

GAZZETTA UFFICIALE

Serie Generale n. 212 del 11-9-2017

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

MINISTERO DELLA SALUTE

DECRETO 20 luglio 2017 Programma di autosufficienza nazionale del sangue e dei suoi prodotti, per l'anno 2017. (17A06250) *Pag. 1*

DECRETO 2 agosto 2017 Indicazioni operative a carattere tecnico-scientifico, ai sensi dell'articolo 8 del decreto legislativo 15 febbraio 2016, n. 28. (17A06268) *Pag. 22*

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITA'

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

DETERMINA 5 settembre 2017 Regime di rimborsabilita' e prezzo a seguito di nuove indicazioni terapeutiche del medicinale per uso umano «Nplate». (Determina n. 1505/2017). (17A06265) *Pag. 28*

DETERMINA 5 settembre 2017 Classificazione del medicinale per uso umano «Farydak», ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 1506/2017). (17A06266) *Pag. 30*

DETERMINA 5 settembre 2017 Regime di rimborsabilita' e prezzo del medicinale per uso umano «Jinarc». (Determina n. 1507/2017). (17A06267) *Pag. 32*

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

COMUNICATO Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Flolan». (17A06229) *Pag. 35*

COMUNICATO Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Niferex». (17A06230) *Pag. 36*

COMUNICATO Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ondansetron EG». (17A06231) *Pag. 36*

COMUNICATO Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Esomeprazolo Germed Pharma». (17A06232) *Pag. 36*

COMUNICATO Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Duac». (17A06233) *Pag. 37*

COMUNICATO Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Dulex». (17A06234) *Pag. 37*

COMUNICATO Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ezemantis». (17A06235) *Pag. 37*

COMUNICATO Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Carboplatino Pfizer». (17A06236) *Pag. 37*

COMUNICATORrettifica della determina n. 1289/2017 del 12 luglio 2017, concernente l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Voriconazolo Aristo». (17A06237)*Pag. 38*

COMUNICATORevoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio, mediante procedura di importazione parallela, dei medicinali per uso umano «Buscapina» e «Pantorc». (17A06247)*Pag. 38*

COMUNICATORevoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ritonavir Mylan». (17A06249)*Pag. 38*

COMUNICATORevoca dell'autorizzazione alla produzione di medicinali per uso umano rilasciata alla Societa' Ivers Lee Italia S.p.a. (17A06264)*Pag. 38*

MINISTERO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

COMUNICATOCambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 28 agosto 2017 (17A06269)*Pag. 39*

COMUNICATOCambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 29 agosto 2017 (17A06270)*Pag. 39*

COMUNICATOCambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 30 agosto 2017 (17A06271)*Pag. 40*

COMUNICATOCambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 31 agosto 2017 (17A06272)*Pag. 40*

MINISTERO DELLA SALUTE

COMUNICATORinnovo ed estensione dell'autorizzazione all'organismo Certiquality S.r.l. al rilascio della certificazione CE di rispondenza della conformita' dei dispositivi medici. (17A06273)*Pag. 41*