




Novità in Gazzetta Ufficiale 7 - 13 giugno 2025


Data 14 giugno 2025
Categoria professione

Provvedimenti di interesse medico-sanitario pubblicati in Gazzetta Ufficiale: 7 - 13 giugno 2025.


Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di ixekizumab, «Taltz». (Determina n. 720/2025)

 [DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 28.05.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 130 del 07.06.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417403.htm)


Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di venetoclax, «Venclyxo». (Determina n. 721/2025)

 [DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 28.05.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 130 del 07.06.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417404.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 Accord». (Determina n. 722/2025)

 [DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 28.05.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 130 del 07.06.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417405.htm)

Supplemento delle quote di sostanze psicotrope, che possono essere fabbricate e messe in vendita all'estero, nel corso dell'anno 2025, dalla ditta Cambrex Profarmaco Milano S.r.l.

 [DECRETO DEL MINISTERO DELLA SALUTE DEL 30.05.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 131 del 09.06.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417406.htm)


Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di fampridina, «Fampridina Accord». (Determina n. 723/2025)

 [DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 28.05.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 131 del 09.06.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417407.htm)


Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di imetelstat, «Rytelo». (Determina n. 724/2025)

 [DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 28.05.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 131 del 09.06.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417408.htm)


Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di tisotumab vedotin, «Tivdak». (Determina n. 725/2025)

 [DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 28.05.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 131 del 09.06.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417409.htm)


Assegnazione di finanziamento per la ricerca indipendente sui farmaci - Bando 2025 Malattie rare

 [COMUNICATO DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO \(Gazzetta Ufficiale n. 131 del 09.06.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417410.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di Eplontersen, «Wainzua». (Determina n. 726/2025)

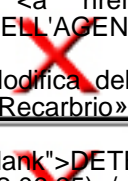
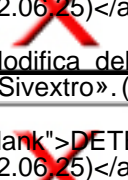
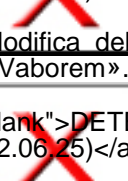
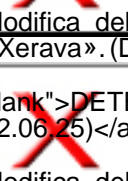
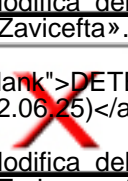


 [DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 28.05.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 132 del 10.06.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417412.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di mRNA a singola elica con capping in 5' che codifica la glicoproteina F del virus respiratorio sinciziale stabilizzata nella conformazione di pre-fusione, «mRESVIA». (Determina n. 727/2025)

 [DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 28.05.25 \(Gazzetta Ufficiale n. 132 del 10.06.25\)](https://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2025/417413.htm)

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di Vaccino contro la chikungunya (ricombinante, adsorbito), «Vimkungunya». (Determina n. 728/2025)



	DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 28.05.25 (Gazzetta Ufficiale n. 132 del 10.06.25)
	Modifica delle condizioni e modalità di monitoraggio nell'ambito dei registri AIFA del medicinale per uso umano «Recarbrio». (Determina n. 48/2025)
	DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 06.06.25 (Gazzetta Ufficiale n. 134 del 12.06.25)
	Modifica delle condizioni e modalità di monitoraggio nell'ambito dei registri AIFA del medicinale per uso umano «Sivextro». (Determina n. 49/2025)
	DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 06.06.25 (Gazzetta Ufficiale n. 134 del 12.06.25)
	Modifica delle condizioni e modalità di monitoraggio nell'ambito dei registri AIFA del medicinale per uso umano «Vaborem». (Determina n. 50/2025)
	DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 06.06.25 (Gazzetta Ufficiale n. 134 del 12.06.25)
	Modifica delle condizioni e modalità di monitoraggio nell'ambito dei registri AIFA del medicinale per uso umano «Xerava». (Determina n. 51/2025)
	DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 06.06.25 (Gazzetta Ufficiale n. 134 del 12.06.25)
	Modifica delle condizioni e modalità di monitoraggio nell'ambito dei registri AIFA del medicinale per uso umano «Zavicefta». (Determina n. 52/2025)
	DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 06.06.25 (Gazzetta Ufficiale n. 134 del 12.06.25)
	Modifica delle condizioni e modalità di monitoraggio nell'ambito dei registri AIFA del medicinale per uso umano «Zerbaxa». (Determina n. 53/2025)
	DETERMINA DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO DEL 06.06.25 (Gazzetta Ufficiale n. 134 del 12.06.25)