# FRINGE BENEFIT 2022 AUTOCARAVAN

MARCA	MODELLO	SERIE		FRINGE	FRINGE	FRINGE	FRINGE
			COSTO KM	BENEFIT	BENEFIT	BENEFIT	BENEFIT
			15.000 KM	ANNUALE	ANNUALE	ANNUALE	ANNUALE
				(25% CK)	(30% CK)	(50% CK)	(60% CK)
ARCA	CIA8 G2FA	2.3 MJT 160 CV	0,7243	2.716,13	3.259,35	5.432,25	6.518,70
CAPRON	CRF1 A1F2	2.3 MJT 140 CV	0,6359	2.384,63	2.861,55	4.769,25	5.723,10
CARADO	V 132	2.2 HDI 140 CV	0,5493	2.059,88	2.471,85	4.119,75	4.943,70
DETHLEFFS	JUST T 7052 EB	2.3 MJT 140 CV	0,6625	2.484,38	2.981,25	4.968,75	5.962,50
ELNAGH	BARON 531	2.2 MJT 140 CV	0,6076	2.278,50	2.734,20	4.557,00	5.468,40
ELNAGH	MAGNUM 582	2.2 MJT 140 CV	0,7175	2.690,63	3.228,75	5.381,25	6.457,50
FONT VENDOME	X CAPE FL	2.0 TDCI 130 CV	0,6051	2.269,13	2.722,95	4.538,25	5.445,90
GIOTTI LINE	GIOTTI VAN 54T	2.2 HDI 140 CV	0,5983	2.243,63	2.692,35	4.487,25	5.384,70
HYMER	GRAND CANYON	2.2 MJT 140 CV	0,6864	2.574,00	3.088,80	5.148,00	6.177,60
KNAUS	BOXSTAR 600 SOLUTION	2.2 MJT 140 CV	0,6136	2.301,00	2.761,20	4.602,00	5.522,40
LAIKA	KOSMO 509 EMBLEMA	2.3 MJT 140 CV	0,6641	2.490,38	2.988,45	4.980,75	5.976,90
MALIBU'	VAN 640	2.3 MJT 140 CV	0,6504	2.439,00	2.926,80	4.878,00	5.853,60
VOLKSWAGEN	CALIFORNIA BEACH CAMPER	2.0 TDI 150 CV	0,7050	2.643,75	3.172,50	5.287,50	6.345,00
WEINSBERG	CARABUS 600 MQ	2.3 MJT 140 CV	0,5704	2.139,00	2.566,80	4.278,00	5.133,60

#### 21A07481

#### AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura decentrata, del medicinale per uso umano «Amlodipina e Valsartan Krka Pharma», con conseguente modifica degli stampati.

Estratto determina AAM/PPA n. 924/2021 del 15 dicembre 2021

L'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale: AMLODIPINA E VALSARTAN KRKA PHARMA.

Confezioni:

044288013 -  ${\rm ~(5mg/80mg~compresse~rivestite~con~film}{\rm ~28~compresse~in~blister~opa/al/pvc/al;}$ 

044288025 - «5mg/160mg compresse rivestite con film» 28 compresse in blister opa/al/pvc/al;

044288037 - «5mg/320mg compresse rivestite con film» 28 compresse in blister opa/al/pvc/al;

044288049 - «10mg/160mg compresse rivestite con film» 28 compresse in blister opa/al/pvc/al;

044288052 -  ${\rm <10mg/320mg}$  compresse rivestite con film» 28 compresse in blister opa/al/pvc/al.

Titolare A.I.C.: KRKA D.D. Novo Mesto, con sede legale in Smarjeska Cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia.

Procedura: decentrata.

Codice procedura europea: HU/H/0405/001-005/R/001.

Codice pratica: FVRMC/2020/58;

è rinnovata con validità illimitata dalla data comune di rinnovo europeo (CRD) 17 dicembre 2020, con conseguente modifica del riassunto delle caratteristiche del prodotto, del foglio illustrativo e dell'etichettatura.

### Stampati

Le modifiche devono essere apportate per il riassunto delle caratteristiche del prodotto dalla data di entrata in vigore della determina di cui al presente estratto mentre per il foglio illustrativo e l'etichettatura entro e non oltre sei mesi dalla medesima data.

In ottemperanza all'art. 80, commi 1 e 3, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e successive modificazioni ed integrazioni il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e, limitatamente ai medicinali in commercio nella Provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. Il titolare dell'A.I.C. che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto.

### Smaltimento scorte

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana della presente determina che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo del presente estratto, che non riportino le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana della presente determina, i farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Decorrenza di efficacia della determina: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

## 21A07559

**—** 249

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura decentrata, del medicinale per uso umano «Velos», con conseguente modifica degli stampati.

Estratto determina AAM/PPA n. 925/2021 del 15 dicembre 2021

L'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale: VELOS (A.I.C. 044253).

Dosaggio/forma farmaceutica:

«2,5 mg soluzione iniettabile in siringa preriempita» (tutte le confezioni autorizzate);

