

DETERMINA 14 aprile 2017.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Pregabalin Teva Italia», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 740/2017). (17A02935). Pag. 8

DETERMINA 14 aprile 2017.

Rettifica della determina n. 463/2017, del 22 marzo 2017, concernente la modifica del regime di fornitura OSP (ad esclusivo uso in ambiente ospedaliero o in ambiente ad esso assimilabile) delle confezioni da 1 fiala/flaconcino di alcuni medicinali contenenti antibiotici o antimicotici. (Determina n. 715/2017). (17A02956). Pag. 9

DETERMINA 19 aprile 2017.

Armonizzazione dei prescrittori per i medicinali a base del principio attivo Voriconazolo autorizzati con regime di fornitura RNRL. (Determina n. 771/2017). (17A02931). Pag. 11

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Agenzia italiana del farmaco

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Eli-del» (17A02916) Pag. 12

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso umano «Spiolto Respimat» e «Yanimo Respimat». (17A02917). Pag. 12

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Losartan Licons». (17A02918). Pag. 13

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Zolprem». (17A02919) Pag. 14

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sonirem». (17A02920) Pag. 14

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso umano «Bocouture» e «Xeomin». (17A02921). Pag. 14

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Topotecan Hikma». (17A02922). Pag. 14

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Prilace». (17A02923) Pag. 15

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura decentrata, del medicinale per uso umano «Atorvastatina Angelini», con conseguente modifica stampati. (17A02930) Pag. 15

Rettifica della determina n. 444/2017 del 14 marzo 2017, concernente l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ramipril e Idroclorotiazide Krka». (17A02936). Pag. 16

Rettifica della determina AAM/AIC n. 2090/2016 del 20 dicembre 2016, relativa all'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Aspirinaact dolore e infiammazione». (17A02953) Pag. 16

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Breathquality - UBT», con conseguente modifica stampati. (17A02954). Pag. 17

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Lidocaina Cloridrato Fisiopharma», con conseguente modifica stampati. (17A02955) Pag. 17

Revoca della sospensione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Eletriptan Mylan». (17A02957) Pag. 17

Ministero degli affari esteri della cooperazione internazionale

Rilascio di *exequatur* (17A02925) Pag. 18

Rilascio di *exequatur* (17A02926) Pag. 18

Rilascio di *exequatur* (17A02927) Pag. 18

Ministero dell'ambiente e della tutela del territorio e del mare

Rilascio dell'autorizzazione integrata ambientale per l'esercizio dell'installazione denominata «Firenze F.P.S.O.» della società Eni S.p.a. situata nel Mar Adriatico meridionale a 12 miglia dal porto di Brindisi. (17A02928). Pag. 18

