

DECRETO 28 marzo 2017.

Dichiarazione dell'esistenza del carattere di eccezionalità degli eventi calamitosi verificatisi nei territori della Regione Basilicata. (17A02425) . Pag. 18

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

Agenzia italiana del farmaco

DETERMINA 22 marzo 2017.

Classificazione, ai sensi dell'art. 12, comma 5, legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Duloxetina Mylan», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 467/2017). (17A02428)..... Pag. 19

DETERMINA 22 marzo 2017.

Classificazione, ai sensi dell'art. 12, comma 5, legge 8 novembre 2012, n. 189, dei medicinali per uso umano «Orkambi, Spedra, Zebinix», approvati con procedura centralizzata. (Determina n. 468/2017). (17A02429)..... Pag. 21

DETERMINA 22 marzo 2017.

Classificazione, ai sensi dell'art. 12, comma 5, legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Kyprolis», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 470/2017). (17A02430)..... Pag. 23

DETERMINA 23 marzo 2017.

Modifica del regime di fornitura del medicinale per uso umano «Inalone» a base del principio attivo beclometasone, nella forma farmaceutica e confezione «50 microgrammi spray nasale, sospensione» flacone 100 erogazioni. (Determina n. 481/2017). (17A02426)..... Pag. 25

DETERMINA 23 marzo 2017.

Modifica del regime di fornitura nonché condizioni e modalità di impiego del medicinale per uso umano «Signifor». (Determina n. 492/2017). (17A02427)..... Pag. 26

DETERMINA 31 marzo 2017.

Criteri per la classificazione dei farmaci innovativi e dei farmaci oncologici innovativi ai sensi dell'articolo 1, comma 402, della legge 11 dicembre 2016, n. 232. (Determina n. 519/2017). (17A02486)..... Pag. 28

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Agenzia italiana del farmaco

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fluspiral». (17A02354)..... Pag. 34

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Solu Medrol». (17A02355)..... Pag. 34

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Foz-nol». (17A02356)..... Pag. 35

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Clarithromicina Teva». (17A02357)..... Pag. 35

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ibuprofene Mylan». (17A02358)..... Pag. 36

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Dorzolamide Timololo Tubilux Pharma». (17A02359)..... Pag. 36

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Fluimucil». (17A02360)..... Pag. 37

Comunicato relativo alla determina n. 11 dell'11 gennaio 2017, concernente l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Abacavir e Lamivudina Mylan». (17A02361)..... Pag. 37

