

GAZZETTA  UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Mercoledì, 24 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 della salute

DECRETO 1° marzo 2013.

Autorizzazione all'immissione in commercio del prodotto fitosanitario «Troy 480». (13A06325) Pag. 1

DECRETO 1° marzo 2013.

Autorizzazione all'immissione in commercio del prodotto fitosanitario «Vivendi 100». (13A06326) Pag. 4

DECRETO 12 marzo 2013.

Modifica dei decreti relativi alla immissione in commercio dei prodotti fitosanitari Fungiben Combi, e Mosaiko Combi, ora modificati nella classificazione ed etichettatura. (13A06327) ... Pag. 7

Ministero delle politiche agricole
alimentari e forestali

DECRETO 3 luglio 2013.

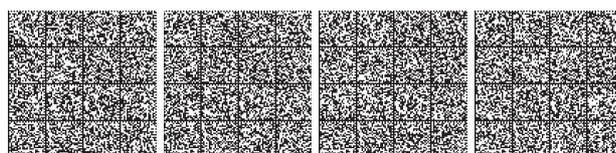
Iscrizione di una varietà nel registro nazionale dei portainnesti di piante ortive. (13A06323) .. Pag. 12

DECRETO 9 luglio 2013.

Iscrizione di varietà ortive nel relativo registro nazionale. (13A06322) Pag. 12

DECRETO 9 luglio 2013.

Iscrizione di una varietà ortiva nel relativo registro nazionale. (13A06324) Pag. 14



**Ministero
dello sviluppo economico**

DECRETO 9 luglio 2013.

Proroga dell'autorizzazione all'Organismo «Cert. Im. S.r.l.», in Napoli, per lo svolgimento delle attività di verifica periodica e straordinaria di cui agli articoli 13 e 14 del decreto del Presidente della Repubblica 30 aprile 1999, n. 162, di attuazione della direttiva europea 95/16/CE in materia di ascensori. (13A06328) *Pag.* 15

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Banca d'Italia

Nuove disposizioni di vigilanza prudenziale per le banche - Circolare n. 263 del 27 dicembre 2006 - 15° aggiornamento del 2 luglio 2013. (13A06294) *Pag.* 16

**Ministero dell'ambiente
e della tutela del territorio
e del mare**

Non assoggettabilità a V.I.A. del progetto nuove rampe di uscita dell'Autostrada A3 Napoli-Salerno previste dal programma di interventi Pompei 2000 nel Comune di Torre Annunziata, presentato dalla Società Pompei 2000 p.A., in Roma. (13A06321) *Pag.* 45

**Ministero
dello sviluppo economico**

Programma operativo interregionale "Energie rinnovabili e risparmio energetico" (FESR) 2007 - 2013: Approvazione dell'elenco delle iniziative ammesse a finanziamento nell'ambito del Progetto JUSTICE. (13A06332) *Pag.* 45

RETTIFICHE

ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo alla determina 10 luglio 2013 dell'Agenzia del territorio, recante: «Accertamento periodo di mancato funzionamento del Servizio pubblicità immobiliare delle Circoscrizioni di Roma 1 e Roma 2 – Ufficio Provinciale di Roma – Territorio». (13A06450) *Pag.* 46

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 58

Agenzia italiana del farmaco

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cisatracurio Mylan Pharma» (13A06196)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Levofloxacina B. Braun» (13A06197)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Diafer» (13A06198)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Paracetamolo e Caffaina Galpharm» (13A06199)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cefixima Eurogenerici» (13A06200)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Citarabina Accord» (13A06201)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fluvastatina Accord» (13A06202)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lansoprazolo Actavis PTC» (13A06203)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Letrozolo Tecnimed» (13A06204)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Levocetirizina Mylan» (13A06205)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Equasym» (13A06206)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Metoprololo Aurobindo» (13A06207)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rolenium» (13A06208)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sildenafil Dr. Reddy's» (13A06209)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Valsartan e Idroclorotiazide Mylan» (13A06210)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cardioral» (13A06211)



Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nebivololo Ranbaxy» (13A06212)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Neisvac-C» (13A06213)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fluarix» (13A06214)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Montelukast Aurobindo» (13A06215)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Atorvastatina Krka». (13A06216)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Montelukast Pfizer Italia». (13A06217)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Metocal Vitamina D3». (13A06218)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Diflucan» (13A06219)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Valaciclovir Sandoz». (13A06220)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Vinblastina Teva» (13A06221)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amisulpride EG» (13A06222)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Genotropin» (13A06223)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Roferon A» (13A06224)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Omeprazolo Sandoz Bv» (13A06225)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rizatriptan Zentiva Italia» (13A06226)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Alfuzosina Pfizer» (13A06227)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «BCG Medac» (13A06228)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gliclazide Eurogenerici». (13A06229)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Aggrastat» (13A06230)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Famciclovir Actavis». (13A06231)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Desogestrel Mylan». (13A06232)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Humulin» (13A06233)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Aranda» (13A06234)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Levofloxacina EG». (13A06235)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ondansetron Cinos» (13A06236)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Onnua» (13A06237)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Riastap» (13A06238)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Claritromicina Teva» (13A06239)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Augmentin» (13A06240)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Candesartan e Idroclorotiazide Hexal». (13A06241)



Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Azalia» (13A06242)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Bicalutamide Teva». (13A06243)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nicotinell Mint». (13A06244)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Otreotide Hospira». (13A06245)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Elidel». (13A06246)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Octreo-scan». (13A06247)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Alendronato Teva». (13A06248)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sevoflurane Baxter». (13A06249)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Taxceus». (13A06250)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Clopidogrel Doc Generici». (13A06251)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nacrez» (13A06252)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pantoprazolo Sun». (13A06253)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Fevralt», con conseguente modifica stampati. (13A06254)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Metformina Doc Generici», con conseguente modifica stampati. (13A06255)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano ATENOLOLO E CLORTALIDONE MYLAN GENERICS, con conseguente modifica stampati. (13A06256)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano ATENOLOLO ALTER, con conseguente modifica stampati. (13A06257)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano CONFIDEX, con conseguente modifica stampati. (13A06258)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano OLANZAPINA EG, con conseguente modifica stampati. (13A06259)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Valsacombi» (13A06260)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Glamin» (13A06261)

