

GAZZETTA  UFFICIALE  
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Lunedì, 12 agosto 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

LEGGI ED ALTRI ATTI NORMATIVI

LEGGE 19 luglio 2013, n. 92.

Ratifica ed esecuzione dell'Accordo tra il Governo della Repubblica italiana e il Governo della Repubblica di Lituania in materia di rappresentanze diplomatiche, fatto a Vilnius il 21 febbraio 2013. (13G00134)..... Pag. 1

DECRETI PRESIDENZIALI

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 10 aprile 2013.

Approvazione della variante al Piano di bacino del fiume Tevere - 1° stralcio funzionale - aree soggette a rischio esondazione sul tratto da Orte a Castel Giubileo - P.S. 1 - aggiornamenti cartografici ed integrazioni alle norme tecniche di attuazione, adottato dal Comitato Istituzionale dell'Autorità di bacino del fiume Tevere con deliberazione n. 123 del 18 luglio 2012. (13A06723) Pag. 10

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 10 aprile 2013.

Approvazione della variante al Piano di bacino del fiume Tevere - Piano stralcio per il tratto metropolitano del Tevere da Castel Giubileo alla foce - P.S. 5 - modifiche ed integrazioni, adottato dal Comitato Istituzionale dell'Autorità di bacino del fiume Tevere con deliberazione n. 124 del 18 luglio 2012. (13A06724) ..... Pag. 12

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 10 aprile 2013.

Approvazione del Piano di bacino del fiume Tevere - 6° stralcio funzionale - P.S. 6 - per l'assetto idrogeologico - PAI - primo aggiornamento, adottato dal Comitato Istituzionale dell'Autorità di bacino del fiume Tevere con deliberazione n. 125 del 18 luglio 2012. (13A06725)..... Pag. 13



DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 28 giugno 2013.

**Autorizzazione al Ministero dell'interno – ex Agenzia autonoma per la gestione dell'albo dei segretari comunali e provinciali (AGES) ad assumere a tempo indeterminato 200 unità di segretari comunali e provinciali del quarto corso-concorso per l'accesso in carriera (COA IV).** (13A06811) ..... *Pag.* 16

## DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

### Ministero dell'economia e delle finanze

DECRETO 3 luglio 2013.

**Individuazione lotteria nazionale ad estrazione differita dell'anno 2013.** (13A06873)..... *Pag.* 18

DECRETO 2 agosto 2013.

**Regime fiscale del trasferimento della residenza di soggetti esercenti impresa in altro Stato dell'UE o SEE («Exit Tax») in Italia.** (13A06810)..... *Pag.* 18

DECRETO 8 agosto 2013.

**Emissione di buoni ordinari del Tesoro a 365 giorni.** (13A06954)..... *Pag.* 20

### Ministero dell'istruzione, dell'università e della ricerca

DECRETO 31 luglio 2013.

**Definizione delle corrispondenze dei titoli sperimentali triennali validati dal Ministero con diplomi accademici di primo livello degli Istituti Superiori di Studi Musicali.** (13A06717)..... *Pag.* 24

### Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali

DECRETO 29 luglio 2013.

**Autorizzazione all'organismo di controllo denominato «CertiProDop S.r.l.» ad effettuare i controlli per la denominazione di origine protetta «Formai de Mut dell'Alta Valle Brembana», registrata in ambito Unione europea.** (13A06719) ..... *Pag.* 26

DECRETO 30 luglio 2013.

**Approvazione del piano dei controlli aggiuntivo per l'indicazione geografica protetta «Emilia» o «dell'Emilia» per la quale l'organismo denominato «Valoritalia società per la certificazione delle qualità e delle produzioni vitivinicole italiane S.r.l.», è stato già autorizzato ad effettuare i controlli.** (13A06720)..... *Pag.* 27

## DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

### Agenzia delle entrate

DISPOSIZIONE 24 luglio 2013.

**Accertamento del periodo di mancato funzionamento dell'Agenzia del Territorio - Ufficio Provinciale di Cremona.** (13A06718)..... *Pag.* 28

### Agenzia italiana del farmaco

DETERMINA 15 luglio 2013.

**Rettifica della determinazione di proroga smaltimento scorte del medicinale «Rocurnio 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. 205/2013). (13A06721)..... *Pag.* 29

DETERMINA 24 luglio 2013.

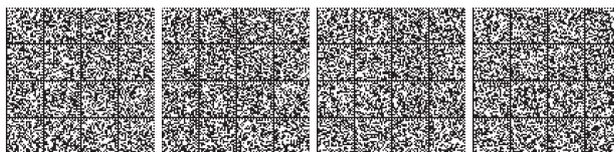
**Medicinali la cui autorizzazione all'immissione in commercio non risulta rinnovata, ai sensi dell'articolo 38 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e successive modificazioni ed integrazioni.** (Determina FV n. 214/2013). (13A06713) ..... *Pag.* 30

DETERMINA 25 luglio 2013.

**Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale per uso umano «Fampyra» (fampridina) – autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea.** (Determina n. 675/2013). (13A06652)..... *Pag.* 32

DETERMINA 25 luglio 2013.

**Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale per uso umano «Metiltionio Cloruro Proveblue» (metiltionio cloruro) – autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea.** (Determina n. 678/2013). (13A06653)..... *Pag.* 33



DETERMINA 25 luglio 2013.

**Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale per uso umano «Rapiscan» (regadenoson) – autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determina n. 681/2013).** (13A06654). . . . . Pag. 34

DETERMINA 25 luglio 2013.

**Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale per uso umano «Esmya» (ulipristal acetato) – autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determina n. 683/2013).** (13A06655). . . . . Pag. 35

DETERMINA 26 luglio 2013.

**Classificazione ai sensi dell'art. 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, di medicinali per uso umano - approvati con procedura centralizzata. (Determina n. 690/2013)** (13A06722) . . . . . Pag. 37

## ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

### Agenzia italiana del farmaco

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rabeprazolo Alter». (13A06628). . . . . Pag. 40

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sintotirox». (13A06629) . . . . . Pag. 40

### Autorità per la vigilanza sui contratti pubblici di lavori, servizi e forniture

Retifica del Manuale operativo avente ad oggetto "Modalità di dimostrazione dei requisiti di cui agli artt. 78 e 79 del decreto del Presidente della Repubblica 5 ottobre 2010, n. 207". (13A06953) . . . . . Pag. 41

### Ministero degli affari esteri

Entrata in vigore dell'Accordo tra il Governo della Repubblica italiana ed il Governo della Repubblica araba di Egitto relativo al trasferimento delle persone condannate, firmato a Il Cairo il 15 febbraio 2001. (13A06782) . . . . . Pag. 41

Presentazione di lettere credenziali (13A06783) Pag. 41

Presentazione di lettere credenziali (13A06784) Pag. 41

Entrata in vigore dell'Accordo tra la Repubblica italiana ed il Bureau International des Expositions sulle misure necessarie per facilitare la partecipazione all'Esposizione Universale di Milano del 2015, fatto a Roma l'11 luglio 2012. (13A06785). Pag. 41

Entrata in vigore del Trattato tra il Regno del Belgio, la Repubblica di Bulgaria, la Repubblica Ceca, il Regno di Danimarca, la Repubblica federale di Germania, la Repubblica di Estonia, l'Irlanda, la Repubblica Ellenica, il Regno di Spagna, la Repubblica francese, la Repubblica italiana, la Repubblica di Cipro, la Repubblica di Lettonia, la Repubblica di Lituania, il Granducato di Lussemburgo, la Repubblica di Ungheria, la Repubblica di Malta, il Regno dei Paesi Bassi, la Repubblica d'Austria, la Repubblica di Polonia, la Repubblica portoghese, la Romania, la Repubblica di Slovenia, la Repubblica slovacca, la Repubblica di Finlandia, il Regno di Svezia, il Regno Unito di Gran Bretagna ed Irlanda del Nord e la Repubblica di Croazia relativo all'adesione della Repubblica di Croazia all'Unione Europea, fatto a Bruxelles il 9 dicembre 2011. (13A06786) . . . . . Pag. 42

Presentazione di lettere credenziali (13A06805) Pag. 42

Entrata in vigore dell'Accordo tra il Governo della Repubblica italiana ed il Governo della Repubblica Popolare Cinese di coproduzione cinematografica, fatto a Pechino il 4 dicembre 2004. (13A06806). . . . . Pag. 42

Entrata in vigore dell'Accordo tra il Governo della Repubblica italiana e il Governo della Repubblica Islamica dell'Afghanistan sul partenariato e la cooperazione di lungo periodo, fatto a Roma il 26 gennaio 2012. (13A06834). . . . . Pag. 42

### Ministero dell'economia e delle finanze

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 1° agosto 2013 (13A06950). . . . . Pag. 42

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 2 agosto 2013. (13A06951) . . . . . Pag. 43

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 5 agosto 2013 (13A06952). . . . . Pag. 44

## SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 61

### Agenzia italiana del farmaco

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Aloperidolo Pensa».** (13A06563)



**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sinafidlabiale».** (13A06564)

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ampicillina Biopharma».** (13A06565)

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Braunol».** (13A06566)

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pentasa».** (13A06567)

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mazilam»** (13A06568)

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lisinopril e Amlodipina Gedeon Richter»** (13A06569)

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Vesiker».** (13A06570)

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tixteller»** (13A06572)

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tixtar».** (13A06573)

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Domepress».** (13A06574)

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Telfast»** (13A06575)

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Levofloxacin Teva»** (13A06576)

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Acnatac».** (13A06577)

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Belara».** (13A06578)

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ganirelix Sun».** (13A06579)

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Brillev»** (13A06658)

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fluorodopa (18F) CIS BIO».** (13A06659)

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Levonorgestrel e Ethinilestradiolo Famy Care Europe».** (13A06660)

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Octreotide Kabi»** (13A06661)

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Paracetamol Sandoz»** (13A06662)

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Topiramato Bluefish»** (13A06663)

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Priorix».** (13A06571)

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Momendob».** (13A06580)

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Idroxocobalamina Biologici Italia Laboratories».** (13A06581)

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Accuprin».** (13A06582)

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Novalgina»** (13A06583)

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Xenetix»** (13A06584)

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Top-Nitro»** (13A06586)

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Keritrina»** (13A06587)

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Talofen»** (13A06588)

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Anatetall»** (13A06589)

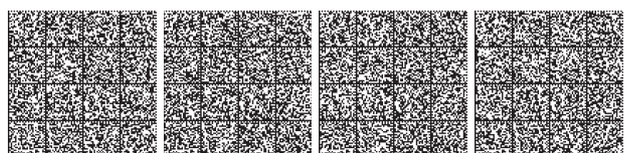
**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Seleparina»** (13A06590)

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Seledie».** (13A06591)

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Quattva-xem»** (13A06592)

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Varilrix»** (13A06593)

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cefonicid Doc Generici»** (13A06594)



Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Visustrin» (13A06595)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Dysport» (13A06596)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rhophy-lac». (13A06737)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Salagen». (13A06738)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Colfinair». (13A06739)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Osipine». (13A06740)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Inuver». (13A06741)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Albumina LFB». (13A06742)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Albunorm» (13A06743)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Wilate» (13A06744)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gocceded». (13A06788)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Optiray». (13A06789)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Clorochina Bayer» (13A06790)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Loniten» (13A06791)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Seroquel» (13A06793)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Anexate» (13A06794)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Canesten» (13A06795)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gyno Canesten». (13A06796)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Minirin/DDAVP». (13A06798)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Decapeptyl». (13A06800)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Misofenac». (13A06801)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Artrotec». (13A06802)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Catapresan». (13A06803)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Micofenolato Mofetile Sandoz», con conseguente modifica stampati. (13A06745)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Finasteride Tecnimed», con conseguente modifica stampati. (13A06746)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dei medicinali per uso umano «Ezetrol, Zetia, Absorcol, Emetib», con conseguente modifica stampati. (13A06747)

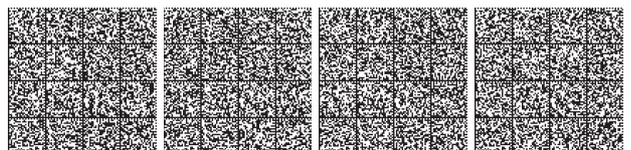
Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Venlafaxina Doc Generici», con conseguente modifica stampati. (13A06748)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Glucosio Baxter», con conseguente modifica stampati. (13A06749)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Irbesartan Doc Generici», con conseguente modifica stampati. (13A06750)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Seractil», con conseguente modifica stampati. (13A06777)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Simvastatina Pensa», con conseguente modifica stampati. (13A06778)



**Importazione parallela del medicinale per uso umano**  
«Effexor» (13A06597)

**Importazione parallela del medicinale per uso umano**  
«Tobradex» (13A06598)

**Importazione parallela del medicinale per uso umano**  
«Nasonex» (13A06599)

**Importazione parallela del medicinale per uso umano**  
«Efferalgan» (13A06600)

**Importazione parallela del medicinale per uso umano**  
«Triatec» (13A06601)

**Importazione parallela del medicinale per uso umano**  
«Levitra» (13A06602)

**Importazione parallela del medicinale per uso umano**  
«Augmentin» (13A06603)

**Importazione parallela del medicinale per uso umano**  
«Betadine» (13A06604)

**Importazione parallela del medicinale per uso umano**  
«Pevaryl» (13A06605)

**Importazione parallela del medicinale per uso umano**  
«Voltaren Emulgel» (13A06606)

**Importazione parallela del medicinale per uso umano**  
«Arianna» (13A06607)

**Importazione parallela del medicinale per uso umano**  
«Halcion» (13A06608)

**Importazione parallela del medicinale per uso umano**  
«Monurolo» (13A06609)

**Importazione parallela del medicinale per uso umano**  
«Maalox» (13A06610)

**Importazione parallela del medicinale per uso umano**  
«Enterogermina» (13A06611)

**Importazione parallela del medicinale per uso umano**  
«Maalox» (13A06612)

**Importazione parallela del medicinale per uso umano**  
«Dulcolax» (13A06613)

**Trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione  
in commercio del medicinale per uso umano** «Toctino» (13A06614)

**Trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione  
in commercio del medicinale per uso umano** «Lybella». (13A06615)

**Trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione  
in commercio del medicinale per uso umano** «Dolipro». (13A06616)

**Trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione  
in commercio del medicinale per uso umano** «Clarimide  
Diarrea». (13A06617)

**Trasferimento di titolarità delle autorizzazioni all'immissione  
in commercio dei medicinali per uso umano** «Amlodipina  
RKG» e «Mariprax». (13A06618)

**Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano**  
«Cibalgina Due». (13A06787)

**Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano**  
«Pneumorel» (13A06792)

**Proroga smaltimento scorte del medicinale  
per uso umano** «Perdipina» (13A06797)

**Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano**  
«Soluzione per dialisi peritoneale Baxter». (13A06799)

