

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE PRIMA

Roma - Martedì, 30 aprile 2013

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, 1027 - 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**: Comunità europee (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

DECRETI PRESIDENZIALI

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
28 aprile 2013.

Accettazione delle dimissioni del Presidente del Consiglio dei Ministri e dei Ministri. (13A03923) Pag. 1

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
28 aprile 2013.

Accettazione delle dimissioni dei Sottosegretari di Stato. (13A03924)..... Pag. 1

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
28 aprile 2013.

Nomina del Presidente del Consiglio dei Ministri. (13A03925) Pag. 1

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
28 aprile 2013.

Nomina dei Ministri. (13A03926)..... Pag. 1

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
28 aprile 2013.

Nomina a Sottosegretario di Stato alla Presidenza del Consiglio dei Ministri, con le funzioni di Segretario del Consiglio medesimo, del Presidente di sezione del Consiglio di Stato Filippo PATRONI GRIFFI. (13A03928)..... Pag. 2

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
28 aprile 2013.

Attribuzione delle funzioni di Vicepresidente del Consiglio dei Ministri, al Ministro dell'inter-no on. avv. Angelino ALFANO. (13A03929) ... Pag. 2



DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 28 aprile 2013.

Conferimento di incarichi ai Ministri senza portafoglio. (13A03927)..... *Pag.* 3

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI**Ministero della salute**

ORDINANZA 2 aprile 2013.

Divieto di vendita ai minori di anni diciotto di sigarette elettroniche con presenza di nicotina. (13A03786)..... *Pag.* 3

Ministero dello sviluppo economico

DECRETO 5 aprile 2013.

Proroga della gestione commissariale della «Il Trifoglio Società Cooperativa Edilizia (già Il Trifoglio - Onlus Società Cooperativa Edilizia)», in Bracciano. (13A03729)..... *Pag.* 4

DECRETO 8 aprile 2013.

Autorizzazione al rilascio di certificazione CE all'Organismo Seucer S.r.l., in Milano, ad operare in qualità di organismo notificato per la certificazione CE ai sensi della direttiva 95/16/CE del 29 giugno 1995, sugli ascensori. (13A03759).... *Pag.* 5

DECRETO 9 aprile 2013.

Revoca dello scioglimento della società cooperativa «I.T.I.S.» - Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata - in L'Aquila. (13A03730) *Pag.* 6

DECRETO 9 aprile 2013.

Revoca dello scioglimento della società cooperativa «C.B.1 società cooperativa edilizia» in L'Aquila. (13A03731)..... *Pag.* 7

DECRETO 9 aprile 2013.

Annullamento dello scioglimento della società cooperativa «Tecnopagi società cooperativa» in Satriano di Lucania. (13A03732)..... *Pag.* 7

DECRETO 11 aprile 2013.

Autorizzazione al rilascio di certificazione CE conferito alla società Eurofins Modulo Uno S.p.A., in Torino, in materia di marcatura CE del materiale elettrico destinato ad essere utilizzato entro taluni limiti di tensione. (13A03758)..... *Pag.* 8

DECRETO 11 aprile 2013.

Autorizzazione al rilascio di certificazione CE conferito alla società Celab S.r.l., in Latina, in materia di marcatura CE del materiale elettrico destinato ad essere utilizzato entro taluni limiti di tensione. (13A03760)..... *Pag.* 9

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

DETERMINA 9 aprile 2013.

Attività di rimborso alle regioni, per il ripiano dell'eccedenza del tetto di spesa del medicinale «Busilvex». (Determina n. 390/2013). (13A03578)..... *Pag.* 11

DETERMINA 9 aprile 2013.

Attività di rimborso alle regioni, per il ripiano dell'eccedenza del tetto di spesa del medicinale «Lyrica». (Determina n. 391/2013). (13A03579) *Pag.* 13

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI**Ministero dell'ambiente e della tutela del territorio e del mare**

Comunicazione d'istruzione integrativa alle modalità di presentazione delle domande di ammissione come descritte alla parte seconda, capitolo I, paragrafo 1 della Circolare del 18 gennaio 2013, n. 5505 attuativa dell'articolo 57 del decreto- legge n. 83 del 22 giugno 2012, convertito, con modificazioni, dalla legge n. 134 del 7 agosto 2012. (13A03804).... *Pag.* 15

Ministero dell'interno

Rinnovo dell'abilitazione dell'Organismo «Istituto Italiano dei Plastici S.r.l.», ai fini dell'attestazione di conformità dei prodotti da costruzione, limitatamente agli aspetti concernenti il requisito essenziale n. 2 «Sicurezza in caso di incendio». (13A03769)..... *Pag.* 15

Abilitazione dell'Organismo «Det Norske Veritas Italia S.r.l.», ai fini dell'attestazione di conformità dei prodotti da costruzione, limitatamente agli aspetti concernenti il requisito essenziale n. 2 «Sicurezza in caso di incendio». (13A03770)..... *Pag.* 15



Abilitazione dell'Organismo «CSI S.p.a.», ai fini dell'attestazione di conformità dei prodotti da costruzione, limitatamente agli aspetti concernenti il requisito essenziale n. 2 «Sicurezza in caso di incendio». (13A03771). Pag. 15

Abilitazione dell'Organismo «Istituto Italiano dei Plastici S.r.l.», ai fini dell'attestazione di conformità dei prodotti da costruzione, limitatamente agli aspetti concernenti il requisito essenziale n. 2 «Sicurezza in caso di incendio». (13A03772). Pag. 16

Abilitazione dell'Organismo «SGS Italia S.p.a.», ai fini dell'attestazione di conformità dei prodotti da costruzione, limitatamente agli aspetti concernenti il requisito essenziale n. 2 «Sicurezza in caso di incendio». (13A03773). Pag. 16

Rinnovo delle abilitazioni dell'Organismo Bureau Veritas Italia S.p.A. ai fini dell'attestazione di conformità dei prodotti da costruzione, limitatamente agli aspetti concernenti il requisito essenziale n. 2 «Sicurezza in caso di incendio». (13A03787) Pag. 16

Società Italiana degli Autori ed Editori

Elenco degli autori che non hanno rivendicato il proprio diritto di seguito. (13A03461). Pag. 16

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 33

Agenzia italiana del farmaco

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Carboplatino Kabi». (13A03492)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Irbesartan Accord». (13A03493)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Montelukast Fidia Farmaceutici». (13A03494)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Oxicodone Accord». (13A03495)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Perindopril Teva Italia». (13A03496)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pioglitazone Aurobindo». (13A03497)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rivastigmina Glob». (13A03498)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sildenafil Pensa Pharma». (13A03499)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sildenafil Pfizer». (13A03500)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Simvastatina Dorom». (13A03501)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tamsulosina Pfizer». (13A03502)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Telmisartan Sandoz». (13A03503)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sativex». (13A03504)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tolterodina Pfizer». (13A03505)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Valsartan e Idroclorotiazide Aurobindo». (13A03506)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tienam». (13A03507)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Effiprev». (13A03508)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ciprofloxacina Hospira». (13A03509)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Quentiax». (13A03510)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Testopatch». (13A03511)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amoxicillina Acido Clavulanico Mylan Generics». (13A03512)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Omeprazolo Ratio-pharm». (13A03513)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cotareg». (13A03514)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Combisartan». (13A03515)



Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Prozac». (13A03516)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Corixil» (13A03517)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Valpression» (13A03518)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Flumazenil B. Braun» (13A03519)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tiorfix» (13A03520)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Reparil C.M.» (13A03521)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tantum Verde» (13A03522)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Bendodon» (13A03523)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Venital» (13A03524)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Quattvaxem» (13A03525)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ursolisin» (13A03526)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Timoptol» (13A03527)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Morniflu» (13A03528)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Voltavance» (13A03529)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Accuretic» (13A03530)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Accuprin» (13A03531)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cosmegen» (13A03532)

Rettifica dell'estratto della determinazione V&A/23 del 17 gennaio 2013, relativa al medicinale per uso umano «Dufaston». (13A03533)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Flectadol» (13A03534)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lioresal». (13A03535)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lioresal». (13A03536)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Bicalutamide AHCL» (13A03537)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Prograf» (13A03538)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Lukasm» (13A03539)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Montegen» (13A03540)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Sumatriptan Zentiva» (13A03541)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Pamidronato Disodico Hospira» (13A03542)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Latanoprost e Timololo Breath». (13A03543)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gemcitabina Teva Italia». (13A03544)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gemcitabina Dorom». (13A03545)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Anastrozolo Ranbaxy». (13A03561)



Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Levofloxacin Doc Generici». (13A03562)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Azitromicina Doc». (13A03563)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sebercim» (13A03564)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ciprofloxacina Germed». (13A03565)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Omeprazolo Almus», con conseguente modifica stampati. (13A03566)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Loperamide Doc Generici», con conseguente modifica stampati. (13A03567)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Omeprazolo F.G.», con conseguente modifica stampati. (13A03568)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Maricrio», con conseguente modifica stampati. (13A03569)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Omeprazolo Alter», con conseguente modifica stampati. (13A03570)

