. Si prega di specificare, brevemente, come funziona in pratica questa cooperazione.	Scambio di informazioni tra entità.		

	d. Specificare quale/i autorità è/sono responsabile/i o ha/hanno il ruolo di guida o coordinamento in questo campo	Autorità fiscale, Infarmed e nel settore del doping l'Autorità antidoping (ADOP) e la Polizia giudiziaria (PJ) e l'ASAE (Autorità per la sicurezza alimentare ed economica).		
Slovenia	Qualsiasi misura di cui sopra (disposizione legislativa, politica nazionale, strategia, piano d'azione o altre misure strutturate) <b>(Articolo 17(2))</b>		<b>SI</b>	<b>NO</b>
	a. Prevedere la cooperazione tra le autorità competenti (per le indagini criminali, la sorveglianza alle frontiere, la regolamentazione dei dispositivi medici, altre autorità competenti) e l'industria per quanto riguarda la gestione del rischio dei dispositivi medici contraffatti e di reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.	JAZMP MKGP	MF MP	
	b. Specificare brevemente in cosa consiste la misura	JAZMP: Disposizione legislativa: articolo 4 della legge sulla ratifica della Convenzione del Consiglio d'Europa sulla contraffazione di prodotti medici e reati simili che minacciano il pubblico. Sulla base di questo articolo, è stata emessa la decisione sulla nomina del gruppo di lavoro (con i membri designati, alcuni compiti di lavoro e il metodo operativo e decisionale).  MKGP: avvio di una procedura di ispezione in caso di sospetto di utilizzo di medicinali non autorizzati (determinazione di fatti e circostanze e raccolta di prove materiali da parte degli allevatori).		
	c. Si prega di specificare, brevemente, come funziona in pratica questa cooperazione.	JAZMP: il gruppo di lavoro è stato nominato il 28.4.2022, ma non si è ancora riunito.  MKGP: Notifica di una partita controversa di medicinali veterinari all'autorità competente - Ministero dell'Agricoltura, delle Foreste e dell'Ispettorato dell'Alimentazione		
	d. Specificare quale/i autorità è/sono responsabile/i o ha/hanno il ruolo di guida o coordinamento in questo campo	JAZMP: Ministero della Salute  MKGP: a seconda delle competenze delle autorità. In caso di uso non autorizzato di un medicinale veterinario, l'autorità competente è il Ministero dell'Agricoltura, delle Foreste e dell'Alimentazione.		
	Qualsiasi misura di cui sopra (disposizione legislativa, politica nazionale, strategia, piano d'azione o altre misure strutturate) <b>(Articolo 17(2))</b>		<b>SI</b>	<b>NO</b>
Spagna	a. Prevedere la cooperazione tra le autorità competenti (per le indagini criminali, la sorveglianza alle frontiere, la regolamentazione dei dispositivi medici, altre autorità competenti) e l'industria per quanto riguarda la gestione del rischio dei dispositivi medici contraffatti e di reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.	x		
	b. Specificare brevemente e in cosa consiste la misura	1. Procedura per la denuncia di furti/distrazioni/smarrimenti di medicinali ( <a href="https://www.aemps.gob.es/industria-farmaceutica/industria_distribucion_medicamentos_instru_comunica_trafico_ilicito/">https://www.aemps.gob.es/industria-farmaceutica/industria_distribucion_medicamentos_instru_comunica_trafico_ilicito/</a> ) 2. Indirizzo e-mail per segnalare all'AEMPS qualsiasi sospetto e conferma di falsificazione di medicinali nella catena di fornitura legale ( <a href="mailto:medicamentos.falsificados@aemps.es">medicamentos.falsificados@aemps.es</a> ).		
	c. Si prega di specificare, brevemente, come funziona in pratica questa cooperazione.	-Sviluppo di indagini di polizia per individuare nuovi modus operandi e stabilire linee guida per l'azione. - Procedura per la denuncia di furto/distrazione/smarrimento di medicinali: 1. La segnalazione di questi eventi all'AEMPS è obbligatoria, ai sensi del Regio Decreto 782/2013, dell'11 ottobre, sulla distribuzione dei medicinali per uso umano. Tutti gli attori coinvolti (titolari di autorizzazione all'immissione in commercio, produttori, importatori, grossisti, operatori logistici, farmacie e farmacie ospedaliere) devono segnalare questi eventi. Si raccomanda vivamente di segnalare questi casi anche alle autorità di polizia.		

		2. I titolari di autorizzazioni all'immissione in commercio e alla produzione, i grossisti e gli operatori sanitari devono informare l'AEMPS se rilevano una (sospetta) falsificazione di un medicinale che può rappresentare un rischio per la salute pubblica e animale.		
	d. Specificar e quale/i autorità è/sono responsabile/i o ha/hanno il ruolo di guida o di coordinamento in questo campo	- Procedura per la denuncia di furto/distrazione/smarrimento di medicinali: Il Dipartimento di Ispezione e Controllo Farmaceutico (AEMPS) è responsabile del database e della diffusione delle informazioni quando necessario. 2. Il Dipartimento di Ispezione e Controllo Farmaceutico (AEMPS) è responsabile delle informazioni e delle azioni necessarie.		
Svizzera	Qualsiasi misura di cui sopra (disposizione legislativa, politica nazionale, strategia, piano d'azione o altre misure strutturate) <b>(Articolo 17(2))</b>			
	a. Prevedere la cooperazione tra le autorità competenti (per le indagini criminali, la sorveglianza alle frontiere, la regolamentazione dei dispositivi medici, altre autorità competenti) e l'industria per quanto riguarda la gestione del rischio dei dispositivi medici contraffatti e di reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.			x
	b. Specificare brevemente in cosa consiste la misura	Cooperazione tra le autorità competenti e gli altri attori coinvolti, caso per caso, in conformità con le disposizioni pertinenti dell'Accordo di partenariato nel settore dei trasporti.		
	c. Si prega di specificare, brevemente, come funziona in pratica questa cooperazione.	Scambio di informazioni e/o dati tra le autorità competenti e gli altri attori coinvolti, per iscritto.		
	d. Specificare quale/i autorità è/sono responsabile/i o ha/hanno il ruolo di guida o coordinamento in questo campo	Swissmedic		
Ucraina			<b>SI</b>	<b>NO</b>
	Qualsiasi misura di cui sopra (disposizione legislativa, politica nazionale, strategia, piano d'azione o altre misure strutturate) <b>(Articolo 17(2))</b>			
	a. Prevedere la cooperazione tra le autorità competenti (per le indagini criminali, la sorveglianza alle frontiere, la regolamentazione dei dispositivi medici, altre autorità competenti) e l'industria per quanto riguarda la gestione del rischio dei dispositivi medici contraffatti e di reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.		X	
b. Specificare brevemente in cosa consiste la misura	Secondo l'articolo 15 della <i>Legge ucraina "sui farmaci"</i> , i funzionari dell'organo esecutivo centrale, che implementa la politica statale nel campo del controllo della qualità e della sicurezza dei farmaci nell'ambito delle competenze definite dalla legislazione, hanno il diritto di: -Trasferimento di materiale ispettivo contenente indizi di reato agli organi investigativi; -prendere decisioni, nella forma stabilita, sul ritiro dalla circolazione e sul divieto (detenzione) della produzione, della vendita e dell'uso di farmaci che non soddisfano i requisiti definiti dagli atti normativi e dai documenti normativi, nonché di quelli importati nel territorio dell'Ucraina o esportati dal territorio dell'Ucraina in violazione della procedura stabilita dalla Legge. La procedura per stabilire un divieto (divieto temporaneo) e il ritiro dei farmaci dalla circolazione sul territorio dell'Ucraina è stabilita dall'organo esecutivo centrale, che assicura lo sviluppo della politica statale nel campo dell'assistenza sanitaria.			

		<p>Secondo la Procedura per l'istituzione di un divieto (divieto temporaneo)  - Nell'ambito della promozione della tutela dei diritti di proprietà intellettuale</p>
	<p>c. Si prega di specificare, brevemente, come funziona in pratica questa cooperazione.</p>	<p>- in conformità all'articolo 397 del <i>Codice doganale dell'Ucraina</i>, le autorità doganali adottano misure per promuovere la tutela dei diritti di proprietà intellettuale.  - Ai sensi dell'articolo 15 della <i>Legge ucraina "sui farmaci"</i>, i funzionari dell'organo esecutivo centrale che attuano la politica statale nel campo del controllo della qualità e della sicurezza dei farmaci nell'ambito delle competenze definite dalla legislazione hanno il diritto di:  trasferire agli organi preposti alle indagini preliminari i materiali d'ispezione contenenti indizi di reato; prendere decisioni nella forma stabilita sul ritiro dalla circolazione e sul divieto (detenzione) della produzione, della vendita e dell'uso di farmaci che non soddisfano i requisiti definiti dagli atti legali e dai documenti normativi, nonché di quelli importati nel territorio dell'Ucraina o esportati dal territorio dell'Ucraina in violazione della procedura stabilita dalla legge. La procedura per stabilire un divieto (divieto temporaneo) e per ritirare i farmaci dalla circolazione sul territorio dell'Ucraina è stabilita dall'organo esecutivo centrale, che assicura la formazione della politica statale nel campo dell'assistenza sanitaria.  Secondo la Procedura per l'istituzione di un divieto (divieto temporaneo) e la ripresa della circolazione dei farmaci sul territorio dell'Ucraina, approvata dall'ordinanza del Ministero della Salute ucraino del 21 novembre 2011 n. 809, in caso di accertamento della circolazione di farmaci di bassa qualità, contraffatti e non registrati (ad eccezione dei casi specificati dalla <i>Legge ucraina sui farmaci</i>):  stabilisce un divieto (divieto temporaneo) di circolazione del medicinale;  presenta un suggerimento al Ministero della Salute dell'Ucraina in merito all'adozione da parte del Ministero della Salute dell'Ucraina di una decisione che pone fine alla validità del certificato di registrazione del medicinale in questione.  In conformità con la Procedura per la cessazione della validità del certificato di registrazione di un medicinale, approvata dall'<i>Ordinanza del Ministero della Salute del 05.08.2020 No. 1801 sull'approvazione della procedura per la cessazione della validità del certificato di registrazione di un medicinale e del regolamento della Commissione del Ministero della Salute ucraino sulla cessazione della validità del certificato di registrazione di un medicinale</i>, Servizio statale ucraino per il controllo dei medicinali e dei farmaci, Servizio di intelligence estera dell'Ucraina, L'impresa statale "Centro statale di esperti del Ministero della Salute dell'Ucraina" presenta al Ministero della Salute una proposta motivata di divieto totale o temporaneo dell'uso di un medicinale a causa della cessazione della validità del certificato di registrazione del medicinale o della cancellazione della registrazione statale a causa della cessazione della validità del certificato di registrazione del medicinale o della sospensione temporanea della registrazione statale a causa della</p>

		sospensione della validità del certificato di registrazione del medicinale, tenendo conto dei requisiti di questa procedura, con riferimento ai fatti e alle violazioni riscontrate.
	d. Specificare quale/i autorità è/sono responsabile/i o ha/hanno il ruolo di guida o coordinamento in questo campo	-Servizio statale di controllo delle droghe e dei medicinali dell'Ucraina -Servizio doganale statale dell'Ucraina

**Tabella 5: (D.5) Organi strutturati/ comitati/sistemi in atto per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici:**

**a. lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti criminali): Sì/No**

**b. prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto): Sì/No**

**c. non sono specifici per i prodotti medici contraffatti, ma sono di natura generale e possono riguardare i prodotti medici contraffatti (cioè un diritto penale generale): Sì/No**

**Se la tabella 5.a o b non è stata compilata, la tabella 7 è obbligatoria.**

Armenia		<b>Sì</b>	<b>NO</b>
	Esistono organi/commissioni/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su		
	j. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	X	
	k. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)	X	
Belgio		<b>Sì</b>	<b>NO</b>
	Esistono organi/commissioni/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	X	
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto)	X	
Bosnia ed Erzegovina		<b>OUI</b>	<b>NO</b>
	Esistono organi/comitati/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati?		
	a. Si riferisce in particolare alla lotta contro la contraffazione dei prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali)?	Oui, partiellement	
	b. che si riferiscono specificamente a prodotti medici difettosi (cioè i loro stessi prodotti)?	Oui, parciellement	
Burkina Faso		<b>OUI/NON</b>	<b>NO</b>
	Esistono organi/comitati/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati?		
	a. Si riferisce in particolare alla lotta contro la contraffazione dei prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali)?	No	
	b. che si riferiscono specificamente a prodotti medici difettosi (cioè i loro stessi prodotti)?	No	
Croazia		<b>Sì</b>	<b>NO</b>
	Esistono organi/comitati/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		X
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto)	X	
Francia		<b>OUI/NON</b>	<b>NO</b>
	Esistono organi/comitati/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati?		
	c. Non sono specifiche per i prodotti medici contraffatti, ma sono di natura generale e possono includere i prodotti medici contraffatti (cioè un diritto penale generale).		X

	a. Si riferisce in particolare alla lotta contro la contraffazione dei prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali)?	No	X
	b. che si riferiscono specificamente a prodotti medici difettosi (cioè i loro stessi prodotti)?	No	X
	c. che non si riferiscono specificamente alla lotta contro i prodotti medici contraffatti, ma il cui ambito di applicazione generale può includere la lotta contro i prodotti medici contraffatti (ad esempio, il diritto penale generale)?	Oui	
	<p>Se avete risposto "No" alla domanda 5.a) o 5.b), passate alla domanda 7.</p> <p><i>Sul punto c.: l'INPI propone un servizio di accesso gratuito ai dati per le aziende che si occupano di proprietà industriale. La proposta di legge del 9 luglio 2021 propone di istituzionalizzarlo affidando all'INPI il compito di raccogliere i dati relativi alla quantificazione delle infrazioni (in generale). In generale, l'INPI e il CNAC (Comitato Nazionale per la Lotta all'Inquinamento) sono i due enti responsabili della sensibilizzazione e della comunicazione istituzionale sulla lotta all'inquinamento, con l'aiuto di associazioni di categoria come l'UNIFAB.</i></p>		
Ungheria		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	Esistono organi/comitati/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	x	
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)	x	
	c. Non sono specifiche per i prodotti medici contraffatti, ma sono di natura generale e possono includere i prodotti medici contraffatti (cioè un diritto penale generale).	x	
Irlanda		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	Esistono organi/comitati/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	Sì	
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)	Sì	
	c. Non sono specifiche per i prodotti medici contraffatti, ma sono di natura generale e possono includere i prodotti medici contraffatti (cioè un diritto penale generale).		
Moldavia		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	Esistono organi/commissioni/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	-	No
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto)	-	No
	c. Non sono specifiche per i prodotti medici contraffatti, ma sono di natura generale e possono includere i prodotti medici contraffatti (cioè un diritto penale generale).	-	No
Marocco		<b>OUI</b>	<b>NO</b>
	Esistono organismi/comitati/sistemi strutturati di raccolta e trasmissione di informazioni e dati:		
	a. Si riferisce in particolare alla lotta contro la contraffazione dei prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali)?	X	
	b. che si riferiscono specificamente a prodotti medici difettosi (cioè i loro stessi prodotti)?	X	
	c. che non si riferiscono specificamente alla lotta contro i prodotti medici contraffatti, ma il cui ambito di applicazione generale può includere la lotta contro i prodotti medici contraffatti (ad esempio, il diritto penale generale)?		
Portogallo		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	Esistono organi/comitati/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	sì	
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto)	sì	
	c. Non sono specifiche per i prodotti medici contraffatti, ma sono di natura generale e possono includere i prodotti medici contraffatti (cioè un diritto penale generale).	Sì	
Slovenia		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	Esistono organi/commissioni/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	MP, MKGP: risposta sconosciuta.	

	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto)	MP, MKGP: risposta sconosciuta.	
	c. Non sono specifiche per i prodotti medici contraffatti, ma sono di natura generale e possono includere i prodotti medici contraffatti (cioè un diritto penale generale).	MKGP: Risposta sconosciuta MP: Risposta sconosciuta	
Spagna	Esistono organi/commissioni/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su		<b>SI</b> <b>NO</b>
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	x	
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto)	x	
	c. Non sono specifiche per i prodotti medici contraffatti, ma sono di natura generale e possono includere i prodotti medici contraffatti (cioè un diritto penale generale).		
Svizzera	Esistono organi/commissioni/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su		<b>SI</b> <b>NO</b>
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		X
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto)		X
	c. Non sono specifiche per i prodotti medici contraffatti, ma sono di natura generale e possono includere i prodotti medici contraffatti (cioè un diritto penale generale).	X	
Ucraina			

**Tabella 6: (D.6) Se la risposta nella tabella precedente (Tabella 5) ad a o b è "Sì", si prega di specificare la disposizione legislativa o altre misure politiche che supportano l'istituzione e il funzionamento di organismi/comitati/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati in relazione a:**

**a. lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti criminali);**

**b. prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)**

**Inoltre, si prega di specificare brevemente il funzionamento di ciascuno di questi organi/comitati/sistemi strutturati. Dovrebbe includere**

**- i punti di contatto nelle diverse autorità/servizi/unità di cui sopra**

**- Autorità e servizi coinvolti**

**Se le risposte alle tabelle 5 e 6 sono state completate, non è necessario rispondere alla tabella 7, a meno che non vi siano informazioni rilevanti da aggiungere alla tabella 7.**

**Se le tabelle 5 e 6 non sono state compilate, occorre compilare la tabella 7.**

Armenia	<b>DOMANDA</b>	
	Se la risposta al punto 5.a o b è "Sì", specificare la disposizione legislativa, o altre misure politiche, a sostegno della creazione e del funzionamento di organismi/comitati/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati relativi a	
	g. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	Legge sui farmaci, Codice penale, Diritto processuale penale
	h. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)	Legge sui farmaci, Codice penale, Diritto processuale penale
	Inoltre, specificare brevemente il funzionamento di ciascuno di questi organi/comitati/sistemi strutturati. Dovrebbe includere	Vengono istituiti punti di contatto e avviene il trasferimento di informazioni tra le autorità.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Punti di contatto nelle diverse autorità/servizi/unità di cui sopra</li> <li>Autorità e servizi coinvolti</li> </ul>	Autorità sanitarie, polizia, dogane e servizi di sicurezza nazionale

Belgio	Se la risposta a 5. a o b è "Sì", specificare la disposizione legislativa o altre misure politiche che sostengono l'istituzione e il funzionamento di organismi/comitati/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati in relazione a		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	Unità investigativa speciale FAMHP in collaborazione con la polizia/giustizia	
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)	DG Ispezione di FAMHP, collaborazione con industria e polizia/giustizia	
	Inoltre, specificare brevemente il funzionamento di ciascuno di questi organi/comitati/sistemi strutturati. Dovrebbe includere		Un indirizzo e-mail generico funziona per ogni servizio.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Punti di contatto nelle diverse autorità/servizi/unità di cui sopra</li> </ul>	FAMHP-polizia-dogana	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Autorità e servizi coinvolti</li> </ul>		
Bosnia ed Erzegovina	Se avete risposto "Sì" alle domande 5(a) o 5(b), indicate quali disposizioni legislative o di altro tipo regolano l'istituzione e il funzionamento di organismi/comitati/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati in relazione a :		
	a. lotta alla contraffazione di prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali).	Conformità agli accordi sottoscritti per lo scambio di informazioni	
	b. prodotti medici difettosi (cioè i prodotti stessi).	Conformità agli accordi sottoscritti per lo scambio di informazioni	
	Spiegate brevemente il funzionamento di questi organi/comitati/sistemi strutturati. Si prega di menzionare in particolare :		Sezione operativa di cooperazione di polizia Internazionale - BCN INTERPOL Sarajevo collabora tutte le autorità competenti sul piano nazionale e internazionale che riguarda tutti gli atti criminali di natura internazionale, compresa la criminalità farmaceutici.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>i punti di contatto nei diversi servizi/autorità/unità di cui sopra</li> </ul>	<p><b>Nessuna rete di scambio di informazioni esclusivamente in questo settore nell'ambito della Convenzione Medicrime.</b></p> <p>Nel quadro delle azioni operative (PANGEA) avviata dal Segretariato Generale di INTERPOL Lio come coordinatore, l'NCB INTERPOL raccoglie e fornire informazioni e dati sulla alle rubriche (a) e (b) ad altre agenzie a livello nazionale organizzazioni nazionali e internazionali che hanno attivamente alle azioni operative.</p> <p>O nell'ambito dell'Operazione Scudo/EUROPOL In questa occasione vengono individuati dei punti di scambiare informazioni nel modo più efficiente possibile. non è un sistema continuo.</p>	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>autorità e servizi interessati</li> </ul>		
Burkina Faso	Nessun contenuto di dati		
Croazia	Se la risposta al punto 5.a o b è "Sì", specificare la disposizione legislativa, o altre misure politiche, che sostengono l'istituzione e il funzionamento di organismi/comitati/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati in relazione a		

	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)	Rete formale SPOC (OMS, EDQM, WGEO)	
	Inoltre, specificare brevemente il funzionamento di ciascuno di questi organi/comitati/sistemi strutturati. Dovrebbe includere <ul style="list-style-type: none"> <li>Punti di contatto nelle diverse autorità/servizi/unità di cui sopra</li> </ul>	Le informazioni sui farmaci contraffatti sono condivise tra i punti di contatto a livello nazionale; si tengono riunioni regolari una volta all'anno o più, se necessario.  Agenzia croata per i medicinali e i prodotti sanitari: <a href="mailto:ljubica.hodak@halmed.hr">ljubica.hodak@halmed.hr</a> (Punto di contatto nazionale) <a href="mailto:rajka.truban@halmed.hr">rajka.truban@halmed.hr</a> <a href="mailto:teo.kolonic@halmed.hr">teo.kolonic@halmed.hr</a> <a href="mailto:Krivotvorine@halmed.hr">Krivotvorine@halmed.hr</a>  Amministrazione doganale, settore Controllo doganale: <a href="mailto:suzbijanje.krijumcarenja@carina.hr">suzbijanje.krijumcarenja@carina.hr</a>  Servizio di ispezione e controllo Polizia: <a href="mailto:cyber.crime@mup.hr">cyber.crime@mup.hr</a>  Inoltre, le informazioni sui farmaci falsificati vengono condivise attraverso la rete WGEO, l'OMS e l'EDQM dai punti di contatto nazionali, ove opportuno.	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Autorità e servizi coinvolti</li> </ul>	Agenzia croata per i medicinali e i dispositivi medici Amministrazione doganale, Settore controllo doganale, Servizio ispezioni e controlli Polizia	
Francia	Nessun contenuto di dati		
Ungheria	Se la risposta al punto 5.a o b è "Sì", specificare la disposizione legislativa, o altre misure politiche, a sostegno della creazione e del funzionamento di organismi/comitati/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati relativi a		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	x	
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)	x	
	Inoltre, si prega di specificare brevemente il funzionamento di ciascuno di questi organi/comitati/sistemi strutturati. Dovrebbe includere <ul style="list-style-type: none"> <li>Punti di contatto presso le varie autorità/servizi/unità di cui sopra</li> </ul>	Le autorità competenti di cui sopra hanno designato delle persone di contatto tra le quali lo scambio di informazioni è continuo e che prenderanno le misure immediate necessarie in una determinata situazione.	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Autorità e servizi coinvolti</li> </ul>	Polizia, Dogana, OGYÉI	
Irlanda	Se la risposta al punto 5.a o b è "Sì", specificare la disposizione legislativa, o altre misure politiche, a sostegno della creazione e del funzionamento di organismi/comitati/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati relativi a		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	I protocolli d'intesa sulla cooperazione e lo scambio di informazioni con il Servizio doganale irlandese, Sport Ireland e l'Autorità irlandese per la sicurezza alimentare in relazione alla lotta contro i prodotti medici contraffatti prevedono sistemi e incontri con punti di contatto specifici in ciascuna delle autorità.	

		<p>2. L'Health Products Regulatory Authority ha un accordo formale di collegamento strutturato con il Servizio di Polizia irlandese per informazioni e cooperazione. Ciò è facilitato dalla Sezione 7 del Garda Síochána Act.</p> <p>3. Inoltre, l'Health Products Regulatory Authority, l'Irish Police Service e l'Irish Customs Service si riuniscono in modo informale e sono coperti dalle disposizioni di cui ai punti 1 e 2.</p>	
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)	L'Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici fornisce avvisi in forma strutturata sulla contraffazione o altri prodotti medici illeciti per le informazioni delle forze dell'ordine.	
	<p>Inoltre, specificare brevemente il funzionamento di ciascuno di questi organi/comitati/sistemi strutturati. Dovrebbe includere</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Punti di contatto nelle diverse autorità/servizi/unità di cui sopra</li> </ul>	<p>Per quanto riguarda la lotta alla contraffazione e ad altri prodotti medici illeciti, i protocolli d'intesa prevedono incontri strutturati e regolari tra i punti di contatto specifici delle diverse autorità. Sebbene non sia ancora stato firmato un MoU o un accordo per lo scambio di dati tra il Servizio di Polizia irlandese e l'Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici, esiste un sistema concordato di cooperazione e scambio di informazioni.</p> <p>I punti di contatto sono:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici - Funzionario addetto all'intelligence, sezione di esecuzione</li> <li>Servizio di polizia irlandese - Funzionario di intelligence, Ufficio droga e criminalità organizzata</li> <li>BCN Interpol - Ufficiale di collegamento, sede centrale della Garda Síochána</li> <li>Dogana e accise irlandesi - Dogana e accise irlandesi - Dogana e accise irlandesi - Dogana e accise irlandesi</li> <li>Sport Irlanda -</li> <li>Autorità per la sicurezza alimentare dell'Irlanda -</li> <li>PSI, l'ente regolatore delle farmacie</li> </ol>	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Autorità e servizi coinvolti</li> </ul>	<p>Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici</p> <p>Servizio doganale irlandese - Divisione indagini, azioni penali e gestione delle frontiere</p> <p>Servizio di polizia irlandese (Garda Síochána)</p> <p>Sport Irlanda</p> <p>Autorità irlandese per la sicurezza alimentare</p>	
Moldavia	<p>Se la risposta al punto 5.a o b è "Sì", specificare la disposizione legislativa, o altre misure politiche, a sostegno della creazione e del funzionamento di organismi/comitati/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati relativi a</p>		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	-	-
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)	-	-
	<p>Inoltre, si prega di specificare brevemente il funzionamento di ciascuno di questi organi/comitati/sistemi strutturati. Dovrebbe includere</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Punti di contatto nelle diverse autorità/servizi/unità di cui sopra</li> </ul>	-	

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Autorità e servizi coinvolti</li> </ul>	L'unità di autorizzazione GMP, GDP e GPP dell'attività farmaceutica e il laboratorio di controllo qualità sono unità dell'Agenzia per i medicinali e i prodotti sanitari direttamente coinvolte nello scambio di tali informazioni.	
Marocco	Se avete risposto "Sì" alle domande 5(a) o 5(b), indicate quali disposizioni legislative o di altro tipo regolano l'istituzione e il funzionamento di organismi/comitati/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati in relazione a :		
	a. la lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati analoghi (cioè riguardanti atti e comportamenti illeciti).		
	b. i prodotti medici difettosi (cioè quelli che riguardano i prodotti stessi).		
	Spiegate brevemente il funzionamento di questi organi/comitati/sistemi strutturati. Si prega di menzionare in particolare : <ul style="list-style-type: none"> <li>• i punti di contatto nei diversi servizi/autorità/unità di cui sopra</li> </ul>	<p>Esiste un punto di contatto dell'autorità di regolamentazione (Ministero della Salute e della Protezione Sociale dei Medicinali e dei Farmaci) con l'OMS, con la Procura della Repubblica, con l'Amministrazione delle Donazioni e delle Imposte Indirette e con l'INT</p> <p>Attraverso il punto di contatto dell'autorità di regolamentazione con l'OMS, accesso al port dell'OMS (MEDNET). Ricezione, tramite RAPIDALERT, di informazioni notificati dalle autorità competenti dei membri merito a prodotti medicali non conformi e cont individuati da tali autorità regolatorie.</p>	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• autorità e servizi interessati</li> </ul>			
Portogallo	Se la risposta al punto 5.a o b è "Sì", specificare la disposizione legislativa, o altre misure politiche, a sostegno della creazione e del funzionamento di organismi/comitati/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati relativi a		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Codice penale - art. 282.º</li> <li>Corruzione di alimenti o sostanze medicinali (pericolo di vita).</li> <li>- Lei n.º 81/2021, de 30 de Novembro</li> <li>Lei antidopagem no desporto</li> <li>- DI n.º 110/2018, de 10 de dezembro</li> <li>-</li> <li>- Codice della proprietà industriale - art.º 320.º</li> <li>(Contrafação, imitação e uso ilegal de marca).</li> </ul>	
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)	Decreto legge n. 176/2006, del 30 agosto 2006 Estatuto do Medicamento (Statuto dei farmaci) Articolo 181 - Infrazioni e tangenti.	
	Inoltre, specificare brevemente il funzionamento di ciascuno di questi organi/comitati/sistemi strutturati. Dovrebbe includere <ul style="list-style-type: none"> <li>• Punti di contatto presso le varie autorità/servizi/unità di cui sopra</li> </ul>	In base al suo statuto, che ne definisce le competenze.	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Autorità e servizi coinvolti</li> </ul>	Autorità fiscale, Infarmed e in materia di doping l'Autorità antidoping (ADOP) e la		

		Polizia giudiziaria (PJ) e l'ASAE (Autorità per la sicurezza alimentare ed economica) e il Pubblico ministero.
Slovenia	Nessun contenuto di dati	
Spagna	Se la risposta al punto 5.a o b è "Sì", specificare la disposizione legislativa, o altre misure politiche, a sostegno della creazione e del funzionamento di organismi/comitati/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati relativi a	
	a. Lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti criminali)	BOE-A-1-1986-6859 Ley Orgánica 2/1986, de 13 de marzo, de Fuerzas y Cuerpos de Seguridad.  POLIZIA NAZIONALE
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)	BOE-A-1-1986-6859 Ley Orgánica 2/1986, de 13 de marzo, de Fuerzas y Cuerpos de Seguridad. Regio Decreto 717/2019 del 5 dicembre, procedura per l'autorizzazione, la registrazione e le condizioni di erogazione dei medicinali per uso umano prodotti industrialmente. - Decreto reale 1275/2011 del 16 settembre 2011 che istituisce l'Agenzia statale "Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios" e ne approva lo Statuto. (Articoli 27 e 28)  -POLIZIA NAZIONALE -Comitato di ispezione tecnica (TIC) (forum per l'armonizzazione/coordinamento dei servizi di ispezione centrali e regionali).  Comitato di coordinamento dei servizi farmaceutici periferici. (forum per l'armonizzazione/coordinamento dei servizi di ispezione farmaceutica alle frontiere)
	Inoltre, specificare brevemente il funzionamento di ciascuno di questi organi/comitati/sistemi strutturati. Dovrebbe includere	-La Polizia Nazionale ha un'unità centrale specifica (UDEV Central) dedicata alle indagini sui crimini legati ai dispositivi medici. Questa unità conduce le proprie indagini e addestra il resto della polizia ad affrontare questi reati. Dispone inoltre di un'unità specifica dedicata all'educazione nelle scuole e in altre entità rilevanti. -RD 71772019-( articolo 77) Il Ministero della Salute pubblicherà sul proprio sito web, nonché su quello dell'Agenzia Spagnola per i Medicinali e i Prodotti Sanitari, informazioni aggiornate sui medicinali commercializzati in Spagna che devono essere dotati delle caratteristiche di sicurezza previste dalla normativa europea: un identificatore univoco e un dispositivo anti-manipolazione.
	• Punti di contatto nelle diverse autorità/servizi/unità di cui sopra	
	• Autorità e servizi coinvolti	-Centrale UDEV -Ministero della Salute e Agenzia spagnola per i medicinali e i prodotti sanitari (AEMPS), - Servizi di ispezione farmaceutica alle frontiere/dogane

Svizzera	Se la risposta al punto 5.a o b è "Sì", specificare la disposizione legislativa, o altre misure politiche, a sostegno della creazione e del funzionamento di organismi/comitati/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati relativi a		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	Art. 69 comma 4 TPA	
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)	Art. 69 comma 4 TPA	
	Inoltre, specificare brevemente il funzionamento di ciascuno di questi organi/comitati/sistemi strutturati. Dovrebbe includere	Incontri regolari e discussione dei casi in corso e dei "temi caldi" relativi alla criminalità farmaceutica con le parti interessate.	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Punti di contatto nelle diverse autorità/servizi/unità di cui sopra</li> <li>Autorità e servizi coinvolti</li> </ul>	Ufficio federale delle dogane e della sicurezza dei confini ("UFBS"), Ufficio federale della sanità pubblica ("UFSP"), Ufficio federale di polizia ("fedpol"), procure cantonali, direzioni sanitarie cantonali, autorità di polizia cantonali, veterinari cantonali, Fondazione svizzera per l'integrità nello sport.	
Ucraina	<b>DOMANDA</b>		
	Se la risposta al punto 5.a o b è "Sì", specificare la disposizione legislativa, o altre misure politiche, a sostegno della creazione e del funzionamento di organismi/comitati/sistemi strutturati per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati relativi a		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)	X	
	Inoltre, specificare brevemente il funzionamento di ciascuno di questi organi/comitati/sistemi strutturati. Dovrebbe includere		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Punti di contatto nelle diverse autorità/servizi/unità di cui sopra</li> <li>Autorità e servizi coinvolti</li> </ul>	-Ministero della Salute ucraino; -Servizio statale per il controllo delle droghe e delle sostanze stupefacenti dell'Ucraina; -Politica nazionale dell'Ucraina; -Servizio di sicurezza dell'Ucraina; -Servizio statale delle guardie di frontiera dell'Ucraina; -Servizio doganale statale dell'Ucraina	

**Tabella 7: (D.7) Accordi informali o ad hoc in vigore, piuttosto che accordi più strutturati, tra le autorità competenti, per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su:**

**a. lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti criminali): Sì/No**

**b. prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico): Sì/No**

**Specificare brevemente come funzionano in pratica questi accordi informali o ad hoc.**

**Questo dovrebbe includere**

**-Punti di contatto informali presso le diverse autorità/servizi/unità di cui sopra**

**-Quali autorità/servizi sono coinvolti?**

Armenia		<b>Sì</b>	<b>NO</b>
	Esistono accordi informali o ad hoc, piuttosto che accordi più strutturati, tra le autorità competenti per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici per paese?		
	g. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	X	
	h. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)	X	
	Specificare brevemente come funzionano in pratica questi accordi informali o ad hoc.		

	Questo dovrebbe includere		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Punti di contatto informali presso le diverse autorità/servizi/unità di cui sopra</li> </ul>	Contatti personali	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Autorità e servizi coinvolti</li> </ul>	Autorità sanitarie, polizia, dogane e servizi di sicurezza nazionale	
Belgio	Nessuna risposta		
Bosnia ed Erzegovina	Nessuna risposta		
Burkina Faso		<b>OUI</b>	<b>NO</b>
	Esistono dispositivi informatici o ad hoc (rispetto a quelli più strutturati) che consentono la raccolta e la trasmissione tra le autorità competenti di informazioni e dati relativi specificamente a :		
	a. lotta alla contraffazione di prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?	Oui	
	b. prodotti medici difettosi (cioè i prodotti stessi)?	Oui	
	Spiegate brevemente come funzionano questi dispositivi computerizzati o ad hoc. Si prega di menzionare in particolare :	È stata creata una piattaforma WhatsApp in il quale, il y a des représentants des diversi attori coinvolti nella lotta (polizia, gendarmeria, dogana e autorità). sanitario) che fungono da canale di consegna di informazioni e dati relativi a infrazioni.	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>i punti di contatto dei diversi servizi/autorità/unità di cui sopra</li> </ul>	PSN	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>autorità e servizi interessati</li> </ul>	Agenzia nazionale di regolamentazione Farmaceutica, la douane, la la gendarmeria, la polizia.	
Croazia	Nessuna risposta		
Francia		<b>OUI</b>	<b>NO</b>
	Esistono dispositivi computerizzati o ad hoc (rispetto a quelli più strutturati). consentire la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati tra le autorità competenti données concernant spécifiquement :		
	a. lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?	X	
	b. prodotti medici difettosi (cioè prodotti che ci riguardano)?	X	
	Spiegate brevemente come funzionano questi dispositivi computerizzati o ad hoc. Si prega di menzionare in particolare :	Al fine di ottimizzare il rilevamento del traffico e di migliorare la resilienza dei fondi informazioni, le iniziative sono gestite con le settore privato. Inoltre, <b>una convenzione è stata messa in con il G5</b> , che riunisce 8 laboratori francesi tra cui Ipsen, Sanofi, Servier e Pierre Fabre. Il settore privato sta problemi di contraffazione dei propri prodotti. La produzione ha sviluppato dispositivi per identificare i siti di ve Internet, che sono risorse importanti per individuare il traffico di e	
		Esiste <b>un gruppo interministeriale</b> a livello <b>interministeriale operazione nazionale antifrode (GONAF)</b> dedicata al il contro-rifugio, condotto sotto l'egida della DGDDI, a cui partecipa il DACG e che consente di scambiare sulle principali campagne di controllo e sulle priorità nazionali in controllo, nonché per scambiare informazioni sulla procedimenti in corso.	
		A livello dipartimentale, questa struttura è garantita da <b>comitati antifrode dipartimentali</b> , guidati dai procuratori, a cui partecipa funzionari numerosi partner, tra cui il Douanese, il polizia e della gendarmeria, ma anche delle agenzie régionales de santé. Nell'ambito di questi <b>CODAF</b> , ai sensi dell'a quinquies del Code des douanes, gli scambi di informazioni tra i partner possono essere riguarda la contrefaçon.	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>i punti di contatto dei diversi servizi/autorità/unità di cui sopra</li> </ul>	<b>Accordo G5</b>	

		<b>Task Force nazionale antifrode (GONAF)</b>	
		<b>comitati operativi antifrode dipartimentali (CODAF)</b>	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• autorità e servizi interessati</li> </ul>	<p>Nel campo della salute pubblica, tutte le autorità sanitarie pubbliche in Le questioni sono state oggetto di scambi di opinioni. di informazioni collaborando direttamente (OCLESP, ANSM, ANSES (ANMV), Ordre National des Farmacisti, Ordini dei medici, BNEVP, DIRRECTE, DGCCRF, AFLD, CNAMTS, ecc.).</p>	
Ungheria			<b>SÌ</b> <b>NO</b>
	Esistono accordi informali o ad hoc, piuttosto che accordi più strutturati, tra le autorità competenti per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici per paese?		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	x	
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)	x	
	<p>Specificare brevemente come funzionano in pratica questi accordi informali o ad hoc. Questo dovrebbe includere</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Punti di contatto informali presso le diverse autorità/servizi/unità di cui sopra</li> <li>• Autorità e servizi coinvolti</li> </ul>		
Irlanda	<b>DOMANDA</b>		<b>SÌ</b> <b>NO</b>
	Esistono accordi informali o ad hoc, piuttosto che accordi più strutturati, tra le autorità competenti per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici per paese?		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	Sì	
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)	Sì	
	<p>Specificare brevemente come funzionano in pratica questi accordi informali o ad hoc. Questo dovrebbe includere</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Punti di contatto informali presso le diverse autorità/servizi/unità di cui sopra</li> <li>• Autorità e servizi coinvolti</li> </ul>		
Moldavia			<b>SÌ</b> <b>NO</b>
	Esistono accordi informali o ad hoc, piuttosto che accordi più strutturati, tra le autorità competenti per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici per paese?		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	-	No
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)	-	No
	<p>Specificare brevemente come funzionano in pratica questi accordi informali o ad hoc. Questo dovrebbe includere</p>		

	<ul style="list-style-type: none"> <li>Punti di contatto informali presso le diverse autorità/servizi/unità di cui sopra</li> </ul>	I responsabili dell'unità di autorizzazione delle attività farmaceutiche GMP, GDP e GPP e dell'unità di laboratorio per il controllo della qualità, nonché il punto focale nazionale responsabile dei prodotti medici SF per l'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS).		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Autorità e servizi coinvolti</li> </ul>	L'Agenzia per i medicinali e i prodotti sanitari è responsabile della raccolta e della trasmissione di informazioni sui medicinali non conformi (falsificati, al di sotto degli standard).		
Marocco	Nessuna risposta			
Portogallo	Nessuna risposta			
Slovenia			<b>SI</b>	<b>NO</b>
	Esistono accordi informali o ad hoc, piuttosto che accordi più strutturati, tra le autorità competenti per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici per paese?			
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	MKGP: Risposta sconosciuta		
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)	MKGP: Risposta sconosciuta		
	Specificare brevemente come funzionano in pratica questi accordi informali o ad hoc. Questo dovrebbe includere			
<ul style="list-style-type: none"> <li>Punti di contatto informali presso le diverse autorità/servizi/unità di cui sopra</li> <li>Autorità e servizi coinvolti</li> </ul>				
Spagna			<b>SI</b>	<b>NO</b>
	Esistono accordi informali o ad hoc, piuttosto che accordi più strutturati, tra le autorità competenti per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici per paese?			
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		x	
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)		x	
	Specificare brevemente come funzionano in pratica questi accordi informali o ad hoc. Questo dovrebbe includere			
<ul style="list-style-type: none"> <li>Punti di contatto informali presso le diverse autorità/servizi/unità di cui sopra</li> </ul>		-Vari incontri e scambio diretto di informazioni (operativo) -Polizia nazionale -Scambio di informazioni tra il punto di contatto delle autorità sanitarie e le forze di sicurezza - Guardia Civile -Scambio di informazioni e conoscenze tra le forze coinvolte nell'indagine - Capi delle squadre investigative.		
<ul style="list-style-type: none"> <li>Autorità e servizi coinvolti</li> </ul>		-Dogana, Polizia nazionale, Polizia municipale e Polizia locale. - Agenzia spagnola per i medicinali e i prodotti sanitari (AEMPS) -Agenzia spagnola per la sicurezza alimentare (AESAN) - Guardia Civile.		
Svizzera	Nota Swissmedic: a questa domanda non è stata data risposta in base al riferimento alla fine della domanda 6.			
Ucraina			<b>SI</b>	<b>NO</b>
	Esistono accordi informali o ad hoc, piuttosto che accordi più strutturati, tra le autorità competenti per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici per paese?			
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		X	
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)		X	
	Specificare brevemente come funzionano in pratica questi accordi informali o ad hoc. Questo dovrebbe includere			
<ul style="list-style-type: none"> <li>Punti di contatto informali presso le diverse autorità/servizi/unità di cui sopra</li> </ul>				

	• Autorità e servizi coinvolti	
--	--------------------------------	--

**Tabella 8: (P.8) Database strutturati per raccogliere informazioni su:**

**a. lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti criminali): Sì/No**

**b. prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico): Sì/No**

**Se la risposta ad a o b è "Sì", specificare chi è responsabile del/i database**

		SÌ	NO
Armenia	Esistono database strutturati per la raccolta di informazioni su		
	g. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	X	
	h. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)	X	
	Se la risposta ad a o b è "Sì", specificare chi è responsabile del/i database	Autorità sanitarie	
Belgio	Esistono database strutturati per la raccolta di informazioni su		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		X
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)		X
	Se la risposta ad a o b è "Sì", specificare chi è responsabile del/i database		
Bosnia ed Erzegovina	Esistono database strutturati per la raccolta di informazioni su :		
	a. lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?	Oui, partiellement	
	b. prodotti medici difettosi (cioè prodotti che ci riguardano)?	Oui, partiellement	
	Se avete risposto "Sì" alla domanda 8(a) o 8(b), vi preghiamo di indicare chi è responsabile della/e banca/e dati.	Sezione operativa di cooperazione di polizia Internazionale - BCN INTERPOL Sarajevo collabora tutte le autorità competenti sul piano nazionale e internazionale che riguardano tutte le infrazioni pénales de nature internationale, y compris la criminalità farmaceutica, ma non dispone che di di informazioni di natura internazionale, così come di informazioni (di natura nazionale e internazionale ricevute durante le azioni operative. Nessuna rete di scambio di informazioni esclusivamente in questo settore nell'ambito del Convenzione Medicrime.	
Burkina Faso	Esistono database strutturati per la raccolta di informazioni su :		
	a. lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?	No	
	b. prodotti medici difettosi (cioè prodotti che ci riguardano)?	No	
	Se avete risposto "Sì" alla domanda 8(a) o 8(b), vi preghiamo di indicare chi è responsabile della/e banca/e dati.		
Croazia	Esistono database strutturati per raccogliere informazioni su		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		X
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)		X
	Se la risposta ad a o b è "Sì", specificare chi è responsabile del/i database		
Francia	Esistono database strutturati per la raccolta di informazioni su :		
		OUI/NON	NO

	a. lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?	No	X
	b. prodotti medici difettosi (cioè prodotti che ci riguardano)?	No	X
	Se avete risposto "Sì" alla domanda 8(a) o 8(b), vi preghiamo di indicare chi è responsabile della/e banca/e dati.		
Ungheria	Esistono database strutturati per raccogliere informazioni su		
		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	x	
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)		x
	Se la risposta ad a o b è "Sì", specificare chi è responsabile del/i database	Il database è raccolto nella Banca dati unificata delle autorità investigative e giudiziarie, gestita dal Ministero dell'Interno ungherese e dalla Procura generale ungherese.	
Irlanda	Esistono database strutturati per la raccolta di informazioni su		
		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	Sì	
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto)	Sì	
	Se la risposta ad a o b è "Sì", specificare chi è responsabile del/i database	Database delle autorità di regolamentazione dei dispositivi medici	
Moldavia	Esistono database strutturati per raccogliere informazioni su		
		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	-	No
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)	-	No
	Se la risposta ad a o b è "Sì", specificare chi è responsabile del/i database	-	
Marocco	Nessuna risposta		
Portogallo	Esistono database strutturati per raccogliere informazioni su		
		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	Sì	
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto)	Sì	
	Se la risposta ad a o b è "Sì", specificare chi è responsabile del/i database	Autoridade do Medicamento, Infarmed, IP	
Slovenia	Esistono database strutturati per la raccolta di informazioni su		
		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	MP, MKGP: risposta sconosciuta.	
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto)	MP, MKGP: risposta sconosciuta.	
	Se la risposta ad a o b è "Sì", specificare chi è responsabile del/i database		
Spagna	Esistono database strutturati per raccogliere informazioni su		
		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	x	
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)	x	

	Se la risposta ad a o b è "Sì", specificare chi è responsabile del/i database	-La Polizia Nazionale ha un proprio database di intelligence. - Le informazioni sul ritiro dei farmaci illegali dal mercato vengono diffuse alle parti interessate.		
Svizzera			<b>Sì</b>	<b>NO</b>
	Esistono database strutturati per la raccolta di informazioni su			
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		x	
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)		x	
	Se la risposta ad a o b è "Sì", specificare chi è responsabile del/i database			
Ucraina			<b>Sì</b>	<b>NO</b>
	Esistono database strutturati per raccogliere informazioni su			
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		X	
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)		X	
	Se la risposta ad a o b è "Sì", specificare chi è responsabile del/i database	Ministero della Salute dell'Ucraina; Servizio statale per il controllo delle droghe e dei farmaci dell'Ucraina		

**Tabella 9: (D.9) Non esistono accordi, cioè né formali né informali, per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici per:**  
**a. ricevere e raccogliere informazioni e dati, anche attraverso punti di contatto, su a livello nazionale o locale e in collaborazione con il settore privato e la società civile, al fine di prevenire e combattere la contraffazione di prodotti medici e reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica: Sì/No**  
**b. fornire informazioni e dati ottenuti da autorità sanitarie, doganali, di polizia e altre autorità competenti per la cooperazione tra di loro: Sì/No**  
**(Nota esplicativa: si prega di rispondere "Sì" se si ritiene che non vi siano disposizioni di questo tipo.**

**Rispondete "No" se ritenete che ci siano disposizioni in merito).**

Armenia			<b>Sì</b>	<b>NO</b>
	Ritiene che non esistano accordi formali o informali per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su			
	g. Ricevere e raccogliere informazioni e dati, anche attraverso punti di contatto, a livello nazionale o locale e in collaborazione con il settore privato e la società civile, al fine di prevenire e combattere la contraffazione di prodotti medici e reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.			X
	h. Fornire informazioni e dati ottenuti da autorità sanitarie, doganali, di polizia e altre autorità competenti per la cooperazione tra di esse.			X
Belgio			<b>Sì</b>	<b>NO</b>
	Ritiene che non esistano accordi formali o informali per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su			
	a. Ricevere e raccogliere informazioni e dati, anche attraverso punti di contatto, a livello nazionale o locale e in collaborazione con il settore privato e la società civile, al fine di prevenire e combattere la contraffazione di prodotti medici e reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.			X
	b. Fornire informazioni e dati ottenuti da autorità sanitarie, doganali, di polizia e altre autorità competenti per la cooperazione tra di esse.			X
Bosnia ed Erzegovina			<b>OUI</b>	<b>NO</b>
	Ritiene che non esista un dispositivo, strutturato o informale?			
	a. di ricevere e raccogliere informazioni e dati, in particolare attraverso punti di contatto, a livello nazionale o locale, in collaborazione con il settore privato e la società civile, per prevenire e combattere la contraffazione di prodotti medici e violazioni simili che mettono in pericolo la salute pubblica?			oui
	b. la fornitura di informazioni e dati raccolti dalle autorità sanitarie, dalle autorità doganali, dalle autorità preposte all'applicazione della legge e da altre autorità competenti ai fini della cooperazione tra tali autorità?			oui
Burkina Faso			<b>OUI</b>	<b>NO</b>
	Ritiene che non esista un dispositivo, strutturato o informale?			
	a. di ricevere e raccogliere informazioni e dati, ad esempio attraverso punti di contatto, a livello nazionale o locale, in collaborazione con il settore privato e la società civile, per prevenire e combattere la contraffazione di prodotti medici e violazioni simili che mettono a rischio la salute pubblica?			oui

	b. la fornitura di informazioni e dati raccolti dalle autorità sanitarie, dalle autorità doganali, dalle autorità preposte all'applicazione della legge e da altre autorità competenti ai fini della cooperazione tra tali autorità?		oui	
Croazia		SI	NO	
	Ritiene che non esistano disposizioni, né formali né informali, per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su			
	a. Ricevere e raccogliere informazioni e dati, anche attraverso punti di contatto, a livello nazionale o locale e in collaborazione con il settore privato e la società civile, al fine di prevenire e combattere la contraffazione di prodotti medici e reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.		X	
	b. Fornire informazioni e dati ottenuti da autorità sanitarie, doganali, di polizia e altre autorità competenti per la cooperazione tra di esse.		X	
Francia			OUI	NO
	Ritiene che non esista un dispositivo, strutturato o informale?			
	a. di ricevere e raccogliere informazioni e dati, ad esempio attraverso punti di contatto, a livello nazionale o locale, in collaborazione con il settore privato e la società civile, per prevenire e combattere la contraffazione di prodotti medici e violazioni simili che mettono a rischio la salute pubblica?			X
	b. la fornitura di informazioni e dati raccolti dalle autorità sanitarie, dalle autorità doganali, dalle autorità preposte all'applicazione della legge e da altre autorità competenti ai fini della cooperazione tra tali autorità?			X
Ungheria		SI	NO	
	Ritiene che non esistano accordi formali o informali per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su			
	a. Ricevere e raccogliere informazioni e dati, anche attraverso punti di contatto, a livello nazionale o locale e in collaborazione con il settore privato e la società civile, al fine di prevenire e combattere la contraffazione di prodotti medici e reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.		x	
	b. Fornire informazioni e dati ottenuti da autorità sanitarie, doganali, di polizia e altre autorità competenti per la cooperazione tra di esse.		x	
Irlanda		SI	NO	
	Ritenete che non esistano accordi formali o informali per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su			
	a. Ricevere e raccogliere informazioni e dati, anche attraverso punti di contatto, a livello nazionale o locale e in collaborazione con il settore privato e la società civile, al fine di prevenire e combattere la contraffazione di prodotti medici e reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.		No	
	b. Fornire informazioni e dati ottenuti da autorità sanitarie, doganali, di polizia e altre autorità competenti per la cooperazione tra di esse.		No	
Moldavia		SI	NO	
	Ritiene che non esistano accordi formali o informali per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su			
	a. Ricevere e raccogliere informazioni e dati, anche attraverso punti di contatto, a livello nazionale o locale e in collaborazione con il settore privato e la società civile, al fine di prevenire e combattere la contraffazione di prodotti medici e reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.	SI	-	
	b. Fornire informazioni e dati ottenuti da autorità sanitarie, doganali, di polizia e altre autorità competenti per la cooperazione tra di esse.	SI	-	
Marocco		SI	NO	
	Ritiene che non esistano accordi formali o informali per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su			
	a. Ricevere e raccogliere informazioni e dati, anche attraverso punti di contatto, a livello nazionale o locale e in collaborazione con il settore privato e la società civile, al fine di prevenire e combattere la contraffazione di prodotti medici e reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.	SI	-	
	b. Fornire informazioni e dati ottenuti da autorità sanitarie, doganali, di polizia e altre autorità competenti per la cooperazione tra di esse.	SI	-	
Portogallo		SI	NO	
	Ritiene che non esistano accordi, cioè né formali né informali, per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici per il settore della sanità pubblica?			
	a. Ricevere e raccogliere informazioni e dati, anche attraverso punti di contatto, a livello nazionale o locale e in collaborazione con il settore privato e la società civile, al fine di prevenire e combattere la contraffazione di prodotti medici e reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.		No	
	b. Fornire informazioni e dati ottenuti da autorità sanitarie, doganali, di polizia e altre autorità competenti per la cooperazione tra di esse.		No	
Slovenia		SI	NO	
	Ritiene che non esistano accordi, cioè né formali né informali, per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici per il settore della sanità pubblica?			
	a. Ricevere e raccogliere informazioni e dati, anche attraverso punti di contatto, a livello nazionale o locale e in collaborazione con il settore privato e la società civile, al fine di prevenire e combattere la	MF: SI		

	contraffazione di prodotti medici e reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.	MP: Risposta sconosciuta	
	b. Fornire informazioni e dati ottenuti da autorità sanitarie, doganali, di polizia e altre autorità competenti per la cooperazione tra di esse.	MF: Sì  MP: Risposta sconosciuta	
Spagna		<b>Sì</b>	<b>NO</b>
	Ritiene che non esistano accordi formali o informali per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su		
	a. Ricevere e raccogliere informazioni e dati, anche attraverso punti di contatto, a livello nazionale o locale e in collaborazione con il settore privato e la società civile, al fine di prevenire e combattere la contraffazione di prodotti medici e reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.		x
	b. Fornire informazioni e dati ottenuti da autorità sanitarie, doganali, di polizia e altre autorità competenti per la cooperazione tra di esse.		x
Svizzera		<b>Sì</b>	<b>NO</b>
	Ritiene che non esistano accordi formali o informali per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su		
	a. Ricevere e raccogliere informazioni e dati, anche attraverso punti di contatto, a livello nazionale o locale e in collaborazione con il settore privato e la società civile, al fine di prevenire e combattere la contraffazione di prodotti medici e reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.	X	
	b. Fornire informazioni e dati ottenuti da autorità sanitarie, doganali, di polizia e altre autorità competenti per la cooperazione tra di esse.	X	
Ucraina		<b>Sì</b>	<b>NO</b>
	Ritiene che non esistano accordi formali o informali per la raccolta e la trasmissione di informazioni e dati specifici su		
	a. Ricevere e raccogliere informazioni e dati, anche attraverso punti di contatto, a livello nazionale o locale e in collaborazione con il settore privato e la società civile, al fine di prevenire e combattere la contraffazione di prodotti medici e reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica.		X
	b. Fornire informazioni e dati ottenuti da autorità sanitarie, doganali, di polizia e altre autorità competenti per la cooperazione tra di esse.		X

**Tabella 10: (D.10) Se la risposta a qualsiasi parte della tabella precedente (Tabella 9) è "Sì" (che non ci sono accordi formali o informali), ci sono progetti di legge, strategie, piani o altre misure previste o in fase di sviluppo per stabilire tali accordi formali o informali? Sì/No In caso affermativo, specificare brevemente in cosa consistono, quando è stato avviato il processo e quando si prevede che la legislazione, le strategie, i piani o le altre misure saranno in vigore.**

Armenia	Nessuna risposta		
Belgio		<b>Sì</b>	<b>NO</b>
	Se la risposta a qualsiasi parte della domanda 9 è "Sì" (che non ci sono accordi formali o informali), ci sono progetti di legge, strategie, piani o altre misure previste o in fase di sviluppo per stabilire tali accordi formali o informali?		
	In caso affermativo, specificare brevemente in cosa consistono, quando è stato avviato il processo e quando si prevede che la legislazione, le strategie, i piani o le altre misure saranno in vigore.	La nostra legislazione nazionale stabilisce che le informazioni relative alle indagini possono essere condivise con altre autorità competenti. Quando l'indagine è condotta dalla polizia, le informazioni possono essere condivise solo con l'approvazione del pubblico ministero.	
Bosnia ed Erzegovina	<b>DOMANDA</b>	<b>OUI/NON</b>	<b>NO</b>
	Se avete risposto "Sì" all'una o all'altra parte della domanda 9 (non esistono accordi strutturati o informali): esiste o è in preparazione una legge, una strategia, un piano o altre misure che prevedano l'attuazione di tali accordi?	No	no
	Se avete risposto "Sì", indicate brevemente di cosa si tratta esattamente, quando è iniziato il processo e quando si prevede che la legge, la strategia, il piano o altre misure entrino in vigore.		
Burkina Faso	<b>DOMANDA</b>	<b>OUI/NON</b>	<b>NO</b>

	Se avete risposto "Sì" all'una o all'altra parte della domanda 9 (non esistono accordi strutturati o informali): esiste o è in preparazione una legge, una strategia, un piano o altre misure che prevedano l'attuazione di tali accordi?	Oui	no
	Se avete risposto "Sì", indicate brevemente di cosa si tratta esattamente, quando è iniziato il processo e quando si prevede che la legge, la strategia, il piano o altre misure entrino in vigore.	Un progetto di legge per la prevenzione e la repressione dei reati relativi al traffico di farmaci e medicinali e altri prodotti medici in Burkina Faso è in fase di preparazione. Il presente disegno di legge prevede la creazione di un Consiglio nazionale per la lotta contro i farmaci contraffatti en abrégé CONALFAM. Questa struttura interministeriale e multidisciplinare sarà incaricata di essere un organo di coordinamento per la lotta contro i farmaci contraffatti ed è responsabile di lavorare, di coordinare, di controllare e di valutare le misure preventive nazionali adottate al fine di prevenire tutte le forme di traffico di medicinali e altri prodotti contraffatti e le relative infrazioni. Le misure preventive sono in fase di preparazione. Il processo è iniziato nel 2017 e continua.	
Croazia	Nessun contenuto di dati		
Francia	Nessun contenuto di dati		
Ungheria	Nessun contenuto di dati		
Irlanda	Nessun contenuto di dati		
Moldavia		<b>Sì</b>	<b>NO</b>
	Se la risposta a qualsiasi parte della domanda 9 è "Sì" (che non ci sono accordi formali o informali), ci sono progetti di legge, strategie, piani o altre misure previste o in fase di sviluppo per stabilire tali accordi formali o informali?	-	No
	In caso affermativo, specificare brevemente in cosa consistono, quando è stato avviato il processo e quando si prevede che la legislazione, le strategie, i piani o le altre misure saranno in vigore.	-	
Marocco	Nessun contenuto di dati		
Portogallo	Nessun contenuto di dati		
Slovenia		<b>Sì</b>	<b>NO</b>
	Se la risposta a qualsiasi parte della domanda 9 è "Sì" (che non ci sono accordi formali o informali), ci sono progetti di legge, strategie, piani o altre misure previste o in fase di sviluppo per stabilire tali accordi formali o informali?	MP, MKGP: risposta sconosciuta.	MF: No
	In caso affermativo, specificare brevemente in cosa consistono, quando è stato avviato il processo e quando si prevede che la legislazione, le strategie, i piani o le altre misure saranno in vigore.		
Spagna	Nessun contenuto di dati		
Svizzera	<b>Nota Swissmedic: Questa domanda non ha avuto risposta, poiché alla domanda 9 è stato risposto "No".</b>		
Ucraina	Nessun contenuto di dati		

**Tabella A-11: (D.11) Esistono unità specializzate, uffici, gruppi, nomine designate o simili, con responsabilità specifiche?**

**(a) combattere la contraffazione di prodotti medici e reati simili (cioè relativi alla criminalità e al comportamento criminale): Sì/No**

**Specificare chi/cosa sono (nome del gruppo/unità/ufficio, ecc.)**

**Qual è la competenza principale della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?**

**i. forze dell'ordine Sì/No**

**ii. sorveglianza delle frontiere Sì/No**

**iii. autorità di regolamentazione dei dispositivi medici Sì/No**

**iv. Altro (specificare la natura del concorso: Sì/No)**

**Ci sono membri tra loro specificamente formati per la cooperazione e lo scambio di informazioni? Sì/No**

**b. prodotti medici contraffatti (cioè legati al prodotto)**

**Specificare chi o cosa sono**

**Qual è la competenza principale della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?**

**i. forze dell'ordine Sì/No**

**ii. sorveglianza delle frontiere Sì/No**

**iii. autorità di regolamentazione dei dispositivi medici Sì/No**

**iv. Altro (specificare la natura del concorso: Sì/No)**

**Ci sono membri tra loro specificamente formati per la cooperazione e lo scambio di informazioni? Sì/No**

**Indicare brevemente la natura e la frequenza della formazione fornita ai responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni.**

Armenia			<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	Esistono unità specializzate, uffici, gruppi, nomine designate o simili, con responsabilità specifiche per			
	<b>A. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)</b>		X	
	e. Specificare chi o cosa è coinvolto (nome del gruppo/unità/ufficio, ecc.).	Persone Autorità sanitarie, polizia, dogane e servizi di sicurezza nazionale		
	f. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?			
	k. Applicazione della legge		X	
	ii. Sorveglianza delle frontiere		X	
	iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici		X	
	iv. Altro (specificare la natura del concorso)			
	c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?		<b>X</b>	
	<b>B. Contraffazione di prodotti medici (cioè in relazione al prodotto)</b>			
	a. Specificare chi o cosa sono			
	b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?			
	i. Applicazione della legge		X	
	ii. Sorveglianza delle frontiere		X	
iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici		X		
iv. Altro (specificare la natura del concorso)				
c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?		X		
Si prega di specificare brevemente la natura e la frequenza della formazione fornita al fine di garantire la cooperazione e lo scambio di informazioni.				
La formazione è stata erogata nel 2014, 2016, 2017, 2018, 2019, non dopo il COVID-19.				
Belgio			<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	Esistono unità specializzate, uffici, gruppi, nomine designate o simili, con responsabilità specifiche per			
	<b>A. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)</b>		X	
	g. Specificare chi o cosa è coinvolto (nome del gruppo/unità/ufficio, ecc.).	Persone Autorità sanitarie, polizia, dogane e servizi di sicurezza nazionale		
	h. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?			
	l. Applicazione della legge		X	
	ii. Sorveglianza delle frontiere			
	iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici			
	iv. Altro (specificare la natura del concorso)			
	c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?			<b>X</b>
	<b>B. Contraffazione di prodotti medici (cioè in relazione al prodotto)</b>			
	a. Specificare chi è/sono			
	b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?			

	i. Applicazione della legge		
	ii. Sorveglianza delle frontiere		
	iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici	X	
	iv. Altro (specificare la natura del concorso)	X	
	c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?		
	Indicare brevemente la natura e la frequenza della formazione fornita ai responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni.		
	Gli ispettori che iniziano a lavorare al FAMHP seguono una formazione di un anno. Per l'Unità Investigativa Speciale, questo include la conoscenza delle autorità e dei servizi con cui collaboriamo e le misure necessarie per lo scambio di informazioni.		
Bosnia ed Erzegovina	Esistono unità, uffici, gruppi, persone designate o altre strutture specifiche?		OUI NO
	<b>A.della lotta contro le frodi mediche e reati simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?</b>		oui
	i. Indicare di quali strutture o persone si tratta (nome del gruppo, dell'unità, dell'ufficio, ecc.).	<b>Conformément aux accords signés sur l'échange d'informations, une coopération a été établie entre les autorités compétentes, c'est-à-dire les autorités répressives, l'administration des impôts indirects de Bosnie-Herzégovine et d'autres. con l'osservazione che non esistono unità, uffici, gruppi o altre strutture appositamente designate e responsabili in questo campo, ovvero che non esistono unità specializzate nell'ambito della Convenzione sui medicinali.</b>	
	j. Qual è la <u>prima</u> competenza del vostro organismo di vigilanza (una sola opzione possibile)?		
	m. Servizi veloci	oui	
	ii. Sorveglianza delle frontiere		
	iii. Autorità di regolamentazione dei prodotti sanitari		
	iv. Altro (precisare la natura della competenza)		
	c. Nella struttura sono presenti persone appositamente formate per la cooperazione e lo scambio di informazioni?	oui	
	<b>B. prodotti medici difettosi (cioè i prodotti stessi)?</b>		
a. Vogliate precisare quali sono queste strutture o persone.	Agenzia per i prodotti medicinali e i dispositivi medici presso la quale si trova il servizio di laboratorio.		
b. Qual è la <u>prima</u> competenza del vostro organismo di vigilanza (una sola scelta possibile)?			
i. Servizi di polizia			
ii. Sorveglianza delle frontiere			
iii. Autorità di regolamentazione dei prodotti sanitari	oui		
iv. Altro (specificare la natura della competenza)			
c. Nella struttura sono presenti persone appositamente formate per la cooperazione e lo scambio di informazioni?	oui		
Indicare brevemente la natura e la frequenza della formazione fornita alle persone responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni.			
Le formazioni sono organizzate nell'ambito di azioni operative, come PANGEA, SHIELD, nell'ambito della formazione Help - Il primo corso Help del Consiglio d'Europa è stato lanciato nel 2021 - Si tratta del corso Help online del Consiglio d'Europa sulla criminalità farmaceutica e sulla convenzione Médicrime, volto ad aiutare i professionisti legali a rispondere in modo appropriato alla criminalità farmaceutica - organizzato per pubblici ministeri e giudici. Piattaforma online HELP. <a href="#">Piattaforma online HELP</a> . Nel quadro del CMED/EDQM. <b>Tuttavia, non esistono unità specializzate per combattere questo tipo di crimini, per cui è necessaria una formazione continua di tutto il personale al fine di implementare le migliori pratiche nel quadro della Convenzione sui crimini medici.</b>			
Burkina Faso	Esistono unità, uffici, gruppi, persone designate o altre strutture specifiche?		OUI NO
	<b>A.della lotta contro le frodi mediche e reati simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?</b>		X
	a. Specificare quali sono queste strutture o persone (nome del gruppo, unità, ufficio, ecc.).	<b>-Agenzia Nazionale di Regolamentazione dei Farmaci;</b>	

		<b>-Coordinamento nazionale della lotta contro la frode ; -Coordinamento nazionale della lotta contro la droga</b>	
b. Qual è la <u>prima</u> competenza del vostro organismo di vigilanza (una sola scelta possibile)?			
n. Servizi veloci			
ii. Sorveglianza delle frontiere			
iii. Autorità di regolamentazione dei prodotti sanitari			
iv. Altro (specificare la natura della competenza)		Le tre entità non dipendono da un unico organo di controllo: - Agence Nationale de Régulation Pharmaceutique: autorité de réglementation des produits de santé - Coordination nationale de la lutte contre la fraude: services répressifs -Coordination nationale de la lutte contre la drogue : Coordinamento nazionale della lotta alla droga: servizi repressivi	
c. Nella struttura sono presenti persone appositamente formate per la cooperazione e lo scambio di informazioni?			<b>X</b>
<b>B. prodotti medici difettosi (cioè i prodotti stessi)?</b>			
a. Vogliate precisare quali sono queste strutture o persone.		Agenzia nazionale di regolamentazione dei prodotti farmaceutici	
b. Qual è la <u>prima</u> competenza del vostro organismo di vigilanza (una sola scelta possibile)?			
i. Servizi di polizia			X
ii. Sorveglianza delle frontiere			X
iii. Autorità di regolamentazione dei prodotti sanitari		X	
iv. Altro (specificare la natura della competenza)			
c. Nella struttura sono presenti persone appositamente formate per la cooperazione e lo scambio di informazioni?			X
Indicare brevemente la natura della formazione fornita alle persone responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni e la frequenza con cui viene fornita.			
PSN			
Croazia		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
Esistono unità specializzate, uffici, gruppi, nomine designate o simili, con responsabilità specifiche per			
<b>A. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)</b>		X	
a. Specificare chi sono (nome del gruppo/unità/ufficio, ecc.)		Unità criminalità informatica	
b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?			
o. Applicazione della legge		X	
ii. Sorveglianza delle frontiere			
iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici			
iv. Altro (specificare la natura del concorso)			
c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?			
<b>B. Contraffazione di prodotti medici (cioè legati al prodotto) X</b>			
a. Specificare chi è/sono		Il Punto di contatto nazionale e 2 surrogati formano un gruppo presso l'Agenzia per i medicinali e i prodotti sanitari per condividere le informazioni sui prodotti medici contraffatti.  Unità criminalità informatica	

	b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?		
	i. Applicazione della legge	X	
	ii. Sorveglianza delle frontiere		
	iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici	X	
	iv. Altro (specificare la natura del concorso)		
	c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?	X	
	Indicare brevemente la natura e la frequenza della formazione fornita ai responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni.		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Formazione OMS per i punti focali nazionali</li> <li>- Formazione SPOC organizzata dal CMED e dal Consiglio d'Europa (la Croazia è stata il Paese ospite della formazione).</li> </ul>		
Francia		<b>OUI</b>	<b>NO</b>
	Esistono unità, uffici, gruppi, persone designate o altre strutture specifiche?		
	<b>A.della lotta contro le frodi mediche e reati simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?</b>		X
	a. Indicare di quali strutture o persone si tratta (nome del gruppo, dell'unità, dell'ufficio, ecc.).	<p>La Direzione generale della Gendarmeria nazionale ha creato una <b>rete di investigatori specializzati</b> ai reati di sanità pubblica, uno dei cui pilastri è la medicina. A questo proposito, ha garantito un'adeguata copertura territoriale per identificare e svolgere le indagini in questo settore.</p> <p>Questa rete di controllori locali può contare su un numero di investigatori e unità specializzate, tra cui l'OCLA responsabile delle indagini più complesse.</p> <p>Inoltre, la formazione del personale è essenziale per rafforzare il controllo dei flussi, guidare le indagini e combattere efficacemente una criminalità sempre in evoluzione. L'OCLAESP conduce diverse azioni di formazione per i soldati della gendarmeria e per i loro collaboratori.</p> <p>A livello di DACG (Ministero della Giustizia), l'Ufficio per il diritto economico, finanziario e sociale, la salute e l'ambiente è responsabile del follow-up dell'azione dell'autorità giudiziaria nel campo della criminalità in materia di salute pubblica.</p>	
	b. Qual è la <u>prima</u> competenza del vostro organismo di vigilanza (una sola opzione possibile)?		
	i. Servizi veloci	X	
	ii. Sorveglianza delle frontiere		
	iii. Autorità di regolamentazione dei prodotti sanitari		
	iv. Altro (specificare la natura della competenza)		
	c. Nella struttura sono presenti persone appositamente formate per la cooperazione e lo scambio di informazioni?	X	
	<b>B. prodotti medici difettosi (cioè i prodotti stessi)?</b>		
	a. Vogliate precisare quali sono queste strutture o persone.	NO	
	b. Qual è la <u>prima</u> competenza del vostro organismo di vigilanza (una sola scelta possibile)?		
	i. Servizi di polizia		
	ii. Sorveglianza delle frontiere		
	iii. Autorità di regolamentazione dei prodotti sanitari		
	iv. Altro (precisare la natura della competenza)		
	c. Nella struttura sono presenti persone appositamente formate per la cooperazione e lo scambio di informazioni?		
	Indicare brevemente la natura della formazione fornita alle persone responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni e la frequenza con cui viene fornita.		
	<p>La formazione del personale è essenziale per rafforzare il controllo dei flussi, indirizzare le indagini e combattere efficacemente i criminali.</p> <p>Da un lato, per i farmacisti d'ufficio, i farmacisti per uso interno (UPI) e i grossisti, la formazione è fornita nel corso della diffusione della serializzazione da parte degli editori logistici. Da parte sua, l'Ordine nazionale dei farmacisti ha pubblicato un manuale tematico sull'autenticazione dei farmaci nel dicembre 2019 per l'industria farmaceutica. France MVO, l'incaricato di gestire il registro nazionale di verifica dei farmaci, fornisce diversi strumenti per combattere la contraffazione. Inoltre, i farmacisti e gli ispettori della sanità pubblica ricevono regolarmente una formazione su questo tema durante la formazione continua.</p>		

	<p>Inoltre, l'Ufficio per il controllo del traffico di dispositivi medici (OCLAESP) conduce diverse attività di formazione per le forze dell'ordine, ma anche a beneficio di alcune autorità sanitarie e attività di sensibilizzazione per i suoi partner. Dal 2019, viene proposto un corso di formazione per l'Enquêteur Atteinte à l'Environnement et à la Santé Publique (EAESP). Dal 2020, questi moduli saranno offerti alla Polizia nazionale. L'OCLAESP è anche coinvolta in diversi moduli di formazione per magistrati presso la Scuola nazionale per magistrati (Ecole Nationale de la Magistrature).</p> <p>L'OCLAESP conduce azioni di sensibilizzazione rivolte alle autorità pubbliche e alle autorità sanitarie e stabilisce relazioni di follow-up con l'industria farmaceutica, le farmacie e le farmacie per aumentare la consapevolezza delle minacce poste dalla criminalità organizzata e dalla criminalità farmaceutica. L'Ufficio partecipa inoltre, insieme a Douane e alle associazioni di farmacisti e medici, alle riunioni del comitato LEEM (aziende farmaceutiche), ai lavori del G5 e agli scambi regolari con i gruppi anticorruzione e di tutela dei marchi dei principali laboratori farmaceutici.</p>																																																																									
Ungheria	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2"></th> <th>SÌ</th> <th>NO</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td colspan="2">Esistono unità specializzate, uffici, gruppi, nomine designate o simili, con responsabilità specifiche per</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td colspan="2"><b>A. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)</b></td> <td></td> <td>x</td> </tr> <tr> <td>a. Specificare chi sono (nome del gruppo/unità/ufficio, ecc.)</td> <td colspan="3">Nella polizia non esiste un dipartimento specializzato nella lotta ai farmaci contraffatti. Ogni servizio penale della polizia di contea è coinvolto in questa materia. Presso la Direzione generale delle indagini penali del Dipartimento di indagini penali della Direzione generale della polizia nazionale (di seguito: DGCI) esiste una persona designata che è responsabile della formazione delle altre forze di polizia e assicura il coordinamento tra le forze di polizia territoriali e l'unità Europol designata.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td colspan="2">i. Applicazione della legge</td> <td>x</td> <td></td> </tr> <tr> <td colspan="2">ii. Sorveglianza delle frontiere</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td colspan="2">iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td colspan="2">iv. Altro (specificare la natura del concorso)</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td colspan="2">c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?</td> <td>x</td> <td></td> </tr> <tr> <td colspan="2"><b>B. Contraffazione di prodotti medici (cioè in relazione al prodotto)</b></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>a. Specificare chi è/sono</td> <td colspan="3">Presso la Direzione generale per le indagini penali della Questura nazionale (di seguito denominata DGCI) è presente una persona designata che è responsabile della formazione delle altre forze di polizia e assicura il coordinamento tra le forze di polizia territoriali e l'unità Europol designata.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td colspan="2">i. Applicazione della legge</td> <td>x</td> <td></td> </tr> <tr> <td colspan="2">ii. Sorveglianza delle frontiere</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td colspan="2">iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td colspan="2">iv. Altro (specificare la natura del concorso)</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td colspan="2">c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?</td> <td>x</td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>Indicare brevemente la natura e la frequenza della formazione fornita ai responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni.</p> <p>La risposta è sconosciuta.</p>				SÌ	NO	Esistono unità specializzate, uffici, gruppi, nomine designate o simili, con responsabilità specifiche per				<b>A. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)</b>			x	a. Specificare chi sono (nome del gruppo/unità/ufficio, ecc.)	Nella polizia non esiste un dipartimento specializzato nella lotta ai farmaci contraffatti. Ogni servizio penale della polizia di contea è coinvolto in questa materia. Presso la Direzione generale delle indagini penali del Dipartimento di indagini penali della Direzione generale della polizia nazionale (di seguito: DGCI) esiste una persona designata che è responsabile della formazione delle altre forze di polizia e assicura il coordinamento tra le forze di polizia territoriali e l'unità Europol designata.			b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?				i. Applicazione della legge		x		ii. Sorveglianza delle frontiere				iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici				iv. Altro (specificare la natura del concorso)				c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?		x		<b>B. Contraffazione di prodotti medici (cioè in relazione al prodotto)</b>				a. Specificare chi è/sono	Presso la Direzione generale per le indagini penali della Questura nazionale (di seguito denominata DGCI) è presente una persona designata che è responsabile della formazione delle altre forze di polizia e assicura il coordinamento tra le forze di polizia territoriali e l'unità Europol designata.			b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?				i. Applicazione della legge		x		ii. Sorveglianza delle frontiere				iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici				iv. Altro (specificare la natura del concorso)				c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?		x	
			SÌ	NO																																																																						
	Esistono unità specializzate, uffici, gruppi, nomine designate o simili, con responsabilità specifiche per																																																																									
	<b>A. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)</b>			x																																																																						
	a. Specificare chi sono (nome del gruppo/unità/ufficio, ecc.)	Nella polizia non esiste un dipartimento specializzato nella lotta ai farmaci contraffatti. Ogni servizio penale della polizia di contea è coinvolto in questa materia. Presso la Direzione generale delle indagini penali del Dipartimento di indagini penali della Direzione generale della polizia nazionale (di seguito: DGCI) esiste una persona designata che è responsabile della formazione delle altre forze di polizia e assicura il coordinamento tra le forze di polizia territoriali e l'unità Europol designata.																																																																								
	b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?																																																																									
	i. Applicazione della legge		x																																																																							
	ii. Sorveglianza delle frontiere																																																																									
	iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici																																																																									
	iv. Altro (specificare la natura del concorso)																																																																									
	c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?		x																																																																							
	<b>B. Contraffazione di prodotti medici (cioè in relazione al prodotto)</b>																																																																									
a. Specificare chi è/sono	Presso la Direzione generale per le indagini penali della Questura nazionale (di seguito denominata DGCI) è presente una persona designata che è responsabile della formazione delle altre forze di polizia e assicura il coordinamento tra le forze di polizia territoriali e l'unità Europol designata.																																																																									
b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?																																																																										
i. Applicazione della legge		x																																																																								
ii. Sorveglianza delle frontiere																																																																										
iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici																																																																										
iv. Altro (specificare la natura del concorso)																																																																										
c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?		x																																																																								
Irlanda	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2"></th> <th>SÌ</th> <th>NO</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td colspan="2">Esistono unità specializzate, uffici, gruppi, nomine designate o simili, con responsabilità specifiche per</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td colspan="2"><b>A. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)</b></td> <td>Sì</td> <td></td> </tr> <tr> <td>a. Specificare chi sono (nome del gruppo/unità/ufficio, ecc.)</td> <td colspan="3">Sezione applicazione, Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici</td> </tr> <tr> <td colspan="2">b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td colspan="2">i. Applicazione della legge</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td colspan="2">ii. Sorveglianza delle frontiere</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td colspan="2">iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici</td> <td>Sì</td> <td></td> </tr> </tbody> </table>				SÌ	NO	Esistono unità specializzate, uffici, gruppi, nomine designate o simili, con responsabilità specifiche per				<b>A. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)</b>		Sì		a. Specificare chi sono (nome del gruppo/unità/ufficio, ecc.)	Sezione applicazione, Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici			b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?				i. Applicazione della legge				ii. Sorveglianza delle frontiere				iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici		Sì																																									
			SÌ	NO																																																																						
	Esistono unità specializzate, uffici, gruppi, nomine designate o simili, con responsabilità specifiche per																																																																									
	<b>A. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)</b>		Sì																																																																							
	a. Specificare chi sono (nome del gruppo/unità/ufficio, ecc.)	Sezione applicazione, Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici																																																																								
b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?																																																																										
i. Applicazione della legge																																																																										
ii. Sorveglianza delle frontiere																																																																										
iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici		Sì																																																																								

	iv. Altro (specificare la natura del concorso)		
	c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?	Sì	
	<b>B. Contraffazione di prodotti medici (cioè in relazione al prodotto)</b>		
	a. Specificare chi è/sono	Sezione applicazione, Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici	
	b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?		
	i. Applicazione della legge		
	ii. Sorveglianza delle frontiere		
	iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici	Sì	
	iv. Altro (specificare la natura del concorso)		
	c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?	Sì	
	Indicare brevemente la natura e la frequenza della formazione fornita ai responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni.		
	Il Gruppo di Intelligence e il Gruppo di Conformità della Sezione Conformità dell'Autorità di Regolamentazione dei Dispositivi Medici ricevono una formazione continua sulla cooperazione e lo scambio di informazioni nella lotta contro i prodotti medici contraffatti o illeciti.		
Moldavia		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	Esistono unità specializzate, uffici, gruppi, nomine designate o simili, con responsabilità specifiche per		
	<b>A. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)</b>		
	a. Specificare chi sono (nome del gruppo/unità/ufficio, ecc.)		
	b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?		
	p. Applicazione della legge		
	ii. Sorveglianza delle frontiere		
	iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici		
	iv. Altro (specificare la natura del concorso)		
	c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?		
	<b>B. Contraffazione di prodotti medici (cioè in relazione al prodotto)</b>		
	a. Specificare chi o cosa sono	L'unità di autorizzazione GMP, GDP e GPP dell'attività farmaceutica e il laboratorio di controllo qualità sono unità dell'Agenzia per i medicinali e i prodotti sanitari direttamente coinvolte nello scambio di tali informazioni.	
	b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?		
	i. Applicazione della legge		
	ii. Sorveglianza delle frontiere		
	iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici	Sì	-
	iv. Altro (specificare la natura del concorso)		
	c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?	Sì	-
	Si prega di specificare, brevemente, la natura e la frequenza della formazione fornita per affrontare la cooperazione e lo scambio di informazioni.		
	I dipendenti dell'MMDA ricevono una formazione basata sul piano di formazione annuale, che comprende corsi, seminari e incontri organizzati da organismi internazionali quali: l'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS), il Pharmaceutical Inspectorate Co-operation Scheme (PIC/s), l'European Directorate for the Quality of Medicines & HealthCare (EDQM), dove vengono affrontate le questioni relative alla prevenzione dell'ingresso di farmaci contraffatti nella catena di fornitura legale.		
Marocco		<b>OUI</b>	<b>NO</b>
	Esistono unità, uffici, gruppi, persone designate o altre strutture specifiche?		
	<b>A.della lotta contro le frodi mediche e reati simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?</b>		
	a. Specificare quali sono queste strutture o persone (nome del gruppo, unità, ufficio, ecc.).	<b>Presidenza del Ministero pubblico, Amministrazione delle dogane e imposte indirette, Ministero della sanità e della protezione</b>	

		<b>sociale, Direzione generale della sicurezza nazionale.</b>	
	b. Qual è la <u>prima</u> competenza del vostro organismo di vigilanza (una sola scelta possibile)?		
	q. Servizi veloci		
	ii. Sorveglianza delle frontiere		
	iii. Autorità di regolamentazione dei prodotti sanitari		
	iv. Altro (specificare la natura della competenza)		
	c. Nella struttura sono presenti persone appositamente formate per la cooperazione e lo scambio di informazioni?		
	<b>B. prodotti medici difettosi (cioè i prodotti stessi)?</b>		
	a. Vogliate precisare quali sono queste strutture o persone.	<b>Presidenza del Ministero pubblico, Amministrazione delle dogane e imposte indirette, Ministero della sanità e della protezione sociale, Direzione generale della sicurezza nazionale.</b>	
	b. Qual è la <u>prima</u> competenza del vostro organismo di vigilanza (una sola scelta possibile)?		
	i. Servizi di polizia		
	ii. Sorveglianza delle frontiere		
	iii. Autorità di regolamentazione dei prodotti sanitari		
	iv. Altro (precisare la natura della competenza)		
	c. Nella struttura sono presenti persone appositamente formate per la cooperazione e lo scambio di informazioni?		
	Indicare brevemente la natura della formazione fornita alle persone responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni e la frequenza con cui viene fornita.		
Portogallo		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	Esistono unità specializzate, uffici, gruppi, nomine designate o simili, con responsabilità specifiche per		
	<b>A. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)</b>	si	
	k. Specificare chi o cosa è coinvolto (nome del gruppo/unità/ufficio, ecc.).	<b>Polícia Judiciária - PJ (Unidade nacional de Combate à Corrupção) e Autoridade de Segurança Alimentar e Económica (ASAE), AT Administração Tributária e ADOP (Agenzia Anti Doping).</b>	
	l. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?		
	r. Applicazione della legge	PJ	
	ii. Sorveglianza delle frontiere	IT	
	iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici	Infarmato/ASAE	
	iv. Altro (specificare la natura del concorso)	ADOTTARE	
	c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?		<b>NO</b>
	<b>B. Contraffazione di prodotti medici (cioè in relazione al prodotto)</b>		
	a. Specificare chi è/sono	INFARMED - Autoridade do Medicamento, IP e Autoridade de Segurança Alimentar (ASAE).	
	b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?		
	i. Applicazione della legge	ASAE	
	ii. Sorveglianza delle frontiere	IT	
	iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici	INFARMED	
	iv. Altro (specificare la natura del concorso)	ADOTTARE	
	c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?		No
	Si prega di specificare brevemente la natura e la frequenza della formazione fornita al fine di garantire la cooperazione e lo scambio di informazioni.		
Slovenia		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>

	Esistono unità specializzate, uffici, gruppi, nomine designate o simili, con responsabilità specifiche per		
	<b>A. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)</b>	MKGP: Risposta sconosciuta	MF: L'Amministrazione finanziaria non dispone di alcuna unità specializzata di questo tipo.
	a. Specificare chi sono (nome del gruppo/unità/ufficio, ecc.)		
	b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?		
	s. Applicazione della legge		
	ii. Sorveglianza delle frontiere		
	iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici		
	iv. Altro (specificare la natura del concorso)		
	c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?		
	<b>B. Contraffazione di prodotti medici (cioè in relazione al prodotto)</b>		
	a. Specificare chi o cosa sono	MF: L'Amministrazione finanziaria non dispone di membri appositamente formati.	
	b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?		
	i. Applicazione della legge		
	ii. Sorveglianza delle frontiere		
	iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici		
	iv. Altro (specificare la natura del concorso)		
	c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?		
	Indicare brevemente la natura e la frequenza della formazione fornita ai responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni.		
	MF: I rappresentanti dell'Amministrazione finanziaria non hanno ancora partecipato ad alcuna formazione di questo tipo.		
Spagna		<b>SI</b>	<b>NO</b>
	Esistono unità specializzate, uffici, gruppi, nomine designate o simili, con responsabilità specifiche per		
	<b>A. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)</b>	x	
	a. Specificare chi sono (nome del gruppo/unità/ufficio, ecc.)	-Unità di informazione criminale (CIU) -Polizia Nazionale: Unità specializzata e criminalità violenta (UDEV Centrale). Area Consumo e Antidoping -Unità operative VADL (dogane)	
	b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?		
	m. Applicazione della legge	x	
	ii. Sorveglianza delle frontiere		x
	iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici		x
	iv. Altro (specificare la natura del concorso)		x
	c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?	X (Dogana e Polizia Nazionale)	X (Guardia civil)
	<b>B. Contraffazione di prodotti medici (cioè in relazione al prodotto)</b>		
	a. Specificare chi è/sono	AEMPS Unità di intelligence criminale (UTPJ) Centrale UDEV Autorità di regolamentazione regionali Servizi farmaceutici di ispezione alle frontiere	

	b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?		
	i. Applicazione della legge	x	
	ii. Sorveglianza delle frontiere		x
	iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici	x	
	iv. Altro (specificare la natura del concorso)		x
	c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?	x	
	Si prega di specificare brevemente la natura e la frequenza della formazione fornita al fine di garantire la cooperazione e lo scambio di informazioni. dipende da ciascuna autorità coinvolta. In generale: occasionalmente, su base ad hoc.		
Svizzera		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	Esistono unità specializzate, uffici, gruppi, nomine designate o simili, con responsabilità specifiche per		
	<b>A. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)</b>		X
	a. Specificare chi sono (nome del gruppo/unità/ufficio, ecc.)	Swissmedic dispone di una propria divisione penale, i cui procuratori sono specializzati nella lotta contro la contraffazione di prodotti medicali e reati simili. Esistono inoltre unità/procuratori specializzati presso l'UFSP, la Fedpol e le procure cantonali.	
	b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?		
	n. Applicazione della legge		X (fedpol, procure cantonali)
	ii. Sorveglianza delle frontiere		x (FOCBS)
	iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici		(Swissmedic)
	iv. Altro (specificare la natura del concorso)		x
	<b>* Nota: questa domanda è intesa nel senso che può esistere una competenza primaria per ciascuna delle autorità competenti.</b>		
	c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?		X
	<b>B. Contraffazione di prodotti medici (cioè in relazione al prodotto)</b>		
	a. Specificare chi è/sono	Swissmedic dispone di una propria divisione penale, i cui procuratori sono specializzati nella lotta contro la contraffazione di prodotti medicali e reati simili. Esistono inoltre unità/procuratori specializzati presso l'UFSP, la Fedpol e le procure cantonali.	
	b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?		
	i. Applicazione della legge		X (fedpol, procure cantonali)
	ii. Sorveglianza delle frontiere		X (FOCBS)
	iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici		X (Swissmedic)
	iv. Altro (specificare la natura del concorso)		
	c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?		X
	<b>* Nota: questa domanda è intesa nel senso che può esistere una competenza primaria per ciascuna delle autorità competenti.</b>		
	Si prega di specificare brevemente la natura e la frequenza della formazione fornita al fine di garantire la cooperazione e lo scambio di informazioni. Il Punto unico di contatto nazionale ("SPOC") di Swissmedic fornisce una formazione regolare ai funzionari doganali in circa tre sessioni di formazione/azioni congiunte all'anno e riunioni di coordinamento regolari ogni due mesi. I processi di cooperazione sono definiti in documenti formali emessi dall'UFBS con il contributo dello SPOC. Una volta all'anno, Swissmedic ("Medicrime Meeting Switzerland") organizza una formazione a livello nazionale per tutte le parti interessate.		
Ucraina		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	Esistono unità specializzate, uffici, gruppi, nomine designate o simili, con responsabilità specifiche per		
	<b>A. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)</b>	X	
	a. Specificare chi sono (nome del gruppo/unità/ufficio, ecc.)	- Unità del Servizio di sicurezza ucraino in linea per combattere il contrabbando di stupefacenti,	

		sostanze psicotrope, loro analoghi o precursori o farmaci contraffatti; - Dipartimento farmaceutico del Ministero della Salute ucraino; - Divisione per la prevenzione della circolazione di farmaci ed emocomponenti di qualità inferiore, scadenti, contraffatti e non registrati del Dipartimento per il controllo della qualità dei farmaci e del sangue	
b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?			
i. Applicazione della legge		X	
ii. Sorveglianza delle frontiere			
iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici		X	
iv. Altro (specificare la natura del concorso)			
c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?		X	
<b>B. Contraffazione di prodotti medici (cioè in relazione al prodotto)</b>			
a. Specificare chi è/sono		- Dipartimento farmaceutico del Ministero della Salute ucraino; - Divisione per la prevenzione della circolazione di farmaci e sangue scadenti, di bassa qualità, contraffatti e non registrati del Dipartimento per il controllo della qualità dei farmaci e del sangue del Servizio statale per il controllo dei farmaci e delle droghe dell'Ucraina.	
b. Qual è la competenza <u>principale</u> della vostra organizzazione (selezionatene solo una)?			
i. Applicazione della legge			
ii. Sorveglianza delle frontiere			
iii. Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici		X	
iv. Altro (specificare la natura del concorso)			
c. Ci sono membri tra loro specificamente formati alla cooperazione e allo scambio di informazioni?			X
Si prega di specificare brevemente la natura e la frequenza della formazione fornita al fine di garantire la cooperazione e lo scambio di informazioni.			

**Tabella 12: (D.12) Se la risposta nella tabella precedente (Tabella 11) è che non c'è formazione sulla cooperazione e sullo scambio di informazioni, quali altre disposizioni sono in atto per garantire che**

**a. Questo tipo di cooperazione e scambio di informazioni ha luogo e**

**b. Quale formazione viene fornita loro in materia di lotta ai prodotti medici contraffatti e a reati simili?**

Armenia	Nessun contenuto di dati	
Belgio	Nessun contenuto di dati	
Bosnia ed Erzegovina	Nessun contenuto di dati	
Burkina Faso	<b>DOMANDA</b>	
	Se alla domanda 11 avete risposto che non viene fornita alcuna formazione sulla cooperazione e sullo scambio di informazioni, vi preghiamo di indicarlo brevemente:	
	g. quali sono gli accordi in vigore per consentire la cooperazione e lo scambio di informazioni, e	PSN
	h. quale formazione viene fornita in materia di lotta ai prodotti medici contraffatti e a reati simili.	Individuazione di prodotti difettosi, tecniche di indagine
Croazia	Se la risposta alla domanda 11 è che non c'è formazione sulla cooperazione e sullo scambio di informazioni, si prega di indicare brevemente quali altre disposizioni sono in atto per garantire che	

	<p>a. Questo tipo di cooperazione e di scambio di informazioni ha luogo e</p>	<p>Sebbene le dogane non dispongano di unità specializzate o di funzionari doganali specializzati nella lotta ai farmaci contraffatti (dal punto di vista del comportamento criminale e dei prodotti contraffatti), l'Amministrazione doganale offre una formazione regolare ai funzionari doganali che riguarda attività specifiche sullo scambio di informazioni.</p>
	<p>b. quale formazione ricevono nella lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati analoghi</p>	<p>L'Amministrazione doganale organizza corsi di formazione con i titolari dei diritti (compresi quelli del settore farmaceutico) in cui i titolari dei diritti forniscono informazioni sulla lotta alla contraffazione dei prodotti medici.</p>
Francia	Nessun contenuto di dati	
Ungheria	Nessun contenuto di dati	
Irlanda	Nessun contenuto di dati	
Moldavia	<p>Se la risposta alla domanda 11 è che non c'è formazione sulla cooperazione e lo scambio di informazioni, indicare brevemente quali altre disposizioni sono in atto per garantire che</p>	
	<p>a. Questo tipo di cooperazione e di scambio di informazioni ha luogo e</p>	<p>Grazie alla collaborazione con l'OMS e l'EDQM, i dati vengono ricevuti attraverso il Sistema di allarme rapido.</p>
	<p>b. quale formazione ricevono nella lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati analoghi</p>	<p>Un esempio della formazione più recente a questo proposito è il "WHO E-course on SF Medical Products for National Regulatory Focal Points of the Global Surveillance and Tracking System", tenutosi nel marzo 2023.</p>
Marocco	Nessuna risposta	
Portogallo	<p>Se la risposta alla domanda 11 è che non c'è formazione sulla cooperazione e lo scambio di informazioni, indicare brevemente quali altre disposizioni sono in atto per garantire che</p>	
	<p>a. Questo tipo di cooperazione e di scambio di informazioni ha luogo e</p>	<p><i>Secondo la legge, ogni ente ha il dovere di comunicare in base alle competenze definite dalla legge stessa.</i></p>
	<p>b. quale formazione ricevono nella lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati analoghi</p>	<p><i>L'esistenza di protocolli tra entità.</i></p>
Slovenia	<p>Se la risposta alla domanda 11 è che non c'è formazione sulla cooperazione e sullo scambio di informazioni, indicare brevemente quali altre disposizioni sono in vigore per garantire che</p>	
	<p>a. Questo tipo di cooperazione e di scambio di informazioni ha luogo e</p>	<p>MF: I compiti del gruppo di lavoro sono – preparazione dell'attuazione della Convenzione del Consiglio d'Europa sulla contraffazione di prodotti medici e reati simili che mettono in pericolo la salute pubblica (di seguito: Convenzione); – Preparazione e adozione di un piano di formazione, sensibilizzazione e cooperazione con i Comitati delle Parti del Consiglio d'Europa; – determinazione del punto di contatto nazionale in conformità con il secondo paragrafo dell'articolo 22 delle Convenzioni, – monitoraggio e coordinamento dell'attuazione dell'accordo.</p> <p>VDT: Per quanto riguarda la cooperazione e lo scambio di informazioni in tutti i casi penali, non solo in quelli che riguardano minacce alla salute pubblica, i procuratori statali sono vincolati dal Decreto sulla cooperazione della Procura di Stato, della Polizia e di altri organi e istituzioni statali competenti nell'individuazione e nel perseguimento degli autori di reati e nell'attività di squadre investigative specializzate e congiunte. Lo scopo della cooperazione ai sensi del presente decreto è il funzionamento mirato, coordinato ed efficiente degli organi, delle istituzioni e dei gruppi summenzionati per</p>

		individuare gli atti criminali e i loro autori e per ottenere le informazioni necessarie per la decisione del pubblico ministero in un caso specifico. Il decreto fornisce la base giuridica per lo scambio di informazioni e definisce le modalità di impartizione di istruzioni e direttive. In relazione allo scambio di informazioni in tutti i casi penali, il procuratore di Stato può richiedere le informazioni necessarie alle agenzie governative, alle società e ad altre persone giuridiche e può, allo stesso scopo, convocare la persona che ha presentato una denuncia penale. La base giuridica dell'autorità descritta si basa sull'articolo 161 (3) del Codice di procedura penale.
	b. quale formazione ricevono nella lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati analoghi	MF: Questo tipo di formazione non esisteva ancora.  VDT: La formazione sulla lotta alla contraffazione dei prodotti medici si svolge principalmente sotto forma di conferenze su questo tema, ad esempio la Conferenza sulla contraffazione dei farmaci in teoria e in pratica, organizzata dall'Università di Maribor.
Spagna	Se la risposta alla domanda 11 è che non c'è formazione sulla cooperazione e sullo scambio di informazioni, si prega di indicare brevemente quali altre disposizioni sono in atto per garantire che	
	a. Questo tipo di cooperazione e di scambio di informazioni ha luogo e	dipende da ciascuna autorità coinvolta, Servizio di sorveglianza doganale: necessario nel caso di una squadra d'azione comune.
	b. quale formazione ricevono nella lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati analoghi	dipende da ciascuna autorità coinvolta
Svizzera	Nota Swissmedic: Questa domanda non ha ricevuto risposta, poiché la risposta alla domanda 11 è che viene fornita una formazione sulla cooperazione e sullo scambio di informazioni.	
Ucraina	Se la risposta alla domanda 11 è che non c'è formazione sulla cooperazione e sullo scambio di informazioni, indicare brevemente quali altre disposizioni sono in vigore per garantire che	
	a. Questo tipo di cooperazione e di scambio di informazioni ha luogo e	Non conosciuto
	b. quale formazione ricevono nella lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati analoghi	Il Servizio doganale di Stato dell'Ucraina (Dipartimento per la regolamentazione non tariffaria) organizza un webinar mensile sul tema: "Caratteristiche principali delle merci originali di note aziende europee e delle merci sospettate di violare i diritti di proprietà intellettuale" con la partecipazione di rappresentanti di queste aziende e di rappresentanti del Programma di sostegno dell'UE per la gestione finanziaria pubblica in Ucraina (EU4PFM).

**Tabella 13: (D. 13) La legislazione, la strategia, il piano d'azione o altre misure nazionali prevedono la cooperazione in rete e lo scambio di informazioni 24 ore al giorno, 7 giorni alla settimana per quanto riguarda**

**a. lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti criminali): Sì/No**

**b. prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico): S/N**

**In caso affermativo, specificare la misura che la prevede e l'autorità responsabile del funzionamento della rete. Indicare se la rete 24/7 è specifica per la lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a reati simili o se ha una portata più generale.**

Armenia		SÌ	NO
	La legislazione, la strategia, il piano d'azione o altre misure nazionali prevedono una rete di cooperazione e di scambio di informazioni 24 ore su 24, 7 giorni su 7, in relazione a		
	g. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	X	
	h. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)	X	

	In caso affermativo, specificare la misura che la prevede e l'autorità responsabile del funzionamento della rete. Indicare se la rete 24/7 è specifica per la lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a reati simili o se ha una portata più generale.	<b>Le autorità sanitarie raccolgono i dati 24 ore su 24, 7 giorni su 7 e, se del caso, li trasferiscono ad altre autorità competenti.</b>	
Belgio		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	La legislazione, la strategia, il piano d'azione o altre misure nazionali prevedono una rete di cooperazione e di scambio di informazioni 24 ore su 24, 7 giorni su 7, in relazione a		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		X
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)	X	
	In caso affermativo, specificare la misura che la prevede e l'autorità responsabile del funzionamento della rete. Indicare se la rete 24/7 è specifica per la lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a reati simili o se ha una portata più generale.	Il sistema esistente, attivo 24 ore su 24 e 7 giorni su 7, non è un sistema incentrato sulla criminalità, ma sulla salute pubblica. Il sistema esiste per consentire ai produttori e alle autorità sanitarie di inviare allarmi in caso di medicinali al di sotto degli standard che possono rappresentare un pericolo per la salute pubblica e di poter reagire immediatamente (ad esempio, richiamando i lotti interessati).	
Bosnia ed Erzegovina		<b>OUI</b>	<b>NO</b>
	La legislazione nazionale (o la strategia, il piano d'azione o qualsiasi altra misura) prevede la creazione di una rete, operativa 24 ore su 24, 7 giorni su 7, per la cooperazione e lo scambio di informazioni nell'area di		
	a. lotta alla contraffazione di prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?	oui	
	b. prodotti medici difettosi (cioè i prodotti medici stessi)?	oui	
	In caso di risposta affermativa, indicare in che misura e quale autorità è responsabile del funzionamento di questa rete. Si prega di specificare se la rete 24/7 è dedicata alla lotta contro la contraffazione di prodotti medici e violazioni simili o se è di natura più generale.	<p>La Sezione di cooperazione internazionale di polizia - NCB INTERPOL Sarajevo collabora con tutte le autorità competenti per tutti i reati di natura internazionale, compresi i crimini farmaceutici, ma dispone solo di informazioni di natura internazionale, nonché di informazioni (di natura nazionale e internazionale) ricevute durante le operazioni.</p> <p>Lo scambio di informazioni riguarda le lettere a) e b), in quanto il Segretariato Generale di INTERPOL Lione dispone di avvisi verdi e viola che vengono inviati sotto forma di avvertenze o informazioni sulle modalità operative per i prodotti medici oggetto di frode, ovvero i prodotti stessi. A seconda della natura delle informazioni e della richiesta, saranno inoltrate alle agenzie in base alle loro competenze.</p> <p>Esiste anche una rete di scambio di informazioni tra l'Agenzia per i medicinali e quella per i dispositivi medici - Rapid Alert - sui dispositivi medici difettosi. Lo scambio di informazioni avviene esclusivamente tra le agenzie per i medicinali e i dispositivi medici.</p> <p>La Convenzione Medicrime non prevede una rete esclusiva di scambio di informazioni in questo settore.</p>	
Burkina Faso		<b>OUI</b>	<b>NO</b>
	La legislazione nazionale (o la strategia, il piano d'azione o qualsiasi altra misura) prevede la creazione di una rete, operativa 24 ore su 24, 7 giorni su 7, per la cooperazione e lo scambio di informazioni nell'area di		
	a. lotta alla contraffazione di prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?		No
	b. prodotti medici difettosi (cioè i prodotti medici stessi)?		No
	In caso di risposta affermativa, indicare in che misura e quale autorità è responsabile del funzionamento di questa rete. Si prega di specificare se la rete 24/7 è dedicata alla lotta		

	contro la contraffazione di prodotti medici e violazioni simili o se è di natura più generale.		
Croazia		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	La legislazione, la strategia, il piano d'azione o altre misure nazionali prevedono una rete per la cooperazione e lo scambio di informazioni 24 ore su 24, 7 giorni su 7, in relazione a		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		X
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)		X
	In caso affermativo, specificare la misura che la prevede e l'autorità responsabile del funzionamento della rete. Indicare se la rete 24/7 è specifica per la lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a reati simili o se ha una portata più generale.		
Francia		<b>OUI/NON</b>	<b>NO</b>
	La legislazione nazionale (o la strategia, il piano d'azione o qualsiasi altra misura) prevede l'istituzione di una rete 24/7 per la cooperazione e lo scambio di informazioni nell'area di		
	a. lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?	No	X
	b. prodotti medici difettosi (cioè i prodotti medici stessi)?	No	X
	In caso di risposta affermativa, si prega di indicare in che misura e quale autorità è responsabile del funzionamento di questa rete. Si prega di specificare se la rete 24/7 è dedicata alla lotta contro la contraffazione di prodotti medici e violazioni simili o se è di natura più generale.		
Ungheria		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	La legislazione, la strategia, il piano d'azione o altre misure nazionali prevedono una rete di cooperazione e di scambio di informazioni 24 ore su 24, 7 giorni su 7, in merito a		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		x
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)		x
	In caso affermativo, specificare la misura che la prevede e l'autorità responsabile del funzionamento della rete. Indicare se la rete 24/7 è specifica per la lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a reati simili o se ha una portata più generale.		
Irlanda		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	La legislazione, la strategia, il piano d'azione o altre misure nazionali prevedono una rete di cooperazione e di scambio di informazioni 24 ore su 24, 7 giorni su 7, in merito a		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	Sì	
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)	Sì	
	In caso affermativo, specificare la misura che la prevede e l'autorità responsabile del funzionamento della rete. Indicare se la rete 24/7 è specifica per la lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a reati simili o se ha una portata più generale.	L'Health Products Regulatory Authority, l'Irish Customs Service e l'Irish Police Service collaborano e si scambiano informazioni 24 ore al giorno, 7 giorni alla settimana. I punti di contatto designati per questo tipo di collegamento si occupano di reati relativi a prodotti medici contraffatti o illegali e di prodotti medici sospettati o confermati come contraffatti o illegali.	
Moldavia		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	La legislazione, la strategia, il piano d'azione o altre misure nazionali prevedono una rete di cooperazione e di scambio di informazioni 24 ore su 24, 7 giorni su 7, in merito a		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)	-	No

	In caso affermativo, specificare la misura che la prevede e l'autorità responsabile del funzionamento della rete. Indicare se la rete 24/7 è specifica per la lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a reati simili o se ha una portata più generale.	-	
Marocco		<b>OUI</b>	<b>NO</b>
	La legislazione nazionale (o la strategia, il piano d'azione o qualsiasi altra misura) prevede l'istituzione di una rete 24/7 per la cooperazione e lo scambio di informazioni nell'area di		
	a. lotta alla contraffazione di prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?	Esiste un comitato con punti focali (Ufficio del Presidente del Pubblico Ministero, Ministero della Salute e della Protezione Sociale, Amministrazione dei donatori e Imposizione indiretta).	
	b. prodotti medici difettosi (cioè i prodotti medici stessi)?	Esiste un comitato con punti focali (Presidenza della Procura della Repubblica, Ministère de la Santé et de la Protection Sociale, Administration de la Douane et impôts indirects)	
	In caso di risposta affermativa, si prega di indicare in che misura e quale autorità è responsabile del funzionamento di questa rete. Si prega di specificare se la rete 24/7 è dedicata alla lotta contro la contraffazione di prodotti medici e violazioni simili o se è di natura più generale.		
Portogallo		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	La legislazione, la strategia, il piano d'azione o altre misure nazionali prevedono una rete di cooperazione e di scambio di informazioni 24 ore su 24, 7 giorni su 7, riguardo a		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		No
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)		No
	In caso affermativo, specificare la misura che la prevede e l'autorità responsabile del funzionamento della rete. Indicare se la rete 24/7 è specifica per la lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a reati simili o se ha una portata più generale.		
Slovenia	Nessuna risposta		
Spagna		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	La legislazione, la strategia, il piano d'azione o altre misure nazionali prevedono una rete di cooperazione e di scambio di informazioni 24 ore al giorno, 7 giorni alla settimana, per quanto riguarda		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		x
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)		x
	In caso affermativo, specificare la misura che la prevede e l'autorità responsabile del funzionamento della rete. Indicare se la rete 24/7 è specifica per la lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a reati simili o se ha una portata più generale.		
Svizzera		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	La legislazione, la strategia, il piano d'azione o altre misure nazionali prevedono una rete di cooperazione e di scambio di informazioni 24 ore al giorno, 7 giorni alla settimana, per quanto riguarda		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		x
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)		x

	<p>In caso affermativo, specificare la misura che la prevede e l'autorità responsabile del funzionamento della rete. Indicare se la rete 24/7 è specifica per la lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a reati simili o se ha una portata più generale.</p>	<p>In conformità alla Convenzione MEDICRIME e in seguito all'entrata in vigore della revisione dell'ACR il 1° gennaio 2019, Swissmedic è diventato lo SPOC ai sensi dell'art. 69 cpv. 4 della nuova legislazione: Punto di contatto nazionale per i medicinali illegali Hallerstrasse 7 3012 Berna. 4 della nuova legislazione: Punto di contatto nazionale per i medicinali illegali medicrime@swissmedic.ch Hallerstrasse 7 3012 Berna Lo SPOC è il principale centro di informazione per le forze dell'ordine, gli operatori sanitari, i privati, ecc. Ogni sequestro di prodotti medicinali al confine svizzero viene deciso dallo SPOC. Le segnalazioni di sospetto traffico di prodotti medicinali vengono inoltrate allo SPOC. In caso di avvio di un procedimento penale, la Divisione penale di Swissmedic è l'autorità competente e lo scambio di informazioni avviene nell'ambito della "mutua assistenza giudiziaria in materia penale".</p>	
Ucraina		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	La legislazione, la strategia, il piano d'azione o altre misure nazionali prevedono una rete di cooperazione e di scambio di informazioni 24 ore al giorno, 7 giorni alla settimana, per quanto riguarda		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	X	
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)	X	
	<p>In caso affermativo, specificare la misura che la prevede e l'autorità responsabile del funzionamento della rete. Indicare se la rete 24/7 è specifica per la lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a reati simili o se ha una portata più generale.</p>		

**Tabella 14: (D14) Sono previste risorse adeguate per garantire che le persone, le unità o i servizi responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni siano formati a questo scopo in relazione ai prodotti medici contraffatti e ai reati correlati?**

**a. Sono d'accordo sulla necessità di fornire risorse adeguate.**

**b. Sono assolutamente d'accordo sul fatto che vengano fornite risorse adeguate.**

**c. Non sono né d'accordo né in disaccordo con la fornitura di risorse adeguate.**

**d. La maggior parte non è d'accordo sul fatto che vengano fornite risorse adeguate.**

**e. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.**

Armenia	<p>Rispondete a questa domanda mettendo una "X" a DESTRA dell'opzione che più si avvicina alla vostra opinione sull'esistenza di risorse adeguate per garantire che le persone, le unità o i servizi responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni siano formati a tal fine in relazione ai prodotti medici contraffatti e ai reati correlati.</p>	
	k. Sono d'accordo sulla necessità di fornire risorse adeguate.	
	l. Sono d'accordo che vengano fornite risorse adeguate.	
	m. Non sono né d'accordo né in disaccordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	X
	n. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	
	o. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	
Belgio	<p>Rispondete a questa domanda mettendo una "X" a DESTRA dell'opzione che più si avvicina alla vostra opinione sull'esistenza di risorse adeguate per garantire che le persone, le unità o i servizi responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni siano formati a tal fine in relazione ai prodotti medici contraffatti e ai reati correlati.</p>	
	a. Sono d'accordo sulla necessità di fornire risorse adeguate.	
	b. Sono d'accordo che vengano fornite risorse adeguate.	
	c. Non sono né d'accordo né in disaccordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	X
	d. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	
	e. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	

Bosnia ed Erzegovina	Ritenete che siano disponibili risorse adeguate per la formazione di persone, unità o servizi responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni nel campo della lotta ai prodotti medici contraffatti e a violazioni simili? Seguite la procedura più adatta alle vostre esigenze.	
	a. Oui, tout à fait	
	b. Oui, dans l'ensemble	oui
	c. Je ne me prononce pas	
	d. No, non è vero	
	e. Non, pas du tout	
Burkina Faso	Ritenete che siano disponibili risorse adeguate per la formazione di persone, unità o servizi responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni nel campo della lotta ai prodotti medici contraffatti e a violazioni simili? Seguite la procedura più adatta alle vostre esigenze.	
	a. Oui, tout à fait	
	b. Oui, dans l'ensemble	
	c. Je ne me prononce pas	
	d. No, non è vero	
	e. Non, pas du tout	X
Croazia	Rispondete a questa domanda mettendo una "X" a DESTRA dell'opzione che più si avvicina alla vostra opinione sull'esistenza di risorse adeguate per garantire che le persone, le unità o i servizi responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni siano formati a tal fine in relazione ai prodotti medici contraffatti e ai reati correlati.	
	a. Sono d'accordo sulla necessità di fornire risorse adeguate.	
	b. Sono d'accordo che vengano fornite risorse adeguate.	X
	c. Non sono né d'accordo né in disaccordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	
	d. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	
	e. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	
Francia	Si ritiene che siano state stanziare risorse adeguate per far sì che le persone, le unità o i servizi responsabili della A tal fine, saranno istituiti la cooperazione e lo scambio di informazioni nel campo della lotta alla criminalità organizzata. prodotti medici e violazioni simili? Trovate il caso più adatto alle vostre esigenze.	
	a. Oui, tout à fait	
	b. Oui, dans l'ensemble	
	c. Je ne me prononce pas X	
	d. No, non è vero	
	e. Non, pas du tout	
Ungheria	Rispondete a questa domanda mettendo una "X" a DESTRA dell'opzione che più si avvicina alla vostra opinione sull'esistenza di risorse adeguate per garantire che le persone, le unità o i servizi responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni siano formati a tal fine in relazione ai prodotti medici contraffatti e ai reati correlati.	
	a. Sono d'accordo sulla necessità di fornire risorse adeguate.	
	b. Sono d'accordo che vengano fornite risorse adeguate.	
	c. Non sono né d'accordo né in disaccordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	
	d. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	
	e. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	x
Irlanda	Rispondete a questa domanda mettendo una "X" a DESTRA dell'opzione che più si avvicina alla vostra opinione sull'esistenza di risorse adeguate per garantire che le persone, le unità o i servizi responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni siano formati a tal fine in relazione ai prodotti medici contraffatti e ai reati correlati.	
	a. Sono d'accordo sulla necessità di fornire risorse adeguate.	
	b. Sono d'accordo che vengano fornite risorse adeguate.	X
	c. Non sono né d'accordo né in disaccordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	
	d. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	
	e. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	
Moldavia		

	<p>Rispondete a questa domanda mettendo una "X" a DESTRA dell'opzione che più si avvicina alla vostra opinione sull'esistenza di risorse adeguate per garantire che le persone, le unità o i servizi responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni siano formati a tal fine in relazione ai prodotti medici contraffatti e ai reati correlati.</p>										
	<table border="1"> <tr> <td>a. Sono d'accordo sulla necessità di fornire risorse adeguate.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>b. Sono d'accordo che vengano fornite risorse adeguate.</td> <td>X</td> </tr> <tr> <td>c. Non sono né d'accordo né in disaccordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>d. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>e. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.</td> <td></td> </tr> </table>	a. Sono d'accordo sulla necessità di fornire risorse adeguate.		b. Sono d'accordo che vengano fornite risorse adeguate.	X	c. Non sono né d'accordo né in disaccordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.		d. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.		e. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	
a. Sono d'accordo sulla necessità di fornire risorse adeguate.											
b. Sono d'accordo che vengano fornite risorse adeguate.	X										
c. Non sono né d'accordo né in disaccordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.											
d. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.											
e. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.											
Marocco	Nessuna risposta										
Portogallo	<p>Rispondete a questa domanda mettendo una "X" a DESTRA dell'opzione che più si avvicina alla vostra opinione sull'esistenza di risorse adeguate per garantire che le persone, le unità o i servizi responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni siano formati a tal fine in relazione ai prodotti medici contraffatti e ai reati correlati.</p>										
	<table border="1"> <tr> <td>a. Sono d'accordo sulla necessità di fornire risorse adeguate.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>b. Sono d'accordo che vengano fornite risorse adeguate.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>c. Non sono né d'accordo né in disaccordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>d. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.</td> <td>X</td> </tr> <tr> <td>e. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.</td> <td></td> </tr> </table>	a. Sono d'accordo sulla necessità di fornire risorse adeguate.		b. Sono d'accordo che vengano fornite risorse adeguate.		c. Non sono né d'accordo né in disaccordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.		d. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	X	e. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	
a. Sono d'accordo sulla necessità di fornire risorse adeguate.											
b. Sono d'accordo che vengano fornite risorse adeguate.											
c. Non sono né d'accordo né in disaccordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.											
d. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	X										
e. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.											
Slovenia	<p>Rispondete a questa domanda mettendo una "X" a DESTRA dell'opzione che più si avvicina alla vostra opinione sull'esistenza di risorse adeguate per garantire che le persone, le unità o i servizi responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni siano formati a tal fine in relazione ai prodotti medici contraffatti e ai reati correlati.</p>										
	<table border="1"> <tr> <td>a. Sono d'accordo sulla necessità di fornire risorse adeguate.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>b. Sono d'accordo che vengano fornite risorse adeguate.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>c. Non sono né d'accordo né in disaccordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.</td> <td>MP: x</td> </tr> <tr> <td>d. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>e. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.</td> <td></td> </tr> </table>	a. Sono d'accordo sulla necessità di fornire risorse adeguate.		b. Sono d'accordo che vengano fornite risorse adeguate.		c. Non sono né d'accordo né in disaccordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	MP: x	d. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.		e. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	
a. Sono d'accordo sulla necessità di fornire risorse adeguate.											
b. Sono d'accordo che vengano fornite risorse adeguate.											
c. Non sono né d'accordo né in disaccordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	MP: x										
d. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.											
e. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.											
Spagna	<p>Rispondete a questa domanda mettendo una "X" a DESTRA dell'opzione che più si avvicina alla vostra opinione sull'esistenza di risorse adeguate per garantire che le persone, le unità o i servizi responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni siano formati a tal fine in relazione ai prodotti medici contraffatti e ai reati correlati.</p>										
	<table border="1"> <tr> <td>a. Sono d'accordo sulla necessità di fornire risorse adeguate.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>b. Sono d'accordo che vengano fornite risorse adeguate.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>c. Non sono né d'accordo né in disaccordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>d. <b>Non sono d'accordo</b> sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.</td> <td>x</td> </tr> <tr> <td>e. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.</td> <td></td> </tr> </table>	a. Sono d'accordo sulla necessità di fornire risorse adeguate.		b. Sono d'accordo che vengano fornite risorse adeguate.		c. Non sono né d'accordo né in disaccordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.		d. <b>Non sono d'accordo</b> sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	x	e. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	
a. Sono d'accordo sulla necessità di fornire risorse adeguate.											
b. Sono d'accordo che vengano fornite risorse adeguate.											
c. Non sono né d'accordo né in disaccordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.											
d. <b>Non sono d'accordo</b> sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	x										
e. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.											
Svizzera	<p>Rispondete a questa domanda mettendo una "X" a DESTRA dell'opzione che più si avvicina alla vostra opinione sull'esistenza di risorse adeguate per garantire che le persone, le unità o i servizi responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni siano formati a tal fine in relazione ai prodotti medici contraffatti e ai reati correlati.</p>										
	<table border="1"> <tr> <td>a. Sono d'accordo sulla necessità di fornire risorse adeguate.</td> <td>X</td> </tr> <tr> <td>b. Sono d'accordo che vengano fornite risorse adeguate.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>c. Non sono né d'accordo né in disaccordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>d. <b>Non sono d'accordo</b> sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>e. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.</td> <td></td> </tr> </table>	a. Sono d'accordo sulla necessità di fornire risorse adeguate.	X	b. Sono d'accordo che vengano fornite risorse adeguate.		c. Non sono né d'accordo né in disaccordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.		d. <b>Non sono d'accordo</b> sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.		e. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	
a. Sono d'accordo sulla necessità di fornire risorse adeguate.	X										
b. Sono d'accordo che vengano fornite risorse adeguate.											
c. Non sono né d'accordo né in disaccordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.											
d. <b>Non sono d'accordo</b> sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.											
e. Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.											
Ucraina	<p>Rispondete a questa domanda mettendo una "X" a DESTRA dell'opzione che più si avvicina alla vostra opinione sull'esistenza di risorse adeguate per garantire che le persone, le unità o i servizi responsabili della cooperazione e dello scambio di informazioni siano formati a tal fine in relazione ai prodotti medici contraffatti e ai reati correlati.</p>										

a.	Sono d'accordo sulla necessità di fornire risorse adeguate.	
b.	Sono d'accordo che vengano fornite risorse adeguate.	X
c.	Non sono né d'accordo né in disaccordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	
d.	Sono d'accordo che vengano fornite risorse adeguate.	
e.	Non sono d'accordo sul fatto che si debbano fornire risorse adeguate.	

**Tabella 15: (Q15) Esiste un punto di contatto nazionale designato responsabile di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a**

**a. lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti criminali): Sì/No**

**b. prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico): Sì/No**

**c. Il punto di contatto di a e b è lo stesso punto di contatto?**

**- Specificare la designazione di questo punto di contatto**

**- Specificare lo scopo principale dell'autorità/servizio responsabile del funzionamento di questo punto di contatto (ad es. applicazione della legge, sorveglianza delle frontiere, regolamentazione dei dispositivi medici, ecc.)**

		SÌ	NO
Armenia	Esiste un punto di contatto nazionale designato responsabile di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a		
	5. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	X	
	6. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)	X	
	7. Il punto di contatto di a e b è lo stesso punto di contatto?	X	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Specificare la designazione di questo punto di contatto</li> </ul>	<b>Anticontraffazione, trasferimento di informazioni e formazione.</b>	
<ul style="list-style-type: none"> <li>Specificare lo scopo principale dell'autorità/servizio responsabile del funzionamento di questo punto di contatto (ad es. applicazione della legge, sorveglianza delle frontiere, regolamentazione dei dispositivi medici, ecc.)</li> </ul>	<b>Anticontraffazione, trasferimento di informazioni e formazione.</b>		
Belgio	Esiste un punto di contatto nazionale designato responsabile di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	X	
	b. Prodotti medici falsificati (ossia relativi al prodotto medico)	X	
	c. Il punto di contatto per a e b è lo stesso punto di contatto?	X	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Specificare la designazione di questo punto di contatto</li> </ul>	<b>Unità investigativa speciale</b>	
<ul style="list-style-type: none"> <li>Specificare lo scopo principale dell'autorità/servizio responsabile del funzionamento di questo punto di contatto (ad es. applicazione della legge, sorveglianza delle frontiere, regolamentazione dei dispositivi medici, ecc.)</li> </ul>	<b>Regolamentazione dei dispositivi medici</b>		
Bosnia ed Erzegovina	È stato designato un punto di contatto nazionale per trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a :	<b>OUI</b>	<b>NO</b>
	a. lotta alla contraffazione di prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?	OUI	
	b. i prodotti medici contestati (c'est-à-dire concernant les produits médicaux eux-mêmes) ?	OUI	
	c. Il punto di contatto è lo stesso per a) e b)?		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Indicare il nome di questo punto di contatto.</li> </ul>	<b>Il settore della cooperazione internazionale di polizia - rubriche a e b.</b>	
<ul style="list-style-type: none"> <li>Indicare la competenza principale dell'autorità di vigilanza/servizio del punto di contatto (applicazione della legge, sorveglianza delle frontiere,</li> </ul>	<b>L'agenzia incaricata dell'applicazione della legge - Direction de la Coordination des Corps de Police de Bosnie-Herzégovine - Coopération policière opérationnelle internationale échange</b>		

	regolamentazione dei dispositivi medici, ecc.)	<b>d' informations conformément à ses compétences (a et b)</b>  <b>Agence des médicaments et des dispositifs médicaux- rubrique b-rapid alert</b>  <b>La Convenzione Medicrime non prevede una rete esclusiva di scambio di informazioni in questo settore.</b>		
Burkina Faso			<b>OUI</b>	<b>NO</b>
	È stato designato un punto di contatto nazionale per trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a :			
	a. lotta alla contraffazione di prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?		X	
	b. i prodotti medici contestati (c'est-à-dire concernant les produits médicaux eux-mêmes) ?		X	
	c. Il punto di contatto è lo stesso per a) e b)?		X	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Indicare il nome di questo punto di contatto.</li> </ul>	<b>SAWADOGO Boureima (<a href="mailto:bour_saw@yahoo.fr">bour_saw@yahoo.fr</a>)</b> <b>Punto focale per la Convenzione MEDICRIME Burkina Faso</b>		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Indicare la principale competenza dell'autorità/servizio di vigilanza del punto di contatto (applicazione della legge, sorveglianza delle frontiere, regolamentazione dei dispositivi medici, ecc.)</li> </ul>	<b>Applicazione della legge (Ministero della Giustizia)</b>		
Croazia			<b>SI</b>	<b>NO</b>
	Esiste un punto di contatto nazionale designato responsabile di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a			
	a. Lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti criminali)		X	
	b. Prodotti medici falsificati (cioè relativi al prodotto medico)		X	
	c. Il punto di contatto per a e b è lo stesso punto di contatto?		X	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Specificare la designazione di questo punto di contatto</li> </ul>	WGEO SPOC EDQM SPOC Punti focali dell'OMS Unità criminalità informatica		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Specificare lo scopo principale dell'autorità/servizio responsabile del funzionamento di questo punto di contatto (ad es. applicazione della legge, sorveglianza delle frontiere, regolamentazione dei dispositivi medici, ecc.)</li> </ul>	Regolamentazione dei dispositivi medici  Applicazione della legge		
Francia			<b>OUI</b>	<b>NO</b>
	È stato designato un punto di contatto nazionale per trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a :			
	a. lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?		X	
	b. prodotti medici difettosi (cioè i prodotti medici stessi)?		X	
	c. Il punto di contatto è lo stesso per a) e b)?		X	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Indicare il nome di questo punto di contatto.</li> </ul>	<b>Ufficio per l'assistenza giudiziaria internazionale (DA)</b>		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Indicare la principale competenza dell'autorità/servizio di vigilanza del punto di contatto (applicazione della legge, sorveglianza delle frontiere, regolamentazione dei dispositivi medici, ecc.)</li> </ul>	<b>L'Ufficio penitenziario internazionale della Commissione europea (BEI)</b> <b>La Direzione per gli affari penali e seri è l'autorità centrale</b> designata per l'applicazione delle norme strumenti di diritto penale internazionale. Assicura l'attuazione dell'entraide pénale internazionale, in particolare per quanto riguarda l'esame trasmissione e l'analisi. o elaborazione e seguito delle richieste di arresto a fini del mandato d'arresto europeo e dei procedimenti di est		

		<p>e il trasferimento dei detenuti, tranne nei casi in cui le convenzioni o gli strumenti prevedano che il trasferimento dei crediti avvenga direttamente tra le autorità giudiziarie.</p> <p>Inoltre, <b>il Ministero degli Interni, attraverso il la direzione centrale della polizia giudiziaria</b> ne è dotata, parallelamente all'istituzione di uffici <b>centrali (OCLAESP per le aree degli attacchi contro la <u>l'ambiente e la salute pubblica</u>)</b>,</p> <p>di una divisione per le relazioni internazionali (DRI) e di una divisione per le relazioni internazionali (DRI). delle missioni fondamentali è quello di coordinare la cooperazione operativa di polizia.</p> <p>La divisione relazioni internazionali è l'elemento chiave una forza trainante per la cooperazione internazionale di polizia di natura operativa.</p> <p>In un <b>contesto ormai interministeriale (Polizia nazionale, Gendarmeria nazionale, Douane et Justice)</b>, la Il DRI è al servizio dei servizi di sicurezza francesi nel loro complesso quando gli è consentito di utilizzare i canali istituzionali (richieste, istanze, ecc.). di cooperazione, esecuzione di un mandato d'arresto europeo, osservazione transfrontaliera...).</p> <p>Vicinanza all'autorità giudiziaria de facto delega di una missione di giustizia, istituzione di un ufficio d'entraide pénal international (BEPI) de la Chancellerie, è È anche un indicatore dell'efficacia del trattamento dell'influenza aviaria.</p> <p>alcune applicazioni che richiedono l'approvazione di un giudice (richieste di estradizione, AMF, ecc.).</p> <p>Il DRI si articola intorno a :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- di una sezione di cooperazione operativa di</li> <li>- polizia (SCCOPOL) incaricato di scambiare</li> <li>- di informazioni H24 7/7 ;</li> <li>- di un servizio incaricato delle azioni di</li> <li>- Cooperazione europea e internazionale</li> <li>- (SCACEI) incaricato, più specificamente, del quadro</li> <li>- legame istituzionale con il funzionamento dei tre</li> <li>- canali che sono INTERPOL, EUROPOL e</li> <li>- SCHENGEN ;</li> </ul> <p>La missione del DRI è più globalmente quella di agevolare l'utilizzo, da parte dei servizi di pressione, di tutti gli strumenti di cooperazione disponibile. "</p>																				
Ungheria	<table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>SÌ</th> <th>NO</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Esiste un punto di contatto nazionale designato responsabile di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti penali)</td> <td>x</td> <td></td> </tr> <tr> <td>b. Prodotti medici falsificati (ossia relativi al prodotto medico)</td> <td>x</td> <td></td> </tr> <tr> <td>c. Il punto di contatto per a e b è lo stesso punto di contatto; oppure</td> <td>x</td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <table border="1"> <tbody> <tr> <td> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Specificare la designazione di questo punto di contatto</li> </ul> </td> <td>Punto focale nazionale o Punto unico di contatto (SPOC).</td> </tr> <tr> <td> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Specificare lo scopo principale dell'autorità/servizio responsabile del funzionamento di questo punto di contatto (ad es. applicazione della legge, sorveglianza delle frontiere, regolamentazione dei dispositivi medici, ecc.)</li> </ul> </td> <td>           Uno dei punti di contatto nazionali designati per la trasmissione e la ricezione di richieste di informazioni e/o di cooperazione in relazione alla lotta contro i prodotti medici contraffatti e reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica è il collega OGYÉI.            L'altro referente nazionale designato è <b>Ibolya Csako dr. It. col.</b>            Sede della polizia nazionale ungherese            Direzione per le questioni penali, Forze dell'ordine/Polizia         </td> </tr> </tbody> </table>		SÌ	NO	Esiste un punto di contatto nazionale designato responsabile di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a			a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	x		b. Prodotti medici falsificati (ossia relativi al prodotto medico)	x		c. Il punto di contatto per a e b è lo stesso punto di contatto; oppure	x		<ul style="list-style-type: none"> <li>• Specificare la designazione di questo punto di contatto</li> </ul>	Punto focale nazionale o Punto unico di contatto (SPOC).	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Specificare lo scopo principale dell'autorità/servizio responsabile del funzionamento di questo punto di contatto (ad es. applicazione della legge, sorveglianza delle frontiere, regolamentazione dei dispositivi medici, ecc.)</li> </ul>	Uno dei punti di contatto nazionali designati per la trasmissione e la ricezione di richieste di informazioni e/o di cooperazione in relazione alla lotta contro i prodotti medici contraffatti e reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica è il collega OGYÉI. L'altro referente nazionale designato è <b>Ibolya Csako dr. It. col.</b> Sede della polizia nazionale ungherese Direzione per le questioni penali, Forze dell'ordine/Polizia		
	SÌ	NO																				
Esiste un punto di contatto nazionale designato responsabile di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a																						
a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	x																					
b. Prodotti medici falsificati (ossia relativi al prodotto medico)	x																					
c. Il punto di contatto per a e b è lo stesso punto di contatto; oppure	x																					
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Specificare la designazione di questo punto di contatto</li> </ul>	Punto focale nazionale o Punto unico di contatto (SPOC).																					
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Specificare lo scopo principale dell'autorità/servizio responsabile del funzionamento di questo punto di contatto (ad es. applicazione della legge, sorveglianza delle frontiere, regolamentazione dei dispositivi medici, ecc.)</li> </ul>	Uno dei punti di contatto nazionali designati per la trasmissione e la ricezione di richieste di informazioni e/o di cooperazione in relazione alla lotta contro i prodotti medici contraffatti e reati simili che rappresentano una minaccia per la salute pubblica è il collega OGYÉI. L'altro referente nazionale designato è <b>Ibolya Csako dr. It. col.</b> Sede della polizia nazionale ungherese Direzione per le questioni penali, Forze dell'ordine/Polizia																					
Irlanda	<table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>SÌ</th> <th>NO</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Esiste un punto di contatto nazionale designato responsabile di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a</td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>		SÌ	NO	Esiste un punto di contatto nazionale designato responsabile di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a																	
	SÌ	NO																				
Esiste un punto di contatto nazionale designato responsabile di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a																						

	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	Sì	
	b. Prodotti medici falsificati (cioè relativi al prodotto medico)	Sì	
	c. Il punto di contatto per a e b è lo stesso punto di contatto?	Sì	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Specificare la designazione di questo punto di contatto</li> </ul>	<p>Ciascuna delle seguenti autorità è stata concordata come punto di contatto per questo scopo, in base alle proprie reti di competenza, e le informazioni vengono poi trasmesse alle altre autorità</p> <p>1 Funzionario dell'intelligence, sezione applicazione, Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici</p> <p>2 Servizio doganale irlandese in relazione alle indagini doganali</p> <p>3 Il Servizio di polizia irlandese, le BCN INTERPOL e le BCN Europol in Irlanda trasmettono e ricevono tali richieste di informazioni e/o di cooperazione in relazione alle indagini.</p> <p>4 Sezione Assistenza legale reciproca, Dipartimento di Giustizia, gestisce le richieste e le trasmissioni relative alla cooperazione in materia penale in conformità con la legge sull'assistenza legale reciproca.</p>	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Specificare lo scopo principale dell'autorità/servizio responsabile del funzionamento di questo punto di contatto (ad es. applicazione della legge, sorveglianza delle frontiere, regolamentazione dei dispositivi medici, ecc.)</li> </ul>	<p>1 Regolamentazione dei dispositivi medici</p> <p>2 Sorveglianza doganale e di frontiera</p> <p>3 Applicazione della legge</p> <p>4 Ministero dello Stato</p>	
Moldavia		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	Esiste un punto di contatto nazionale designato responsabile di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	-	-
	b. Prodotti medici falsificati (cioè relativi al prodotto medico)	-	-
	c. Il punto di contatto per a e b è lo stesso punto di contatto?	Sì	-
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Specificare la designazione di questo punto di contatto</li> </ul>	<p>Il rappresentante della Repubblica di Moldova nel Comitato MEDICRIME è Lina Gudima, Vice Direttore Generale dell'Agenzia per i medicinali e i dispositivi medici.</p>	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Specificare lo scopo principale dell'autorità/servizio responsabile del funzionamento di questo punto di contatto (ad es. applicazione della legge, sorveglianza delle frontiere, regolamentazione dei dispositivi medici, ecc.)</li> </ul>	<p>L'Agenzia per i medicinali e i prodotti sanitari (Medicines and Healthcare Products Agency) è l'autorità di regolamentazione responsabile dei medicinali e dei dispositivi medici per uso umano.</p>	
Marocco		<b>OUI</b>	<b>NO</b>
	È stato designato un punto di contatto nazionale per trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a :		
	a. lotta alla contraffazione di prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?	X	
	b. i prodotti medici contestati (c'est-à-dire concernant les produits médicaux eux-mêmes) ?	X	
	c. Il punto di contatto è lo stesso per a) e b)?	X	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Indicare il nome di questo punto di contatto.</li> </ul>	<b>Aicha BAMMOU</b>	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Indicare la principale competenza dell'autorità/servizio di vigilanza del punto di contatto (applicazione della legge, sorveglianza delle frontiere, regolamentazione dei dispositivi medici, ecc.)</li> </ul>	<b>Regolamentazione e controllo dei medicinali e dei dispositivi medici</b>	
Portogallo		<b>SÌ</b>	<b>NO</b>
	Esiste un punto di contatto nazionale designato responsabile di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		No
	b. Prodotti medici falsificati (cioè relativi al prodotto medico)		No

	c. Il punto di contatto per a e b è lo stesso punto di contatto?			No
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Specificare la designazione di questo punto di contatto</li> </ul>			
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Specificare lo scopo principale dell'autorità/servizio responsabile del funzionamento di questo punto di contatto (ad es. applicazione della legge, sorveglianza delle frontiere, regolamentazione dei dispositivi medici, ecc.)</li> </ul>	Non esiste un punto di contatto, ma quando si verificano situazioni di contraffazione di farmaci, l'Autorità per i medicinali viene informata - Infarmed, IP		
Slovenia			<b>SI</b>	<b>NO</b>
	Esiste un punto di contatto nazionale designato responsabile di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a			
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti penali)			
	b. Prodotti medici falsificati (cioè relativi al prodotto medico)			JAZMP
	c. Il punto di contatto per a e b è lo stesso punto di contatto?			
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Specificare la designazione di questo punto di contatto</li> </ul>			
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Specificare lo scopo principale dell'autorità/servizio responsabile del funzionamento di questo punto di contatto (ad es. applicazione della legge, sorveglianza delle frontiere, regolamentazione dei dispositivi medici, ecc.)</li> </ul>	JAZMP: Non esiste una designazione ufficiale di un punto di contatto nazionale, ma in pratica esiste già uno scambio di informazioni di questo tipo.		
Spagna			<b>SI</b>	<b>NO</b>
	Esiste un punto di contatto nazionale designato responsabile di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a			
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		x	
	b. Prodotti medici falsificati (cioè relativi al prodotto medico)		x	
	c. Il punto di contatto per a e b è lo stesso punto di contatto?		x	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Specificare la designazione di questo punto di contatto</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>-Unità di intelligence criminale (UTPJ)</li> <li>-UCIF (Unidad de Cooperación Internacional per l'acronimo spagnolo)</li> <li>-Ministero della Giustizia, punto di contatto nazionale</li> <li>- Unità Farmaci illegali e contraffatti (AEMPS)</li> </ul>		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Specificare lo scopo principale dell'autorità/servizio responsabile del funzionamento di questo punto di contatto (ad es. applicazione della legge, sorveglianza delle frontiere, regolamentazione dei dispositivi medici, ecc.)</li> </ul>	Applicazione della legge Autorità di regolamentazione dei dispositivi medici (AEMPS)		
Svizzera			<b>SI</b>	<b>NO</b>
	Esiste un punto di contatto nazionale designato responsabile di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a			
	8. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)			X
	9. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)			X
	10. Il punto di contatto di a e b è lo stesso punto di contatto?			X
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Specificare la designazione di questo punto di contatto</li> </ul>	Punto di contatto nazionale per i medicinali illegali In orario d'ufficio: +41 58 468 70 65 Fuori orario in casi urgenti: +41 58 462 07 27 medicrime@swissmedic.ch		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Specificare lo scopo principale dell'autorità/servizio responsabile del funzionamento di questo punto di contatto (ad es. applicazione della legge, sorveglianza delle frontiere, regolamentazione dei dispositivi medici, ecc.)</li> </ul>	Regolamentazione dei dispositivi medici.		
Ucraina			<b>SI</b>	<b>NO</b>
	Esiste un punto di contatto nazionale designato responsabile di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a			

	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	X	
	b. Prodotti medici falsificati (cioè relativi al prodotto medico)	X	
	c. Il punto di contatto per a e b è lo stesso punto di contatto; oppure	X	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Specificare la designazione di questo punto di contatto</li> </ul>	Servizio statale per il controllo delle droghe e dei farmaci dell'Ucraina	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Specificare lo scopo principale dell'autorità/servizio responsabile del funzionamento di questo punto di contatto (ad es. applicazione della legge, sorveglianza delle frontiere, regolamentazione dei dispositivi medici, ecc.)</li> </ul>	Controllo della circolazione dei medicinali e dei dispositivi medici	

**Tabella 16: (D16) Se la risposta nella tabella precedente (Tabella 15) alle domande a e b è che i punti di contatto sono diversi a seconda del loro scopo, si prega di specificare brevemente, a. perché le disposizioni non facilitano l'esistenza di un punto di contatto nazionale concordato che sia responsabile di tutte le questioni relative alla trasmissione e alla ricezione delle richieste di informazioni e/o alla cooperazione con altri punti di contatto internazionali b. Quali sono le modalità di coordinamento di questo lavoro per evitare duplicazioni o lacune nella trasmissione e nel ricevimento delle richieste di informazioni e/o di cooperazione?**

Armenia	Nessun contenuto di testo	
Belgio	Nessun contenuto di testo	
Bosnia ed Erzegovina	Se alla domanda 15 avete risposto che i punti di contatto non sono gli stessi, vi preghiamo di indicarlo brevemente:	
	a. perché le attuali disposizioni non consentono un unico punto di contatto nazionale responsabile di tutte le questioni relative alla trasmissione e al ricevimento delle richieste di informazioni e/o alla cooperazione con altri punti di contatto internazionali	I punti di contatto sono determinati in base alle competenze delle istituzioni/agenzie.
	b. quali disposizioni sono state adottate per garantire il coordinamento di questi compiti, al fine di evitare duplicazioni o errori nella trasmissione e nel ricevimento delle richieste di informazioni e/o di cooperazione.	
Burkina Faso	Nessun contenuto di testo	
Croazia	Se la risposta alle domande 15 a e b è che i punti di contatto sono diversi a seconda del loro scopo, si prega di specificare brevemente,	
	a. Perché gli accordi non facilitano l'esistenza di un punto di contatto nazionale concordato, responsabile di tutte le questioni relative alla trasmissione e al ricevimento delle richieste di informazioni e/o alla cooperazione con altri punti di contatto internazionali?	I punti di contatto sono designati in base alle loro responsabilità (ad esempio, applicazione della legge, regolamentazione dei dispositivi medici).
	b. Quali sono le disposizioni in vigore per coordinare questo lavoro al fine di evitare duplicazioni o lacune nella trasmissione e nel ricevimento delle richieste di informazioni e/o di cooperazione.	Le informazioni vengono condivise tra i punti di contatto nazionali non presenti nell'elenco, quando necessario.
Francia	Nessun contenuto di testo	
Ungheria	Nessun contenuto di testo	
Irlanda	Se la risposta alle domande 15 a e b è che i punti di contatto sono diversi a seconda del loro scopo, si prega di specificare brevemente,	
	a. Perché gli accordi non facilitano l'esistenza di un punto di contatto nazionale concordato, responsabile di tutte le questioni relative alla trasmissione e al	1 Ciascuna delle autorità investigative menzionate nella domanda 15 effettua, nell'ambito delle proprie competenze, richieste informali alle autorità di polizia e di regolamentazione straniere sulla base dei propri protocolli di abilitazione.

	ricevimento delle richieste di informazioni e/o alla cooperazione con altri punti di contatto internazionali?	2 L'ARR coordina le informazioni relative alle segnalazioni di prodotti medici falsificati/falsificati/contraffatti/illegittimi di cui alla domanda 15 a e b, ma non necessariamente le informazioni relative alla presentazione delle domande quando sono altre autorità a condurre le indagini. 3 Il Servizio doganale irlandese e il Servizio di polizia irlandese trasmettono e ricevono richieste a seconda delle indagini che conducono. 4 La Sezione di assistenza legale reciproca del Dipartimento di Giustizia gestisce le richieste formali presentate attraverso il Servizio Tribunali per la raccolta e la consegna di prove.
	b. Quali sono le disposizioni in vigore per coordinare questo lavoro al fine di evitare duplicazioni o lacune nella trasmissione e nel ricevimento delle richieste di informazioni e/o di cooperazione.	I punti di contatto delle tre autorità investigative menzionate nella domanda 15 comunicano tra loro in caso di problemi, anche per quanto riguarda le richieste e le comunicazioni nel settore dei prodotti medici contraffatti/contraffatti/illeciti e in relazione alle richieste presentate alla sezione di assistenza legale reciproca del Dipartimento di Giustizia.
Moldavia	Nessun contenuto di testo	
Marocco	Nessun contenuto di testo	
Portogallo	Nessun contenuto di testo	
Slovenia	Nessun contenuto di testo	
Spagna	Nessun contenuto di testo	
Svizzera	Nota Swissmedic: Questa domanda non ha avuto risposta, poiché la risposta alla domanda 15 c è che il punto di contatto di a e b è lo stesso punto di contatto.	
Ucraina	Nessun contenuto di testo	

**Tabella 17: (D.17) Misure adottate per fornire formazione al punto di contatto nazionale responsabile della trasmissione e della ricezione delle richieste di informazioni e/o di cooperazione in merito a**

**a. lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a reati simili (cioè relativi a reati e comportamenti criminali): Sì/No**

**b. prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico): Sì/No**

**Specificare, brevemente, quali sono le misure che comprendono**

		SÌ	NO
Armenia	Sono stati presi accordi per fornire una formazione al punto di contatto nazionale responsabile della trasmissione e della ricezione delle richieste di informazioni, e/o della cooperazione su		
	<b>g.</b> Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	X	
	<b>h.</b> Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)	X	
	Specificare brevemente in cosa consistono queste misure		
	La formazione è stata impartita su questioni generali relative ai prodotti medici contraffatti e al trasferimento di informazioni.		
Belgio	Sono stati presi accordi per fornire una formazione al punto di contatto nazionale responsabile della trasmissione e della ricezione delle richieste di informazioni, e/o della cooperazione su		
	<b>a.</b> Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	X	
	<b>b.</b> Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)	X	
	Specificare brevemente in cosa consistono queste misure		
	Gli ispettori che iniziano a lavorare al FAMHP seguono una formazione di un anno. Per l'Unità Investigativa Speciale, questo include la conoscenza delle autorità e dei servizi con cui collaboriamo e le misure necessarie per lo scambio di informazioni.		
Bosnia ed Erzegovina	Vengono presi accordi per garantire la formazione del punto di contatto nazionale responsabile di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a :	OUI	NO
	<b>a.</b> lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?	oui	
	<b>b.</b> prodotti medici difettosi (cioè i prodotti medici stessi)?	oui	
	Si prega di spiegare brevemente in cosa consistono queste misure.		
Burkina Faso		OUI	NO

	Vengono presi accordi per garantire la formazione del punto di contatto nazionale responsabile di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a :		
	a. lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?		X
	b. prodotti medici difettosi (cioè i prodotti medici stessi)?		X
	Si prega di spiegare brevemente in cosa consistono queste misure.		
Croazia		<b>Sì</b>	<b>NO</b>
	Sono stati presi accordi per fornire una formazione al punto di contatto nazionale responsabile della trasmissione e della ricezione delle richieste di informazioni, e/o della cooperazione in materia di		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		X
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)	X	
	Specificare brevemente in cosa consistono queste misure		
	L'autorità di regolamentazione sanitaria (HALMED) fornisce una formazione interna sui prodotti medici contraffatti. Inoltre, gli SPOC partecipano alle riunioni del GTEO e ad altri workshop (ad esempio, il workshop della Food and Drug Administration (FDA) statunitense e della Task Force on Combating Illicit Trade (TF-ITC) dell'OCSE "Comprehensive Government Approach to Protect Consumers from Illicit Trade in Medical Devices", tenutosi nel settembre 2022).		
Francia		<b>OUI/NON</b>	<b>NO</b>
	Vengono prese disposizioni per garantire la formazione del punto di contatto nazionale responsabile di trasmettere e ricevere le richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a :		
	a. lotta alla contraffazione dei prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali) ?	No	X
	b. prodotti medici difettosi (cioè i prodotti medici stessi)?	No	X
	Si prega di spiegare brevemente in cosa consistono queste misure.		
Ungheria		<b>Sì</b>	<b>NO</b>
	Sono stati presi accordi per fornire una formazione al punto di contatto nazionale responsabile della trasmissione e della ricezione delle richieste di informazioni, e/o della cooperazione su		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	x	
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)	x	
	Specificare brevemente in cosa consistono queste misure		
	Il Punto di contatto nazionale partecipa regolarmente alla formazione dell'OMS e dell'EDQM sulla rete e sulle attività dello SPOC.		
Irlanda		<b>Sì</b>	<b>NO</b>
	Sono stati presi accordi per fornire una formazione al punto di contatto nazionale responsabile della trasmissione e della ricezione delle richieste di informazioni, e/o della cooperazione su		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	Sì	
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)	Sì	
	Specificare brevemente in cosa consistono queste misure		
	Ciascuna delle tre autorità investigative riceve una formazione interna sulla richiesta di informazioni sui punti a e b di cui sopra e ha ricevuto una formazione sui prodotti medici contraffatti e sui reati correlati. La Sezione di assistenza legale reciproca è competente per le questioni di sua competenza, ma non ha una formazione specifica in materia di prodotti medici contraffatti o illeciti.		
Moldavia		<b>Sì</b>	<b>NO</b>
	Sono stati presi accordi per fornire una formazione al punto di contatto nazionale responsabile della trasmissione e della ricezione delle richieste di informazioni, e/o della cooperazione su		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)	-	No
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)		
	Specificare brevemente in cosa consistono queste misure		
Marocco	Nessun contenuto di testo		
Portogallo		<b>Sì</b>	<b>NO</b>
	Sono stati presi accordi per fornire una formazione al punto di contatto nazionale responsabile della trasmissione e della ricezione delle richieste di informazioni, e/o della cooperazione su		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		No
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)		No
	Specificare brevemente in cosa consistono queste misure		

Slovenia		<b>SI</b>	<b>NO</b>
	Sono stati presi accordi per fornire una formazione al punto di contatto nazionale responsabile della trasmissione e della ricezione delle richieste di informazioni, e/o della cooperazione su		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		JAZMP
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)		JAZMP
Specificare brevemente in cosa consistono queste misure			
Spagna		<b>SI</b>	<b>NO</b>
	Sono stati presi accordi per fornire una formazione al punto di contatto nazionale responsabile della trasmissione e della ricezione delle richieste di informazioni, e/o della cooperazione in materia di		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		X(Guardia Civil)
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)		X(Guardia civil)
Specificare brevemente in cosa consistono queste misure			
Corso di convenzione Medicrime Riunione di avvio dell'Operazione Scudo IV			
Svizzera		<b>SI</b>	<b>NO</b>
	Sono stati presi accordi per fornire una formazione al punto di contatto nazionale responsabile della trasmissione e della ricezione delle richieste di informazioni, e/o della cooperazione in materia di		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)		X
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)		X
Specificare brevemente in cosa consistono queste misure			
Ucraina	Lo SPOC viene "formato" partecipando alle riunioni dei seguenti comitati e gruppi di lavoro internazionali: - Comitato di esperti sulla minimizzazione dei rischi per la salute pubblica dei prodotti medici contraffatti e dei reati correlati (CD-P-PH/CMED) - Gruppo di lavoro dei funzionari preposti all'applicazione della legge (WGEO) - Forum permanente sulla criminalità farmaceutica internazionale (PFIPC)		

**Tabella 18: (D. 18) Altre reti 24/7 in cui la vostra autorità/servizio/ufficio, o un'organizzazione simile, è coinvolta nella trasmissione e ricezione di richieste di informazioni e/o di cooperazione relative a**

**a. lotta alla contraffazione di prodotti medicali e a reati analoghi (ossia relativi a reati e comportamento criminale)**

**b. prodotti medici falsificati (cioè relativi al prodotto medico)**

**Ogni rete 24/7 dell'elenco, per autorità/servizio/organizzazione simile, deve specificare lo scopo di cui alla lettera a, o b, o entrambe le precedenti.**

Armenia	Elencate di seguito qualsiasi altra rete 24/7 in cui la vostra autorità/servizio/ufficio, o un'organizzazione simile, è coinvolta nella trasmissione e nella ricezione di richieste di informazioni e/o di cooperazione in questioni di		
	a. Lotta alla contraffazione di prodotti medicali e reati analoghi (ovvero relativi a reati penali e a comportamento criminale)		
	b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)		
	Ogni rete 24/7 elencata, per autorità/servizio/organizzazione simile, deve specificare lo scopo di cui alla lettera a, o b, o entrambe (inserire la risposta al posto dell'esempio qui sotto).		
	<b>Web</b>	<b>Tipo di rete</b>	<b>Include i prodotti medici contraffatti e i reati correlati (sia per quanto riguarda la condotta criminale che i prodotti)?</b>
	La rete di BCN di INTERPOL 24 ore su 24 e 7 giorni su 7	Applicazione della legge	Include lo scambio di informazioni operative relative al traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti.
	HMA WGEO	Applicazione della legislazione sui dispositivi medici	Include lo scambio di informazioni relative al traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti.
Belgio			

	<p>Elencate di seguito qualsiasi altra rete 24/7 in cui la vostra autorità/servizio/ufficio, o un'organizzazione simile, è coinvolta nella trasmissione e nella ricezione di richieste di informazioni e/o di cooperazione in questioni di</p> <p>a. Lotta alla contraffazione di prodotti medicali e reati analoghi (ovvero relativi a reati penali e a comportamento criminale)</p> <p>b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)</p> <p>Ogni rete 24/7 elencata, per autorità/servizio/organizzazione simile, deve specificare lo scopo di cui alla lettera a, o b, o entrambe (inserire la risposta al posto dell'esempio qui sotto).</p>		
	<p><b>Web</b></p>	<p><b>Tipo di rete</b></p>	<p><b>Include i prodotti medici contraffatti e i reati correlati (sia per quanto riguarda la condotta criminale che i prodotti)?</b></p>
	<p>La rete di BCN di INTERPOL 24 ore su 24 e 7 giorni su 7</p>	<p>Applicazione della legge</p>	<p>Include lo scambio di informazioni operative relative al traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti.</p>
	<p>HMA WGEO</p>	<p>Applicazione della legislazione sui dispositivi medici</p>	<p>Include lo scambio di informazioni relative al traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti.</p>
<p>Bosnia ed Erzegovina</p>	<p>Si prega di elencare qui di seguito qualsiasi altra rete 24/7 a cui la vostra autorità/servizio/ufficio, o organizzazione simile, partecipa per la trasmissione e la ricezione di richieste di informazioni e/o cooperazione in relazione a :</p> <p>a. lotta alla contraffazione di prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali).</p> <p>b. i prodotti medici contestati (cioè quelli che riguardano i prodotti medici stessi).</p> <p>Per ogni rete 24/7 menzionata, si prega di indicare l'autorità/servizio/organizzazione simile interessata, nonché lo scopo menzionato alla <i>lettera a)</i>, o alla <i>lettera b)</i>, o a entrambe le voci (si prega di inserire la risposta al posto dell'esempio allegato).</p>		
	<p><b>Web</b></p>	<p><b>Tipo di rete</b></p>	<p><b>Si riferisce a prodotti medici difettosi e a violazioni in questo settore (prodotti e comportamenti criminali)?</b></p>
	<p>La rete di BCN di INTERPOL 24 ore su 24 e 7 giorni su 7</p>	<p>Servizi veloci INTERPOL NCB scambia informazioni 24 ore su 24, 7 giorni su 7 con le autorità repressive, tra cui la Polizia di frontiera della Bosnia-Erzegovina (15 agenzie), le parrocchie, i tribunali, l'Agenzia per gli esami e le perizie medico-legali, l'Amministrazione per le imposte indirette della Bosnia-Erzegovina, il Ministero della Giustizia della Bosnia-Erzegovina, nonché con il Segretariato generale per i farmaci e i dispositivi medici della Bosnia-Erzegovina, l'Agenzia per il controllo e l'ispezione dei farmaci della Bosnia-Erzegovina, l'Agenzia per il controllo e l'ispezione dei farmaci della Bosnia-Erzegovina e il Segretariato generale per i farmaci e i dispositivi medici della Bosnia-Erzegovina, il Ministero della Giustizia della Bosnia-Erzegovina, nonché con l'Agenzia per i medicinali e i dispositivi medici della Bosnia-Erzegovina, l'Agenzia per il controllo e le ispezioni dei farmaci e, a livello internazionale, con il Segretariato</p>	<p>sullo scambio di informazioni operative relative al traffico di prodotti medici difettosi o illegali</p> <p>Sullo scambio di informazioni relative al traffico di prodotti medici contraffatti o fraudolenti.</p> <p>Lo scambio di informazioni avviene nel rispetto delle competenze delle agenzie. Ad esempio, se le informazioni sono solo a scopo di allerta, saranno fornite a tutte le agenzie; se le informazioni sono di natura operativa, saranno fornite in base alle competenze delle agenzie.</p>

		generale di INTERPOL Lione e gli Stati membri di INTERPOL.	
	HMA WGEO	Regolamentazione dei dispositivi medici	Riguarda lo scambio di informazioni relative al traffico di prodotti medici falsificati o illeciti, ma non è un sistema di scambio di informazioni continuo e si tratta solo di un "titolo di informazione".
	Rete EUROPOL NCP 24/7- Siena	Scambio di informazioni con le autorità di polizia sul piano nazionale e sul piano internazionale (Paesi europei).	
	Rete doganale	Scambio di informazioni con l'INTERPOL BCN attraverso l'I-24/7, con EUROPOL, SELEC e le forze dell'ordine a livello statale (3 agenzie) e con la SCO attraverso la rete Cecom.	
	Agenzia per i medicinali e i prodotti sanitari	Scambio di informazioni - QUICK ALERT - con le agenzie di regolamentazione dei dispositivi medici	Riguarda lo scambio di informazioni relative al traffico di prodotti medici contraffatti/falsificati o illeciti.
	Crimine informatico - rete Punto di contatto designato - BCN INTERPOL Sarajevo	Scambio di informazioni	
Burkina Faso	<p>Si prega di elencare qui di seguito qualsiasi altra rete 24/7 a cui la vostra autorità/servizio/ufficio, o organizzazione simile, partecipa per la trasmissione e la ricezione di richieste di informazioni e/o cooperazione in relazione a :</p> <p>a. lotta alla contraffazione di prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali).</p> <p>b. prodotti medici difettosi (cioè i prodotti medici stessi).</p> <p>Per ogni rete 24/7 menzionata, si prega di indicare l'autorità/servizio/organizzazione simile interessata, nonché lo scopo menzionato alla <i>lettera a)</i>, o alla <i>lettera b)</i>, o a entrambe le voci (si prega di inserire la risposta al posto dell'esempio allegato).</p>		
	<b>Web</b>	<b>Tipo di rete</b>	<b>Si riferisce a prodotti medici difettosi e a violazioni in questo settore (prodotti e comportamenti criminali)?</b>
	La rete di BCN di INTERPOL 24 ore su 24 e 7 giorni su 7	Servizi veloci	sullo scambio di informazioni operative relative al traffico di prodotti medici difettosi o illegali
	HMA WGEO	Regolamentazione dei dispositivi medici	Sullo scambio di informazioni relative al traffico di prodotti medici contraffatti o fraudolenti.
Croazia	<p>Elencare di seguito qualsiasi altra rete 24/7 in cui la vostra autorità/servizio/ufficio, o organizzazione analoga, è coinvolta nella trasmissione e ricezione di richieste di informazioni e/o cooperazione riguardanti</p> <p>a. Lotta alla contraffazione di prodotti medicinali e reati analoghi (ossia relativi a reati penali e a comportamento criminale)</p> <p>b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)</p> <p>Ogni rete 24/7 elencata, per autorità/servizio/organizzazione simile, deve specificare lo scopo di cui alla lettera a, o b, o entrambe (inserire la risposta al posto dell'esempio qui sotto).</p>		

	<b>Web</b>	<b>Tipo di rete</b>	<b>Include i prodotti medici contraffatti e i reati correlati (sia per quanto riguarda la condotta criminale che i prodotti)?</b>
	La rete di BCN di INTERPOL 24 ore su 24 e 7 giorni su 7	Applicazione della legge	Include lo scambio di informazioni operative relative al traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti.
	HMA WGEO	Applicazione della legislazione sui dispositivi medici	Include lo scambio di informazioni sul traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti.
	Sistema di allerta precoce	Applicazione della legislazione sui dispositivi medici	Include lo scambio di informazioni su prodotti medici non conformi (difetti di qualità) e contraffatti.
Francia	<p>Si prega di elencare di seguito qualsiasi altra rete 24/7 a cui la vostra autorità/servizio/ufficio, o organizzazione analoga, partecipa per la trasmissione e la ricezione di richieste di informazioni e/o cooperazione in relazione a :</p> <p>a. lotta alla contraffazione di prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali).</p> <p>b. prodotti medici difettosi (cioè i prodotti medici stessi).</p> <p>Per ogni rete 24/7 menzionata, si prega di indicare l'autorità/servizio/organizzazione simile interessata, nonché lo scopo menzionato alla <i>lettera a)</i>, o alla <i>lettera b)</i>, o a entrambe le voci (si prega di inserire la risposta al posto dell'esempio allegato).</p>		
	<b>Web</b>	<b>Tipo di rete</b>	<b>Si riferisce a prodotti medici difettosi e a violazioni in questo settore (prodotti e comportamenti criminali)?</b>
	La rete di BCN di INTERPOL 24 ore su 24 e 7 giorni su 7	Servizi veloci	Sullo scambio di informazioni operative legati al traffico di prodotti medicali contraffatti e altri prodotti illeciti
	HMA WGEO	Regolamentazione dei dispositivi medici	Riguarda lo scambio di informazioni relative al traffico di prodotti medici contraffatti/falsificati o illeciti.
	EUROPOL SIENA	Servizi veloci	Sullo scambio di informazioni operative legati al traffico di prodotti medicali contraffatti e altri prodotti illeciti
Ungheria	<p>Elencate di seguito qualsiasi altra rete 24/7 in cui la vostra autorità/servizio/ufficio, o un'organizzazione simile, è coinvolta nella trasmissione e nella ricezione di richieste di informazioni e/o di cooperazione in questioni di</p> <p>a. Lotta alla contraffazione di prodotti medicali e reati analoghi (ovvero relativi a reati penali e a comportamento criminale)</p> <p>b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)</p> <p>Ogni rete 24/7 elencata, per autorità/servizio/organizzazione simile, deve specificare lo scopo di cui alla lettera a, o b, o entrambe (inserire la risposta al posto dell'esempio qui sotto).</p>		
	<b>Web</b>	<b>Tipo di rete</b>	<b>Include i prodotti medici contraffatti e i reati correlati (sia la condotta criminale che i prodotti)?</b>
	HMA WGEO	Applicazione della legislazione sui dispositivi medici	Include lo scambio di informazioni sul traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti.
	Europol	forze dell'ordine	Include lo scambio di informazioni operative relative al traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti.
Irlanda	<p>Elencate di seguito qualsiasi altra rete 24/7 a cui la vostra autorità/servizio/ufficio, o organizzazione simile, partecipa per trasmettere e ricevere richieste di informazioni e/o cooperazione in materia di</p> <p>a. Lotta alla contraffazione di prodotti medici e reati analoghi (cioè relativi a reati e comportamenti penali)</p> <p>b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)</p>		

	Ogni rete 24/7 elencata, per autorità/servizio/organizzazione simile, deve specificare lo scopo di cui alla lettera a, o b, o entrambe (inserire la risposta al posto dell'esempio qui sotto).		
	<b>Web</b>	<b>Tipo di rete</b>	<b>Include i prodotti medici contraffatti e i reati correlati (sia per quanto riguarda la condotta criminale che i prodotti)?</b>
	La rete di BCN di INTERPOL 24 ore su 24 e 7 giorni su 7	Applicazione della legge	Include lo scambio di informazioni sul traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti. È una rete di polizia su tutti i tipi di crimine.
	Gruppo di lavoro dei responsabili delle agenzie per i medicinali (HMA WGEO)	Applicazione della legislazione sui dispositivi medici	Include lo scambio di informazioni relative al traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti. Si tratta di una rete specifica per la contraffazione e altri prodotti medici illeciti.
	Forum permanente sulla criminalità farmaceutica internazionale (PFIPC)	Applicazione della legislazione sui dispositivi medici	Include lo scambio di informazioni relative al traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti. Si tratta di una rete specifica per la contraffazione e altri prodotti medici illeciti.
	CENcomm	Rete di sorveglianza doganale	Include lo scambio di informazioni relative alla lotta contro il crimine.
	Rete di allarme rapido del Sistema di cooperazione per le ispezioni farmaceutiche (RASIC)	Regolamentazione dei dispositivi medici	Rete di regolamentazione tra le autorità nazionali di regolamentazione dei dispositivi medici per lo scambio di allarmi rapidi sui difetti di qualità dei farmaci, compresi i farmaci contraffatti.
Moldavia	<p>Elencate di seguito qualsiasi altra rete 24/7 in cui la vostra autorità/servizio/ufficio, o un'organizzazione simile, è coinvolta nella trasmissione e nella ricezione di richieste di informazioni e/o di cooperazione in questioni di</p> <p>a. Lotta alla contraffazione di prodotti medicinali e reati analoghi (ovvero relativi a reati penali e a comportamento criminale)</p> <p>b. Prodotti medici falsificati (cioè relativi al prodotto medico)</p> <p>Ogni rete 24/7 elencata, per autorità/servizio/organizzazione simile, deve specificare lo scopo di cui alla lettera a, o b, o entrambe (inserire la risposta al posto dell'esempio qui sotto).</p>		
	<b>Web</b>	<b>Tipo di rete</b>	<b>Include i prodotti medici contraffatti e i reati correlati (sia per quanto riguarda la condotta criminale che i prodotti)?</b>
	Sistema globale di sorveglianza e monitoraggio dell'OMS (GMS)	Applicazione della legislazione sui dispositivi medici	Comprende lo scambio di informazioni relative alla prevenzione, al rilevamento e alla risposta ai prodotti SF.
Marocco	<p>Si prega di elencare di seguito qualsiasi altra rete 24/7 a cui la vostra autorità/servizio/ufficio, o organizzazione analoga, partecipa per la trasmissione e la ricezione di richieste di informazioni e/o cooperazione in relazione a :</p> <p>a. lotta alla contraffazione di prodotti medici e a violazioni simili (cioè atti e comportamenti criminali).</p> <p>b. prodotti medici difettosi (cioè i prodotti medici stessi).</p> <p>Per ogni rete 24/7 menzionata, si prega di indicare l'autorità/servizio/organizzazione simile interessata, nonché lo scopo menzionato alla <i>lettera a)</i>, o alla <i>lettera b)</i>, o a entrambe le voci (si prega di inserire la risposta al posto dell'esempio allegato).</p>		

	<b>Web</b>	<b>Tipo di rete</b>	<b>Si riferisce a prodotti medici difettosi e a violazioni in questo settore (prodotti e comportamenti criminali)?</b>
	<b>OMS</b>		<b>Ricezione di informazioni e allarmi notificati dalle autorità competenti dei membri dell'OMS su prodotti medici non conformi e falsificati individuati da tali autorità di regolamentazione.</b>
	<b>INTERPOL</b>		<b>Scambio di informazioni operative relative al traffico di prodotti medici difettosi o illegali.</b>
Portogallo	<b>DOMANDA</b>		
	<p>Elencate di seguito qualsiasi altra rete 24/7 in cui la vostra autorità/servizio/ufficio, o un'organizzazione simile, è coinvolta nella trasmissione e nella ricezione di richieste di informazioni e/o di cooperazione in questioni di</p> <p>a. Lotta alla contraffazione di prodotti medicali e reati analoghi (ovvero relativi a reati penali e a comportamento criminale)</p> <p>b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)</p> <p>Ogni rete 24/7 elencata, per autorità/servizio/organizzazione simile, deve specificare lo scopo di cui alla lettera a, o b, o entrambe (inserire la risposta al posto dell'esempio qui sotto).</p>		
	<b>Web</b>	<b>Tipo di rete</b>	<b>Include i prodotti medici contraffatti e i reati correlati (sia per quanto riguarda la condotta criminale che i prodotti)?</b>
	La rete di BCN di INTERPOL 24 ore su 24 e 7 giorni su 7	Applicazione della legge	Include lo scambio di informazioni operative relative al traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti.
	HMA WGEO	Applicazione della legislazione sui dispositivi medici	Include lo scambio di informazioni relative al traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti.
	Polizia giudiziaria 24/07	Applicazione della legge	La Polizia Giudiziaria dispone di un servizio 24/07 per tutti i tipi di reato, dove può eventualmente intervenire in caso di denuncia.
Autoridade do Medicamento, Infarmed, IP	Applicazione della legislazione sui dispositivi medici	Sebbene non esista un sistema 24/07, esiste un rapporto giornaliero dell'Autorità fiscale (Dogana) all'Autorità per i medicinali, Infarmed, IP sui farmaci contraffatti e/o pericolosi.	
Slovenia	<b>DOMANDA</b>		
	<p>Elencate di seguito qualsiasi altra rete 24/7 in cui la vostra autorità/servizio/ufficio, o un'organizzazione simile, è coinvolta nella trasmissione e nella ricezione di richieste di informazioni e/o di cooperazione in questioni di</p> <p>a. Lotta alla contraffazione di prodotti medicali e reati analoghi (ovvero relativi a reati penali e a comportamento criminale)</p> <p>b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)</p> <p>Ogni rete 24/7 elencata, per autorità/servizio/organizzazione simile, deve specificare lo scopo di cui alla lettera a, o b, o entrambe (inserire la risposta al posto dell'esempio qui sotto).</p>		
	<b>Web</b>	<b>Tipo di rete</b>	<b>Include i prodotti medici contraffatti e i reati correlati (sia per quanto riguarda la condotta criminale che i prodotti)?</b>
La rete di BCN di INTERPOL 24 ore su 24 e 7 giorni su 7	Applicazione della legge	Include lo scambio di informazioni operative relative al	

			traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti.
	HMA WGEO	Applicazione della legislazione sui dispositivi medici	Include lo scambio di informazioni relative al traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti.
	JAZMP: Sistema di allarme rapido	Autorità nazionali competenti per i medicinali	un sistema per lo scambio rapido di informazioni sui difetti di qualità (comprese le contraffazioni e altri prodotti medici illeciti) o sui richiami di medicinali tra le autorità competenti per i prodotti medicinali
	MF: Non esiste un'unità di questo tipo nell'Amministrazione finanziaria della Repubblica di Slovenia.		
	MNZ: Rete EUROPOL SIENA	Applicazione della legge	scambio di informazioni operative relative al traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti
Spagna	<p>Elencate di seguito qualsiasi altra rete 24/7 in cui la vostra autorità/servizio/ufficio, o un'organizzazione simile, è coinvolta nella trasmissione e nella ricezione di richieste di informazioni e/o di cooperazione in questioni di</p> <p>a. Lotta alla contraffazione di prodotti medicinali e reati analoghi (ovvero relativi a reati penali e a comportamento criminale)</p> <p>b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)</p> <p>Ogni rete 24/7 elencata, per autorità/servizio/organizzazione simile, deve specificare lo scopo di cui alla lettera a, o b, o entrambe (inserire la risposta al posto dell'esempio qui sotto).</p>		
	<b>Web</b>	<b>Tipo di rete</b>	<b>Include i prodotti medici contraffatti e i reati correlati (sia per quanto riguarda la condotta criminale che i prodotti)?</b>
	La rete di BCN di INTERPOL 24 ore su 24 e 7 giorni su 7	Applicazione della legge	Include lo scambio di informazioni operative relative al traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti.
	HMA WGEO	Applicazione della legislazione sui dispositivi medici	Include lo scambio di informazioni relative al traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti.
	UCIF	Procuratori specializzati nella rete di cooperazione internazionale	Include la gestione di tutti gli strumenti di cooperazione internazionale applicabili dall'estero per perseguire il traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti nei tribunali penali.
	EUSR	Giudici specializzati nella rete di cooperazione internazionale	L'obiettivo è assistere i tribunali spagnoli, su loro richiesta, in tutte le richieste di cooperazione giudiziaria internazionale che emettono o ricevono nell'esercizio della loro attività giurisdizionale e assistere gli altri membri delle reti di cooperazione giudiziaria.
	EUROJUST	cooperazione giudiziaria internazionale	Il membro nazionale spagnolo di Eurojust è autorizzato a ricevere, trasmettere, agevolare, seguire e fornire informazioni complementari in relazione all'esecuzione delle richieste di cooperazione giudiziaria e delle decisioni, compresi gli strumenti di riconoscimento reciproco, inviati dalle autorità nazionali competenti.
	Canale Europol SIENA	Applicazione della legge	Include lo scambio di informazioni operative relative al traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti.
	CONTATTO CON LA POLIZIA NAZIONALE 24 ORE SU 24, 7 GIORNI SU 7	Indagine sul crimine	Include un indirizzo e-mail e un numero di telefono che qualsiasi forza di polizia (Polizia Nazionale o altro) può contattare per richiedere una risposta rapida o qualsiasi collaborazione.

			Questo contatto si trova presso l'Unità investigativa specializzata incaricata di questo tipo di indagini.
	AEMPS	Applicazione della legislazione sui dispositivi medici	Indirizzo e-mail per la segnalazione all'AEMPS di qualsiasi sospetto e conferma di falsificazione di medicinali nella catena di fornitura legale (medicamentos.falsificados@aemps.es).
Svizzera	<p>Elencate di seguito qualsiasi altra rete 24/7 in cui la vostra autorità/servizio/ufficio, o un'organizzazione simile, è coinvolta nella trasmissione e nella ricezione di richieste di informazioni e/o di cooperazione in questioni di</p> <p>a. Lotta alla contraffazione di prodotti medicali e reati analoghi (ovvero relativi a reati penali e a comportamento criminale)</p> <p>b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)</p> <p>Ogni rete 24/7 elencata, per autorità/servizio/organizzazione simile, deve specificare lo scopo di cui alla lettera a, o b, o entrambe (inserire la risposta al posto dell'esempio qui sotto).</p>		
	<b>Web</b>	<b>Tipo di rete</b>	<b>Include i prodotti medici contraffatti e i reati correlati (sia per quanto riguarda la condotta criminale che i prodotti)?</b>
	La rete di BCN di INTERPOL 24 ore su 24 e 7 giorni su 7	Applicazione della legge	Include lo scambio di informazioni operative relative al traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti.
	HMA WGEO	Applicazione della legislazione sui dispositivi medici	Include lo scambio di informazioni sul traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti.
	Rete SPOC 24/7	Dispositivi medici e forze dell'ordine	Include lo scambio di informazioni sul traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti.
	Procure cantonali e autorità di polizia cantonali	Applicazione della legge	Include lo scambio di informazioni sul traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti.
	FOCBS	Sorveglianza delle frontiere e applicazione della legge	Include lo scambio di informazioni sul traffico di prodotti medici contraffatti e altri prodotti illeciti.
Ucraina	<p>Elencate di seguito qualsiasi altra rete 24/7 in cui la vostra autorità/servizio/ufficio, o un'organizzazione simile, è coinvolta nella trasmissione e nella ricezione di richieste di informazioni e/o di cooperazione in questioni di</p> <p>a. Lotta alla contraffazione di prodotti medicali e reati analoghi (ovvero relativi a reati penali e a comportamento criminale)</p> <p>b. Prodotti medici contraffatti (cioè relativi al prodotto medico)</p> <p>Ogni rete 24/7 elencata, per autorità/servizio/organizzazione simile, deve specificare lo scopo di cui alla lettera a, o b, o entrambe (inserire la risposta al posto dell'esempio qui sotto).</p>		
	<b>Web</b>	<b>Tipo di rete</b>	<b>Include i prodotti medici contraffatti e i reati correlati (sia per quanto riguarda la condotta criminale che i prodotti)?</b>
	Impresa statale "Centro di contatto governativo".	garantire una risposta rapida alle risorse ricevute sulla linea di assistenza governativa meccanismo	Il meccanismo di comunicazione tra il governo e i cittadini, che consente di rispondere prontamente alle questioni problematiche sollevate negli appelli dei cittadini.

**Tabella 19: (D.19) Numero di richieste di informazioni o di scambio di dati, anche da parte delle forze dell'ordine, delle dogane, dell'autorità nazionale di regolamentazione dei dispositivi medici e di altri soggetti, nella lotta contro i dispositivi medici e i reati correlati:**

**Se i dati non sono disponibili per l'inclusione nella risposta a questo questionario, è a causa dei dati:**

**a. RegISTRAZIONI non recuperabili relative a prodotti medici contraffatti e reati simili (relativi a reati e condotte criminali): Si/No**

**b. Non registrato: Si/No**

Armenia	Date di realizzazione/ricezione	Prodotto dal vostro paese verso altri paesi	Ricevuti da altri paesi da altri paesi	
	01/01/2020 a 31/12/2022			
	01/01/2017 a 31/12/2019			
	Se i dati non sono disponibili per l'inclusione nella risposta a questo questionario a causa di			<b>SI</b> <b>NO</b>
	a. registrazioni non recuperabili relative a prodotti medici contraffatti e reati simili (relative a reati e comportamenti penali)			X
b. Non registrato			X	
Belgio	Date di realizzazione/ricezione	Prodotto dal vostro paese verso altri paesi	Ricevuti da altri paesi da altri paesi	
	01/01/2020 a 31/12/2022			
	01/01/2017 a 31/12/2019			
	Se i dati non sono disponibili per l'inclusione nella risposta a questo questionario a causa di			<b>SI</b> <b>NO</b>
	a. registrazioni non recuperabili relative a prodotti medici contraffatti e reati simili (relative a reati e comportamenti penali)			X
b. Non registrato			X	
Bosnia ed Erzegovina	Date fatte/ritirate	Spedizioni dal vostro paese verso altri paesi	Provenienti da altri paesi e accolti nel vostro paese	
	01/01/2020 au 31/12/2022	300 scambi di informazioni attraverso Interpol ( 18 casi)	700 scambi di informazioni tramite Interpol (220 cas ouverts)	
	01/01/2017 au 31/12/2019			
Burkina Faso	Date fatte/ritirate	Spedizioni dal vostro paese verso altri paesi	Provenienti da altri paesi e accolti nel vostro paese	
	01/01/2020 au 31/12/2022	PSN	PSN	
	01/01/2017 au 31/12/2019	PSN	PSN	
	Se non si dispone di dati che consentano di completare la tabella allegata, si prega di indicare la cifra corrispondente:			<b>OUI</b> <b>NO</b>
	a. dati non registrati in modo recuperabile (per i dati relativi alla contraffazione di prodotti medici e a reati analoghi, ossia atti e comportamenti illeciti).			X
b. Dati non registrati.			X	
Croazia	Date di realizzazione/ricezione	Prodotto dal vostro paese verso altri paesi	Ricevuti da altri paesi da altri paesi	
	01/01/2020 a 31/12/2022		Scambio di informazioni e dati attraverso liste di allerta rapida (liste SPOC)	
	01/01/2017 a 31/12/2019		Scambio di informazioni e dati attraverso liste di allerta rapida (liste SPOC)	
	Se i dati non sono disponibili per l'inclusione nella risposta al presente questionario a causa di			<b>SI</b> <b>NO</b>
	a. registrazioni non recuperabili relative a prodotti medici contraffatti e reati simili (relative a reati e comportamenti penali)			X
b. Non registrato				
Francia	Nessun contenuto di dati			
Ungheria	Date di realizzazione/ricezione	Effettuate dal vostro paese ad altri paesi tramite Europol	Ricevuti da altri paesi tramite Europol	
	01/01/2020 a 31/12/2022	55	155	
	01/01/2017 a 31/12/2019		198	
				<b>SI</b> <b>NO</b>

	Se i dati non sono disponibili per l'inclusione nella risposta a questo questionario a causa di				
	a.	registrazioni non recuperabili relative a prodotti medici contraffatti e reati simili (relative a reati e comportamenti penali)	x		
	b.	Non registrato		x	
Irlanda	Date di realizzazione/ricezione	Prodotto dal vostro paese verso altri paesi	Ricevuti da altri paesi da altri paesi		
	01/01/2020 a 31/12/2022				
	01/01/2017 a 31/12/2019				
				<b>SI</b>	<b>NO</b>
	Se i dati non sono disponibili per l'inclusione nella risposta al presente questionario a causa di				
a.	registrazioni non recuperabili relative a prodotti medici contraffatti e reati simili (relative a reati e comportamenti penali)		SI	SI	
b.	Non registrato		N/D	N/D	
Moldavia	Date di realizzazione/ricezione	Prodotto dal vostro paese verso altri paesi	Ricevuti da altri paesi da altri paesi		
	01/01/2020 a 31/12/2022	0	30		
	01/01/2017 a 31/12/2019	0	12 (riferito solo al periodo dal 01/01/2019 al 31.12.2019)		
				<b>SI</b>	<b>NO</b>
	Se i dati non sono disponibili per l'inclusione nella risposta al presente questionario a causa di				
a.	registrazioni non recuperabili relative a prodotti medici contraffatti e reati simili (relative a reati e comportamenti penali)		SI	-	
b.	Non registrato		-	No	
Marocco	Nessun contenuto di dati				
Portogallo	Date di realizzazione/ricezione	Prodotto dal vostro paese verso altri paesi	Ricevuti da altri paesi da altri paesi		
	01/01/2020 a 31/12/2022				
	01/01/2017 a 31/12/2019				
				<b>SI</b>	<b>NO</b>
	Se i dati non sono disponibili per l'inclusione nella risposta a questo questionario a causa di				
a.	registrazioni non recuperabili relative a prodotti medici contraffatti e reati simili (relative a reati e comportamenti penali)			NO	
b.	Non registrato			NO	
Slovenia	Date di realizzazione/ricezione	Prodotto dal vostro paese verso altri paesi	Ricevuti da altri paesi da altri paesi		
	01/01/2020 a 31/12/2022		MF: L'Amministrazione finanziaria non ha ricevuto informazioni di questo tipo.		
	01/01/2017 a 31/12/2019		MF: L'Amministrazione finanziaria non ha ricevuto informazioni di questo tipo.		
Spagna	<b>Date realizzate/ricevute-dati della guardia civile</b>	Prodotto dal vostro paese verso altri paesi	Ricevuti da altri paesi da altri paesi		
	01/01/2020 a 31/12/2022	43	56		
	01/01/2017 a 31/12/2019	31	29		
				<b>SI</b>	<b>NO</b>
	Se i dati non sono disponibili per l'inclusione nella risposta a questo questionario a causa di				
a.	registrazioni non recuperabili relative a prodotti medici contraffatti e reati simili (relative a reati e comportamenti penali)		x		
b.	Non registrato				
Svizzera	Date di realizzazione/ricezione	Prodotto dal vostro paese verso altri paesi	Ricevuti da altri paesi da altri paesi		
	01/01/2020 a 31/12/2022				
	01/01/2017 a 31/12/2019				
				<b>SI</b>	<b>NO</b>

	Se i dati non sono disponibili per l'inclusione nella risposta a questo questionario a causa di		
	a. registrazioni non recuperabili relative a prodotti medici contraffatti e reati simili (relative a reati e comportamenti penali)	x	
	b. Non registrato		
Ucraina	Date di realizzazione/ricezione	Prodotto dal vostro paese verso altri paesi	Ricevuti da altri paesi da altri paesi
	01/01/2020 a 31/12/2022	78	648
	01/01/2017 a 31/12/2019		Circa 620

**Riquadro 20: (D.20) Identificare i tipi di richieste che dovrebbero essere scambiate su una rete 24/7 tra paesi:**

**a. accesso rapido alle prove nei procedimenti penali: Sì/No**

**b. conservazione delle prove in un'altra giurisdizione Sì/No**

**c. scambio di informazioni sulla ricerca: Sì/No**

**d. informazioni sui prodotti medici contraffatti: Sì/No**

**e. consulenza tecnica: Sì/No**

**f. altro (descrivere brevemente)**

		Sì	NO
Armenia	Identificare quali tipi di richieste devono essere scambiate su una rete 24/7 tra i Paesi:		
	s. Accesso rapido alle prove nei procedimenti penali	X	
	t. Conservazione delle prove in un'altra giurisdizione		
	u. Scambio di informazioni sulla ricerca	X	
	v. Informazioni sui prodotti medici contraffatti	X	
	w. Consulenza tecnica		
	x. Altro (descrivere brevemente)		
Belgio	Identificare quali tipi di richieste devono essere scambiate su una rete 24/7 tra i Paesi:		
	a. Accesso rapido alle prove nei procedimenti penali	X	
	b. Conservazione delle prove in un'altra giurisdizione	X	
	c. Scambio di informazioni sulla ricerca	X	
	d. Informazioni sui prodotti medici contraffatti		X
	e. Consulenza tecnica		X
	f. Altro (descrivere brevemente)		
Bosnia ed Erzegovina	Quali sono i diversi tipi di richieste che possono essere fatte in una rete 24/7 tra paesi?	OUI	NO
	a. Accesso rapido alle prove nei procedimenti penali		
	b. Conservazione delle prove in un'altra giurisdizione		
	c. Distribuzione degli elementi dell'indagine	oui	
	d. Informazioni sui prodotti medici difettosi	oui	
	e. Consulenza tecnica	oui	
	f. Altre (Estradizione)	oui	
Burkina Faso	Quali sono i diversi tipi di richieste che possono essere fatte in una rete 24/7 tra paesi?	OUI	NO
	a. Accesso rapido alle prove nei procedimenti penali	X	
	b. Conservazione delle prove in un'altra giurisdizione	X	
	c. Distribuzione degli elementi dell'indagine	X	
	d. Informazioni sui prodotti medici difettosi	X	
	e. Consulenza tecnica	X	
	f. Altre		
Croazia	Identificare quali tipi di richieste devono essere scambiate su una rete 24/7 tra i Paesi:		
	a. Accesso rapido alle prove nei procedimenti penali	X	
	b. Conservazione delle prove in un'altra giurisdizione	X	
	c. Scambio di informazioni sulla ricerca	X	
	d. Informazioni sui prodotti medici contraffatti	X	
	e. Consulenza tecnica		
	f. Altro (descrivere brevemente): informazioni sui difetti di qualità	X	
Francia	Quali sono i diversi tipi di richieste che possono essere fatte in una rete 24/7 tra paesi?	OUI	NO
	a. Accesso rapido alle prove nei procedimenti penali		
	b. Conservazione delle prove in un'altra giurisdizione		
	c. Distribuzione degli elementi dell'indagine	X	
	d. Informazioni sui prodotti medici difettosi	X	
	e. Consulenza tecnica	X	
	f. Altro (specificare)		

	Le richieste di assistenza legale internazionale non possono passare interamente attraverso i punti di contatto 24/7 che non riguardano più della cooperazione di polizia o amministrativa, ma devono passare attraverso le richieste di assistenza legale.		
Ungheria	<b>DOMANDA</b>	<b>SI</b>	<b>NO</b>
	Indicare quali tipi di richieste devono essere scambiate su una rete 24/7 tra i Paesi:		
	a. Accesso rapido alle prove nei procedimenti penali		
	b. Conservazione delle prove in un'altra giurisdizione		
	c. Scambio di informazioni sulla ricerca		
	d. Informazioni sui prodotti medici contraffatti	x	
	e. Consulenza tecnica	x	
f. Altro (descrivere brevemente)			
Irlanda	<b>DOMANDA</b>	<b>SI</b>	<b>NO</b>
	Indicare quali tipi di richieste devono essere scambiate su una rete 24/7 tra i Paesi:		
	a. Accesso rapido alle prove nei procedimenti penali	Si	
	b. Conservazione delle prove in un'altra giurisdizione	Si	
	c. Scambio di informazioni sulla ricerca	Si	
	d. Informazioni sui prodotti medici contraffatti	Si	
	e. Consulenza tecnica	Si	
f. Altro (descrivere brevemente)			
Moldavia		<b>SI</b>	<b>NO</b>
	Individuare quali tipi di richieste devono essere scambiate su una rete 24/7 tra i Paesi:		
	a. Accesso rapido alle prove nei procedimenti penali		
	b. Conservazione delle prove in un'altra giurisdizione		
	c. Scambio di informazioni sulla ricerca		
	d. Informazioni sui prodotti medici contraffatti	X	
	e. Consulenza tecnica		
f. Altro (descrivere brevemente)			
Marocco		<b>OUI</b>	<b>NO</b>
	Indicare i diversi tipi di richieste che possono essere fatte in una rete 24/7 tra Paesi:		
	a. Accesso rapido alle prove nei procedimenti penali		
	b. Conservazione delle prove in un'altra giurisdizione		
	c. Distribuzione degli elementi dell'indagine	X	
	d. Informazioni sui prodotti medici difettosi	X	
	e. Consulenza tecnica	X	
f. Altro (specificare)			
Portogallo		<b>SI</b>	<b>NO</b>
	Identificare quali tipi di richieste devono essere scambiate su una rete 24/7 tra i Paesi:		
	a. Accesso rapido alle prove nei procedimenti penali		No
	b. Conservazione delle prove in un'altra giurisdizione		No
	c. Scambio di informazioni sulla ricerca		No
	d. Informazioni sui prodotti medici contraffatti		No
	e. Consulenza tecnica		No
f. Altro (descrivere brevemente)		No	
Slovenia		<b>SI</b>	<b>NO</b>
	Identificare quali tipi di richieste devono essere scambiate su una rete 24/7 tra i Paesi:		
	a. Accesso rapido alle prove nei procedimenti penali	MNZ	
	b. Conservazione delle prove in un'altra giurisdizione		
	c. Scambio di informazioni sulla ricerca	MNZ	
	d. Informazioni sui prodotti medici contraffatti	MNZ	
	e. Consulenza tecnica		
f. Altro (descrivere brevemente)			
Spagna		<b>SI</b>	<b>NO</b>
	Identificare quali tipi di richieste devono essere scambiate su una rete 24/7 tra i Paesi:		
	a. Accesso rapido alle prove nei procedimenti penali	x	
	b. Conservazione delle prove in un'altra giurisdizione	x	
	c. Scambio di informazioni sulla ricerca	x	
	d. Informazioni sui prodotti medici contraffatti	x	
	e. Consulenza tecnica	x	
f. Altro (descrivere brevemente)			
Svizzera		<b>SI</b>	<b>NO</b>
	Identificare quali tipi di richieste devono essere scambiate su una rete 24/7 tra i Paesi:		
	a. Accesso rapido alle prove nei procedimenti penali	x	
	b. Conservazione delle prove in un'altra giurisdizione	x	
	c. Scambio di informazioni sulla ricerca		X
	d. Informazioni sui prodotti medici contraffatti		X
	e. Consulenza tecnica		X
f. Altro (descrivere brevemente)			
Ucraina		<b>SI</b>	<b>NO</b>
	Identificare quali tipi di richieste devono essere scambiate su una rete 24/7 tra i Paesi:		
a. Accesso rapido alle prove nei procedimenti penali	X		

	b. Conservazione delle prove in un'altra giurisdizione	X	
	c. Scambio di informazioni sulla ricerca		X
	d. Informazioni sui prodotti medici contraffatti	X	
	e. Consulenza tecnica	X	
	f. Altro (descrivere brevemente)		

## Commenti aggiuntivi

<b>Svizzera</b>
<p><i>"Prima di rispondere al Questionario sulla Rete 24/7 ("Questionario"), Swissmedic desidera sottolineare la sua insoddisfazione per il processo di sviluppo del Questionario. Swissmedic, che è membro del gruppo di lavoro MEDICRIME 24/7, non è stata invitata a partecipare allo sviluppo delle domande. Piuttosto che adottare un approccio accademico, è di estrema importanza tenere in considerazione il punto di vista degli operatori. La domanda da porsi è: perché è necessario che gli Stati membri della Convenzione MEDICRIME istituiscano una rete 24/7? Per rispondere a questa domanda, è necessario identificare i casi in cui l'accessibilità 24/7 è necessaria per l'azione penale. A prescindere da ciò, anche le domande sono mal formulate, in quanto in parte si sovrappongono (cfr. Domanda 1 lett. a: "strategia nazionale" vs. lett. b: "strategia nazionale o piano d'azione nazionale") o coprono sezioni che non sono domande nel senso proprio del termine, ma piuttosto richieste di (ulteriore) motivazione (ad esempio "Domande" 3 b] o d]). Infine, le <b>istruzioni per la compilazione del questionario, secondo le quali le risposte errate devono essere cancellate (cfr. pagina 3, punto 2)</b>, sono <b>molto confuse e del tutto infrequenti</b>. Normalmente, nei questionari di qualsiasi tipo, si deve barrare una casella corretta. È prevedibile che molti di coloro che hanno risposto a questo questionario non diano le risposte corrette.</i></p>



Questo rapporto è stato redatto nell'ambito del **progetto CRIMFAMED** (Countering counterfeit medical products - Global programme), finanziato da un contributo volontario della **Francia**.