

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE PRIMA

Roma - Venerdì, 21 febbraio 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 - 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

LEGGI ED ALTRI ATTI NORMATIVI

LEGGE 21 febbraio 2014, n. 9.

Conversione in legge, con modificazioni, del decreto-legge 23 dicembre 2013, n. 145, recante interventi urgenti di avvio del piano «Destinazione Italia», per il contenimento delle tariffe elettriche e del gas, per la riduzione dei premi RC-auto, per l'internazionalizzazione, lo sviluppo e la digitalizzazione delle imprese, nonché misure per la realizzazione di opere pubbliche ed EXPO 2015. (14G00023) Pag. 1

LEGGE 21 febbraio 2014, n. 10.

Conversione in legge, con modificazioni, del decreto-legge 23 dicembre 2013, n. 146, recante misure urgenti in tema di tutela dei diritti fondamentali dei detenuti e di riduzione controllata della popolazione carceraria. (14G00022) Pag. 14

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero dell'interno

DECRETO 13 febbraio 2014.

Ulteriore differimento al 30 aprile 2014 del termine per la deliberazione del bilancio di previsione 2014 degli enti locali. (14A01248) Pag. 15

Ministero

dello sviluppo economico

DECRETO 15 ottobre 2013.

Decadenza dai benefici per gruppi di imprese agevolate con la legge n. 488/1992. (14A01228). Pag. 16



DECRETO 20 dicembre 2013.

Liquidazione coatta amministrativa della «Cantina dei Colli Truentini - società cooperativa a r.l.», in Monsampolo del Tronto e nomina del commissario liquidatore. (14A01231). *Pag.* 33

DECRETO 20 dicembre 2013.

Liquidazione coatta amministrativa della «MA.I.CO. società cooperativa in liquidazione», in Camerata Picena e nomina del commissario liquidatore. (14A01232). *Pag.* 33

DECRETO 23 dicembre 2013.

Liquidazione coatta amministrativa della «CO.A.P.RO. - Società Cooperativa Agricola», in Rossano e nomina del commissario liquidatore. (14A01229). *Pag.* 34

DECRETO 23 dicembre 2013.

Liquidazione coatta amministrativa della «Carrick cooperativa sociale», in Civitanova Marche e nomina del commissario liquidatore. (14A01233). *Pag.* 35

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

Agenzia italiana del farmaco

DETERMINA 29 gennaio 2014.

Classificazione di taluni medicinali per uso umano, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012 n. 189, approvati con procedura centralizzata. (Determina n. 86/2014). (14A01223). *Pag.* 36

DETERMINA 29 gennaio 2014.

Classificazione di taluni medicinali per uso umano, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012 n. 189, approvati con procedura centralizzata. (Determina n. 87/2014). (14A01224). *Pag.* 41

DETERMINA 29 gennaio 2014.

Classificazione di taluni medicinali per uso umano, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, approvati con procedura centralizzata. (Determina n. 88/2014). (14A01227). *Pag.* 43

DETERMINA 7 febbraio 2014.

Attività di rimborso alle regioni, per il ripiano dell'eccedenza del tetto di spesa del medicinale per uso umano «Revolade». (Determina n. 156/2014). (14A01225). *Pag.* 53

DETERMINA 7 febbraio 2014.

Regime di rimborsabilità e prezzo a seguito di nuove indicazioni terapeutiche del medicinale per uso umano «Fluodeossiglucosio [18 F] IBA» (fluodeossiglucosio). (Determina n. 145/2014). (14A01226). *Pag.* 55

TESTI COORDINATI E AGGIORNATI

Testo del decreto-legge 23 dicembre 2013, n. 145, coordinato con la legge di conversione 21 febbraio 2014, n. 9, recante: «Interventi urgenti di avvio del piano «Destinazione Italia», per il contenimento delle tariffe elettriche e del gas, per l'internazionalizzazione, lo sviluppo e la digitalizzazione delle imprese, nonché misure per la realizzazione di opere pubbliche ed EXPO 2015.». (14A01372). *Pag.* 56

Testo del decreto-legge 23 dicembre 2013, n. 146, coordinato con la legge di conversione 21 febbraio 2014, n. 10, recante: «Misure urgenti in tema di tutela dei diritti fondamentali dei detenuti e di riduzione controllata della popolazione carceraria.». (14A01371). *Pag.* 130

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Agenzia italiana del farmaco

Rettifica dell'estratto della determina V&A n. 1730 del 24 ottobre 2013 di autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nirolex Tosse Secca». (14A01071). *Pag.* 146

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

Adozione dei Piano antincendio boschivo (piano AIB), con periodo di validità 2012-2016, predisposto dal WWF Italia quale Ente gestore della Riserva naturale Statale Lago di Burano, ricadente nel territorio della regione Toscana. (14A01230). *Pag.* 146



SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 15**Agenzia italiana del farmaco**

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pylera». (14A01029)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cardioral». (14A01030)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nitroglicerina Mylan». (14A01031)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Enalapril Teva Italia». (14A01032)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Acido Zoledronico Crios» (14A01033)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Dorzolamide e Timololo Germed» (14A01034)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Atorvastatina Mebel» (14A01035)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Voriconazolo Pfizer». (14A01036)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cefixima Orchid Europe». (14A01037)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Melemib». (14A01038)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Escitalopram Zentiva Italia». (14A01039)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nordex». (14A01040)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Caripul». (14A01041)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Moxifloxacina Double-E Pharma». (14A01042)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Capecitabina Intas». (14A01043)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Clopidogrel Macleods». (14A01044)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Desaly». (14A01045)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Escitalopram Macleods». (14A01046)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Escitalopram Teva Pharma B.V.». (14A01047)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Moxifloxacina Aurobindo». (14A01048)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pioglitazone Mylan». (14A01049)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Telmisartan Tecnigen». (14A01050)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Valsartan Tecnigen». (14A01051)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Meningitec». (14A01052)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lisinopril Aurobindo». (14A01053)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Combodart». (14A01054)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nutrineal». (14A01055)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mag3 Rotop». (14A01056)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Candesartan e Idroclorotiazide Teva». (14A01057)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nutrispecial Lipid Senza Elettroliti». (14A01058)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nutrispecial Lipid». (14A01059)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nutriplus Lipid». (14A01060)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «IG Venas». (14A01061)



Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Levofloxacin Doc Generics». (14A01062)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Candesartan Sandoz». (14A01063)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Numeta». (14A01064)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Remifentanil Hospira». (14A01065)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fenolib». (14A01066)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fulcrosupra». (14A01067)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fulcrosupra». (14A01068)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Liperial». (14A01069)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Acido Zoledronico Fresenius Kabi». (14A01070)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Botox». (14A01072)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura di mutuo riconoscimento del medicinale per uso umano «Botox». (14A01073)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale del medicinale per uso umano «Traxovical». (14A01074)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale di medicinali per uso umano. (14A01075)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale del medicinale per uso umano «Azitromicina Pen-sa». (14A01076)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale di taluni medicinali per uso umano. (14A01077)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale dei medicinali per uso umano «Inasal» e «Levifen». (14A01078)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale del medicinale per uso umano «Xarenel». (14A01079)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale del medicinale per uso umano «Fortradol». (14A01080)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale del medicinale per uso umano «Oftacilox». (14A01081)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale del medicinale per uso umano «Tobradex». (14A01082)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale del medicinale per uso umano «Tobrab». (14A01083)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale del medicinale per uso umano «Hidonac». (14A01084)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale del medicinale per uso umano «Fluimucil Mucolitico». (14A01085)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale del medicinale per uso umano «Fluimucil Mucolitico». (14A01086)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale del medicinale per uso umano «Tantum Verde». (14A01087)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale del medicinale per uso umano «Tantum Verde». (14A01088)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale del medicinale per uso umano «Tiro-sint». (14A01089)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale del medicinale per uso umano «Clisma Fleet». (14A01090)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale del medicinale per uso umano «Braunol». (14A01091)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale del medicinale per uso umano «Calcio Carbonato e Vitamina D3 Doc Generici». (14A01092)

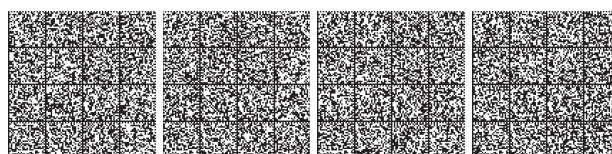
Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale del medicinale per uso umano «Maasol». (14A01093)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale del medicinale per uso umano «Nanocoll». (14A01094)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale del medicinale per uso umano «Nanocoll». (14A01095)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale del medicinale per uso umano «Maasol». (14A01096)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale del medicinale per uso umano «Rinofluimucil». (14A01097)



Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale del medicinale per uso umano «Sandoglobulina». (14A01098)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale del medicinale per uso umano «Acthib». (14A01099)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale del medicinale per uso umano «Fluimucil Gola». (14A01100)

Modifica dell'autorizzazione secondo procedura nazionale del medicinale per uso umano «Tetramil». (14A01101)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Klacid». (14A01102)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Soriclar». (14A01103)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Macladin». (14A01104)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Veclam». (14A01105)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ecoval». (14A01106)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Penstapho». (14A01107)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Danatrol». (14A01108)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Alfuzosina Zentiva». (14A01109)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Paracetamol Ratio-pharm». (14A01110)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Solu Cortef». (14A01111)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Omniscan». (14A01112)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Adriblastina». (14A01113)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Valsartan e Idroclorotiazide Sandoz». (14A01114)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Valsartan Sandoz». (14A01115)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Vasexten». (14A01116)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Libradin». (14A01117)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Maalox Reflusso». (14A01118)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Citalopram Zentiva». (14A01119)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Citalopram Zentiva Italia». (14A01120)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Levixiran», con conseguente modifica stampati. (14A01121)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Testovis», con conseguente modifica stampati. (14A01122)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Ridestin», con conseguente modifica stampati. (14A01123)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Neoxene», con conseguente modifica stampati. (14A01124)

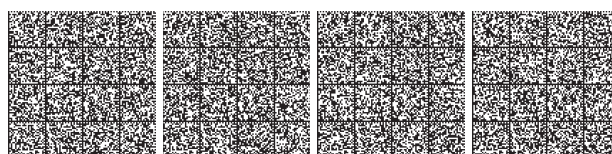
Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Finasteride FG», con conseguente modifica stampati. (14A01125)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Finerid», con conseguente modifica stampati. (14A01126)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Finestar», con conseguente modifica stampati. (14A01127)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Finasteride IPSO Pharma», con conseguente modifica stampati. (14A01128)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Asterid», con conseguente modifica stampati. (14A01129)



Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Brunistill», con conseguente modifica stampati. (14A01130)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Buscopan Reflusso», con conseguente modifica stampati. (14A01131)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Glucophage», con conseguente modifica stampati. (14A01132)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Valaciclovir Mylan Generics», con conseguente modifica stampati. (14A01133)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Venlafaxina Ratiopharm», con conseguente modifica stampati. (14A01134)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Terbinafina Eurogenerici», con conseguente modifica stampati. (14A01135)

Trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Atorvastatina Pfizer Italia». (14A01136)

Trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Irinotecan Accord Healthcare». (14A01137)

Trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso umano «Irbesartan e Idroclorotiazide Tecnimed, Irbesartan Tecnigen e Pioglitazone Tecnimed». (14A01138)

Trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sildenafil Tecnigen». (14A01139)

Trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Clopidogrel Tecnigen». (14A01140)

Trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nebivololo Dr. Reddy's». (14A01141)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Zafirst». (14A01142)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Piperacillina e Tazobactam Sandoz GmbH». (14A01143)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Brimonidina Sandoz GMBH». (14A01144)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Flunisolide». (14A01145)

