DECRETO 19 novembre 2021.			DETERMINA 24 novembre 2021.		
Liquidazione coatta amministrativa del- la «Società cooperativa Nuova Italia 2012», in Roma e nomina del commissario liquidato- re. (21A07044)	Pag.	20	Regime di rimborsabilità e prezzo a seguito di nuove indicazioni terapeutiche e rinegoziazione del medicinale per uso umano «Stelara», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. DG/1403/2021). (21A07073)	Pag.	31
DECRETO 22 novembre 2021.					
Liquidazione coatta amministrativa della «C.A.R. Cooperativa autotrasporti Roma a r.l. in liquidazione», in Roma e nomina del commis-			ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI Agenzia italiana del farmaco		
DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTO	Pag.	21	Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Actonel», con conseguente modifica degli stampati. (21A07056)	Pag.	33
Agenzia italiana del farmaco DETERMINA 24 novembre 2021.			Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura decentrata, del medicinale per uso umano «Ximaract», con conseguente modifica degli stampati. (21A07057)	Pag.	34
			guente mournea degli stampati. (21A07037)	r ug.	77
Riclassificazione del medicinale per uso uma- no «Aciclovir Zentiva», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. DG/1383/2021). (21A07069)	Pag.	22	Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura decentrata, del medicinale per uso umano «Naltrexone Accord Healthcare», con conseguente modifica degli stampati. (21A07058)	Pag.	34
DETERMINA 24 novembre 2021. Aggiornamento della scheda di prescrizione			Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Deferasirox Teva Generics». (21A07059)	Pag.	35
cartacea per i farmaci per la colite ulcerosa. (Determina n. DG/1386/2021). (21A07070)	Pag.	24	Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ciprofloxacina Mylan Generics Italia». (21A07081)	Pag.	35
DETERMINA 24 novembre 2021.					
Riclassificazione del medicinale per uso uma- no «Calquence», ai sensi dell'articolo 8, com- ma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (De-			Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cordarone» (21A07082)	Pag.	36
termina n. DG/1390/2021). (21A07071) DETERMINA 24 novembre 2021.	Pag.	27	Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Suvreza» (21A07083)	Pag.	36
Regime di rimborsabilità e prezzo a seguito di nuove indicazioni terapeutiche e riclassifi- cazione del medicinale per uso umano «Dar-			Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Focusven» (21A07084)	Pag.	37
zalex», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. DG/1391/2021). (21A07072)	Pag.	29	Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Oxytill» (21A07085)	Pag.	37
				MARK WATER CO.	erenca:

