




## Novità in Gazzetta Ufficiale 24 - 30 maggio 2025


Data 31 maggio 2025  
Categoria professione

Provvedimenti di interesse medico-sanitario pubblicati in Gazzetta Ufficiale: 24 - 30 maggio 2025.


Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di nemolizumab, «Nemluvio». (Determina n. 603/2025)

 [blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 30.04.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 119 del 24.05.25\)</a>](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417365.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di zapomeran, «Kostaive». (Determina n. 604/2025)

 [blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 30.04.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 119 del 24.05.25\)</a>](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417366.htm)


Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di ranibizumab, «Epruvy». (Determina n. 605/2025)

 [blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 30.04.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 119 del 24.05.25\)</a>](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417367.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di rituximab, «Ituxredi». (Determina n. 606/2025)

 [blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 30.04.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 119 del 24.05.25\)</a>](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417368.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di serplulimab, «Hetronifly». (Determina n. 689/2025)

 [blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 15.05.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 120 del 26.05.25\)</a>](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417370.htm)

Modifica delle condizioni e modalità di monitoraggio nell'ambito dei registri AIFA del medicinale per uso umano «Dupixent». (Determina n. 42/2025)

 [blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 19.05.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 121 del 27.05.25\)</a>](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417372.htm)


Modifica delle condizioni e modalità di monitoraggio nell'ambito dei registri AIFA del medicinale per uso umano «Cabometyx». (Determina n. 43/2025)

 [blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 19.05.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 121 del 27.05.25\)</a>](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417373.htm)

Modifica delle condizioni e modalità di monitoraggio nell'ambito dei registri AIFA del medicinale per uso umano «Spevigo». (Determina n. 44/2025)

 [blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 19.05.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 121 del 27.05.25\)</a>](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417374.htm)

Modifica delle condizioni e modalità di monitoraggio nell'ambito dei registri AIFA del medicinale per uso umano «Spexotras». (Determina n. 45/2025)

 [blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 19.05.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 121 del 27.05.25\)</a>](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417375.htm)

Modifica delle condizioni e modalità di monitoraggio nell'ambito dei registri AIFA del medicinale per uso umano «Finlee». (Determina n. 46/2025)



[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 19.05.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 121 del 27.05.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417376.htm)

Nomina dei componenti del Comitato etico per le sperimentazioni degli enti pubblici di ricerca (EPR) e altri enti pubblici a carattere nazionale, presso l'Istituto superiore di sanità

[COMUNICATO DEL MINISTERO DELLA SALUTE \(Gazzetta Ufficiale n. 121 del 27.05.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417377.htm)

Nomina dei componenti del Comitato etico nazionale per le sperimentazioni cliniche relative a terapie avanzate Advanced Medicinal Therapeutical Products ATMP, presso l'Agenzia italiana del farmaco

[COMUNICATO DEL MINISTERO DELLA SALUTE \(Gazzetta Ufficiale n. 121 del 27.05.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417378.htm)

Nomina dei componenti del Comitato etico per le sperimentazioni cliniche in ambito pediatrico, presso l'Agenzia italiana del farmaco

[COMUNICATO DEL MINISTERO DELLA SALUTE \(Gazzetta Ufficiale n. 121 del 27.05.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417379.htm)

Conferma del riconoscimento del carattere scientifico dell'IRCCS di diritto privato «Istituto europeo di oncologia», in Milano, nell'area tematica di afferenza di «oncologia»

[DECRETO DEL MINISTERO DELLA SALUTE DEL 16.05.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 124 del 30.05.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417384.htm)

Rettifica della determina n. 8/2022 del 12 gennaio 2022, concernente l'attuazione del comma 1-bis dell'articolo 35 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, in materia di commercializzazione dei farmaci, per i medicinali di importazione parallela. (Determina n. 15/2025)

[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 13.03.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 124 del 30.05.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417385.htm)

Modifica delle condizioni e modalità di monitoraggio nell'ambito dei registri AIFA del medicinale per uso umano «Kalydeco». (Determina n. 47/2025)

[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 21.05.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 124 del 30.05.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417386.htm)