

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE PRIMA

Roma - Mercoledì, 16 gennaio 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:

1ª Serie speciale: Corte costituzionale (pubblicata il mercoledì)

2ª Serie speciale: Comunità europee (pubblicata il lunedì e il giovedì)

3ª Serie speciale: Regioni (pubblicata il sabato)

4ª Serie speciale: Concorsi ed esami (pubblicata il martedì e il venerdì)

5ª 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 AGLI ABBONATI

Si informano i Gentili Abbonati che dal 3 dicembre i canoni di abbonamento per l'anno 2013 sono pubblicati nelle ultime pagine di tutti i fascicoli della Gazzetta Ufficiale. Si ricorda che l'abbonamento decorre dalla data di attivazione e scade dopo un anno od un semestre successivo a quella data a seconda della tipologia di abbonamento scelto. Per il rinnovo dell'abbonamento i Signori abbonati sono pregati di usare il modulo di sottoscrizione che verrà inviato per posta e di seguire le istruzioni ivi riportate per procedere al pagamento.

SOMMARIO

LEGGI ED ALTRI ATTI NORMATIVI

LEGGE 31 dicembre 2012, n. 244.

Delega al Governo per la revisione dello strumento militare nazionale e norme sulla medesima materia. (13G00013) Pag. 1

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero dell'economia e delle finanze

DECRETO 5 dicembre 2012.

Garanzia dello Stato sui finanziamenti accordati dalla Cassa depositi e prestiti S.p.A. ai sensi dell'articolo 3-bis, comma 1, del decreto-legge 6 luglio 2012, n. 95, convertito, con modificazioni, dalla legge 7 agosto 2012, n. 135, finalizzati alla realizzazione di interventi di riparazione, ripristino o ricostruzione dei beni danneggiati o distrutti dagli eventi sismici delle regioni Emilia-Romagna, Lombardia e Veneto del mese di maggio 2012. (13A00191) Pag. 14

DECRETO 3 gennaio 2013.

Determinazione del tasso di interesse da applicarsi, per il periodo 1° gennaio – 30 giugno 2013 ai mutui stipulati, nell'ambito degli interventi di ristrutturazione ed ammodernamento del patrimonio sanitario pubblico, in data anteriore al 29 marzo 1999. (13A00190)..... Pag. 16

Ministero della salute

DECRETO 17 dicembre 2012.

Ri-registrazione di prodotti fitosanitari, a base di 2,4D, sulla base del dossier CL55846CE di All. III alla luce dei principi uniformi per la valutazione e l'autorizzazione dei prodotti fitosanitari. (13A00194)..... Pag. 17



**Ministero delle politiche agricole
alimentari e forestali**

DECRETO 27 dicembre 2012.

Protezione transitoria accordata a livello nazionale alla modifica del disciplinare di produzione della indicazione geografica protetta «Amarene Brusche di Modena» registrata con regolamento (CE) n. 1028/2009 della Commissione del 29 ottobre 2009. (13A00187). Pag. 40

DECRETO 27 dicembre 2012.

Protezione transitoria accordata a livello nazionale alla modifica del disciplinare di produzione della denominazione di origine protetta «Bruzio» registrata con regolamento (CE) n. 1065/97 della Commissione del 12 giugno 1997. (13A00188). Pag. 41

DECRETO 27 dicembre 2012.

Protezione transitoria accordata a livello nazionale alla denominazione «“Piadina Romagnola/Piada Romagnola”» per la quale è stata inviata istanza alla Commissione europea per la registrazione come indicazione geografica protetta. (13A00189). Pag. 42

DECRETO 28 dicembre 2012.

Conferma dell'iscrizione dell'Organismo denominato «Suolo e Salute S.r.l.», in Fano nell'elenco degli organismi privati per il controllo sulle produzioni ad indicazione geografica e sulle specialità tradizionali garantite. (13A00314). Pag. 43

DECRETO 31 dicembre 2012.

Autorizzazione al laboratorio «Università degli studi di Perugia – Centro di eccellenza per la ricerca sulla birra» al rilascio dei certificati di analisi nel settore vitivinicolo. (13A00318). Pag. 44

**Ministero
dello sviluppo economico**

DECRETO 27 novembre 2012.

Sostituzione del commissario liquidatore della «LA.TA. Costruzioni – Società Cooperativa», in Montalbano Jonico. (13A00330). Pag. 45

DECRETO 27 novembre 2012.

Scioglimento della «Raster Service – Società Cooperativa», in Bari e nomina del commissario liquidatore. (13A00331). Pag. 46

DECRETO 27 novembre 2012.

Scioglimento della «Il Trullo Società Cooperativa Edilizia Popolare Economica», in Cisternino e nomina del commissario liquidatore. (13A00332). Pag. 46

DECRETO 27 novembre 2012.

Sostituzione del commissario liquidatore della «Motortecnica Services – Società Cooperativa», in Potenza. (13A00329). Pag. 47

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

Agenzia italiana del farmaco

DETERMINA 19 dicembre 2012.

Medicinali la cui autorizzazione all'immissione in commercio non risulta rinnovata ai sensi dell'articolo 38 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e successive modificazioni ed integrazioni. (Determina FV n. 339/2012). (13A00328) Pag. 48

DETERMINA 7 gennaio 2013.

Riclassificazione del medicinale «Ibuprofene Actavis PTC» (ibuprofene), ai sensi dell'art. 8, comma 10 della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 7/2013). (13A00346). Pag. 52

DETERMINA 7 gennaio 2013.

Riclassificazione del medicinale «Rebif» (interferone beta), ai sensi dell'art. 8, comma 10 della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 8/2013). (13A00347). Pag. 53

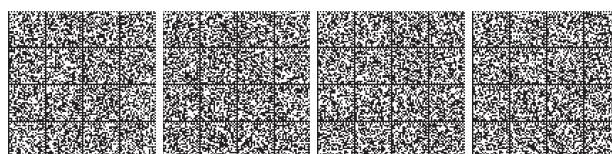
DETERMINA 7 gennaio 2013.

Rinegoziazione del medicinale «Nicozid» (isoniazide), ai sensi dell'art. 8, comma 10 della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 9/2013). (13A00348). Pag. 54

**Comitato interministeriale
per la programmazione economica**

DELIBERA 26 ottobre 2012.

Contratto di filiera tra il Ministero per le politiche agricole, alimentari e forestali e il Consorzio Territori Di Vini - Rimodulazione. (Delibera n. 116/2012). (13A00352). Pag. 55



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

Sospensione d'ufficio dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ribavirina Teva» e «Ribavirina Teva Pharma BV». (13A00305) *Pag.* 64

Prolungamento smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Purinethol» (13A00306) *Pag.* 64

Comunicato di rettifica relativo all'estratto del provvedimento FV n. 187/2012 dell'8 ottobre 2012 relativo al rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura Nazionale del medicinale «Dis Cinil Complex» con conseguente modifica stampati. (13A00324) *Pag.* 65

Comunicato di rettifica relativo all'estratto del provvedimento FV/192/2012 dell'8 ottobre 2012 relativo al rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura Nazionale del medicinale «Bechilar» con conseguente modifica stampati. (13A00325) *Pag.* 65

Comunicato di rettifica relativo all'estratto del provvedimento FV n. 88 del 12 aprile 2012 relativo al rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura Nazionale del medicinale «Farvicet» con conseguente modifica stampati. (13A00326) *Pag.* 65

Comunicato di rettifica relativo all'estratto del provvedimento FV/201/2012 del 10 ottobre 2012 relativo al rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Elidoxil», con conseguente modifica stampati. (13A00327) *Pag.* 65

Autorità di bacino del fiume Adige

Deposito per la consultazione del progetto di 2ª variante al piano stralcio per la tutela dal rischio idrogeologico del fiume Adige. (13A00350) *Pag.* 65

Autorità di bacino del fiume Arno

Proroga delle misure di salvaguardia del piano di bacino del fiume Arno, stralcio «bilancio idrico». (13A00349) *Pag.* 66

Autorità per le garanzie nelle comunicazioni

Avvio del procedimento di consultazione pubblica per modifiche ed integrazioni alla delibera n. 255/11/CONS recante «Classificazione dei decodificatori per la ricezione dei programmi televisivi in tecnica digitale». (13A00351) *Pag.* 66

Ministero dell'interno

Abilitazione dell'Organismo KIWA Italia S.p.A., in San Vendemiano ai fini dell'attestazione di conformità dei prodotti da costruzione, limitatamente agli aspetti concernenti il requisito essenziale n. 2 «Sicurezza in caso d'incendio». (13A00315) *Pag.* 66

Ministero della difesa

Passaggio dal demanio al patrimonio dello Stato di immobili nel comune di Udine. (13A00195) ... *Pag.* 66

Passaggio dal demanio al patrimonio dello Stato di immobili nel comune di Torreano. (13A00196) *Pag.* 66

Passaggio dal demanio al patrimonio dello Stato di immobili nel comune di Tarvisio. (13A00197) . *Pag.* 66

Passaggio dal demanio al patrimonio dello Stato di immobili nel comune di Pavia di Udine. (13A00198) *Pag.* 67

Passaggio dal demanio al patrimonio dello Stato di immobili nel comune di Lucinico. (13A00316) *Pag.* 67

Passaggio dal demanio al patrimonio dello Stato di immobili nel comune di Demonte. (13A00317) *Pag.* 67

Passaggio dal demanio al patrimonio dello Stato di immobili nel comune di Codroipo. (13A00319) *Pag.* 67

Individuazione degli immobili assegnati all'Amministrazione della Difesa non più utili per finalità istituzionali, da riconsegnare all'Agenzia del Demanio. (13A00320) *Pag.* 67

RETTIFICHE**AVVISI DI RETTIFICA**

Comunicato relativo alla legge 24 dicembre 2012, n. 229, recante: «Bilancio di previsione dello Stato per l'anno finanziario 2013 e bilancio pluriennale per il triennio 2013-2015». (Legge pubblicata nel supplemento ordinario n. 212/L alla Gazzetta Ufficiale – serie generale - n. 302 del 29 dicembre 2012). (13A00424) *Pag.* 70



ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo alla legge 30 novembre 2012, n. 240, recante: “Ratifica ed esecuzione dell’Accordo quadro tra l’Unione europea e i suoi membri, da una parte, e la Repubblica di Corea, dall’altra, fatto a Bruxelles il 10 maggio 2010.”. (Legge pubblicata nella Gazzetta Ufficiale - serie generale - n. 9 dell’11 gennaio 2013). (13A00401). Pag. . . 70

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 5

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 14 dicembre 2012.

Approvazione del bilancio di previsione della Presidenza del Consiglio dei Ministri per l’anno 2013 e per il triennio 2013-2015. (13A00193)

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 6**Agenzia italiana del farmaco**

Autorizzazione all’immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sodio fosfato Marco Viti». (13A00199)

Autorizzazione all’immissione in commercio del medicinale per uso umano «Noraquin». (13A00200)

Modificazione dell’autorizzazione all’immissione in commercio del medicinale per uso umano «Prostide». (13A00201)

Modificazione dell’autorizzazione all’immissione in commercio del medicinale per uso umano «Becloneb». (13A00202)

Modificazione dell’autorizzazione all’immissione in commercio del medicinale per uso umano «Isotrex». (13A00203)

Modificazione dell’autorizzazione all’immissione in commercio del medicinale per uso umano «Syntocinon». (13A00204)

Modificazione dell’autorizzazione all’immissione in commercio del medicinale per uso umano «Igroseles». (13A00205)

Modificazione dell’autorizzazione all’immissione in commercio del medicinale per uso umano «Broncovaleas». (13A00207)

Modificazione dell’autorizzazione all’immissione in commercio del medicinale per uso umano «Clenil». (13A00208)

Modificazione dell’autorizzazione all’immissione in commercio del medicinale per uso umano «Clenil». (13A00209)

Modificazione dell’autorizzazione all’immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mittoval». (13A00210)

Modificazione dell’autorizzazione all’immissione in commercio del medicinale per uso umano «Xatrab». (13A00211)

Modificazione dell’autorizzazione all’immissione in commercio del medicinale per uso umano «Davedax». (13A00212)

Modificazione dell’autorizzazione all’immissione in commercio del medicinale per uso umano «Depo Medrob». (13A00213)

Modificazione dell’autorizzazione all’immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lioresal». (13A00214)

Modificazione dell’autorizzazione all’immissione in commercio del medicinale per uso umano «Paclitaxel Accord Healthcare Italia». (13A00215)

Modificazione dell’autorizzazione all’immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ezoran». (13A00216)

Modificazione dell’autorizzazione all’immissione in commercio del medicinale per uso umano «Donepezil Ratio-pharm Italia». (13A00217)

Modificazione dell’autorizzazione all’immissione in commercio del medicinale per uso umano «Atorvastatina Eurogenerici». (13A00218)

Modificazione dell’autorizzazione all’immissione in commercio del medicinale per uso umano «Neisvac-C». (13A00219)

Modificazione dell’autorizzazione all’immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nebivololo Pensa». (13A00220)

Modificazione dell’autorizzazione all’immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tekcis». (13A00221)

Modificazione dell’autorizzazione all’immissione in commercio del medicinale per uso umano «Paclitaxel Accord Healthcare Italia». (13A00222)

Modificazione dell’autorizzazione all’immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gliclazide Mylan Generics Italia». (13A00223)



Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Primovist» (13A00224)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gena-prost» (13A00225)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lodine» (13A00226)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Solu Cortef» (13A00227)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sereupin». (13A00228)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Carnitene». (13A00229)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Proscar». (13A00230)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Adriblastina». (13A00231)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Zoladex». (13A00232)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Clenil». (13A00233)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rovamicina». (13A00234)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Solian». (13A00235)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Deniban». (13A00236)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Feldene Cream-dol». (13A00237)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Feldene Fast». (13A00238)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Angizem». (13A00239)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nottem». (13A00240)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Stilnox». (13A00241)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Zolpidem Zentiva». (13A00242)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pneumorel». (13A00243)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Trivastan». (13A00244)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Loniten». (13A00245)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tildiem». (13A00246)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Diladel». (13A00247)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sintrom». (13A00248)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Duphalac». (13A00249)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Liometa-cen». (13A00250)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Flomax». (13A00251)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Naprosyn». (13A00252)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Xanax». (13A00253)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Itamidol». (13A00254)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Itami». (13A00255)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Corixil». (13A00256)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Grazax». (13A00257)



Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Zeldox». (13A00258)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pilus». (13A00259)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Norditropin». (13A00260)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Folians». (13A00261)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Strattera». (13A00262)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rupafin» (13A00263)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mepral» (13A00264)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Losec» (13A00265)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Copaxone» (13A00266)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Minotek» (13A00267)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Doxorubicina Accord Healthcare Italia». (13A00268)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nutrineal» (13A00269)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tevetenz» (13A00270)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Foster» (13A00271)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ratacand Plus» (13A00272)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Reminyb». (13A00273)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Risperidone Ahcl». (13A00274)

Prolungamento smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Frontal». (13A00275)

Prolungamento smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Remy Stick». (13A00276)

Prolungamento smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Onco Carbide». (13A00277)

Prolungamento smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Levotuss». (13A00278)

Prolungamento smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Aspirina». (13A00279)

Prolungamento smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Metocal». (13A00280)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fentanil Hexal». (13A00281)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Alprazolam Hexal Ag». (13A00282)

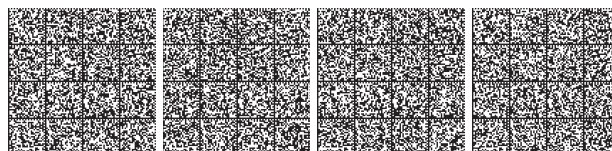
Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Alateris». (13A00283)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Bemedrex». (13A00284)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Losartan Mylan Generics», con conseguente modifica degli stampati. (13A00285)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Venlafaxina Fidia», con conseguente modifica degli stampati. (13A00286)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «IgreDEX», con conseguente modifica degli stampati. (13A00287)



Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Inuver», con conseguente modifica degli stampati. (13A00288)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Foster», con conseguente modifica degli stampati. (13A00289)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Bikader», con conseguente modifica degli stampati. (13A00290)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Betaistina Angenerico», con conseguente modifica degli stampati. (13A00291)

Revoca dell'autorizzazione alla produzione di medicinali per uso umano alla società Piam Farmaceutici S.P.A. (13A00206)

