

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE PRIMA

Roma - Venerdì, 22 novembre 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 PRESIDENZIALI

DELIBERA DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 19 novembre 2013.

Dichiarazione dello stato di emergenza in conseguenza degli eccezionali eventi meteorologici verificatisi nel mese di novembre 2013, nel territorio della regione autonoma della Sardegna. (13A09499) Pag. 1

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero dell'istruzione,
dell'università e della ricerca

DECRETO 17 luglio 2013.

Soggetti beneficiari di cui all'art. 16, comma 1, del decreto ministeriale n. 593 dell'8 agosto 2000, per l'anno 2010. (Decreto n. 1369/Ric.). (13A09295) Pag. 2

DECRETO 17 luglio 2013.

Soggetti beneficiari di cui all'articolo 14, comma 1, del decreto n. 593 dell'8 agosto 2000, per l'anno 2009. (Decreto n. 1373/Ric.). (13A09296) Pag. 3

DECRETO 17 luglio 2013.

Soggetti beneficiari di cui all'articolo 14, comma 1, del decreto n. 593 dell'8 agosto 2000, per l'anno 2007. (Decreto n. 1372/Ric.). (13A09297) Pag. 5

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

DECRETO 29 ottobre 2013.

Ridefinizione del perimetro del sito di bonifica di interesse nazionale di Massa e Carrara. (13A09258) Pag. 7



Ministero dell'economia e delle finanze	Ministero dello sviluppo economico
<p>DECRETO 12 novembre 2013.</p> <p>Riapertura delle operazioni di sottoscrizione dei Certificati di credito del Tesoro indicizzati al tasso Euribor a sei mesi («CCTeu»), con godimento 1° maggio 2013 e scadenza 1° novembre 2018, undicesima e dodicesima tranche. (13A09459). Pag. 10</p>	<p>DECRETO 14 ottobre 2013.</p> <p>Sostituzione del commissario liquidatore della «Il Quadrifoglio società cooperativa», in Rossano, in liquidazione coatta amministrativa. (13A09269) Pag. 19</p>
<p style="text-align: center;">Ministero dell'interno</p> <p>DECRETO 12 novembre 2013.</p> <p>Sospensione dell'applicazione al Comune di Isernia della sanzione per violazione del patto di stabilità interno, relativo all'anno 2010, a seguito di accertamento successivo. (13A09433) Pag. 11</p>	<p>DECRETO 14 ottobre 2013.</p> <p>Sostituzione del commissario liquidatore della «Morena società cooperativa a r.l.», in Corigliano Calabro, in liquidazione coatta amministrativa. (13A09270) Pag. 20</p>
<p style="text-align: center;">Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali</p> <p>DECRETO 6 novembre 2013.</p> <p>Modifica al decreto 23 settembre 2011 con il quale al laboratorio Achem S.r.l., in Dolianova, è stata rinnovata l'autorizzazione al rilascio dei certificati di analisi nel settore vitivinicolo. (13A09430) Pag. 12</p>	<p>DECRETO 14 ottobre 2013.</p> <p>Sostituzione del commissario liquidatore della «Cogedile - società cooperativa a r.l. (produzione e lavoro)», in Napoli, in liquidazione coatta amministrativa. (13A09271) Pag. 20</p>
<p>DECRETO 6 novembre 2013.</p> <p>Autorizzazione al laboratorio Sinergo centro studi, ricerche e servizi Soc. Coop., in Nizza Monferrato, al rilascio dei certificati di analisi nel settore vitivinicolo. (13A09431) Pag. 13</p>	<p>DECRETO 23 ottobre 2013.</p> <p>Sostituzione del commissario liquidatore della cooperativa «Adriana III», in Caserta. (13A09267) Pag. 21</p>
<p>DECRETO 7 novembre 2013.</p> <p>Modifica del disciplinare di produzione della IGT dei vini «Roccamonfina», concernente l'inserimento della deroga per effettuare la vinificazione in una zona ubicata in un'area amministrativa limitrofa. (13A09432) Pag. 16</p>	<p>DECRETO 23 ottobre 2013.</p> <p>Sostituzione del commissario liquidatore della cooperativa «Parco Giacomo», in Frignano. (13A09268) Pag. 21</p>
<p>DECRETO 7 novembre 2013.</p> <p>Modifica del disciplinare di produzione della IGT dei vini «Colli di Salerno», concernente l'inserimento della deroga per effettuare la vinificazione in una zona ubicata in un'area amministrativa limitrofa. (13A09458) Pag. 18</p>	<p>DECRETO 4 novembre 2013.</p> <p>Autorizzazione al rilascio di certificazione CE conferito all'Organismo «Eurofins-Modulo Uno S.r.l.», in Torino, ad operare in qualità di Organismo notificato per la certificazione CE ai sensi della direttiva 95/16/CE del 29 giugno 1995, in materia di ascensori. (13A09298) Pag. 22</p>
	<p>DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ</p> <p style="text-align: center;">Comitato interministeriale per la programmazione economica</p>
	<p>DELIBERA 19 luglio 2013.</p> <p>Programma delle infrastrutture strategiche (Legge n. 443/2001). Schemi idrici Regione Molise - Acquedotto Molisano Centrale ed interconnessione con lo schema basso Molise (G59J04000020001). Variazione soggetto aggiudicatore e proroga termini dichiarazione di pubblica utilità. (Delibera n. 35/2013). (13A09294). Pag. 24</p>



Consiglio nazionale delle ricerche	
PROVVEDIMENTO 5 novembre 2013.	
Regolamento per la costituzione e la partecipazione del CNR alle Imprese spin-off. (13A09259).....	Pag. 27
ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI	
Agenzia italiana del farmaco	
Rettifica della determinazione relativa all'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Desogestrel e Etinilestradiolo Sandoz». (13A09205)	Pag. 30
Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Etinilestradiolo e Drospirinone Mylan». (13A09207).....	Pag. 30
Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Glucosio Baxter». (13A09208).....	Pag. 32
Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mepivacaina Oгна». (13A09209).....	Pag. 32
Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mepivacaina con Adrenalina Oгна». (13A09210).....	Pag. 33
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Desametasone Fosfato Hospira». (13A09211)	Pag. 34
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Maa-lox» (13A09212).....	Pag. 34
Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Recombinante» (13A09213)	Pag. 34
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pulmo-cis» (13A09214).....	Pag. 36
Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Enterogermina» (13A09215).....	Pag. 37
Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Aria Ossigeno» (13A09216).....	Pag. 37
Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ossigeno Ossigeno» (13A09217).....	Pag. 37
Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Acido Zoledronico Strides Arcolab International». (13A09218).....	Pag. 38
Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Valsartan e Idroclorotiazide Zentiva Italia». (13A09219).....	Pag. 39
Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Efavirenz Mylan». (13A09220).....	Pag. 41
Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Monacef». (13A09221).....	Pag. 42
Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Akis». (13A09222).....	Pag. 43
Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gentazetan» (13A09223)	Pag. 44
Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Strattera» (13A09224)	Pag. 45
Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ropinirolo Aurobindo» (13A09225).....	Pag. 46
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Palexia» (13A09423)	Pag. 47
Rettifica dell'estratto della determinazione V&A n. 1161 del 3 luglio 2013, relativa al medicinale per uso umano «Pentasa». (13A09424).....	Pag. 50
Garante per la protezione dei dati personali	
Avviso pubblico di avvio della consultazione su «Schema di provvedimento generale in materia di chiamate "mute"». (13A09472)	Pag. 50



SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 80**Agenzia italiana del farmaco**

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Vitaros» (13A09320)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Glucosio 5% Baxter» (13A09321)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Glucosamina E-Pharma Trento» (13A09322)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pleyris» (13A09323)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Chrystelle» (13A09324)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Bellverene» (13A09325)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Kilmer» (13A09326)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amoxicillina e Acido Clavulanico Ibi-gen» (13A09327)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Panoxil» (13A09328)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Augmentin» (13A09329)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Augmentin» (13A09330)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Aerrane» (13A09331)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Imukin» (13A09332)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Katarfluid» (13A09333)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nutriplus Lipid» (13A09334)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nutriperi Lipid» (13A09335)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nutrispecial Lipid Senza Elettroliti» (13A09336)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sterofundin» (13A09337)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Quetiapina Mylan Generics» (13A09338)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tramadolo Germed» (13A09339)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ondansetrone Hikma» (13A09412)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio di taluni medicinali per uso umano (13A09340)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Magnograf» (13A09341)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Respicur» (13A09342)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Euphyllina» (13A09343)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ortho Gynest» (13A09344)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Acido Valproico e Sodio Valproato EG» (13A09345)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Antaxone» (13A09346)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Suprax» (13A09347)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Andriol» (13A09348)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Xatral» (13A09349)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ciproxin» (13A09350)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Tomudex» (13A09351)



Prolungamento smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Konakion». (13A09352)

Prolungamento smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Niflam». (13A09353)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Maxalt». (13A09354)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Trizadol» (13A09355)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Omnice» (13A09356)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Tamsulosina Stellas Pharma Europe» (13A09357)

Proroga smaltimento scorte di taluni medicinali per uso umano (13A09358)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Remifentanil Hospira» (13A09359)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Nutriplus Omega» (13A09360)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Sufentanil Hamlen» (13A09361)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Nutrispecial Omega» (13A09362)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Olanzapina Sandoz» (13A09363)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Glucosio Baxter S.P.A.» (13A09364)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Advantan» (13A09365)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Prastareva». (13A09366)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cattalorex». (13A09367)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cefonicid DOC Generici». (13A09368)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Perio-stat». (13A09369)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nifedipina Hexal». (13A09370)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amoxicillina + Acido Clavulanico EG». (13A09371)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Onnua» (13A09372)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nyogel» (13A09373)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Docetaxel EG». (13A09374)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Atenololo Clortalidone Dorom». (13A09375)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Repaglinide Arrow». (13A09376)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Doloderm». (13A09377)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pramipexolo Actavis». (13A09378)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cefotaxima Pensa». (13A09379)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Norfloxacin DR. Reddy's» (13A09380)

Trasferimento di titolarità del medicinale per uso umano «Paxabel» (13A09381)

Trasferimento di titolarità del medicinale per uso umano «Unitrama» (13A09382)

Trasferimento di titolarità del medicinale per uso umano «Syntroxine» (13A09383)



Trasferimento di titolarità del medicinale per uso umano «Pancleus» (13A09384)

Trasferimento di titolarità del medicinale per uso umano «Ripol» (13A09385)

Trasferimento di titolarità del medicinale per uso umano «Memelin» (13A09386)

Trasferimento di titolarità del medicinale per uso umano «Collezoes» (13A09387)

Trasferimento di titolarità del medicinale per uso umano «Forus» (13A09388)

Trasferimento di titolarità del medicinale per uso umano «Addariz» (13A09389)

Trasferimento di titolarità del medicinale per uso umano «Prescofil» (13A09390)

Trasferimento di titolarità del medicinale per uso umano «Steovess» (13A09391)

Trasferimento di titolarità del medicinale per uso umano «Daunoxome» (13A09392)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Acido Ursodesossicolico Actavis», con conseguente modifica stampati. (13A09393)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Isoptin», con conseguente modifica stampati. (13A09394)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Silmar», con conseguente modifica stampati. (13A09395)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Ateroclar», con conseguente modifica stampati. (13A09396)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «NTR», con conseguente modifica stampati. (13A09397)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Gentamicina B. Braun», con conseguente modifica stampati. (13A09398)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Sodio Levofolinato Medac», con conseguente modifica stampati. (13A09399)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Oralair», con conseguente modifica stampati. (13A09400)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Remifentanil Mylan Generics», con conseguente modifica stampati. (13A09401)

