

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE PRIMA

Roma - Venerdì, 10 aprile 2009

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 - LIBRERIA DELLO STATO - PIAZZA G. VERDI 10 - 00198 ROMA - CENTRALINO 06-85081

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 per l'inserimento degli atti nella **Gazzetta Ufficiale** telematica, 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: gazzettaufficiale@giustizia.it, curando che nella nota cartacea di trasmissione siano chiaramente riportati gli estremi dell'invio telematico (mittente, oggetto e data).

SOMMARIO

DECRETI PRESIDENZIALI

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI
MINISTRI 20 marzo 2009.

Deroga al limite del 20 per cento delle giacenze di cui al comma 8, dell'articolo 77-*quater* del decreto-legge 25 giugno 2008, n. 112, convertito, con modificazioni, dalla legge 6 agosto 2008, n. 133, per gli enti del comparto sanitario della regione Puglia. (09A03922) Pag. 1

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI
MINISTRI 20 marzo 2009.

Programmazione transitoria dei flussi di ingresso dei lavoratori extracomunitari stagionali, nel territorio dello Stato, per l'anno 2009. (09A04218) Pag. 2

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI
MINISTRI 27 marzo 2009.

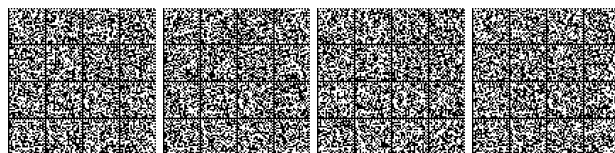
Proroga degli stati di emergenza in relazione, rispettivamente, all'evento franoso verificatosi il 30 aprile 2006 nella frazione Pilastri nel territorio del comune di Ischia, in provincia di Napoli, nonché al grave movimento franoso nel territorio del comune di Montaguto, in provincia di Avellino. (09A03902) Pag. 2

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI
MINISTRI 9 aprile 2009.

Proroga dello stato di emergenza in materia di bonifica e di risanamento ambientale dei suoli, delle falde e dei sedimenti inquinati, nonché in materia di tutela delle acque superficiali e sotterranee e dei cicli di depurazione nella regione Siciliana. (09A04319) Pag. 3

ORDINANZA DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI
MINISTRI 9 aprile 2009.

Ulteriori disposizioni urgenti conseguenti agli eventi sismici che hanno colpito la provincia dell'Aquila ed altri comuni della regione Abruzzo il giorno 6 aprile 2009. (Ordinanza n. 3754). (09A04320) Pag. 4



DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI**Ministero della giustizia**

PROVVEDIMENTO 5 febbraio 2009.

Iscrizione nel registro degli organismi deputati a gestire tentativi di conciliazione, dell'organismo non autonomo costituito dalla Camera di commercio, industria, artigianato e agricoltura di Macerata, denominato «Sportello di conciliazione». (09A03809) Pag. 7

PROVVEDIMENTO 2 marzo 2009.

Iscrizione nel registro degli organismi deputati a gestire tentativi di conciliazione, dell'organismo non autonomo costituito dalla Camera di commercio, industria, artigianato e agricoltura di Rieti, denominato «Sportello di Conciliazione». (09A03810) Pag. 8

**Ministero dell'economia
e delle finanze**

DECRETO 9 aprile 2009.

Sospensione degli adempimenti e dei versamenti tributari a favore dei soggetti residenti nel territorio della provincia di L'Aquila, colpiti dal terremoto del 6 aprile 2009. (09A04323) Pag. 9

**Ministero
dello sviluppo economico**

DECRETO 12 marzo 2009.

Nomina del commissario straordinario della S.p.A. Lineapiù, in amministrazione straordinaria. (09A03914) ... Pag. 10

**Ministero delle infrastrutture
e dei trasporti**

DECRETO 16 marzo 2009.

Approvazione del modello della patente nautica. (09A03815) Pag. 10

**Ministero dell'istruzione,
dell'università e della ricerca**

DECRETO 27 marzo 2009.

Modalità di svolgimento delle elezioni per la costituzione delle commissioni giudicatrici di valutazione comparativa per il reclutamento dei professori e dei ricercatori universitari. (09A03907) Pag. 12

**Ministero del lavoro, della salute
e delle politiche sociali**

DECRETO 4 marzo 2009.

Riconoscimento, alla sig.ra Bohmker Geb Muller Margit, di titolo di studio estero abilitante all'esercizio in Italia della professione di fisioterapista. (09A03816) Pag. 13

DECRETO 12 marzo 2009.

Riconoscimento, alla sig.ra Zamfir Sibeche Valeria, di titolo di studio estero abilitante all'esercizio in Italia della professione di infermiere. (09A03817) Pag. 14

DECRETO 12 marzo 2009.

Riconoscimento, alla sig.ra Pican Georgiana, di titolo di studio estero abilitante all'esercizio in Italia della professione di infermiere. (09A03845) Pag. 15

DECRETO 12 marzo 2009.

Riconoscimento, alla sig.ra Rinca Pintrijel Alina Catalina, di titolo di studio estero abilitante all'esercizio in Italia della professione di infermiere. (09A03903) Pag. 15

DECRETO 12 marzo 2009.

Riconoscimento, alla sig.ra Dohot Ouatu Iuliana Carmen, di titolo di studio estero abilitante all'esercizio in Italia della professione di infermiere. (09A03904) Pag. 16

DECRETO 12 marzo 2009.

Riconoscimento, alla sig.ra Peiov Emanuela Rafaela, di titolo di studio estero abilitante all'esercizio in Italia della professione di infermiere. (09A03906) Pag. 17

DECRETO 12 marzo 2009.

Riconoscimento, alla sig.ra Marin Arregui Maria Luisa, di titolo di studio estero abilitante all'esercizio in Italia della professione di fisioterapista. (09A03814) Pag. 17

DECRETO 23 marzo 2009.

Nomina di un componente del comitato provinciale INPS di Reggio Emilia. (09A03905) Pag. 18

**Ministero delle politiche agricole
alimentari e forestali**

DECRETO 25 marzo 2009.

Proroga dell'autorizzazione rilasciata all'organismo denominato «IS.ME.CERT - Istituto mediterraneo di certificazione agroalimentare» ad effettuare i controlli sulla denominazione di origine protetta «Fico Bianco del Cilento». (09A03834) Pag. 18



DECRETO 30 marzo 2009.

Dichiarazione del carattere di eccezionalità degli eventi calamitosi verificatisi nei territori della regione Lombardia. (09A03938) Pag. 19

DECRETO 30 marzo 2009.

Dichiarazione del carattere di eccezionalità degli eventi calamitosi verificatisi nei territori della regione Piemonte. (09A03939) Pag. 20

CIRCOLARI

Presidenza del Consiglio dei Ministri

CIRCOLARE 27 marzo 2009.

Criteri per la comunicazione di informazioni relative al partenariato pubblico-privato ai sensi dell'articolo 44, comma 1-bis del decreto-legge 31 dicembre 2007, n. 248 convertito, con modificazioni, dall'articolo 1, comma 1 della legge 28 febbraio 2008, n. 31. (09A04127) Pag. 21

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Segretariato generale della Presidenza della Repubblica:

Revoca di decreto di conferimento di onorificenza dell'ordine «Al merito della Repubblica italiana». (09A03808) . . . Pag. 26

Ministero della giustizia:

Comunicato relativo al decreto del Presidente della Repubblica 6 febbraio 2009, n. 21, recante: «Regolamento di esecuzione delle disposizioni di cui al regolamento (CE) n. 648/2004 relativo ai detergenti.». (09A04249) Pag. 26

Ministero dell'interno:

Estinzione della Confraternita del Purgatorio in San Maurizio, in Frattaminore. (09A03811) Pag. 26

Estinzione della Confraternita del SS. Sacramento in San Maurizio, in Frattaminore. (09A03812) Pag. 26

Estinzione della Confraternita del SS. Rosario in San Maurizio, in Frattaminore. (09A03813) Pag. 26

Ministero dell'economia e delle finanze:

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo (09A03937) Pag. 26

Ministero dell'istruzione, dell'università e della ricerca:

Iscrizione nell'elenco delle istituzioni scolastiche idonee a rilasciare il diploma di Baccellierato Internazionale, dell'istituzione scolastica «Stockholm International School» - Svezia. (09A03819) Pag. 27

Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali:

Proposta di riconoscimento della indicazione geografica protetta «Aglio Bianco Piacentino». (09A03836) Pag. 27

Domanda di registrazione della denominazione «Makói Vöröshagyma» o «Makói Hagyma» ai sensi dell'articolo 5, del regolamento (CE) n. 510/06 del Consiglio relativo alla protezione delle indicazioni geografiche e delle denominazioni d'origine dei prodotti agricoli e alimentari. (09A03835) Pag. 30

Agenzia italiana del farmaco:

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Siccafluid». (09A04105) Pag. 30

Comunicato di nuova indicazione terapeutica relativo ai medicinali per uso umano «Abseamed e Binocrit». (09A04104) . . . Pag. 30

Comunicato di rettifica concernente l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Hizaar». (09A04102) . . . Pag. 31

Comunicato di rettifica concernente l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Forzaar». (09A04103) . . . Pag. 31

Regione autonoma Friuli-Venezia Giulia:

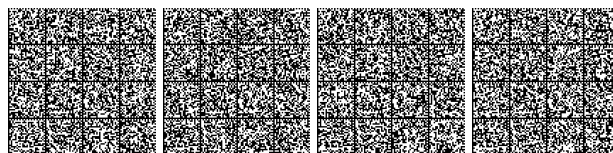
Sostituzione del liquidatore della cooperativa «Roma Trasporti - Società cooperativa a r.l. di Produzione e Lavoro», in Trieste. (09A03807) Pag. 31

Provincia autonoma di Trento:

Elenco dei comuni catastali della provincia di Trento per i quali sono state completate le operazioni di aggiornamento della banca dati catastale in relazione alle variazioni di coltura derivanti dalle dichiarazioni presentate ai fini dell'erogazione dei contributi agricoli. (09A03921) Pag. 31

Autorità di bacino del fiume Tevere:

Modifiche ed integrazioni al piano stralcio di bacino per l'assetto idrogeologico - P.A.I. approvato con decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri del 10 novembre 2006, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana n. 33 del 9 febbraio 2007. (09A03915) Pag. 33



SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 46**Agenzia italiana del farmaco**

DETERMINAZIONE 16 marzo 2009

Classificazione del medicinale per uso umano «Vesiker» (solifenacina), ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (09A03685)

DETERMINAZIONE 16 marzo 2009

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Ebixa» (memantina), ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (09A03687)

DETERMINAZIONE 19 marzo 2009

Classificazione del medicinale per uso umano «Venlafaxina Winthrop» (venlafaxina), ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (09A03686)

DETERMINAZIONE 19 marzo 2009

Rinegoziazione del medicinale per uso umano «Contrathion» (pralidossina metilsolfato), ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (09A03688)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Flucomicin» (09A03652)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amlidona» (09A03653)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Brimonidina EG» (09A03654)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lortaan» (09A03655)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Molaxole» (09A03656)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Glimepiride Winthrop» (09A03657)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Neo-Lotan» (09A03658)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Losaprex» (09A03659)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Osmohale» (09A03660)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fluconazolo B. Braun» (09A03661)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Unlevo» (09A03662)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ramipril Hexal AG» (09A03663)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Famciclovir Arrow» (09A03664)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Benazepril Sandoz» (09A03665)

Variazione del tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Ratacand» (09A03666)

Variazione del tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Placitaxel Mylan Generics» (09A03667)

Variazione del tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Revaxis» (09A03668)

Variazione del tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Caverject» (09A03669)

Variazione del tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Flexbumin» (09A03670)

Variazione del tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Lamotrigina Doc» (09A03671)

Variazione del tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Citalopram Sandoz BV» (09A03672)

Variazione del tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Gabitril» (09A03673)



Variazione del tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Glimepiride Sandoz» (09A03674)

Variazione del tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Fluoxetina Mylan Generics» (09A03675)

Variazione del tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Uniclar». (09A03676)

Variazione del tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Nasonex» (09A03677)

Variazione del tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Rinelon» (09A03678)

Variazione del tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Glimepiride Winthrop» (09A03679)

Variazione del tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Ziaxe» (09A03680)

Variazione del tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Tarka» (09A03681)

Variazione del tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Doxazosin Winthrop» (09A03682)

Variazione del tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Lipres» (09A03683)

Variazione del tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Mirtazapina Sandoz» (09A03684)

Nuova indicazione terapeutica del medicinale per uso umano «Enbrel» (09A03689)

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 47

Agenzia italiana del farmaco

DETERMINAZIONE 27 marzo 2009

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale «Toviaz» (fesoterodina) - autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determinazione/C n. 264/2009). (09A04098)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Loperamide Hexal» (09A04028)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ferlatum» (09A04029)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ibixacin» (09A03990)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mesalazina Mylan Generics» (09A03991)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amiodarone Biologici Italia Laboratories» (09A03992)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Aristamid» (09A03993)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ondansetron Biologici Italia Laboratories» (09A03994)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Helicokit» (09A03995)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ketorolac RK» (09A03996)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ketatrium» (09A03997)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Omeprazolo RK» (09A03998)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Omeprazolo IPD» (09A03999)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Obegon» (09A04000)



Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Acido Alendronico Epifarma» (09A04001)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Herzatec» (09A04002)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ramipril IG Farmaceutici» (09A04003)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rameg» (09A04004)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ramipril Ipso Pharma» (09A04005)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ramipril FG» (09A04006)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ramipril Epifarma» (09A04007)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Syntroxine» (09A04014)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Indicam» (09A04015)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Inforce» (09A04016)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Supposte Glicerina Pfizer Consumer Health Care» (09A04035)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lidrian» (09A04008)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nicorette» (09A04045)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cibalginafor» (09A04009)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Benazepril e Idroclorotiazide Actavis» (09A03987)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Benazepril Idroclorotiazide Sandoz» (09A03988)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Benazepril Idroclorotiazide EG» (09A03989)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Quinapril e Idroclorotiazide Mithridatum» (09A03971)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Betaistina DOC» (09A03972)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Vincristina Teva Italia» (09A03973)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Brimonidina Mylan Generics» (09A03974)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Betaistina DOC Generici» (09A03975)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mencevax Acwy» (09A03976)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Brimonidina Ratiopharm» (09A03977)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Doxazosina Pensa» (09A03978)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Betaistina Actavis» (09A03979)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Bicalutamide Hikma» (09A03980)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Betaistina Teva Italia» (09A03981)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Betaistina Teva» (09A03982)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Brimostill» (09A03983)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Quinapril TAM» (09A03984)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Octalbin» (09A03985)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Bicalutamide DOC Generici» (09A03986)



Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Esopral» (09A04011)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Acarbosio Mylan Generics» (09A04012)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Plasmavolume» (09A04010)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Alendronato Alter» (09A04013)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Toradiur» (09A04017)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Verapamil Germed Pliva» (09A04018)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ciprofloxacina Special Product's Line» (09A04019)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Peptizol» (09A04020)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tilade» (09A04021)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fluifort» (09A04022)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Aracytin» (09A04023)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Efferalgan» (09A04024)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Brexivel» (09A04025)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ranitidina Angenerico» (09A04026)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Iridina Due» (09A04027)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Laberpex» (09A04030)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Alprazolam Germed» (09A04031)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fidato» (09A04032)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Daverium» (09A04033)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Dulcolax» (09A04034)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tantum Activ Gola» (09A04036)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Flurbiprofene Ratiopharm Italia» (09A04037)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Digestivo Giuliani» (09A04038)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Flubifix» (09A04039)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Carbocisteina Ratiopharm Italia» (09A04040)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Benactiv Gola» (09A04041)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lipsin» (09A04042)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ventolin» (09A04043)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Aciclovir Pensa» (09A04044)



Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Famciclovir LPB» (09A04046)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Codamol» (09A04047)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio di alcuni medicinale per uso umano (09A04048)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Megestrol PHT» (09A04049)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Quorum» (09A04050)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio di alcuni medicinali per uso umano (09A04051)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Loftyb» (09A04052)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rabolen» (09A04053)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Clotrimazolo Epifarma» (09A04054)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Atenololo Ipso Pharma» (09A04055)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Seldomalfa» (09A04056)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio di alcuni medicinali per uso umano (09A04057)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Wellbutrin» (09A04058)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Profendol» (09A04059)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nicotinell Mint» (09A04060)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Clozapina Hexal» (09A04061)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Maveral» (09A04062)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Dumirox» (09A04063)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fevarin» (09A04064)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Benaprex» (09A04065)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tevetenz» (09A04066)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Zyban» (09A04067)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Hexvix» (09A04068)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Voluven» (09A04069)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Vivaglobin» (09A04070)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Subcuvia» (09A04071)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Glucophage» (09A04072)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amlodipina Winthrop» (09A04073)



Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amlodipina Teva» (09A04074)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Grazax» (09A04075)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Citalopram Arrow» (09A04076)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amixal» (09A04077)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amielect» (09A04078)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Atarax» (09A04079)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Duspatalin» (09A04080)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Daktarin» (09A04081)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Fastum» (09A04082)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Nicorette» (09A04083)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Flector Ep» (09A04084)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Flector Ep» (09A04085)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Mercilon» (09A04086)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Nicorette» (09A04087)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Nureflex» (09A04088)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Nureflex» (09A04089)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Nurofen» (09A04090)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Sirdalud» (09A04091)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Stilnox» (09A04092)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Tobral» (09A04093)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Voltaren Emulgel» (09A04094)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Yasmin» (09A04095)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Yasmin» (09A04096)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Zymafluor» (09A04097)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Nutriplus Lipid» (09A04099)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Nutrispecial Lipid» (09A04100)

Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Nutriperi Lipid» (09A04101)

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 48

Agenzia italiana del farmaco

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Zinpel» (09A03189)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Naxim» (09A03190)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Metamizolo Sodico Brunifarma» (09A03191)



Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ferplex Fob» (09A03192)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Azimil» (09A03193)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Metamizolo Sodico ABC» (09A03194)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Potassio Cloruro FKI» (09A03195)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Diseon» (09A03196)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Alpha D3» (09A03197)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cefixoral» (09A03198)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Suprax» (09A03199)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Levotuss» (09A03200)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Bactroban» (09A03201)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Efferalgan» (09A03202)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ramipril Eurogenerici» (09A03203)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sotalolo Teva» (09A03204)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Omeprazolo EG» (09A03205)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fluoxetina Ratiopharm» (09A03206)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Oxaliplatino Winthrop» (09A03207)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Eloxatin» (09A03208)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mirtazapina EG» (09A03209)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Metvix» (09A03210)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Perfalgan» (09A03211)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Jurnista» (09A03212)

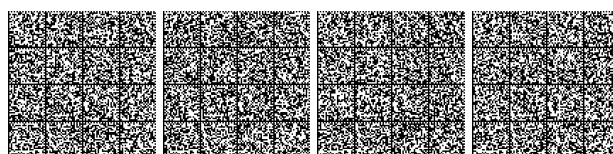
Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Valcyte» (09A03213)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Aromasin» (09A03214)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Azyter» (09A03215)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Azyter» (09A03216)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Terbinafina Mylan Generics» (09A03217)



Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Chirocaine» (09A03218)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Claritromicina Mylan Generics» (09A03219)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nicotinell Mint» (09A03220)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nutriplus Lipid» (09A03221)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nutriperi Lipid» (09A03222)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nutrispecial Lipid senza elettroliti» (09A03223)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nutrispecial Lipid» (09A03224)

Variazione di tipo II, secondo procedura di mutuo riconoscimento, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nutriplus Lipid senza elettroliti» (09A03225)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ditanrix» (09A03226)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fluoxetina» (09A03227)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Albicans» (09A03228)

Revoca, su rinuncia, delle autorizzazioni all'immissione in commercio di alcuni medicinali per uso umano (09A03229)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nicardipina Pensa» (09A03230)

Rettifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Naprossene Sodico Recogen» (09A03231)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Copaxone» (09A03232)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Diritros» (09A03233)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio di alcuni medicinali per uso umano (09A03234)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Avalox» (09A03235)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Co Efferalgan» (09A03236)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Eparina BMS» (09A03237)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fluoxetina Teva Italia» (09A03238)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Esclima» (09A03239)

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Medramil» (09A03240)

