

## Novità in Gazzetta Ufficiale 20 - 26 luglio 2013

Data 27 luglio 2013 Categoria professione

Provvedimenti di interesse medico-sanitario pubblicati in Gazzetta Ufficiale: 20 - 26 luglio 2013.

Disciplina della certificazione dell'attività sportiva non agonistica e amatoriale e linee guida sulla dotazione e l'utilizzo di defibrillatori semiautomatici e di eventuali altri dispositivi salvavita

<a href="http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2013/405210.htm" target=" blank">DECRETO DEL MINISTERO DELLA SALUTE DEL 24.04.13 (Gazzetta Ufficiale n. 169 del 20.07.13)</a>

Attività di rimborso alle regioni, per il ripiano dell'eccedenza del tetto di spesa per il medicinale per uso umano «Luveris». (Determina n. 636/2013)

<a href="http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2013/405211.htm" target="blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 09.07.13 (Gazzetta Ufficiale n. 170 del 22.07 3)

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale Luveris (lutropina alfa) - autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determina n. 629/2013)

<a href="http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2013/405212.htm" target="blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 09.07.13 (Gazzetta Ufficiale n. 170 del 22.07.3)

Regime di rinborsabilità e prezzo di vendita del medicinale Capecitabina Accord (capecitabina) - autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determina n. 621/2013)

<a href="http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2013/405213.htm" target="blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 09.07.13 (Gazzetta Ufficiale n. 170 del 22.07 3)

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale Pioglitazone Accord (pioglitazone) - autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determina n. 631/2013)

<a href="http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2013/405214.htm" target="blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 09.07.13 (Gazzetta Ufficiale n. 170 del 22.07.13)

Regime di rin borsabilità e prezzo di vendita del medicinale Jakavi (ruxolitinib) - autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determina n. 632/2013)

<a href="http://www.medicoeleggi.cóm/argomenti000/italia2013/405215.htm" target="blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 09.07.13 (Gazzetta Ufficiale n. 170 del 22.07.3)