

DETERMINA 22 dicembre 2020.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Lexotan», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. DG/1355/2020). (20A07287). Pag. 6

DETERMINA 22 dicembre 2020.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Tavor», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. DG/1356/2020). (20A07288). Pag. 7

DETERMINA 22 dicembre 2020.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Yellox», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. DG/1358/2020). (20A07289). Pag. 8

DETERMINA 22 dicembre 2020.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Cuprior», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 150/2020). (20A07293). Pag. 10

DETERMINA 22 dicembre 2020.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Eucreas», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 151/2020). (20A07294). Pag. 11

DETERMINA 22 dicembre 2020.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Polivy», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 152/2020). (20A07295). Pag. 13

DETERMINA 22 dicembre 2020.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Adakveo», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 153/2020). (20A07296). Pag. 16

**Segretariato generale
della giustizia amministrativa**

DECRETO 28 dicembre 2020.

Regole tecnico-operative per l'attuazione del processo amministrativo telematico, nonché per la sperimentazione e la graduale applicazione dei relativi aggiornamenti. (20A07395). Pag. 18

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Agenzia italiana del farmaco

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Acido Ibandronico Aurobindo Pharma Italia». (20A07290). Pag. 31

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tamsulosina Aurobindo Italia». (20A07291). Pag. 31

Rettifica della determina AAM/AIC n. 144/2020 del 9 ottobre 2020, concernente l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Myditin». (20A07292). Pag. 32

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Atropina Solfato Accord» (20A07366). Pag. 32

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Dicloart» (20A07367). Pag. 33

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Agomelatina Sigillata». (20A07368). Pag. 34

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fludarabina Aurobindo». (20A07369). Pag. 34

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Diperpen» (20A07370). Pag. 34

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gembin» (20A07371). Pag. 34

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'importazione parallela di taluni medicinali per uso umano (20A07394). Pag. 34

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fludarabina Aurobindo Pharma Italia». (20A07396). Pag. 34

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Epiestrol» (20A07397). Pag. 35

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Dicloftil» (20A07398). Pag. 35

