

GAZZETTA  UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Sabato, 26 agosto 2017

SI PUBBLICA TUTTI I
GIORNI NON FESTIVI

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

La Gazzetta Ufficiale, Parte Prima, oltre alla Serie Generale, pubblica cinque Serie speciali, ciascuna contraddistinta da autonoma numerazione:

- 1ª Serie speciale: Corte costituzionale (pubblicata il mercoledì)
- 2ª Serie speciale: Unione europea (pubblicata il lunedì e il giovedì)
- 3ª Serie speciale: Regioni (pubblicata il sabato)
- 4ª Serie speciale: Concorsi ed esami (pubblicata il martedì e il venerdì)
- 5ª Serie speciale: Contratti pubblici (pubblicata il lunedì, il mercoledì e il venerdì)

La Gazzetta Ufficiale, Parte Seconda, "Foglio delle inserzioni", è pubblicata il martedì, il giovedì e il sabato

AVVISO ALLE AMMINISTRAZIONI

Al fine di ottimizzare la procedura di pubblicazione degli atti in Gazzetta Ufficiale, le Amministrazioni sono pregate di inviare, contemporaneamente e parallelamente alla trasmissione su carta, come da norma, anche copia telematica dei medesimi (in formato word) al seguente indirizzo di posta elettronica certificata: gazzettaufficiale@giustiziacert.it, curando che, nella nota cartacea di trasmissione, siano chiaramente riportati gli estremi dell'invio telematico (mittente, oggetto e data).

Nel caso non si disponga ancora di PEC, e fino all'adozione della stessa, sarà possibile trasmettere gli atti a: gazzettaufficiale@giustizia.it

SOMMARIO

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero dell'istruzione,
dell'università e della ricerca

DECRETO 1° agosto 2017.

Autorizzazione all'aumento degli allievi ammissibili per la Scuola superiore per mediatori linguistici «Nelson Mandela», in Matera. (Decreto n. 1935). (17A05945). Pag. 1

Ministero della salute

DECRETO 27 giugno 2017.

Integrazione al decreto 31 maggio 2017, con il quale sono stati ri-registrati i prodotti fitosanitari denominati Partener EC e Snow, ai sensi del regolamento (CE) n. 1107/2009. (17A05951). Pag. 1

DECRETO 13 luglio 2017.

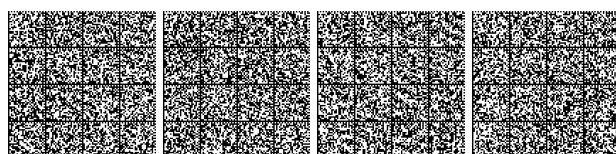
Conferma nella disciplina di Ortopedia e traumatologia, del carattere scientifico dell'IRCCS «Istituto Ortopedico Rizzoli», in Bologna. (17A05948) Pag. 9

DECRETO 19 luglio 2017.

Ri-registrazione di prodotti fitosanitari, a base di olio di paraffina (CAS 64742-46-7), sulla base del dossier «Citrole» di allegato III, alla luce dei principi uniformi per la valutazione e l'autorizzazione dei prodotti fitosanitari, ai sensi del regolamento (CE) n. 546/2011. (17A05952) Pag. 9

DECRETO 25 luglio 2017.

Ri-registrazione di prodotti fitosanitari, a base di olio di paraffina (CAS 97862-82-3), sulla base del dossier ATOMAK 02 di Allegato III, alla luce dei principi uniformi per la valutazione e l'autorizzazione dei prodotti fitosanitari, ai sensi del regolamento (CE) n. 546/2011. (17A05953) Pag. 27



Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali		
DECRETO 10 agosto 2017.		
Rinnovo all'autorizzazione al laboratorio «Biocentro S.r.l.», in Mercato San Severino, al rilascio dei certificati di analisi nel settore vitivinicolo. (17A05943).	Pag. 37	Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nimotop» (17A05961). Pag. 44
DECRETO 10 agosto 2017.		
Rinnovo dell'autorizzazione al laboratorio «Biocentro S.r.l.», in Mercato San Severino, al rilascio dei certificati di analisi nel settore oleicolo. (17A05944)	Pag. 38	Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Prelectal» (17A05962) Pag. 45
PROVVEDIMENTO 11 agosto 2017.		
Modifica del disciplinare di produzione della denominazione «Limone Interdonato Messina», registrata in qualità di indicazione geografica protetta in forza al regolamento (CE) n. 1081/2009 dell'11 novembre 2009. (17A05942)	Pag. 39	Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso umano «Agizem», «Diladel» e «Tildiem». (17A05963) Pag. 45
ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI		Ministero della salute
Agenzia italiana del farmaco		
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Etoposide Sandoz» (17A05954)	Pag. 42	Regolamento di esecuzione (UE) n. 725/2017 della Commissione di rinnovo approvazione della sostanza attiva Mesotrone, in conformità al regolamento (CE) n. 1107/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio, relativo all'immissione sul mercato dei prodotti fitosanitari, e che modifica l'allegato del regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011 della commissione. (17A05947) Pag. 46
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Imipenem e Cilastatina Aurobindo». (17A05955)	Pag. 42	Ministero del lavoro e delle politiche sociali
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Imipenem e Cilastatina Aurobindo». (17A05956)	Pag. 43	Approvazione della delibera adottata dal Comitato dei delegati della Cassa italiana di previdenza ed assistenza dei geometri liberi professionisti, in data 24 novembre 2016. (17A05949) Pag. 46
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gastres» (17A05957)	Pag. 43	Approvazione della delibera n. 27/2017 adottata dal Consiglio di amministrazione della Cassa italiana di previdenza ed assistenza dei geometri liberi professionisti, in data 23 febbraio 2017. (17A05950). Pag. 46
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso umano «Ritmodan» e «Ritmodan Retard». (17A05958)	Pag. 43	Approvazione della delibera adottata dall'assemblea dei delegati dell'Ente nazionale di previdenza ed assistenza per i consulenti del lavoro, in data 27 aprile 2017. (17A05964) Pag. 46
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lisoflu» (17A05959)	Pag. 43	Approvazione della delibera n. 81/2017 adottata dal Consiglio di amministrazione dell'Ente nazionale di previdenza ed assistenza consulenti del lavoro, in data 25 maggio 2017. (17A05965) Pag. 47
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Normix» (17A05960)	Pag. 44	Approvazione della delibera n. 93/2017 adottata dal Consiglio di indirizzo generale dell'Ente di previdenza dei periti industriali e dei periti industriali laureati, in data 30 marzo 2017. (17A05966) Pag. 47
		Approvazione della delibera adottata dal Consiglio di amministrazione del Fondo agenti spedizionieri e corrieri, in data 15 maggio 2017. (17A05967) Pag. 47



DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

MINISTERO DELL'ISTRUZIONE, DELL'UNIVERSITÀ E DELLA RICERCA

DECRETO 1° agosto 2017.

Autorizzazione all'aumento degli allievi ammissibili per la Scuola superiore per mediatori linguistici «Nelson Mandela», in Matera. (Decreto n. 1935).

IL DIRETTORE GENERALE

PER LO STUDENTE, LO SVILUPPO E L'INTERNAZIONALIZZAZIONE
DELLA FORMAZIONE SUPERIORE

Vista la legge 11 ottobre 1986, n. 697, recante la disciplina del riconoscimento delle scuole superiori per interpreti e traduttori;

Vista la legge 15 maggio 1997, n. 127 e, in particolare, l'art. 17, comma 96, lettera a);

Visto il regolamento adottato ai sensi della predetta legge n. 127 del 1997 con decreto ministeriale 10 gennaio 2002, n. 38, recante il riordino della disciplina delle Scuole superiori per interpreti e traduttori;

Visto il regolamento adottato con decreto ministeriale 3 novembre 1999, n. 509 recante norme sull'autonomia didattica degli atenei;

Visto il decreto ministeriale 4 agosto 2000, concernente la determinazione delle classi delle lauree universitarie e, in particolare, l'allegato 3 al predetto provvedimento, relativo alla classe delle lauree in Scienze della mediazione linguistica;

Visto il decreto ministeriale 22 ottobre 2004, n. 270 che ha sostituito il predetto decreto ministeriale 3 novembre 1999, n. 509;

Visto il decreto ministeriale 16 marzo 2007 concernente la determinazione delle classi di laurea adottato in esecuzione del decreto ministeriale 22 ottobre 2004, n. 270;

Visto il decreto ministeriale 26 luglio 2007 con il quale la classe di laurea in «Scienze della mediazione linguistica» di cui all'all. 3 al decreto ministeriale 4 agosto 2000 è stata dichiarata corrispondente alla classe L12;

Visto il decreto ministeriale 6 febbraio 2015 e successive modificazioni ed integrazioni, con il quale è stata costituita la commissione tecnico-consultiva con il compito di esprimere parere obbligatorio in ordine alle istanze di riconoscimento delle scuole superiori per mediatori linguistici ai sensi dell'art. 3 del decreto ministeriale n. 38 del 2002;

Visto il decreto ministeriale in data 7 agosto 2015 con il quale è stata autorizzata la Scuola per mediatori linguistici Nelson Mandela di Matera ad istituire ed attivare corsi di studi superiori per mediatori linguistici di durata triennale e a rilasciare i relativi titoli, equipollenti a tutti gli effetti ai diplomi di laurea conseguiti nelle università al termine dei corsi afferenti alla classe delle lauree universitarie in «Scienze della mediazione linguistica» di cui all'allegato 3 al decreto ministeriale 4 agosto 2000;

Vista l'istanza con la quale la Scuola in questione ha chiesto l'autorizzazione ad aumentare il numero massimo di allievi ammissibili per ciascun anno da 25 a 55 unità e, per l'intero corso, a 165 unità;

Visto il parere favorevole espresso dalla Commissione tecnico-consultiva nella riunione del 17 luglio 2017;

Decreta:

La Scuola superiore per mediatori linguistici «Nelson Mandela» avente sede in Matera, via Pasquale Vena n. 66/C, è autorizzata ad aumentare il numero massimo di allievi ammissibili per ciascun anno da 25 a 55 unità e, per l'intero corso, a 165 unità.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 1° agosto 2017

Il direttore generale: MELINA

17A05945

MINISTERO DELLA SALUTE

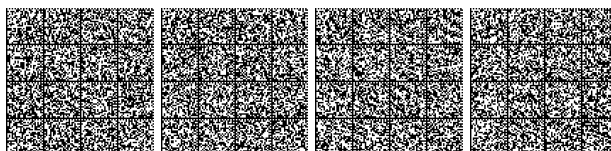
DECRETO 27 giugno 2017.

Integrazione al decreto 31 maggio 2017, con il quale sono stati ri-registrati i prodotti fitosanitari denominati Partener EC e Snow, ai sensi del regolamento (CE) n. 1107/2009.

IL DIRETTORE GENERALE

PER L'IGIENE E LA SICUREZZA
DEGLI ALIMENTI E LA NUTRIZIONE

Visto il regolamento (CE) n. 1107/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio del 21 ottobre 2009 relativo all'immissione sul mercato dei prodotti fitosanitari e che abroga le direttive del Consiglio 79/117/CEE e 91/414/CEE, e successivi regolamenti di attuazione e/o modifica;



Visto il regolamento (CE) n. 1272/2008 del Parlamento europeo e del Consiglio del 16 dicembre 2008 relativo alla classificazione, all'etichettatura e all'imballaggio delle sostanze e delle miscele che modifica e abroga le direttive 67/548/CEE e 1999/45/CE e che reca modifica al regolamento (CE) n. 1907/2006, e successive modifiche ed integrazioni;

Visto il regolamento (CE) n. 396/2005 del Parlamento europeo e del Consiglio del 23 febbraio 2005 concernente i livelli massimi di residui di antiparassitari nei o sui prodotti alimentari e mangimi di origine vegetale e animale e che modifica la direttiva 91/414/CEE del Consiglio, nonché i successivi regolamenti che modificano gli allegati II e III del predetto regolamento, per quanto riguarda i livelli massimi di residui di singole sostanze attive in o su determinati prodotti;

Visto il decreto legislativo 14 agosto 2012, n. 150 recante «Attuazione della direttiva 2009/128/CE che istituisce un quadro per l'azione comunitaria ai fini dell'utilizzo sostenibile dei pesticidi»;

Vista la legge 13 novembre 2009, n. 172 concernente «Istituzione del Ministero della salute e incremento del numero complessivo dei Sottosegretari di Stato» e successive modifiche ed integrazioni;

Visto il decreto legislativo 31 marzo 1998, n. 112, concernente «Conferimento di funzioni e compiti amministrativi dello Stato alle regioni ed agli enti locali, in attuazione del capo I della legge 15 marzo 1997, n. 59», ed in particolare gli articoli 115 recante «Ripartizione delle competenze» e l'art. 119 recante «Autorizzazioni»;

Visto il decreto interministeriale 22 gennaio 2014, recante «Adozione del Piano di azione nazionale per l'uso sostenibile dei prodotti fitosanitari, ai sensi dell'art. 6 del decreto legislativo 14 agosto 2012, n. 150, recante: «Attuazione della direttiva 2009/128/CE che istituisce un quadro per l'azione comunitaria ai fini dell'utilizzo sostenibile dei pesticidi»»;

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 11 febbraio 2014, n. 59 concernente «Regolamento di organizzazione del Ministero della salute», ed in particolare l'art. 10 recante «Direzione Generale per l'igiene e la sicurezza degli alimenti e la nutrizione»;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 28 marzo 2013, n. 44, recante il regolamento di riordino degli organi collegiali e degli altri organismi operanti presso il Ministero della salute e il decreto ministeriale 30 marzo 2016, recante la costituzione del Comitato tecnico per la nutrizione e la sanità animale e la composizione della Sezione consultiva dei fitosanitari;

Visto il decreto 28 settembre 2012 «Rideterminazione delle tariffe relative all'immissione in commercio dei prodotti fitosanitari a copertura delle prestazioni sostenute e rese a richiesta, in attuazione del regolamento (CE) 1107/2009 del Parlamento e del Consiglio»;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 23 aprile 2001, n. 290 concernente «Regolamento di semplificazione dei procedimenti di autorizzazione alla produzione, all'immissione in commercio e alla vendita di prodotti fitosanitari e relativi coadiuvanti», e successive modifiche ed integrazioni;

Visto il decreto del 31 maggio 2017, con il quale sono stati ri-registrati i prodotti fitosanitari denominati PARTENER EC (reg. n. 14472) e SNOW (reg. n. 12030), contenenti la sostanza attiva prochloraz, a nome dell'Impresa Barclay Chemicals Manufacturing Ltd con sede legale in Damastown Way, Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15 (Irlanda);

Tenuto conto che nel testo dell'etichetta, parte integrante del citato decreto, non sono state riportate alcune infestanti quali *Fusarium nivale* e *Blumeria graminis* per le colture frumento, triticale, orzo e segale, valutate positivamente dall'Azienda ospedaliera Luigi Sacco-Polo Universitario/Centro Internazionale per gli Antiparassitari e la Prevenzione Sanitaria-ICPS;

Ritenuto di poter procedere alla modifica dell'etichetta allegata al presente decreto con l'aggiunta delle suddette infestanti;

Decreta:

È autorizzata la modifica dell'etichetta dei prodotti fitosanitari PARTNER EC (reg. n. 14472) e SNOW (reg. n. 12030), dell'impresa Barclay Chemicals Manufacturing Ltd, con sede legale in Damastown Way, Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15 (Irlanda).

Sono approvate quale parte integrante del presente decreto gli allegati fac-simile delle nuove etichette con le quali i prodotti devono essere posti in commercio.

La commercializzazione e l'impiego delle scorte giacenti, sono consentiti secondo le seguenti modalità:

6 mesi, a decorrere dalla data del presente decreto per la commercializzazione da parte del titolare delle autorizzazioni e la vendita da parte dei rivenditori e/o distributori autorizzati;

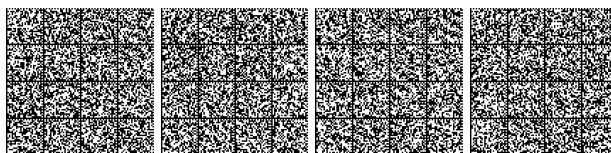
12 mesi, a decorrere dalla data del presente decreto per l'impiego da parte degli utilizzatori finali.

Il presente decreto sarà notificato, in via amministrativa, all'Impresa interessata.

I dati relativi al suindicato prodotto sono disponibili nel sito del Ministero della salute www.salute.gov.it, nella sezione «Banca Dati».

Roma, 27 giugno 2017

Il direttore generale: RUOCCO



ALLEGATO

ETICHETTA/FOGLIO ILLUSTRATIVO



Concentrato emulsionabile

Fungicida ad azione protettiva ed eradicante ad ampio spettro d'azione per l'impiego su:

• Frumento invernale e primaverile • Orzo invernale e primaverile • Segale • Triticale

MECCANISMO D'AZIONE G FRAC 3

INDICAZIONI DI PERICOLO:

H226 - Liquido e vapori infiammabili.
 H304 - Può essere letale in caso di ingestione e di penetrazione nelle vie respiratorie.
 H318 - Provoca gravi lesioni oculari.
 H332 - Nocivo se inalato.
 H335 - Può irritare le vie respiratorie.
 H373 - Può provocare danni agli organi in caso di esposizione prolungata o ripetuta.
 H410 - Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

CONSIGLI DI PRUDENZA:

PREVENZIONE:

P210 - Tenere lontano da fonti di calore, superfici calde, scintille, fiamme libere o altre fonti di accensione. Non fumare.

P280 - Indossare guanti e indumenti protettivi. Proteggere gli occhi e il viso.

REAZIONE:

P301+P310 - IN CASO DI INGESTIONE: contattare immediatamente un CENTRO ANTIVELENI o un medico.

P331 - NON provocare il vomito.

P305+P351+P338 - IN CASO DI CONTATTO CON GLI OCCHI: sciacquare accuratamente per parecchi minuti. Togliere le eventuali lenti a contatto se è agevole farlo. Continuare a sciacquare.

P370+378 - In caso di incendio, utilizzare schiuma, anidride carbonica, polvere secca o acqua nebulizzata per estinguere. P391 Raccogliere il materiale fuoriuscito.

SMALTIMENTO:

P501 - Smaltire il prodotto/recipiente in accordo alle norme vigenti sui rifiuti pericolosi.

INFORMAZIONI SUPPLEMENTARI SUI PERICOLI: EUH 401 - Per evitare rischi per la salute umana e per l'ambiente, seguire le istruzioni per l'uso.



PERICOLO

COMPOSIZIONE:

Procloraz puro g 42,55 (= 450g/l)
 Coformulanti* q.b.a g 100

* contiene Xilene

Registrazione Ministero della Salute
 n. 14472 del 20/11/2008

Contenuto netto:
 100-250-500 ml 1-2-3-5-10-20 L
 partita n.

PRESCRIZIONI SUPPLEMENTARI:

Non contaminare l'acqua con il prodotto o il suo contenitore. Non pulire il materiale d'applicazione in prossimità delle acque di superficie. Evitare la contaminazione attraverso i sistemi di scolo delle acque dalle aziende agricole e dalle strade. Per proteggere gli organismi acquatici, rispettare una fascia di sicurezza vegetata non trattata di 10 m da acque superficiali. Conservare lontano da alimenti o mangimi e da bevande. Durante la manipolazione del prodotto concentrato, indossare guanti/indumenti protettivi e proteggere gli occhi/viso. Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Titolare dell'autorizzazione:

Barclay Chemicals Manufacturing Ltd.
 Damastown Way, Damastown Industrial Park, Mulhuddart
 Dublin 15 - Irlanda - Tel. +353 1 81 12900

Stabilimento di produzione:

Barclay Chemicals Manufacturing Ltd
 Damastown Way, Damastown Industrial Park, Mulhuddart
 Dublin 15 - Irlanda - Tel. +353 1 81 12900

Copyright © Barclay Chemicals (R&D) Limited 2017
 ™ Partner EC è un marchio di Barclay Chemicals (R&D) Ltd

Distribuito da:

Diachem S.p.A. Via Tonale, 15 - 24061 Albano S. Alessandro (Bergamo) - Tel. 0363 355611

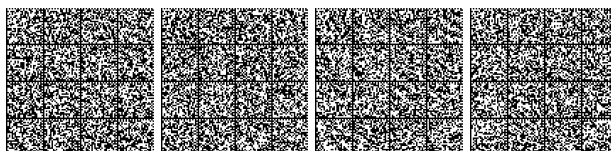
INFORMAZIONI PER IL MEDICO

Sintomi: nell'animale da esperimento è irritante delle mucose (lacrimazione, scialorrea, diarrea); deprime il SNC e la respirazione: possibili effetti epatici. Terapia sintomatica.
 Consultare un Centro Antiveneni.

CARATTERISTICHE

È un fungicida ad ampio spettro, dotato di attività preventiva, curativa ed eradicante.
 Presenta azione translaminare e di contatto, risultando efficace contro numerose malattie fungine dei cereali.

ETICHETTA AUTORIZZATA CON DECRETO DIRIGENZIALE DEL 27 GIU 2017



ETICHETTA/FOGLIO ILLUSTRATIVO

EPOCHE, DOSI E MODALITÀ DI IMPIEGO

Frumento		
Effettuare max.2 applicazioni per anno ad intervalli di 14 giorni nelle epoche ed alle dosi sotto indicate, utilizzando volumi d'acqua di 200-400 L/ha.		
Malattia	Epoca d'impiego	Dose max
Cercosporiella (<i>Pseudocercospora herpotrichoides</i>) Septoriosi del frumento (<i>Septoria tritici</i> e <i>Mycosphaerella graminicola</i>)	Intervenire tra l'inizio della levata e la fase di primo nodo almeno 1 cm sopra il nodo d'accestimento.	1 L/ha
Septoriosi della spiga (<i>Septoria nodorum</i>)	Intervenire tra lo stadio di foglia a bandiera (foglia a bandiera completamente srotolata, ligula visibile) e fine spigatura. Se la malattia appare nelle foglie inferiori e in caso di condizioni favorevoli al suo sviluppo, intervenire prima possibile dopo lo stadio di foglia a bandiera. In caso di necessità ripetere l'applicazione.	1 L/ha
Oidio (<i>Blumeria graminis f. sp. Tritici</i>)	Intervenire prima della fine spigatura. In caso di forte pressione della malattia o in previsione di forti attacchi intervenire con un antioidico specifico.	1 L/ha
Fusariosi (<i>Fusarium nivale</i> e altre <i>Fusarium spp.</i>)	Intervenire tra l'inizio e la fine spigatura.	1 L/ha

Orzo		
Effettuare max. 2 applicazioni per anno ad intervalli di 14 giorni nelle epoche ed alle dosi sotto indicate, utilizzando volumi d'acqua di 200-400 L/ha.		
Malattia	Epoca d'impiego	Dose max
Elmintosporiosi (<i>Pyrenophora teres f. sp. teres</i>)	Generalmente, il trattamento deve essere effettuato al primo apparire della malattia, tra la fine dell'accestimento e inizio levata (primo nodo almeno 1 cm sopra il nodo d'accestimento). Se la malattia si manifesta successivamente (presenza della malattia sulle tre foglie superiori) tra le fasi di "foglia a bandiera appena visibile" e fine spigatura, intervenire immediatamente.	1 L/ha
Rincosporiosi (<i>Rhynchosporium secalis</i>)	Intervenire al primo apparire della malattia, tra la fine dell'accestimento e inizio levata (primo nodo almeno 1 cm sopra il nodo d'accestimento). Se la malattia si manifesta successivamente (presenza della malattia sulle tre foglie superiori) tra le fasi di "foglia a bandiera appena visibile" e fine spigatura, intervenire immediatamente.	1 L/ha
Oidio (<i>Blumeria graminis f. sp. hordei</i>)	Intervenire al primo apparire della malattia, o quando si manifestano le condizioni favorevoli al suo sviluppo, tra fine accestimento e fine spigatura.	1 L/ha

Segale		
Effettuare max. 2 applicazioni per anno ad intervalli di 14 giorni nelle epoche ed alle dosi sotto indicate, utilizzando volumi d'acqua di 200-400 L/ha.		
Malattia	Epoca d'impiego	Dose max
Elmintosporiosi (<i>Drechslera teres</i>)	Intervenire al primo apparire della malattia, o quando si manifestano le condizioni favorevoli al suo sviluppo, tra fine accestimento e fine spigatura.	1 L/ha
Rincosporiosi (<i>Rhynchosporium secalis</i>)	Intervenire al primo apparire della malattia, o quando si manifestano le condizioni favorevoli al suo sviluppo, tra fine accestimento e fine spigatura.	1 L/ha
Mal bianco dei cereali (<i>Blumeria graminis f. sp. secalis</i>)	Intervenire al primo apparire della malattia, o quando si manifestano le condizioni favorevoli al suo sviluppo, tra fine accestimento e fine spigatura.	1 L/ha

Triticale		
Effettuare max. 2 applicazioni per anno ad intervalli di 14 giorni nelle epoche ed alle dosi sotto indicate, utilizzando volumi d'acqua di 200-400 L/ha.		
Malattia	Epoca d'impiego	Dose max
Septoriosi (<i>Septoria tritici</i> e <i>Mycosphaerella graminicola</i>) Cercosporiella (<i>Pseudocercospora herpotrichoides</i>)	Intervenire tra l'inizio della levata e la fase di primo nodo almeno 1 cm sopra il nodo d'accestimento.	1 L/ha
Septoriosi della spiga (<i>Septoria nodorum</i>)	Intervenire tra lo stadio di foglia a bandiera (foglia a bandiera completamente srotolata, ligula visibile) e fine spigatura. Se la malattia appare nelle foglie inferiori e in caso di condizioni favorevoli al suo sviluppo, intervenire prima possibile dopo lo stadio di foglia a bandiera. In caso di necessità ripetere l'applicazione.	1 L/ha
Oidio (<i>Blumeria graminis f. sp. Tritici</i>)	Intervenire prima della fine spigatura. In caso di forte pressione della malattia o in previsione di forti attacchi intervenire con un antioidico specifico.	1 L/ha
Fusariosi (<i>Fusarium nivale</i> e altre <i>Fusarium spp.</i>)	Intervenire tra l'inizio e la fine spigatura.	1 L/ha

PREPARAZIONE DELLA MISCELA: Versare la dose prevista di prodotto nel serbatoio dell'irroratrice riempita a metà con acqua, e mettere in funzione l'agitatore. Completare il riempimento fino al volume desiderato, mantenendo in funzione l'agitatore fino al termine della distribuzione. Effettuare il trattamento immediatamente dopo la miscelazione.

STRATEGIE PER LA GESTIONE DELLA RESISTENZA: PARTNER EC contiene procloraz, un fungicida inibitore della demetilazione (DMI). Sono stati accertati fenomeni di resistenza ad alcuni fungicidi DMI per quanto riguarda la Septoria, che potrebbero ridurre sensibilmente l'efficacia del prodotto. Per ulteriori informazioni sulla gestione della resistenza nei fungicidi DMI, contattare il proprio agronomo.

COMPATIBILITÀ: Colture di cereali, in modo particolare di frumento, sotto stress dovuto a siccità o ad eccessive piogge, devono essere trattate con il prodotto da solo, in quanto l'eventuale miscela con altri partner potrebbe provocare bruciature.

AVVERTENZE: in caso di miscela con altri formulati deve essere rispettato il periodo di carenza più lungo. Devono essere inoltre rispettate le norme precauzionali previste per i prodotti più tossici; qualora si verificassero casi di intossicazione informare il medico della miscelazione compiuta.

INTERVALLO DI SICUREZZA: sospendere i trattamenti 35 giorni prima della raccolta.

ATTENZIONE

Da impiegarsi esclusivamente per gli usi e alle condizioni riportate in questa etichetta. Chi impiega il prodotto è responsabile degli eventuali danni derivanti da uso improprio del preparato. Il rispetto di tutte le indicazioni contenute nella presente etichetta è condizione essenziale per assicurare l'efficacia del trattamento e per evitare danni alle piante, alle persone ed agli animali.

CONSERVARE A TEMPERATURE SUPERIORI A 0°C

CONSERVARE AL RIPARO DAL GELO

CONSERVARE NEL CONTENITORE ORIGINALE BEN CHIUSO IN UN LUOGO SICURO

NON APPLICARE CON I MEZZI AEREI

NON CONTAMINARE ALTRE COLTURE, ALIMENTI E BEVANDE O CORSI D'ACQUA

OPERARE IN ASSENZA DI VENTO

DA NON VENDERSI SFUSO

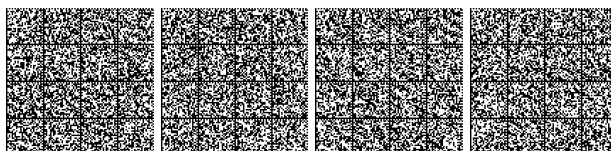
IL CONTENITORE COMPLETAMENTE SVUOTATO NON DEVE ESSERE DISPERSO NELL'AMBIENTE

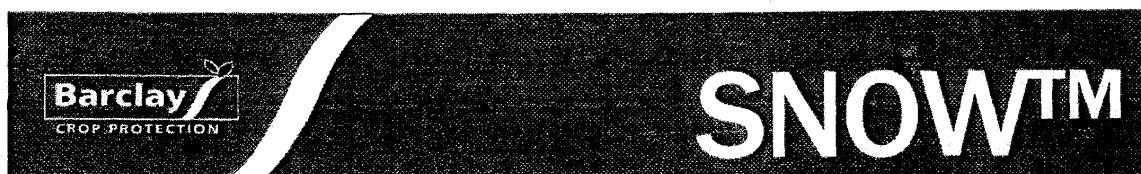
IL CONTENITORE NON PUÒ ESSERE RIUTILIZZATO

SCIACQUARE A FONDO L'IMBALLAGGIO VUOTO VERSANDO L'ACQUA DI LAVAGGIO NEL SERBATOIO DELL'IRROTRATRICE

ETICHETTA AUTORIZZATA CON DECRETO DIRIGENZIALE DEL

27 GIU. 2017

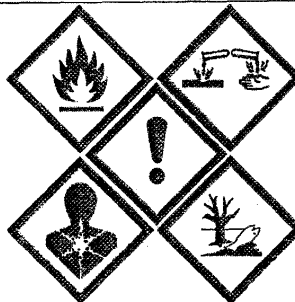


**Concentrato emulsionabile****Fungicida ad azione protettiva ed eradicante ad ampio spettro d'azione per l'impiego su:**

- | | | | |
|---------------------------------------|-----------------------------------|----------|-------------|
| • Frumento
invernale e primaverile | • Orzo
invernale e primaverile | • Segale | • Triticale |
|---------------------------------------|-----------------------------------|----------|-------------|

MECCANISMO D'AZIONE G FRAC 3**INDICAZIONI DI PERICOLO:**

H226 - Liquido e vapori infiammabili.
 H304 - Può essere letale in caso di ingestione e di penetrazione nelle vie respiratorie.
 H318 - Provoca gravi lesioni oculari.
 H332 - Nocivo se inalato.
 H335 - Può irritare le vie respiratorie.
 H373 - Può provocare danni agli organi in caso di esposizione prolungata o ripetuta.
 H410 - Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

**PERICOLO****CONSIGLI DI PRUDENZA:****PREVENZIONE:**

P210 - Tenere lontano da fonti di calore, superfici calde, scintille, fiamme libere o altre fonti di accensione. Non fumare.

P280 - Indossare guanti e indumenti protettivi. Proteggere gli occhi e il viso.

REAZIONE:

P301+P310 - IN CASO DI INGESTIONE: contattare immediatamente un CENTRO ANTIVELENI o un medico.

P331 - NON provocare il vomito.

P305+P351+P338 - IN CASO DI CONTATTO CON GLI OCCHI: sciacquare accuratamente per parecchi minuti. Togliere le eventuali lenti a contatto se è agevole farlo. Continuare a sciacquare.

P370+378 - In caso di incendio, utilizzare schiuma, anidride carbonica, polvere secca o acqua nebulizzata per estinguere. P391 Raccogliere il materiale fuoriuscito.

SMALTIMENTO:

P501 - Smaltire il prodotto/recipiente in accordo alle norme vigenti sui rifiuti pericolosi.

INFORMAZIONI SUPPLEMENTARI SUI PERICOLI: EUH 401 - Per evitare rischi per la salute umana e per l'ambiente, seguire le istruzioni per l'uso.

Titolare dell'autorizzazione:

Barclay Chemicals Manufacturing Ltd.
 Damastown Way, Damastown Industrial Park, Mulhuddart
 Dublin 15 - Irlanda - Tel. +353 1 811 2900

Stabilimento di produzione:

Barclay Chemicals Manufacturing Ltd
 Damastown Way, Damastown Industrial Park, Mulhuddart
 Dublin 15 - Irlanda - Tel. +353 1 811 2900

Copyright © Barclay Chemicals (R&D) Limited 2017
 ™ Snow è un marchio di Barclay Chemicals (R&D) Ltd

Distribuito da:

Nufarm Italia S.r.l. - sede legale: Viale Luigi Majno, 17/A - Milano
 sede amm.va: Via Guelfa, 5 - Bologna - Tel. 051 0394022

COMPOSIZIONE:

Procloraz puro g 42,55 (= 450 g/l)
 Coformulanti* q.b a g 100

* contiene Xilene

Registrazione Ministero della Salute
 n. 12030 del 23/03/2004

Contenuto netto:
 50-100-200-250-500 ml;
 1 - 2 - 3 - 5 - 10 - 20 L

partita n.

PRESCRIZIONI SUPPLEMENTARI:

Non contaminare l'acqua con il prodotto o il suo contenitore. Non pulire il materiale d'applicazione in prossimità delle acque di superficie. Evitare la contaminazione attraverso i sistemi di scolo delle acque dalle aziende agricole e dalle strade. Per proteggere gli organismi acquatici, rispettare una fascia di sicurezza vegetata non trattata di 10 m da acque superficiali. Conservare lontano da alimenti o mangimi e da bevande. Durante la manipolazione del prodotto concentrato, indossare guanti/indumenti protettivi e proteggere gli occhi/viso. Tenere fuori dalla portata dei bambini.

INFORMAZIONI PER IL MEDICO

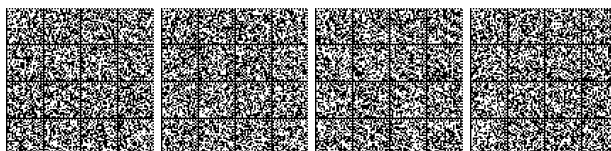
Sintomi: nell'animale da esperimento è irritante delle mucose (lacrimazione, scialorrea, diarrea); deprime il SNC e la respirazione: possibili effetti epatici. Terapia sintomatica.
 Consultare un Centro Antiveleli.

CARATTERISTICHE

È un fungicida ad ampio spettro, dotato di attività preventiva, curativa ed eradicante. Presenta azione transaminare e di contatto, risultando efficace contro numerose malattie fungine dei cereali.

LP

ETICHETTA AUTORIZZATA CON DECRETO DIRIGENZIALE DEL ...2.7.GIU...2017.....



EPOCHE, DOSI E MODALITÀ DI IMPIEGO

Frumento		
Effettuare max. 2 applicazioni per anno ad intervalli di 14 giorni nelle epoche ed alle dosi sotto indicate, utilizzando volumi d'acqua di 200-400 L/ha.		
Malattia	Epoca d'impiego	Dose max
Cercosporiella (<i>Pseudocercospora herpotrichoides</i>) Septoriosi del frumento (<i>Septoria tritici</i> e <i>Mycosphaerella graminicola</i>)	Intervenire tra l'inizio della levata e la fase di primo nodo almeno 1 cm sopra il nodo d'accestimento.	1 L/ha
Septoriosi della spiga (<i>Septoria nodorum</i>)	Intervenire tra lo stadio di foglia a bandiera (foglia a bandiera completamente srotolata, ligula visibile) e fine spigatura. Se la malattia appare nelle foglie inferiori e in caso di condizioni favorevoli al suo sviluppo, intervenire prima possibile dopo lo stadio di foglia a bandiera. In caso di necessità ripetere l'applicazione.	1 L/ha
Oidio (<i>Blumeria graminis f. sp. Tritici</i>)	Intervenire prima della fine spigatura. In caso di forte pressione della malattia o in previsione di forti attacchi intervenire con un antioidico specifico.	1 L/ha
Fusariosi (<i>Fusarium nivale</i> e altre <i>Fusarium spp.</i>)	Intervenire tra l'inizio e la fine spigatura.	1 L/ha

Orzo		
Effettuare max. 2 applicazioni per anno ad intervalli di 14 giorni nelle epoche ed alle dosi sotto indicate, utilizzando volumi d'acqua di 200-400 L/ha.		
Malattia	Epoca d'impiego	Dose max
Elmintosporiosi (<i>Pyrenophora teres f.sp.teres</i>)	Generalmente, il trattamento deve essere effettuato al primo apparire della malattia, tra la fine dell'accestimento e inizio levata (primo nodo almeno 1 cm sopra il nodo d'accestimento). Se la malattia si manifesta successivamente (presenza della malattia sulle tre foglie superiori) tra le fasi di "foglia a bandiera appena visibile" e fine spigatura, intervenire immediatamente.	1 L/ha
Rincosporiosi (<i>Rhynchosporium secalis</i>)	Intervenire al primo apparire della malattia, tra la fine dell'accestimento e inizio levata (primo nodo almeno 1 cm sopra il nodo d'accestimento). Se la malattia si manifesta successivamente (presenza della malattia sulle tre foglie superiori) tra le fasi di "foglia a bandiera appena visibile" e fine spigatura, intervenire immediatamente.	1 L/ha
Oidio (<i>Blumeria graminis f. sp. hordei</i>)	Intervenire al primo apparire della malattia, o quando si manifestano le condizioni favorevoli al suo sviluppo, tra fine accestimento e fine spigatura.	1 L/ha

Segale		
Effettuare max. 2 applicazioni per anno ad intervalli di 14 giorni nelle epoche ed alle dosi sotto indicate, utilizzando volumi d'acqua di 200-400 L/ha.		
Malattia	Epoca d'impiego	Dose max
Elmintosporiosi (<i>Drechslera teres</i>)	Intervenire al primo apparire della malattia, o quando si manifestano le condizioni favorevoli al suo sviluppo, tra fine accestimento e fine spigatura.	1 L/ha
Rincosporiosi (<i>Rhynchosporium secalis</i>)	Intervenire al primo apparire della malattia, o quando si manifestano le condizioni favorevoli al suo sviluppo, tra fine accestimento e fine spigatura.	1 L/ha
Mal bianco dei cereali (<i>Blumeria graminis f. sp. secalis</i>)	Intervenire al primo apparire della malattia, o quando si manifestano le condizioni favorevoli al suo sviluppo, tra fine accestimento e fine spigatura.	1 L/ha

Triticale		
Effettuare max. 2 applicazioni per anno ad intervalli di 14 giorni nelle epoche ed alle dosi sotto indicate, utilizzando volumi d'acqua di 200-400 L/ha.		
Malattia	Epoca d'impiego	Dose max
Septoriosi (<i>Septoria tritici</i> e <i>Mycosphaerella graminicola</i>) Cercosporiella (<i>Pseudocercospora herpotrichoides</i>)	Intervenire tra l'inizio della levata e la fase di primo nodo almeno 1 cm sopra il nodo d'accestimento.	1 L/ha
Septoriosi della spiga (<i>Septoria nodorum</i>)	Intervenire tra lo stadio di foglia a bandiera (foglia a bandiera completamente srotolata, ligula visibile) e fine spigatura. Se la malattia appare nelle foglie inferiori e in caso di condizioni favorevoli al suo sviluppo, intervenire prima possibile dopo lo stadio di foglia a bandiera. In caso di necessità ripetere l'applicazione.	1 L/ha
Oidio (<i>Blumeria graminis f. sp. Tritici</i>)	Intervenire prima della fine spigatura. In caso di forte pressione della malattia o in previsione di forti attacchi intervenire con un antioidico specifico.	1 L/ha
Fusariosi (<i>Fusarium nivale</i> e altre <i>Fusarium spp.</i>)	Intervenire tra l'inizio e la fine spigatura.	1 L/ha

PREPARAZIONE DELLA MISCELA: Versare la dose prevista di prodotto nel serbatoio dell'irroratrice riempita a metà con acqua, e mettere in funzione l'agitatore. Completare il riempimento fino al volume desiderato, mantenendo in funzione l'agitatore fino al termine della distribuzione. Effettuare il trattamento immediatamente dopo la miscelazione.

STRATEGIE PER LA GESTIONE DELLA RESISTENZA: SNOW contiene procloraz, un fungicida inibitore della demetilazione (DMI). Sono stati accertati fenomeni di resistenza ad alcuni fungicidi DMI per quanto riguarda la Septoria, che potrebbero ridurre sensibilmente l'efficacia del prodotto. Per ulteriori informazioni sulla gestione della resistenza nei fungicidi DMI, contattare il proprio agronomo.

COMPATIBILITÀ: Colture di cereali, in modo particolare di frumento, sotto stress dovuto a siccità o ad eccessive piogge, devono essere trattate con il prodotto da solo, in quanto l'eventuale miscela con altri partner potrebbe provocare bruciature.

AVVERTENZE: in caso di miscela con altri formulati deve essere rispettato il periodo di carenza più lungo. Devono essere inoltre rispettate le norme precauzionali previste per i prodotti più tossici, qualora si verificassero casi di intossicazione informare il medico della miscelazione compiuta.

INTERVALLO DI SICUREZZA: sospendere i trattamenti 35 gg prima della raccolta.

ATTENZIONE

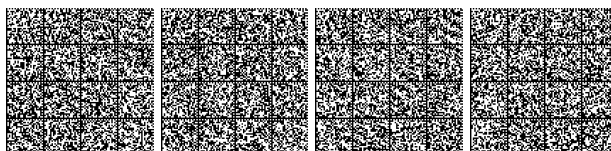
Da impiegarsi esclusivamente per gli usi e alle condizioni riportate in questa etichetta. Chi impiega il prodotto è responsabile degli eventuali danni derivanti da uso improprio del preparato. Il rispetto di tutte le indicazioni contenute nella presente etichetta è condizione essenziale per assicurare l'efficacia del trattamento e per evitare danni alle piante, alle persone ed agli animali.

CONSERVARE A TEMPERATURE SUPERIORI A 0°C
CONSERVARE AL RIPARO DAL GELO
CONSERVARE NEL CONTENITORE ORIGINALE BEN CHIUSO IN UN LUOGO SICURO
NON APPLICARE CON MEZZI AEREI
NON CONTAMINARE ALTRE COLTURE, ALIMENTI E BEVANDE O CORSI D'ACQUA
OPERARE IN ASSENZA DI VENTO
DA NON VENDERSI SFUSO

IL CONTENITORE COMPLETAMENTE SVUOTATO NON DEVE ESSERE DISPERSO NELL'AMBIENTE
IL CONTENITORE NON PUÒ ESSERE RIUTILIZZATO
SCIACQUARE A FONDO L'IMBALLAGGIO VUOTO VERSANDO L'ACQUA DI LAVAGGIO NEL SERBATOIO DELL'IRROTRATRICE

ETICHETTA AUTORIZZATA CON DECRETO DIRIGENZIALE DEL

27 GIU. 2017



**Concentrato emulsionabile****Fungicida ad azione protettiva ed eradicante ad ampio spettro d'azione per l'impiego su:**

• Frumento invernale e primaverile	• Orzo invernale e primaverile	• Segale	• Triticale
---------------------------------------	-----------------------------------	----------	-------------

MECCANISMO D'AZIONE G FRAC 3**COMPOSIZIONE:**

Procloraz puro
Coformulanti* q.b.a
*contiene Xilene

g 42,55 (= 450 g/l)
g 100

Registrazione Ministero della Salute
n. 12030 del 23/03/2004

Contenuto netto: 50-100 ml

partita n.

INDICAZIONI DI PERICOLO:

H226 - Liquido e vapori infiammabili.
H304 - Può essere letale in caso di ingestione e di penetrazione nelle vie respiratorie.
H318 - Provoca gravi lesioni oculari.
H332 - Nocivo se inalato.
H335 - Può irritare le vie respiratorie.
H373 - Può provocare danni agli organi in caso di esposizione prolungata o ripetuta.
H410 - Molto tossico per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

CONSIGLI DI PRUDENZA:**PREVENZIONE:**

P210 - Tenere lontano da fonti di calore, superfici calde, scintille, fiamme libere o altre fonti di accensione. Non fumare.

P280 - Indossare guanti e indumenti protettivi. Proteggere gli occhi e il viso.

REAZIONE:

P301+P310 - IN CASO DI INGESTIONE: contattare immediatamente un CENTRO ANTIVELENI o un medico.

P331 - NON provocare il vomito.

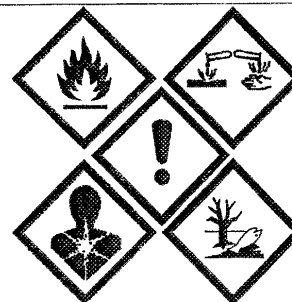
P305+P351+P338 - IN CASO DI CONTATTO CON GLI OCCHI: sciacquare accuratamente per parecchi minuti. Togliere le eventuali lenti a contatto se è agevole farlo. Continuare a sciacquare.

P370+378 - In caso di incendio, utilizzare schiuma, anidride carbonica, polvere secca o acqua nebulizzata per estinguere. P391 Raccogliere il materiale fuoriuscito.

SMALTIMENTO:

P501 - Smaltire il prodotto/recipiente in accordo alle norme vigenti sui rifiuti pericolosi.

INFORMAZIONI SUPPLEMENTARI SUI PERICOLI: EUH 401 - Per evitare rischi per la salute umana e per l'ambiente, seguire le istruzioni per l'uso.

**PERICOLO**

Titolare dell'autorizzazione:

Barclay Chemicals Manufacturing Ltd.
Damastown Way, Damastown Industrial Park, Mulhuddart
Dublin 15 - Irlanda - Tel. +353 1 81 12900

Stabilimento di produzione:

Barclay Chemicals Manufacturing Ltd
Damastown Way, Damastown Industrial Park, Mulhuddart
Dublin 15 - Irlanda - Tel. +353 1 81 12900

Copyright © Barclay Chemicals (R&D) Limited 2017
™ Snow è un marchio di Barclay Chemicals (R&D) Ltd

Distribuito da:

Nufarm Italia S.r.l. - sede legale: Viale Luigi Majno, 17/A - Milano
sede amm.va: Via Gueffa, 5 - Bologna - Tel. 051 0394022

PRIMA DELL'USO LEGGERE IL FOGLIO ILLUSTRATIVO**SMALTIRE LE CONFEZIONI SECONDO LE NORME VIGENTI****IL CONTENITORE NON PUÒ ESSERE RIUTILIZZATO****IL CONTENITORE COMPLETAMENTE SVUOTATO NON DEVE ESSERE DISPERSO NELL'AMBIENTE**

ETICHETTA AUTORIZZATA CON DECRETO DIRIGENZIALE DEL 2.7 GIU. 2017

17A05951



DECRETO 13 luglio 2017.

Conferma nella disciplina di Ortopedia e traumatologia, del carattere scientifico dell'IRCCS «Istituto Ortopedico Rizzoli», in Bologna.

IL MINISTRO DELLA SALUTE

Visto il decreto legislativo 16 ottobre 2003, n. 288, e successive modificazioni, concernente il riordino della disciplina degli Istituti di ricovero e cura a carattere scientifico (IRCCS);

Visto l'art. 13 del richiamato decreto legislativo, che stabilisce i requisiti necessari ai fini del riconoscimento del carattere scientifico degli Istituti;

Visto, altresì, l'art. 15 del citato decreto legislativo n. 288 del 2003, il quale stabilisce che ogni due anni le Fondazioni IRCCS, gli IRCCS non trasformati e quelli privati inviano al Ministero della salute i dati aggiornati circa il possesso dei requisiti di cui al suddetto art. 13, nonché la documentazione necessaria ai fini della conferma e che sulla base della sussistenza dei requisiti prescritti il Ministro della salute, d'intesa con il presidente della regione interessata, conferma o revoca il riconoscimento;

Visto il decreto del Ministro della salute 14 marzo 2013 e, in particolare, l'art. 2, comma 1, come modificato dal decreto del Ministro della salute 5 febbraio 2015, che individua la documentazione necessaria per la conferma del riconoscimento del carattere scientifico degli IRCCS, ai sensi dell'art. 14, comma 1 del richiamato decreto legislativo;

Visto il decreto del Ministro della salute 1° aprile 2015 con il quale è stato confermato il carattere scientifico per la disciplina «Ortopedia e traumatologia» dell'IRCCS di diritto pubblico «Istituto Ortopedico Rizzoli», con sedi a Bologna, via di Barbiano 1/10 (sede legale), via Pupilli, 1 e a Bentivoglio (BO) via Marconi, 25 per la struttura complessa di ortopedia dell'Ospedale di Bentivoglio;

Vista la nota prot. n. 1328 del 13 febbraio 2017 con la quale l'«Istituto Ortopedico Rizzoli» ha trasmesso a questo Ministero la documentazione necessaria ai fini della conferma del riconoscimento quale Istituto di ricovero e cura a carattere scientifico per la disciplina «Ortopedia e traumatologia»;

Vista la relazione riguardante la site - visit effettuata presso il citato Istituto in data 7 marzo 2017 dagli esperti della commissione di valutazione nominata con decreto in data 15 febbraio 2017 del direttore generale della ricerca e dell'innovazione in sanità;

Accertata la sussistenza dei requisiti previsti dall'art. 13, comma 3, lettere da *a*) ad *h*) del decreto legislativo 16 ottobre 2003, n. 288 e successive modificazioni;

Vista la nota prot. n. 0403170 del 30 maggio 2017 con la quale il presidente della Regione Emilia - Romagna ha espresso la propria intesa ai fini dell'adozione del provvedimento di conferma del riconoscimento;

Decreta:

Art. 1.

1. È confermato il riconoscimento del carattere scientifico dell'IRCCS di diritto pubblico «Istituto Ortopedico Rizzoli» nella disciplina «Ortopedia e traumatologia» per le sedi di Bologna, via di Barbiano, 1/10 (sede legale), via Pupilli, 1 e di Bentivoglio (BO) via Marconi, 25 per la struttura complessa di ortopedia dell'Ospedale di Bentivoglio.

2. Il riconoscimento è soggetto a revisione, ai sensi dell'art. 15 del decreto legislativo 16 ottobre 2003 n. 288, all'esito dell'invio dei dati aggiornati circa il possesso dei requisiti e della documentazione necessaria ai fini della conferma.

Roma, 13 luglio 2017

Il Ministro: LORENZIN

17A05948

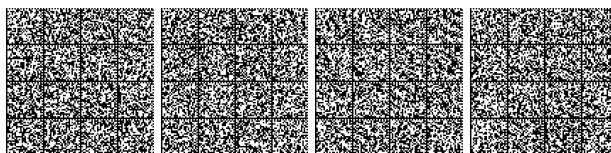
DECRETO 19 luglio 2017.

Ri-registrazione di prodotti fitosanitari, a base di olio di paraffina (CAS 64742-46-7), sulla base del dossier «Citrole» di allegato III, alla luce dei principi uniformi per la valutazione e l'autorizzazione dei prodotti fitosanitari, ai sensi del regolamento (CE) n. 546/2011.

IL DIRETTORE GENERALE

PER L'IGIENE E LA SICUREZZA DEGLI ALIMENTI
E LA NUTRIZIONE

Visto il regolamento (CE) n. 1107/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio del 21 ottobre 2009 relativo all'immissione sul mercato dei prodotti fitosanitari e che abroga le direttive del Consiglio 79/117/CEE e 91/414/CEE, e successivi regolamenti di attuazione e/o modifica; ed in particolare l'art. 80 concernente «Misure transitorie»;



Visto il regolamento (CE) n. 1272/2008 del Parlamento europeo e del Consiglio del 16 dicembre 2008 relativo alla classificazione, all'etichettatura e all'imballaggio delle sostanze e delle miscele che modifica e abroga le direttive 67/548/CEE e 1999/45/CE e che reca modifica al regolamento (CE) n. 1907/2006, e successive modifiche;

Visto il regolamento (CE) n. 396/2005 del Parlamento europeo e del Consiglio del 23 febbraio 2005 concernente i livelli massimi di residui di antiparassitari nei o sui prodotti alimentari e mangimi di origine vegetale e animale e che modifica la direttiva 91/414/CEE del Consiglio, nonché i successivi regolamenti che modificano gli allegati II e III del predetto regolamento, per quanto riguarda i livelli massimi di residui di singole sostanze attive in o su determinati prodotti;

Vista la legge 13 novembre 2009, n. 172, concernente «Istituzione del Ministero della salute e incremento del numero complessivo dei Sottosegretari di Stato» e successive modifiche;

Visto il decreto legislativo 31 marzo 1998, n. 112, concernente «Conferimento di funzioni e compiti amministrativi dello Stato alle regioni ed agli enti locali, in attuazione del capo I della legge 15 marzo 1997, n. 59», ed in particolare gli articoli 115 recante «Ripartizione delle competenze» e l'art. 119 recante «Autorizzazioni»;

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 11 febbraio 2014, n. 59, concernente «Regolamento di organizzazione del Ministero della salute», ed in particolare l'art. 10 recante «Direzione generale per l'igiene e la sicurezza degli alimenti e la nutrizione»;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 28 marzo 2013, n. 44, recante il regolamento di riordino degli organi collegiali e degli altri organismi operanti presso il Ministero della salute e il decreto ministeriale 30 marzo 2016, recante la costituzione del Comitato tecnico per la nutrizione e la sanità animale, concernenti rispettivamente l'istituzione e l'articolazione del Comitato tecnico per la nutrizione e la sanità animale e la composizione della sezione consultiva dei fitosanitari;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 23 aprile 2001, n. 290, concernente «Regolamento di semplificazione dei procedimenti di autorizzazione alla produzione, all'immissione in commercio e alla vendita di prodotti fitosanitari e relativi coadiuvanti», e successive modifiche;

Visto il decreto legislativo 17 marzo 1995, n. 194, concernente «Attuazione della direttiva 91/414/CEE in materia di immissione in commercio di prodotti fitosanitari», e successive modifiche;

Visto il decreto legislativo 14 agosto 2012, n. 150, recante «Attuazione della direttiva 2009/128/CE che istituisce un quadro per l'azione comunitaria ai fini dell'utilizzo sostenibile dei pesticidi»;

Visto il decreto interministeriale 22 gennaio 2014, recante «Adozione del Piano di azione nazionale per l'uso sostenibile dei prodotti fitosanitari, ai sensi dell'art. 6 del decreto legislativo 14 agosto 2012, n. 150, recante: «Attuazione della direttiva 2009/128/CE che istituisce un quadro per l'azione comunitaria ai fini dell'utilizzo sostenibile dei pesticidi»»;

Visto il decreto 28 settembre 2012 «Rideterminazione delle tariffe relative all'immissione in commercio dei prodotti fitosanitari a copertura delle prestazioni sostenute e rese a richiesta, in attuazione del regolamento (CE) n. 1107/2009 del Parlamento e del Consiglio»;

Visto il decreto ministeriale del 29 dicembre 2009 di recepimento della direttiva 2009/116/CE della Commissione del 25 giugno 2009, relativo all'iscrizione nell'allegato I del decreto legislativo 17 marzo 1995, n. 194, di alcune sostanze attive che ora figurano nei regolamenti (UE) n. 540/2011 e n. 541/2011 della Commissione, tra le quali la sostanza attiva olio di paraffina (CAS 64742-46-7);

Visto in particolare, che l'approvazione della sostanza attiva olio di paraffina (CAS 64742-46-7) decade il 31 dicembre 2019, come indicato nell'allegato al regolamento (UE) n. 540/2011;

Visto il regolamento 2017/555 EU della Commissione del 24 marzo 2017 che proroga la scadenza dell'approvazione della sostanza attiva al 31 dicembre 2020;

Visti i decreti di autorizzazione all'immissione in commercio e all'impiego dei prodotti fitosanitari riportati nell'allegato al presente decreto;

Viste le istanze presentate dalle imprese titolari volte ad ottenere la ri-registrazione secondo i principi uniformi dei prodotti fitosanitari riportati nell'allegato al presente decreto, sulla base del dossier relativo al prodotto fitosanitario di riferimento «Citrole», presentato dall'impresa Total Fluids S.a.s., conforme ai requisiti di cui all'allegato III del citato decreto legislativo n. 194/1995, trasposti nel regolamento (UE) n. 545/2011 della Commissione;



Considerato che le imprese titolari delle autorizzazioni dei prodotti fitosanitari di cui trattasi hanno ottemperato a quanto previsto dal decreto del 29 dicembre 2009, nei tempi e nelle forme da esso stabiliti ed in conformità alle condizioni definite per la sostanza attiva olio di paraffina (CAS 64742-46-7);

Sentita la sezione consultiva per i fitosanitari di cui al decreto ministeriale 30 marzo 2016, che ha preso atto della conclusione della valutazione del sopracitato fascicolo «Citrole», svolta dall'Università degli studi di Milano, al fine di ri-registrare i prodotti fitosanitari di cui trattasi fino al 31 dicembre 2020, alle nuove condizioni di impiego;

Vista la nota dell'ufficio protocollo n. 27027 in data 28 giugno 2017 con la quale è stata richiesta all'impresa Total Fluids S.a.s., titolare del dossier, la documentazione ed i dati tecnico-scientifici aggiuntivi indicati dal sopracitato istituto da presentarsi entro sei mesi dalla data della medesima;

Viste le note con le quali l'impresa titolare delle registrazioni dei prodotti fitosanitari riportati nell'allegato al presente decreto, ha ottemperato a quanto richiesto dall'ufficio;

Vista la nota con la quale l'impresa titolare ha comunicato di aver provveduto alla classificazione dei prodotti fitosanitari sotto indicati, ai sensi del regolamento (CE) n. 1272/2008 e successive modificazioni ed integrazioni;

Ritenuto di ri-registrare fino al 31 dicembre 2020, data di scadenza dell'approvazione della sostanza attiva olio di paraffina (CAS 64742-46-7), i prodotti fitosanitari indicati in allegato al presente decreto, alle condizioni definite dalla valutazione secondo i principi uniformi di cui all'allegato VI del regolamento (CE) n. 546/2011, sulla base del dossier conforme ai requisiti di cui all'allegato III del citato decreto legislativo n. 194/1995, trasposti nel regolamento (UE) n. 545/2011 della Commissione, relativo al prodotto fitosanitario di riferimento «Citrole»;

Decreta:

Sono ri-registrati fino al 31 dicembre 2020, data di scadenza dell'approvazione della sostanza attiva olio di paraffina (CAS 64742-46-7), i prodotti fitosanitari indicati in allegato al presente decreto registrati al numero, alla data e a nome dell'impresa a fianco indicata, autorizzati con la nuova composizione, alle condizioni e sulle colture indicate nelle rispettive etichette allegate al presente decreto, fissate in applicazione dei principi uniformi.

La succitata impresa Total Fluids S.a.s. è tenuta alla presentazione dei dati tecnico-scientifici aggiuntivi richiesti dall'istituto valutatore entro il termine di cui in premessa.

Sono autorizzate le modifiche di composizione in adeguamento a quella del prodotto di riferimento nonché le modifiche indicate per ciascun prodotto fitosanitario riportate in allegato al presente decreto.

Sono approvate quale parte integrante del presente decreto le etichette allegate, adeguate secondo i principi uniformi, munite di classificazione stabilita dal titolare ai sensi del regolamento (CE) n. 1272/2008.

È fatto comunque salvo ogni eventuale successivo adempimento ed adeguamento delle condizioni di autorizzazione dei prodotti fitosanitari, anche in conformità a provvedimenti comunitari e ulteriori disposizioni riguardanti le sostanze attive componenti.

La commercializzazione e l'impiego delle scorte giacenti, sono consentiti secondo le seguenti modalità:

sei mesi, per la commercializzazione da parte del titolare dell'autorizzazione e la vendita da parte dei rivenditori e/o distributori autorizzati;

dodici mesi, per l'impiego da parte degli utilizzatori finali.

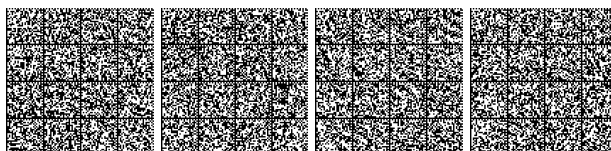
Lo smaltimento si applica ai lotti di prodotto fitosanitario che riportano una data di preparazione immediatamente antecedente a quella del presente provvedimento.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e comunicato all'impresa interessata.



I dati relativi al/i suindicato/i prodotto/i sono disponibili nel sito del Ministero della salute www.salute.gov.it, nella sezione «Banca dati».

Roma, 19 luglio 2017




Il direttore generale: RUOCCO




Prodotti fitosanitari a base della sostanza attiva olio di paraffina (CAS 64742-46-7) ri-registrati alla luce dei principi uniformi sulla base del dossier CITROLE di All. III fino al **31 dicembre 2020** ai sensi del decreto ministeriale del 29 dicembre 2009 di recepimento della direttiva di inclusione 2009/116/CE della Commissione del 25 giugno 2009.

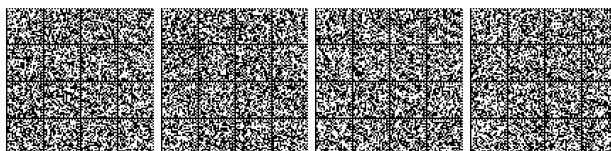
	N. reg.ne	Nome prodotto	Data reg.ne	Impresa	Nuova classificazione stabilita dall'Impresa titolare
1.	8534	CITROLE	30/07/1994	TOTAL FLUIDES S.A.S	 PERICOLO H304; EUH401; P102-P273-P262-P280-P301+P310-P331-P405-P501
	<p style="text-align: center;">Modifiche autorizzate:</p> <ul style="list-style-type: none"> - <u>Modifica di composizione</u> - <u>Eliminazione delle colture:</u> noce, nocciolo, ribes, olivo, fico, piante ornamentali - <u>Estensione alle colture:</u> vite (uva da vino e uva da tavola) 				
2.	8726	OVISPRAY	27/02/1995	TOTAL FLUIDES S.A.S	 PERICOLO H304; EUH401; P102-P273-P262-P280-P301+P310-P331-P405-P501
	<p style="text-align: center;">Modifiche autorizzate:</p> <ul style="list-style-type: none"> - <u>Modifica di composizione</u> - <u>Eliminazione delle colture:</u> noce, nocciolo, ribes, caco, mandorlo, olivo, fico, cucurbitacee, peperone, pomodoro, patata, fagiolo, carciofo, sedano, finocchio, barbabietola da zucchero, ornamentali, floreali, forestali. - <u>Eliminazione dell'utilizzo come coadiuvante degli erbicidi</u> 				



3.	8882	ULTRA FINE OIL	10/06/1996	CBC EUROPE S.r.l.	 PERICOLO H304; EUH401; P102-P273-P262-P280-P301+P310-P331-P405-P501
	<p align="center">Modifiche autorizzate:</p> <p>- <u>Modifica di composizione</u></p> <p>- <u>Eliminazione delle colture:</u> noce, nocciolo, ribes, caco, mandorlo, olivo, fico, cucurbitacee, peperone, pomodoro, patata, fagiolo, carciofo, sedano, finocchio, barbabietola da zucchero, ornamentali, floreali, forestali.</p>				
4.	9937	ULTRA CITRUS	12/02/1999	CBC EUROPE S.r.l.	 PERICOLO H304; EUH401; P102-P273-P262-P280-P301+P310-P331-P405-P501
	<p align="center">Modifiche autorizzate:</p> <p>- <u>Modifica di composizione</u></p> <p>- <u>Eliminazione delle colture:</u> noce, nocciolo, ribes, caco, mandorlo, olivo, fico, cucurbitacee, peperone, pomodoro, patata, fagiolo, carciofo, sedano, finocchio, barbabietola da zucchero, ornamentali, floreali, forestali.</p>				
5.	10471	OLOVER	19/04/2000	NATAN S.r.l.	 PERICOLO H304; EUH401; P102-P273-P262-P280-P301+P310-P331-P405-P501
	<p align="center">Modifiche autorizzate:</p> <p>- <u>Modifica di composizione</u></p> <p>- <u>Eliminazione delle colture:</u> noce, nocciolo, ribes, caco, mandorlo, olivo, fico, cucurbitacee, peperone, pomodoro, patata, fagiolo, carciofo, sedano, finocchio, barbabietola da zucchero, ornamentali, floreali, forestali.</p>				



	9867	4 STAGIONI	22/12/98	ZAPI INDUSTRIE CHIMICHE S.p.A.	 PERICOLO H304; EUH401; P102-P273- P262-P280-P301+P310-P331- P405-P501
6.	<p style="text-align: center;">Modifiche autorizzate:</p> <ul style="list-style-type: none">- <u>Modifica di composizione</u>- <u>Eliminazione delle colture:</u> noce, nocciolo, ribes, caco, mandorlo, olivo, fico, cucurbitacee, peperone, pomodoro, patata, fagiolo, carciofo, sedano, finocchio, barbabietola da zucchero, ornamentali, floreali, forestali.- <u>Eliminazione dell'officina di produzione:</u> Total fluides –Z.I du Havre -76430 St.Romain de Colbosc (Francia)				



CITROLE®

CONCENTRATO EMULSIONABILE A BASE DI OLIO DI PARAFFINA PER TRATTAMENTI INSETTICIDI E ACARICIDI SU COLTURE ARBOREE

COMPOSIZIONE

100 g di prodotto contengono:
- Olio di paraffina CAS 64742-46-7 puro (U.R. 99%) g 96,9 (= 790 g/l)
- Coformulanti: q. b. a g 100



Indicazioni di pericolo: H304 Può essere letale in caso di ingestione e di penetrazione nelle vie respiratorie.

EUH401 - Per evitare rischi per la salute umana e per l'ambiente, seguire le istruzioni per l'uso.

PERICOLO

Consigli di prudenza

- P102 - Tenere fuori dalla portata dei bambini.
- P273 - Non disperdere nell'ambiente.
- P262 - Evitare il contatto con gli occhi, la pelle o gli indumenti.
- P280 - Indossare guanti/indumenti protettivi/Proteggere gli occhi/il viso
- P301 + P310 - IN CASO DI INGESTIONE: contattare immediatamente un CENTRO ANTIVELENI o un medico
- P331 - non provocare il vomito
- P405 - Conservare sotto chiave
- P501 - Smaltire il prodotto/recipiente in conformità al D.Lgs. 152/06 e s.m.i.

Titolare della registrazione:

TOTAL Fluides S.A.S
24 Cours Michelet - 922800 Puteaux France - Tel. +33 1 41 35 40 00

Officine di produzione:
Total España S.A.U., Ctra. M-404 Navalcamero a Chinchón km. 37,800, Polígono Industrial "Valmor", 28340 Valdemoro, Spain
Mineralölwerk Osnaabrück GmbH, Neulandstrasse 34-38, 49084 Osnaabrück, Germany
Multisol International Services, 1 chemin de la mi-voie, 76500 Sotteville-Les-Rouen, France
Pétrole & Synthèse, Rue de Balleroy, Norrey en Bessin 14740 Saint-Manvieu-Norrey, France

Officina di confezionamento:

IRCA SERVICE S.p.A. - Formovo S. Giovanni (BG)

Registrazione del Ministero della Sanità n° 8534 del 30.07.1994

Contenuto netto: litri 1 - 10 - 20 Partita n. del

PRESCRIZIONI SUPPLEMENTARI

Non contaminare l'acqua con il prodotto o il suo contenitore. Non pulire il materiale di applicazione in prossimità delle acque di superficie. Evitare la contaminazione attraverso i sistemi di scolo delle acque dalle aziende agricole e dalle strade.
Per proteggere gli organismi acquatici rispettare una fascia di sicurezza non trattata di 15 m da corpi idrici superficiali per l'applicazione in inverno su pomacee e drupacee.
Per proteggere gli artropodi non bersaglio rispettare una fascia di sicurezza non trattata di 10 m da zona non coltivata per pomacee e drupacee e di 5 m per la vite.

® Marchio depositato

Pericoloso per le api. Per proteggere le api ed altri insetti impollinatori non applicare sulle colture al momento della fioritura. Non utilizzare quando le api sono in attività. Non applicare in presenza di piante infestanti in fiore. Eliminare le piante infestanti prima della fioritura.
Tempi di rientro: attendere l'asciugatura del l'irrorato prima di entrare nell'area trattata.

INFORMAZIONI MEDICHE

In caso di intossicazione chiamare il medico per i consueti interventi di pronto soccorso. Tenere a disposizione il contenitore o l'etichetta del prodotto.

CARATTERISTICHE

Liquido emulsionabile a base di olio paraffinico altamente raffinato ad azione insetticida. Agisce essenzialmente per asfissia, coprendo il corpo degli insetti con una sottile pellicola e penetrando per capillarità nei loro canali tracheali che rimangono perciò occlusi (a tale penetrazione fa seguito un'azione irritante e quindi la morte per asfissia). Efficace per la lotta contro le cocciniglie e le uova di acari, esplica anche un'attività oviocida ed antiscissura nonché un'azione repellente verso alcuni insetti masticatori.

DOSE MODALITÀ D'IMPIEGO: consigliate 2 applicazioni, con intervallo di 60 giorni.

Colture	Parassiti	Dosi (litri/ha)	Q.tà d'acqua/ha
Drupacee	cocciniglie, afidi, acari	2	10-15 hl
	In primavera-estate (BBCH 69-85): In inverno (BBCH 00-11)	2,5	
Pomacee	cocciniglie, afidi, acari, psilla	2	10-15 hl
	In primavera-estate (BBCH 69-85): In inverno (BBCH 00-11)	2,5	
Agrumi	cocciniglie, afidi, acari	2	10-20 hl
	In primavera-estate (BBCH 69-85): In inverno (BBCH 00-69)	1,5	10-15 hl
Vite (uva da vino e da tavola)	cocciniglie, afidi, acari	2,5	6 hl
	In inverno (BBCH 00-11)		

COMPATIBILITÀ: CITROLE non è miscibile con prodotti a base di zolfo, polisolfuri, carbammati, captano, clorotalonil, dimetato, folpet, Qualora fossero effettuati trattamenti con tali formulati l'applicazione di CITROLE deve essere effettuata almeno 15 giorni prima o due settimane dopo quella dei prodotti citati, ad eccezione dei ditocarbammati, per i quali può essere applicato 3-5 giorni prima o dopo. **Avvertenza:** in caso di miscela con altri formulati deve essere rispettato il periodo di carenza più lungo. Devono inoltre essere osservate le norme precauzionali prescritte per i prodotti più tossici. Qualora si verificassero casi di intossicazione informare il medico della miscelazione compiuta.

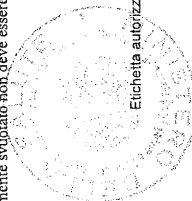
SOSPENDERE I TRATTAMENTI I GIORNO PRIMA DELLA RACCOLTA

FITOTOSSICITÀ: Si consigliano gli interventi su Pero cv. Decana. Non applicare con temperature inferiori a 5°C e superiori a 30°C e su piante stressate.

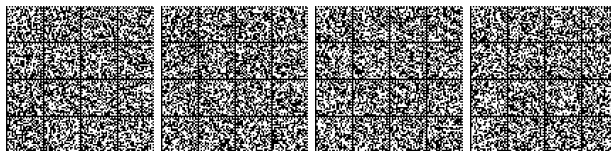
ATTENZIONE!

Da impiegarsi esclusivamente per gli usi e alle condizioni riportate nella presente etichetta. Chi impiega il prodotto è responsabile degli eventuali danni derivanti da uso improprio del preparato. Il rispetto delle predette istruzioni è condizione essenziale per assicurare l'efficacia del trattamento e per evitare danni alle piante, alle persone ed agli animali.

- Non applicare con mezzi aerei
- Da non vendersi sfuso
- Non contaminare altre colture, alimenti, bevande o corsi d'acqua.
- Operare in assenza di vento
- Il contenitore non può essere riutilizzato.
- Il contenitore completamente svuotato non deve essere disperso nell'ambiente.



Etichetta autorizzata con decreto dirigenziale del 19 luglio 2017



OVISPRAY®

CONCENTRATO EMULSIONABILE A BASE DI OLIO DI PARAFFINA PER TRATTAMENTI INSETTICIDI E ACARICIDI SU COLTURE ARBOREE

COMPOSIZIONE

- 100 g di prodotto contengono:
- Olio di paraffina CAS 64742-46-7 puro (U.R. 99%) g 96,9 (= 790 g/l) g 100
- Coformulanti: q.b. a



Indicazioni di pericolo: H304 Può essere letale in caso di ingestione e di penetrazione nelle vie respiratorie.

EUH401 - Per evitare rischi per la salute umana e per l'ambiente, seguire le istruzioni per l'uso.

PERICOLO

Consigli di prudenza

- P102 - Tenere fuori dalla portata dei bambini.
- P273 - Non disperdere nell'ambiente.
- P280 - Evitare il contatto con gli occhi, la pelle o gli indumenti.
- P280 - Indossare guanti/indumenti protettivi/Proteggere gli occhi/il viso
- P301 + P310 - IN CASO DI INGESTIONE: contattare immediatamente un CENTRO ANTIVELENI o un medico
- P331 - non provocare il vomito
- P405 - Conservare sotto chiave
- P501 - Smaltire il prodotto/recipiente in conformità al D.Lgs. 152/06 e s.m.i.

Titolare della registrazione:

TOTAL Fluides S.A.S

24 Cours Michelet - 92800 Puteaux France -- Tel. +33 1 41 35 40 00

Officine di produzione:

- Total Espafia S.A.U., Ctra. M-404 Navalcamero a Chinchón km. 37,800, Polígono Industrial "Valmor", 28340 Valdemoro, Spain
- Mineralölwerk Osnabrück GmbH, Neulandstrasse 34-38, 49084 Osnabrück, Germany
- Multisol International Services, 1 chemin de la mi-voie, 76300 Sotteville-Les-Rouen, France
- Petrole & Synthèse, Rue de Bailley Norrey en Bessin 14740 Saint-Manvieu-Norrey, France

Registrazione del Ministero della Sanità n° 0 8726 del 27.02.1995

Contenuto netto: litri 1 - 10 - 20 Partita n. del

PRESCRIZIONI SUPPLEMENTARI

Non contaminare l'acqua con il prodotto o il suo contenitore. Non pulire il materiale d'applicazione in prossimità delle acque di superficie. Evitare la contaminazione attraverso i sistemi di scolo delle acque dalle aziende agricole e dalle strade.
Per proteggere gli organismi acquatici rispettare una fascia di sicurezza non trattata di 15 m da corpi idrici superficiali per l'applicazione in inverno su pomacee e drupacee.
Per proteggere gli artropodi non bersaglio rispettare una fascia di sicurezza non trattata di 10 m da zona non coltivata per pomacee e drupacee e di 5 m per la vite.

© Marchio depositato

Pericoloso per le api. Per proteggere le api ed altri insetti impollinatori non applicare sulle colture al momento della fioritura. Non utilizzare quando le api sono in attività. Non applicare in presenza di piante infestanti in fiore. Eliminare le piante infestanti prima della fioritura.

Tempi di rientro: attendere l'asciugatura del l'irrorato prima di entrare nell'area trattata.

INFORMAZIONI MEDICHE:

In caso d'intossicazione chiamare il medico per i consigli interventi di pronto soccorso. Tenere a disposizione il contenitore e l'etichetta del prodotto.

CARATTERISTICHE

Liquido emulsionabile a base di olio paraffinico altamente raffinato ad azione insetticida. Agisce essenzialmente per asfissia, coprendo il corpo degli insetti con una sottile pellicola e penetrando per capillarità nei loro canali tracheali che rimangono perciò occlusi (a tale penetrazione fa seguito un'azione irritante e quindi la morte per asfissia). Efficace per la lotta contro le cocciniglie e le uova di acari, esplica anche un'attività ovidica ed antischiusura nonché un'azione repellente verso alcuni insetti masticatori.

DOSI E MODALITÀ D'IMPIEGO: consigliate 2 applicazioni, con intervallo di 60 giorni.

Culture	Parassiti	Dosi (litri/ha)	Q.tà d'acqua/ha
Drupacee	cocciniglie, afidi, acari	2	10-15 hl
	In primavera-estate (BBCH 69-85); In inverno (BBCH 00-11); cocciniglie, afidi, acari, psilla	2,5	
Pomacee	In primavera-estate (BBCH 69-85); In inverno (BBCH 00-11);	2	10-15 hl
	cocciniglie, afidi, acari	2,5	
Agrumi	In primavera-estate (BBCH 69-85); In inverno (BBCH 00-69);	2	10-20 hl
	cocciniglie, afidi, acari	1,5	10-15 hl
Vite (uva da vino e da tavola)	In inverno (BBCH 00-11);	2,5	6 hl

COMPATIBILITÀ: OVISPRAY non è miscibile con prodotti a base di zolfo, polisolfuri, carbammati, captano, clorotalonil, dimetolo, folpet. Qualora fossero effettuati trattamenti con tali formulati l'applicazione di OVISPRAY deve essere effettuata almeno 15 giorni prima o due settimane dopo quella dei prodotti citati, ad eccezione dei ditio-carbammati, per i quali può essere applicato 3-5 giorni prima o dopo. **Avvertenze:** in caso di miscela con altri formulati deve essere rispettato il periodo di carezza più lungo. Devono inoltre essere osservate le norme precauzionali prescritte per i prodotti più tossici. Qualora si verificassero casi di intossicazione informare il medico della miscelazione compiuta.

SOSPENDERE I TRATTAMENTI I GIORNO PRIMA DELLA RACCOLTA

FITOTOSSICITÀ: Si sconsigliano gli interventi su Pero cv. Decana. Non applicare con temperature inferiori a 5°C e superiori a 30°C e su piante stressate.

ATTENZIONE!

Da impiegarsi esclusivamente per gli usi e alle condizioni riportate nella presente etichetta.

Chi impiega il prodotto è responsabile degli eventuali danni derivanti da uso improprio del preparato. Il rispetto delle predette istruzioni è condizione essenziale per assicurare l'efficacia del trattamento e per evitare danni alle piante, alle persone ed agli animali.

Non applicare con mezzi aerei

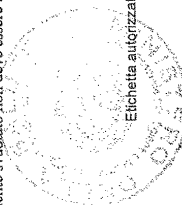
Da non vendersi sfuso

Non contaminare altre colture, alimenti, bevande o corsi d'acqua.

Operare in assenza di vento

Il contenitore non può essere riutilizzato.

Il contenitore completamente svuotato non deve essere disperso nell'ambiente.



Etichetta autorizzata con decreto dirigenziale del 19 luglio 2017

Per proteggere gli artropodi non bersaglio rispettare una fascia di sicurezza non trattata di 10 m da zona non coltivata per pomacee e drupacee e di 5 m per la vite.
 Per proteggere le api. Per proteggere le api ed altri insetti impollinatori non applicare alle colture al momento della fioritura. Non utilizzare quando le api sono in attività. Non applicare in presenza di piante infestanti in fiore. Eliminare le piante infestanti prima della fioritura.
 Tempi di rientro: attendere l'asciugatura dell'irrorato prima di entrare nell'area trattata.

INFORMAZIONI MEDICHE
 In caso d'intossicazione chiamare il medico per i consigli, interventi di pronto soccorso. Tenere a disposizione il contenitore o l'etichetta del prodotto.

CARATTERISTICHE
 Liquido emulsionabile a base di olio paraffinico altamente raffinato ad azione insetticida. Agisce essenzialmente per asfissia, coprendo il corpo degli insetti con una sottile pellicola e penetrando per capillarità nei loro canali tracheali che rimangono perciò occlusi (a tale penetrazione fa seguito un'azione irritante e quindi la morte per asfissia). Efficace per la lotta contro le cocciniglie e le uova di acari, esplica anche un'attività ovidica ed amischiusura nonché un'azione repellente verso alcuni insetti masticatori.

DOSE E MODALITÀ D'IMPIEGO: consigliate 2 applicazioni, con intervallo di 60 giorni.

Culture	Parassiti	Dosi (litri/ha)	Qtà d'acqua/ha
Drupacee	cocciniglie, afidi, acari	2	10-15 hl
	In primavera-estate (BBCH 69-85): In inverno (BBCH 00-11):	2,5	
Pomacee	cocciniglie, afidi, acari, psilla	2	10-15 hl
	In primavera-estate (BBCH 69-85): In inverno (BBCH 00-11):	2,5	
Agnumi	cocciniglie, afidi, acari	2	10-20 hl
	In primavera-estate (BBCH 69-85): In inverno (BBCH 00-69):	1,5	10-15 hl
Vite (uva da vino e da tavola)	In inverno (BBCH 00-11):	2,5	6 hl

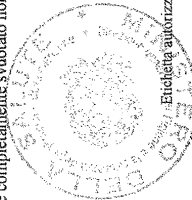
COMPATIBILITÀ: ULTRA FINE OIL® non è miscibile con prodotti a base di zolfo, polisolfuri, carbammati, captano, clorotaloni, dimetato, folpet. Qualora fossero effettuati trattamenti con tali formulati l'applicazione di ULTRA FINE OIL® deve essere effettuata almeno 15 giorni prima o due settimane dopo quella dei prodotti citati, ad eccezione dei ditocarbammati, per i quali può essere applicato 3-5 giorni prima o dopo. **Avvertenza:** in caso di miscela con altri formulati deve essere rispettato il periodo di carenza più lungo. Devono inoltre essere osservate le norme precauzionali prescritte per i prodotti più tossici. Qualora si verificassero casi di intossicazione informare il medico della miscelazione compiuta.

SOSPENDERE I TRATTAMENTI I GIORNO PRIMA DELLA RACCOLTA

FITOTOSSICITÀ: Si sconsigliano gli interventi su Pero cv. Decana. Non applicare con temperature inferiori a 5 °C e superiori a 30 °C e su piante stressate.

ATTENZIONE:

Da impiegarsi esclusivamente per gli usi e alle condizioni riportate nella presente etichetta.
 Chi impiega il prodotto è responsabile degli eventuali danni derivanti da uso improprio del preparato. Il rispetto delle predette istruzioni è condizione essenziale per assicurare l'efficacia del trattamento e per evitare danni alle piante, alle persone ed agli animali.
 Non applicare con mezzi aerei
 Da non vendersi sfuso
 Non contaminare altre colture, alimenti, bevande o corsi d'acqua.
 Operare in assenza di vento
 Il contenitore non può essere riutilizzato.
 Il contenitore completamente svuotato non deve essere disperso nell'ambiente.



Etichetta autorizzata con Decreto Dirigenziale del 19 Luglio 2017

- ETICHETTA E FOGLIO ILLUSTRATIVO -

ULTRA FINE OIL®

CONCENTRATO EMULSIONABILE A BASE DI OLIO DI PARAFFINA PER TRATTAMENTI INSETTICIDI E ACARICIDI SU COLTURE ARBOREE

COMPOSIZIONE

100 g di prodotto contengono:
 - Olio di paraffina CAS 64742-46-7 puro (U.R. 99%) g 96,9 (= 790 g/l)
 - Coformulanti: q.b. a g 100



PERICOLO

Indicazioni di pericolo:
 H304 - Può essere letale in caso di ingestione e di penetrazione nelle vie respiratorie.
 EUH401 - Per evitare rischi per la salute umana e per l'ambiente, seguire le istruzioni per l'uso.

Consigli di prudenza

- P102 - Tenere fuori dalla portata dei bambini.
- P273 - Non disperdere nell'ambiente.
- P262 - Evitare il contatto con gli occhi, la pelle o gli indumenti.
- P280 - Indossare guanti/indumenti protettivi/Proteggere gli occhi/Proteggere il viso.
- P301 + P310 - IN CASO DI INGESTIONE: contattare immediatamente un CENTRO ANTIVELENI o un medico.
- P331 - Non provocare il vomito.
- P405 - Conservare sotto chiave.
- P501 - Smaltire il prodotto/recipiente in conformità al D.Lgs. 152/06 e s.m.i.

Titolare della registrazione:

CBC (Europe) S.r.l.
 Via E. Majorana, 2 - 20834 Nova Milanese (MB) - Tel. 0362 - 365079

Officine di produzione:

Mineralölbwerk Osnabrück GmbH, Neulandstrasse 34-38, 49084 Osnabrück, Germania

Officine di confezionamento:

IR-C.A Service S.p.A., S.S. Cremasca 591 n. 10 - 24040 Fomovo S. Giovanni (BG)
 Kollant S.r.l., via C. Colombo 7/7a - 30030 Vigonovo (VE)
 Mineralölbwerk Osnabrück GmbH, Neulandstrasse 34-38, 49084 Osnabrück, Germania

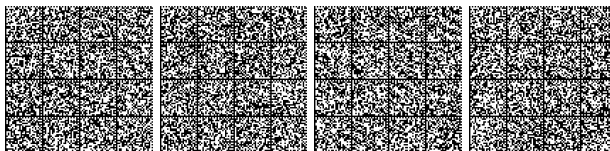
Registrazione n. 8882 del 10.06.1996 del Ministero della Sanità

Contenuto netto: 50 - 100 - 200 - 250 - 500 cc; 1 - 2 - 5 - 10 - 20 - 25 litri

Riferimento Parfita n.

PRESCRIZIONI SUPPLEMENTARI

Non contaminare l'acqua con il prodotto o il suo contenitore. Non pulire il materiale d'applicazione in prossimità delle acque di superficie. Evitare la contaminazione attraverso i sistemi di scolo delle acque dalle aziende agricole e dalle strade.
 Per proteggere gli organismi acquatici rispettare una fascia di sicurezza non trattata di 15 m da corpi idrici superficiali per l'applicazione in inverno su pomacee e drupacee.



- ETICHETTA RIDOTTA -

ULTRA FINE OIL®

CONCENTRATO EMULSIONABILE A BASE DI OLIO DI PARAFFINA PER TRATTAMENTI INSETTICIDI E ACARICIDI SU COLTURE ARBOREE

COMPOSIZIONE

100 g di prodotto contengono:

- Olio di paraffina CAS 64742-46-7 puro (U.R. 99%)	g 96,9 (= 790 g/l)
- Coformulanti: q.b. a	g 100

**PERICOLO****Indicazioni di pericolo:****H304** - Può essere letale in caso di ingestione e di penetrazione nelle vie respiratorie.**EUH401** - Per evitare rischi per la salute umana e per l'ambiente, seguire le istruzioni per l'uso.**Consigli di prudenza****P102** - Tenere fuori dalla portata dei bambini.**P273** - Non disperdere nell'ambiente.**P262** - Evitare il contatto con gli occhi, la pelle o gli indumenti.**P280** - Indossare guanti/indumenti protettivi/Proteggere gli occhi/Proteggere il viso.**P301 + P310** - IN CASO DI INGESTIONE: contattare immediatamente un CENTRO ANTIVELENI o un medico.**P331** - Non provocare il vomito.**P405** - Conservare sotto chiave.**P501** - Smaltire il prodotto/recipiente in conformità al D.Lgs. 152/06 e s.m.i.**Titolare della registrazione:****CBC (Europe) S.r.l.**

Via E. Majorana, 2 - 20834 Nova Milanese (MB) - Tel. 0362 - 365079

Officine di produzione:**Mineralölwerk Osnabrück GmbH**, Neulandstrasse 34-38, 49084 Osnabrück, Germania**Officine di confezionamento:****I.R.C.A Service S.p.A.**, S.S. Cremasca 591 n. 10 - 24040 Fornovo S. Giovanni (BG)**Kollant S.r.l.**, via C. Colombo 7/7a - 30030 Vigonovo (VE)**Mineralölwerk Osnabrück GmbH**, Neulandstrasse 34-38, 49084 Osnabrück, Germania

Registrazione n. 8882 del 10.06.1996 del Ministero della Sanità

Contenuto netto: 50 - 100 cc

Riferimento Partita n. _____

PRESCRIZIONI SUPPLEMENTARI

Non contaminare l'acqua con il prodotto o il suo contenitore. Non pulire il materiale d'applicazione in prossimità delle acque di superficie. Evitare la contaminazione attraverso i sistemi di scolo delle acque dalle aziende agricole e dalle strade.

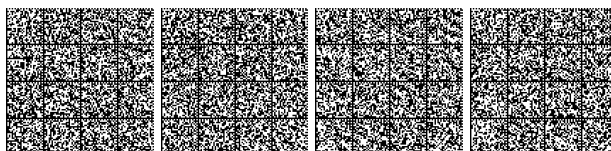
Per proteggere gli organismi acquatici rispettare una fascia di sicurezza non trattata di 15 m da corpi idrici superficiali per l'applicazione in inverno su pomacee e drupacee.

Per proteggere gli artropodi non bersaglio rispettare una fascia di sicurezza non trattata di 10 m da zona non coltivata per pomacee e drupacee e di 5 m per la vite.

Pericoloso per le api. Per proteggere le api ed altri insetti impollinatori non applicare alle colture al momento della fioritura. Non utilizzare quando le api sono in attività. Non applicare in presenza di piante infestanti in fiore. Eliminare le piante infestanti prima della fioritura.

Tempi di rientro: attendere l'asciugatura dell'irrorato prima di entrare nell'area trattata.

Etichetta autorizzata con Decreto Dirigenziale del 19 luglio 2017



INFORMAZIONI MEDICHE

In caso d'intossicazione chiamare il medico per i consueti interventi di pronto soccorso. Tenere a disposizione il contenitore o l'etichetta del prodotto.

**PRIMA DELL'USO LEGGERE IL FOGLIO ILLUSTRATIVO
SMALTIRE LE CONFEZIONI SECONDO LE NORME VIGENTI
IL CONTENITORE NON PUO' ESSERE RIUTILIZZATO
IL CONTENITORE COMPLETAMENTE SVUOTATO NON DEVE ESSERE DISPERSO NELL'AMBIENTE**



Etichetta autorizzata con Decreto Dirigenziale del 19 luglio 2017



Per proteggere gli arthropodi non bersaglio rispettare una fascia di sicurezza non trattata di 10 m da zona non coltivata per pomacee e drupacee e di 5 m per la vite.
Pericoloso per le api. Per proteggere le api ed altri insetti impollinatori non applicare alle colture al momento della fioritura. Non utilizzare quando le api sono in attività. Non applicare in presenza di piante infestanti in fiore. Eliminare le piante infestanti prima della fioritura.
Tempi di rientro: attendere l'asciugatura dell'irrorato prima di entrare nell'area trattata.

INFORMAZIONI MEDICHE
In caso d'intossicazione chiamare il medico per i consigli pertinenti di pronto soccorso. Tenere a disposizione il contenitore o l'etichetta del prodotto.

CARATTERISTICHE

Liquido emulsionabile a base di olio paraffinico altamente raffinato ad azione insetticida. Agisce essenzialmente per asfissia, coprendo il corpo degli insetti con una sottile pellicola e penetrando per capillarità nei loro canali tracheali che rimangono perciò occlusi (a tale penetrazione fa seguito un'azione irritante e quindi la morte per asfissia). Efficace per la lotta contro le cocciniglie e le uova di acari, esplica anche un'attività ovidica ed antischiusura nonché un'azione repellente verso alcuni insetti masticatori.

DOSI E MODALITÀ D'IMPIEGO: consigliate 2 applicazioni, con intervallo di 60 giorni.

Culture	Parassiti	Dosi (litri/ha)	Q.tà d'acqua/ha
Drupacee	cocciniglie, afidi, acari	2	10-15 hl
	In primavera-estate (BBCH 69-85); In inverno (BBCH 00-11):	2,5	
Pomacee	cocciniglie, afidi, acari, psilla	2	10-15 hl
	In primavera-estate (BBCH 69-85); In inverno (BBCH 00-11):	2,5	
Agnumi	cocciniglie, afidi, acari	2	10-20 hl
	In primavera-estate (BBCH 69-85); In inverno (BBCH 00-69):	1,5	10-15 hl
Vite (uva da vino e da tavola)	cocciniglie, afidi, acari	2,5	6 hl

COMPATIBILITÀ: ULTRA CITRUS® non è miscibile con prodotti a base di zolfo, polisolfuri, carbammidi, captano, clorotaloni, dimetato, folpet. Qualora fossero effettuati trattamenti con tali formulati l'applicazione di ULTRA CITRUS® deve essere effettuata almeno 15 giorni prima o due settimane dopo quella dei prodotti citati, ad eccezione dei ditiocarbammidi, per i quali può essere applicato 3-5 giorni prima o dopo. **Avvertenza:** in caso di miscela con altri formulati deve essere rispettato il periodo di carenza più lungo. Devono inoltre essere osservate le norme precauzionali prescritte per i prodotti più tossici. Qualora si verificassero casi di intossicazione informare il medico della miscelazione compiuta.

SOSPENDERE I TRATTAMENTI 1 GIORNO PRIMA DELLA RACCOLTA

FITOTOSSICITÀ: Si sconsigliano gli interventi su Pero ev. Decana. Non applicare con temperature inferiori a 5 °C e superiori a 30 °C e su piante stressate.

ATTENZIONE:

Da impiegarsi esclusivamente per gli usi e alle condizioni riportate nella presente etichetta. Chi impiega il prodotto è responsabile degli eventuali danni derivanti da uso improprio del preparato. Il rispetto delle prodotte istruzioni è condizione essenziale per assicurare l'efficacia del trattamento e per evitare danni alle piante, alle persone ed agli animali.

Non applicare con mezzi aerei

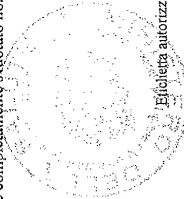
Da non vendersi steso

Non contaminare altre colture, alimenti, bevande o corsi d'acqua.

Operare in assenza di vento

Il contenitore non può essere riutilizzato.

Il contenitore completamente svuotato non deve essere disperso nell'ambiente.



Etichetta autorizzata con Decreto Dirigenziale del 19 luglio 2017

- ETICHETTA E FOGLIO ILLUSTRATIVO -

ULTRA CITRUS®

CONCENTRATO EMULSIONABILE A BASE DI OLIO DI PARAFFINA PER TRATTAMENTI INSETTICIDI E ACARICIDI SU COLTURE ARBOREE

COMPOSIZIONE

100 g di prodotto contengono:
- Olio di paraffina CAS 64742-46-7 puro (U.R. 99%) g 96,9 (= 790 g/l)
- Coformulanti: q.b. a g 100



PERICOLO

Indicazioni di pericolo:

H304 - Può essere letale in caso di ingestione e di penetrazione nelle vie respiratorie.
EUH401 - Per evitare rischi per la salute umana e per l'ambiente, seguire le istruzioni per l'uso.

Consigli di prudenza

- P102 - Tenere fuori dalla portata dei bambini.
- P273 - Non disperdere nell'ambiente.
- P262 - Evitare il contatto con gli occhi, la pelle o gli indumenti.
- P280 - Indossare guanti/indumenti protettivi/Proteggere gli occhi/Proteggere il viso.
- P301 + P310 - IN CASO DI INGESTIONE: contattare immediatamente un CENTRO ANTIVELENI o un medico.
- P331 - Non provocare il vomito.
- P405 - Conservare sotto chiave.
- P501 - Smaltire il prodotto/recipiente in conformità al D.Lgs. 152/06 e s.m.i.

Titolare della registrazione:

CBC (Europe) S.r.l.
Via E. Majorana, 2 - 20834 Nova Milanese (MB) - Tel. 0362 - 365079

Officine di produzione:

Mineralölwerk Osnabrück GmbH, Neulandstrasse 34-38, 49084 Osnabrück, Germania

Officine di confezionamento:

I.R.C.A Service S.p.A., S.S. Cremasca 591 n. 10 - 24040 Fornovo S. Giovanni (BG)
Kollant S.r.l., via C. Colombo 7/7a - 30030 Vigonovo (VE)
Mineralölwerk Osnabrück GmbH, Neulandstrasse 34-38, 49084 Osnabrück, Germania

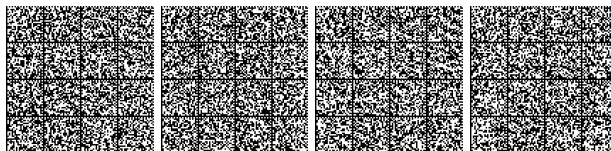
Registrazione n. 9937 del 12.02.1999 del Ministero della Sanità

Contenuto netto: 50 - 100 - 200 - 250 - 500 cc; 1 - 2 - 5 - 10 - 20 - 25 litri

Riferimento Partita n.

PRESCRIZIONI SUPPLEMENTARI

Non contaminare l'acqua con il prodotto o il suo contenitore. Non pulire il materiale d'applicazione in prossimità delle acque di superficie. Evitare la contaminazione attraverso i sistemi di scolo delle acque dalle aziende agricole e dalle strade.
Per proteggere gli organismi acquatici rispettare una fascia di sicurezza non trattata di 15 m da corpi idrici superficiali per l'applicazione in inverno su pomacee e drupacee.



- ETICHETTA RIDOTTA -

ULTRA CITRUS®

CONCENTRATO EMULSIONABILE A BASE DI OLIO DI PARAFFINA PER TRATTAMENTI INSETTICIDI E ACARICIDI SU COLTURE ARBOREE

COMPOSIZIONE

100 g di prodotto contengono:

- Olio di paraffina CAS 64742-46-7 puro (U.R. 99%)	g 96,9 (= 790 g/l)
- Coformulanti: q.b. a	g 100

**PERICOLO****Indicazioni di pericolo:****H304** - Può essere letale in caso di ingestione e di penetrazione nelle vie respiratorie.**EUH401** - Per evitare rischi per la salute umana e per l'ambiente, seguire le istruzioni per l'uso.**Consigli di prudenza****P102** - Tenere fuori dalla portata dei bambini.**P273** - Non disperdere nell'ambiente.**P262** - Evitare il contatto con gli occhi, la pelle o gli indumenti.**P280** - Indossare guanti/indumenti protettivi/Proteggere gli occhi/Proteggere il viso.**P301 + P310** - IN CASO DI INGESTIONE: contattare immediatamente un CENTRO ANTIVELENI o un medico.**P331** - Non provocare il vomito.**P405** - Conservare sotto chiave.**P501** - Smaltire il prodotto/recipiente in conformità al D.Lgs. 152/06 e s.m.i.**Titolare della registrazione:****CBC (Europe) S.r.l.**

Via E. Majorana, 2 - 20834 Nova Milanese (MB) - Tel. 0362 - 365079

Officine di produzione:**Mineralölwerk Osnabrück GmbH**, Neulandstrasse 34-38, 49084 Osnabrück, Germania**Officine di confezionamento:****I.R.C.A Service S.p.A.**, S.S. Cremasca 591 n. 10 - 24040 Fornovo S. Giovanni (BG)**Kollant S.r.l.**, via C. Colombo 7/7a - 30030 Vigonovo (VE)**Mineralölwerk Osnabrück GmbH**, Neulandstrasse 34-38, 49084 Osnabrück, Germania

Registrazione n. 9937 del 12.02.1999 del Ministero della Sanità

Contenuto netto: 50 - 100 cc

Riferimento Partita n. _____

PRESCRIZIONI SUPPLEMENTARI

Non contaminare l'acqua con il prodotto o il suo contenitore. Non pulire il materiale d'applicazione in prossimità delle acque di superficie. Evitare la contaminazione attraverso i sistemi di scolo delle acque dalle aziende agricole e dalle strade.

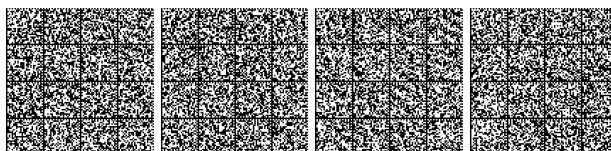
Per proteggere gli organismi acquatici rispettare una fascia di sicurezza non trattata di 15 m da corpi idrici superficiali per l'applicazione in inverno su pomacee e drupacee.

Per proteggere gli artropodi non bersaglio rispettare una fascia di sicurezza non trattata di 10 m da zona non coltivata per pomacee e drupacee e di 5 m per la vite.

Pericoloso per le api. Per proteggere le api ed altri insetti impollinatori non applicare alle colture al momento della fioritura. Non utilizzare quando le api sono in attività. Non applicare in presenza di piante infestanti in fiore. Eliminare le piante infestanti prima della fioritura.

Tempi di rientro: attendere l'asciugatura dell'irrorato prima di entrare nell'area trattata.

Etichetta autorizzata con Decreto Dirigenziale del 19 luglio 2017



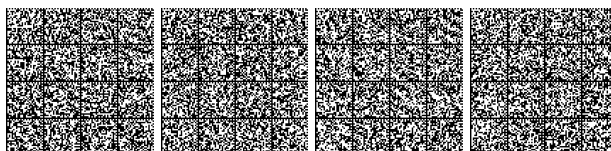
INFORMAZIONI MEDICHE

In caso d'intossicazione chiamare il medico per i consueti interventi di pronto soccorso. Tenere a disposizione il contenitore o l'etichetta del prodotto.

**PRIMA DELL'USO LEGGERE IL FOGLIO ILLUSTRATIVO
SMALTIRE LE CONFEZIONI SECONDO LE NORME VIGENTI
IL CONTENITORE NON PUO' ESSERE RIUTILIZZATO
IL CONTENITORE COMPLETAMENTE SVUOTATO NON DEVE ESSERE DISPERSO NELL'AMBIENTE**



Etichetta autorizzata con Decreto Dirigenziale del 19 luglio 2017



Etichetta / Foglio illustrativo

Per proteggere gli artropodi non bersaglio rispettare una fascia di sicurezza non trattata di 10 m da zona non coltivata per pomacee e drupacee e di 5 m per la vite.
 In caso d'intossicazione chiamare il medico per i consueti interventi di pronto soccorso. Tenere a disposizione il contenitore o l'etichetta del prodotto.

INFORMAZIONI MEDICHE
 Il liquido emulsionabile a base di olio paraffinico altamente raffinato ad azione insetticida. Agisce essenzialmente per asfissia, coprendo il corpo degli insetti con una sottile pellicola e penetrando per capillarità nei loro canali tracheali che rimangono perciò occlusi (a tale penetrazione fa seguito un'azione irritante e quindi la morte per asfissia). Efficace per la lotta contro le cocciniglie e le uova di acari, esplica anche un'attività oviocida ed anti-schiusura nonché un'azione repellente verso alcuni insetti masticatori. Tempi di rientro: attendere l'asciugatura del l'irrorato prima di entrare nell'area trattata.

CARATTERISTICHE
 Il liquido emulsionabile a base di olio paraffinico altamente raffinato ad azione insetticida. Agisce essenzialmente per asfissia, coprendo il corpo degli insetti con una sottile pellicola e penetrando per capillarità nei loro canali tracheali che rimangono perciò occlusi (a tale penetrazione fa seguito un'azione irritante e quindi la morte per asfissia). Efficace per la lotta contro le cocciniglie e le uova di acari, esplica anche un'attività oviocida ed anti-schiusura nonché un'azione repellente verso alcuni insetti masticatori. Tempi di rientro: attendere l'asciugatura del l'irrorato prima di entrare nell'area trattata.

Culture	Parassiti	Dosi (litri/ha)	Q.tà d'acqua/ha
Drupacee	cocciniglie, afidi, acari	2	10-15 hl
	In primavera-estate (BBCH 69-85); In inverno (BBCH 00-11);	2,5	
Pomacee	cocciniglie, afidi, acari, psilla	2	10-15 hl
	In primavera-estate (BBCH 69-85); In inverno (BBCH 00-11);	2,5	
Agrumi	cocciniglie, afidi, acari	2	10-20 hl
	In primavera-estate (BBCH 69-85); In inverno (BBCH 00-69);	1,5	10-15 hl
Vite (uva da vino e da tavola)	cocciniglie, afidi, acari	2,5	6 hl

COMPATIBILITÀ: OLOVER non è miscibile con prodotti a base di zolfo, polisolfuri, carbammati, captano, clorotaloni, dimetoato, folpet. Qualora fossero effettuati trattamenti con tali formulati l'applicazione di OLOVER deve essere effettuata almeno 15 giorni prima o due settimane dopo quella dei prodotti citati, ad eccezione dei ditocarbammati, per i quali può essere applicato 3-5 giorni prima o dopo. **Avvertenza:** in caso di miscela con altri formulati deve essere rispettato il periodo di carenza più lungo. Devono inoltre essere osservate le norme precauzionali prescritte per i prodotti più tossici. Qualora si verificassero casi di intossicazione informare il medico della miscelazione compiuta.

SOSPENDERE I TRATTAMENTI I GIORNO PRIMA DELLA RACCOLTA

FITOTOSSICITÀ: Si sconsigliano gli interventi su Pero cv. Decana. Non applicare con temperature inferiori a 5°C e superiori a 30°C e su piante stressate.

ATTENZIONI!

Da impiegarsi esclusivamente per gli usi e alle condizioni riportate nella presente etichetta. Chi impiega il prodotto è responsabile degli eventuali danni derivanti da uso improprio del preparato. Il rispetto delle predette istruzioni e condizioni essenziali per assicurare l'efficacia del trattamento e per evitare danni alle piante, alle persone ed agli animali.

Non applicare con mezzi aerei

Da non vendersi sfuso

Non contaminare altre colture, alimenti, bevande o corsi d'acqua;

Operare in assenza di vento

Il contenitore non può essere riutilizzato.

Il contenitore completamente svuotato non deve essere disperso nell'ambiente

© Marchio registrato

Etichetta autorizzata con decreto dirigenziale del 19 luglio 2017

OLOVER®

CONCENTRATO EMULSIONABILE A BASE DI OLIO DI PARAFFINA PER TRATTAMENTI INSETTICIDI E ACARICIDI SU COLTURE ARBOREE

COMPOSIZIONE

100 g di prodotto contengono
 - Olio di paraffina CAS 64742-46-7 puro (U.R. 99%) g 96,5 (= 790 g/l)
 Coformulanti: q. b. a g 100



Indicazioni di pericolo: H304 Può essere letale in caso di ingestione e di penetrazione nelle vie respiratorie.
 EUH401 - Per evitare rischi per la salute umana e per l'ambiente, seguire le istruzioni per l'uso.

PERICOLO

Consigli di prudenza

- P102 - Tenere fuori dalla portata dei bambini.
- P273 - Non disperdere nell'ambiente.
- P262 - Evitare il contatto con gli occhi, la pelle o gli indumenti.
- P280 - Indossare guanti/indumenti protettivi/Proteggere gli occhi/il viso
- P301 + P310 - IN CASO DI INGESTIONE: contattare immediatamente un CENTRO ANTIVELENI o un medico
- P331 - non provocare il vomito
- P405 - Conservare sotto chiave
- P501 - Smaltire il prodotto/recipiente in conformità al D.lgs. 152/06 e s.m.i.

Titolare della registrazione:

Natan S.r.l. - Via Roma, 35 - 42049 S. Ilario d'Enza (RE) - Tel. 0522 908702

Distribuito da:

Linfa S.p.A. Cura del Verde - Via Mattei, 6 - 42043 Gattatico (RE)
 Tel. 0522 908702/04

Officine di produzione:

- Alhaller Italia S.r.l. - S. Colombano al Lambro (MI);
- Ircal Service S.p.A. - Formovo San Giovanni (BG);
- Scam S.r.l. - Strada Bellaria, 164 - 41010 S. Maria di Muggano (MO)
- Sipcam S.p.A. - Via Vittorio Veneto, 81 - 20090 Salerano sul Lambro (LO)
- Torre S.r.l. - Via Pian d'Asso - 53028 Torrenieri (SI)

Registrazione del Ministero della Sanità n° 10471 del 19/04/2000

Contenuto netto: litri : 0,05 - 0,1 - 0,25 - 0,5 Partita n. del.....
 0,75 - 1 - 2 - 3 - 5 - 10 - 15 - 20 - 25

PRESCRIZIONI SUPPLEMENTARI

Non contaminare l'acqua con il prodotto o il suo contenitore. Non palpare il materiale d'applicazione in prossimità delle acque di superficie. Evitare la contaminazione attraverso i sistemi di scolo delle acque dalle aziende agricole e dalle strade.
 Per proteggere gli organismi acquatici rispettare una fascia di sicurezza non trattata di 15 m da corpi idrici superficiali per l'applicazione in inverno su pomacee e drupacee.



OLOVER®

CONCENTRATO EMULSIONABILE A BASE DI OLIO DI PARAFFINA PER TRATTAMENTI INSETTICIDI E ACARICIDI SU COLTURE ARBOREE

COMPOSIZIONE

100 g di prodotto contengono
 - Olio di paraffina CAS 64742-46-7 puro (U.R. 99%) g 96,9 (= 790 g/l)
 Coformulanti: q. b. a g 100



Indicazioni di pericolo: H304 Può essere letale in caso di ingestione e di penetrazione nelle vie respiratorie.

EUH401 - Per evitare rischi per la salute umana e per l'ambiente, seguire le istruzioni per l'uso.

PERICOLO**Consigli di prudenza**

P102 - Tenere fuori dalla portata dei bambini.
 P273 - Non disperdere nell'ambiente.
 P262 - Evitare il contatto con gli occhi, la pelle o gli indumenti.
 P280 - Indossare guanti/indumenti protettivi/Proteggere gli occhi/il viso
 P301 + P310 - IN CASO DI INGESTIONE: contattare immediatamente un CENTRO ANTIVELENI o un medico
 P331 - non provocare il vomito
 P405 - Conservare sotto chiave
 P501 - Smaltire il prodotto/recipiente in conformità al D.lgs. 152/06 e s.m.i.

Titolare della registrazione:

Natan S.r.l. - Via Roma, 35 - 42049 S. Ilario d'Enza (RE) - Tel. 0522 908702

Officine di produzione:

Althaller Italia S.r.l. - S.Colombano al Lambro (MI);
 Irca Service S.p.A. - Fornovo San Giovanni (BG);
 Scam S.r.l. - Strada Bellaria, 164 - 41010 S. Maria di Mugnano (MO)
 Sipcam S.p.A. - Via Vittorio Veneto, 81 - 20090 Salerano sul Lambro (LO)
 Torre S.r.l. - Via Pian d'Asso - 53028 Torrenieri (SI)

Registrazione del Ministero della Sanità n° 10471 del 19/04/2000

Contenuto netto: litri : 0.05 - 0.1

Partita n.....del.....

PRIMA DELL'USO LEGGERE IL FOGLIO ILLUSTRATIVO
 SMALTIRE LE CONFEZIONI SECONDO LE NORME VIGENTI
 IL CONTENITORE NON PUO' ESSERE RIUTILIZZATO
 IL CONTENITORE COMPLETAMENTE SVUOTATO NON DEVE ESSERE DISPERSO NELL'AMBIENTE



Etichetta/Foglio Illustrativo

Pericoloso per le api. Per proteggere le api ed altri insetti impollinatori non applicare sulle colture al momento della fioritura. Non utilizzare quando le api sono in attività. Non applicare in presenza di piante infestanti in fiore. Eliminare le piante infestanti prima della fioritura.
Tempi di rientro: attendere l'asciugatura del l'irrorato prima di entrare nell'area trattata.

INFORMAZIONI MEDICHE
In caso d'intossicazione chiamare il medico per i consueti interventi di pronto soccorso. Tenere a disposizione il contenitore o l'etichetta del prodotto.

CARATTERISTICHE
Liquido emulsionabile a base di olio paraffinico altamente raffinato ad azione insetticida. Agisce essenzialmente per asfissia, coprendo il corpo degli insetti con una sottile pellicola e penetrando per capillarità nei loro canali tracheali che rimangono perciò occlusi (a tale penetrazione fa seguito un'azione irritante e quindi la morte per asfissia). Efficace per la lotta contro le cocciniglie e le uova di acari, esplica anche un'attività ovidica ed antiachiusura nonché un'azione repellente verso alcuni insetti masticatori.

DOSE E MODALITÀ D'IMPIEGO: consigliate 2 applicazioni, con intervallo di 60 giorni.

Culture	Parassiti	Posi (litri/ha)	Q.tà d'acqua/ha
Drupacee	cocciniglie, afidi, acari	2	10-15 hl
	In primavera-estate (BBCH 69-85); In inverno (BBCH 00-11)	2,5	
Pomacee	cocciniglie, afidi, acari, psilla	2	10-15 hl
	In primavera-estate (BBCH 69-85); In inverno (BBCH 00-11)	2,5	
Agrumi	cocciniglie, afidi, acari	2	10-20 hl 10-15 hl
	In primavera-estate (BBCH 69-85); In inverno (BBCH 00-69);	1,5	
Vite (uva da vino e da tavola)	cocciniglie, afidi, acari	2,5	6 hl

COMPATIBILITÀ: 4 STAGIONI non è miscibile con prodotti a base di zolfo, polisolfuri, carbammati, captano, clorotoloni, dimetolo, folpet, Qualora fossero effettuati trattamenti con tali formulati l'applicazione di 4 STAGIONI deve essere effettuata almeno 15 giorni prima o due settimane dopo quella dei prodotti citati, ad eccezione del ditocarbammato, per i quali può essere applicato 3-5 giorni prima o dopo. **Avvertenza:** in caso di miscela con altri formulati deve essere rispettato il periodo di carenza più lungo. Devono inoltre essere osservate le norme precauzionali prescritte per i prodotti più tossici. Qualora si verificassero casi di intossicazione informare il medico della miscelazione compiuta.

SOSPENDERE I TRATTAMENTI 1 GIORNO PRIMA DELLA RACCOLTA

FITOTOSSICITÀ: Si sconsigliano gli interventi su Pero cv. Decana. Non applicare con temperature inferiori a 5°C e superiori a 30°C e su piante stressate.

ATTENZIONE!

Da impiegarsi esclusivamente per gli usi e alle condizioni riportate nella presente etichetta. Chi impiega il prodotto è responsabile degli eventuali danni derivanti da uso improprio del preparato. Il rispetto delle predette istruzioni è condizione essenziale per assicurare l'efficacia del trattamento e per evitare danni alle piante, alle persone ed agli animali.

- Non applicare con mezzi aerei
- Da non vendersi sfuso
- Non contaminare altre colture, alimenti, bevande o corsi d'acqua
- Operare in assenza di vento
- Il contenitore non può essere riutilizzato.
- Il contenitore completamente svuotato non deve essere disperso nell'ambiente.



Etichetta autorizzata con decreto dirigenziale del 19 luglio 2017

4 STAGIONI

CONCENTRATO EMULSIONABILE A BASE DI OLIO DI PARAFFINA PER TRATTAMENTI INSETTICIDI E ACARICIDI SU COLTURE ARBOREE

COMPOSIZIONE

- 100 g di prodotto contengono:
- Olio di paraffina CAS 64742-46-7 puro (U.R. 99%) g 96,9 (= 790 g/l) g 100
- Coformulanti: q.b. a



Indicazioni di pericolo: H304 Può essere letale in caso di ingestione e di penetrazione nelle vie respiratorie.

EUH401 - Per evitare rischi per la salute umana e per l'ambiente, seguire le istruzioni per l'uso.

PERICOLO

Consigli di prudenza

- P102 - Tenere fuori dalla portata dei bambini.
- P273 - Non disperdere nell'ambiente.
- P262 - Evitare il contatto con gli occhi, la pelle o gli indumenti.
- P280 - Indossare guanti/indumenti protettivi/Proteggere gli occhi/il viso
- P301 + P310 - IN CASO DI INGESTIONE, contattare immediatamente un CENTRO ANTIVELENI o un medico
- P331 - non provocare il vomito
- P405 - Conservare sotto chiave
- P501 - Smaltire il prodotto/recipiente in conformità al D.Lgs. 152/06 e s.m.i.

Titolare della registrazione:

ZAPI INDUSTRIE CHIMICHE S.p.A.
Via Terza Strada, 12 - Z.I. Conselve (PD) - Tel. 0499597700

Officine di produzione:

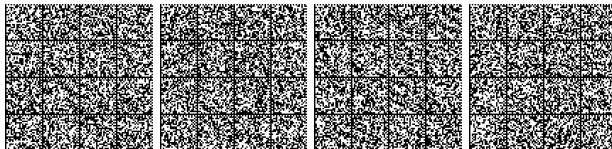
Mineralölwerk Osnabrück GmbH, Neulandstrasse 34-38, 49084 Osnabrück, Germany
ZAPI INDUSTRIE CHIMICHE S.p.A. - Z.I. Conselve (PD) - Arysta LifeScience Italia S.r.l. - Cento (FE) - IRCA SERVICE S.p.A. - Fomovo S. Giovanni (BG)

Registrazione del Ministero della Sanità N. 9867 del 22/12/1998

Contenuto netto: ml 50-100-250-500-750 / litri 1-3-5-10-20
Partita n. del

PRESCRIZIONI SUPPLEMENTARI

Non contaminare l'acqua con il prodotto o il suo contenitore. Non pulire il materiale d'applicazione in prossimità delle acque di superficie. Evitare la contaminazione attraverso i sistemi di scolo delle acque dalle aziende agricole o dalle strade.
Per proteggere gli organismi acquatici rispettare una fascia di sicurezza non trattata di 15 m da corpi idrici superficiali per l'applicazione in inverno su pomacee e drupacee.
Per proteggere gli artropodi non bersaglio rispettare una fascia di sicurezza non trattata di 10 m da zona non coltivata per pomacee e drupacee e di 5 m per la vite.



Etichetta in formato ridotto per le confezioni fino a 100 ml**4 STAGIONI**

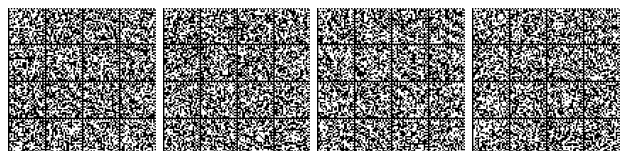
CONCENTRATO EMULSIONABILE A BASE DI OLIO DI PARAFFINA
PER TRATTAMENTI INSETTICIDI E ACARICIDI SU COLTURE ARBOREE

4 STAGIONI	
COMPOSIZIONE	
100 g di prodotto contengono:	
- Olio di paraffina CAS 64742-46-7 puro (U.R. 99%)	g 96,9 (= 790 g/l)
- Coformulanti: q.b. a	g 100
	Indicazioni di pericolo: H304 Può essere letale in caso di ingestione e di penetrazione nelle vie respiratorie.
	EUH401 - Per evitare rischi per la salute umana e per l'ambiente, seguire le istruzioni per l'uso.
PERICOLO	
Consigli di prudenza	
P102 - Tenere fuori dalla portata dei bambini.	
P273 - Non disperdere nell'ambiente.	
P262 - Evitare il contatto con gli occhi, la pelle o gli indumenti.	
P280 - Indossare guanti/indumenti protettivi/Proteggere gli occhi/il viso	
P301 + P310 - IN CASO DI INGESTIONE: contattare immediatamente un CENTRO ANTIVELENI o un medico	
P331 - non provocare il vomito	
P405 - Conservare sotto chiave	
P501 - Smaltire il prodotto/recipiente in conformità al D.Lgs. 152/06 e s.m.i.	
Titolare della registrazione:	
ZAPI INDUSTRIE CHIMICHE S.p.A.	
Via Terza Strada, 12 - Z.I. Conselve (PD) - Tel. 0499597700	
Officine di produzione:	
Mineralölwerk Osnabrück GmbH, Neulandstrasse 34-38, 49084 Osnabrück, Germany	
ZAPI INDUSTRIE CHIMICHE S.p.A. - Z.I. Conselve (PD) - Arysta LifeScience Italia S.r.l. - Cento (FE) - IRCA SERVICE S.p.A. - Forno S. Giovanni (BG)	
Registrazione del Ministero della Sanità N. 9867 del 22/12/1998	
Contenuto netto: ml 50-100-250-500-750 / litri 1-3-5-10-20	
Partita n. del	
<u>Prima dell'uso leggere attentamente il Foglio illustrativo allegato.</u>	
IL CONTENITORE COMPLETAMENTE SVUOTATO NON DEVE ESSERE DISPERSO NELL'AMBIENTE	
IL CONTENITORE NON PUÒ ESSERE RIUTILIZZATO	



Etichetta autorizzata con decreto dirigenziale del 19 luglio 2017

17A05952



DECRETO 25 luglio 2017.

Ri-registrazione di prodotti fitosanitari, a base di olio di paraffina (CAS 97862-82-3), sulla base del dossier ATO-MAK 02 di Allegato III, alla luce dei principi uniformi per la valutazione e l'autorizzazione dei prodotti fitosanitari, ai sensi del regolamento (CE) n. 546/2011.

IL DIRETTORE GENERALE
PER L'IGIENE E LA SICUREZZA DEGLI
ALIMENTI E LA NUTRIZIONE

Visto il regolamento (CE) n. 1107/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio del 21 ottobre 2009 relativo all'immissione sul mercato dei prodotti fitosanitari e che abroga le direttive del Consiglio 79/117/CEE e 91/414/CEE, e successivi regolamenti di attuazione e/o modifica; ed in particolare l'art. 80 concernente «Misure transitorie»;

Visto il regolamento (CE) n. 1272/2008 del Parlamento europeo e del Consiglio del 16 dicembre 2008 relativo alla classificazione, all'etichettatura e all'imballaggio delle sostanze e delle miscele che modifica e abroga le direttive 67/548/CEE e 1999/45/CE e che reca modifica al regolamento (CE) n. 1907/2006, e successive modifiche;

Visto il regolamento (CE) n. 396/2005 del Parlamento europeo e del Consiglio del 23 febbraio 2005 concernente i livelli massimi di residui di antiparassitari nei o sui prodotti alimentari e mangimi di origine vegetale e animale e che modifica la direttiva 91/414/CEE del Consiglio, nonché i successivi regolamenti che modificano gli allegati II e III del predetto regolamento, per quanto riguarda i livelli massimi di residui di singole sostanze attive in o su determinati prodotti;

Vista la legge 13 novembre 2009, n. 172 concernente «Istituzione del Ministero della salute e incremento del numero complessivo dei Sottosegretari di Stato» e successive modifiche;

Visto il decreto legislativo 31 marzo 1998, n. 112, concernente «Conferimento di funzioni e compiti amministrativi dello Stato alle regioni ed agli enti locali, in attuazione del capo I della legge 15 marzo 1997, n. 59», ed in particolare gli articoli 115 recante «Ripartizione delle competenze» e l'art. 119 recante «Autorizzazioni»;

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 11 febbraio 2014, n. 59, concernente «Regolamento di organizzazione del Ministero della salute», ed in particolare l'art. 10, recante «Direzione generale per l'igiene e la sicurezza degli alimenti e la nutrizione»;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 28 marzo 2013, n. 44, recante il regolamento di riordino degli organi collegiali e degli altri organismi operanti presso il Ministero della salute e il decreto ministeriale 30 marzo 2016, recante la costituzione del Comitato tecnico per la nutrizione e la sanità animale, concernenti rispettivamente l'istituzione e l'articolazione del Comitato tecnico per la nutrizione e la sanità animale e la composizione della Sezione consultiva dei fitosanitari;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 23 aprile 2001, n. 290, concernente «Regolamento di semplificazione dei procedimenti di autorizzazione alla produzione, all'immissione in commercio e alla vendita di prodotti fitosanitari e relativi coadiuvanti», e successive modifiche;

Visto il decreto legislativo 17 marzo 1995, n. 194, concernente «Attuazione della direttiva 91/414/CEE in materia di immissione in commercio di prodotti fitosanitari», e successive modifiche;

Visto il decreto legislativo 14 agosto 2012, n. 150, recante «Attuazione della direttiva 2009/128/CE che istituisce un quadro per l'azione comunitaria ai fini dell'utilizzo sostenibile dei pesticidi»;

Visto il decreto interministeriale 22 gennaio 2014 recante «Adozione del Piano di azione nazionale per l'uso sostenibile dei prodotti fitosanitari, ai sensi dell'art. 6 del decreto legislativo 14 agosto 2012, n. 150, recante: «Attuazione della direttiva 2009/128/CE che istituisce un quadro per l'azione comunitaria ai fini dell'utilizzo sostenibile dei pesticidi»»;

Visto il decreto 28 settembre 2012 «Rideterminazione delle tariffe relative all'immissione in commercio dei prodotti fitosanitari a copertura delle prestazioni sostenute e rese a richiesta, in attuazione del regolamento (CE) 1107/2009 del Parlamento e del Consiglio»;

Visto il decreto ministeriale del 29 dicembre 2009 di recepimento della direttiva 2009/116/CE della Commissione del 25 giugno 2009, relativo all'iscrizione nell'allegato I del decreto legislativo 17 marzo 1995, n. 194, di alcune sostanze attive che ora figurano nei reg. (UE) 540/2011 e 541/2011 della Commissione, tra le quali la sostanza attiva olio di paraffina (CAS 97862-82-3);

Visto in particolare, che l'approvazione della sostanza attiva olio di paraffina (CAS 97862-82-3) decade il 31 dicembre 2019, come indicato nell'allegato al reg. (UE) n. 540/2011;

Visto il reg. 2017/555 EU della commissione del 24 marzo 2017 che proroga la scadenza dell'approvazione della sostanza attiva al 31 dicembre 2020;



Visti i decreti di autorizzazione all'immissione in commercio e all'impiego dei prodotti fitosanitari riportati nell'allegato al presente decreto;

Viste le istanze presentate dall'impresa titolare volte ad ottenere la ri-registrazione secondo i principi uniformi dei prodotti fitosanitari riportati nell'allegato al presente decreto, sulla base del dossier relativo al prodotto fitosanitario di riferimento POLITHIOL, presentato dall'impresa United Phosphorus Limited, conforme ai requisiti di cui all'allegato III del citato decreto legislativo n. 194/1995, trasposti nel reg. (UE) n. 545/2011 della Commissione;

Considerato che l'impresa titolare dell'autorizzazione dei prodotti fitosanitari di cui trattasi ha ottemperato a quanto previsto dal decreto del 29 dicembre 2009, nei tempi e nelle forme da esso stabiliti ed in conformità alle condizioni definite per la sostanza attiva olio di paraffina (CAS 97862-82-3);

Sentita la Sezione consultiva per i fitosanitari di cui al decreto ministeriale 30 marzo 2016, che ha preso atto della conclusione della valutazione del sopracitato fascicolo ATOMAK 02, svolta dall'Università degli studi di Milano, al fine di ri-registrare i prodotti fitosanitari di cui trattasi fino al 31 dicembre 2020, alle nuove condizioni di impiego;

Viste le note con le quali l'Impresa titolare delle registrazioni dei prodotti fitosanitari riportati nell'allegato al presente decreto, ha ottemperato a quanto richiesto dall'Ufficio;

Vista la nota con la quale l'impresa titolare ha comunicato di aver provveduto alla classificazione dei prodotti fitosanitari sotto indicati, ai sensi del regolamento (CE) n. 1272/2008 e s.m.i.;

Ritenuto di ri-registrare fino al 31 dicembre 2020, data di scadenza dell'approvazione della sostanza attiva olio di paraffina (CAS 97862-82-3), i prodotti fitosanitari indicati in allegato al presente decreto, alle condizioni definite dalla valutazione secondo i principi uniformi di cui all'allegato VI del regolamento (CE) n. 546/2011, sulla base del dossier conforme ai requisiti di cui all'allegato III del citato decreto legislativo n. 194/1995, trasposti nel reg. (UE) n. 545/2011 della Commissione, relativo al prodotto fitosanitario di riferimento POLITHIOL;

Decreta:

Sono ri-registrati fino al 31 dicembre 2020, data di scadenza dell'approvazione della sostanza attiva olio di paraffina (CAS 97862-82-3), i prodotti fitosanitari indicati in allegato al presente decreto registrati al numero, alla data e a nome dell'impresa a fianco indicata, autorizzati con la nuova composizione, alle condizioni e sulle colture indicate nelle rispettive etichette allegato al presente decreto, fissate in applicazione dei principi uniformi.

Sono autorizzate le modifiche di composizione in adeguamento a quella del prodotto di riferimento nonché le modifiche indicate per ciascun prodotto fitosanitario riportate in allegato al presente decreto.

Sono approvate quale parte integrante del presente decreto le etichette allegate, adeguate secondo i principi uniformi, munite di classificazione stabilita dal titolare ai sensi del regolamento (CE) n. 1272/2008.

È fatto comunque salvo ogni eventuale successivo adempimento ed adeguamento delle condizioni di autorizzazione dei prodotti fitosanitari, anche in conformità a provvedimenti comunitari e ulteriori disposizioni riguardanti le sostanze attive componenti.

La commercializzazione e l'impiego delle scorte giacenti, sono consentiti secondo le seguenti modalità:

6 mesi, per la commercializzazione da parte del titolare dell'autorizzazione e la vendita da parte dei rivenditori e/o distributori autorizzati;

12 mesi, per l'impiego da parte degli utilizzatori finali.

Lo smaltimento si applica ai lotti di prodotto fitosanitario che riportano una data di preparazione immediatamente antecedente a quella del presente provvedimento.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e comunicato all'Impresa interessata.

I dati relativi al/i suindicato/i prodotto/i sono disponibili nel sito del Ministero della salute www.salute.gov.it nella sezione «Banca dati».



Roma, 25 luglio 2017

Il direttore generale: RUOCCO




ALLEGATO

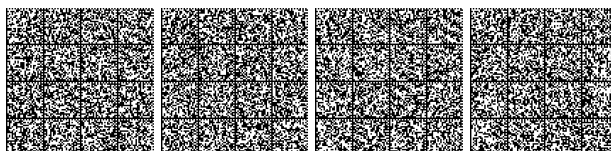
Prodotti fitosanitari a base della sostanza attiva olio di paraffina (CAS 97862-82-3) ri-registrati alla luce dei principi uniformi sulla base del dossier ATOMAK 02 di All. III fino al **31 dicembre 2020** ai sensi del decreto ministeriale del 29 dicembre 2009 di recepimento della direttiva di inclusione 2009/116/CE della Commissione del 25 giugno 2009.

	N. reg.ne	Nome prodotto	Data reg.ne	Impresa	Nuova classificazione stabilita dall'Impresa titolare
1.	11760	POLITHIOL	01/03/2006	Upl Europe L.t.d.	 ATTENZIONE H317-H319; EUH401; P261-P280-P302+P352-P305+P351+P338-P501.
Modifiche autorizzate:					
<ul style="list-style-type: none"> - <u>Modifica di composizione minore</u> - <u>Eliminazione delle colture:</u> ribes - <u>Estensione alle colture:</u> castagno, melograno - <u>Eliminazione dello stabilimento di produzione:</u> Cerexagri S.A. Vaas (Francia) 					
2.	14978	POLIVIT	13/01/2011	Upl Europe L.t.d.	 ATTENZIONE H317-H319; EUH401; P261-P280-P302+P352-P305+P351+P338-P501.
Modifiche autorizzate:					
<ul style="list-style-type: none"> - <u>Modifica di composizione minore</u> - <u>Eliminazione delle colture:</u> ribes - <u>Estensione alle colture:</u> castagno, melograno - <u>Eliminazione dello stabilimento di produzione:</u> Cerexagri S.A. Vaas (Francia) 					

s.a. olio di paraffina (CAS 97862-82-3) FASE II-Ri-reg. secondo principi uniformi

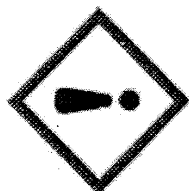


3.	14979	WIDE	13/01/2011	Upl Europe L.t.d	 ATTENZIONE H317-H319; EUH401; P261- P280-P302+P352- P305+P351+P338-P501.
	<p style="text-align: center;">Modifiche autorizzate:</p> <ul style="list-style-type: none">- <u>Modifica di composizione minore</u>- <u>Eliminazione delle colture:</u> ribes- <u>Estensione alle colture:</u> castagno, melograno- <u>Eliminazione dello stabilimento di produzione:</u> Cerexagri S.A. Vaas (Francia)				



POLITHIOL

INSETTICIDA ED ACARICIDA (LIQUIDO EMULSIONABILE)



ATTENZIONE

POLITHIOL

COMPOSIZIONE

Composizione

100 grammi di prodotto contengono:
Olio minerale paraffinico (N. CAS 97862-82-3) g 41,3 (= 400 g/l)
(insolubilità minima 96%)

Coformulanti q.b. a g 100
Contiene: 1,2-benzisotiazol-3(2H)-one. Può provocare una reazione allergica.

Indicazioni di Pericolo

H317 Può provocare una reazione allergica della pelle.

H319 Provoca grave irritazione oculare.

EUH401 Per evitare rischi per la salute umana e per l'ambiente seguire le istruzioni per l'uso

CONSIGLI DI PRUDENZA

P261 Evitare di respirare la i vapori di nebulizzazione.

P280 Indossare guanti/proteggere gli occhi.

P302+P352 IN CASO DI CONTATTO CON LA PELLE: lavare abbondantemente con acqua e sapone.

P305+P351+P338 IN CASO DI CONTATTO CON GLI OCCHI: Sciacquare accuratamente per parecchi minuti. Togliere le eventuali lenti a contatto se è agevole farlo. Continuare a sciacquare.
P501 Smaltire il prodotto/recipiente in conformità alla regolamentazione nazionale

Titolare dell'autorizzazione:

UPL EUROPE Ltd. - "The Centre, 1st floor", Birchwood Park, Warrington WA3 6YN, Gran Bretagna - tel. +44 1925 819999

Distribuito da: UPL ITALIA S.r.l. - 47522 - S. Carlo di Cesena (FC)

Officine di produzione: CEREXAGRI S.A., Bassens (Francia)

Registrazione del Ministero della Salute n. 11760 del 01.03.2006

Contenuto netto: millilitri 250, 500/ litri 1,5, 10, 20, 25, 50, 60, 200^(*), 210^(*), 300^(*), 1000^(*)

Partita N.

PRESCRIZIONI SUPPLEMENTARI

Non contaminare l'acqua con il prodotto o il suo contenitore. Non pulire il materiale d'applicazione in prossimità delle acque di superficie. Evitare la contaminazione attraverso i sistemi di scolo delle acque dalle aziende agricole e dalle strade. Lavare tutto l'equipaggiamento di protezione dopo l'impiego. Pericoloso per le api. Per proteggere api e insetti impollinatori non applicare al momento della fioritura delle colture e delle infestanti sottostanti e/o adiacenti alle colture trattate. Per proteggere gli artropodi non bersaglio rispettare una fascia di sicurezza non trattata da zone non coltivate pari a:

- 10 m con attrezzature a riduzione di deriva del 90% su pomacee e drupacee, frutta a guscio e kaki

A1.1 POLITHIOL_IT 11072017 NoA 11760

- 5 m o, in alternativa, 3 m con attrezzature a riduzione di deriva del 50% su vite
- 5 m o, in alternativa, 3 m con attrezzature a riduzione di deriva del 75% su kiwi
Per proteggere gli organismi acquatici per l'uso su alberi da frutta a guscio, drupacee, pomacee, kaki rispettare una fascia di sicurezza non trattata dai corpi idrici superficiali di 30 m.
Non rientrare nei campi trattati prima che i depositi sulle superfici fogliari siano completamente asciutti.

INFORMAZIONI MEDICHE: In caso d'intossicazione chiamare il medico per i consueti interventi di pronto soccorso. Se ingerito non indurre vomito, chiamare immediatamente un medico.

CARATTERISTICHE

POLITHIOL è un insetticida di contatto a base di olio minerale paraffinico altamente raffinato. Il prodotto agisce essenzialmente per asfissia, coprendo il corpo degli insetti con una sottile pellicola che, occludendo i canali tracheali, impedisce loro la respirazione causando la morte.

POLITHIOL è efficace contro le cocciniglie e le uova degli acari e presenta inoltre un'azione ovidica ed antischiuma. La fase di applicazione consente anche di sfruttare l'efficacia collaterale dell'olio minerale nei confronti dei propaguli fungini svernanti (bolla, oidio, monilia, ecc.). POLITHIOL trova impiego sulle colture arboree (fruttiferi e vite) nella fase di riposo vegetativo.

DOSI E MODALITÀ DI IMPIEGO

Sul nocciolo trattare entro la 3^a foglia. Sul kaki non applicare il prodotto oltre la fase di gemma ferma. Su tutte le altre colture, effettuare gli interventi sempre durante il riposo vegetativo ("al bruno") e comunque mai oltre la fase di "gemma ingrossata" sui fruttiferi o di "gemma cotonosa" su vite.

Coltura	Target	Dose L/ha	Dose L/ha
Pomacee	Cocciniglia grigia (<i>Quadraspidiotus perniciosus</i>) e altre cocciniglie; Acari (<i>Panonychus ulmi</i> , <i>Tetranychus urticae</i> , etc.) Eriofidi (<i>Aculus schlechtendali</i> , <i>Epirimerus pyri</i> , etc.) Psilla del pero (<i>Cacopsilla pyri</i>); Afide lanigero (<i>Eriosoma lanigerum</i>)	5	50-75
Drupacee	Cocciniglia grigia (<i>Quadraspidiotus perniciosus</i>) Cocciniglia bianca (<i>Pseudaulacaspis pentagona</i>) Acari (<i>Panonychus ulmi</i> , <i>Tetranychus urticae</i> , etc.) Eriofidi (<i>Phytoptus avellanae</i> , etc.)	5	50-75
Noce, nocciolo, castagno	Cocciniglia, Eriofide (<i>Phytoptus avellanae</i>), Acari (<i>Tetranychus</i> spp., ecc.)	5	50
Vite	Cocciniglie (<i>Parthenolecanium corni</i> , <i>Puvinnaria vitis</i> , <i>Planococcus</i> spp., ecc.) Eriofidi (<i>Colomerus vitis</i> , <i>Calepitrimerus vitis</i> , ecc.) Acari (<i>Panonychus ulmi</i> , <i>Eotetranychus carpini</i> , ecc.)	5	10 - 40
Kiwi	Cocciniglia bianca (<i>Pseudaulacaspis pentagona</i>)	5	50
Kaki, melograno, fico	Cocciniglie (<i>Ceroplastes</i> spp., etc.)	5	50

25 LUG 2017

Fiduciarie autorizzate con decreto dirigenziale del



Le dosi sopra riportate si riferiscono all'utilizzo di Volumi Normali (VN) di irrorazione. In caso di Volumi Ridotti, fare riferimento alla dose ad ettaro. Per massimizzare l'attività del formulato, impiegare volumi di irrorazione adeguati a garantire una sufficiente bagnatura delle piante trattate. In ogni caso, al fine di ottenere un'adeguata efficacia del trattamento, verificare che l'applicazione consenta la completa ricopertura degli insetti ed acari bersaglio.

Preparazione della miscela: versare il prodotto nel serbatoio già riempito per 3/4 di acqua, mantenendo la pompa in costante agitazione, quindi portare l'acqua al volume totale. In caso di miscela con altri prodotti fitosanitari in polvere bagnabile, mescolare molto bene la poltiglia contenente la polvere prima di aggiungere l'olio. Nel caso di miscela con prodotti fitosanitari in formulazione emulsionabile, agguincerli dopo che l'olio e l'acqua siano perfettamente mescolati. Durante l'impiego mantenere la miscela in costante agitazione.

COMPATIBILITÀ: Il prodotto non è compatibile con dimetato e con fungicidi quali anilazine, captano, folpet, dinocap, o qualsiasi altro prodotto contenente zolfo. Qualora si eseguano trattamenti separati con tali prodotti si consiglia di osservare un intervallo di tempo di almeno 2 settimane. **Avvertenza:** In caso di miscele con altri formulati deve essere rispettato il periodo di carenza più lungo. Devono inoltre essere osservate le norme precauzionali prescritte per i prodotti più tossici. Qualora si verificassero casi di intossicazione informare il medico della miscelazione compiuta.

FITOTOSSICITÀ: Sul nocciolo trattare entro la 3° foglia. Sul kaki non applicare il prodotto oltre la fase di gemma ferma. Su tutte le altre colture, effettuare gli interventi sempre durante il riposo vegetativo ("al bruno") e comunque mai oltre la fase di "gemma ingrossata" sui fruttiferi o di "gemma cotonosa" su vite. In caso contrario il prodotto può risultare fitotossico.

ATTENZIONE

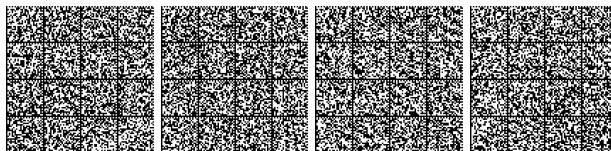
Da impiegarsi esclusivamente per gli usi e alle condizioni riportate nella presente etichetta - Chi impiega il prodotto è responsabile degli eventuali danni derivanti da uso improprio del preparato - Il rispetto delle predette istruzioni è condizione essenziale per assicurare l'efficacia del trattamento e per evitare danni alle piante, alle persone ed agli animali - Il prodotto è tossico per le api e gli insetti utili - Non applicare con mezzi aerei - Da non vendersi sfuso - Non contaminare altre colture, alimenti, bevande o corsi d'acqua - Operare in assenza di vento - Il contenitore non può essere riutilizzato - Il contenitore completamente svuotato non deve essere disperso nell'ambiente - * Lo stoccaggio da parte dell'utilizzatore dei contenitori da litri 200, 210, 800 e 1000 deve essere effettuato in zona dotata di bacino di contenimento di adeguato volume atto a raccogliere eventuali fuoriuscite accidentali del prodotto.



A1.1 POLITHIOL.IT 11072017 Nda 11780

25 LUG 2017

Etichetta autorizzata con decreto dirigenziale del



-5 m o, in alternativa, 3 m con attrezzature a riduzione di deriva del 50% su vite
 -5 m o, in alternativa, 3 m con attrezzature a riduzione di deriva del 75% su kiwi
 Per proteggere gli organismi acquatici per l'uso su alberi da frutta a guscio, drupacee, pomacee, kaki
 rispettare una fascia di sicurezza non trattata dai corpi idrici superficiali di 30 m.
 Non rientrare nei campi trattati prima che i depositi sulle superfici fogliari siano completamente asciutti.

INFORMAZIONI MEDICHE: In caso d'intossicazione chiamare il medico per i consueti interventi di pronto soccorso. Se ingerito non indurre vomito, chiamare immediatamente un medico.

CARATTERISTICHE

POLIVIT è un insetticida di contatto a base di olio minerale paraffinico altamente raffinato. Il prodotto agisce essenzialmente per asfissia, coprendo il corpo degli insetti con una sottile pellicola che, occultando i canali tracheali, impedisce loro la respirazione causando la morte.

POLIVIT è efficace contro le cocciniglie e le uova degli acari e presenta inoltre un'azione ovicida ed antischiuma. La fase di applicazione consente anche di sfruttare l'efficacia collaterale dell'olio minerale nei confronti dei propaguli fungini svernanti (bolla, oidio, monilia, ecc.). POLIVIT trova impiego sulle colture arboree (fruttiferi e vite) nella fase di riposo vegetativo.

DOSI E MODALITÀ DI IMPIEGO

Sul nocciolo trattare entro la 3° foglia. Sul kaki non applicare il prodotto oltre la fase di gemma ferma. Su tutte le altre colture, effettuare gli interventi sempre durante il riposo vegetativo ("al bruno") e comunque mai oltre la fase di "gemma ingrossata" sui fruttiferi o di "gemma cotonosa" su vite.

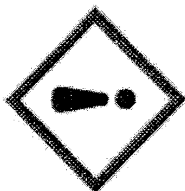
Cultura	Target	Dose L/ha	Dose L/ha
Pomacee	Cocciniglia grigia (<i>Quadraspidiotus perniciosus</i>) e altre cocciniglie; Acari (<i>Panonychus ulmi</i> , <i>Tetranychus urticae</i> , etc.) Eriofidi (<i>Aculus schlechtendadi</i> , <i>Epirimerus pyri</i> , etc.) Psilla del pero (<i>Cacopsilla pyri</i>); Afide lanigero (<i>Briosoma lanigerum</i>)	5	50-75
Drupacee	Cocciniglia grigia (<i>Quadraspidiotus perniciosus</i>) Cocciniglia bianca (<i>Pseudaulacaspis pentagona</i>) Acari (<i>Panonychus ulmi</i> , <i>Tetranychus urticae</i> , etc.) Eriofidi	5	50-75
Noce, nocciolo, castagno	Cocciniglie, Eriofide (<i>Phytoptus avellanae</i>), Acari (<i>Tetranychus</i> spp., ecc.)	5	50
Vite	Cocciniglie (<i>Parthelonecanium corni</i> , <i>Pulvinaria vitis</i> , <i>Planococcus</i> spp., ecc.) Eriofidi (<i>Colomerus vitis</i> , <i>Calepitrimerus vitis</i> , ecc.) Acari (<i>Panonychus ulmi</i> , <i>Eotetranychus carpini</i> , ecc.)	5	10-40
Kiwi	Cocciniglia bianca (<i>Pseudaulacaspis pentagona</i>)	5	50
Kaki, melograno, fico	Cocciniglie (<i>Ceropalastes</i> -spp., etc.)	5	50

25 LUG 2017



POLIVIT

INSETTICIDA ED ACARICIDA
(LIQUIDO EMULSIONABILE)



ATTENZIONE

COMPOSIZIONE

Composizione
 100 grammi di prodotto contengono:
 Olio minerale paraffinico (N. CAS 97862-82-3) g 41,3 (= 400 g/l)
 (insolfonabilità minima 96%)
 Coformulanti q.b. a g 100
 Contiene: 1,2-benzisotiazol-3(2H)-one. Può provocare una reazione allergica.

Indicazioni di Pericolo

H317 Può provocare una reazione allergica della pelle.
 H319 Provoca grave irritazione oculare.

EUI401 Per evitare rischi per la salute umana e per l'ambiente seguire le istruzioni per l'uso

CONSIGLI DI PRUDENZA

P261 Evitare di respirare la i vapori di nebulizzazione.
 P280 Indossare guanti/proteggere gli occhi.
 P302+P352 IN CASO DI CONTATTO CON LA PELLE: lavare abbondantemente con acqua e sapone.
 P305+P351+P338 IN CASO DI CONTATTO CON GLI OCCHI: Sciacquare accuratamente per parecchi minuti. Togliere le eventuali lenti a contatto se è agevole farlo. Continuare a sciacquare.
 P501 Smaltire il prodotto/recipiente in conformità alla regolamentazione nazionale

Titolare dell'autorizzazione:

UPL EUROPE Ltd. - "The Centre, 1st floor", Birchwood Park, Warrington WA3 6YN, Gran Bretagna - tel. +44 1925 819999

Distribuito da: UPL ITALIA S.r.l. - 47522 - S. Carlo di Cesena (FC)

Officine di produzione: CEREXAGRI S.A., Bassens (Francia)

Registrazione del Ministero della Salute n. 14978 del 13.01.2011

Contenuto netto: millilitri 250, 500/ litri 1,5,10, 20, 25, 50, 60, 200^(c), 800^(c), 1000^(c)

Partita N.

PRESCRIZIONI SUPPLEMENTARI

Non contaminare l'acqua con il prodotto o il suo contenitore. Non pulire il materiale d'applicazione in prossimità delle acque di superficie. Evitare la contaminazione attraverso i sistemi di scolo delle acque dalle aziende agricole e dalle strade. Lavare tutto l'equipaggiamento di protezione dopo l'impiego. Pericoloso per le api. Per proteggere api e insetti impollinatori non applicare al momento della fioritura delle colture e delle infestanti sottostanti e/o adiacenti alle colture trattate.

Per proteggere gli artropodi non bersaglio rispettare una fascia di sicurezza non trattata da zone non coltivate pari a:

- 10 m con attrezzature a riduzione di deriva del 90% su pomacee e drupacee, frutta a guscio e kaki

A1.1 POLIVIT_IT 11072017 N06 14978

Le dosi sopra riportate si riferiscono all'utilizzo di Volumi Normali (VN) di irrorazione. In caso di Volumi Ridotti, fare riferimento alla dose ad ettaro. Per massimizzare l'attività del formulato, impiegare volumi di irrorazione adeguati a garantire una sufficiente bagnatura delle piante trattate. In ogni caso, al fine di ottenere un'adeguata efficacia del trattamento, verificare che l'applicazione consenta la completa ricopertura degli insetti ed acari bersaglio.

Preparazione della miscela: versare il prodotto nel serbatoio già riempito per 3/4 di acqua, mantenendo la pompa in costante agitazione, quindi portare l'acqua al volume totale. In caso di miscela con altri prodotti fitosanitari in polvere bagnabile, mescolare molto bene la poltiglia contenente la polvere prima di aggiungere l'olio. Nel caso di miscela con prodotti fitosanitari in formulazione emulsionabile, aggiungerli dopo che l'olio e l'acqua siano perfettamente mescolati. Durante l'impiego mantenere la miscela in costante agitazione.

COMPATIBILITÀ: Il prodotto non è compatibile con dimetoato e con fungicidi quali anilazine, captano, folpet, dinocap, o qualsiasi altro prodotto contenente zolfo. Qualora si eseguano trattamenti separati con tali prodotti si consiglia di osservare un intervallo di tempo di almeno 2 settimane. **Avvertenza:** In caso di miscele con altri formulati deve essere rispettato il periodo di carenza più lungo. Devono inoltre essere osservate le norme precauzionali prescritte per i prodotti più tossici. Qualora si verificassero casi di intossicazione informare il medico della miscelazione compiuta.

FITOTOSSICITÀ: Sul nocciolo trattare entro la 3° foglia. Sul kaki non applicare il prodotto oltre la fase di gemma ferma. Su tutte le altre colture, effettuare gli interventi sempre durante il riposo vegetativo ("al bruno") e comunque mai oltre la fase di "gemma ingrossata" sui fruttiferi o di "gemma cotonosa" su vite. In caso contrario il prodotto può risultare fitotossico.

ATTENZIONE

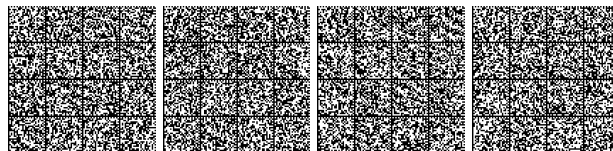
Da impiegarsi esclusivamente per gli usi e alle condizioni riportate nella presente etichetta - Chi impiega il prodotto è responsabile degli eventuali danni derivanti da uso improprio del preparato - Il rispetto delle predette istruzioni è condizione essenziale per assicurare l'efficacia del trattamento e per evitare danni alle piante, alle persone ed agli animali - Il prodotto è tossico per le api e gli insetti utili - Non applicare con mezzi aerei - Da non venderli sfuso - Non contaminare altre colture, alimenti, bevande o corsi d'acqua - Operare in assenza di vento - Il contenitore non può essere riutilizzato - Il contenitore completamente svuotato non deve essere disperso nell'ambiente - * Lo stoccaggio da parte dell'utilizzatore dei contenitori da litri 200, 210, 800 e 1000 deve essere effettuato in zona dotata di bacino di contenimento di adeguato volume atto a raccogliere eventuali fuoriuscite accidentali del prodotto.



25 LUG 2017

Etichetta autorizzata con decreto dirigenziale del

A1:1 POL/MT_IT 11072017 NGA 14978



-5 m o, in alternativa, 3 m con attrezzature a riduzione di deriva del 50% su vite
 -5 m o, in alternativa, 3 m con attrezzature a riduzione di deriva del 75% su kiwi
 Per proteggere gli organismi acquatici per l'uso su alberi da frutto, drupacee, pomacee, kaki
 rispettare una fascia di sicurezza non trattata dai corpi idrici superficiali di 30 m.
 Non rientrare nei campi trattati prima che i depositi sulle superfici fogliari siano completamente asciutti.

INFORMAZIONI MEDICHE: In caso d'intossicazione chiamare il medico per i consueti interventi di pronto soccorso. Se ingerito non indurre vomito, chiamare immediatamente un medico.

CARATTERISTICHE

WIDE è un insetticida di contatto a base di olio minerale paraffinico altamente raffinato. Il prodotto agisce essenzialmente per asfissia, coprendo il corpo degli insetti con una sottile pellicola che, occludendo i canali tracheali, impedisce loro la respirazione causando la morte.

WIDE è efficace contro le cocciniglie e le uova degli acari e presenta inoltre un'azione ovicida ed antischiumosa. La fase di applicazione consente anche di sfruttare l'efficacia collaterale dell'olio minerale nei confronti dei propaguli fungini svernanti (bolla, oidio, monilia, ecc.). WIDE trova impiego sulle colture arboree (fruttiferi e vite) nella fase di riposo vegetativo.

DOSE E MODALITÀ DI IMPIEGO

Sul nocciolo trattare entro la 3° foglia. Sul kaki non applicare il prodotto oltre la fase di gemma ferma. Su tutte le altre colture, effettuare gli interventi sempre durante il riposo vegetativo ("al bruno") e comunque mai oltre la fase di "gemma ingrossata" sui fruttiferi o di "gemma cotonosa" su vite.

Coltura	Target	Dose L/ha	Dose L/ha
Pomacee	Cocciniglia grigia (<i>Quadraspidotus perniciosus</i>) e altre cocciniglie; Acari (<i>Panonychus ulmi</i> , <i>Tetranychus urticae</i> , etc.) Eriofidi (<i>Acutus schlechtendalii</i> , <i>Epirimerus pyri</i> , etc.) Psilla del pero (<i>Cacopsilla pyri</i>); Afide lanigero (<i>Priosoma lanigerum</i>)	5	50-75
Drupacee	Cocciniglia grigia (<i>Quadraspidotus perniciosus</i>) Cocciniglia bianca (<i>Pseudaulacaspis pentagona</i>) Acari (<i>Panonychus ulmi</i> , <i>Tetranychus urticae</i> , etc.) Eriofidi (<i>Acutus schlechtendalii</i> , <i>Epirimerus pyri</i> , etc.)	5	50-75
Noce, nocciolo, castagno	Cocciniglie, Eriofide (<i>Phytoptus avellanae</i>), Acari (<i>Tetranychus</i> spp., ecc.)	5	50
Vite	Cocciniglia (<i>Parthelonecanium corni</i> , <i>Pulvinaria vitis</i> , <i>Planococcus</i> spp., ecc.) Eriofidi (<i>Colomerus vitis</i> , <i>Calepitrimerus vitis</i> , ecc.) Acari (<i>Panonychus ulmi</i> , <i>Eotetranychus carpini</i> , ecc.)	5	10 - 40
Kiwi	Cocciniglia bianca (<i>Pseudaulacaspis pentagona</i>)	5	50
Kaki, melograno, fico	Cocciniglie (<i>Ceroplastes</i> spp., etc.)	5	50

25 LUG 2017

Etichetta autorizzata con decreto dirigenziale del

WIDE

INSETTICIDA ED ACARICIDA (LIQUIDO EMULSIONABILE)

WIDE

COMPOSIZIONE

Composizione

100 grammi di prodotto contengono:
 Olio minerale paraffinico (N. CAS 97862-82-3) g 41,3 (= 400 g/l)
 (insolfonabilità minima 96%)

Coformulanti q. b. a g 100

Contiene: 1,2-benzisotiazol-3(2H)-one. Può provocare una reazione allergica.

Indicazioni di Pericolo

H317 Può provocare una reazione allergica della pelle.

H319 Provoca grave irritazione oculare.

EUH401 Per evitare rischi per la salute umana e per l'ambiente seguire le istruzioni per l'uso

CONSIGLI DI PRUDENZA

P261 Evitare di respirare la i vapori di nebulizzazione.

P280 Indossare guanti/proteggere gli occhi.

P302+P352 IN CASO DI CONTATTO CON LA PELLE: lavare abbondantemente con acqua e sapone.

P305+P351+P338 IN CASO DI CONTATTO CON GLI OCCHI: Sciacquare accuratamente per parecchi minuti. Togliere le eventuali lenti a contatto se è agevole farlo. Continuare a sciacquare.

P501 Smaltire il prodotto/recipiente in conformità alla regolamentazione nazionale

Titolare dell'autorizzazione:

UPL EUROPE Ltd. - "The Centre, 1st floor", Birchwood Park, Warrington WA3 6YN, Gran Bretagna - tel. +44 1925 819999

Distribuito da: UPL ITALIA S.r.l. - 47522 - S. Carlo di Cesena (FC)

Officine di produzione: CEREXAGRI S.A., Bassens (Francia)

Registrazione del Ministero della Salute n. 14979 del 13.01.2011

Contenuto netto: millilitri 250, 500/ litri 1,5,10, 20, 25, 50, 60, 200^(c), 210^(c), 800^(c), 1000^(c)

Partita N.

PRESCRIZIONI SUPPLEMENTARI

Non contaminare l'acqua con il prodotto o il suo contenitore. Non pulire il materiale d'applicazione in prossimità delle acque di superficie. Evitare la contaminazione attraverso i sistemi di scolo delle acque dalle aziende agricole e dalle strade. Lavare tutto l'equipaggiamento di protezione dopo l'impiego. Pericoloso per le api. Per proteggere api e insetti impollinatori non applicare al momento della fioritura delle colture e delle infestanti sottostanti e/o adiacenti alle colture trattate. Per proteggere gli antropodi non bersaglio rispettare una fascia di sicurezza non trattata da zone non coltivate pari a:

- 10 m con attrezzature a riduzione di deriva del 90% su pomacee e drupacee, frutta a guscio e kaki

A1.1 WIDE_IT 11072017 N6A 14979

Le dosi sopra riportate si riferiscono all'utilizzo di Volumi Normali (VN) di irrorazione. In caso di Volumi Ridotti, fare riferimento alla dose ad ettaro. Per massimizzare l'attività del formulato, impiegare volumi di irrorazione adeguati a garantire una sufficiente bagnatura delle piante trattate. In ogni caso, al fine di ottenere un'adeguata efficacia del trattamento, verificare che l'applicazione consenta la completa ricopertura degli insetti ed acari bersaglio.

Preparazione della miscela: versare il prodotto nel serbatoio già riempito per 3/4 di acqua, mantenendo la pompa in costante agitazione, quindi portare l'acqua al volume totale. In caso di miscela con altri prodotti fitosanitari in polvere bagnabile, mescolare molto bene la poltiglia contenente la polvere prima di aggiungere l'olio. Nel caso di miscela con prodotti fitosanitari in formulazione emulsionabile, aggiungerli dopo che l'olio e l'acqua siano perfettamente mescolati. Durante l'impiego mantenere la miscela in costante agitazione.

COMPATIBILITÀ: Il prodotto non è compatibile con dimetoato e con fungicidi quali anilazine, captano, folpet, dinocap, o qualsiasi altro prodotto contenente zolfo. Qualora si eseguano trattamenti separati con tali prodotti si consiglia di osservare un intervallo di tempo di almeno 2 settimane. **Avvertenza:** In caso di miscele con altri formulati deve essere rispettato il periodo di carenza più lungo. Devono inoltre essere osservate le norme precauzionali prescritte per i prodotti più tossici. Qualora si verificassero casi di intossicazione informare il medico della miscelazione compiuta.

FITOTOSSICITÀ: Sul nocciolo trattare entro la 3° foglia. Sul kaki non applicare il prodotto oltre la fase di gemma ferma. Su tutte le altre colture, effettuare gli interventi sempre durante il riposo vegetativo ("al bruno") e comunque mai oltre la fase di "gemma ingrossata" sui fruttiferi o di "gemma tomosa" su vite. In caso contrario il prodotto può risultare fitotossico.

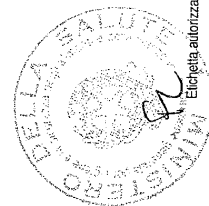
ATTENZIONE

Da impiegarsi esclusivamente per gli usi e alle condizioni riportate nella presente etichetta - Chi impiega il prodotto è responsabile degli eventuali danni derivanti da uso improprio del preparato - Il rispetto delle predette istruzioni è condizione essenziale per assicurare l'efficacia del trattamento e per evitare danni alle piante, alle persone ed agli animali - Il prodotto è tossico per le api e gli insetti utili - Non applicare con mezzi aerei - Da non vendersi sfuso - Non contaminare altre colture, alimenti, bevande o corsi d'acqua - Operare in assenza di vento - Il contenitore non può essere riutilizzato - Il contenitore completamente svuotato non deve essere disperso nell'ambiente - * Lo stoccaggio da parte dell'utilizzatore dei contenitori da litri 200, 210, 800 e 1000 deve essere effettuato in zona dotata di bacino di contenimento di adeguato volume atto a raccogliere eventuali fuoriuscite accidentali del prodotto.

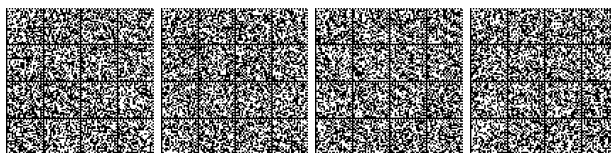
A1.1 WIDE_IT 11072017 NoA 14979

25 LUG 2017

Etichetta autorizzata con decreto dirigenziale del



17A05953



MINISTERO DELLE POLITICHE AGRICOLE ALIMENTARI E FORESTALI

DECRETO 10 agosto 2017.

Rinnovo all'autorizzazione al laboratorio «Biocentro S.r.l.», in Mercato San Severino, al rilascio dei certificati di analisi nel settore vitivinicolo.

IL DIRIGENTE DELLA PQAI IV
DELLA DIREZIONE GENERALE PER LA PROMOZIONE
DELLA QUALITÀ AGROALIMENTARE E DELL'IPPICA

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, recante norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche, ed in particolare l'art. 16, lettera d);

Vista la direttiva direttoriale 2017 della Direzione generale per la promozione della qualità agroalimentare e dell'ippica del 20 marzo 2017, in particolare l'art. 1, comma 4, con la quale i titolari degli uffici dirigenziali non generali, in coerenza con i rispettivi decreti di incarico, sono autorizzati alla firma degli atti e dei provvedimenti relativi ai procedimenti amministrativi di competenza;

Visto il regolamento (CE) n. 606/2009 della Commissione del 10 luglio 2009 recante alcune modalità di applicazione del regolamento (CE) n. 479/2008 del Consiglio per quanto riguarda le categorie di prodotti vitivinicoli, le pratiche enologiche e le relative restrizioni e in particolare l'art. 15 che prevede per il controllo delle disposizioni e dei limiti stabiliti dalla normativa comunitaria per la produzione dei prodotti vitivinicoli l'utilizzo di metodi di analisi descritti nella raccolta dei metodi internazionali d'analisi dei vini e dei mosti dell'OIV;

Visto il regolamento (UE) n. 1308/2013 del Parlamento europeo e del Consiglio del 17 dicembre 2013 recante organizzazione dei mercati dei prodotti agricoli e che abroga i regolamenti (CEE) n. 922/72, (CEE) n. 234/79, n. 1037/2001 e (CE) n. 1234/2007 e in particolare l'art. 80, dove è previsto che la Commissione adotta, ove necessario, atti di esecuzione che stabiliscono i metodi di cui all'art. 75, paragrafo 5, lettera d), per i prodotti elencati nella parte II dell'allegato VII e che tali metodi si basano sui metodi pertinenti raccomandati e pubblicati dall'Organizzazione internazionale della vigna e del vino (OIV), a meno che tali metodi siano inefficaci o inadeguati per conseguire l'obiettivo perseguito dall'Unione;

Visto il citato regolamento (UE) n. 1308/2013 del Parlamento europeo e del Consiglio del 17 dicembre che all'art. 80, ultimo comma, prevede che in attesa dell'adozione di tali metodi di esecuzione, i metodi e le regole da utilizzare sono quelli autorizzati dagli Stati membri interessati;

Visto il citato regolamento (UE) n. 1308/2013 del Parlamento europeo e del Consiglio del 17 dicembre che all'art. 146 prevede la designazione, da parte degli Stati membri, dei laboratori autorizzati ad eseguire analisi ufficiali nel settore vitivinicolo;

Visto il decreto 27 agosto 2015, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 214 del 15 settembre 2015 con il quale il laboratorio Biocentro S.r.l., ubicato in Mercato San Severino (Salerno), via Vittorio Emanuele III n. 10/12, è stato autorizzato al rilascio dei certificati di analisi nel settore vitivinicolo;

Vista la domanda di rinnovo dell'autorizzazione presentata dal laboratorio sopra indicato in data 9 agosto 2017;

Considerato che il laboratorio sopra indicato ha dimostrato di avere ottenuto in data 20 luglio 2017 l'accreditamento relativamente alle prove indicate nell'allegato al presente decreto e del suo sistema qualità, in conformità alle prescrizioni della norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025, da parte di un organismo conforme alla norma UNI CEI EN ISO/IEC 17011 ed accreditato in ambito EA - *European Cooperation for Accreditation*;

Considerato che le prove indicate nell'elenco allegato sono metodi di analisi raccomandati e pubblicati dall'Organizzazione internazionale della vigna e del vino (OIV);

Considerato che con decreto 22 dicembre 2009 ACCREDIA - l'Ente italiano di accreditamento è stato designato quale unico organismo italiano a svolgere attività di accreditamento e vigilanza del mercato;

Ritenuti sussistenti le condizioni e i requisiti concernenti l'ulteriore rinnovo dell'autorizzazione in argomento;

Decreta:

Art. 1.

Il laboratorio Biocentro S.r.l., ubicato in Mercato San Severino (Salerno), via Vittorio Emanuele III n. 10/12, è autorizzato al rilascio dei certificati di analisi nel settore vitivinicolo limitatamente alle prove elencate in allegato al presente decreto.

Art. 2.

L'autorizzazione ha validità fino al 7 luglio 2021 data di scadenza dell'accreditamento.

Art. 3.

L'autorizzazione è automaticamente revocata qualora il laboratorio Biocentro S.r.l., perda l'accreditamento relativamente alle prove indicate nell'allegato al presente decreto e del suo sistema qualità, in conformità alle prescrizioni della norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025, rilasciato da ACCREDIA - l'Ente italiano di accreditamento designato con decreto 22 dicembre 2009 quale unico organismo a svolgere attività di accreditamento e vigilanza del mercato.

Art. 4.

1. Il laboratorio sopra citato ha l'onere di comunicare all'amministrazione autorizzante eventuali cambiamenti sopravvenuti interessanti la struttura societaria, l'ubicazione del laboratorio, la dotazione strumentale, l'impiego del personale ed ogni altra modifica concernente le prove di analisi per le quali il laboratorio medesimo è accreditato.



2. L'omessa comunicazione comporta la sospensione dell'autorizzazione.

3. Sui certificati di analisi rilasciati e su ogni tipo di comunicazione pubblicitaria o promozionale diffusa, è necessario indicare che il provvedimento ministeriale riguarda solo le prove di analisi autorizzate.

4. L'amministrazione si riserva la facoltà di verificare la sussistenza delle condizioni e dei requisiti su cui si fonda il provvedimento autorizzatorio, in mancanza di essi, l'autorizzazione sarà revocata in qualsiasi momento.

Il presente decreto è pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana ed entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione.

Roma, 10 agosto 2017

Il dirigente: POLIZZI

ALLEGATO

Denominazione della prova	Norma/metodo
pH-pH	OIV-MA-AS313-15 R2011

17A05943

DECRETO 10 agosto 2017.

Rinnovo dell'autorizzazione al laboratorio «Biocentro S.r.l.», in Mercato San Severino, al rilascio dei certificati di analisi nel settore oleicolo.

IL DIRIGENTE DELLA PQAI IV
DELLA DIREZIONE GENERALE PER LA PROMOZIONE
DELLA QUALITÀ AGROALIMENTARE E DELL'IPPICA

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, recante norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche, ed in particolare l'art. 16, lettera d);

Vista la direttiva direttoriale 2017 della Direzione generale per la promozione della qualità agroalimentare e dell'ippica del 20 marzo 2017, in particolare l'art. 1, comma 4, con la quale i titolari degli uffici dirigenziali non generali, in coerenza con i rispettivi decreti di incarico, sono autorizzati alla firma degli atti e dei provvedimenti relativi ai procedimenti amministrativi di competenza;

Visto il regolamento (UE) n. 1151/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio del 21 novembre 2012 sui regimi di qualità dei prodotti agricoli e alimentari, e in particolare l'art. 58 che abroga il regolamento (CE) n. 510/2006;

Visto l'art. 16, comma 1 del predetto regolamento (UE) n. 1151/2012 che stabilisce che i nomi figuranti nel registro di cui all'art. 7, paragrafo 6 del regolamento (CE) n. 510/2006 sono automaticamente iscritti nel registro di cui all'art. 11 del sopra citato regolamento (UE) n. 1151/2012;

Visti i regolamenti (CE) con i quali, sono state registrate le D.O.P. e la I.G.P. per gli oli di oliva vergini ed extravergini italiani;

Considerato che gli oli di oliva vergini ed extravergini a D.O.P. o a I.G.P., per poter rivendicare la denominazione registrata, devono possedere le caratteristiche chimico-fisiche stabilite per ciascuna denominazione, nei relativi disciplinari di produzione approvati dai competenti Organi;

Considerato che tali caratteristiche chimico-fisiche degli oli di oliva vergini ed extravergini a denominazione di origine devono essere accertate da laboratori autorizzati;

Visto il decreto 27 agosto 2015, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 214 del 15 settembre 2015 con il quale il laboratorio Biocentro S.r.l., ubicato in Mercato San Severino (Salerno), via Vittorio Emanuele III n. 10/12, è stato autorizzato al rilascio dei certificati di analisi nel settore oleicolo;

Vista la domanda di rinnovo dell'autorizzazione presentata dal laboratorio sopra indicato in data 9 agosto 2017;

Considerato che il laboratorio sopra indicato ha ottemperato alle prescrizioni indicate al punto c) della predetta circolare e in particolare ha dimostrato di avere ottenuto in data 20 luglio 2017 l'accreditamento relativamente alle prove indicate nell'allegato al presente decreto e del suo sistema qualità, in conformità alle prescrizioni della norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025, da parte di un organismo conforme alla norma UNI CEI EN ISO/IEC 17011 ed accreditato in ambito EA - *European Cooperation for Accreditation*;

Considerato che con decreto 22 dicembre 2009 ACCREDIA - l'Ente italiano di accreditamento è stato designato quale unico organismo italiano a svolgere attività di accreditamento e vigilanza del mercato;

Ritenuti sussistenti le condizioni e i requisiti concernenti il rinnovo dell'autorizzazione in argomento;

Decreta:

Art. 1.

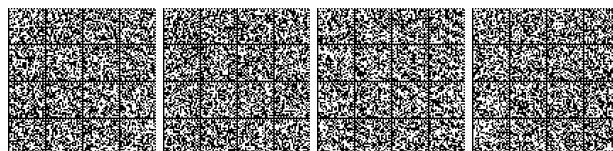
Il laboratorio Biocentro S.r.l., ubicato in Mercato San Severino (Salerno), via Vittorio Emanuele III n. 10/12, è autorizzato al rilascio dei certificati di analisi nel settore oleicolo limitatamente alle prove elencate in allegato al presente decreto.

Art. 2.

L'autorizzazione ha validità fino al 7 luglio 2021 data di scadenza dell'accreditamento.

Art. 3.

L'autorizzazione è automaticamente revocata qualora il laboratorio Biocentro S.r.l., perda l'accreditamento relativamente alle prove indicate nell'allegato al presente decreto e del suo sistema qualità, in conformità alle prescrizioni della norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025, rilasciato da ACCREDIA - l'Ente italiano di accreditamento designato con decreto 22 dicembre 2009 quale unico organismo a svolgere attività di accreditamento e vigilanza del mercato.



Art. 4.

1. Il laboratorio sopra citato ha l'onere di comunicare all'amministrazione autorizzante eventuali cambiamenti sopravvenuti interessanti la struttura societaria, l'ubicazione del laboratorio, la dotazione strumentale, l'impiego del personale ed ogni altra modifica concernente le prove di analisi per le quali il laboratorio medesimo è accreditato.

2. L'omessa comunicazione comporta la sospensione dell'autorizzazione.

3. Sui certificati di analisi rilasciati e su ogni tipo di comunicazione pubblicitaria o promozionale diffusa, è necessario indicare che il provvedimento ministeriale riguarda solo le prove di analisi autorizzate.

4. L'amministrazione si riserva la facoltà di verificare la sussistenza delle condizioni e dei requisiti su cui si fonda il provvedimento autorizzatorio, in mancanza di essi, l'autorizzazione sarà revocata in qualsiasi momento.

Il presente decreto è pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 10 agosto 2017

Il dirigente: POLIZZI

ALLEGATO

Denominazione della prova	Norma/metodo
Acidità-Acidity	Reg. CEE 2568/1991 allegato II + Reg. UE 1227/2016 allegato I

17A05944

PROVVEDIMENTO 11 agosto 2017.

Modifica del disciplinare di produzione della denominazione «Limone Interdonato Messina», registrata in qualità di indicazione geografica protetta in forza al regolamento (CE) n. 1081/2009 dell'11 novembre 2009.

IL DIRIGENTE DELLA PQAI IV

DELLA DIREZIONE GENERALE PER LA PROMOZIONE DELLA QUALITÀ AGROALIMENTARE E DELL'IPPICA

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, recante norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche, ed in particolare l'art. 16, lettera d);

Vista la direttiva direttoriale 2017 della Direzione generale per la promozione della qualità agroalimentare e dell'ippica del 20 marzo 2017, in particolare l'art. 1, comma 4, con la quale i titolari degli uffici dirigenziali non generali, in coerenza con i rispettivi decreti di incarico, sono autorizzati alla firma degli atti e dei provvedimenti relativi ai procedimenti amministrativi di competenza;

Visto il regolamento (UE) n. 1151/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio del 21 novembre 2012 sui regimi di qualità dei prodotti agricoli e alimentari;

Visto il regolamento (CE) n. 1081/2009 della Commissione dell'11 novembre 2009 con il quale è stata iscritta nel registro delle denominazioni di origine protette e delle indicazioni geografiche protette, la indicazione geografica protetta «Limone Interdonato Messina»;

Considerato che è stata richiesta ai sensi dell'art. 53 del regolamento (UE) n. 1151/2012 una modifica del disciplinare di produzione della denominazione di origine protetta di cui sopra;

Considerato che, con regolamento (UE) n. 1447/2017 della Commissione del 31 luglio 2017, è stata accolta la modifica di cui al precedente capoverso;

Ritenuto che sussista l'esigenza di pubblicare nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana il disciplinare di produzione della indicazione geografica protetta «Limone Interdonato Messina», affinché le disposizioni contenute nel predetto documento siano accessibili per informazione *erga omnes* sul territorio nazionale;

Provvede

alla pubblicazione dell'allegato disciplinare di produzione della indicazione geografica protetta «Limone Interdonato Messina», nella stesura risultante a seguito dell'emanazione del regolamento (UE) n. 1447/2017 della Commissione del 31 luglio 2017.

I produttori che intendono porre in commercio la indicazione geografica protetta «Limone Interdonato Messina», sono tenuti al rispetto dell'allegato disciplinare di produzione e di tutte le condizioni previste dalla normativa vigente in materia.

Roma, 11 agosto 2017

Il dirigente: POLIZZI

ALLEGATO

DISCIPLINARE DI PRODUZIONE DELLA INDICAZIONE GEOGRAFICA PROTETTA «LIMONE INTERDONATO MESSINA»

Art. 1.

Denominazione

L'indicazione geografica protetta «Limone Interdonato Messina» è riservata ai frutti di limone che rispondono alle condizioni ed ai requisiti stabiliti dal presente disciplinare.

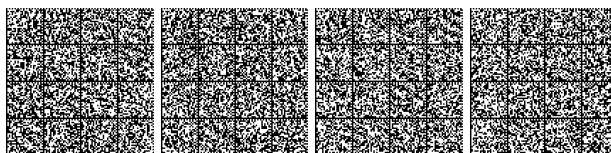
Art. 2.

Descrizione del prodotto

L'indicazione geografica protetta «Limone Interdonato Messina» è riservata alla cultivar «Interdonato», ibrido naturale tra un clone di cedro e un clone di limone, appartenente alla fam: rutacee; gen: citrus; sp: c. limon.

All'atto della sua immissione al consumo l'indicazione geografica protetta «Limone Interdonato Messina» presenta le seguenti caratteristiche:

frutto: (esperidio) di pezzatura medio-elevata compresa tra 80 e 350 gr;



forma: tipicamente ellittica con umbone pronunciato e cicatrice stilare poco depressa;

epicarpo: sottile, poco rugoso con ghiandole oleifere distese;

colore: ad inizio della maturazione commerciale verde opaco con viraggio sul giallo e alla maturazione fisiologica colore giallo ad eccezione delle estremità che mantengono una colorazione verde opaco;

polpa: di colore giallo, tessitura media e deliquescente con semi rari o assenti;

succo: di colore giallo citrino, con resa non inferiore al 25 %, acidità totale è inferiore a 82 g/l di acido citrico e gradi Brix uguali o maggiori di 6,2.

Possono ottenere la denominazione IGP «Limone Interdonato Messina» solo i limoni appartenenti alla categoria commerciale «Extra» e «I».

Art. 3.

Zona di produzione

La zona di produzione dell'IGP «Limone Interdonato Messina» comprende interamente i seguenti territori comunali della Provincia jonica messinese: Messina, Scaletta Zancalea, Itala, Ali, Ali Terme, Nizza di Sicilia, Roccalumera, Fiumedinisi, Pagliara, Mandanici, Furci Siculo, S. Teresa di Riva, Letojanni, S. Alessio Siculo, Forza D'Agrò, Taormina e Casalvecchio Siculo; Giardini Naxos e Savoca.

Art. 4.

Origine del prodotto

Ogni fase del processo produttivo viene monitorata documentando per ognuna gli *input* e gli *output*. In questo modo e attraverso l'iscrizione in appositi elenchi, gestiti dall'organismo di controllo, delle particelle catastali sulle quali avviene la coltivazione, dei produttori e dei confezionatori, nonché attraverso la denuncia tempestiva, alla struttura di controllo, delle quantità prodotte, è garantita la tracciabilità del prodotto. Tutte le persone, fisiche e giuridiche iscritte nei relativi elenchi saranno assoggettate al controllo da parte della struttura di controllo.

Art. 5.

Metodo di ottenimento

La produzione della IGP «Limone Interdonato Messina» avviene in impianti condotti con il metodo di coltivazione:

a) integrato: che è quello in uso nella zona, con l'osservanza delle norme di «Normale buona pratica agricola», previste dalla Regione Siciliana in conformità ai regolamenti comunitari in materia agroambientale;

b) biologico: in conformità al regolamento (CEE) n. 2092/91 e successive modifiche ed integrazioni.

TECNICHE DI ALLEVAMENTO.

Per la produzione della IGP «Limone Interdonato Messina» sono utilizzate due tecniche di allevamento: costituzione di nuovi impianti tramite la messa a dimora di giovani piante da vivaio e la riconversione varietale di agrumeti già esistenti con la cv. Interdonato tramite reinnesto. Entrambe le tecniche prevedono che il materiale di propagazione utilizzato (marze, portinnesti, piante innestate) sia certificato.

Nuovo impianto.

Il sesto adottato deve essere tale da consentire un'agevole esecuzione delle principali operazioni colturali e il transito delle attrezzature agricole e al contempo garantire un equilibrato sviluppo vegeto-produttivo delle piante. A tal fine la densità d'impianto è compresa tra 400 e 500 piante/ha.

La messa a dimora viene effettuata dal 1° settembre al 30 giugno con piante di uno o due anni e punto di innesto ad un'altezza compresa tra 50 e 60 cm avendo cura di lasciare parzialmente scoperto il colletto per prevenire l'insorgenza di fitopatie.

Reinnesto.

La tecnica del reinnesto della cv. Interdonato si esegue su impianti di agrumeto preesistenti che rispondano ai seguenti requisiti minimi:

densità e sesti d'impianto compresa tra 400 e 500 piante/ha;

buone condizioni vegetative e fitosanitarie.

I reinnesti si effettuano nella stagione primaverile o autunnale adottando la tecnica «a penna», «a corona» o «a pezza».

Il reinnesto deve essere preceduto da una energica potatura che induca il futuro portainnesto all'emissione di nuovo apparato radicale e al contempo contenga lo sviluppo dell'apparato vegetativo.

Il soggetto (portinnesto) viene sezionato orizzontalmente ad un'altezza compresa tra 50-100 cm e sul piano di sezione si eseguono piccole incisioni verticali corticali quante sono le marze che si desidera innestare (generalmente da 4 a 6).

Le marze vengono in precedenza preparate eseguendo una sezione trasversale e perfettamente liscia e vengono inserite sulle incisioni della corteccia avendo cura che le porzioni del cambio siano a diretto contatto. Successivamente la corona viene fasciata con del filo elastico per mantenere saldo il contatto tra le porzioni e successivamente si pennellano i punti di innesto con del mastice medicato adatto all'uso. Il reinnesto così ottenuto viene coperto con un sacchetto di plastica, per mantenere un tasso di umidità ideale per l'attecchimento, che si attesta tra 70% e l'80%, ed uno di carta per impedire l'azione termica del sole. Tale copertura viene rimossa ad attecchimento avvenuto che si ottiene generalmente dopo 3-4 settimane.

GESTIONE DELLA FLORA SPONTANEA.

Le piante infestanti vanno distrutte prima che producano semi attraverso lavorazioni superficiali o mediante l'impiego dei diserbanti.

NUTRIZIONE E CONCIMAZIONE.

Si distinguono due differenti tecniche a seconda che si adotti il metodo integrato o il metodo biologico:

metodo integrato: la concimazione invernale si esegue con concimi granulari complessi organo-minerali o minerali che andranno interrati tramite una leggera lavorazione del terreno. Nel periodo primaverile-estivo, nel caso in cui lo stato di accrescimento dei frutti non consenta di prevedere il raggiungimento delle caratteristiche di cui all'art. 2 del presente disciplinare, potrà essere eseguita una concimazione azotata con concimi granulari da distribuire localmente attorno alle piante o tramite prodotti idrosolubili da apportare in fertirrigazione;

metodo biologico: la concimazione si esegue con prodotti autorizzati ai sensi del regolamento (CEE) n. 2092/91. Quella invernale si esegue con concimi organici o organo-minerali che andranno interrati tramite una leggera lavorazione del terreno unitamente ad eventuali leguminose da sovescio o letame maturo. Nel periodo primaverile-estivo nel caso in cui lo stato di accrescimento dei frutti non consente di prevedere il raggiungimento delle caratteristiche di cui all'art. 2 del presente disciplinare, potrà essere eseguita una fertirrigazione con concimi idrosolubili ammessi.

IRRIGAZIONE.

L'irrigazione viene praticata da aprile ad ottobre al fine di garantire un apporto idrico ottimale in quanto la cv. Interdonato risulta essere particolarmente soggetta a danni da stress idrico e termico.

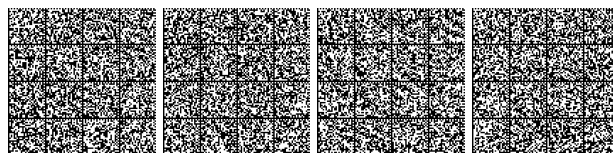
Le tecniche utilizzate sono: a scorrimento, ad aspersione localizzata, a microirrigazione.

DIFESA FITOSANITARIA.

Negli agrumeti la prevenzione ed il controllo fitosanitario dai fitopatogeni, insetti e acari fitofagi, si differenzia a seconda della tecnica di produzione attuata in metodo integrato e metodo biologico:

metodo integrato: è attuata in conformità alle «Norme di buona pratica agricola» definite nel Piano di sviluppo rurale Regione Sicilia e periodicamente aggiornate;

metodo biologico: è attuata in conformità al regolamento (CEE) n. 2092/91 e successive modifiche ed integrazioni.



POTATURA.

Gli interventi di potatura vengono eseguiti dal 15 gennaio al 15 giugno e devono conseguire l'apertura di spazi all'interno della chioma, in modo da consentire il passaggio dell'aria, e per quanto possibile, dei raggi solari. Si tratta, quindi, di operazioni di sfoltimento di branche superflue che occupano spazi già impegnati da altra vegetazione.

RACCOLTA.

La raccolta avviene dal 1° settembre al 15 aprile e avviene manualmente con l'utilizzo di forbici al fine di evitare il distacco della porzione calcina. La resa in prodotto fresco è compresa tra 80-130 kg/pianta.

CONDIZIONAMENTO.

Per i frutti non commercializzati immediatamente dopo la raccolta è permessa la conservazione a basse temperature. Si impiegano a tal fine celle frigorifere in cui l'umidità relativa si mantiene elevata (75-95%), per mantenere la turgidità del frutto, mentre va ricambiata l'aria (5 volte il volume della cella per 24 ore), al fine di allontanare l'anidride carbonica e l'etilene che si sviluppano durante la respirazione dei frutti. Le temperature di conservazione sono comprese tra 6 e 11°C. I tempi di condizionamento non devono superare i 30 giorni dalla raccolta.

Art. 6.

Legame con l'ambiente

Il «Limone Interdonato Messina» ha colonizzato e caratterizzato in modo naturale l'areale ionico messinese, che si contraddistingue per particolari e peculiari elementi pedologici, orografici, climatici ed ambientali. Grazie a tali caratteristiche il «Limone Interdonato Messina» presenta un frutto invernale con un ritmo di accrescimento molto elevato ed un periodo di maturazione molto precoce, che consente la sua immissione al consumo già da settembre sfruttando i vantaggi economici derivanti dall'assenza di offerta di prodotti sostituibili.

Per tale motivo la coltivazione del «Limone Interdonato Messina» riveste tuttora una grandissima importanza sociale ed economica per tutto il territorio.

I profili pedologici sono in prevalenza di tipo alluvionale, risultando estremamente fertili sotto il profilo agricolo. Sotto l'aspetto idrologico è da porre in evidenza la diffusa presenza di torrenti di cui solo alcuni rivestono una certa importanza ai fini irrigui, mentre gli altri assumono carattere torrentizio solo eccezionalmente in presenza di forti precipitazioni. Il clima è quello tipico temperato con inverni miti ed estati siccitose e una particolare rilevanza assume la ventosità caratterizzata da venti dominanti di maestrale, libeccio e di scirocco.

Il limone come pianta ornamentale e per il consumo locale in Sicilia ha ormai una storia millenaria, la sua presenza risale infatti al periodo bizantino-arabo.

Si può cominciare a parlare di limonicoltura, come comparto economico vero e proprio, solo dopo la metà del sec. XVI, quando i prodotti agricoli siciliani divennero strategici per l'approvvigionamento delle truppe di Carlo V, impegnato nella lunga guerra per l'egemonia in Europa. La storia del «Limone Interdonato», ha inizio nel 1875 quando l'eroe dell'epopea garibaldina, il colonnello Giovanni Interdonato, selezionò questa particolare cultivar i cui frutti si distinguevano per il periodo di maturazione precoce, le dimensioni elevate, forma allungata e cilindrica, con umbone conico, discreto contenuto in succo, buccia molto liscia e colore giallo-chiaro, che gli valsero la denominazione anche di «limone speciale» o «fino». Così già nel XIX sec. è il «Limone Interdonato» a dare il proprio volto al paesaggio dell'intera fascia ionica della provincia di Messina, che acquista la nomea di «terra dai giardini sempre verdi»; e l'economia, le abitudini, influenzandone la composizione sociale, le vicende, la cultura, i riti, le tradizioni, i ritmi di vita.

Art. 7.

Controlli e struttura di controllo

La verifica del rispetto del disciplinare è svolta conformemente a quanto stabilito dall'art. 37 del regolamento (UE) n. 1151/2012. L'organismo di controllo preposto alla verifica del disciplinare di produzione è Suolo e Salute S.r.l. - indirizzo: via Paolo Borsellino n. 12/B - 61032 Fano (Pesaro-Urbino), tel.: +39/0721860543, fax: +39/0721869679, e-mail: info@suoloesalute.it

Art. 8.

Etichettatura e logotipo

CONFEZIONAMENTO.

L'IGP «Limone Interdonato Messina» è immesso al consumo nei seguenti modi:

1. in contenitori e/o vassoi di: legno, plastica e/o cartone;
2. in sacchi retinati di peso massimo di 5 kg;
3. bins alveolari;
4. allo stato sfuso.

Le confezioni, i sacchetti e i bins devono essere sigillati in modo tale da impedire che il contenuto possa esser estratto senza la rottura del sigillo.

Per il prodotto venduto allo stato sfuso è prevista la bollinatura del singolo frutto.

ETICHETTATURA.

Le confezioni recano obbligatoriamente sulla etichetta a caratteri di stampa chiari e leggibili:

1. la denominazione IGP «Limone Interdonato Messina» e il logo, con caratteri superiori a quelli delle altre diciture presenti in etichetta;
2. il nome, la ragione sociale, l'indirizzo dell'azienda produttrice e/o confezionatrice;
3. la categoria commerciale di appartenenza «Extra» o «I».

È vietata l'aggiunta di qualsiasi qualificazione non espressamente prevista. È tuttavia ammesso l'utilizzo di indicazioni che facciano riferimento a marchi privati, purché questi non abbiano significato laudativo o siano tali da trarre in inganno il consumatore, dell'indicazione del nome dell'azienda dai cui appezzamenti il prodotto deriva, nonché di altri riferimenti veritieri e documentabili che siano consentiti dalla normativa vigente e non siano in contrasto con le finalità e i contenuti del presente disciplinare.

Logo

Il logo risulta composto da due cerchi concentrici:

all'interno del primo cerchio lo sfondo verde richiama il colore del limone Interdonato ad inizio maturazione che fa da base alla scritta: LIMONE INTERDONATO, e alle due estremità delle stesse sono raffigurate due foto dello stesso limone;

il secondo cerchio ha per sfondo il colore azzurro raffigurante il mare che lambisce le aree costiere ove la cultivar è presente e racchiude i seguenti elementi:

una striscia di colore azzurro raffigurante un orizzonte immaginario;

una effigie in scala di grigio raffigurante l'immagine del colonnello Interdonato selezionatore della omonima cultivar;

nella porzione centrale si rappresenta la Sicilia di colore giallo paglierino con il tratto della riviera jonica messinese evidenziata in giallo più scuro;

la scritta: MESSINA che completa la denominazione IGP;

Infine sulla parte inferiore del logo sovrapposta ad entrambi i cerchi, compare un'immagine fotografica in quadricromia di forma ovale che raffigura un particolare di albero di limone Interdonato con frutti e foglie.





17A05942

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Etoposide Sandoz»

Estratto determina PPA n. 772/2017 del 12 luglio 2017

Autorizzazione delle variazioni:

B.II.d.1.c) Aggiunta di un parametro di specifica per il controllo del prodotto finito al termine del periodo di validità;

B.II.d.1.d) Eliminazione di un parametro di specifica non significativo per il controllo del prodotto finito al termine del periodo di validità;

B.II.d.1.e) Modifica al di fuori dei limiti di specifica approvati per il controllo del prodotto finito al termine del periodo di validità, relativamente alla specialità medicinale ETOPOSIDE SANDOZ ed alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Procedura: DK/H/0387/001/II/022/G.

Titolare A.I.C.: Sandoz S.p.A..

Smaltimento scorte

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta ai sensi dell'art. 1 comma 5 della determina AIFA n. 371 del 14 aprile 2014 pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* n. 101 del 3 maggio 2014.

Decorrenza di efficacia della determinazione: la presente determinazione è efficace dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e sarà notificata alla società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale.

17A05954

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Imipenem e Cilastatina Aurobindo».

Estratto determina PPA n. 773/2017 del 12 luglio 2017

Aggiornamento del ASMF, relativa al produttore del principio attivo imipenem, ACS Dobfar S.p.A., Italia:

da: imipenem DMF Versione 2 datata gennaio 2011;

a: Imipenem DMF Versione 4 - 2° aggiornamento datata gennaio 2015,

relativamente alla specialità medicinale IMPENEM E CILASTATINA AUROBINDO ed alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Procedura: UK/H/1704/001-002/II/015.

Titolare A.I.C.: Aurobindo Pharma Italia S.r.l.

Smaltimento scorte

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta ai sensi dell'art. 1 comma 5 della determina AIFA n. 371 del 14 aprile 2014 pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* n. 101 del 3 maggio 2014.

Decorrenza di efficacia della determinazione: la presente determinazione è efficace dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e sarà notificata alla società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale.

17A05955



Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Imipenem e Cilastatina Aurobindo».

Estratto determina PPA n. 774/2017 del 12 luglio 2017

Aggiornamento del ASMF relativa al produttore del principio attivo Cilastatina ACS Dobfar S.p.A., Italia:

da: Cilastatina DMF Versione 2 datata gennaio 2011;

a: Cilastatina DMF Versione 3 - 2° Aggiornamento datata gennaio 2015,

relativamente alla specialità medicinale IMIPENEM E CILASTATINA AUROBINDO ed alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Procedura: UK/H/1704/001-002/II/014.

Titolare A.I.C.: Aurobindo Pharma Italia S.r.l.

Smaltimento scorte

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta ai sensi dell'art. 1 comma 5 della determina AIFA n. 371 del 14 aprile 2014 pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* n. 101 del 3 maggio 2014.

Decorrenza di efficacia della determinazione: la presente determinazione è efficace dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e sarà notificata alla società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale.

17A05956

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gastres»

Estratto determina PPA n. 775/2017 del 12 luglio 2017

Autorizzazione delle variazioni:

B.I z) Aggiornamento del ASMF del produttore API Hetero Drugs Limited (luglio 2016), relativamente alla specialità medicinale «GASTRES» ed alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Procedura: DK/H/2375/001-002/II/002.

Titolare AIC: S.F. Group S.r.l.

Smaltimento scorte

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta ai sensi dell'art. 1 comma 5 della determina AIFA n. 371 del 14 aprile 2014 pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* n. 101 del 3 maggio 2014.

Decorrenza di efficacia della determinazione: la presente determinazione è efficace dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e sarà notificata alla Società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale.

17A05957

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso umano «Ritmodan» e «Ritmodan Retard».

Estratto determina AAM/PPA n. 776/2017 del 12 luglio 2017

Autorizzazione delle variazioni:

C.I.4) Modifica dei paragrafi 4.4, 4.5, 4.8, 4.9 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e, conseguentemente, delle sezioni corrispondenti del foglio illustrativo, a seguito dell'aggiornamento del CCDS,

relativamente al medicinale «RITMODAN» nelle seguenti forme e confezioni:

A.I.C. n. 021894035: «100 mg capsule rigide» 40 capsule,

relativamente al medicinale «RITMODAN RETARD» nelle forme e confezioni:

A.I.C. n. 027218015: «2 mg compresse a rilascio prolungato» 20 compresse.

Gli stampati corretti ed approvati sono allegati alla determinazione, di cui al presente estratto.

Titolari A.I.C.: Sanofi S.p.A. (Codice SIS 8055) Sanofi Aventis France S.A. (Codice SIS 0050).

Stampati

1. Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente determinazione al riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo e all'etichettatura.

2. In ottemperanza all'art. 80, commi 1 e 3, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., 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 legislativo.

Smaltimento scorte

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente determinazione che i lotti prodotti nel periodo di cui all'art. 1, comma 2, della det. n. 371 del 14 aprile 2014, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

17A05958

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lisoflu»

Estratto determina AAM/PPA n. 777/2017 del 12 luglio 2017

Autorizzazione delle variazioni:

C.I.4) Modifica del paragrafo 4.8 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e, del paragrafo «Possibili effetti indesiderati» del foglio illustrativo, relativamente al medicinale «LISOFLU», nelle forme e confezioni:

A.I.C. n. 036307015 - «300 mg + 30 mg compresse effervescenti» 8 compresse;

A.I.C. n. 036307027 - «300 mg + 30 mg compresse effervescenti» 16 compresse.

Titolare A.I.C.: Sanofi S.p.A.

Codice pratica: VN2/2016/353.



Stampati

1. Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente determinazione al riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo e all'etichettatura.

2. In ottemperanza all'art. 80, commi 1 e 3, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., 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 legislativo.

Smaltimento scorte

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente determinazione che i lotti prodotti nel periodo di cui all'art. 1, comma 2, della det. n. 371 del 14 aprile 2014, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

17A05959**Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Normix»***Estratto determina AAM/PPA n. 778/2017 del 12 luglio 2017*

Autorizzazione delle variazioni:

C.I.4) modifica dei paragrafi 4.4, 4.5 e 4.8 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e, conseguentemente, delle sezioni corrispondenti del foglio illustrativo. Adeguamento dell'RCP, del FI e delle etichette alla versione corrente del QRD Template, relativamente al medicinale NORMIX nelle seguenti forme e confezioni:

A.I.C. n. 025300029 - «200 mg compresse rivestite con film» 12 compresse;

A.I.C. n. 025300043 - «2G/100 ml granulato per sospensione orale» 1 flacone 60 ml.

Titolare A.I.C.: Alfa Wassermann S.p.A. - codice SIS 0563.

Codice pratica: VN2/2017/108.

Stampati

1. Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente determinazione al riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo e all'etichettatura.

2. In ottemperanza all'art. 80, commi 1 e 3, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., 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 legislativo.

Smaltimento scorte

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta ai sensi dell'art. 1 comma 5 della determina AIFA n. 371 del 14 aprile 2014 pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* n. 101 del 3 maggio 2014.

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

17A05960**Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nimotop»***Estratto determina AAM/PPA n. 779/2017 del 12 luglio 2017*

Autorizzazione delle variazioni:

C.I.4) modifica dei paragrafi 4.2, 4.3, 4.4 e 4.8 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e, conseguentemente, delle sezioni corrispondenti del foglio illustrativo, relativamente al medicinale NIMOTOP nelle seguenti forme e confezioni:

A.I.C. n. 026403016 - «30 mg compresse rivestite» 36 compresse;

A.I.C. n. 026403055 - «30 mg/0,75 ml gocce orali, soluzione» 1 flacone 25 ml.

Titolare A.I.C.: Bayer S.p.A.

Codice pratica: VN2/2016/263.

Stampati

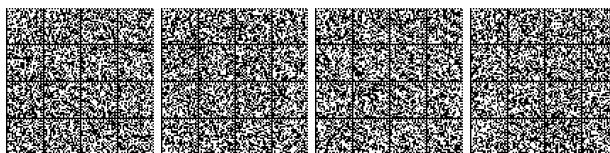
1. Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente determinazione al riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo e all'etichettatura.

2. In ottemperanza all'art. 80, commi 1 e 3, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., 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 legislativo.

Smaltimento scorte

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta ai sensi dell'art. 1 comma 5 della determina AIFA n. 371 del 14 aprile 2014 pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* n. 101 del 3 maggio 2014.

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

17A05961

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Prelectal»

Estratto determina AAM/PPA n. 780/2017 del 12 luglio 2017

Modifica del riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo al fine di implementare le modifiche sottomesse nel febbraio 2014 per l'indapamide.

Modifica del riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo al fine di implementare le modifiche approvate ad agosto 2013 per il perindopril.

Modifiche di adeguamento del RCP, FI ed etichette all'ultimo formato QRD relativamente al medicinale PRELECTAL nelle seguenti forme e confezioni:

A.I.C. n. 034234233 - «2.5 mg+0.625 mg compresse rivestite con film» 14 compresse in contenitore pp;

A.I.C. n. 034234245 - «2.5 mg+0.625 mg compresse rivestite con film» 20 compresse in contenitore pp;

A.I.C. n. 034234258 - «2.5 mg+0.625 mg compresse rivestite con film» 28 compresse in contenitore pp;

A.I.C. n. 034234260 - «2.5 mg+0.625 mg compresse rivestite con film» 30 compresse in contenitore pp;

A.I.C. n. 034234272 - «2.5 mg+0.625 mg compresse rivestite con film» 50 compresse in contenitore pp;

A.I.C. n. 034234284 - «2.5 mg+0.625 mg compresse rivestite con film» 56 compresse in contenitore pp;

A.I.C. n. 034234296 - «2.5 mg+0.625 mg compresse rivestite con film» 60 compresse in contenitore pp;

A.I.C. n. 034234308 - «2.5 mg+0.625 mg compresse rivestite con film» 90 compresse in contenitore pp;

A.I.C. n. 034234310 - «2.5 mg+0.625 mg compresse rivestite con film» 100 compresse in contenitore pp;

A.I.C. n. 034234322 - «2.5 mg+0.625 mg compresse rivestite con film» 500 compresse in contenitore pp;

A.I.C. n. 034234334 - «5 mg+1.25 mg compresse rivestite con film» 14 compresse in contenitore pp;

A.I.C. n. 034234346 - «5 mg+1.25 mg compresse rivestite con film» 20 compresse in contenitore pp;

A.I.C. n. 034234359 - «5 mg+1.25 mg compresse rivestite con film» 28 compresse in contenitore pp;

A.I.C. n. 034234361 - «5 mg+1.25 mg compresse rivestite con film» 30 compresse in contenitore pp;

A.I.C. n. 034234373 - «5 mg+1.25 mg compresse rivestite con film» 50 compresse in contenitore pp;

A.I.C. n. 034234385 - «5 mg+1.25 mg compresse rivestite con film» 56 compresse in contenitore pp;

A.I.C. n. 034234397 - «5 mg+1.25 mg compresse rivestite con film» 60 compresse in contenitore pp;

A.I.C. n. 034234409 - «5 mg+1.25 mg compresse rivestite con film» 90 compresse in contenitore pp;

A.I.C. n. 034234411 - «5 mg+1.25 mg compresse rivestite con film» 100 compresse in contenitore pp;

A.I.C. n. 034234423 - «5 mg+1.25 mg compresse rivestite con film» 500 compresse in contenitore pp.

Procedura: FR/H/0131/001-004/II/085/G.

Titolare A.I.C.: I.F.B. Stroder S.r.l.

Stampati

1. Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente determinazione, al riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo e all'etichettatura.

2. 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 legislativo.

Smaltimento scorte

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente determinazione che i lotti prodotti nel periodo di cui all'art. 1, comma 2, della determina a firma del Direttore generale AIFA concernente «Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali», n. 371 del 14 aprile 2014, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

17A05962

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso umano «Agizem», «Diladel» e «Tildi-em».

Estratto determina AAM/PPA 782/2017 del 12 luglio 2017

È autorizzata la seguente variazione: C.I.4) modifica del paragrafo 4.5 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e, conseguentemente, delle sezioni corrispondenti del foglio illustrativo, in accordo al Company Core Safety Information, per aggiunta di un'interazione tra diltiazem e farmaci antiaggreganti piastriatici e tra diltiazem e cilostazolo relativamente ai medicinali ANGIZEM, DILADEL, TILDIEM nelle forme e confezioni autorizzate.

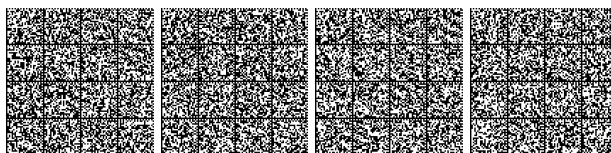
Gli stampati corretti ed approvati sono allegati alla determinazione, di cui al presente estratto.

Titolari A.I.C.: Sanofi S.p.A. (Codice SIS 8055) Zentiva Italia S.r.l. (Codice SIS 8043).

Stampati

1. Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente determinazione al riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo e all'etichettatura.

2. In ottemperanza all'art. 80, commi 1 e 3, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., 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 legislativo.



Smaltimento scorte

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente determinazione che i lotti prodotti nel periodo di cui all'art. 1, comma 2, della Det. 371 del 14 aprile 2014, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

17A05963

MINISTERO DELLA SALUTE

Regolamento di esecuzione (UE) n. 725/2017 della Commissione di rinnovo approvazione della sostanza attiva Mesotrone, in conformità al regolamento (CE) n. 1107/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio, relativo all'immissione sul mercato dei prodotti fitosanitari, e che modifica l'allegato del regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011 della commissione.

Secondo quanto indicato nella parte A dell'allegato del regolamento (UE) n. 540/2011, il 31 luglio 2017 scade il periodo di approvazione della sostanza attiva Mesotrone.

Per tale sostanza attiva, entro i termini e secondo le modalità previste all'art. 1 del regolamento (UE) n. 844/2012 della commissione, è stata presentata una domanda di rinnovo ritenuta completa dallo Stato membro relatore che ha redatto una relazione di valutazione, trasmessa sia all'EFSA (Autorità europea per la sicurezza alimentare) che alla Commissione europea.

L'EFSA ha successivamente comunicato alla Commissione europea le sue conclusioni confermando che la sostanza attiva mesotrone soddisfa i criteri di approvazione di cui all'art. 4 del reg. (CE) n. 1107/2009. La Commissione europea, sulla base di dette conclusioni, ha presentato al Comitato permanente per le piante, gli animali, gli alimenti ed i mangimi il progetto di rapporto valutativo per il rinnovo della sostanza attiva in questione.

Il rinnovo dell'approvazione della sostanza attiva mesotrone è confermato fino al 31 maggio 2032, alle condizioni riportate nell'allegato I del reg. (UE) n. 725/2017.

Per la procedura relativa al rinnovo dell'autorizzazione dei relativi prodotti fitosanitari si rimanda all'art. 43, del reg. (CE) n. 1107/2009 che prevede la presentazione, da parte del titolare di ciascun prodotto fitosanitario autorizzato che s'intende sostenere, dell'istanza corredata dalla tariffa e dalle informazioni di cui al paragrafo 2, del suddetto art. 43, entro tre mesi dal rinnovo della sostanza attiva in questione, cioè entro il 1° ottobre 2017.

Ciò premesso, al fine di assicurare la continuità delle registrazioni (commercializzazione ed impiego), nelle more della procedura di adeguamento, le autorizzazioni dei prodotti fitosanitari contenenti la sostanza attiva mesotrone, come riportato nella Banca dati, sono prorogate fino al 31 maggio 2032, fermo restando l'esito della presentazione delle istanze, nei termini sopra riportati ed il successivo esito della valutazione.

È fatto, comunque, salvo ogni eventuale e successivo adempimento ed adeguamento delle condizioni di autorizzazione dei prodotti fitosanitari, anche in conformità a provvedimenti comunitari e ulteriori disposizioni riguardanti le sostanze attive componenti i singoli prodotti fitosanitari.

Il presente comunicato sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e avrà valore di notifica alle imprese interessate. Sarà inoltre reso disponibile sul portale del Ministero www.salute.gov.it, nell'area dedicata ai prodotti fitosanitari.

I dati relativi ai prodotti fitosanitari oggetto della proroga sono disponibili nella sezione «Banca Dati» dell'area dedicata ai prodotti fitosanitari del portale www.salute.gov.it

Roma, 31 luglio 2017

*Il direttore generale per l'igiene
e la sicurezza degli alimenti e la
nutrizione*
RUOCO

17A05947

**MINISTERO DEL LAVORO
E DELLE POLITICHE SOCIALI**

Approvazione della delibera adottata dal Comitato dei delegati della Cassa italiana di previdenza ed assistenza dei geometri liberi professionisti, in data 24 novembre 2016.

Con nota del Ministero del lavoro e delle politiche sociali n. 36/0007906/GEO-L-134 del 3 luglio 2017 è stata approvata, ai sensi dell'art. 3, comma 2, del decreto legislativo 30 giugno 1994, n. 509, di concerto con il Ministero dell'economia e delle finanze, la delibera adottata dal Comitato dei delegati della CIPAG in data 24 novembre 2016, concernente l'introduzione dell'art. 17-bis, rubricato «Modalità di accertamento comune all'inabilità e all'invalidità», nel Regolamento per l'attuazione delle attività di previdenza ed assistenza a favore degli iscritti e dei loro familiari.

17A05949

Approvazione della delibera n. 27/2017 adottata dal Consiglio di amministrazione della Cassa italiana di previdenza ed assistenza dei geometri liberi professionisti, in data 23 febbraio 2017.

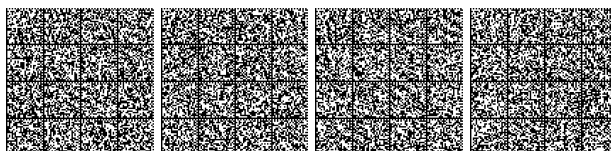
Con nota del Ministero del lavoro e delle politiche sociali n. 36/0007907/GEO-L-137 del 3 luglio 2017 è stata approvata, ai sensi dell'art. 3, comma 2, del decreto legislativo 30 giugno 1994, n. 509, di concerto con il Ministero dell'economia e delle finanze, la delibera n. 27/2017 adottata dal Consiglio di amministrazione della CIPAG in data 23 febbraio 2017, concernente l'aggiornamento dei coefficienti di rivalutazione dei redditi da assumere per il calcolo delle medie di riferimento delle pensioni di cui agli articoli 2, 3, 4, 5 e 18 del Regolamento per l'attuazione delle attività di previdenza ed assistenza, con decorrenza dal 1° febbraio 2017.

17A05950

Approvazione della delibera adottata dall'assemblea dei delegati dell'Ente nazionale di previdenza ed assistenza per i consulenti del lavoro, in data 27 aprile 2017.

Con nota del Ministero del lavoro e delle politiche sociali n. 36/0008723/CONS-L-73 del 20 luglio 2017 è stata approvata, ai sensi dell'art. 3, comma 2, del decreto legislativo 30 giugno 1994, n. 509, di concerto con il Ministero dell'economia e delle finanze, la delibera adottata dall'assemblea dei delegati dell'ENPACL in data 27 aprile 2017, recante «Regolamento concernente l'accesso ai documenti formati o detenuti dall'ENPACL».

17A05964



Approvazione della delibera n. 81/2017 adottata dal Consiglio di amministrazione dell'Ente nazionale di previdenza ed assistenza consulenti del lavoro, in data 25 maggio 2017.

Con nota del Ministero del lavoro e delle politiche sociali n. 36/0008721/CONS-L-74 del 20 luglio 2017 è stata approvata, ai sensi dell'art. 3, comma 2, del decreto legislativo 30 giugno 1994, n. 509, di concerto con il Ministero dell'economia e delle finanze, la delibera n. 81/2017 adottata dal Consiglio di amministrazione dell'ENPACL in data 25 maggio 2017, concernente la determinazione del contributo di maternità per l'anno 2017, in misura pari a € 75.00 pro-capite.

17A05965

Approvazione della delibera n. 93/2017 adottata dal Consiglio di indirizzo generale dell'Ente di previdenza dei periti industriali e dei periti industriali laureati, in data 30 marzo 2017.

Con nota del Ministero del lavoro e delle politiche sociali n. 36/0008843/PIND-L-79 del 24 luglio 2017 è stata approvata, ai sensi dell'art. 3, comma 2, del decreto legislativo 30 giugno 1994, n. 509, di concerto con il Ministero dell'economia e delle finanze, la delibera n. 93/2017 adottata dal Consiglio di indirizzo generale dell'EPPI in data 30 marzo 2017, concernente modifiche agli articoli 10 e 11 e al comma 5 dell'art. 14, del regolamento per l'attuazione della attività di previdenza.

17A05966

Approvazione della delibera adottata dal Consiglio di amministrazione del Fondo agenti spedizionieri e corrieri, in data 15 maggio 2017.

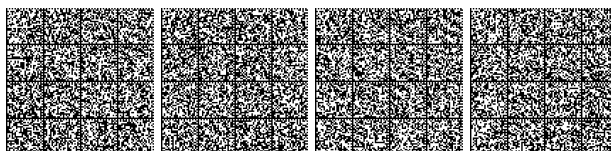
Con nota del Ministero del lavoro e delle politiche sociali n. 36/0008522/FASC-L-8 del 18 luglio 2017 è stata approvata, ai sensi dell'art. 3, comma 2, del decreto legislativo 30 giugno 1994, n. 509, di concerto con il Ministero dell'economia e delle finanze, la delibera adottata dal Consiglio di amministrazione del FASC in data 15 maggio 2017, concernente modifiche del regolamento di attuazione dello statuto.

17A05967

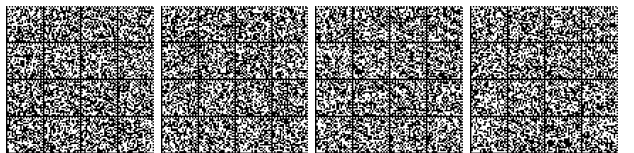
ADELE VERDE, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2017-GU1-199) Roma, 2017 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



MODALITÀ PER LA VENDITA

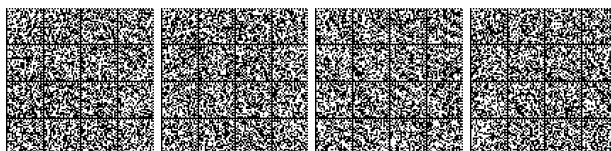
La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

- presso il punto vendita dell'Istituto in piazza G. Verdi, 1 - 00198 Roma ☎ 06-8549866**
- presso le librerie concessionarie riportate nell'elenco consultabile sui siti www.ipzs.it e www.gazzettaufficiale.it**

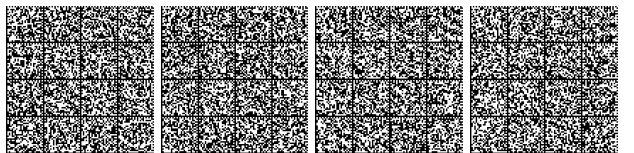
L'Istituto conserva per la vendita le Gazzette degli ultimi 4 anni fino ad esaurimento. Le richieste per corrispondenza potranno essere inviate a:

Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.
Vendita Gazzetta Ufficiale
Via Salaria, 691
00138 Roma
fax: 06-8508-3466
e-mail: informazioni@gazzettaufficiale.it

avendo cura di specificare nell'ordine, oltre al fascicolo di GU richiesto, l'indirizzo di spedizione e di fatturazione (se diverso) ed indicando i dati fiscali (codice fiscale e partita IVA, se titolari) obbligatori secondo il DL 223/2007. L'importo della fornitura, maggiorato di un contributo per le spese di spedizione, sarà versato in contanti alla ricezione.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



GAZZETTA  UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

CANONI DI ABBONAMENTO (salvo conguaglio)

validi a partire dal 1° OTTOBRE 2013

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

	<u>CANONE DI ABBONAMENTO</u>
Tipo A Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari: <i>(di cui spese di spedizione € 257,04)*</i> <i>(di cui spese di spedizione € 128,52)*</i>	- annuale € 438,00 - semestrale € 239,00
Tipo B Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti dei giudizi davanti alla Corte Costituzionale: <i>(di cui spese di spedizione € 19,29)*</i> <i>(di cui spese di spedizione € 9,64)*</i>	- annuale € 68,00 - semestrale € 43,00
Tipo C Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti della UE: <i>(di cui spese di spedizione € 41,27)*</i> <i>(di cui spese di spedizione € 20,63)*</i>	- annuale € 168,00 - semestrale € 91,00
Tipo D Abbonamento ai fascicoli della serie destinata alle leggi e regolamenti regionali: <i>(di cui spese di spedizione € 15,31)*</i> <i>(di cui spese di spedizione € 7,65)*</i>	- annuale € 65,00 - semestrale € 40,00
Tipo E Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata ai concorsi indetti dallo Stato e dalle altre pubbliche amministrazioni: <i>(di cui spese di spedizione € 50,02)*</i> <i>(di cui spese di spedizione € 25,01)*</i>	- annuale € 167,00 - semestrale € 90,00
Tipo F Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari, e dai fascicoli delle quattro serie speciali: <i>(di cui spese di spedizione € 383,93)*</i> <i>(di cui spese di spedizione € 191,46)*</i>	- annuale € 819,00 - semestrale € 431,00

N.B.: L'abbonamento alla GURI tipo A ed F comprende gli indici mensili

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

Abbonamento annuo (incluse spese di spedizione) € **56,00**

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

Prezzi di vendita: serie generale	€ 1,00
serie speciali (escluso concorsi), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo serie speciale, concorsi, prezzo unico	€ 1,50
supplementi (ordinari e straordinari), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo Conto Riassuntivo del Tesoro, prezzo unico	€ 6,00

I.V.A. 4% a carico dell'Editore

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

*(di cui spese di spedizione € 129,11)**
*(di cui spese di spedizione € 74,42)**

- annuale € **302,47**
- semestrale € **166,36**

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

*(di cui spese di spedizione € 40,05)**
*(di cui spese di spedizione € 20,95)**

- annuale € **86,72**
- semestrale € **55,46**

Prezzi di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione (oltre le spese di spedizione) € 1,01 (€ 0,83 + IVA)

Sulle pubblicazioni della 5ª Serie Speciale e della Parte II viene imposta I.V.A. al 22%.

Si ricorda che, in applicazione della legge 190 del 23 dicembre 2014 articolo 1 comma 629, gli enti dello Stato ivi specificati sono tenuti a versare all'Istituto solo la quota imponibile relativa al canone di abbonamento sottoscritto. Per ulteriori informazioni contattare la casella di posta elettronica abbonamenti@gazzettaufficiale.it.

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

Abbonamento annuo	€ 190,00
Abbonamento annuo per regioni, province e comuni - SCONTO 5%	€ 180,50
Volume separato (oltre le spese di spedizione)	€ 18,00

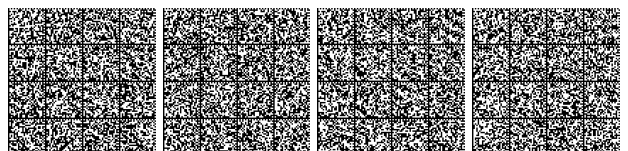
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

Per l'estero, i prezzi di vendita (in abbonamento ed a fascicoli separati) anche per le annate arretrate, compresi i fascicoli dei supplementi ordinari e straordinari, devono intendersi raddoppiati. Per il territorio nazionale, i prezzi di vendita dei fascicoli separati, compresi i supplementi ordinari e straordinari, relativi anche ad anni precedenti, devono intendersi raddoppiati. Per intere annate è raddoppiato il prezzo dell'abbonamento in corso. Le spese di spedizione relative alle richieste di invio per corrispondenza di singoli fascicoli vengono stabilite di volta in volta in base alle copie richieste. Eventuali fascicoli non recapitati potranno essere forniti gratuitamente entro 60 giorni dalla data di pubblicazione del fascicolo. Oltre tale periodo questi potranno essere forniti soltanto a pagamento.

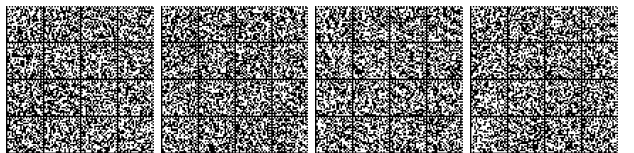
N.B. - La spedizione dei fascicoli inizierà entro 15 giorni dall'attivazione da parte dell'Ufficio Abbonamenti Gazzetta Ufficiale.

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

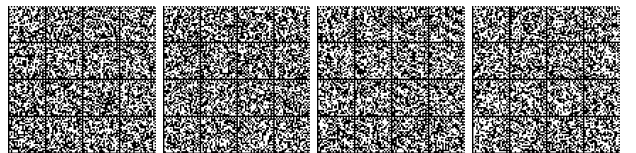
* tariffe postali di cui alla Legge 27 febbraio 2004, n. 46 (G.U. n. 48/2004) per soggetti iscritti al R.O.C.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca





* 4 5 - 4 1 0 1 0 0 1 7 0 8 2 6 *

€ 1,00

