



## Novità in Gazzetta Ufficiale 13 - 19 settembre 2014

Data 20 settembre 2014  
Categoria professione

Provvedimenti di interesse medico-sanitario pubblicati in Gazzetta Ufficiale: 13 - 19 settembre 2014.

Rettifica alla determina 17 luglio 2014 concernente l'aggiornamento parziale dell'elenco dei medicinali, istituito con il provvedimento della Commissione unica del farmaco del 20 luglio 2000, erogabili a totale carico del Servizio sanitario nazionale, ai sensi della legge 23 dicembre 1996, n. 648 (Allegato n. 4). (Determina n. 897/2014)

[DETERMINA DELL' AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 03.09.14 \(Gazzetta Ufficiale n. 214 del 15.09.14\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2014/406195.htm)

Regime di rimborsabilità e prezzo a seguito di nuove indicazioni terapeutiche del medicinale per uso umano «Revlimid» (lenalidomide). (Determina n. 902/2014)

[DETERMINA DELL' AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 04.09.14 \(Gazzetta Ufficiale n. 214 del 15.09.14\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2014/406196.htm)

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale per uso umano «Revlimid» (lenalidomide) - autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determina n. 903/2014)

[DETERMINA DELL' AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 04.09.14 \(Gazzetta Ufficiale n. 214 del 15.09.14\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2014/406197.htm)

Regime di rimborsabilità e prezzo a seguito di nuove indicazioni terapeutiche del medicinale per uso umano «Yervoy». (Determina n. 901/2014)

[DETERMINA DELL' AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 04.09.14 \(Gazzetta Ufficiale n. 214 del 15.09.14\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2014/406198.htm)

Regime di rimborsabilità e prezzo, a seguito di nuove indicazioni terapeutiche del medicinale per uso umano «Zytiga» (abiraterone acetato). (Determina n. 927/2014)

[DETERMINA DELL' AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 04.09.14 \(Gazzetta Ufficiale n. 214 del 15.09.14\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2014/406199.htm)

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale per uso umano «Sancuso» (granisetron) - autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determina n. 909/2014)

[DETERMINA DELL' AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 04.09.14 \(Gazzetta Ufficiale n. 214 del 15.09.14\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2014/406200.htm)

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale per uso umano «Signifor» (pasireotide) - autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determina n. 905/2014)

[DETERMINA DELL' AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 04.09.14 \(Gazzetta Ufficiale n. 214 del 15.09.14\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2014/406201.htm)

Modifica alla determina 24 novembre 2010, concernente la proroga dell'inserimento del medicinale per uso umano «lenalidomide», nell'elenco dei medicinali erogabili a totale carico del Servizio sanitario nazionale. (Determina n. 931/2014)

[DETERMINA DELL' AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 05.09.14 \(Gazzetta Ufficiale n. 214 del 15.09.14\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2014/406202.htm)

Inserimento del medicinale per uso umano «bleomicina solfato», nell'elenco dei medicinali erogabili a totale carico del Servizio sanitario nazionale. (Determina n. 935/2014)

[DETERMINA DELL' AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 05.09.14 \(Gazzetta Ufficiale n. 214 del 15.09.14\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2014/406203.htm)

Regolamento recante: «Attuazione della norma transitoria n. 1 dell'A.C.N. per la disciplina dei rapporti tra il Ministero della salute, i medici ambulatoriali, specialisti e generici e le altre professionalità sanitarie - biologi, chimici e psicologi - operanti negli ambulatori direttamente gestiti dal Ministero della salute per l'assistenza sanitaria e medico legale al personale navigante, marittimo e dell'aviazione civile. Validità 1° gennaio 2006 - 31 dicembre 2009», reso esecutivo con



decreto 3 ottobre 2012, n. 202

 [DECRETO DEL MINISTERO DELLA SALUTE DEL 08.07.14 \(Gazzetta Ufficiale n. 216 del 17.09.14\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2014/406204.htm)

Modalità, procedure e condizioni per lo svolgimento delle indagini cliniche con dispositivi medici impiantabili attivi ai sensi dell'articolo 7, comma 6, del decreto legislativo 14 dicembre 1992, n. 507 e successive modificazioni

 [DECRETO DEL MINISTERO DELLA SALUTE DEL 25.06.14 \(Gazzetta Ufficiale n. 218 del 19.09.14\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2014/406205.htm)