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,	Dan	0	Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Prilace». (17A02923)	Pag.	15
n. 537. (Determina n. 740/2017). (17A02935) DETERMINA 14 aprile 2017. Rettifica della determina n. 463/2017, del 22 marzo 2017, concernente la modifica del regi-	Pag.	8	Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura decentrata, del medicinale per uso umano «Atorvastatina Angelini», con conseguente modifica stampati. (17A02930).	Pag.	15
me 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	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
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	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
ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI			Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Breathquality - UBT», con conseguente modifica stampati. (17A02954)	Pag.	17
Agenzia italiana del farmaco Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Elidel» (17A02916)	Pag.	12	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
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso umano «Spiolto Respimat» e «Yanimo Respimat». (17A02917)	Pag.	12	Revoca della sospensione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Eletriptan Mylan». (17A02957)	Pag.	17
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Losartan Liconsa». (17A02918)	Pag.	13	Ministero degli affari esteri della cooperazione internazionale		
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Zol-	_		Rilascio di <i>exequatur</i> (17A02925)	Pag.	18
prem». (17A02919)	Pag.	14	Rilascio di <i>exequatur</i> (17A02926)	Pag.	18
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sonirem». (17A02920)	Pag.	14	Rilascio di exequatur (17A02927)	Pag.	18
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso umano «Bocou-			Ministero dell'ambiente e della tutela del territorio e del mare		
ture» e «Xeomin». (17A02921)	Pag. Pag.		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

