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



Anno 158° - Numero 150

GAZZETT DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Giovedì, 29 giugno 2017

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 - 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 mercoledi)
 - 2ª Serie speciale: Unione europea (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 5 giugno 2017.

Approvazione dello Statuto dell'Agenzia delle entrate-Riscossione. (17A04376)..... Pag.

DELIBERA DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 16 giugno 2017.

Dichiarazione dello stato di emergenza in conseguenza degli eccezionali eventi meteorologici verificatisi nei giorni dal 5 all'11 gennaio 2017 nel territorio della Regione Pu-

DELIBERA DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 16 giugno 2017.

Proroga dello stato di emergenza in conseguenza degli eccezionali eventi meteorologici verificatisi nei giorni 23 e 24 novembre 2016 nel territorio delle Province di Cuneo e Torino e nei giorni dal 21 al 25 novembre 2016 nel territorio dei Comuni afferenti le aste fluviali dei fiumi Tanaro e Bormida delle Province di Alessandria e **di Asti.** (17A04354).....

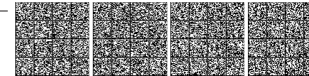
Pag.

DELIBERA DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 16 giugno 2017.

Proroga dello stato di emergenza in conseguenza degli eccezionali eventi meteorologici verificatisi nei giorni 24 e 25 novembre 2016 nel territorio delle Province di Imperia e di Savona. (17A04355).....



DELIBERA DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 16 giugno 2017. Dichiarazione dello stato di emergenza in con-	Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali
seguenza degli eccezionali eventi meteorologici verificatisi nei giorni dal 5 al 18 gennaio 2017 nel	DECRETO 7 giugno 2017.
territorio della Regione Basilicata. (17A04356) Pag. 7	Modifica al decreto 5 maggio 2015 con il qua-
	le il laboratorio Istituto di ricerche agrindustria
DELIBERA DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 16 giugno 2017.	S.r.l., in Modena, è stato autorizzato al rilascio dei certificati di analisi nel settore vitivinico-
Dichiarazione dello stato di emergenza in con- seguenza degli eccezionali eventi meteorologici verificatisi nel mese di gennaio 2017 nel territo-	lo. (17A04304)
rio della Regione Molise. (17A04357) Pag. 8	DECRETO 7 giugno 2017.
DELIBERA DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 16 giugno 2017. Rideterminazione degli importi, di cui alle delibere del 29 dicembre 2016, riconosciuti ai sog-	Rinnovo dell'autorizzazione al Laboratorio di analisi e ricerca dell'Istituto nord est qualità, in San Giovanni al Natisone, al rilascio dei certificati di analisi nel settore vitivinicolo. (17A04305). Pag. 21
getti privati con riferimento agli eventi calami- tosi che riguardano le Regioni Emilia-Romagna,	DECRETO 9 givens 2017
Lazio, Liguria, Lombardia, Marche, Piemonte,	DECRETO 8 giugno 2017.
Toscana, Umbria e Veneto. (17A04358) Pag. 9	Riconoscimento del Consorzio per la tutela Casciotta d'Urbino DOP e attribuzione dell'in- carico di svolgere le funzioni di cui all'art. 53 della legge 24 aprile 1998, n. 128 come modifi- cato dall'art.14, comma 15, della legge 21 dicem-
DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI	bre 1999, n. 526 per la DOP «Casciotta d'Urbino». (17A04309)
Ministero dell'istruzione,	
dell'università e della ricerca	DECRETO 8 giugno 2017.
DECRETO 15 marzo 2017.	Conferma dell'incarico al Consorzio per la tutela e la valorizzazione dell'olio extravergine
Revoca del decreto 19 dicembre 2014, n. 4593/ Ric. di concessione dell'agevolazione in favo- re della società Personal Factory S.p.a., per il progetto DM64161, anno 2012. (Decreto n. 533). (17A04312)	d'oliva DOP Dauno a svolgere le funzioni di cui all'art. 14, comma 15, della legge 21 dicembre 1999, n. 526 per la DOP «Dauno». (17A04310). Pag. 25
	DECRETO 8 giugno 2017.
DECRETO 15 marzo 2017.	Conferma dell'incarico al Consorzio di tutela Melannurca Campana IGP a svolgere le funzioni
Revoca del decreto 28 febbraio 2005, n. 332/ Ric. di concessione dell'agevolazione in favore	di cui all'art. 14, comma 15, della legge 21 dicem- bre 1999, n. 526 per la IGP «Melannurca Campa-
della società TQS S.r.l., per il progetto DM14084, anno 2004. (Decreto n. 534). (17A04313) Pag. 13	na». (17A04311)
DECRETO 8 giugno 2017.	DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ
Autorizzazione alla «Scuola ISIPSE - Scuo- la di psicoterapia in psicologia psicoanalitica del sé e psicoanalisi relazionale» ad aumentare, nella sede periferica di Milano, il numero degli allievi da 10 a 20 unità per ciascun anno di cor-	Comitato interministeriale per la programmazione economica
so. (17A04306)	DELIBERA 3 marzo 2017.
DECRETO 12 giugno 2017.	Fondo sanitario nazionale 2014, 2015 e 2016 - Ripartizione tra le regioni della quota destinata al finanziamento in via sperimentale del-
Variazione di denominazione dell'Istituto «C.S.T.G Centro studio di terapia della Gestalt» di Milano. (17A04307)	lo Screening neonatale per la diagnosi precoce di patologie metaboliche ereditarie. (Delibera n. 41/2017). (17A04302)
_	



DELIBERA 3 marzo 2017.

Fondo sanitario nazionale 2016 - Ripartizione tra le regioni della quota destinata al finanziamento di parte corrente degli oneri relativi al superamento degli ospedali psichiatrici giudiziari. (Delibera n. 40/2017). (17A04303)

Pag. 31

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Ministero della giustizia

Mancata conversione del decreto-legge 29 aprile 2017, n. 54, recante: «Disposizioni urgenti per rafforzare i dispositivi di sicurezza connessi allo svolgimento del Vertice dei Paesi del G7.». (17A04579)

Pag. 34

Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali

Pag. 34

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 34

Agenzia italiana del farmaco

DETERMINA 5 giugno 2017.

Regime di rimborsabilità e prezzo del medicinale per uso umano «Tracleer». (Determina n. 1060/2017). (17A04121)

DETERMINA 5 giugno 2017.

Rinegoziazione del medicinale per uso umano «Noliterax», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 1081/2017). (17A04122)

DETERMINA 5 giugno 2017.

Rinegoziazione del medicinale per uso umano «Teraxans», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 1073/2017). (17A04123)

DETERMINA 5 giugno 2017.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Bosenzpen», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 1064/2017). (17A04125)

DETERMINA 5 giugno 2017.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Carexidil», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 1055/2017). (17A04126)

DETERMINA 5 giugno 2017.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Lansoprazolo Aurobindo», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 1085/2017). (17A04127)

DETERMINA 5 giugno 2017.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Mysodelle», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 1065/2017). (17A04128)

DETERMINA 5 giugno 2017.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Nitroglicerina Zentiva», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 1074/2017). (17A04129)

DETERMINA 5 giugno 2017.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Omeprazolo Aurobindo Pharma Italia», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 1086/2017). (17A04130)

DETERMINA 5 giugno 2017.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Omeprazolo Teva Italia», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 1084/2017). (17A04131)

DETERMINA 5 giugno 2017.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Yaz», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 1078/2017). (17A04132)

DETERMINA 5 giugno 2017.

Classificazione del medicinale per uso umano «Taltz», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 1093/2017). (17A04133)

DETERMINA 7 giugno 2017.

Modifica del regime di fornitura nonché condizioni e modalità di impiego del medicinale per uso umano «Uman Complex». (Determina n. 1109/2017). (17A04120)



DETERMINA 7 giugno 2017.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Tadalafil Accord», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 1110/2017). (17A04124)

Autorizzazioneall'immissioneincommerciodelmedicinale per uso umano «Macrogol Pharos» (17A04135)

Autorizzazioneall'immissioneincommerciodelmedicinale per uso umano «Tenofovir Disoproxil Sandoz» (17A04136)

Autorizzazioneall'immissioneincommerciodelmedicinale per uso umano «Bortezomib Mylan» (17A04137)

Autorizzazioneall'immissioneincommerciodelmedicinale per uso umano «Dopamina Cloridrato Hikma» (17A04138)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fluoresceina Sodica Monico» (17A04139)

Autorizzazioneall'immissioneincommerciodelmedicinale per uso umano «Escitalopram Mylan» (17A04140)

Autorizzazioneall'immissioneincommerciodelmedicinale per uso umano «Heslax» (17A04141)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Olmesartan Medoxomil e Idroclorotiazide Mylan». (17A04142)

Autorizzazioneall'immissioneincommerciodelmedicinale per uso umano «Mesalazina Dorom» (17A04143)

Autorizzazioneall'immissioneincommerciodelmedicinale per uso umano «Dacarbazina Lipomed» (17A04144)

Autorizzazioneall'immissioneincommercio del medicinale per uso umano «Crystalsol» (17A04145)

Autorizzazioneall'immissioneincommerciodelmedicinale per uso umano «Pantoprazolo Tecnigen Italia» (17A04146)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gamten» (17A04147)

Autorizzazioneall'immissioneincommercio del medicinale per uso umano «Isolfan» (17A04148)

Autorizzazioneall'immissioneincommerciodelmedicinale per uso umano «Imipenem e Cilastatina Aurobindo Italia» (17A04149)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ezetimibe Zentiva» (17A04150)

Autorizzazioneall'immissionein commercio del medicinale per uso umano «Ezetimibe e Simvastatina Krka» (17A04151)

Autorizzazioneall'immissioneincommercio del medicinale per uso umano «Esomeprazolo Pensa Pharma» (17A04152)

Autorizzazioneall'immissioneincommercio del medicinale per uso umano «Dutasteri de Teva Italia» (17A04153)

Autorizzazioneall'immissioneincommerciodelmedicinale per uso umano «Caspofungin Medac» (17A04154)

Autorizzazioneall'immissioneincommerciodelmedicinale per uso umano «Aria Linde Medicale» (17A04155)

Autorizzazioneall'immissioneincommercio del medicinale per uso umano «Abacavir e Lamivudina Dr. Reddy's» (17A04156)

Autorizzazioneall'immissioneincommercio del medicinale per uso umano «Travoprost Zentiva» (17A04157)

Autorizzazioneall'immissioneincommercio del medicinale per uso umano «Tenofovir Disoproxil Accord» (17A04158)

Autorizzazioneall'immissioneincommercio del medicinale per uso umano «Palonosetron Dr. Reddy's» (17A04159)

Autorizzazioneall'immissioneincommercio del medicinale per uso umano «Linezolid B. Braun» (17A04160)

Autorizzazioneall'immissioneincommercio del medicinale per uso umano «Landiobloc» (17A04161)

Autorizzazioneall'immissioneincommerciodelmedicinale per uso umano «Sevelamer Sandoz GmbH» (17A04162)

Autorizzazioneall'immissioneincommerciodelmedicinale per uso umano «Rupatadina Teva» (17A04163)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Piperacillina e Tazobactam Mylan Generics». (17A04164)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Quetiapina Alter» (17A04165)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Farmorubicina» (17A04166)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Clivarina» (17A04167)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rubidelle» (17A04168)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Xalibur» (17A04169)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fostimon» (17A04170)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso umano «Mercilon» e «Practil» (17A04171)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Proscar» (17A04172)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Prostide» (17A04173)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Botox» (17A04174)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Paclitaxel Mylan Generics». (17A04175)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Carbolithium» (17A04176)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Dutas» (17A04177)

 $\begin{tabular}{ll} Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio \\ di taluni medicinali per uso umano & (17A04178) \end{tabular}$

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Metother» (17A04179)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tamsulosina Angelini» (17A04180)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Gentamicina Solfato Italfarmaco», con conseguente modifica stampati. (17A04188)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Gentamicina Solfato L.F.M.», con conseguente modifica stampati. (17A04189)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura decentrata, del medicinale per uso umano «Furosemide Teva», con conseguente modifica stampati. (17A04190)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura decentrata, del medicinale per uso umano «Prazepam EG», con conseguente modifica stampati. (17A04191)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura decentrata, del medicinale per uso umano «Pravastatina Mylan», con conseguente modifica stampati. (17A04192)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Ramipril e Idroclorotiazide Zentiva», con conseguente modifica stampati. (17A04193)

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Lattulosio Fresenius», con conseguente modifica stampati. (17A04194)

Rettifica della determina A.I.C. n. 65 del 10 maggio 2017, concernente l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Neodidro». (17A04195)

Rettifica della determina V&A n. 2064/2013 del 22 novembre 2013, concernente l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fexallegra». (17A04196)

Rettifica della determina V&A n. 1138/2014 del 19 giugno 2014, concernente l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fastum Antidolorifico». (17A04197)

Rettifica della determina AAM/PPA n. 296 del 22 marzo 2017, concernente la modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Solu Medrol». (17A04198)