

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE PRIMA

Roma - Martedì, 17 aprile 2018

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 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 (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 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@giustiziacerit.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

ATTI DEGLI ORGANI COSTITUZIONALI

Parlamento nazionale

Convocazione del Parlamento in seduta

comune. (18A02843)..... Pag. 1

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero della salute

DECRETO 2 marzo 2018.

Modalità operative di funzionamento dell'anagrafe informatizzata delle aziende dei lagomorfi d'allevamento e di animali di altre specie. (18A02673)..... Pag. 1

Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali

DECRETO 13 febbraio 2018.

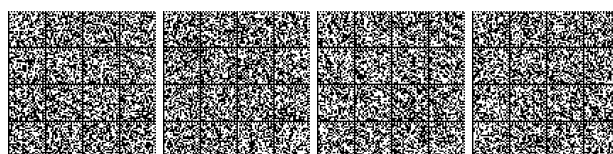
Nuove disposizioni nazionali in materia di riconoscimento e controllo delle organizzazioni di produttori del settore dell'olio di oliva e delle olive da tavola e loro associazioni. (18A02672). Pag. 6

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

Agenzia italiana del farmaco

DETERMINA 11 aprile 2018.

Inserimento del medicinale bevacizumab (Avastin) nell'elenco dei medicinali erogabili a totale carico del Servizio sanitario nazionale, ai sensi della legge 23 dicembre 1996, n. 648, per il trattamento della compromissione visiva dovuta a edema maculare diabetico. (Determina n. 611/2018). (18A02769)..... Pag. 12



ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI**Agenzia italiana del farmaco**

Rettifica della determina AAM/PPA n. 83 del 30 gennaio 2018 e del relativo estratto, concernente la modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fibro-Vein». (18A02479). Pag. 15

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ondansetron Accord Healthcare». (18A02687). Pag. 15

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Typhim VI» (18A02688). Pag. 15

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tachipirina» (18A02689). Pag. 16

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Dana-trol» (18A02690). Pag. 16

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fripass» (18A02691) Pag. 16

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Benzidamina Mylan Pharma» (18A02692). Pag. 17

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Normix», con conseguente modifica stampati. (18A02696). Pag. 18

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Redary», con conseguente modifica stampati. (18A02697). Pag. 19

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Flonorm», con conseguente modifica stampati. (18A02698). Pag. 19

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura decentrata, del medicinale per uso umano «Fluoxetina Accord», con conseguente modifica stampati. (18A02699) Pag. 19

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura decentrata, del medicinale per uso umano «Valsartan Mylan Generics Italia», con conseguente modifica stampati. (18A02700) Pag. 20

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura decentrata, del medicinale per uso umano «Ramates», con conseguente modifica stampati. (18A02701). Pag. 20

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Icomb» (18A02765). Pag. 21

Ministero dell'interno

Nomina della commissione straordinaria di liquidazione cui affidare la gestione del dissesto finanziario del Comune di Ardea. (18A02679) Pag. 21

Nomina della commissione straordinaria di liquidazione cui affidare la gestione del dissesto finanziario del Comune di Terni. (18A02680). Pag. 21

Nomina della commissione straordinaria di liquidazione cui affidare la gestione del dissesto finanziario del Comune di Cariati. (18A02681) Pag. 21

Ministero della salute

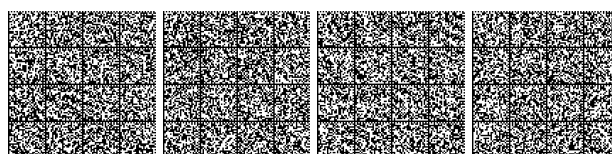
Registrazione mediante procedura centralizzata, attribuzione del numero identificativo nazionale (N.I.N.) e regime di dispensazione del medicinale per uso veterinario «Nobilis IB Primo QX». (18A02674) Pag. 22

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Polisulfan 100, 100mg/g» premiscela per alimenti medicamentosi per suini e conigli. (18A02675). Pag. 22

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Bovigen scour». (18A02676). Pag. 22

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Effipro» soluzione spot on per cani di taglia piccola, media, grande e gigante e «Effipro» soluzione spot on per gatti. (18A02677) Pag. 23

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Rolpon Dog» shampoo. (18A02678). Pag. 23



RETTIFICHE**ERRATA-CORRIGE**

Avviso concernente il comunicato dell'Agenzia italiana del farmaco, relativo all'interpretazione dell'estratto della determina FV n. aM 15/2018 del 29 gennaio 2018, recante: «Revoca dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano "Magnograft"». (18A02695). Pag. . . 24

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 19**Agenzia italiana del farmaco**

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Bicalutamide Bluefish» (18A02448)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Promixin» (18A02449)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pronto Platamine» (18A02451)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Filena» (18A02452)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Antispasmina Colica» (18A02453)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Broncho Munal» (18A02454)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Duovent» (18A02455)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Kaumatuss» (18A02457)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Daonil» (18A02458)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Naristar» (18A02459)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Berny» (18A02460)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gemcitabina Aurobindo Pharma Italia». (18A02461)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gliclazide Mylan Generics Italia». (18A02462)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso umano «Zyban», «Wellbutrin» e «Elontril». (18A02463)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Colecalciferolo Pharmeg» (18A02464)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lampard» (18A02465)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Muphoran» (18A02466)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Stadium» (18A02467)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Seloken» (18A02468)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ketoftil» (18A02469)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Taiper» (18A02470)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Bodix» (18A02471)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Alamut» (18A02472)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso umano «Acarden» e «Nebiscon» (18A02473)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Trometan» (18A02474)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Colecalciferolo IG Farmaceutici». (18A02475)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ceftazidima Alfasigma» (18A02476)



Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sodio Valproato Zentiva». (18A02477)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Summa» (18A02478)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Alprazolam Aurobindo» (18A02450)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ketesse» (18A02456)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Travoprost e Timololo Zentiva» (18A02480)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pioglitazone e Metformina Doc» (18A02481)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Darunavir Zentiva» (18A02482)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ecuhead» (18A02483)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rosuvastatina Tecnigen» (18A02484)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amoxicillina Aurobindo Italia» (18A02485)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Atorvastatina Aurobindo» (18A02486)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Dutasteride Sagaem» (18A02487)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Dutasteride Mylan» (18A02488)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mypreg» (18A02489)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Duloxetina Almus» (18A02490)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rosuvastatina Galenicum» (18A02491)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tramadolo e Paracetamolo Aristo» (18A02492)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tigeciclina Mylan Pharma» (18A02493)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Olmesartan Medoxomil e Amlodipina Sandoz». (18A02494)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gleukos» (18A02495)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Clopidogrel Laboratori Eurogenerici» (18A02496)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Elutatis» (18A02497)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Linezolid Accord Healthcare» (18A02498)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Monoprost» (18A02499)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Desloratadina Aurobindo Italia» (18A02500)

