SERIE GENERALE

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

GAZZETT



Anno 157° - Numero 199

DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Venerdì, 26 agosto 2016

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, 691 - 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: Unione europea (pubblicata il lunedì e il giovedì) 3ª Serie speciale: Regioni (pubblicata il sabato)

 - 4ª Serie speciale: Concorsi ed esami (pubblicáta 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 DELLA REPUBBLICA 4 agosto 2016. DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA 4 agosto 2016. Scioglimento del consiglio comunale di Bozzo-Scioglimento del consiglio comunale di Rovel**lo.** (16A06306)..... 3 lo Porro e nomina del commissario straordinario. (16A06303)..... 1 DELIBERA DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 25 agosto DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA 4 agosto 2016. 2016. Scioglimento del consiglio comunale di Castellina Marittima e nomina del commissario straor-Dichiarazione dello stato di emergenza in dinario. (16A06304)..... Pag. conseguenza degli eccezionali eventi sismici che DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA il giorno 24 agosto 2016 hanno colpito il territo-4 agosto 2016. Scioglimento del consiglio comunale di Cortirio delle regioni Abruzzo, Lazio, Marche e Umna d'Ampezzo e nomina del commissario straor**bria.** (16A06468)...... 3 dinario. (16A06305)..... Pag. Pag.



DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero dell'istruzione, dell'università e della ricerca

DECRETO 10 febbraio 2016.

Ammissione di progetto di cooperazione internazionale al finanziamento del Fondo per le agevolazioni alla ricerca, del programma Eurostars del progetto E! 8404 Nostradamus. (Decreto n. 247). (16A06258)......

Pag.

DECRETO 10 febbraio 2016.

Ammissione al finanziamento del progetto di cooperazione internazionale - Programma Eranet - Progetto Metabio. (Decreto n. 248). (16A06260)......

Pag.

DECRETO 7 marzo 2016.

Ammissione di progetto di cooperazione internazionale al finanziamento del Fondo per le agevolazioni alla ricerca, del programma Eurostars del progetto E! 8096 CHPyro. (Decreto n. 390). (16A06257)......

Pag. 11

DECRETO 11 aprile 2016.

Ammissione al finanziamento del progetto di cooperazione internazionale - Programma J.P.I. Oceans - Progetto Baseman. (Decreto n. 691). (16A06261).....

Pag. 13

DECRETO 11 aprile 2016.

Ammissione al finanziamento del progetto di cooperazione internazionale - Programma J.P.I. Oceans - Progetto Ephemare. (Decreto n. 690). (16A06262).....

Pag. 17

DECRETO 11 aprile 2016.

Ammissione al finanziamento del progetto di cooperazione internazionale - Programma J.P.I. Oceans - Progetto Plastox. (Decreto n. 689). (16A06263)......

Pag. 21

Pag.

DECRETO 24 maggio 2016.

Ammissione di progetto di cooperazione internazionale al finanziamento del Fondo per le agevolazioni alla ricerca, del programma Eurostars del progetto E! 9429 Proceed. (Decreto n. 1041). (16A06259)......

DECRETO 8 luglio 2016.

Definizione elenco dei Paesi particolarmente poveri, caratterizzati anche dalla presenza di un basso indicatore di sviluppo umano per l'anno accademico 2016/2017. (Decreto n. 556) (16A06264).....

Pag. 29

DECRETO 3 agosto 2016.

Avviso per lo sviluppo e potenziamento di nuovi 4 Cluster tecnologici nazionali. (Decreto n. 1610) (16A06265).....

Pag. 30

Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali

DECRETO 22 luglio 2016.

Disposizioni urgenti per il recupero del potenziale produttivo e competitivo del settore olivicolo - oleario. (16A06290).....

Pag. 36

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Agenzia italiana del farmaco

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Acido tranexamico Tillomed» (16A06243).....

Autorizzazione all'immissione in commer-

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rivastigmina Pharma-

Pag. 43

Pag. 43

Pag. 42

Ministero dell'interno

Nomina dell'organo straordinario di liquidazione cui affidare la gestione del dissesto finanziario del comune di Castellino del Biferno. (16A06307)...

Pag. 44

Nomina dell'organo straordinario di liquidazione cui affidare la gestione del dissesto finanziario del comune di Nocera Terinese. (16A06308)

Pag. 44







cui affidare la gestione del dissesto finanziario del comune di Carini. (16A06309)	Pag.	45
Ministero della salute		
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario ad azione immunologica «Cunivax mixoma». (16A06246)	Pag.	45
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso veterinario «Denagard 20%», «Denagard 45%», «Fortekor» e «Program». (16A06247)	Pag.	45
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Flimabend 100mg/g sospensione per uso in acqua da bere per polli e suini». (16A06248)	Pag.	45
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Ronaxan». (16A06249)	Pag.	45
Rettifica relativa all'estratto del provvedimento n. 326 del 12 maggio 2016, concernente la modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Altadol 50 mg» compresse solubili per cani. (16A06250)	Pag.	46

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 36

Agenzia italiana del farmaco

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Haemoctin» (16A05621)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rosuvastatina Zentiva» (16A05622)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Esomeprazolo Almus» (16A05623)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Olmesartan Medoxomil Aurobindo» (16A05624)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Omeplis» (16A05625)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fulvestrant Sandoz» (16A05626)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ticerin» (16A05627)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Clorexan» (16A05628)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Engerix B» (16A05629)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Codex» (16A05630)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Reactine» (16A05631)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Neoperidys» (16A05632)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rinogutt» (16A05633)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Visuab» (16A05634)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amiodarone Aurobindo» (16A05635)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Desketo» (16A05636)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fluimucil mucolitico» (16A05637)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ropivacaina cloridrato S.A.L.F.» (16A05638)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fluimucil» (16A05639)

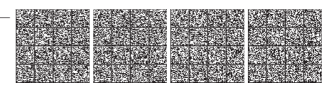
Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Dulcolax» (16A05640)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Triaxis» (16A05641)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mepivacaina Accord» (16A05642)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Merbromina New.Fa.Dem» (16A05643)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Froben dolore e febbre» (16A05644)



Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Donepezil Pensa». (16A05645)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Haemobionine» (16A05646)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Axorid» (16A05647)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Propofol Hospira» (16A05648)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Afluria» (16A05649)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Froben dolore e infiammazione» (16A05650)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ropivacaina Kabi» (16A05651)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Imatinib Helm AG» (16A05652)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Suadian» (16A05653)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio di taluni medicinali per uso umano (16A05654)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ibuprofene E-Pharma Trento» (16A05655)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pigitil» (16A05656)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sciroppo Berta» (16A05657)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fluconazolo Aurobindo Italia» (16A05658)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mecloderm» (16A05659)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mecloderm» (16A05660)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mecloderm» (16A05661)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Farlutal» (16A05662)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso umano «Zyban», «Wellbutrin» e «Elontril» (16A05663)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ratacand» (16A05664)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Oxis» (16A05665)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tobramicina desametasone Bausch & Lomb» con conseguente modifica stampati (16A05666)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Risedronato Pensa» con conseguente modifica stampati (16A05667)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sertralina Alter» con conseguente modifica stampati (16A05668)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Doroxan» con conseguente modifica stampati (16A05669)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Portex» con conseguente modifica stampati (16A05670)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Indapamide Doc Generici» con conseguente modifica stampati (16A05671)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lusinelle» con conseguente modifica stampati (16A05672)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Niogermox» con conseguente modifica stampati (16A05673)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Colfinair» con conseguente modifica stampati (16A05674)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Valbacomp» con conseguente modifica stampati (16A05675)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Valsartan e Idroclorotiazide EG» con conseguente modifica stampati (16A05676)



Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Azyter» con conseguente modifica stampati (16A05677)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Solmucol Naso Chiuso» (16A05678)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Cardicor» (16A05679)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Cardicor» (16A05680)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Cardicor» (16A05681)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Maalox» (16A05682)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gliclazide Sandoz BV» (16A06016)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sertralina Teva Pharma B.V.» (16A06017)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Eletriptan Mylan» (16A06018)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ossigeno Medicair» (16A06019)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Carexidil» (16A06020)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Naprossene Angenerico» (16A06021)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Xeomin» (16A06022)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lenzetto» (16A06023)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Movicol» (16A06024)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Frispirox» (16A06025)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Naristar» (16A06026)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Remifentanil Teva» (16A06027)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Etinilestradiolo e Drospirenone Aurobindo». (16A06028)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Acido Valproico Sandoz» (16A06029)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ondansetrone Hikma» (16A06030)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Klaira» (16A06031)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Venital» (16A06032)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nitro-Dur» (16A06033)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Solian» (16A06034)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Transmetil» (16A06035)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sporanox» (16A06036)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Actigrip» (16A06037)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Deniban» (16A06038)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Scandonest» (16A06039)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ossigeno Voxisud» (16A06040)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Motilex» (16A06041)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mobilisin» (16A06042)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Furosemide Hexal» (16A06043)



Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Broncohexal» (16A06044)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Bendalina» (16A06045)

Revoca, su rinuncia AIC, rilasciata con procedura di importazione parallela, dei medicinali per uso umano «Diprosalic», «Efferalgan» e «Voltaren Emulgel». (16A06046)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Valsartan e Idroclorotiazide Actavis». (16A06047)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Finasteride Actavis». (16A06048)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Repaglinide Actavis». (16A06049)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Acido Zoledronico Mylan Italia». (16A06050)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Docetaxel Mylan». (16A06051)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ampicillina Mylan». (16A06052)

Sospensione dell'autorizzazione alla produzione di gas medicinali per uso umano, rilasciata alla società Vitalaire Italia S.p.A., in Remanzacco. (16A06053)

Sospensione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Macar». (16A06054)

Sospensione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Generflon». (16A06055)

Sospensione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ciprofloxacina ABC». (16A06056)

Sospensione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Chinocid». (16A06057)

Sospensione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gerbat». (16A06058)

Sospensione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ciprofloxacina Pensa». (16A06059)

Sospensione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cuspis». (16A06060)

Sospensione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Kinox». (16A06061)

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 37

Ministero della salute

DECRETO 7 luglio 2016.

Revisione della lista dei farmaci, delle sostanze biologicamente o farmacologicamente attive e delle pratiche mediche, il cui impiego è considerato doping, ai sensi della legge 14 dicembre 2000, n. 376. (16A05993)