

**IL PRESIDENTE****RETTIFICA DELLA DETERMINAZIONE PRES. N. 1004/2025 DI CLASSIFICAZIONE DI  
MEDICINALI PER USO UMANO AI SENSI DELL'ART. 12 COMMA 5 DEL DECRETO-LEGGE  
13 SETTEMBRE 2012 N. 158 CONVERTITO NELLA LEGGE 8 NOVEMBRE 2012 N. 189**

**Vista** la determinazione del 25 luglio 2025 Pres n. 1004/2025 dell'Ufficio Procedure Centralizzate, pubblicata nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana Serie Generale n. 182 del 07 agosto 2025, con la quale è stata autorizzata l'immissione in commercio del medicinale AVTOZMA;

**Vista** la deliberazione della CSE del 08 aprile 2025 con la quale è stato stabilito il regime di fornitura del medicinale AVTOZMA;

**Considerato** che, per mero errore materiale, nella determina sopra menzionata, non è stato riportato il regime di fornitura rettificato nella riunione della CSE del 19 – 23 maggio 2025 ma quello precedentemente stabilito nella riunione della CSE dell'08 aprile 2025 sopramenzionato;

**Visti** gli atti d'ufficio:

**DETERMINA****(Art. 1)**

Rettifica *corrigendum* della definizione del regime di fornitura indicato nella Determinazione Pres n. 1004/2025 del 25 luglio 2025 dell'Ufficio Procedure Centralizzate, pubblicata nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana Serie Generale n. 182 del 07 agosto 2025, di autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale AVTOZMA:

**(Art. 2)**

**Laddove è riportato:**

**Regime di fornitura:**

-Medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti - reumatologo, internista e clinici operanti nei centri indicati dalla Regione per la gestione del COVID-19 (RRL).

**Leggasi:**

**Regime di fornitura:**

-Medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti - reumatologo, internista e clinici operanti nei centri indicati dalla Regione per la gestione del COVID-19 (RRL) per le confezioni con dosaggio da 20 mg/mL per uso endovenoso.

-Medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti - reumatologo, internista (RRL) per le confezioni con dosaggio da 162 mg per uso sottocutaneo.

La presente determinazione sarà pubblicata nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

Roma,

*(Prof. Robert Giovanni Nisticò)*