

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE PRIMA

Roma - Martedì, 26 giugno 2018

SI PUBBLICA TUTTI I
GIORNI NON FESTIVI

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

La **Gazzetta Ufficiale, Parte Prima**, oltre alla **Serie Generale**, pubblica cinque **Serie speciali**, ciascuna contraddistinta da autonoma numerazione:

- 1^a **Serie speciale**: Corte costituzionale (pubblicata il mercoledì)
- 2^a **Serie speciale**: Unione europea (pubblicata il lunedì e il giovedì)
- 3^a **Serie speciale**: Regioni (pubblicata il sabato)
- 4^a **Serie speciale**: Concorsi ed esami (pubblicata il martedì e il venerdì)
- 5^a **Serie speciale**: Contratti pubblici (pubblicata il lunedì, il mercoledì e il venerdì)

La **Gazzetta Ufficiale, Parte Seconda**, "Foglio delle inserzioni", è pubblicata il martedì, il giovedì e il sabato

AVVISO ALLE AMMINISTRAZIONI

Al fine di ottimizzare la procedura di pubblicazione degli atti in *Gazzetta Ufficiale*, le Amministrazioni sono pregate di inviare, contemporaneamente e parallelamente alla trasmissione su carta, come da norma, anche copia telematica dei medesimi (in formato word) al seguente indirizzo di posta elettronica certificata: gazzettaufficiale@giustiziacert.it, curando che, nella nota cartacea di trasmissione, siano chiaramente riportati gli estremi dell'invio telematico (mittente, oggetto e data).

Nel caso non si disponga ancora di PEC, e fino all'adozione della stessa, sarà possibile trasmettere gli atti a: gazzettaufficiale@giustizia.it

SOMMARIO

LEGGI ED ALTRI ATTI NORMATIVI

LEGGE 21 giugno 2018, n. 77.

Conversione in legge, con modificazioni, del decreto-legge 27 aprile 2018, n. 38, recante misure urgenti per assicurare il completamento della procedura di cessione dei complessi aziendali facenti capo ad Alitalia S.p.A. (18G00105) Pag. 1

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero dell'interno

DECRETO 14 giugno 2018.

Rimborso ai comuni delle Regioni Emilia-Romagna, Lombardia e Veneto del minor gettito IMU derivante dall'esenzione riconosciuta agli immobili inagibili colpiti dal sisma del 20 e 29 maggio 2012, per l'anno 2018 e conguagli per l'anno 2017. (18A04431) Pag. 2

Presidenza
del Consiglio dei ministri

DIPARTIMENTO DELLA PROTEZIONE CIVILE

ORDINANZA 18 giugno 2018.

Ulteriori disposizioni di protezione civile finalizzate al superamento della situazione di criticità determinatasi in conseguenza delle eccezionali avversità atmosferiche che nel periodo dal 27 febbraio al 27 marzo 2016 hanno colpito il territorio delle province di Piacenza, di Parma, di Reggio Emilia, di Modena, di Bologna, dei comuni di Alfonsine, di Faenza, di Russi, di Brighella, di Casola Valsenio e di Riolo Terme in provincia di Ravenna, dei comuni di Formignana, di Vigarano Mainarda, di Argenta, di Ferrara e di Cento in provincia di Ferrara, dei comuni di Sant'Agata Feltria, di Gemmano, di Montescudo - Montecolombo e di Coriano in provincia di Rimini e dei comuni del territorio collinare e pedecollinare della provincia di Forlì-Cesena. Proroga della contabilità speciale n. 6017. (Ordinanza n. 527). (18A04432) Pag. 7



DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ**Agenzia italiana del farmaco**

DETERMINA 31 maggio 2018.

Rinegoziazione del medicinale per uso umano «Ursilon», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 865/2018). (18A04382) Pag. 7

DETERMINA 31 maggio 2018.

Rinegoziazione del medicinale per uso umano «Tioguanina Aspen», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 868/2018). (18A04415) Pag. 9

DETERMINA 31 maggio 2018.

Rinegoziazione del medicinale per uso umano «Alkeran», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 869/2018). (18A04416) Pag. 10

DETERMINA 31 maggio 2018.

Rinegoziazione del medicinale per uso umano «Purinethol», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 870/2018). (18A04417) Pag. 12

DETERMINA 31 maggio 2018.

Rinegoziazione del medicinale per uso umano «Leukeran», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 871/2018). (18A04418) Pag. 13

DETERMINA 1° giugno 2018.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, legge 8 novembre 2012, n. 189, dei medicinali per uso umano «Alkindi» e «Ozempic», approvati con procedura centralizzata. (Determina n. DG/901/2018). (18A04383) Pag. 15

DETERMINA 4 giugno 2018.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Tookad», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 905/2018). (18A04384) Pag. 17

DETERMINA 4 giugno 2018.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Benlysta», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 906/2018). (18A04391) Pag. 20

DETERMINA 4 giugno 2018.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, dei medicinali per uso umano «Lamzed» e «Lokelma», approvati con procedura centralizzata. (Determina n. 907/2018). (18A04392) Pag. 22

DETERMINA 4 giugno 2018.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, dei medicinali per uso umano «Segluromet» e «Shingrix», approvati con procedura centralizzata. (Determina n. 908/2018). (18A04393) Pag. 24

TESTI COORDINATI E AGGIORNATI

Testo del decreto-legge 27 aprile 2018, n. 38, coordinato con la legge di conversione 21 giugno 2018, n. 77 recante: «Misure urgenti per assicurare il completamento della procedura di cessazione dei complessi aziendali facenti capo ad Alitalia S.p.A.». (18A04454) Pag. 27

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI**Agenzia italiana del farmaco**

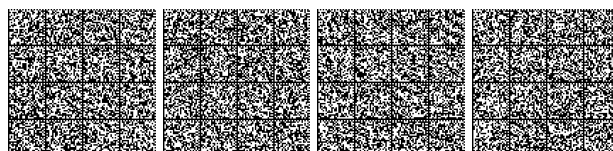
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Deril» (18A04374) Pag. 28

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Teraside» (18A04375) Pag. 29

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Simp 80» (18A04376) Pag. 29

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Flogoderm» (18A04377) Pag. 29

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Calefred» (18A04378) Pag. 29



Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Serpens» (18A04379)	Pag. 30	Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Dumirox» (18A04387)	Pag. 31
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pramefex» (18A04380)	Pag. 30	Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fevarin» (18A04388)	Pag. 32
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Maveral» (18A04381)	Pag. 30	Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso umano «Bryonia» e «Chamomilla Cupro Culta Radix Rh». (18A04389)	Pag. 32
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cordiax» (18A04385)	Pag. 31	Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso umano «Vanda 2», «Vanda 12», «Vanda 15» e «Vanda 37». (18A04390)	Pag. 34
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Artroxicam» (18A04386)	Pag. 31	Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso umano «Stannum Metallicum», «Selenium Metallicum» e «Natrum Muriaticum». (18A04419)	Pag. 36

