Spediz. abb. post. - art. 1, comma 1 Legge 27-02-2004, n. 46 - Filiale di Roma



Anno 154° - Numero 13

# 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 marted i, 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.

Pag.

Pag.

#### DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

#### Ministero dell'economia e delle finanze

DECRETO 5 dicembre 2012.

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).....

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 fitosanita-









Pag. 16

Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali  DECRETO 27 novembre 2012.  Scioglimento della «Il Trul perativa Edilizia Popolare Eco sternino e nomina del commi re. (13A00332)		
DECRETO 27 dicembre 2012.  Scioglimento della «Il Trul perativa Edilizia Popolare Eco sternino e nomina del commi		
wo (13 \ 0.022)	onomicu,, in Ci	
Protezione transitoria accordata a livello re. (13A00332)	-	4.6
nazionale alla modifica del disciplinare di pro- duzione della indicazione geografica protetta	Pag.	46
«Amarene Brusche di Modena» registrata con regolamento (CE) n. 1028/2009 della Commissio-		
ne del 29 ottobre 2009. (13A00187)	ocietà Cooperati-	47
DECRETO 27 dicembre 2012.		17
Protezione transitoria accordata a livello		
nazionale alla modifica del disciplinare di pro- duzione della denominazione di origine protet- ta «Bruzio» registrata con regolamento (CE)	DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ	
n. 1065/97 della Commissione del 12 giugno 1997. (13A00188)	del farmaco	
DECRETO 27 dicembre 2012.	•	
Protezione transitoria accordata a livello nazionale alla denominazione «"Piadina Romagnola/Piada Romagnola"» per la quale è stata  Medicinali la cui autorizzazione in commercio non risulta ri dell'articolo 38 del decreto leg 2006, n. 219 e successive modifica	innovata ai sensi islativo 24 aprile	
inviata istanza alla Commissione europea per la registrazione come indicazione geografica protetta. (13A00189)		48
DETERMINA 7 gennaio 2013.		
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 geo-  Riclassificazione del medicin Actavis PTC» (ibuprofene), ai comma 10 della legge 24 dicem (Determina n. 7/2013). (13A003)	sensi dell'art. 8, ibre 1993, n. 537.	52
grafica e sulle specialità tradizionali garanti- te. (13A00314)		
Riclassificazione del medicir	nale «Rebif» (in-	
DECRETO 31 dicembre 2012. terferone beta), ai sensi dell'a della legge 24 dicembre 1993, n.	rt. 8, comma 10	
Autorizzazione al laboratorio «Università degli studi di Perugia – Centro di eccellenza per la ricerca sulla birra» al rilascio dei certificati di	`	53
analisi nel settore vitivinicolo. (13A00318) Pag. 44 DETERMINA 7 gennaio 2013.		
Ministero dello sviluppo economico del medic (isoniazide), ai sensi dell'art. 8 la legge 24 dicembre 1993, n. n. 9/2013). (13A00348)	3, comma 10 del- 537. (Determina	54
DECRETO 27 novembre 2012.		
Sostituzione del commissario liquidatore della «LA.TA. Costruzioni – Società Cooperativa», in Montalbano Jonico. (13A00330)		
DELIBERA 26 ottobre 2012.		
DECRETO 27 novembre 2012. Contratto di filiera tra il Min		
Scioglimento della «Raster Service – Società Cooperativa», in Bari e nomina del commissario liquidatore. (13A00331)	azione. (Delibera	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 

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 modifi-

65 Pag.

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 «Farvicett» con conseguente modifica stam-

65 Pag.

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 idri-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).....

66 Pag.

#### 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 Udi-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**

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 «Xatral». (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 Medrol». (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 Ratiopharm 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 «Genaprost» (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 Cremadol». (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 «Liometacen». (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». (13.400257)



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)

 ${\bf Modificazione~dell'autorizzazione~all'immissione~in~commercio~del~medicinale~per~uso~umano~«Foster»~\it (13A00271)}$ 

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

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Reminyl». (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)