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



Anno 154° - Numero 165

GAZZETTA DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Martedì, 16 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 - l'ibreria 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 (pubblicáta 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 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 dell'economia e delle finanze

DECRETO 13 marzo 2013.

Rilascio del documento unico di regolarità contributiva anche in presenza di una certificazione che attesti la sussistenza e l'importo di crediti certi, liquidi ed esigibili vantati nei confronti delle pubbliche amministrazioni di importo almeno pari agli oneri contributivi accertati e non ancora versati da parte di un medesimo soggetto. (13A06078).....

Ministero della salute

DECRETO 23 gennaio 2013.

Autorizzazione all'immissione in commercio del prodotto fitosanitario «Zolfo Ventilato Mct». (13A06081).....

Pag.

DECRETO 23 gennaio 2013.

Autorizzazione all'immissione in commercio del prodotto fitosanitario «Zolfo Ventilato Ra-

DECRETO 25 giugno 2013.

Revoca delle autorizzazioni all'immissione in commercio e all'impiego di prodotti fitosanitari, contenenti le sostanze attive clothianidin, thiamethoxam e imidacloprid, per il trattamento delle sementi e del terreno, ai sensi del regolamento di esecuzione (UE) n. 485/2013 della Commissione del 24 maggio 2013 e che vieta l'uso e la vendita di sementi conciate con prodotti fitosanitari

contenenti tali sostanze attive. (13A06079)



Ministero delle infrastrutture e dei trasporti

DECRETO 5 luglio 2013.

Pag. 11

Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali

DECRETO 22 aprile 2013.

Modifica del decreto 14 gennaio 2004, relativo a caratteri e condizioni da osservarsi ai fini della iscrizione delle varietà nel registro nazionale: recepimento direttive 2003/90/CE della Commissione del 6 ottobre 2003 e 2003/91/CE della Commissione del 6 ottobre 2003. (13A06087)...

Pag. 11

DECRETO 22 aprile 2013.

Schema di recepimento della direttiva 2012/37/ UE della Commissione del 22 novembre 2012, recante modifiche di taluni allegati delle direttive 66/401/CEE e 66/402/CEE del Consiglio per quanto riguarda le condizioni che devono soddisfare le sementi di Galega orientalis Lam., il peso massimo di un lotto di sementi di alcune specie di piante foraggere e le dimensioni del campione di Sorghum spp. (13A06116).....

Pag. 12

DECRETO 28 giugno 2013.

Autorizzazione all'organismo denominato «ICEA – Istituto per la certificazione etica e ambientale», in Bologna, ad effettuare i controlli per la indicazione geografica protetta «Limone di Rocca Imperiale», registrata in ambito Unione europea. (13A06086)

Pag. 15

Ministero dello sviluppo economico

DECRETO 1° luglio 2013.

Pag. 15

DECRETO 1° luglio 2013.

Autorizzazione all'Organismo International Weld S.r.l., in Caldogno, ad effettuare l'approvazione delle modalità operative e del personale che esegue giunzioni permanenti sulle attrezzature a pressione. (13A06112).....

Presidenza del Consiglio dei ministri

DIPARTIMENTO DELLA PROTEZIONE CIVILE

ORDINANZA DEL CAPO DIPARTIMENTO DELLA PROTEZIONE CIVILE 10 luglio 2013.

Ordinanza di protezione civile finalizzata a favorire e regolare il subentro dell'Ufficio per l'autostrada Salerno – Reggio Calabria dell'Anas S.p.a. nelle iniziative finalizzate al superamento della situazione di criticità determinatasi nel settore del traffico e della mobilità in relazione ai lavori di ammodernamento del tratto autostradale A3 tra Bagnara e Reggio Calabria. (Ordinanza n. 103). (13A06161)

Pag. 19

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

Autorità per le garanzie nelle comunicazioni

DELIBERA 20 giugno 2013.

Approvazione, con modifiche, delle condizioni generali di servizio per l'espletamento del Servizio universale postale. (Delibera n. 385/13/CONS). (13A06065)..................

Pag. 20

42

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Agenzia italiana del farmaco

Importazione parallela del medicinale per

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Xanax 1mg». (13A06075)	Pag.	43	Autorità interregionale di bacino della Basilicata		
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Pantorc» (Controloc). (13A06088)	Pag.	43	Adozione dell'aggiornamento 2013 del Piano Stralcio per l'assetto idrogeologico. (13A06105).	Pag.	50
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Xanax 0,25» (13A06089)	Pag.	44	Cassa depositi e prestiti S.p.A. Comunicato di rettifica relativo all'avviso di		
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Tobradex» (13A06090)	Pag.	44	emissione di tredici nuove serie di buoni fruttiferi postali (13A06160)	Pag.	50
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Humatin» (13A06091)	Pag.	44	Ministero degli affari esteri		
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Norlevo» (13A06092)	Pag.	45	Limitazione delle funzioni del titolare del vice Consolato onorario in Alicante (Spagna). (13A06083)	Pag.	50
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Ditropan». (13A06093)	Pag.	45	Limitazione delle funzioni del titolare del Consolato onorario in Andorra La Vella (Andor- ra). (13A06084)	Pag.	51
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Differin crema». (13A06094)	Pag.	45	Limitazione delle funzioni del titolare del Consolato onorario in Valencia (Spagna). (13A06104).	Pag.	
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Differin gel». (13A06095)	Pag.	46	Limitazione delle funzioni del titolare del vice Consolato onorario in Saragozza (Spa-	Daa	52
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Elocon lozione». (13A06096)	Pag.	46	gna). (13A06113) Limitazione delle funzioni del titolare del vice	Pag.	33
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Elocon crema». (13A06097)	Pag.	47	Consolato onorario in Palma de Maiorca (Spagna). (13A06114)	Pag.	54
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Rozex». (13A06098)	Pag.	47	Ministero dell'interno Riconoscimento della personalità giuridica alla		
Importazione parallela del medicina- le per uso umano «Congescor 5mg» (Emcon- cor). (13A06099)	Pag.	47	Comunità Evangelica Luterana di Verona-Gardone (CELVG), in Negrar. (13A06085)	Pag.	54
	Ü		Ministero della giustizia		
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Acular collirio» (13A06100)	Pag.	48	Comunicato di rettifica relativo all'elenco dei notai dispensandi per limiti di età, terzo quadrimestre	Dan	5.1
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Enterogermina» (Normaflore). (13A06101)	Pag.	48	Ministero della salute	Pag.	54
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Congescor 2,5 mg» (Emconcor). (13A06102)	Pag.	49	Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Karsivan® 50 mg - 100 mg». (13A06066)	Pag.	55
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Enterogermina» (Normaflore). (13A06103)	Pag.	49	Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Ciclogonina». (13A06067)	Pag.	55



Autorizzazione all'immissione in commercio del			SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 57
medicinale per uso veterinario «Cefavex 50 mg/ml». (13A06068)	Pag.	56	
,	Ü		Agenzia italiana del farmaco
Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Trimethosulfa Orale», soluzione orale per vitelli, suinetti, conigli, polli da carne e tacchini. (13A06082)	Pag.	56	Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Atorvastatina Pharmaceutical Development and Services». (13A05875) Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Valsartan e Idroclorotiazide Mithrida-
Ministero del lavoro			tum». (13A05876)
e delle politiche sociali			Autorizzazione all'immissione in commercio
Ricostituzione del comitato provinciale INPS di Brindisi e delle tre commissioni speciali in seno al co-			del medicinale per uso umano «Flexbumin» (13A05877)
mitato, per il quadriennio 2013-2017. (13A06169)	Pag.	56	Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Candesartan Teva Italia». (13A05878)
Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali			Autorizzazioneall'immissionein commercio del medicinale
Proposta di modifica del disciplinare di produzio-			per uso umano «Carbidopa e Levodopa Mylan Generics» (13A05879)
ne della indicazione geografica protetta «Limone di Rocca Imperiale». (13A06123)	Pag.	56	Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lamivudina e Zidovudina Mylan». (13A05880)
Ministero			
			Autorizzazione all'immissione in commercio del medici-
dello sviluppo economico			Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Latanoprost Germed». (13A05881)
	Pag.	61	
dello sviluppo economico Abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di terra, all'Organismo «Si.Ve. SRL», in Perano. (13A06080) Estensione dell'abilitazione all'Organismo In-	Pag.	61	nale per uso umano «Latanoprost Germed». (13A05881) Autorizzazione all'immissione in commercio
dello sviluppo economico Abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di terra, all'Organismo «Si.Ve. SRL», in Perano. (13A06080)			nale per uso umano «Latanoprost Germed». (13A05881) Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nicorettemist» (13A05882) Autorizzazione all'immissione in commercio del medici-
dello sviluppo economico Abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di terra, all'Organismo «Si.Ve. SRL», in Perano. (13A06080) Estensione dell'abilitazione all'Organismo Inspecta S.r.l., in Torino, all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici. (13A06107) Estensione dell'abilitazione all'Organismo Italia Verifiche S.r.l., in Viareggio, all'effettuazione di ve-			nale per uso umano «Latanoprost Germed». (13A05881) Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nicorettemist» (13A05882) Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Candesartan Ratiopharm» (13A05883) Autorizzazione all'immissione in commercio del medici-
Abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di terra, all'Organismo «Si.Ve. SRL», in Perano. (13A06080) Estensione dell'abilitazione all'Organismo Inspecta S.r.l., in Torino, all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici. (13A06107) Estensione dell'abilitazione all'Organismo Italia Verifiche S.r.l., in Viareggio, all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici. (13A06108)		61	nale per uso umano «Latanoprost Germed». (13A05881) Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nicorettemist» (13A05882) Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Candesartan Ratiopharm» (13A05883) Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sildenafil Macleods» (13A05884) Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sildenafil Macleods» (13A05884)
dello sviluppo economico Abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di terra, all'Organismo «Si.Ve. SRL», in Perano. (13A06080) Estensione dell'abilitazione all'Organismo Inspecta S.r.l., in Torino, all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici. (13A06107) Estensione dell'abilitazione all'Organismo Italia Verifiche S.r.l., in Viareggio, all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di mes-	Pag.	61	nale per uso umano «Latanoprost Germed». (13A05881) Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nicorettemist» (13A05882) Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Candesartan Ratiopharm» (13A05883) Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sildenafil Macleods» (13A05884) Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Levotiroxina Teva» (13A05885) Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Desogestrel e Etinilestradiolo San-
dello sviluppo economico Abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di terra, all'Organismo «Si.Ve. SRL», in Perano. (13A06080) Estensione dell'abilitazione all'Organismo Inspecta S.r.l., in Torino, all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici. (13A06107) Estensione dell'abilitazione all'Organismo Italia Verifiche S.r.l., in Viareggio, all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici. (13A06108) Rinnovo di abilitazione all'Organismo Control S.r.l., in Mesagne, all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra	Pag.	61	nale per uso umano «Latanoprost Germed». (13A05881) Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nicorettemist» (13A05882) Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Candesartan Ratiopharm» (13A05883) Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sildenafil Macleods» (13A05884) Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Levotiroxina Teva» (13A05885) Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Desogestrel e Etinilestradiolo Sandoz». (13A05886)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Regaine». (13A05890)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Uromite-xan». (13A05891)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Voluven». (13A05892)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rizaliv». (13A05893)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Securact». (13A05894)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sactiva». (13A05895)

Comunicato concernente l'estrato della determinazione V&A/654 del 2 maggio 2013 relativa al medicinale per uso umano «Algix». (13A05896)

Comunicato concernente l'estrato della determinazione V&A/655 del 2 maggio 2013 relativa al medicinale per uso umano «Arcoxia». (13A05897)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Zovirax Labiale» (13A05898)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Soldesam» (13A05899)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Depakin» (13A05900)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Epargriseovit» (13A05901)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Omnipaque» (13A05902)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ditanrix» (13A05903)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Samyr». (13A05904)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nadololo Sanofi-Aventis». (13A05905)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rossitrol». (13A05906)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rulid». (13A05907)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Noroxin». (13A05908)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Forane». (13A05909)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Zimox». (13A05910)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sidomol». (13A05911)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fluimucil Antibiotico». (13A05912)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Corvalgan». (13A05913)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cordarone». (13A05914)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Maalox». (13A05915)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Muscoril». (13A05916)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Bactrim». (13A05917)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Rinazina». (13A05918)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Fluimucil Tosse Sedativo». (13A05919)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Seki». (13A05920)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Visipaque». (13A05921)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cardirene». (13A05922)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Oxaliplatino Ratiopharm». (13A05923)



Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Carvedilolo Ratiopharm Italia». (13A05924)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Omeprazolo Ratiopharm». (13A05925)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Luxomicina». (13A05926)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Claritromicina Ratiopharm». (13A05927)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mercurio ossido giallo». (13A05928)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Manidipina Promedica». (13A05929)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Levetiracetam Pfizer». (13A05930)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Acido Gadopentetico Sanochemia Pharmazeutika». (13405931)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Desametasone e Eparina sodica Bausch & Lomb-Iom». (13A05932)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Fragmin», con conseguente modifica stampati. (13A05933)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Ferro Tre», con conseguente modifica stampati. (13A05934)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Isotol», con conseguente modifica stampati. (13A05935)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Negatol», con conseguente modifica stampati. (13A05936)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Gabapentin Doc Generici», con conseguente modifica stampati. (13A05937)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Lestronette», con conseguente modifica stampati. (13A05938)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Gabapentin Farmoz Sociedade Tecnico-Medicinal», con conseguente modifica stampati. (13A05939)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Ropinirolo Mylan Generics», con conseguente modifica stampati. (13A05940)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Brimonidina Ratiopharm», con conseguente modifica stampati. (13A05941)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Gliclada», con conseguente modifica stampati. (13A05942)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Eoxin», con conseguente modifica stampati. (13A05943)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Filena», con conseguente modifica stampati. (13A05944)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Provera G», con conseguente modifica stampati. (13A05945)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Leicester», con conseguente modifica stampati. (13A05946)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Battizer», con conseguente modifica stampati. (13A05947)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Calcio Carbonato e Vitamina D3 Actavis», con conseguente modifica stampati. (13A05948)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Cefonicid ABC», con conseguente modifica stampati. (13A05949)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Nervaxon», con conseguente modifica stampati. (13A05950)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Periplum», con conseguente modifica stampati. (13A05951)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Prociflor», con conseguente modifica stampati. (13A05952)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Levocetirizina Krka», con conseguente modifica stampati. (13A05953)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Finasteride Mylan Italia», con conseguente modifica stampati. (13A05954)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Samper», con conseguente modifica stampati. (13A05955)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Isofenal», con conseguente modifica stampati. (13A05956)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Talate», con conseguente modifica stampati. (13A05957)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Metformina Aurobindo», con conseguente modifica stampati. (13A05958)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Gliclazide Eurogenerici», con conseguente modifica stampati. (13A05959)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Domperidone ABC», con conseguente modifica stampati. (13A05960)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Calciparina», con conseguente modifica stampati. (13A05961)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Kiton», con conseguente modifica stampati. (13A05962)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Dufaston», con conseguente modifica stampati. (13A05963)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Monoket», con conseguente modifica stampati. (13A05964)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Etiltox», con conseguente modifica stampati. (13A05965)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Bromazepam Germed», con conseguente modifica stampati. (13A05966)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Bromazepam Actavis», con conseguente modifica stampati. (13A05967)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Solumag», con conseguente modifica stampati. (13A05968)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Zolantrac», con conseguente modifica stampati. (13A05969)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Ketoprofene Eurogenerici», con conseguente modifica stampati. (13A05970)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Iridina Due», con conseguente modifica stampati. (13A05971)

Prolungamento smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Glucosio Baxter S.P.A.». (13A05972)