

GAZZETTA  UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Lunedì, 8 luglio 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, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero della salute

Ministero della difesa

DECRETO 25 giugno 2013.

DECRETO 13 maggio 2013.

Deleghe di attribuzione al Sottosegretario di Stato alla difesa, on. Gioacchino ALFANO. (13A05684) Pag. 1

Aggiornamento delle tabelle contenenti l'indicazione delle sostanze stupefacenti e psicotrope, di cui al decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309 e successive modificazioni e integrazioni. Inserimento nella Tabella I delle sostanze 6- (2-aminopropil) benzofurano (6-APB); 5-(2-aminopropil)benzofurano (5-APB); 6-(2-aminopropil)-2,3-diidrobenzofurano (6-APDB) e 5-(2-aminopropil)-2,3-diidrobenzofurano (5-APDB). (13A05758)..... Pag. 3

DECRETO 13 maggio 2013.

Deleghe di attribuzione al Sottosegretario di Stato alla difesa, Sen. Roberta PINOTTI. (13A05685) Pag. 2



Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali	Presidenza del Consiglio dei ministri
	DIPARTIMENTO DELLA PROTEZIONE CIVILE
DECRETO 28 giugno 2013.	
Individuazione delle iniziative afferenti le attività prioritarie di cui all'art. 1 del decreto 19 settembre 2012 cui destinare le somme residue per le Convenzioni per lo sviluppo della filiera della pesca. (13A05823).	ORDINANZA DEL CAPO DIPARTIMENTO DELLA PROTEZIONE CIVILE 2 luglio 2013.
Pag. 4	Integrazione dell'ordinanza del Capo del dipartimento della protezione civile n. 86 del 31 maggio 2013. (Ordinanza n. 101). (13A05840).
	Pag. 13
Ministero dello sviluppo economico	DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ
DECRETO 5 giugno 2013.	Agenzia italiana del farmaco
Revoca del decreto 8 maggio 2013 nella parte relativa allo scioglimento della «Società cooperativa Agrinatura soc. coop. a r.l.», in Galatone. (13A05620).	DETERMINA 6 giugno 2013.
Pag. 9	Proroga dello smaltimento delle scorte del medicinale per uso umano RHESONATIV in seguito alla determinazione di rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di mutuo riconoscimento, con conseguente modifica stampati. (Determina FV n. 145/2013). (13A05826).
	Pag. 14
DECRETO 12 giugno 2013.	DETERMINA 6 giugno 2013.
Revoca del decreto 13 marzo 2013 nella parte relativa allo scioglimento della «Pro. Am.Co. società cooperativa - Gestione - Amministrazione - Elaborazione dati contabili», in Roma. (13A05622).	Proroga dello smaltimento delle scorte del medicinale per uso umano Glucosamina Fidia in seguito alla determinazione di rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura nazionale, con conseguente modifica stampati. (Determina FV n. 146/2013). (13A05827).
Pag. 10	Pag. 15
DECRETO 12 giugno 2013.	DETERMINA 17 giugno 2013.
Revoca del decreto 13 marzo 2013 nella parte relativa allo scioglimento della «C.D.M. - società cooperativa a responsabilità limitata», in Roma. (13A05623).	Proroga dello smaltimento delle scorte del medicinale per uso umano ROCURONIO B. BRAUN in seguito alla determinazione di rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di mutuo riconoscimento, con conseguente modifica stampati. (Determina FV n. 177/2013). (13A05825).
Pag. 11	Pag. 16
DECRETO 12 giugno 2013.	DETERMINA 21 giugno 2013.
Revoca del decreto 13 marzo 2013 nella parte relativa allo scioglimento della «CIFAR 3000 - Coop. di prod e lavoro S.r.l.», in Roma. (13A05624).	Attività di rimborso alle regioni, per il ripieno dell'eccedenza del tetto di spesa. (Determina n. 601/2013). (13A05824).
Pag. 11	Pag. 17
DECRETO 12 giugno 2013.	DETERMINA 21 giugno 2013.
Revoca del decreto 13 marzo 2013 nella parte relativa allo scioglimento della «INPUT società cooperativa a responsabilità limitata», in Roma. (13A05648).	Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale per uso umano «Pixuvri». (Determinazione n. 598/2013). (13A05841).
Pag. 12	Pag. 19
DECRETO 13 giugno 2013.	
Revoca del decreto 30 gennaio 2013 nella parte relativa allo scioglimento della «Urbis soc. coop. sociale a r.l.», in Pescara. (13A05621).	
Pag. 12	



DETERMINA 21 giugno 2013.

Riclassificazione ai fini del regime di fornitura del medicinale per uso umano «Lamivudina e Zidovudina Mylan». (Determina n. 600/2013). (13A05842)..... Pag. 20

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Ministero dell'interno

Calendario della festività «Dipavali» dell'Unione induista italiana, Sanatana Dharma Samgha, per gli anni 2013 - 2014 (13A05973)..... Pag. 21

Ministero della salute

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Ossinova» 200 mg/g polvere per soluzione orale per vitelli da latte, suini, polli da carne, galline ovaiole e tacchini. (13A05625)..... Pag. 21

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Betamox LA». (13A05626)..... Pag. 21

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Kiltix» collare antiparassitario per cani. (13A05644)..... Pag. 22

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Optimmune» 2 mg/ml unguento oftalmico per cani. (13A05645)..... Pag. 22

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Butox» 7,5 pour on sospensione acquosa per uso esterno per bovini ed ovini. (13A05646)..... Pag. 22

Ministero dello sviluppo economico

Approvazione della graduatoria delle emittenti radiofoniche locali per l'attribuzione dei contributi relativi all'anno 2011. (13A05839)..... Pag. 23

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 55

Agenzia italiana del farmaco

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mykita» (13A05692)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Candesartan e Idroclorotiazide Eurogenerici». (13A05693)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Finasteride Tecnimed» (13A05694)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lansoprazolo Qualitec» (13A05695)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lataflux» (13A05696)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lormetazepam Sandoz GMBH» (13A05697)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Repaglinide Aurobindo» (13A05698)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sildenafil Zentiva» (13A05699)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Telmisartan Ratio-pharm» (13A05700)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ziprasidone Teva» (13A05701)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Albumina Baxter». (13A05702)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Remodulin» (13A05703)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Setofilm» (13A05704)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lybella» (13A05705)



Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lercanidipina Zentiva». (13A05706)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Duac» (13A05707)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Orudis» (13A05708)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Natecal D3» (13A05709)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Atorvastatina Krka». (13A05710)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tavu» (13A05711)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Xalacom» (13A05712)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Atorvastatina Dr. Reddy's». (13A05713)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Provisacor» (13A05714)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Crestor» (13A05715)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ciran-tan» (13A05716)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sime-stat» (13A05717)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Levetiracetam Zentiva». (13A05718)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Valsartan Pensa». (13A05719)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rhophy-lac» (13A05720)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Levofloxacin Kabi». (13A05721)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Montelukast Aurobindo Pharma Italia». (13A05722)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rabeprazolo Zentiva». (13A05723)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rabeprazolo Tor-rent». (13A05724)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rabeprazolo Tor-rent». (13A05725)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amisulpride EG». (13A05726)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Destezil». (13A05727)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Epa-xal» (13A05728)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Grano-cyte» (13A05729)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Myelo-stim» (13A05730)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Solaraze» (13A05731)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Chirocai-ne» (13A05732)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nutriplus Ome-ga» (13A05733)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Prola-stin» (13A05734)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pentavac - Revaxis - Tetravac». (13A05735)



Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Granulokine» (13A05736)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gynodian Depot». (13A05737)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nicotinell TTS». (13A05738)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gineflor» (13A05739)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nicotinell Mint». (13A05740)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Neo Tetrane». (13A05741)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gemcitabina Cancernova». (13A05742)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Levocetirizina Ratioparm». (13A05743)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Bisoprololo Doc Generici». (13A05744)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Finasteride Ratiopharm». (13A05745)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Nasacort» (13A05746)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Femoston» (13A05747)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Remifentanil Hospira» (13A05748)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Carvedilolo Zentiva» (13A05749)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Amiodarone Hikma» (13A05750)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Zemplar» (13A05751)

Trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Plasbumin». (13A05752)

Trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Irbecor». (13A05753)

Trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Zeflun». (13A05754)

Trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ullax». (13A05755)

Trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Timololo Bausch & Lomb-Iom». (13A05756)

Trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Glicerolo Ramini». (13A05757)

