



## Novità in Gazzetta Ufficiale 19 - 25 ottobre 2024

Data 26 ottobre 2024  
Categoria professione

Provvedimenti di interesse medico-sanitario pubblicati in Gazzetta Ufficiale: 19 - 25 ottobre 2024.

Adeguamento della disciplina sanzionatoria prevista dal testo unico delle leggi in materia di disciplina degli stupefacenti e sostanze psicotrope, prevenzione, cura e riabilitazione dei relativi stati di tossicodipendenza, di cui al decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309, al regolamento (UE) n. 1259/2013 del Parlamento europeo e del Consiglio del 20 novembre 2013, che modifica il regolamento (CE) n. 111/2005 del Consiglio recante norme per il controllo del commercio dei precursori di droghe tra la comunità e i paesi terzi

[blank">DECRETO LEGISLATIVO N. 156 DEL 07.10.24 \(Gazzetta Ufficiale n. 247 del 21.10.24\)</a>](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2024/416680.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di pegzilarginase, «Loargys». (Determina n. 572/2024)

[blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 11.10.24 \(Gazzetta Ufficiale n. 247 del 21.10.24\)</a>](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2024/416681.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di emtricitabina/tenofovir disoproxil, «Emtricitabina/Tenofovir Disoproxil Mylan». (Determina n. 573/2024)

[blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 11.10.24 \(Gazzetta Ufficiale n. 247 del 21.10.24\)</a>](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2024/416682.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di adalimumab, «Hyrimoz». (Determina n. 574/2024)

[blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 11.10.24 \(Gazzetta Ufficiale n. 247 del 22.10.24\)</a>](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2024/416684.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di tildrakizumab, «Ilumetri». (Determina n. 575/2024)

[blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 11.10.24 \(Gazzetta Ufficiale n. 247 del 22.10.24\)</a>](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2024/416685.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di budesonide, «Kinpeygo». (Determina n. 576/2024)

[blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 11.10.24 \(Gazzetta Ufficiale n. 247 del 22.10.24\)</a>](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2024/416686.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di entrectinib, «Rozlytrek». (Determina n. 580/2024)

[blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 11.10.24 \(Gazzetta Ufficiale n. 247 del 22.10.24\)</a>](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2024/416687.htm)

Classificazione ai sensi dell'art. 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di risankizumab, «Skyrizi». (Determina n. 581/2024)

[blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 11.10.24 \(Gazzetta Ufficiale n. 247 del 22.10.24\)</a>](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2024/416688.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di semaglutide, «Ozempic». (Determina n. 579/2024)

[blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 11.10.24 \(Gazzetta Ufficiale n. 249 del 23.10.24\)</a>](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2024/416690.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di ocrelizumab, «Ocrevus». (Determina n. 578/2024)



[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 11.10.24 \(Gazzetta Ufficiale n. 249 del 23.10.24\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2024/416691.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di binimetinib, «Mektovi». (Determina n. 577/2024)

[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 11.10.24 \(Gazzetta Ufficiale n. 249 del 23.10.24\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2024/416692.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di paclitaxel, «Apexelsin». (Determina n. 589/2024)

[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 11.10.24 \(Gazzetta Ufficiale n. 249 del 23.10.24\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2024/416693.htm)

Bando della ricerca finalizzata 2024

[COMUNICATO DEL MINISTERO DELLA SALUTE \(Gazzetta Ufficiale n. 250 del 24.10.24\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2024/416696.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di teriflunomide, «Teriflunomide Mylan». (Determina n. 582/2024)

[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 11.10.24 \(Gazzetta Ufficiale n. 250 del 24.10.24\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2024/416697.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di semaglutide, «Wegovy». (Determina n. 583/2024)

[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 11.10.24 \(Gazzetta Ufficiale n. 250 del 24.10.24\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2024/416698.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di efanesoctocog alfa, «Altuvoct». (Determina n. 584/2024)

[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 11.10.24 \(Gazzetta Ufficiale n. 250 del 24.10.24\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2024/416699.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di apixaban, «Eliquis». (Determina n. 585/2024)

[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 11.10.24 \(Gazzetta Ufficiale n. 250 del 24.10.24\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2024/416700.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di vaccino contro la chikungunya (vivo), «Ixchiq». (Determina n. 586/2024)

[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 11.10.24 \(Gazzetta Ufficiale n. 250 del 24.10.24\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2024/416701.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di Bevacizumab, «Avzivi». (Determina n. 590/2024)

[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 11.10.24 \(Gazzetta Ufficiale n. 250 del 24.10.24\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2024/416702.htm)

Adozione delle linee guida recanti le specifiche tecniche, i prezzi di riferimento e gli standard di qualità dei servizi medici ed infermieristici da affidare a terzi in caso di necessità e urgenza da parte delle aziende e gli enti del Servizio sanitario nazionale, per fronteggiare lo stato di grave carenza di organico del personale sanitario

[DECRETO DEL MINISTERO DELLA SALUTE DEL 17.06.24 \(Gazzetta Ufficiale n. 251 del 25.10.24\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2024/416705.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di mRNA a singola elica con capping in 5' che codifica la glicoproteina F del virus respiratorio sinciziale stabilizzata nella conformazione di pre-fusione, «mResvia». (Determina n. 587/2024)

[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 11.10.24 \(Gazzetta Ufficiale n. 251 del 25.10.24\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2024/416706.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del vaccino anti-Covid 19 a mRNA per uso umano, a base di raxtozinameran, «Comirnaty Omicron XBB.1.5». (Determina n. 588/2024)



[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 11.10.24 \(Gazzetta Ufficiale n. 251 del 25.10.24\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2024/416707.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di dasatinib, «Dasatinib Accord Healthcare». (Determina n. 591/2024)

[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 11.10.24 \(Gazzetta Ufficiale n. 251 del 25.10.24\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2024/416708.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di eribulina, «Eribulin Baxter». (Determina n. 592/2024)

[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 11.10.24 \(Gazzetta Ufficiale n. 251 del 25.10.24\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2024/416709.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di pomalidomide, «Pomalidomide Accord». (Determina n. 593/2024)

[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 11.10.24 \(Gazzetta Ufficiale n. 251 del 25.10.24\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2024/416710.htm)