



Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA

**CLASSIFICAZIONE AI SENSI DELL'ART. 12 COMMA 5 LEGGE 8 NOVEMBRE 2012 N. 189 DI
MEDICINALI PER USO UMANO - APPROVATI CON PROCEDURA CENTRALIZZATA**

IL DIRETTORE GENERALE

Vista la Determina n. 1575 del 21.12.2016 riguardante la autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale **FLIXABI** pubblicata sulla Gazzetta Ufficiale Serie Generale n. 4 del 5 gennaio 2017;

Visto il parere sul regime di classificazione ai fini della fornitura del medicinale **FLIXABI** espresso, su proposta dell'Ufficio HTA ed economia del farmaco, dalla Commissione Tecnico Scientifico (CTS) di AIFA in data 12 -14 settembre 2016: Medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti internisti, reumatologo, dermatologo, gastroenterologo (RRL);

Considerato che, per errore materiale la descrizione del regime di fornitura non risulta correttamente riportata, occorre provvedere alla rettifica della Determinazione n. 1575 del 21.12.2016;

Visti gli atti d'ufficio:

DETERMINA

(Rettifica *corrigendum* alla Determinazione n. 1575 del 21.12.2016: modifica del regime di fornitura)

Laddove è riportato:

Medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti (RRL);

Leggasi:

Medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti internisti, reumatologo, dermatologo, gastroenterologo (RRL);

La presente delibera entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione in Gazzetta Ufficiale.

Roma, 18/01/2017

Il Direttore Generale
Maria Melazzini

