Spediz. abb. post. - art. 1, comma 1 Legge 27-02-2004, n. 46 - Filiale di Roma



Anno 155° - Numero 127

GAZZETTA DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Mercoledì, 4 giugno 2014

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 - l'ibreria 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 marted i, 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

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 3 giugno 2014.

Differimento, per l'anno 2014, del termine per la presentazione delle dichiarazioni modello 730/2014 ai CAF-dipendenti ed ai professionisti abilitati. (14A04307).....

Pag.

1

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero dell'economia e delle finanze

DECRETO 23 maggio 2014.

Riapertura delle operazioni di sottoscrizione dei buoni del Tesoro poliennali 1,70%, indicizzati all'inflazione europea, con godimento 31 gennaio 2013 e scadenza 15 settembre 2018, quindicesima e sedicesima tranche. (14A04164).....

Pag.

DECRETO 23 maggio 2014.

Riapertura delle operazioni di sottoscrizione dei certificati di credito del Tesoro «zero coupon», con decorrenza 30 aprile 2014 e scadenza 29 aprile **2016**, terza e quarta tranche. (14A04165) . . .

3

DECRETO 27 maggio 2014.

Riapertura delle operazioni di sottoscrizione dei buoni del Tesoro poliennali 2,50%, con godimento 3 febbraio 2014 e scadenza 1º maggio **2019, nona e decima tranche.** (14A04166).....

Pag.

DECRETO 27 maggio 2014.

Riapertura delle operazioni di sottoscrizione dei certificati di credito del Tesoro indicizzati al tasso Euribor a sei mesi («CCTeu») con godimento 15 novembre 2013 e scadenza 15 novembre 2019, quinta e sesta tranche. (14A04174) . .

6 Pag.



DECRETO 27 maggio 2014.			Ministero della difesa		
Riapertura delle operazioni di sottoscrizione dei buoni del Tesoro poliennali 3,75%, con godimento 1° marzo 2014 e scadenza 1° settembre 2024, settima e ottava tranche. (14A04175)	Pag.	8	Concessione di ricompense al merito dell'Esercito (14A04133)	Pag.	34
MC Colored Billion P.C. Leave Code			Ministero della giustizia		
Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali			Estratto del D.D. 3 giugno 2014 di revoca del		
DECRETO 15 maggio 2014.			D.D. 26 maggio 2014, di approvazione della graduatoria relativa al concorso per l'assegnazione		
Modifiche al Registro nazionale delle varietà di vite. (14A04111)	Pag.	9	di posti notarili vacanti pubblicati nell'avviso del 31 gennaio 2014. (14A04277)	Pag.	35
Ministero			Ministero della salute		
dello sviluppo economico			Modifica dell'autorizzazione all'immissione in		
DECRETO 21 maggio 2014.			commercio del medicinale per uso veterinario «Bio- fast La» 150 mg/ml sospensione iniettabile per bo-		
Approvazione delle modifiche urgenti alla di- sciplina del mercato del gas naturale, allegata al			vini, suini, cani e gatti. (14A04105)	Pag.	35
decreto 6 marzo 2013. (14A04182)	Pag.	29	Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Rilexine Appetibile 75 mg, 300 mg, 600 mg», com-		
ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI			presse per cani e gatti. (14A04106)	Pag.	35
Camera di commercio di Vicenza	Pag.		Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Bovilis Ibr Marker Live», liofilizzato e solvente per sospensione per bovini. (14A04107)		
Provvedimenti concernenti i marchi di identificazione dei metalli preziosi (14A04147)		30		Pag.	36
Ministero dell'economia e delle finanze			Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Quiflor 20 mg/ml» soluzione iniettabile per bovini e su-		
Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 2 maggio 2014 (14A04176)	Pag.	31	ini. (14A04108)	Pag.	36
Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 5 maggio 2014 (14A04177)	Pag.	31	Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Dolovet vet		
der giorne o maggio 2011 (1.116.11//)	1 46.	51	160 mg/g» polvere orale per bovini. (14A04109)	Pag.	37
Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 6 maggio 2014 (14A04178)	Pag.	32	Modifica all'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Neo		
Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 7 maggio 2014 (14A04179)	Pag.	32	Tylan G250 Premix» 250 mg/g. (14A04110)	Pag.	37
Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 8 maggio 2014 (14A04180)	Pag.	33	Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali		
Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 9 maggio 2014 (14A04181)	Pag.	33	Proposta di modifica del disciplinare di produzione dei vini a Denominazione di Origine Controllata e Garantita «Colli Bolognesi Pignoletto». (14A04098)	Pag.	37
]			/ S.



Ministero dello sviluppo economico

Comunicato relativo al decreto 28 maggio 2014 concernente l'aggiornamento della graduatoria di merito per l'ammissione all'istruttoria delle domande per l'accesso alle agevolazioni in favore di programmi di investimento innovativi da realizzare nei territori delle regioni dell'obiettivo «Convergenza». (14A04159)

Pag. 42

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 42

Agenzia italiana del farmaco

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amoxicillina e Acido Clavulanico Kabi». (14A03934)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Capecitabina Sandoz». (14A03935)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Eletriptan Pfizer». (14A03936)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Etinilestradiolo e Gestodene Lupin». (14A03937)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Imatinib Doc Generici». (14A03938)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Irinotecan Strides Arcolab International». (14A03939)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Octreotide Sun». (14A03940)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Omega 3 Mylan Generics». (14A03941)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Agemo». (14A03942)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mageo». (14A03943)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ogame». (14A03944)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Paracalcitolo Mylan». (14A03945)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Paracalcitolo Sandoz». (14A03946)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Perindopril e Indapamide Mylan Generics Italia». (14A03947)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Repaglinide Mylan». (14A03948)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Diterpris». (14A03949)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Siterbon». (14A03950)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Voricostad» (14A03951)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gamten» (14A03952)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Losipaco» (14A03953)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tachiflu» (14403954)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tachifludec» (14A03955)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Zeldox» (14A03956)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Azitromicina Mylan Generics Italia». (14A03957)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nebilox» (14A03958)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Clopidogrel Alter» (14A03959)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Niquitin» (14A03960)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Exemestane Actavis» (14A03961)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Wartec» (14A03962)



Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Actigrip Nasale» (14403963)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Xanax» (14A03964)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Championyl» (14A03965)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Efiret» (14A03966)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lisomucil Tosse Sedativo». (14A03967)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Medrol». (14A03968)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Minias». (14A03969)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Migpriv». (14A03970)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Metinal Idantoina». (14A03971)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso umano «Vimovo», «Nexium», «Antra», «Axagon», «Esopral» e «Lucen». (14A03972)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Quinapril Idroclorotiazide Sandoz». (14A03973)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mydriasert» (14A03974)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mydriasert» (14A03975)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Token» (14A03976)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Exemestane Actavis» (14A03977)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Angeliq» (14A03978)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nobizide» (14A03979)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Aloneb» (14A03980)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fluconazolo Hikma» (14A03981)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nasofan» (14A03982)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Monkasta» (14A03983)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Levofloxacina Actavis» (14403984)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Captopril Ratiopharm» (14403985)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lisinopril e Idroclorotiazide Ratiopharm». (14A03987)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Exemelaba» (14A03988)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fenitoina Hikma» (14A03989)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nebivololo Tecnigen». (14A03990)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Dorzolamide Timololo Sandoz». (14A03991)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Zolmitriptan Actavis». (14A03992)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nasacort» (14A03993)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tamsulosina Hexal». (14A03994)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Niquitin». (14A03995)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Actilyse». (14A03996)



Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Neohepatect». (14A03997)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Flexbumin». (14A03998)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fixioneal». (14A03999)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tetraspan». (14A04000)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Quetiapina Zentiva». (14A04001)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Omeprazolo Pensa». (14A04002)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fluimucil». (14A04003)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fluimucil Gola». (14A04004)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso umano «Temgesic» e «Subutex». (14A04005)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cisplatino Pfizer». (14A04006)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Oxo». (14A04007)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Peditrace». (14A04008)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Unasyn». (14A04009)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rytmonorm». (14A04010)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Fucidin H». (14A04011)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Terbinafina Mylan Generics». (14A04012)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Siccafluid». (14A04013)

Prolungamento smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Metotrexato Hospira». (14A04014)

Prolungamento smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Cetirizina Mylan Generics Italia». (14A04015)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Omnic». (14A04016)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Nitrocor». (14A04017)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Dosanloc». (14A04018)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Quinapril Mylan Generics». (14A04019)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Tantum Verde P». (14A04020)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Tamsulosina Astellas Pharma Europe». (14A04021)

Prolungamento smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Miraclin». (14A04022)

Prolungamento smaltimento scorte dei medicinali per uso umano «Daktarin» e «Daktarin Dermatologico». (14A04023)

Prolungamento smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Yerasel» (14A03986)

Prolungamento smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Mucosolvan». (14A04024)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Iodoten», con conseguente modifica stampati. (14A04025)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Girolac», con conseguente modifica stampati. (14A04026)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Carboplatino Hospira», con conseguente modifica stampati. (14A04027)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Dolaut Orofaringeo», con conseguente modifica stampati. (14A04028)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Tantum Verde Dental», con conseguente modifica stampati. (14A04029)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Lansoprazolo Pensa», con conseguente modifica stampati. (14A04030)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Osmal», con conseguente modifica stampati. (14A04031)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Risif», con conseguente modifica stampati. (14A04032)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Repita», con conseguente modifica stampati. (14A04033)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Norapril», con conseguente modifica stampati. (14A04034)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Lercanidipina Germed», con conseguente modifica stampati. (14A04035)

Trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sertralina Teva». (14A04036)

Trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Paclita-xel Dotopharma». (14A04037)