

DECRETO 10 novembre 2021.

Conferma del riconoscimento del carattere scientifico dell'IRCCS di diritto pubblico «Saverio de Bellis», in Castellana Grotte, per la disciplina di «gastroenterologia». (21A07439) *Pag.* 26

Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali

DECRETO 18 novembre 2021.

Approvazione delle linee guida per l'identificazione delle aree definibili come boschi vetusti. (21A07468) *Pag.* 27

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

Agenzia italiana del farmaco

DETERMINA 3 dicembre 2021.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Lenalidomide Sandoz», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. DG/1453/2021). (21A07383) *Pag.* 30

DETERMINA 3 dicembre 2021.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Nitrofurantoina Mylan Pharma», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. DG/1455/2021). (21A07384) *Pag.* 32

DETERMINA 3 dicembre 2021.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Voriconazolo Ibisqus», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. DG/1472/2021). (21A07385) *Pag.* 34

DETERMINA 16 dicembre 2021.

Rinegoziazione del medicinale per uso umano «Genkinase», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. DG/1534/2021). (21A07541) *Pag.* 36

DETERMINA 16 dicembre 2021.

Regime di rimborsabilità e prezzo, a seguito di nuove indicazioni terapeutiche, del medicinale per uso umano «Tremfya». (Determina n. DG/1540/2021). (21A07542) *Pag.* 37

DETERMINA 16 dicembre 2021.

Rinegoziazione del medicinale per uso umano «Urochinasi EG», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. DG/1543/2021). (21A07543) *Pag.* 39

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Agenzia italiana del farmaco

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Teicoplanina Mylan Generics». (21A07456) *Pag.* 41

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Brufen» (21A07457) . . . *Pag.* 41

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Brufen» (21A07458) . . . *Pag.* 42

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Deferasirox Sandoz» (21A07459) *Pag.* 43

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lenalidomide Ohre Pharma» (21A07460) *Pag.* 44

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pantorc» (21A07461) . . *Pag.* 47

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pantorc» (21A07462) . . *Pag.* 48

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Frovatriptan Sandoz». (21A07463) *Pag.* 49

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gliclazide Mylan Generics». (21A07464) . . . *Pag.* 49

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sanoxygen» (21A07469) *Pag.* 49

