

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE PRIMA

Roma - Martedì, 8 gennaio 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 AGLI ABBONATI

Si informano i Gentili Abbonati che dal 3 dicembre i canoni di abbonamento per l'anno 2013 sono pubblicati nelle ultime pagine di tutti i fascicoli della Gazzetta Ufficiale. Si ricorda che l'abbonamento decorre dalla data di attivazione e scade dopo un anno od un semestre successivo a quella data a seconda della tipologia di abbonamento scelto. Per il rinnovo dell'abbonamento i Signori abbonati sono pregati di usare il modulo di sottoscrizione che verrà inviato per posta e di seguire le istruzioni ivi riportate per procedere al pagamento.

SOMMARIO

LEGGI ED ALTRI ATTI NORMATIVI

LEGGE 20 dicembre 2012, n. 237.

Norme per l'adeguamento alle disposizioni dello statuto istitutivo della Corte penale internazionale. (13G00007) Pag. 1

DECRETI PRESIDENZIALI

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 18 ottobre 2012.

Autorizzazione al Ministero dell'interno – ex AGES al trattenimento in servizio di 19 unità e alla ricostituzione del rapporto di lavoro di 2 segretari comunali. (13A00048) Pag. 13

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 18 ottobre 2012.

Inserimento nel Sistema statistico nazionale degli uffici di statistica, dell'Unione regionale delle Camere di commercio dell'Umbria e dell'Unione regionale delle Camere di commercio della Toscana. (13A00085) Pag. 15

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 22 novembre 2012.

Inserimento nel Sistema statistico nazionale dell'ufficio di statistica, dell'Unione Nazionale Rappresentanti Autoveicoli Esteri (UNRAE). (13A00086) Pag. 16

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA 18 dicembre 2012.

Sostituzione di un componente della commissione straordinaria per la gestione del comune di Ventimiglia. (13A00045) Pag. 16



DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
18 dicembre 2012.

Sostituzione di un componente della commissione straordinaria per la gestione del comune di Plati. (13A00046) *Pag.* 17

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
18 dicembre 2012.

Sostituzione di un componente della commissione straordinaria per la gestione del comune di Casal di Principe. (13A00047)..... *Pag.* 17

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero della salute

DECRETO 9 agosto 2012.

Modifica del decreto 14 dicembre 2011 relativo alla immissione in commercio del prodotto fitosanitario CYTHRIN 50 EC. (13A00064) ... *Pag.* 18

DECRETO 9 agosto 2012.

Autorizzazione all'immissione in commercio del coadiuvante FASTWET. (13A00065)..... *Pag.* 20

DECRETO 9 agosto 2012.

Modifica del decreto 14 dicembre 2011 relativo alla immissione in commercio del prodotto fitosanitario NURELLE 5. (13A00066) *Pag.* 22

DECRETO 3 ottobre 2012.

Autorizzazione all'immissione in commercio del prodotto fitosanitario OSSICLOR 35 WG GREEN. (12A13764)..... *Pag.* 24

DECRETO 3 ottobre 2012.

Autorizzazione all'immissione in commercio del prodotto fitosanitario POLTIGLIA 20 PB GREEN. (12A13765)..... *Pag.* 29

DECRETO 4 dicembre 2012.

Sostituzione dell'allegato al decreto 18 aprile 2011, contenente l'elenco delle aziende zootecniche o impianti di allevamento autorizzate ad acquistare prodotti intermedi, per esclusivo consumo aziendale. (13A00059) *Pag.* 34

Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali

DECRETO 20 dicembre 2012.

Svolgimento dell'attività di pesca con i sistemi a strascico e/o volante e circuizione nei giorni 21, 22 e 23 dicembre, 28, 29 e 30 dicembre 2012. (13A00056) *Pag.* 76

Ministero dello sviluppo economico

DECRETO 10 dicembre 2012.

Revoca degli amministratori e dei sindaci della «Società cooperativa Grange di Fiano a responsabilità limitata», in Fiano e nomina del commissario governativo. (13A00052)..... *Pag.* 76

DECRETO 10 dicembre 2012.

Revoca degli amministratori e dei sindaci della «Società cooperativa Nuova Canosa», in Barletta e nomina del commissario governativo. (13A00053) *Pag.* 77

DECRETO 10 dicembre 2012.

Revoca degli amministratori e dei sindaci della «Coop. Medaglia D'Oro Maggiore C.C. Rocco Lazazzera – Società cooperativa», in Matera e nomina del commissario governativo. (13A00054) *Pag.* 78

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

Comitato interministeriale per la programmazione economica

DELIBERA 26 ottobre 2012.

Fondo per lo sviluppo e la coesione Regione Liguria – Presa d'atto della riprogrammazione delle risorse 2007/2013. (Delibera n. 110/2012). (13A00042)..... *Pag.* 79

DELIBERA 26 ottobre 2012.

Fondo per lo sviluppo e la coesione Regione Marche – Riprogrammazione del PAR 2007-2013. (Delibera n. 108/2012). (13A00043) *Pag.* 83



CIRCOLARI**Ministero per i beni e le attività culturali**

CIRCOLARE 27 dicembre 2012, n. 107.

Norme per l'ammissione ai contributi statali previsti dall'articolo 8 della legge 17 ottobre 1996, n. 534, recante «Nuove norme per l'erogazione di contributi statali alle istituzioni culturali». (13A00057) Pag. 86

CIRCOLARE 27 dicembre 2012, n. 108.

Contributi per convegni e pubblicazioni di rilevante interesse culturale promossi o organizzati da istituti, associazioni, fondazioni ed altri organismi senza scopo di lucro. (13A00058) ... Pag. 98

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI**Autorità interregionale di bacino della Basilicata**

Approvazione del II aggiornamento annuale 2011 del Piano di Bacino - Stralcio per l'assetto idrogeologico (13A00041). Pag. 102

Autorità per le garanzie nelle comunicazioni

Avviso di pubblicazione sul sito internet dell'Autorità per le garanzie della delibera n. 588/12/CONS, recante «Avvio del procedimento di consultazione pubblica per modifiche alla direttiva in materia di qualità dei servizi telefonici di contatto (call center) nel settore delle comunicazioni elettroniche approvata con la delibera n. 79/09/CSP». (13A00036). Pag. 102

Commissario governativo delegato per l'emergenza determinatasi nel settore del traffico e della mobilità nelle province di Sassari e Olbia-Tempio in relazione alla strada statale Sassari-Olbia

Approvazione del progetto ed intervenuta dichiarazione di pubblica utilità relativa all'adeguamento al tipo B (4 corsie) dell'itinerario Sassari-Olbia (Lotto 2). (13A00049) Pag. 102

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

Deliberazione dell'Albo nazionale gestori ambientali del 12 dicembre 2012 (13A00044). Pag. 102

Esclusione dalla procedura di valutazione di impatto ambientale del progetto relativo alle attività di sostituzione della nave Firenze FPSO preordinate alla ripresa delle attività concernenti la coltivazione dei pozzi del Campo Aquila, ubicato nell'off-shore adriatico a circa 40 km ad est della costa pugliese di Brindisi. (13A00055). Pag. 102

Ministero dello sviluppo economico

Rinnovo dell'abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici all'Organismo «MA. DE Engineering S.r.l.», in Casapulla. (13A00038) Pag. 103

Rinnovo dell'abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici all'Organismo «Sicel S.a.s.», in Villanuova sul Clisi. (13A00039) Pag. 103

Rinnovo dell'abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici all'Organismo «R&S Verifiche S.r.l.», in Monselice. (13A00040) Pag. 103

Rinnovo dell'abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici all'Organismo «Seucer S.r.l.», in Milano. (13A00050). Pag. 103

Rinnovo dell'abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici all'Organismo «CSDM S.r.l.», in Monselice. (13A00051) Pag. 103

Regione Toscana

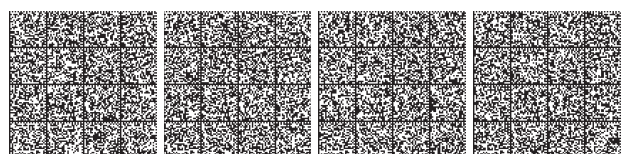
Elenco delle zone ad elevata probabilità di alte concentrazioni di attività di radon. (13A00035) .. Pag. 103

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 3**Agenzia italiana del farmaco**

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amorolfina Mylan Generics» (12A13410)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Atorvastatina Ranbaxy» (12A13411)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Flecainide Aurobindo» (12A13412)



Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Irbesartan e Idroclorotiazide Arrow» (12A13413)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lamivudina Aurobindo» (12A13414)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lansoprazolo Mylan Generics Italia» (12A13415)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lerna» (12A13416)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Oraverse» (12A13417)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Paclitaxel Sandoz GmbH» (12A13418)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pantoprazolo Dorom» (12A13419)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Paracetamolo, Guaifenesina e Fenilefrina Perrigo» (12A13420)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sinebriv analgesico e antipiretico» (12A13421)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Zynthia» (12A13422)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Acido Ibandronico Crinos» (12A13509)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Acido Ibandronico EG» (12A13510)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Acido Ibandronico Helm AG» (12A13511)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Atorvastatina Mylan Italia» (12A13512)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Carvedilolo Aurobindo» (12A13513)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Effilevo» (12A13514)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Effiprev» (12A13515)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fentanil Mylan» (12A13516)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Bredius» (12A13517)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Glucosamina Pharmataxis» (12A13518)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Wilate». (12A13519)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Valium» (12A13423)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Clenil Jet» (12A13424)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sevorane» (12A13425)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Noroxin» (12A13426)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Utinor» (12A13427)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lonarid» (12A13428)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fluimucil tosse sedativo». (12A13429)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Atarax». (12A13430)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Efemoline». (12A13431)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mobilisin». (12A13432)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Zofran». (12A13433)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Okitask». (12A13434)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Catapresan». (12A13435)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lacrimalfa». (12A13436)



Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fastjekt». (12A13437)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Propecia». (12A13520)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Priorix». (12A13521)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Muse». (12A13522)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio di alcuni medicinali per uso umano. (12A13523)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Calcio carbonato e vitamina D3 Actavis». (12A13524)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Androcur». (12A13525)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cefixoral». (12A13526)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Biomunil». (12A13527)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Aimafix». (12A13528)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tiocolchicoside Zenitativa». (12A13529)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Actigrip tosse sedativo». (12A13530)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Travelgum». (12A13531)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Antistin Privina». (12A13532)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Unixime». (12A13533)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Colimicina». (12A13534)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Clexane». (12A13535)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mena-derm». (12A13536)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Clexane T». (12A13537)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio di alcuni medicinali per uso umano. (12A13538)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Berny». (12A13539)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Valpinax». (12A13540)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Uman Complex». (12A13541)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fluaton». (12A13542)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Dedralen». (12A13543)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rinoclenil». (12A13544)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Levofloxacina Sandoz». (12A13545)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fluconazolo Doc Generici». (12A13546)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Candesartan e Idroclorotiazide Hexal». (12A13547)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sopavi». (12A13548)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Esomeprazolo Doc». (12A13549)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Olanzapina Eurogenerici». (12A13550)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Metformina Hexal AG». (12A13551)



Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Irbesartan Sandoz». (12A13552)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Metformina Sandoz GmbH». (12A13553)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Soluprick Phleum Pratense». (12A13554)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Levofloxacin Ange-nerico». (12A13555)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Monkasta». (12A13556)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Candesartan Zenti-va». (12A13557)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Candesartan Zenti-va». (12A13558)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Levocetirizina KRKA». (12A13559)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Atorvastatin Pfizer Italia». (12A13560)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Epirubicina AHCL». (12A13561)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Olanzapina Actavis PTC». (12A13562)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Latanoprost Zenti-va». (12A13563)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Irinotecan Teva». (12A13564)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lansoprazolo EG». (12A13565)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Triaxis - Pedia-cel». (12A13566)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gamma Tet P». (12A13567)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fluimucil». (12A13568)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tachiver-de». (12A13569)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Campto». (12A13570)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Motilium». (12A13571)

Modificazione e rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Famciclo-vir Teva». (12A13572)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Zerella». (12A13438)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amlodipina RK». (12A13439)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pediaceb». (12A13440)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Docetaxel Ratiopharm». (12A13441)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pause-ne». (12A13442)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Albumina Ati». (12A13443)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Antitrombina Grifols». (12A13444)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Soluprick Phleum Pratense». (12A13445)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Eparina Cal-cica Actavis». (12A13446)



Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Valaciclovir Mithridatum». (12A13447)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Replens». (12A13448)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Paroxetina Teva». (12A13449)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Risperidone Germed Pharma». (12A13450)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ondansetrone Ranbaxy». (12A13451)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Risperidone Germed». (12A13452)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pravastatina Germed». (12A13453)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cefacloro Germed». (12A13454)

Revoca dell'autorizzazione alla produzione di medicinali per uso umano alla società Laboratoires Boiron S.r.l. (12A13455)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Eligard». (12A13573)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Aztromicina Ratio-pharm». (12A13574)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Climara» con conseguente modifica stampati. (12A13575)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Glimepiride Angenerico». (12A13576)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Dexamono». (12A13577)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Trandolapril Arrow». (12A13578)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tradonal». (12A13579)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Glamin». (12A13580)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Oxaliplatino Crinos» con conseguente modifica stampati. (12A13581)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Enalapril EG». (12A13582)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Terazosina Teva». (12A13583)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Casodex», con conseguente modifica stampati. (12A13584)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Celluvisc», con conseguente modifica stampati (12A13585)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Isolyte», con conseguente modifica stampati (12A13586)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Clindamicina Same», con conseguente modifica stampati (12A13587)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Tretinoina Same», con conseguente modifica stampati (12A13588)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Ramipril Idroclorotiazide Hexal», con conseguente modifica stampati (12A13589)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Flecainide Sandoz», con conseguente modifica stampati (12A13590)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Pugritex», con conseguente modifica stampati (12A13591)



Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Doxazosina Mylan Generici», con conseguente modifica stampati (12A13592)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Rhesonativ», con conseguente modifica stampati (12A13593)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Zemplar», con conseguente modifica stampati (12A13594)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Amlodipina Doc Generici», con conseguente modifica stampati (12A13595)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Bisoprololo Doc Generici», con conseguente modifica stampati (12A13596)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Bicalutamide Ranbaxy Italia», con conseguente modifica stampati (12A13597)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Satrexem», con conseguente modifica stampati (12A13598)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Doxazosin Doc Generici», con conseguente modifica stampati (12A13599)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Endoxan Baxter», con conseguente modifica stampati (12A13600)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Citocartin», con conseguente modifica stampati (12A13601)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Equiton», con conseguente modifica stampati (12A13602)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Daflon (Detralex)» (12A13604)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Sirdalud» (12A13605)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Efferalgan 500 mg» (12A13606)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Efferalgan adulti 1000 mg» (12A13607)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Benadon» (12A13608)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Atarax» (12A13609)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Benadon 10 compresse» (12A13610)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Daktarin dermatologico» (12A13611)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Duphalac» (12A13612)

Trasferimento di titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Abe-sart». (12A13613)

Comunicato di rettifica relativo all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Daflon 500 mg» (12A13603)

Comunicato di rettifica relativo al rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Estalis Sequi». (12A13614)

