

**Presidenza
del Consiglio dei ministri**

DIPARTIMENTO DELLA PROTEZIONE CIVILE

ORDINANZA 1° aprile 2021.

Ulteriori interventi urgenti di protezione civile in relazione allo stato di attività del vulcano Stromboli, conseguente agli eventi parossistici verificatisi nei giorni 3 luglio e 28 agosto 2019 nel territorio dell'isola di Stromboli, ricompresa nel Comune di Lipari, in Provincia di Messina. (Ordinanza n. 762). (21A02181) Pag. 6

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

Agenzia italiana del farmaco

DETERMINA 30 marzo 2021.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5 della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Onbevzi», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 42/2021). (21A02091) Pag. 7

DETERMINA 30 marzo 2021.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5 della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Enhertu», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 43/2021). (21A02092) Pag. 9

DETERMINA 30 marzo 2021.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5 della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Roclanda», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 44/2021). (21A02093) Pag. 12

DETERMINA 30 marzo 2021.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5 della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Xofluza», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 45/2021). (21A02094) Pag. 14

DETERMINA 6 aprile 2021.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Mayzent», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. DG 409/2021). (21A02191) Pag. 15

DETERMINA 7 aprile 2021.

Aggiornamento della scheda prescrizione cartacea per la prescrizione dei farmaci *disease modifying* per la sclerosi multipla per linee di trattamento successive alla prima. (Determina n. 415/2021). (21A02192) Pag. 17

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Agenzia italiana del farmaco

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Quorum» (21A02115) Pag. 26

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Moduretic» (21A02116) Pag. 26

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gentamicina Germed» (21A02117) Pag. 26

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Levonis» (21A02118) Pag. 26

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Aisi» (21A02119) Pag. 27

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Penthrox» (21A02120) Pag. 27

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ibuprofene Pharmentis» (21A02121) Pag. 27

**Ministero dell'economia
e delle finanze**

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 22 marzo 2021 (21A02144) Pag. 28

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 23 marzo 2021 (21A02145) Pag. 28

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 24 marzo 2021 (21A02146) Pag. 29

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 25 marzo 2021 (21A02147) Pag. 29

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 26 marzo 2021 (21A02148) Pag. 30

