

DETERMINA 4 ottobre 2018.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Muscoril», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 1630/2018). (18A06761) Pag. 8

DETERMINA 4 ottobre 2018.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Levitra», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 1632/2018). (18A06762) Pag. 9

DETERMINA 10 ottobre 2018.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Ramipril Krka» ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 1664/2018). (18A06787) Pag. 11

DETERMINA 10 ottobre 2018.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Ramipril e Idroclorotiazide Krka» ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 1665/2018). (18A06788) .. Pag. 12

DETERMINA 10 ottobre 2018.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Kobey» ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 1667/2018). (18A06794) Pag. 14

DETERMINA 10 ottobre 2018.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Movicol» ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 1669/2018). (18A06795) Pag. 15

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Agenzia italiana del farmaco

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lacosamide Helm» (18A06765) Pag. 17

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nalnar» (18A06771). Pag. 18

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Erlotinib Sandoz» (18A06772) Pag. 19

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Efavirenz Mylan» (18A06789) Pag. 20

Revoca, su rinuncia dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Enterogermina», rilasciata con procedura di importazione parallela (AIP). (18A06790) Pag. 21

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Enaxozar». (18A06791) Pag. 21

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Edicis». (18A06792) Pag. 21

Sospensione dell'autorizzazione e registrazione concernente la produzione e l'importazione di sostanze attive per uso umano, rilasciata alla società Biomedica Foscoma Group S.p.a.. (18A06793) .. Pag. 21

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ezelip». (18A06796). Pag. 21

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pemetrexed Sandoz GmbH». (18A06798) Pag. 22

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

Bando pubblico per il finanziamento di progetti di ricerca finalizzati alla previsione e alla prevenzione dei rischi geologici. (18A06797) Pag. 23

Ministero dell'interno

Nomina della commissione straordinaria di liquidazione cui affidare la gestione del dissesto finanziario del Comune di Cassino. (18A06821). Pag. 23

Ministero della salute

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso veterinario ad azione immunologica «Canigen Pi/L, liofilizzato e sospensione per sospensione iniettabile per cani», «Canigen L, sospensione iniettabile per cani», «Canigen DHPPi/L, liofilizzato e sospensione per sospensione iniettabile per cani». (18A06783) Pag. 23

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per usi veterinari «Zodon» e «Efex». (18A06784) Pag. 24

