

Ministero della salute	
DECRETO 7 agosto 2017.	
Ri-registrazione di prodotti fitosanitari, a base di bupirimate, sulla base del dossier NIMROD 250 EW (Bupirimate 250 g/L EW) di Allegato III, alla luce dei principi uniformi per la valutazione e l'autorizzazione dei prodotti fitosanitari, ai sensi del regolamento (CE) n. 546/2011. (17A06354).	<i>Pag.</i> 26
Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali	
DECRETO 7 agosto 2017.	
Approvazione delle modifiche allo statuto del Consorzio di tutela della DOP «Quartirolo Lombardo». (17A06340)	<i>Pag.</i> 41
DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ	
Agenzia italiana del farmaco	
DETERMINA 8 settembre 2017.	
Aggiornamento annuale dei ceppi virali dei vaccini influenzali per la stagione 2017-2018. (Determina AAM/PPA n. 884/2017). (17A06371)	<i>Pag.</i> 42
ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI	
Agenzia italiana del farmaco	
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Isotretinoina Difaf». (17A06368).	<i>Pag.</i> 47
Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Octagam». (17A06369).	<i>Pag.</i> 48
Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Azoto Protossido Linde Medica». (17A06370).	<i>Pag.</i> 48
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fluoxetina Mylan Generics». (17A06372).	<i>Pag.</i> 49
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tiofix». (17A06373).	<i>Pag.</i> 49
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Piperacillina e Tazobactam Kabi». (17A06374).	<i>Pag.</i> 49
Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Termanasal». (17A06375).	<i>Pag.</i> 49
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sedis». (17A06377).	<i>Pag.</i> 49
Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Propofol Hospira». (17A06378).	<i>Pag.</i> 50
Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Romapal». (17A06379).	<i>Pag.</i> 50
Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Medicebran». (17A06380).	<i>Pag.</i> 51
Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Labetalolo S.A.L.F.». (17A06381).	<i>Pag.</i> 51
Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Metronidazolo S.A.L.F.». (17A06382).	<i>Pag.</i> 52
Ministero della salute	
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «THYROXANIL 600 MCG» compresse per cani e gatti. (17A06323).	<i>Pag.</i> 52
Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario ad azione immunologica «HATCHPAK IB H120 NEO», compressa effervescente per sospensione per nebulizzazione per polli (nuova forma farmaceutica del medicinale veterinario ad azione immunologica già autorizzato Hatchpak IB H120, sospensione congelata da somministrare mediante nebulizzazione). (17A06324)	<i>Pag.</i> 52
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario ad azione immunologica «Nobivac Rabbia», sospensione iniettabile. (17A06325).	<i>Pag.</i> 53
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «VETMEDIN VET» e «VETMEDIN CHEW» compresse appetibili per cani. (17A06326).	<i>Pag.</i> 53

