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

GAZZETTA

PBBICA TALIS

Anno 155° - Numero 28

**UFFICIALE** 

# DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Martedì, 4 febbraio 2014

SI PUBBLICA TUTTI I G<u>iorni non festivi</u>

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 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

Pag.

### DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero del lavoro e delle politiche sociali

DECRETO 14 novembre 2013.

Adeguamento del contributo annuo dello Stato in favore del Fondo di previdenza del clero e dei ministri di culto delle confessioni religiose diverse dalla cattolica, relativo all'anno 2012. (14A00637) Pag.

Ministero delle infrastrutture e dei trasporti

DECRETO 18 dicembre 2013.

Modifica del decreto 29 agosto 2012, con il quale è approvato l'accordo di autorizzazione all'organismo riconosciuto Bureau Veritas S.A., per il rilascio del Certificato internazionale di efficienza energetica delle navi. (14A00629).....

DECRETO 18 dicembre 2013.

Modifica del decreto 29 agosto 2012, con il quale è approvato l'accordo di autorizzazione all'organismo riconosciuto Rina Services s.p.a., per il rilascio del Certificato internazionale di efficienza energetica delle navi. (14A00630)....

Pag.

DECRETO 18 dicembre 2013.

Modifica del decreto 29 agosto 2012, con il quale è approvato l'accordo di autorizzazione all'organismo riconosciuto Germanischer Lloyd SE, per il rilascio del Certificato internazionale di efficienza energetica delle navi. (14A00631).

Pag. 6

DECRETO 14 gennaio 2014.

Prescrizioni tecniche per l'immissione in circolazione dei carrelli elevatori, trasportatori o trattori, non immatricolati e sprovvisti di carta di circolazione che circolano su strada per brevi e saltuari spostamenti a vuoto o a carico. (14A00628).....

Pag. 8



Presidenza del Consiglio dei ministri			Rettifica dell'estratto della determinazione V&A		
Dipartimento della protezione civile			n. 2048 del 21 novembre 2013, relativa alla modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «No-gas Giuliani		
ORDINANZA DEL CAPO DIPARTIMENTO PROTEZIONE CIVILE 24 gennaio 2014.	DEI	LLA	Carbosylane». (14A00626)	Pag.	21
Ulteriori disposizioni di protezione civile fina- lizzate a consentire il completamento delle atti- vità di restauro della Cattedrale di San Nicolò in Noto. (Ordinanza n. 142). (14A00634)	Pag.	10	Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Normacol» (14A00627)	Pag.	21
DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ			Autorità per la vigilanza sui contratti pubblici di lavori, servizi e forniture		
			Modelli di segnalazione all'Autorità per le co-		
Agenzia italiana del farmaco			municazioni ai fini dell'inserimento di notizie nel casellario informatico riferite a operatori economici		
DETERMINA 10 gennaio 2014.			nei cui confronti sussistono cause di esclusione ex		
Riclassificazione del medicinale per uso uma- no «Picato» (ingenolo mebutato) ai sensi dell'ar- ticolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 31/2014). (14A00613)	Pag.	11	art. 38 del decreto legislativo 12 aprile 2006, n. 163, ovvero per l'inserimento di notizie utili nonché per l'applicazione di sanzioni ex art. 48 del decreto legislativo n. 163/2006. (14A00651)	Pag.	22
DETERMINA 10 gennaio 2014.					
Riclassificazione del medicinale per uso uma-			Banca d'Italia		
no «Lescol» (fluvastatina sodica) ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 30/2014). (14A00614)	Pag.	12	Chiusura dell'amministrazione straordinaria del- la Banca di Monastier e del Sile Credito Coopera- tivo - società cooperativa, in Monastier di Trevi-	D	27
DETERMINA 10 gennaio 2014.			so. (14A00636)	Pag.	37
Riclassificazione del medicinale per uso uma- no «Maxalt» (rizatriptan) ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 35/2014). (14A00615)	Pag.	13	Riforma organizzativa della Banca d'Italia. Di- partimento circolazione monetaria. Adeguamento della disciplina della procedura sanzionatoria am- ministrativa in materia di controlli sui gestori del		
DETERMINA 10 gennaio 2014.			contante. (14A00650)	Pag.	37
Riclassificazione del medicinale per uso uma- no «Dymista» ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 29/2014). (14A00616)	Pag.	14	Camera di commercio di Catania		
DETERMINATE CONT.			Provvedimento concernente i marchi di identifi-		
DETERMINA 15 gennaio 2014.  Classificazione del medicinale per uso umano			cazione dei metalli preziosi (14A00633)	Pag.	37
«Imnovid» (ex Pomalidomide Celgene) ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012 n. 189, approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 42/2014). (14A00617).	Pag.	15	Corte Suprema di Cassazione		
tranzzata. (Determina ii. 42/2014). (14/100017).	r ug.	13	Annuncio di una proposta di legge di iniziativa		
			popolare (14A00731)	Pag.	37
ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI			Ministona dall'intanna		
A gameia (4-1) J1 C			Ministero dell'interno		
Agenzia italiana del farmaco			Provvedimento concernente enti locali in con- dizione di dissesto finanziario - Comune di Succi-		
Parere negativo alla rimborsabilità del medicina- le per uso umano «Privigen» (14A00625)	Pag.	21	vo (14A00679)	Pag.	37
		]			



#### **SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 10**

#### Agenzia italiana del farmaco

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Miska». (14A00496)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amoxiclave». (14A00497)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ossigeno Ibo». (14A00498)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Escitalopram DOC Generici». (14A00499)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ondansetrone Hexal». (14A00500)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Beriqueti». (14A00501)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Aspirina dolore e infiammazione». (14A00502)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Casenlax». (14A00503)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Copaxone». (14A00504)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tarflec». (14A00505)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Irinotecan Hospira». (14A00506)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Viaspan». (14A00507)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nutriperi Lipid». (14A00508)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lercanidipina Sandoz». (14400509)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nebivololo Sandoz». (14A00510)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso umano «Lortaan, Neo-Lotan e Losaprex». (14A00511)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lodoz». (14A00512)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tazopenil». (14A00513)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Atorvastatina Alter». (14A00514)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Infanrix». (14A00515)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Brufen». (14A00516)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Repita». (14A00517)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Altosone». (14A00518)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Elocon». (14A00519)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Venital». (14A00520)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Suprax». (14A00521)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Octilia». (14A00522)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Paspat». (14A00523)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Deursil» (14A00524)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Deursil» (14A00525)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Acthib» (14A00526)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Acido Ursodesossicolico Zentiva». (14A00527)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Diuremid» (14A00528)

— III –

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Diuresix» (14A00529)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Plasmasafe» (14A00530)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Madar» (14A00531)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Braunol» (14A00532)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nerixia» (14A00533)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Norlevo» (14A00534)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Virgan». (14A00535)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Zofenopril Mylan». (14A00536)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Zofenopril Mylan». (14A00537)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Galantamina Mylan». (14A00538)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rivastigmina Mylan». (14400539)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lamotrigina Arrow». (14A00540)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Alovir». (14A00541)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Kiorina». (14A00542)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Kalazd3». (14A00543)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Euphyllina». (14A00544)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Donepezil Hexal». (14A00545)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «De Nol». (14A00546)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Perdipina». (14A00547)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Danzen». (14A00548)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sertralina Ratiopharm». (14A00549)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nebivololo AWP». (14A00550)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Simvastatina Actavis». (14A00551)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Carvedilolo Pfizer». (14A00552)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Galema». (14A00553)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Doranic» (14A00554)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mycetin» (14A00555)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Piextane» (14A00556)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Tamsulosina Actavis», con conseguente modifica stampati. (14A00557)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Tudcabil», con conseguente modifica stampati. (14A00558)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Chinocid», con conseguente modifica stampati. (14A00559)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Evervent», con conseguente modifica stampati. (14A00560)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Levovent», con conseguente modifica stampati. (14A00561)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Antabuse Dispergettes», con conseguente modifica stampati. (14A00562)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Ferro Gluconato Sigma Tau Generics», con conseguente modifica stampati. (14A00563)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Spasmomen Somatico», con conseguente modifica stampati. (14A00564)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Ramipril Angenerico», con conseguente modifica stampati. (14A00565)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Paroxetina Pensa», con conseguente modifica stampati. (14A00566)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Metformina Mylan Italia», con conseguente modifica stampati. (14A00567)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Saflutan», con conseguente modifica stampati. (14A00568)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Colchicina Lirca», con conseguente modifica stampati. (14A00569)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Aviflucox», con conseguente modifica stampati. (14A00570)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Diprosalic» (14400571)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Augmentin» (14A00572)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Yasmin» (14A00573)

Trasferimento di titolarità del medicinale per uso umano «Clopidogrel Alet» (14A00574)

Trasferimento di titolarità del medicinale per uso umano «Valsodiur». (14A00575)

Trasferimento di titolarità del medicinale per uso umano «Zyvoxid». (14A00576)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Levofloxacina Accord». (14A00577)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Hexvix». (14400578)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Levofloxacina Sandoz». (14A00579)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Risperidone Mylan». (14A00580)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Tamsulosina Hexal». (14A00581)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Foznol» (14A00582)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Tamsulosina Zentiva» (14A00583)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Amaryl». (14A00584)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Ultravist». (14A00585)



Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Depo Medrol». (14A00586)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio di taluni medicinali per uso umano. (14A00587)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ratacand Plus». (14A00588)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Almogran» (14A00589)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Almotrex» (14A00590)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Clisma Fleet». (14A00591)