




Novità in Gazzetta Ufficiale 3 - 9 marzo 2018

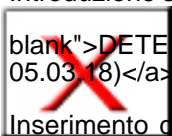
Data 10 marzo 2018
Categoria professione

Provvedimenti di interesse medico-sanitario pubblicati in Gazzetta Ufficiale: 3 - 9 marzo 2018.

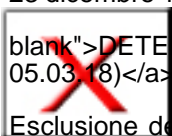
Introduzione scheda di prescrizione cartacea per l'indicazione terapeutica Spondiloartrite Assiale non radiografica (SAnoER). (Determina n. 1921/2017)

 [blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 22.11.17 \(Gazzetta Ufficiale n. 53 del 05.03.18\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2018/410095.htm)

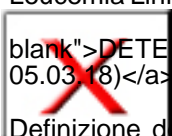
Introduzione scheda di prescrizione cartacea per l'indicazione terapeutica Colite Ulcerosa. (Determina n. 279/2018)

 [blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 19.02.18 \(Gazzetta Ufficiale n. 53 del 05.03.18\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2018/410096.htm)

Inserimento del medicinale rituximab (originatore o biosimilare) nell'elenco dei medicinali erogabili a totale carico del Servizio sanitario nazionale, ai sensi del decreto-legge 21 ottobre 1996, n. 536, convertito, con modificazioni, dalla legge 23 dicembre 1996, n. 648, per il trattamento della neuromielite ottica. (Determina n. 330/2018)

 [blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 23.02.18 \(Gazzetta Ufficiale n. 53 del 05.03.18\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2018/410097.htm)


Esclusione del medicinale pegasparaginasi (Oncaspar) dall'elenco dei medicinali erogabili a totale carico del Servizio sanitario nazionale, ai sensi del decreto-legge 21 ottobre 1996, n. 536, convertito, con modificazioni, dalla legge 23 dicembre 1996, n. 648, per l'indicazione: "trattamento in prima linea di pazienti pediatrici/giovani/adulti affetti da Leucemia Linfoblastica Acuta (LLA)". (Determina n. 331/2018)

 [blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 23.02.18 \(Gazzetta Ufficiale n. 53 del 05.03.18\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2018/410098.htm)

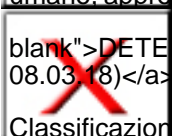
Definizione del materiale informativo-educativo destinato ai donatori di sangue in relazione al rischio di trasmissione dell'infezione da HIV e del questionario per la raccolta delle informazioni post donazione, ex articolo 2, comma 3, e articolo 10, comma 8, del decreto 2 novembre 2015

 [blank">DECRETO DEL MINISTERO DELLA SALUTE DEL 18.01.18 \(Gazzetta Ufficiale n. 56 del 08.03.18\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2018/410102.htm)

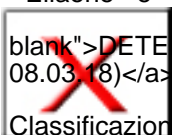
Modifica dell'articolo 3 del decreto 2 agosto 2002, recante: «Criteri e modalità per la certificazione dell'idoneità degli organi prelevati al trapianto (art. 14, comma 5, legge 1 aprile 1999, n. 91)»

 [blank">DECRETO DEL MINISTERO DELLA SALUTE DEL 01.02.18 \(Gazzetta Ufficiale n. 56 del 08.03.18\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2018/410103.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, di taluni medicinali per uso umano, approvati con procedura centralizzata. (Determina n. DG/255/2018)

 [blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 16.02.18 \(Gazzetta Ufficiale n. 56 del 08.03.18\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2018/410104.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, dei medicinali per uso umano «Ellaone» e «Kovaltry», approvati con procedura centralizzata. (Determina n. DG 246/2018)

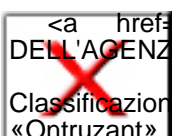
 [blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 16.02.18 \(Gazzetta Ufficiale n. 56 del 08.03.18\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2018/410105.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, di taluni medicinali per uso umano, approvati con procedura centralizzata. (Determina n. DG 248/2018)

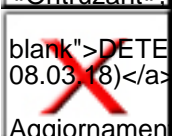
 [blank">DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 16.02.18 \(Gazzetta Ufficiale n. 56 del 08.03.18\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2018/410106.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Efavirenz/Emtricitabina/Tenofovir Zentiva», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. DG 249/2018)



 [DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 16.02.18 \(Gazzetta Ufficiale n. 56 del 08.03.18\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2018/410107.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Ontruzant», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. DG 254/2018)

 [DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 16.02.18 \(Gazzetta Ufficiale n. 56 del 08.03.18\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2018/410108.htm)

Aggiornamento della Nota 65 di cui alla determinazione 4 gennaio 2007: «Note AIFA 2006-2007 per l'uso appropriato dei farmaci» e contestuale modifica, per le specialità medicinali inserite in Nota, delle condizioni e modalità di impiego di cui all'allegato 2 e successive modifiche, alla determinazione 29 ottobre 2004 - PHT Prontuario della distribuzione diretta. (Determina n. 354/2018)

 [DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 02.03.18 \(Gazzetta Ufficiale n. 56 del 08.03.18\)](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2018/410109.htm)