

GAZZETTA UFFICIALE



DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Venerdì, 10 febbraio 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:

1^a **Serie speciale**: Corte costituzionale (pubblicata il mercoledì)

2^a **Serie speciale**: Unione europea (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

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero dell'economia
e delle finanze

DECRETO 25 gennaio 2017.

Accertamento del periodo di irregolare funzionamento della Commissione tributaria provinciale di Rieti. (17A01012)..... Pag. 1

DECRETO 31 gennaio 2017.

Tasso di riferimento determinato per il periodo 1° gennaio - 30 giugno 2017, relativamente alle operazioni a tasso variabile, effettuate dagli enti locali ai sensi dei decreti-legge 1° luglio 1986, n. 318, 31 agosto 1987, n. 359 e 2 marzo 1989, n. 66, nonché della legge 11 marzo 1988, n. 67. (17A01109)..... Pag. 1

DECRETO 7 febbraio 2017.

Emissione dei buoni ordinari del Tesoro a 365 giorni. (17A01171)..... Pag. 2

Ministero delle infrastrutture
e dei trasporti

DECRETO 1° febbraio 2017.

Modifiche agli allegati A, B, C ed E del decreto 1° dicembre 2015, n. 219 concernente il sistema di riqualificazione elettrica destinato ad equipaggiare autovetture M e N1. (17A01066)..... Pag. 6

Ministero
dello sviluppo economico

DECRETO 16 dicembre 2016.

Liquidazione coatta amministrativa della «Soluna società cooperativa sociale a r.l.», in Monte S. Giusto e nomina del commissario liquidatore. (17A00900)..... Pag. 16



DECRETO 16 dicembre 2016.

Liquidazione coatta amministrativa della «Gaia S.C.A. - società cooperativa di artisti, musicisti e tecnici dello spettacolo», in Porto S. Giorgio e nomina del commissario liquidatore. (17A00901). *Pag.* 16

DECRETO 3 gennaio 2017.

Liquidazione coatta amministrativa della «Colori e Sapori società cooperativa sociale a r.l. in liquidazione», in Piacenza e nomina del commissario liquidatore. (17A00902). *Pag.* 17

DECRETO 3 gennaio 2017.

Liquidazione coatta amministrativa della «Grandi Flotte società cooperativa», in Genova e nomina del commissario liquidatore. (17A00903) *Pag.* 18

DECRETO 3 gennaio 2017.

Liquidazione coatta amministrativa della «Società cooperativa edilizia Acli Bertonicò in liquidazione», in Bertonicò e nomina del commissario liquidatore. (17A00904). *Pag.* 18

DECRETO 3 gennaio 2017.

Liquidazione coatta amministrativa della «M.B.G. società cooperativa in liquidazione», in Sesto San Giovanni e nomina del commissario liquidatore. (17A00905). *Pag.* 19

DECRETO 16 gennaio 2017.

Liquidazione coatta amministrativa della «Mediapress società cooperativa a r.l.», in Taranto e nomina del commissario liquidatore. (17A01008). *Pag.* 20

DECRETO 16 gennaio 2017.

Liquidazione coatta amministrativa della «Cooperativa artigiana di garanzia di credito Brindisi società cooperativa», in Brindisi e nomina del commissario liquidatore. (17A01009). *Pag.* 20

DECRETO 16 gennaio 2017.

Liquidazione coatta amministrativa della «Cooperativa edilizia Rosa Camuna a responsabilità limitata di abitazione a proprietà indivisa e divisa della provincia di Cremona in liquidazione», in Cremona e nomina del commissario liquidatore. (17A01010). *Pag.* 21

DECRETO 27 gennaio 2017.

Assoggettamento alla liquidazione coatta amministrativa della «Anthologia S.r.l. in liquidazione», in Milano e nomina dei commissari liquidatori. (17A01040). *Pag.* 22

DECRETO 31 gennaio 2017.

Liquidazione coatta amministrativa della «Società cooperativa Coopedit a r.l.», in Casale Monferrato e nomina del commissario liquidatore. (17A01049). *Pag.* 23

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Agenzia italiana del farmaco

Sospensione dell'autorizzazione alla produzione di medicinali per uso umano, rilasciata alla società «Kedron S.p.a.». (17A00712). *Pag.* 24

Revoca dell'autorizzazione alla produzione di gas medicinali per uso umano, rilasciata alla società «Argon S.r.l.». (17A00713). *Pag.* 24

Assessorato dell'economia della Regione siciliana

Scioglimento degli organi con funzioni di amministrazione e di controllo e messa in amministrazione straordinaria della Banca Senatore Pietro Grammatico di Paceco - Credito cooperativo, in Paceco. (17A01050). *Pag.* 24

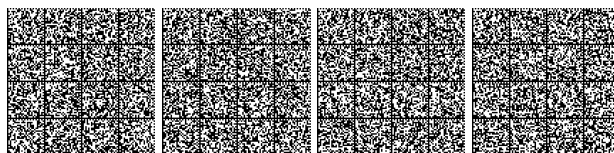
Ministero dell'interno

Riconoscimento della personalità giuridica alla «Chiesa-Santuario Santa Maria di Colonna», in Trani. (17A01038). *Pag.* 24

Riconoscimento della personalità giuridica alla «Regione italiana Prelatura dell'Opus Dei», in Milano. (17A01039). *Pag.* 24

Ministero dello sviluppo economico

Decadenza dell'autorizzazione all'esercizio dell'attività fiduciaria rilasciata alla società «Master Fiduciaria S.r.l. in liquidazione», in Milano. (17A01041). *Pag.* 24



SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 9**Agenzia italiana del farmaco**

DETERMINA 11 gennaio 2017.

Classificazione del medicinale per uso umano «Kovaltry», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 12/2017). (17A00533)

DETERMINA 18 gennaio 2017.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Imlygic», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 39/2017). (17A00534)

DETERMINA 18 gennaio 2017.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Sevelamer Carbonato Zentiva», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 41/2017). (17A00535)

DETERMINA 18 gennaio 2017.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Cardicor», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 42/2017). (17A00536)

DETERMINA 18 gennaio 2017.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Alpha-gan», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 43/2017). (17A00537)

DETERMINA 18 gennaio 2017.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Surovast», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 44/2017). (17A00538)

DETERMINA 18 gennaio 2017.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Rosuvastatina EG», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 46/2017). (17A00539)

DETERMINA 18 gennaio 2017.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Magnevist», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 49/2017). (17A00540)

DETERMINA 18 gennaio 2017.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Cardicor», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 51/2017). (17A00541)

DETERMINA 18 gennaio 2017.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Etoricoxib Sandoz», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 52/2017). (17A00542)

DETERMINA 18 gennaio 2017.

Classificazione del medicinale per uso umano «Praxbind», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 54/2017). (17A00543)

DETERMINA 18 gennaio 2017.

Classificazione del medicinale per uso umano «Otezla», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 70/2017). (17A00544)

DETERMINA 18 gennaio 2017.

Regime di rimborsabilità e prezzo a seguito di nuove indicazioni terapeutiche del medicinale per uso umano «Tresiba». (Determina n. 71/2017). (17A00545)

DETERMINA 19 gennaio 2017.

Classificazione del medicinale per uso umano «Zalviso», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 74/2017). (17A00546)

DETERMINA 19 gennaio 2017.

Classificazione del medicinale per uso umano «Nucala», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 75/2017). (17A00547)

DETERMINA 19 gennaio 2017.

Classificazione del medicinale per uso umano «Iblias», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 76/2017). (17A00548)

DETERMINA 19 gennaio 2017.

Attività di rimborso alle regioni, per la compensazione del ripiano dell'eccedenza del tetto di spesa del medicinale per uso umano «Kalydeco». (Determina n. 77/2017). (17A00549)

DETERMINA 19 gennaio 2017.

Regime di rimborsabilità e prezzo del medicinale per uso umano «Genvoya». (Determina n. 78/2017). (17A00550)

DETERMINA 19 gennaio 2017.

Attività di rimborso alle regioni, per la compensazione del ripiano dell'eccedenza del tetto di spesa del medicinale per uso umano «Grazax». (Determina n. 79/2017). (17A00551)



DETERMINA 19 gennaio 2017.

Regime di rimborsabilità e prezzo del medicinale per uso umano «Idelvon». (Determina n. 83/2017). (17A00552)

DETERMINA 19 gennaio 2017.

Classificazione del medicinale per uso umano «Adasuve», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 86/2017). (17A00553)

DETERMINA 19 gennaio 2017.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Elocom», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 88/2017). (17A00554)

DETERMINA 19 gennaio 2017.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Toujeo», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 90/2017). (17A00555)

DETERMINA 19 gennaio 2017.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Teicoplanina Sandoz», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 91/2017). (17A00556)

DETERMINA 20 gennaio 2017.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Brufen», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 103/2017). (17A00679)

DETERMINA 20 gennaio 2017.

Classificazione del medicinale per uso umano «Orphacol», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 94/2017). (17A00680)

DETERMINA 20 gennaio 2017.

Rinegoziazione del medicinale per uso umano «Letrozolo EG», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 93/2017). (17A00681)

DETERMINA 20 gennaio 2017.

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale per uso umano «Translarna». (Determina n. 107/2017). (17A00682)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rupatadina EG» (17A00557)

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Dulcolax» (17A00558)

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Dulcolax» (17A00559)

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Adalat Crono» (17A00560)

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Muscoril» (17A00561)

Revoca, su rinuncia AIC, rilasciata con procedura di importazione parallela, del medicinale per uso umano «Ente-rogermina». (17A00562)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Saquinavir Sandoz». (17A00563)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Vere-rel» (17A00564)

Revoca, su rinuncia AIC, rilasciata con procedura di importazione parallela, del medicinale per uso umano «Pevaryl». (17A00565)

Revoca, su rinuncia AIC, rilasciata con procedura di importazione parallela, del medicinale per uso umano «Sirdalud». (17A00566)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Viaspan» (17A00567)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Simvastatina Doc Generici». (17A00568)

Revoca della sospensione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lisamethyle». (17A00569)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Alikres» (17A00570)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Bosentan Aurobindo» (17A00571)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Wrom» (17A00572)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Reumaflex» (17A00573)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tachifludex» (17A00574)



Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Maalox» (17A00575)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Neo Borocillina gola dolore» (17A00576)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Dolaut gola» (17A00577)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ramipril e Amlodipina Doc Generici» (17A00578)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Jitide» (17A00579)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Costilax» (17A00580)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Glicerolo FG» (17A00581)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Epaclob» (17A00582)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Aspirinaact dolore e infiammazione» (17A00583)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Epilax» (17A00584)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Felax» (17A00585)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Olmesartan Medoxomil e Idroclorotiazide Daiichi Sankyo». (17A00586)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ketolis». (17A00587)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Olmesartan Medoxomil Daiichi Sankyo». (17A00588)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Acarbosio Doc Generici». (17A00589)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ossicodone e Naloxone Ethypharm». (17A00590)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Momentfene». (17A00591)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lansoprazolo EG». (17A00592)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amoxicillina DSM Sinochem Pharmaceuticals Netherlands B.V.». (17A00593)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Augmentin». (17A00594)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rupatadina DOC Generici». (17A00595)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Carreflor» (17A00596)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Olmesartan e Idroclorotiazide Aurobindo». (17A00597)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Metother» (17A00598)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Clozapina Mylan» (17A00599)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Produxen» (17A00600)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nevirapina Teva Italia» (17A00601)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Alendronato EG» (17A00602)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Etoricoxib Glenmark» (17A00603)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ramipril Eurogenerici» (17A00604)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Revenant» (17A00605)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sildenafil Epifarma» (17A00606)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sildenafil IG Farmaceutici» (17A00607)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sildenafil Ipso Pharma». (17A00608)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sildenafil Pharmeg» (17A00609)



Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Blumirtax» (17A00610)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Esmololo Cloridrato Hikma» (17A00611)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Bosentan Cipla». (17A00683)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gabesato Mesilato Biofer». (17A00684)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tamsulosin Mylan Generics». (17A00685)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Atorvastatina Sandoz GMBH». (17A00686)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Dutasteride Zentiva». (17A00687)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pieralzan». (17A00688)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Duloxetina Substipharma». (17A00689)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Dutasteride Germed». (17A00690)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gliclazide Teva». (17A00691)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Okitask». (17A00692)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Arnimed». (17A00693)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Levetiracetam Aurobindo Italia» (17A00694)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tramadol e Paracetamol Aurobindo» (17A00695)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amlodipina e Valsartan DOC». (17A00696)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amoxicillina Ratio-pharm». (17A00697)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Vancomicina Hospira» (17A00698)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Anzatax» (17A00699)

Integrazione alla determina V&A/324/2016 del 17 febbraio 2016 relativa al medicinale per uso umano «Certican». (17A00700)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Metformina Hexal» (17A00701)

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Pantor» (17A00702)

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Pantor» (17A00703)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Atropina Solfato Laboratoire Aguetant». (17A00704)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Bicalutamide Sun» (17A00705)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lattulosio Teva» (17A00706)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ramipril e Idroclorotiazide Zentiva». (17A00707)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Decuster» (17A00708)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gemcitabina Aurobindo Pharma Italia» (17A00709)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Diesan» (17A00710)

Autorizzazione del trasferimento di titolarità dell'AIC del medicinale per uso umano «Leponex» (17A00711)

