Spediz. abb. post. 45% - art. 2, comma 20/b Legge 23-12-1996, n. 662 - Filiale di Roma

GAZZETT

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:
 - 1ª Serie speciale: Corte costituzionale (pubblicata il mercoledi)
 - 2ª Serie speciale: Comunità europee (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 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

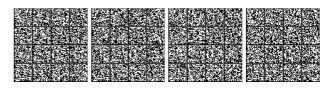
DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 20 marzo 2009.

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 20 marzo 2009.

 DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 27 marzo 2009.

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 9 aprile 2009.

ORDINANZA DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 9 aprile 2009.



DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero della giustizia

PROVVEDIMENTO 5 febbraio 2009.

PROVVEDIMENTO 2 marzo 2009.

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. (09403914)... Pag. 10

Ministero delle infrastrutture e dei trasporti

DECRETO 16 marzo 2009.

Ministero dell'istruzione, dell'università e della ricerca

DECRETO 27 marzo 2009.

Ministero del lavoro, della salute e delle politiche sociali

DECRETO 4 marzo 2009.

DECRETO 12 marzo 2009.

DECRETO 12 marzo 2009.

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.

DECRETO 12 marzo 2009.

DECRETO 12 marzo 2009.

DECRETO 23 marzo 2009.

Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali

DECRETO 25 marzo 2009.

 DECRETO 30 marzo 2009.

DECRETO 30 marzo 2009.

CIRCOLARI

Presidenza del Consiglio dei Ministri

CIRCOLARE 27 marzo 2009.

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:

Ministero dell'interno:

Ministero dell'economia e delle finanze:

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

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

Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali:

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. (09403835)...... Pag. 30

Agenzia italiana del farmaco:

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:

Provincia autonoma di Trento:

Autorità di bacino del fiume Tevere:



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. (09403687)

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». (09403676)

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 «Ziaxel» (09403680)

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 «Ketartrium» (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 «Megestrolo 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 «Loftyl» (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» (09404080)

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» (09404088)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Nureflex» (09404089)

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Nurofen» (09404090)

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» (09403191)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ferplex Fol» (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» (09403202)

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» (09403206)

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» (09403222)

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)