

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE PRIMA

Roma - Giovedì, 11 dicembre 2008

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 AGLI ABBONATI

Dal 20 ottobre vengono resi noti nelle ultime pagine della *Gazzetta Ufficiale* i canoni di abbonamento per l'anno 2009. Contemporaneamente vengono inviate le offerte di rinnovo agli abbonati, complete di bollettini postali precompilati per la conferma dell'abbonamento stesso. Si pregano i signori abbonati di far uso di questi bollettini.

Si rammenta che la campagna di abbonamento avrà termine il 26 gennaio 2009.

Si pregano comunque gli abbonati che non intendano effettuare il rinnovo per il 2009 di darne comunicazione via fax al Settore Gestione *Gazzetta Ufficiale* (nr. 06-8508-2520) ovvero al proprio fornitore.

SOMMARIO

LEGGI ED ALTRI ATTI NORMATIVI

DECRETO LEGISLATIVO 19 novembre 2008, n. 194.

Disciplina delle modalità di rifinanziamento dei controlli sanitari ufficiali in attuazione del regolamento (CE) n. 882/2004 Pag. 8

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Presidenza
del Consiglio dei Ministri

ORDINANZA 3 dicembre 2008.

Disposizioni urgenti di protezione civile. (Ordinanza n. 3719) Pag. 20

Ministero della giustizia

DECRETO 24 novembre 2008.

Riconoscimento, alla sig.ra Dacef (Zimbilschi) Mioara, di titolo di studio estero, quale titolo abilitante per l'esercizio in Italia della professione di psicologo Pag. 23

DECRETO 24 novembre 2008.

Riconoscimento, alla sig.ra Celico Marcela Alejandra, di titolo di studio estero, quale titolo abilitante per l'esercizio in Italia della professione di psicologo e all'attività di psicoterapeuta Pag. 23

Ministero della difesa

DECRETO 11 settembre 2008.

Dismissione dei beni del demanio militare aeronautico dell'aeroporto di Verona Villafranca Pag. 24

DECRETO 11 settembre 2008.

Dismissione dei beni del demanio militare aeronautico dell'aeroporto «A. Papola» di Brindisi Casale Pag. 25

DECRETO 11 settembre 2008.

Dismissione dei beni del demanio militare aeronautico dell'aeroporto «Sant'Angelo» di Treviso Pag. 27

**Ministero dell'economia
e delle finanze**

DECRETO 14 novembre 2008.

Indicazione del prezzo medio ponderato dei buoni ordinari del Tesoro a 94 e 367 giorni, relativi all'emissione del 14 novembre 2008 Pag. 28

**Ministero
dello sviluppo economico**

DECRETO 24 ottobre 2008.

Deposito telematico delle istanze connesse alle domande di brevetto per invenzioni industriali e modelli di utilità, alle domande di registrazione di disegni e modelli industriali e di marchi d'impresa nonché ai titoli di proprietà industriale concessi. Pag. 28

DECRETO 12 novembre 2008.

Scioglimento della società cooperativa «La Floricola Tavianese soc. coop. a r.l.», in Taviano, e nomina del commissario liquidatore Pag. 30

DECRETO 12 novembre 2008.

Scioglimento della società cooperativa «Bolle di sapone società cooperativa», in Parma, e nomina del commissario liquidatore Pag. 31

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

DECRETO 23 ottobre 2008.

Riconoscimento, alla sig.ra Qeleshi Shkemi Kozeta, di titolo di studio estero, quale titolo abilitante all'esercizio in Italia della professione di infermiere. Pag. 31

DECRETO 10 novembre 2008.

Prima concessione del trattamento straordinario di integrazione salariale, in deroga alla vigente normativa, ai sensi dell'articolo 2, comma 521, della legge 24 dicembre 2007, n. 244, in favore del personale dipendente della «Tacconi Sud S.r.l.». (Decreto n. 70) Pag. 32

DECRETO 13 novembre 2008.

Riconoscimento, alla sig.ra Hoxhalli Eglantina, di titolo di studio estero, quale titolo abilitante all'esercizio in Italia della professione di infermiere. Pag. 34

DECRETO 13 novembre 2008.

Riconoscimento, alla sig.ra Janaqi Klodiana, di titolo di studio estero, quale titolo abilitante all'esercizio in Italia della professione di infermiere Pag. 35

DECRETO 13 novembre 2008.

Riconoscimento, alla sig.ra Allkja Alketa, di titolo di studio estero, quale titolo abilitante per l'esercizio in Italia della professione di infermiere Pag. 36

DECRETO 13 novembre 2008.

Riconoscimento, alla sig.ra Kamberi Eriona, di titolo di studio estero, quale titolo abilitante per l'esercizio in Italia della professione di infermiere. Pag. 36

DECRETO 19 novembre 2008.

Riconoscimento, alla sig.ra Gjerci Ornela, di titolo di studio estero, quale titolo abilitante per l'esercizio in Italia della professione di infermiere Pag. 37

DECRETO 20 novembre 2008.

Riconoscimento, alla sig.ra Pongapara Anitha Kurian, di titolo di studio estero, quale titolo abilitante per l'esercizio in Italia della professione di infermiere Pag. 38

DECRETO 20 novembre 2008.

Riconoscimento, alla sig.ra Nora Lavinia Chirila, di titolo di studio estero, quale titolo abilitante all'esercizio in Italia della professione di medico specialista in chirurgia plastica e ricostruttiva Pag. 39

DECRETO 24 novembre 2008.

Rinnovo della commissione provinciale per la Cassa integrazione guadagni, settore dell'edilizia ed affini, della provincia di Ascoli Piceno Pag. 39

**Ministero delle politiche agricole
alimentari e forestali**

DECRETO 24 novembre 2008.

Modifica del decreto 24 luglio 2007, relativo alla protezione transitoria accordata a livello nazionale alla modifica del disciplinare di produzione della denominazione di origine protetta «La Bella della Daunia» registrata con regolamento (CE) n. 1904/2000 della Commissione del 7 settembre 2000 . Pag. 40

DECRETO 24 novembre 2008.

Modifica del decreto 31 ottobre 2006, relativo alla protezione transitoria accordata a livello nazionale alla denominazione «Seggiano» per la quale è stata inviata istanza alla Commissione europea per la registrazione come denominazione di origine protetta Pag. 41

DECRETO 27 novembre 2008.

Autorizzazione all'organismo denominato «CSQA Certificazioni Srl» ad effettuare i controlli sulla indicazione geografica protetta «Radicchio di Chioggia» Pag. 41

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

DECRETO 18 novembre 2008.

Rettifica al decreto 2 agosto 2002, n. 1188/Ric. di ammissione al finanziamento del progetto di ricerca e formazione rif. n. 12961 - Ambiente Tema 7 Pag. 43

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

**Autorità per le garanzie
nelle comunicazioni**

DELIBERAZIONE 6 novembre 2008.

Avvio di una indagine conoscitiva sui produttori di contenuti nel settore delle comunicazioni elettroniche. (Deliberazione n. 626/08/CONS) Pag. 45

Agenzia del territorio

PROVVEDIMENTO 19 novembre 2008.

Accertamento del periodo di mancato funzionamento dei servizi di pubblicità immobiliare dell'Ufficio provinciale di Ragusa Pag. 46

PROVVEDIMENTO 19 novembre 2008.

Accertamento del periodo di irregolare funzionamento dei servizi di pubblicità immobiliare dell'ufficio provinciale di Palermo Pag. 46

Agenzia italiana del farmaco

DETERMINAZIONE 1° dicembre 2008.

Classificazione del medicinale «Tizanidina Teva» (tizanidina) ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537 Pag. 46

DETERMINAZIONE 1° dicembre 2008.

Classificazione del medicinale «Zomig» (zolmitriptan) ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537 Pag. 47

DETERMINAZIONE 1° dicembre 2008.

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale per uso umano «Reyataz». (Determinazione/C 233/2008) Pag. 48

DETERMINAZIONE 1° dicembre 2008.

Regime di rimborsabilità e prezzo per le nuove confezioni del medicinale «Plavix» (clopidogrel) autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea . Pag. 50

DETERMINAZIONE 1° dicembre 2008.

Rinegoziazione del medicinale «Uromitexan» (mesna) ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537 Pag. 51

DETERMINAZIONE 1° dicembre 2008.

Rinegoziazione del medicinale «Holoxan» (ifosfamide) ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537 Pag. 52

DETERMINAZIONE 1° dicembre 2008.

Rinegoziazione del medicinale «Endoxan Baxter» (ciclofosfamide) ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537 Pag. 53

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Ministero del lavoro, della salute e delle politiche sociali:

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «P.G. 600» . Pag. 55

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Benazepril cloridrato 5 mg e 20 mg» Pag. 55

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Program 40-80» sospensione iniettabile Pag. 56

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Panterramicina» Pag. 56

Ministero delle infrastrutture e dei trasporti:

Conferma della designazione di «Ecosim S.r.l.» quale organismo notificato per la certificazione delle attrezzature a pressione trasportabili, ai sensi del decreto legislativo 2 febbraio 2002, n. 23 Pag. 56

Conferma della designazione di «Istituto Giordano S.p.A.» quale organismo notificato per la certificazione delle attrezzature a pressione trasportabili, ai sensi del decreto legislativo 2 febbraio 2002, n. 23 Pag. 56

Agenzia italiana del farmaco:

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fexofenadina Dr. Reddy's» Pag. 56

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Claritromicina Doc Generici» Pag. 58

Comunicato di rettifica relativo all'estratto della determinazione n. 935 del 3 novembre 2008, recante l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ondansetron Kabi» Pag. 59

Comunicato di rettifica relativo all'estratto della determinazione n. 933 del 30 ottobre 2008, recante l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fosinopril Idroclorotiazide Teva» Pag. 59

Comunicato di rettifica relativo alla determinazione n. 783 del 29 gennaio 2008, concernente l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Fixioneal» Pag. 59

Autorità per le garanzie nelle comunicazioni:

Avvio del procedimento per l'attuazione dell'articolo 61, comma 4, del decreto legislativo 1° agosto 2003, n. 259, relativo alla fissazione degli obiettivi di qualità per le imprese assoggettate ad obblighi di servizio universale, per l'anno 2009 Pag. 59

Ente nazionale per l'aviazione civile:

Regolamento per l'utilizzo dell'unità di misura nel settore dell'aviazione civile Pag. 59

Camera di commercio, industria, artigianato e agricoltura di Palermo:

Nomina del conservatore del Registro delle imprese . Pag. 59

RETTIFICHE

ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo al contratto collettivo nazionale della dirigenza medico-veterinaria relativa alla dirigenza sanitaria, professionale, tecnica ed amministrativa, dell'Agenzia per la rappresentanza negoziale delle pubbliche amministrazioni. Pag. 60

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 271

PRESIDENZA DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI

COMMISSIONE PER LE ADOZIONI INTERNAZIONALI
AUTORITÀ CENTRALE PER LA CONVENZIONE DE L'AJA DEL 29 MAGGIO 1993

DELIBERAZIONE 28 ottobre 2008.

Approvazione dei criteri per l'autorizzazione all'attività degli enti previsti dall'articolo 39-ter della legge 4 maggio 1983, n. 184, e successive modificazioni. Disciplina delle modalità di iscrizione nel relativo albo. (N. 13/2008/SG).

08A09198

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 272

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Bronchetab».

08A08892

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Glosid».

08A08893

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Carbocisteina IG Farmaceutici».

08A08894

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Carbocisteina IPSO Pharma».

08A08895

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ilmocin».

08A08896

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Speflumin».

08A08897

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Carbocisteina De Salute».

08A08898

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Regolint».

08A08899

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Libli».

08A08900

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Equimet».

08A08901

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Oxinala».

08A08902

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Narielle».

08A08903

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lomevel».

08A08904

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Krovaneq».

08A08905

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Seroquel».

08A08906

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fosfomicina Mylan Generics».

08A08907

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fosfomicina Sandoz».

08A08908

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fosfomicina Winthrop».

08A08909

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fosfomicina Ratiopharm».

08A08910

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Valcyte».

08A08911

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Exomax».

08A08912

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Irinotecan Teva».

08A08913

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Enalapril e Idroclorotiazide Mylan Generics».

08A08914

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Enalapril e Idroclorotiazide Angenerico».

08A08915

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Enalapril e Idroclorotiazide Hexal».

08A08916

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cacit».

08A08917

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Dysport».

08A08918

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Furosemide Hexal».

08A08919

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Depo Medrol».

08A08920

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Aureomicina».

08A08921

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Baby Rinolo C.M.».

08A08922

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tossoral».

08A08923

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lendormin».

08A08924

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fungizone».

08A08925

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nimodipina RK».

08A08926

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Citalopram Pharmeg».

08A08927

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ravenol».

08A08928

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Trikal».

08A08929

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Liderclox».

08A08930

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Trombolisin».

08A08931

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Balarm».

08A08932

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Battizer».

08A08933

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amarkor».

08A08934

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Carexidil».

08A08935

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «C Monovit».

08A08936

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio di alcuni medicinali per uso umano.

08A08937

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Klavux».

08A08938

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mesalazina Mylan».

08A08939

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Benactiv Gola».

08A08940

Variazione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Elosalic».

08A08941

Variazione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Simvastatina Sandoz».

08A08942

Variazione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Pulmozyme».

08A08943

Variazione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Peptazol».

08A08944

Variazione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Simvastatina Hexal».

08A08945

Variazione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Levodopa Carbidopa Hexal».

08A08946

Variazione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Pantecta».

08A08947

Variazione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Pantorc».

08A08948

Variazione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Alburex».

08A08949

Variazione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Beriate P».

08A08950

Variatione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Elevit».

08A08951-08A08952-08A08953-08A08954-08A08955

Variatione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Simvastatina Angenerico».

08A08956

Variatione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Pantopan».

08A08957

Variatione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Prontalgin».

08A08958

Variatione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Anzemet».

08A08959

Variatione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Trusopt».

08A08960

Variatione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Ayodart».

08A08961

Variatione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Oftaquix».

08A08962

Variatione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Duagen».

08A08963

COPIA TRATTA DA GURITEL — GAZZETTA UFFICIALE ON-LINE