

GAZZETTA UFFICIALE

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 - 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 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).

Pag. 1

Ministero della salute

DECRETO 23 gennaio 2013.

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

Pag. 3

DECRETO 23 gennaio 2013.

Autorizzazione all'immissione in commercio del prodotto fitosanitario «Zolfo Ventilato Ramato S MCT». (13A06115)

Pag. 6

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)

Pag. 9



**Ministero delle infrastrutture
e dei trasporti**

DECRETO 5 luglio 2013.

Modificazioni al decreto 21 marzo 2013, recante modalità di ripartizione e di erogazione delle risorse finanziarie di cui all'articolo 1, comma 1, lettera e), del decreto 13 marzo 2013, n. 92. (13A06124) 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.

Autorizzazione all'Organismo Tecno S.r.l., in Cairo Montenotte, ad effettuare la valutazione di conformità relativa alle attrezzature in pressione. (13A06111) 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) Pag. 17

**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

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI
Agenzia italiana del farmaco

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Xanax 0,50». (13A06069) Pag. 40

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Enterogermina». (Normaflore). (13A06070) Pag. 41

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Enterogermina». (Normaflore). (13A06071) Pag. 41

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Xanax 0,50». (13A06072) Pag. 41

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Nasonex». (13A06073) Pag. 42

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Augmentin cpr». (13A06074) Pag. 42



Importazione parallela del medicinale per uso umano «Xanax 1mg». (13A06075).....	Pag. 43
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Pantorc» (Controloc). (13A06088)	Pag. 43
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Xanax 0,25» (13A06089).....	Pag. 44
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Tobradex» (13A06090)	Pag. 44
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Humatin» (13A06091).....	Pag. 44
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Norlevo» (13A06092)	Pag. 45
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Ditropan». (13A06093)	Pag. 45
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Differin crema». (13A06094).....	Pag. 45
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Differin gel». (13A06095).....	Pag. 46
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Elocon lozione». (13A06096)	Pag. 46
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Elocon crema». (13A06097)	Pag. 47
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Rozex». (13A06098)	Pag. 47
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Congescor 5mg» (Emconcor). (13A06099).....	Pag. 47
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Acular collirio» (13A06100).....	Pag. 48
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Enterogermina» (Normaflore). (13A06101).....	Pag. 48
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Congescor 2,5 mg» (Emconcor). (13A06102).....	Pag. 49
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Enterogermina» (Normaflore). (13A06103).....	Pag. 49

Autorità interregionale di bacino della Basilicata

Adozione dell'aggiornamento 2013 del Piano Stralcio per l'assetto idrogeologico. (13A06105) .	Pag. 50
---	---------

Cassa depositi e prestiti S.p.A.

Comunicato di rettifica relativo all'avviso di emissione di tredici nuove serie di buoni fruttiferi postali (13A06160)	Pag. 50
--	---------

Ministero degli affari esteri

Limitazione delle funzioni del titolare del vice Consolato onorario in Alicante (Spagna). (13A06083).....	Pag. 50
---	---------

Limitazione delle funzioni del titolare del Consolato onorario in Andorra La Vella (Andorra). (13A06084).....	Pag. 51
---	---------

Limitazione delle funzioni del titolare del Consolato onorario in Valencia (Spagna). (13A06104) ..	Pag. 52
--	---------

Limitazione delle funzioni del titolare del vice Consolato onorario in Saragozza (Spagna). (13A06113).....	Pag. 53
--	---------

Limitazione delle funzioni del titolare del vice Consolato onorario in Palma de Maiorca (Spagna). (13A06114).....	Pag. 54
---	---------

Ministero dell'interno

Riconoscimento della personalità giuridica alla Comunità Evangelica Luterana di Verona-Gardone (CELVG), in Negrar. (13A06085).....	Pag. 54
--	---------

Ministero della giustizia

Comunicato di rettifica relativo all'elenco dei notai dispensandi per limiti di età, terzo quadrimestre 2013. (13A06159)	Pag. 54
--	---------

Ministero della salute

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Karsivan® 50 mg - 100 mg». (13A06066)	Pag. 55
---	---------

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Ciclogonina». (13A06067)	Pag. 55
--	---------



Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Cefavex 50 mg/ml». (13A06068) Pag. 56

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

Ministero del lavoro e delle politiche sociali

Ricostituzione del comitato provinciale INPS di Brindisi e delle tre commissioni speciali in seno al comitato, per il quadriennio 2013-2017. (13A06169) Pag. 56

Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali

Proposta di modifica del disciplinare di produzione della indicazione geografica protetta «Limone di Rocca Imperiale». (13A06123) Pag. 56

Ministero dello sviluppo economico

Abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di terra, all'Organismo «Si.Ve. SRL», in Perano. (13A06080) Pag. 61

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) Pag. 61

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) Pag. 61

Rinnovo di abilitazione all'Organismo Control S.r.l., in Mesagne, all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici. (13A06109) Pag. 61

Rinnovo di abilitazione all'Organismo Bureau Veritas Italia S.p.a., in Milano, all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici. (13A06110) ... Pag. 61

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 57

Agenzia italiana del farmaco

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 Mithridatum». (13A05876)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Flexbumin» (13A05877)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Candesartan Teva Italia». (13A05878)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Carbidopa e Levodopa Mylan Generics» (13A05879)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lamivudina e Zidovudina Mylan». (13A05880)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale 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-doz». (13A05886)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Natecal D3» (13A05887)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Neo Borocillina Nasale». (13A05888)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ossigeno Medicaire». (13A05889)



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 «Epargriseo-vit». (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». (13A05931)

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 Farnoz 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 «Filen», 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)

