

Novità in Gazzetta Ufficiale 31 luglio - 6 agosto 2021

07 agosto 2021 Data Categoria professione

Provvedimenti di interesse medico-sanitario pubblicati in Gazzetta Ufficiale: 31 luglio - 6 agosto 2021.

Regime di rimborsabilità e prezzo, a seguito di nuove indicazioni terapeutiche, del medicinale per uso umano «Rixathon». (Determina n. DG/844/2021)

<a href="http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2021/413494.htm" target="blar DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 15.07.21 (Gazzetta Ufficiale n. 182 del 31.07.21) blank">DETERMINA

Regime di rimborsabilità e prezzo del medicinale per uso umano «Quinsair». (Determina n. DG/876/2021)

href="http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2021/413497.htm" target=" blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 15.07.21 (Gazzetta Ufficiale n. 184 del 03.08.21)

Classificazione del medicinale per uso umano «Namuscla (mexiletina)». (Determina n. DG/872/2021)

blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 15.07.21 (Gazzetta Ufficiale n. 185 del 04.08.21) href="http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2021/413499.htm" target="

Inserimento del medicinale Lenalidomide nell'elenco dei medicinali erogabili a totale carico del Servizio sanitario nazionale, ai sensi della legge 23 dicembre 1996, n. 648, al dosaggio di 10 mg die, nei giorni 1-21 (cicli 28 giorni) come terapia di mantenimento di pazienti adulti con mieloma multiplo di nuova diagnosi sottoposti a trapianto autologo di cellule staminali. (Determina n. 93686/2021)

` DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 30.07.21 (Gazzetta Ufficiale n. 185 del 04.08.**2**1)

Fondo svilupto e coesione - Approvazione del piano sviluppo e coesione del Ministero della salute. (Delibera n. 5/2021) DELIBERA DEL COMITATO INTERMINISTERIALE PER LA PROGRAMMAZIONE ECONOMICA E LO SVILUPPO SOSTENIBILE DEL 29.04.21 (Gazzetta Ufficiale n. 185 del 04.08.21)</br>

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Buvidal», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 102/2021)

| DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 26.07.21 (Gazzetta Ufficiale n. 187 del 06.08.21)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Diacomit», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 103/2021)

href="http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2021/413505.htm" blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 26.07.21 (Gazzetta Ufficiale n. 187 del 06.08.21)

<u>Classificazior</u>e, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Giapreza», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 104/2021)

href="http://www.medicoeleggi.com/argomentio00/italia2021/413506.htm" blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 26.07.21 (Gazzetta Ufficiale n. 187 del 06.08.21)

<u>Classificazior</u>e, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Ibrance», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 105/2021)

blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 26.07.21 (Gazzetta Ufficiale n. 187 del 06.08 21)

Definizione delle modalità e delle condizioni di impiego dell'anticorpo monoclonale sotrovimab, ai sensi del decreto 12 luglio 2021. (Determina n. DG 911/2021)

href="http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2021/413508.htm" blank">DETERMINA DELL'AGENZIÀ ITALIANA DEL FARMACO DEL 04.08.21 (Gazzetta Ufficiale n. 187 del 06.08.21)

Modifica della determina AIFA n. 696 del 14 giugno 2021, concernente la «modifica della definizione delle modalità e



delle condizioni di impiego dell'anticorpo monoclonale casirivimab-imdevimab».(Determina n. DG 912/2021)

DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 04.08.21 (Gazzetta Ufficiale n. 187 del 06.08.21)