

GAZZETTA  UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Martedì, 2 aprile 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, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

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

DECRETO 20 marzo 2013.

Modifica dell'allegato X della parte quinta del decreto legislativo 3 aprile 2006, n. 152 e successive modificazioni e integrazioni, in materia di utilizzo del combustibile solido secondario (CSS). (13A02815) Pag. 1

Ministero dell'economia
e delle finanze

DECRETO 25 marzo 2013.

Emissione dei buoni del Tesoro poliennali 3,50%, con godimento 2 aprile 2013 e scadenza 1° giugno 2018, prima e seconda tranche. (13A02896) Pag. 2

DECRETO 25 marzo 2013.

Riapertura delle operazioni di sottoscrizione dei buoni del Tesoro poliennali 4,50%, con godimento 1° marzo 2013 e scadenza 1° maggio 2023, terza e quarta tranche. (13A02897) Pag. 6

DECRETO 27 marzo 2013.

Determinazione della commissione onni-comprendiva da riconoscersi, per l'anno 2013, agli intermediari per gli oneri connessi alle operazioni agevolate di credito agrario di esercizio. (13A02891) Pag. 8

DECRETO 27 marzo 2013.

Determinazione della commissione onni-comprendiva da riconoscersi, per l'anno 2013, alle banche per gli oneri connessi alle operazioni agevolate di credito agrario di miglioramento. (13A02892) Pag. 9



DECRETO 27 marzo 2013.

Determinazione della commissione onnicomprensiva da riconoscersi, per l'anno 2013, alle banche per le operazioni di finanziamento previste dalla legge 25 maggio 1978, n. 234 (credito navale). (13A02893) Pag. 9

Ministero della giustizia

DECRETO 28 febbraio 2013.

Soppressione dell'Archivio Notarile Mandamentale di Mussomeli. (13A02850) Pag. 9

Ministero della salute

DECRETO 19 marzo 2013.

Modifica delle autorizzazione dei presidi medico chirurgici insetticidi presentati sotto forma di liquidi concentrati, classificati come "irritante", "tossico", "nocivo" e "corrosivo" ed attualmente considerati come d'uso domestico o d'uso domestico e professionale. (13A02816) Pag. 10

Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali

DECRETO 28 marzo 2013.

Differimento del termine contenuto nel decreto 27 dicembre 2012 relativo alle disposizioni per l'attuazione del Regolamento di esecuzione n. 426/11 e la gestione informatizzata della notifica di attività con metodo biologico ai sensi dell'art. 28 del Reg. (CE) n. 834 del Consiglio del 28 giugno 2007 e successive modifiche, relativo alla produzione biologica e all'etichettatura dei prodotti biologici. (13A02953) Pag. 11

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

Comitato interministeriale per la programmazione economica

DELIBERA 21 dicembre 2012.

Fondo per lo sviluppo e la coesione. Presa d'atto della relazione sullo stato degli interventi di completamento delle opere infrastrutturali al 30 aprile 2012 e definanziamento di un intervento. (Delibera n. 150/2012). (13A02865) Pag. 12

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Agenzia italiana del farmaco

Comunicato di rettifica relativo all'estratto della determinazione V&A n. 98 del 25 gennaio 2012 concernente modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Exinef». (13A02581) Pag. 14

Comunicato di rettifica relativo all'estratto della determinazione n. aRM - 1/2013-2432 del 7 gennaio 2013 concernente la revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ibitam». (13A02629) ... Pag. 14

Comunicato relativo all'estratto della determinazione AIC/N n. 1405 del 19 giugno 2007 concernente la modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Clorexifarm Alcolico». (13A02796) Pag. 14

Ministero degli affari esteri

Istituzione del Consolato onorario in Chelyabinsk (Federazione Russa). (13A02813) Pag. 14

Istituzione del Consolato onorario in Hattiesburg (Stati Uniti d'America). (13A02814) Pag. 15

Rilascio di exequatur (13A02817) Pag. 15

Rilascio di exequatur (13A02818) Pag. 15

Ministero dell'economia e delle finanze

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 25 marzo 2013 (13A02954) Pag. 15

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 26 marzo 2013 (13A02955) Pag. 16

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 27 marzo 2013 (13A02956) Pag. 16

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 24

Agenzia italiana del farmaco

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amlodipina Accord» (13A02576)



Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pramipexolo Pfizer» (13A02577)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Remifenfanil Pfizer» (13A02578)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Leponex». (13A02579)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Priorix Tetra». (13A02580)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Voltaren Emulgel». (13A02582)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fortradol». (13A02583)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sereprile». (13A02584)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Suprane». (13A02585)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Feldene Fast». (13A02586)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Feldene Cremadol». (13A02587)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Feldene». (13A02588)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Aracytin». (13A02589)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ciprosol». (13A02590)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Zirtec». (13A02591)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Videx». (13A02592)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Azyter». (13A02593)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Epiduo». (13A02594)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Fedra» (Meliane) (13A02595)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Atarax» (13A02596)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Trental» (13A02597)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Voltaren» (tubo 100g) (13A02598)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Vasoretic» (Co-Renitec) (13A02599)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Cardioaspirin» (Aspirin EC) (13A02600)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Seretide» (Disk 50/250) (13A02601)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Daflon» (13A02602)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Goltor» (13A02603)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Emanera» (13A02604)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Clozapina Chiesi» (13A02605)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Cloruro di litio Lidco», con conseguente modifica stampati. (13A02606)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Loramyc», con conseguente modifica stampati. (13A02607)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Sodio e potassio bicarbonato galenica senese», con conseguente modifica stampati. (13A02608)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Mencevax Acwy», con conseguente modifica stampati. (13A02609)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Remifentanil Teva», con conseguente modifica stampati. (13A02610)



Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Preterax», con conseguente modifica stampati. (13A02611)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Prelectal», con conseguente modifica stampati. (13A02612)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Actonel», con conseguente modifica stampati. (13A02613)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Optinate», con conseguente modifica stampati. (13A02614)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Risedronato Winthrop», con conseguente modifica stampati. (13A02615)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Reoflus», con conseguente modifica stampati. (13A02616)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Ecasolv», con conseguente modifica stampati. (13A02617)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lysalgo» (13A02618)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ezaprev» (13A02619)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ciprofloxacina Baxter». (13A02620)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Glicerolo camomilla e malva Carlo Erba». (13A02621)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Bacticef» (13A02622)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nisoran» (13A02623)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Emidoxin». (13A02624)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amiodarone PH6». (13A02625)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gabapentin Teva». (13A02626)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rocuronio Teva». (13A02627)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amlodipina Reddy Pharma Italia». (13A02628)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Capecitabina Arrow» (13A02714)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Candesartan e Idroclorotiazide Alfra» (13A02715)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Candesartan Alfra» (13A02716)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Vancomicina Hikma» (13A02717)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Seneloc» (13A02718)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Imunocare» (13A02719)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Olanzapina Alfrapharma» (13A02720)

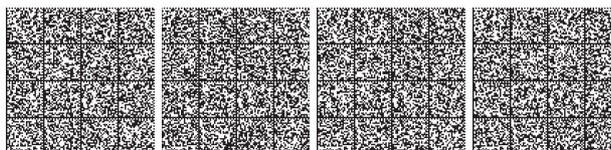
Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Intralipid» (13A02721)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Codamol» (13A02722)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Adorea» (13A02723)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Azshara» (13A02724)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Capecitabina Actavis» (13A02725)



Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Capecitabina Crinos» (13A02726)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ranitidina S.A.L.F.» (13A02727)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lomexin» (13A02728)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Trazyl» (13A02729)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Dicloream» (13A02730)

Prolungamento smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Sucramal» (13A02731)

Prolungamento smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Metilergometrina Maleato Hospira» (13A02732)

Prolungamento smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Dif-Tet-All» (13A02733)

