




## Novità in Gazzetta Ufficiale 12 - 18 agosto 2017

Data 19 agosto 2017  
Categoria professione

Provvedimenti di interesse medico-sanitario pubblicati in Gazzetta Ufficiale: 12 - 18 agosto 2017.

Legge annuale per il mercato e la concorrenza

 [LEGGE N. 124 DEL 04.08.17 \(Gazzetta Ufficiale n. 189 del 14.08.17\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2017/409198.htm)

Divieto di prescrizione e di esecuzione di preparazioni magistrali a scopo dimagrante contenenti le sostanze medicinali efedrina e pseudoefedrina

 [DECRETO DEL MINISTERO DELLA SALUTE DEL 27.07.17 \(Gazzetta Ufficiale n. 189 del 14.08.17\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2017/409199.htm)

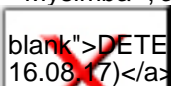
Modifica dei prescrittori per i medicinali a base del principio attivo Voriconazolo autorizzati con regime di fornitura RNRL. (Determina n. 1412/2017)

 [DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 31.07.17 \(Gazzetta Ufficiale n. 189 del 14.08.17\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2017/409200.htm)

Classificazione, ai sensi dell'art. 12, comma 5, legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Emtricitabina/Tenofovir Disoproxil Zentiva», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 1359/2017)

 [DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 20.07.17 \(Gazzetta Ufficiale n. 190 del 16.08.17\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2017/409201.htm)

Classificazione, ai sensi dell'art. 12, comma 5, legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Mysimba», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 1361/2017)

 [DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 20.07.17 \(Gazzetta Ufficiale n. 190 del 16.08.17\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2017/409202.htm)

Classificazione, ai sensi dell'art. 12, comma 5, legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Tenofovir Disoproxil Zentiva», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 1364/2017)

 [DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 20.07.17 \(Gazzetta Ufficiale n. 190 del 16.08.17\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2017/409203.htm)

Classificazione, ai sensi dell'art. 12, comma 5, legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Trumenba», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 1366/2017)

 [DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 20.07.17 \(Gazzetta Ufficiale n. 190 del 16.08.17\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2017/409204.htm)

Classificazione, ai sensi dell'art. 12, comma 5, legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Ivabradina Accord», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 1368/2017)

 [DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 20.07.17 \(Gazzetta Ufficiale n. 191 del 17.08.17\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2017/409205.htm)

Classificazione, ai sensi dell'art. 12, comma 5, legge 8 novembre 2012, n. 189, di medicinali per uso umano «Pergoveris», «Rasagilina Mylan» e «Sildenafil Actavis», approvati con procedura centralizzata. (Determina n. 1370/2017)

 [DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 20.07.17 \(Gazzetta Ufficiale n. 191 del 17.08.17\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2017/409206.htm)

Classificazione, ai sensi dell'art. 12, comma 5, legge 8 novembre 2012, n. 189, dei medicinali per uso umano «Brilique», «Clopidogrel BGR» e «Introna», approvati con procedura centralizzata. (Determina n. 1371/2017)

 [DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 20.07.17 \(Gazzetta Ufficiale n. 191 del 17.08.17\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2017/409207.htm)

Classificazione, ai sensi dell'art. 12, comma 5, legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Varuby»,



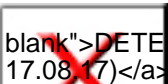
approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 1372/2017)

 [>DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 20.07.17 \(Gazzetta Ufficiale n. 191 del 17.08.17\)</a>](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2017/409208.htm)

Inserimento del medicinale per uso umano plerixafor (Mozobil) nell'elenco dei medicinali erogabili a totale carico del Servizio sanitario, ai sensi della legge 23 dicembre 1996, n. 648, per l'impiego in donatore di cellule staminali allogene familiari o da registro non mobilizzante. (Determina n. 1451)

 [>DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 02.08.17 \(Gazzetta Ufficiale n. 191 del 17.08.17\)</a>](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2017/409209.htm)


Proroga dell'inserimento del medicinale per uso umano ATGAM (siero antilinfocitario di cavallo) nell'elenco dei medicinali erogabili a totale carico del Servizio sanitario nazionale, ai sensi della legge 23 dicembre 1996, n. 648, per la terapia dell'aplasia midollare acquisita, anche denominata anemia aplastica, dopo fallimento di trattamento con siero antilinfocitario di coniglio (Thymoglobuline®). (Determina n. 1467/2017)

 [>DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 04.08.17 \(Gazzetta Ufficiale n. 191 del 17.08.17\)</a>](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2017/409210.htm)

Modifica all'allegato 1 della determina n. 507 del 27 maggio 2013, relativa all'inserimento del medicinale per uso umano teriparatide (Paratormone - PTH) nell'elenco dei medicinali erogabili a totale carico del Servizio sanitario nazionale, ai sensi della legge 23 dicembre 1996, n. 648, quale terapia sostitutiva ormonale per la cura dell'ipoparatiroidismo cronico grave. (Determina n. 1469/2017)

 [>DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 04.08.17 \(Gazzetta Ufficiale n. 191 del 17.08.17\)</a>](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2017/409211.htm)

Recepimento della direttiva (UE) 2015/1787 che modifica gli allegati II e III della direttiva 98/83/CE sulla qualità delle acque destinate al consumo umano. Modifica degli allegati II e III del decreto legislativo 2 febbraio 2001, n. 31

 [>DECRETO DEL MINISTERO DELLA SALUTE DEL 14.06.17 \(Gazzetta Ufficiale n. 192 del 18.08.17\)</a>](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2017/409212.htm)

Classificazione, ai sensi dell'art. 12, comma 5, legge 8 novembre 2012, n. 189 del medicinale per uso umano «Stelara», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 1373/2017)

 [>DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 20.07.17 \(Gazzetta Ufficiale n. 192 del 18.08.17\)</a>](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2017/409213.htm)

Classificazione, ai sensi dell'art. 12, comma 5, legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Pemetrexed Hospira Uk Limited», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 1374/2017)

 [>DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 20.07.17 \(Gazzetta Ufficiale n. 192 del 18.08.17\)</a>](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2017/409214.htm)

Classificazione, ai sensi dell'art. 12, comma 5, legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Humira», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 1375/2017)

 [>DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 20.07.17 \(Gazzetta Ufficiale n. 192 del 18.08.17\)</a>](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2017/409215.htm)

Classificazione, ai sensi dell'art. 12, comma 5, legge 8 novembre 2012, n. 189, dei medicinali per uso umano «Cinquaero» e «Vizarsin», approvati con procedura centralizzata. (Determina n. 1376/2017)

 [>DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 20.07.17 \(Gazzetta Ufficiale n. 192 del 18.08.17\)</a>](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2017/409216.htm)