



Novità in Gazzetta Ufficiale 20 - 26 luglio 2013

Data 27 luglio 2013
Categoria professione

Provvedimenti di interesse medico-sanitario pubblicati in Gazzetta Ufficiale: 20 - 26 luglio 2013.

Disciplina della certificazione dell'attività sportiva non agonistica e amatoriale e linee guida sulla dotazione e l'utilizzo di defibrillatori semiautomatici e di eventuali altri dispositivi salvavita

 [DECRETO DEL MINISTERO DELLA SALUTE DEL 24.04.13 \(Gazzetta Ufficiale n. 169 del 20.07.13\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2013/405210.htm)

Attività di rimborso alle regioni, per il ripiano dell'eccedenza del tetto di spesa per il medicinale per uso umano «Luveris». (Determina n. 636/2013)

 [DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 09.07.13 \(Gazzetta Ufficiale n. 170 del 22.07.13\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2013/405211.htm)

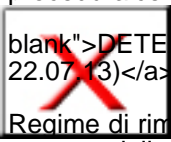
Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale Luveris (lutropina alfa) - autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determina n. 629/2013)

 [DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 09.07.13 \(Gazzetta Ufficiale n. 170 del 22.07.13\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2013/405212.htm)

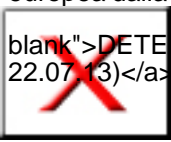
Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale Capecitabina Accord (capecitabina) - autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determina n. 621/2013)

 [DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 09.07.13 \(Gazzetta Ufficiale n. 170 del 22.07.13\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2013/405213.htm)

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale Pioglitazone Accord (pioglitazone) - autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determina n. 631/2013)

 [DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 09.07.13 \(Gazzetta Ufficiale n. 170 del 22.07.13\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2013/405214.htm)

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale Jakavi (ruxolitinib) - autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determina n. 632/2013)

 [DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 09.07.13 \(Gazzetta Ufficiale n. 170 del 22.07.13\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2013/405215.htm)