



Novità in Gazzetta Ufficiale 29 marzo - 4 aprile 2025

Data 05 aprile 2025
Categoria professione

Provvedimenti di interesse medico-sanitario pubblicati in Gazzetta Ufficiale: 29 marzo - 4 aprile 2025.

Ripartizione delle risorse residue relative all'investimento 1.2.3.2. «Servizi di telemedicina» della Missione 6, Componente 1, del PNRR

~~[DECRETO DEL MINISTERO DELLA SALUTE DEL 19.02.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 74 del 29.03.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417231.htm)~~

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di buprenorfina, «Buprenorfina Neuraxpharm». (Determina n. 406/2025)

~~[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 21.03.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 75 del 31.03.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417233.htm)~~

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di ustekinumab, «Absimky». (Determina n. 407/2025)

~~[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 21.03.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 75 del 31.03.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417234.htm)~~

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di eltrombopag, «Eltrombopag Viatris». (Determina n. 408/2025)

~~[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 21.03.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 75 del 31.03.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417235.htm)~~

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di lutezio (177 Lu) cloruro, «Theralugand». (Determina n. 409/2025)

~~[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 21.03.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 76 del 01.04.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417238.htm)~~

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di certinib, «Zykadia». (Determina n. 410/2025)

~~[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 21.03.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 76 del 01.04.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417239.htm)~~

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di sitagliptin/metformina cloridrato, «Sitagliptin/Metformina Cloridrato Mylan». (Determina n. 412/2025)

~~[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 21.03.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 76 del 01.04.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417240.htm)~~

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di rivaroxaban, «Rivaroxaban Viatris». (Determina n. 413/2025)

~~[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 21.03.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 77 del 02.04.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417243.htm)~~

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di alirocumab, «Praluent». (Determina n. 414/2025)

~~[DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 21.03.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 77 del 02.04.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417244.htm)~~

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di polvere sgrassata di semi di Arachis hypogaea L. (arachidi), «Palforzia». (Determina n. 415/2025)



<u>DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 21.03.25 (Gazzetta Ufficiale n. 77 del 02.04.25)</u>

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di adalimumab, «Hukyndra». (Determina n. 416/2025)

<u>DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 21.03.25 (Gazzetta Ufficiale n. 78 del 03.04.25)</u>

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del vaccino per uso umano, vaccino coniugato (adsorbito) contro difterite, tetano, pertosse (componente acellulare), epatite B (rDNA), poliomielite (inattivato) ed Haemophilus influenzae di tipo b, «Hexyon». (Determina n. 417/2025)

<u>DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 21.03.25 (Gazzetta Ufficiale n. 78 del 03.04.25)</u>

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del vaccino per uso umano, vaccino coniugato (adsorbito) contro difterite, tetano, pertosse (componente acellulare), epatite B (rDNA), poliomielite (inattivato) ed Haemophilus influenzae di tipo b, «Hexacima». (Determina n. 418/2025)

<u>DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 21.03.25 (Gazzetta Ufficiale n. 78 del 03.04.25)</u>

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di eliglustat, «Cerdelga». (Determina n. 419/2025)

<u>DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 21.03.25 (Gazzetta Ufficiale n. 79 del 04.04.25)</u>

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del vaccino anti COVID-19 Vaccine (recombinant, adjuvanted), «Bimervax». (Determina n. 420/2025)

<u>DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 21.03.25 (Gazzetta Ufficiale n. 79 del 04.04.25)</u>

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del vaccino anti COVID-19 per uso umano, a base di damlecovateina «Bimervax XBB.1.16». (Determina n. 421/2025)

<u>DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 21.03.25 (Gazzetta Ufficiale n. 79 del 04.04.25)</u>

Modifica delle condizioni e modalità di monitoraggio nell'ambito dei registri AIFA del medicinale per uso umano «Tecentriq». (Determina n. 22/2025)

<u>DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 25.03.25 (Gazzetta Ufficiale n. 79 del 04.04.25)</u>

Ulteriore differimento degli effetti della determina n. DG 385/2023 del 5 ottobre 2023, concernente l'istituzione della Nota AIFA 101 relativa alle indicazioni terapeutiche TVP, EP e TEV. (Determina n. 23/2025)

<u>DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 27.03.25 (Gazzetta Ufficiale n. 79 del 04.04.25)</u>