ORDINANZA 14 maggio 2021.			DETERMINA 30 aprile 2021.		
Ulteriori misure urgenti in materia di conte- nimento e gestione dell'emergenza epidemiologi- ca da COVID-19 nelle Regioni Sardegna e Sici- lia. (21A03052)	Pag.	12	Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Inrebic», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 66/2021). (21A02715)	Pag.	25
Ministero del lavoro e delle politiche sociali			DETERMINA 30 aprile 2021.		
DECRETO 12 febbraio 2021.			Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Heplisav B», appro-		
Modalità di richiesta e di erogazione ai beneficiari del reddito di cittadinanza del beneficio addizionale. (21A02710)	Pag.	14	vato con procedura centralizzata. (Determina n. 65/2021). (21A02716)	Pag.	27
			DETERMINA 30 aprile 2021.		
DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ		Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Sunitinib Accord»,			
Agenzia delle entrate			approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 64/2021). (21A02717)	Pag.	29
PROVVEDIMENTO 7 maggio 2021.					
Trasferimento della sede dei Servizi di pubblicità immobiliare di Saluzzo presso l'Ufficio pro-			ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI		
vinciale di Cuneo - Territorio. (21A02964)	Pag.	17	Agenzia italiana del farmaco		
Agenzia italiana del farmaco			Autorizzazione all'immissione in commercio del		
. Igenzai amana dei amana			medicinale per uso umano «Rivastigmina Zentiva». (21A02863)	Pag.	31
DETERMINA 30 aprile 2021.			(211102003)	rug.	51
Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Tukysa», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 70/2021). (21A02711)	Pag.	18	Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mesavancol». (21A02864)	Pag.	32
DETERMINA 30 aprile 2021.	1 4.8.	10	Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Paracodina sciroppo» (21A02865)	Pag.	32
Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Rukobia», approvato con procedura centralizzata. (Determina p. 60/2021) (214.02712)	Pag.	20	Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ipokima» (21A02866)	Pag.	33
n. 69/2021). (21A02712)	r ug.	20	Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nimodinina Commerci» (21 A 029 67)	Dan	22
Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, com-			dipina Germed» (21A02867)	Pag.	33
ma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Retsevmo», appro- vato con procedura centralizzata. (Determina n. 68/2021). (21A02713)	Pag.	21	Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Salvituss» (21A02868)	Pag.	33
DETERMINA 30 aprile 2021.			Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gemiflux» (21A02869).	Pag.	33
Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Lumoxiti», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 67/2021). (21A02714)	Pag.	23	Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Dafnegin» (21A02969)	Pag.	34

