



Novità in Gazzetta Ufficiale 12 - 18 novembre 2022

Data 19 novembre 2022
Categoria professione

Provvedimenti di interesse medico-sanitario pubblicati in Gazzetta Ufficiale: 12 - 18 novembre 2022.

Classificazione ai sensi dell'art. 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano a base di mercaptamina (cisteamina bitartrato) «Procysbi». (Determina n. 177/2022)

[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 04.11.22 \(Gazzetta Ufficiale n. 265 del 12.11.22\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2022/414785.htm)

Classificazione ai sensi dell'art. 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano a base di ritonavir «Ritonavir Mylan». (Determina n. 178/2022)

[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 04.11.22 \(Gazzetta Ufficiale n. 265 del 12.11.22\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2022/414786.htm)

Classificazione ai sensi dell'art. 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano a base di bevacizumab «Vegzelma». (Determina n. 179/2022)

[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 04.11.22 \(Gazzetta Ufficiale n. 265 del 12.11.22\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2022/414787.htm)

Classificazione ai sensi dell'art. 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano a base di efgartigimod alfa «Vyvgart». (Determina n. 180/2022)

[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 04.11.22 \(Gazzetta Ufficiale n. 265 del 12.11.22\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2022/414788.htm)

Classificazione ai sensi dell'art. 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano a base di eptacog beta «Cevenfacta». (Determina n. 181/2022)

[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 04.11.22 \(Gazzetta Ufficiale n. 265 del 12.11.22\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2022/414789.htm)

Inserimento del medicinale «Brentuximab vedotin», nell'elenco istituito, ai sensi della legge n. 648/1996, per le seguenti indicazioni: trattamento di pazienti pediatrici affetti da linfoma di Hodgkin CD30+ recidivato o refrattario; trattamento di pazienti pediatrici affetti da linfoma anaplastico a grandi cellule CD30+ recidivato o refrattario. (Determina n. 127071)

[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 07.11.22 \(Gazzetta Ufficiale n. 265 del 12.11.22\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2022/414790.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di Melfalan flufenamide, denominato «Pepaxti». (Determina n. 182/2022)

[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 04.11.22 \(Gazzetta Ufficiale n. 266 del 14.11.22\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2022/414792.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di Lasmiditan, denominato «Rayvow». (Determina n. 183/2022)

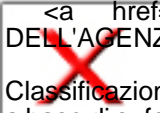
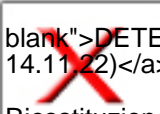
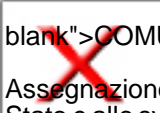


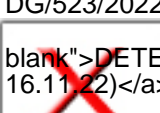

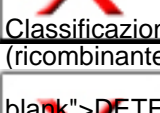
[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 04.11.22 \(Gazzetta Ufficiale n. 266 del 14.11.22\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2022/414793.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di Asciminib, denominato «Scemblix». (Determina n. 184/2022)

[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 04.11.22 \(Gazzetta Ufficiale n. 266 del 14.11.22\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2022/414794.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di Lenacapavir, denominato «Sunlenca». (Determina n. 185/2022)



	<p>DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 04.11.22 (Gazzetta Ufficiale n. 266 del 14.11.22)</p> <p>Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di sufentanil, denominato «Dzuveo». (Determina n. 186/2022)</p>
	<p>DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 04.11.22 (Gazzetta Ufficiale n. 266 del 14.11.22)</p> <p>Ricostituzione della Commissione nazionale per la formazione continua</p>
	<p>COMUNICATO DEL MINISTERO DELLA SALUTE (Gazzetta Ufficiale n. 266 del 14.11.22)</p> <p>Assegnazione delle risorse a valere sul Fondo finalizzato al rilancio degli investimenti delle amministrazioni centrali dello Stato e allo sviluppo del Paese</p>
	<p>DECRETO DEL MINISTERO DELLA SALUTE DEL 29.09.22 (Gazzetta Ufficiale n. 268 del 16.11.22)</p> <p>Regime di rimborsabilità e prezzo a seguito di nuove indicazioni terapeutiche del medicinale e rinegoziazione del medicinale «Orfadin», ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 791/2022)</p>
	<p>DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 07.11.22 (Gazzetta Ufficiale n. 268 del 16.11.22)</p> <p>Aggiornamento della scheda di prescrizione cartacea per i farmaci biologici per la psoriasi a placche. (Determina n. DG/523/2022)</p>
	<p>DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 11.11.22 (Gazzetta Ufficiale n. 268 del 16.11.22)</p> <p>Armonizzazione del regime di fornitura dei medicinali a base del principio attivo «fibrinogeno umano». (Determina n. DG/524/2022)</p>
	<p>DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 11.11.22 (Gazzetta Ufficiale n. 268 del 16.11.22)</p> <p>Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del vaccino anti Covid-19 (ricombinante, adiuvato) denominato «Vidprevtyn Beta». (Determina n. 190/2022)</p>
	<p>DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 17.11.22 (Gazzetta Ufficiale n. 270 del 18.11.22)</p>