

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE PRIMA

Roma - Giovedì, 29 agosto 2013

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, 1027 - 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:

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

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

AVVISO ALLE AMMINISTRAZIONI

Al fine di ottimizzare la procedura 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 28 maggio 2013.

Ammissione di progetti di cooperazione internazionale al finanziamento del Fondo agevolazioni ricerca - Programma Artemis - Progetti IoE, Eniac Panorama ed Eniac Toise. (Decreto n. 930). (13A07152). Pag. 1

DECRETO 28 maggio 2013.

Ammissione di progetti di cooperazione internazionale al finanziamento del Fondo agevolazioni ricerca - Progetto E!5115 NIIT4CAD Eurostars. (Decreto n. 928). (13A07154). Pag. 6

DECRETO 28 maggio 2013.

Ammissione di progetti di cooperazione internazionale al finanziamento del Fondo agevolazioni ricerca. (Decreto n. 929). (13A07155). Pag. 9

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

Agenzia italiana del farmaco

DETERMINA 2 agosto 2013.

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale per uso umano «Xarelto (rivaroxaban)», autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determina n. 740/2013). (13A07181). Pag. 17



ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI**Agenzia italiana del farmaco**

Comunicato relativo all'estratto di determinazione V&A/1045 del 21 giugno 2013, concernente il medicinale per uso umano «Augmentin». (13A07180) *Pag.* 19

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Risperidone Alter». (13A07182) *Pag.* 19

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lansoprazolo Ratiopharm Italia». (13A07183) *Pag.* 20

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Legederm». (13A07184) *Pag.* 21

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Espeyen». (13A07185) *Pag.* 21

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ramipril Germed Pharma». (13A07186) *Pag.* 22

Ente parco nazionale della Sila

Avviso relativo alla pubblicazione del Regolamento Trasporto Armi all'interno dei territori compresi nella perimetrazione del Parco. (13A07224) *Pag.* 22

Ministero dell'ambiente e della tutela del territorio e del mare

Esclusione dall'assoggettamento alla procedura di V.I.A. del progetto «Centrale di Caorso» - aggiornamento delle modalità di gestione dei rifiuti radioattivi e relativo stoccaggio provvisorio in sito», presentato da Sogin S.p.a. (13A07179) *Pag.* 22

Ministero dell'interno

Emanazione del decreto 2 agosto 2013, relativo alla determinazione dei criteri per l'individuazione della maggiore rappresentatività degli organismi nazionali associativi in seno al Comitato di solidarietà per le vittime dell'estorsione e dell'usura, ai sensi dell'articolo 19, comma 1, lettera d), della legge 23 febbraio 1999, n. 44, come modificato dall'articolo 2, comma 2, della legge 27 gennaio 2012, n. 3. (13A07001) *Pag.* 22

Ministero delle infrastrutture e dei trasporti

Comunicato di rettifica relativo al decreto di sclassifica datato 8 giugno 2012, emanato dal Ministero delle infrastrutture e dei trasporti, di concerto con l'Agenzia del demanio, recante: «Passaggio dal demanio al patrimonio dello Stato di immobili in Comune di Gabicce Mare». (13A07225) *Pag.* 22

Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali

Domanda di registrazione della denominazione «Yorkshire Wensleydale» (13A07169) *Pag.* 23

Domanda di registrazione della denominazione «West Country Beef» (13A07170) *Pag.* 23

Domanda di registrazione della denominazione «West Country Lamb» (13A07171) *Pag.* 23

Domanda di registrazione della denominazione «Antep Baklavasi»/ «Garziantep Baklavasi» (13A07172) *Pag.* 23

Domanda di registrazione della denominazione «Szentesi Paprika» (13A07218) *Pag.* 23

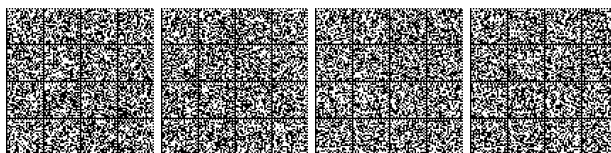
Domanda di registrazione della denominazione «Žemaitiškas Kastinys» (13A07219) *Pag.* 23

Ministero dello sviluppo economico

Abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici, da parte della ditta «Dia S.r.l.», in Chieti. (13A07162) *Pag.* 24

Rinnovo di abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici, da parte della ditta «Asfaleia S.r.l.», in Torino. (13A07163) *Pag.* 24

Rinnovo di abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici, da parte della ditta «Veriva S.r.l.», in Casale Litta. (13A07164) *Pag.* 24



Rinnovo di abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici, da parte della ditta «GM Quality S.r.l.», in Roma. (13A07165) Pag. 24

Rinnovo di abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici, da parte della ditta «V.I.T. Verifiche Impianti Tecnologici S.r.l.», in Pordenone. (13A07166). Pag. 24

Rinnovo di abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici, da parte della ditta «S.T. System S.r.l.», in Milano. (13A07167) Pag. 24

Rinnovo di abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici, da parte della ditta «Studio Sanitas S.r.l.», in Brescia. (13A07168) Pag. 24





DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

MINISTERO DELL'ISTRUZIONE, DELL'UNIVERSITÀ E DELLA RICERCA

DECRETO 28 maggio 2013.

Ammissione di progetti di cooperazione internazionale al finanziamento del Fondo agevolazioni ricerca - Programma Artemis - Progetti IoE, Eniac Panorama ed Eniac Toise. (Decreto n. 930).

IL DIRETTORE GENERALE
PER IL COORDINAMENTO E LO SVILUPPO DELLA RICERCA

Visto il decreto-legge 16 maggio 2008, n. 85 recante: «Disposizioni urgenti per l'adeguamento delle strutture di Governo in applicazione dell'articolo 1, commi 376 e 377, della Legge 24 dicembre 2007, n. 244», pubblicato nella *G.U.* n. 114 del 16 maggio 2008, convertito con modificazioni nella legge 14 luglio 2008, n. 121 pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* n. 164 del 15 luglio 2008;

Visto il decreto legislativo del 27 luglio 1999, n. 297: «Riordino della disciplina e snellimento delle procedure per il sostegno della ricerca scientifica e tecnologica, per la diffusione delle tecnologie, per la mobilità dei ricercatori», e in particolare gli articoli 5 e 7 che prevedono l'istituzione di un Comitato, per gli adempimenti ivi previsti, e l'istituzione del Fondo agevolazioni alla ricerca;

Visto il decreto ministeriale 8 agosto 2000, n. 593, recante: «Modalità procedurali per la concessione delle agevolazioni previste dal decreto legislativo 27 luglio 1999, n. 297 e in particolare le domande presentate ai sensi dell'art. 7 che disciplina la presentazione e selezione di progetti di ricerca;

Visto il decreto ministeriale 2 gennaio 2008, n. 4, recante: «Adeguamento delle disposizioni del decreto ministeriale 8 agosto 2000, n. 593 ("Modalità procedurali per la concessione delle agevolazioni previste dal d. lgs. 27 luglio 1999, n. 297") alla Disciplina Comunitaria sugli Aiuti di Stato alla Ricerca, Sviluppo ed Innovazione di cui alla Comunicazione 2006/C 323/01»;

Viste le «Procedure operative per la valutazione ed il finanziamento dei progetti selezionati dalle JTI ARTEMIS ed ENIAC e dagli art. 169 AAL ed Eurostars» del 28 agosto 2008 ed in particolare le modalità e le percentuali di finanziamento ivi previste;

Visto l'art. 30 del decreto-legge n. 5 del 9 febbraio 2012 convertito in legge n. 35 del 4 aprile 2012 di modifica del decreto legislativo 27 luglio 1999, n. 297, ai sensi del quale, per i progetti selezionati nel quadro di programmi Europei o internazionali, non è prevista la valutazione tecnico scientifica ex-ante né il parere sull'ammissione a finanziamento da parte del Comitato di cui all'art. 7, comma 2, del decreto legislativo 27 luglio 1999, n. 297 e successive modifiche ed integrazioni;

Visto il regolamento (CE) n. 74/2008 del Consiglio dell'Unione Europea del 20 dicembre 2007 relativo alla costituzione dell'«Impresa comune ARTEMIS»;

Visto il Regolamento (CE) n. 72/2008 del Consiglio dell'Unione Europea del 20 dicembre 2007 relativo alla costituzione dell'«Impresa comune ENIAC»;

Tenuto conto dell'approvazione da parte delle iniziative ARTEMIS ed ENIAC delle liste dei progetti selezionati nei bandi internazionali ARTEMIS 2010, ENIAC 2010 ed ENIAC 2011/1;

Viste le domande presentate ai sensi dell'art. 7 del decreto ministeriale 8 agosto 2000, n. 593 dai proponenti italiani partecipanti ai progetti internazionali ARTEMIS ed ENIAC e da queste iniziative selezionati ed ammessi a negoziazione, e Visti i relativi esiti istruttori;

Vista la direttiva del Ministro dell'11 giugno 2009 prot. n. 5364/GM per la ripartizione del Fondo di cui all'art. 5 del d.lgs. 27 luglio 1999, n. 297;

Tenuto conto della ripartizione delle disponibilità del Fondo per le agevolazioni alla ricerca degli anni 2007-2008, 2009, 2010-2011 di cui ai decreti direttoriali, rispettivamente, n. 560 del 2 ottobre 2009, n. 19 del 15 febbraio 2010 e n. 332 del 10 giugno 2011;

Visto il decreto legislativo del 14 marzo 2013, n. 33: «Riordino della disciplina riguardante gli obblighi di pubblicità, trasparenza e diffusione di informazioni da parte delle pubbliche amministrazioni»;

Considerato che per i progetti proposti per il finanziamento nelle predette riunioni esiste o è in corso di acquisizione la certificazione di cui al decreto del Presidente della Repubblica del 3 giugno 1998, n. 252;

Decreta:

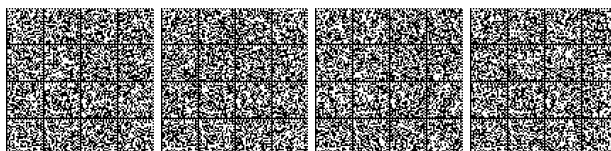
Art. 1.

I progetti di ricerca ARTEMIS IoE, ENIAC PANORAMA ed ENIAC TOISE sono ammessi agli interventi previsti dalle leggi citate nelle premesse, nella forma, misura, modalità e condizioni indicate nelle schede allegate al presente decreto (allegato 1).

Art. 2.

1. Gli interventi di cui al precedente art. 1 sono subordinati all'acquisizione della certificazione antimafia di cui al decreto del Presidente della Repubblica 3 giugno 1998, n. 252 e alla legge n. 183 del 12 novembre 2011.

2. Ai sensi del comma 35 dell'art. 5 del decreto ministeriale 8 agosto 2000, n. 593, è data facoltà al soggetto proponente di richiedere una anticipazione per un importo massimo del 30% dell'intervento concesso. Ove detta anticipazione sia concessa a soggetti privati la stessa dovrà essere garantita da fideiussione bancaria o polizza assicurativa di pari importo.



3. Il Ministero, con successiva comunicazione, fornirà alla banca, ai fini della stipula del contratto di finanziamento, la ripartizione per ciascun soggetto proponente del costo ammesso e della relativa quota di contributo.

4. Le date di inizio e di fine delle attività progettuali potranno essere modificate secondo quanto stabilito con la Circolare MIUR n. 5172 del 6 agosto 2009.

Art. 3.

Le risorse necessarie per gli interventi di cui all'art. 1 del presente decreto sono determinate complessivamente in euro 3.914.240,39 nella forma di contributo nella spesa e graveranno sulle disponibilità del Fondo Agevolazioni per la Ricerca per l'anno 2007-2008, per l'anno 2009 e per l'anno 2010 - 2011.

Il presente decreto sarà sottoposto agli organi di controllo ai sensi delle vigenti disposizioni e sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 28 maggio 2013

Il direttore generale: FIDORA

Registrato alla Corte dei conti il 25 luglio 2013

Ufficio di controllo sugli atti del MIUR, del MIBAC, del Min. salute e del Min. lavoro, registro n. 11, foglio n. 99

Allegato 1

Schede dettagliate progetti ammessi al finanziamento

ARTEMIS IoE

ENIAC PANORAMA

ENIAC TOISE



Legge 297/1999 Art. 7

Protocollo N. 2

Sezione A - Generalità del Progetto

• Protocollo N. 2 del 10/01/2011

• Progetto di Ricerca

Titolo: **ARTEMIS IoE – Internet of Energy for Electric Mobility**

Inizio: 02/05/2011

Durata Mesi: 36 mesi

L'ammissibilità dei costi è dal novantesimo giorno successivo il 1/09/2010, data di scadenza del bando internazionale

• Ragione Sociale/Denominazione Ditta

STMicroelectronics Srl	Agrate Brianza (MB)
Centro Ricerche FIAT SCpA	Orbassano (TO)
Politecnico di Torino	Torino
ENEL Distribuzione SpA	Roma
Università di Bologna Alma Mater Studiorum - ARCES	Bologna

• Costo Totale ammesso	Euro 6.525.577,00
- di cui Attività di Ricerca Industriale	Euro 5.473.188,80
- di cui Attività di Sviluppo Sperimentale	Euro 1.052.368,20
al netto di recuperi pari a	Euro 0,00

Sezione B - Imputazione territoriale costi ammessi del Progetto

	Ricerca Industriale	Sviluppo Sperimentale	Totale
Eleggibile lettera a)	955.241,80	210.318,20	1.165.560,00
Eleggibile lettera c)	0,00	0,00	0,00
Elegg.Ob.2/Phasing Out	0,00	0,00	0,00
Non Eleggibile	4.327.947,00	842.050,00	5.169.997,00
Extra UE	190.000,00	0,00	190.000,00
Totale	5.473.188,80	1.052.368,20	6.525.557,00

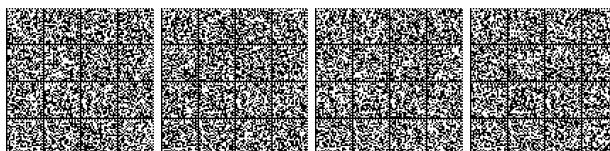
Sezione C - Forma e Misura dell'Intervento del Progetto

• Agevolazioni deliberate nella forma di Contributo alla spesa pari a:

- Attività di ricerca industriale	33.3 % dei costi ammissibili
- Attività di Sviluppo sperimentale	8.3 % dei costi ammissibili

• Agevolazioni totali deliberate

- Contributo nella Spesa fino a Euro 1.909.918,44

Sezione D - Condizioni Specifiche

Legge 297/1999 Art. 7

Protocollo N.202

Sezione A - Generalità del Progetto

- Protocollo N.202 del 21/09/2011
- Progetto di Ricerca
Titolo: **ENIAC – PANORAMA: Ultra Wide Context Aware Imaging.**

Inizio: 01/04/2012

Durata Mesi: 36 mesi

L'ammissibilità dei costi è dal novantesimo giorno successivo il 16/06/2011, data di scadenza del bando internazionale

- Ragione Sociale/Denominazione Ditte:

STMicroelectronics Srl	Agrate Brianza (MB)
Università di Catania	Catania

- Costo Totale ammesso Euro 950.000,00
- di cui Attività di Ricerca Industriale Euro 836.490,44
- di cui Attività di Sviluppo Sperimentale Euro 113.509,56
- al netto di recuperi pari a Euro 0,00

Sezione B - Imputazione territoriale costi ammessi del Progetto

	Ricerca Industriale	Sviluppo Precompetitivo	Totale
Eleggibile lettera a)	836.490,44	113.509,56	950.000,00
Eleggibile lettera c)	0,00	0,00	0,00
Elegg. Ob.2/ Phasing Out	0,00	0,00	0,00
Non Eleggibile	0,00	0,00	0,00
Extra UE	0,00	0,00	0,00
Totale	836.490,44	113.509,56	950.000,00

Sezione C - Forma e Misura dell'Intervento del Progetto

- Agevolazioni deliberate nella forma di Contributo alla spesa pari a:
 - Attività di ricerca industriale 33,3 % dei costi ammissibili
 - Attività di Sviluppo sperimentale 8,3 % dei costi ammissibili
- Agevolazioni totali deliberate
 - Contributo nella Spesa fino a Euro 287.972,61

Sezione D - Condizioni Specifiche

Legge 297/1999 Art. 7

Protocollo N.9

Sezione A - Generalità del Progetto

• Protocollo N.9 del 10/01/2011

• Progetto di Ricerca

Titolo: **ENIAC – TOISE: Trusted Computing for European Embedded Systems.**

Inizio: 01/01/2011

Durata Mesi: 36 mesi

L'ammissibilità dei costi è dal novantesimo giorno successivo il 30/07/2010, data di scadenza del bando internazionale

• Ragione Sociale/Denominazione Ditte:

STMicroelectronics Srl	Agrate Brianza (MB)
Micron Semiconductor Italia Srl	Agrate Brianza (MB)
Azcom Technology Srl	Zibido S. Giacomo (MI)
Politecnico di Milano	Milano
Università di Milano Bicocca	Milano

• Costo Totale ammesso	Euro	5.998.974,00
- di cui Attività di Ricerca Industriale	Euro	4.873.738,00
- di cui Attività di Sviluppo Sperimentale	Euro	1.125.236,00
al netto di recuperi pari a	Euro	0,00

Sezione B - Imputazione territoriale costi ammessi del Progetto

	Ricerca Industriale	Sviluppo Precompetitivo	Totale
Eleggibile lettera a)	0,00	0,00	0,00
Eleggibile lettera c)	0,00	0,00	0,00
Elegg. Ob.2/ Phasing Out	0,00	0,00	0,00
Non Eleggibile	4.873.738,00	1.125.236,00	5.998.974,00
Extra UE	0,00	0,00	0,00
Totale	4.873.738,00	1.125.236,00	5.998.974,00

Sezione C - Forma e Misura dell'Intervento del Progetto

- Agevolazioni deliberate nella forma di Contributo alla spesa pari a:
 - Attività di ricerca industriale 33,3 % dei costi ammissibili
 - Attività di Sviluppo sperimentale 8,3 % dei costi ammissibili
- Agevolazioni totali deliberate
 - Contributo nella Spesa fino a Euro 1.716.349,34

Sezione D - Condizioni Specifiche

DECRETO 28 maggio 2013.

Ammissione di progetti di cooperazione internazionale al finanziamento del Fondo agevolazioni ricerca - Progetto E!5115 NIIT4CAD Eurostars. (Decreto n. 928).

IL DIRETTORE GENERALE

PER IL COORDINAMENTO E LO SVILUPPO DELLA RICERCA

Visto il decreto-legge 16 maggio 2008, n. 85 recante: «Disposizioni urgenti per l'adeguamento delle strutture di Governo in applicazione dell'art. 1, commi 376 e 377, della legge 24 dicembre 2007, n. 244», pubblicato nella *G.U.* n. 114 del 16 maggio 2008, convertito con modificazioni nella legge 14 luglio 2008, n. 121 pubblicata nella *G.U.* n. 164 del 15 luglio 2008;

Visto il decreto legislativo del 27 luglio 1999, n. 297: «Riordino della disciplina e snellimento delle procedure per il sostegno della ricerca scientifica e tecnologica, per la diffusione delle tecnologie, per la mobilità dei ricercatori», e in particolare gli articoli 5 e 7 che prevedono l'istituzione di un Comitato, per gli adempimenti ivi previsti, e l'istituzione del Fondo Agevolazioni alla Ricerca;

Visto il decreto ministeriale 8 agosto 2000 n. 593, recante: «Modalità procedurali per la concessione delle agevolazioni previste dal decreto legislativo 27 luglio 1999, n. 297 e in particolare le domande presentate ai sensi dell'art. 7 che disciplina la presentazione e selezione di progetti di ricerca»;

Visto il decreto ministeriale 2 gennaio 2008 n. 4, recante: «Adeguamento delle disposizioni del decreto ministeriale 8 agosto 2000 n. 593 (“Modalità procedurali per la concessione delle agevolazioni previste dal d.lgs. 27 luglio 1999, n. 297”) alla Disciplina Comunitaria sugli Aiuti di Stato alla Ricerca, Sviluppo ed Innovazione di cui alla Comunicazione 2006/C 323/01»;

Viste le «Procedure operative per la valutazione ed il finanziamento dei progetti selezionati dalle JTI ARTEMIS ed ENIAC e dagli art. 169 AAL ed Eurostars» del 28 agosto 2008 ed in particolare le modalità e le percentuali di finanziamento ivi previste;

Vista la decisione adottata congiuntamente dal Consiglio e dal Parlamento Europeo n. 743/2008/CE del 9 luglio 2008 relativa alla partecipazione della Comunità a un programma di ricerca e sviluppo avviato da vari Stati membri a sostegno delle piccole e medie imprese che effettuano attività di ricerca e sviluppo (programma EUROSTARS);

Tenuto conto dell'approvazione della lista dei progetti selezionati nei bandi internazionali EUROSTARS;

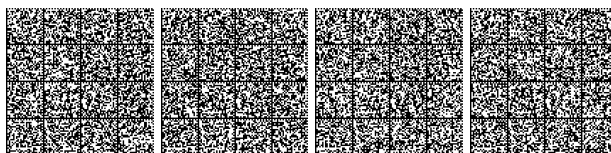
Viste le domande presentate ai sensi dell'art. 7 del D.M. 8 agosto 2000 n. 593 dai proponenti italiani partecipanti ai progetti internazionali EUROSTARS, e da questa iniziativa selezionati ed ammessi a negoziazione, e visti i relativi esiti istruttori;

Visto il decreto direttoriale n. 108 del 26 marzo 2012 pubblicato sulla *G.U.* n. 187 dell'11 agosto 2012 con il quale è stato ammesso a finanziamento il progetto E!5115 NIIT4CAD EUROSTARS;

Tenuto conto degli esiti istruttori, a seguito rinuncia di un partecipante italiano, della richiesta di rimodulazione delle attività di ricerca del progetto E!5115 NIIT4CAD;

Visto l'art. 30 del decreto-legge n. 5 del 9 febbraio 2012 convertito in legge n. 35 del 4 aprile 2012 di modifica del decreto legislativo 27 luglio 1999, n. 297 ai sensi del quale, per i progetti selezionati nel quadro di programmi Europei o internazionali non è prevista la valutazione tecnico scientifica e l'ammissione a finanziamento del Comitato di cui all'art. 7, comma 2, del decreto legislativo 27 luglio 1999, n. 297 e successive modifiche ed integrazioni;

Vista la direttiva del Ministro dell'11 giugno 2009 prot. n. 5364/GM per la ripartizione del Fondo di cui all'art. 5 del d.lgs. 27 luglio 1999 n. 297;



Tenuto conto della ripartizione delle disponibilità del Fondo per le Agevolazioni alla Ricerca degli anni 2007-2008, 2009, 2010-2011 di cui ai decreti direttoriali, rispettivamente, n. 560 del 2 ottobre 2009, n. 19 del 15 febbraio 2010 e n. 332 del 10 giugno 2011;

Visto il decreto legislativo del 14 marzo 2013, n. 33: «Riordino della disciplina riguardante gli obblighi di pubblicità, trasparenza e diffusione di informazioni da parte delle pubbliche amministrazioni»;

Considerato che per i progetti proposti per il finanziamento è in corso di acquisizione la certificazione di cui al DPR del 3 giugno 1998 n. 252;

Decreta:

Art. 1.

La scheda del progetto di ricerca E!5115 NIIT4CAD EUROSTARS, già ammesso con decreto direttoriale n. 108 del 26 marzo 2012 agli interventi previsti dalle leggi citate nelle premesse, è così modificata nella forma, misura, modalità e condizioni indicate nell' allegato 1.

Art. 2.

1. Gli interventi di cui al precedente art. 1 sono subordinati all'acquisizione della certificazione antimafia di cui al DPR 3 giugno 1998 n. 252 e alla legge n. 183 del 12 novembre 2011.

2. Ai sensi del comma 35 dell'art. 5 del D.M. 8 agosto 2000, n. 593, è data facoltà al soggetto proponente di richiedere una anticipazione per un importo massimo del 30% dell'intervento concesso. Ove detta anticipazione sia concessa a soggetti privati la stessa dovrà essere garantita da fideiussione bancaria o polizza assicurativa di pari importo.

3. Il Ministero, con successiva comunicazione, fornirà alla banca, ai fini della stipula del contratto di finanziamento, la ripartizione per ciascun soggetto proponente del costo ammesso e della relativa quota di contributo.

4. Le date di inizio e di fine delle attività progettuali potranno essere modificate secondo quanto stabilito con la circolare MIUR n. 5172 del 6 agosto 2009.

Art. 3.

Le risorse necessarie per gli interventi di cui all'art. 1 del presente decreto di modifica non comportano modifiche a quelle già impegnate con decreto direttoriale n. 108 del 26 marzo 2012.

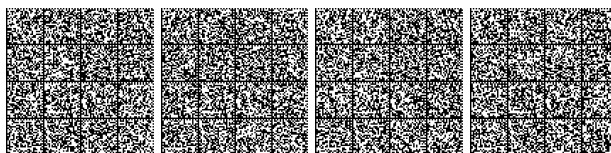
Il presente decreto sarà sottoposto agli organi di controllo ai sensi delle vigenti disposizioni e sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 28 maggio 2013

Il direttore generale: FIDORA

Registrato alla Corte dei conti il 25 luglio 2013

Ufficio di controllo sugli atti del MIUR, del MIBAC, del Min. salute e del Min. lavoro, registro n. 11, foglio n. 96



Scheda
E!5115 NIIT4CAD EUROSTARS

Legge 297/1999 Art. 7

Protocollo N. 5171

Sezione A - Generalità del Progetto

- Protocollo N. 5171 del 25/02/2010
- Progetto di Ricerca
Titolo: E!5115 NIIT4CAD EUROSTARS- New Interactive and Innovative Technologies for CAD
- Inizio: 14/07/2010
- Durata Mesi: 36
- L'ammissibilità dei costi è dal novantesimo giorno successivo il 25/02/2010, data di protocollo della domanda

• Ragione Sociale/Denominazione Ditte

ALESSI spa	Bologna
EXEL srl	Omegna (VB)
Università di Bologna	Bologna

• Costo Totale ammesso	Euro	1.716.700,00
- di cui Attività di Ricerca Industriale	Euro	1.247.000,00
- di cui Attività di Sviluppo Precompetitivo	Euro	469.700,00
al netto di recuperi pari a	Euro	0,00

Sezione B - Imputazione territoriale costi ammessi del Progetto

	Ricerca Industriale	Sviluppo Precompetitivo	Totale
Eleggibile lettera a)	0,00	0,00	0,00
Eleggibile lettera c)	0,00	0,00	0,00
Elegg Ob. / Phasing Out	0,00	0,00	0,00
Non Eleggibile	1.247.000,00	469.700,00	1.716.700,00
Extra UE	0,00	0,00	0,00
Totale	1.247.000,00	469.700,00	1.716.700,00

Sezione C - Forma e Misura dell'Intervento del Progetto

- Agevolazioni deliberate nella forma di Contributo alla spesa pari a:
 - Attività di ricerca industriale 50,0 % dei costi ammissibili
 - Attività di Sviluppo sperimentale 25,0 % dei costi ammissibili
- Agevolazioni totali deliberate
 - Contributo nella Spesa fino a Euro 740.925,00

Sezione D - Condizioni Specifiche



DECRETO 28 maggio 2013.

Ammissione di progetti di cooperazione internazionale al finanziamento del Fondo agevolazioni ricerca. (Decreto n. 929).

IL DIRETTORE GENERALE
PER IL COORDINAMENTO E LO SVILUPPO DELLA RICERCA

Visto il decreto-legge 16 maggio 2008, n. 85, recante: «Disposizioni urgenti per l'adeguamento delle strutture di Governo in applicazione dell'art. 1, commi 376 e 377, della legge 24 dicembre 2007, n. 244», pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 114 del 16 maggio 2008, convertito, con modificazioni, nella legge 14 luglio 2008, n. 121, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* n. 164 del 15 luglio 2008;

Visto il decreto legislativo del 27 luglio 1999, n. 297: «Riordino della disciplina e snellimento delle procedure per il sostegno della ricerca scientifica e tecnologica, per la diffusione delle tecnologie, per la mobilità dei ricercatori», e in particolare gli articoli 5 e 7 che prevedono l'istituzione di un comitato, per gli adempimenti ivi previsti, e l'istituzione del Fondo agevolazioni alla ricerca;

Visto il decreto ministeriale 8 agosto 2000, n. 593, recante: Modalità procedurali per la concessione delle agevolazioni previste dal decreto legislativo 27 luglio 1999, n. 297, e in particolare le domande presentate ai sensi dell'art. 7 che disciplina la presentazione e selezione di progetti di ricerca;

Visto il decreto ministeriale 2 gennaio 2008, n. 4, recante: «Adeguamento delle disposizioni del decreto ministeriale 8 agosto 2000, n. 593 («Modalità procedurali per la concessione delle agevolazioni previste dal decreto legislativo 27 luglio 1999, n. 297») alla disciplina comunitaria sugli aiuti di Stato alla ricerca, sviluppo ed innovazione di cui alla comunicazione 2006/C 323/01»;

Viste le «Procedure operative per la valutazione ed il finanziamento dei progetti selezionati dalle JTI Artemis ed Eniac e dagli articoli 169 AAL ed Eurostars» del 28 agosto 2008 ed in particolare le modalità e le percentuali di finanziamento ivi previste;

Vista la decisione adottata congiuntamente dal Consiglio e dal Parlamento europeo n. 743/2008/CE del 9 luglio 2008 relativa alla partecipazione della comunità a un programma di ricerca e sviluppo avviato da vari Stati membri a sostegno delle piccole e medie imprese che effettuano attività di ricerca e sviluppo (programma Eurostars);

Vista la decisione adottata congiuntamente dal Consiglio e dal Parlamento europeo n. 742/2008/CE del 9 luglio 2008 relativa alla partecipazione della comunità ad un programma di ricerca e sviluppo avviato da vari Stati membri per il miglioramento della qualità di vita degli anziani attraverso l'uso di nuove tecnologie dell'informazione e della comunicazione (programma AAL);

Tenuto conto dell'approvazione della lista dei progetti selezionati nei bandi internazionali AAL ed Eurostars;

Viste le domande presentate ai sensi dell'art. 7 del decreto ministeriale 8 agosto 2000, n. 593, dai proponenti italiani partecipanti ai progetti internazionali, ed Eurostars e AAL e da queste iniziative selezionati ed ammessi a negoziazione, e visti i relativi esiti istruttori;

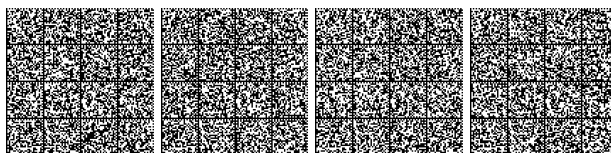
Visto l'art. 30 del decreto-legge n. 5 del 9 febbraio 2012 convertito in legge n. 35 del 4 aprile 2012 di modifica del decreto legislativo 27 luglio 1999, n. 297, ai sensi del quale, per i progetti selezionati nel quadro di programmi Europei o internazionali non è prevista la valutazione tecnico scientifica e l'ammissione a finanziamento del comitato di cui all'art. 7, comma 2, del decreto legislativo 27 luglio 1999, n. 297 e successive modifiche ed integrazioni;

Vista la direttiva del Ministro dell'11 giugno 2009, prot. n. 5364/GM per la ripartizione del Fondo di cui all'art. 5 del decreto legislativo 27 luglio 1999, n. 297;

Tenuto conto della ripartizione delle disponibilità del Fondo per le agevolazioni alla ricerca degli anni 2007-2008, 2009, 2010-2011 di cui ai decreti direttoriali, rispettivamente, n. 560 del 2 ottobre 2009, n. 19 del 15 febbraio 2010 e n. 332 del 10 giugno 2011;

Visto il decreto legislativo del 14 marzo 2013, n. 33: «Riordino della disciplina riguardante gli obblighi di pubblicità, trasparenza e diffusione di informazioni da parte delle pubbliche amministrazioni»;

Considerato che per i progetti proposti per il finanziamento è in corso di acquisizione la certificazione di cui al decreto del Presidente della Repubblica del 3 giugno 1998, n. 252;



Decreta:

Art. 1.

I progetti di ricerca AAL-Elderhop; AAL-Guidinglight; AAL Nacodeal; E! 5197 Doeflac Eurostars; E! 6771 Saphari Eurostars e E! 7014 Orchestra Eurostars sono ammessi agli interventi previsti dalle leggi citate nelle premesse, nella forma, misura, modalità e condizioni indicate nella scheda allegata al presente decreto (allegato 1).

Art. 2.

1. Gli interventi di cui al precedente art. 1 sono subordinati all'acquisizione della certificazione antimafia di cui al decreto del Presidente della Repubblica 3 giugno 1998, n. 252 e alla legge n. 183 del 12 novembre 2011.

2. Ai sensi del comma 35 dell'art. 5 del decreto ministeriale 8 agosto 2000, n. 593, è data facoltà al soggetto proponente di richiedere una anticipazione per un importo massimo del 30% dell'intervento concesso. Ove detta anticipazione sia concessa a soggetti privati la stessa dovrà essere garantita da fideiussione bancaria o polizza assicurativa di pari importo.

3. Il Ministero, con successiva comunicazione, fornirà alla banca, ai fini della stipula del contratto di finanziamento, la ripartizione per ciascun soggetto proponente del costo ammesso e della relativa quota di contributo.

4. Le date di inizio e di fine delle attività progettuali potranno essere modificate secondo quanto stabilito con la circolare MIUR n. 5172 del 6 agosto 2009.

Art. 3.

Le risorse necessarie per gli interventi di cui all'art. 1 del presente decreto sono determinate complessivamente in euro 1.336.719,13 nella forma di contributo nella spesa e graveranno sulle disponibilità del Fondo agevolazioni per la ricerca per l'anno 2007-2008, per l'anno 2009 e per l'anno 2010-2011.

Il presente decreto sarà sottoposto agli organi di controllo ai sensi delle vigenti disposizioni e sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 28 maggio 2013

Il direttore generale: FIDORA

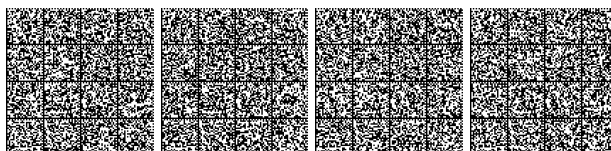
Registrato alla Corte dei conti il 25 luglio 2013

Ufficio di controllo sugli atti del MIUR, del MIBAC, del Min. salute e del Min. lavoro, registro n. 11, foglio n. 94

ALLEGATO I

Schede dettagliate progetti ammessi al finanziamento

AAL- ELDERHOP
AAL – GUIDINGLIGHT
AAL – NACODEAL
E! 5197 DOEFLAC EUROSTARS
E! 6771 SAPHARI EUROSTARS
E! 7014 ORCHESTRA EUROSTARS



Legge 297/1999 Art. 7

Protocollo N. 13

Sezione A - Generalità del Progetto

- Protocollo N. 13 del 12/01/2011

- Progetto di Ricerca

Titolo: AAL- ELDERHOP: Solution Assisting the Shop Hopping of Elderly

Inizio: 01/09/2011

Durata Mesi: 24 mesi

L'ammissibilità dei costi è dal novantesimo giorno successivo il 12/01/2011, data di protocollo della domanda

- Ragione Sociale/Denominazione Ditte:

COOS MARCHE ONLUS Soc.Coop. s.c.p.a.

ANCONA

- Costo Totale ammesso Euro 362.500,00
- di cui Attività di Ricerca Industriale Euro 254.550,00
- di cui Attività di Sviluppo Precompetitivo Euro 107.950,00
- al netto di recuperi pari a Euro 0,00

Sezione B - Imputazione territoriale costi ammessi del Progetto

	Ricerca Industriale	Sviluppo Precompetitivo	Totale
Eleggibile lettera a)	0,00	0,00	0,00
Eleggibile lettera c)	0,00	0,00	0,00
Elegg. Ob.2/ Phasing Out	0,00	0,00	0,00
Non Eleggibile	254.550,00	107.950,00	362.500,00
Extra UE	0,00	0,00	0,00
Totale	254.550,00	107.950,00	362.500,00

Sezione C - Forma e Misura dell'Intervento del Progetto

- Agevolazioni deliberate nella forma di Contributo alla spesa pari a:

- Attività di ricerca industriale 50% dei costi ammissibili
- Attività di Sviluppo sperimentale 25 % dei costi ammissibili

- Agevolazioni totali deliberate

- Contributo nella Spesa fino a Euro 154.262,50

Sezione D - Condizioni Specifiche

Legge 297/1999 Art. 7

Protocollo N. 205

Sezione A - Generalità del Progetto

- Protocollo N. 205 del 27/12/2011
- Progetto di Ricerca
Titolo: AAL- GUINDINGLIGHT: Ambient Light Guiding System for the Mobility Support of Elderly People
Inizio: 01/05/2012
Durata Mesi: 36 mesi
L'ammissibilità dei costi è dal novantesimo giorno successivo il 27/12/2011, data di protocollo della domanda
- Ragione Sociale/Denominazione Ditte:

APOLLIS S.n.c. Istituto di Ricerca sociale e demoscopica BOLZANO

- Costo Totale ammesso Euro 467.800,00
- di cui Attività di Ricerca Industriale Euro 467.800,00
- di cui Attività di Sviluppo Precompetitivo Euro 0,00
- al netto di recuperi pari a Euro 0,00

Sezione B - Imputazione territoriale costi ammessi del Progetto

	Ricerca Industriale	Sviluppo Precompetitivo	Totale
Eleggibile lettera a)	0,00	0,00	0,00
Eleggibile lettera c)	0,00	0,00	0,00
Elegg. Ob.2/ Phasing Out	0,00	0,00	0,00
Non Eleggibile	467.800,00	0,00	467.800,00
Extra UE	0,00	0,00	0,00
Totale	467.800,00	0,00	467.800,00

Sezione C - Forma e Misura dell'Intervento del Progetto

- Agevolazioni deliberate nella forma di Contributo alla spesa pari a:
 - Attività di ricerca industriale 50% dei costi ammissibili
 - Attività di Sviluppo sperimentale 25 % dei costi ammissibili
- Agevolazioni totali deliberate
 - Contributo nella Spesa fino a Euro 233.900,00

Sezione D - Condizioni Specifiche

Legge 297/1999 Art. 7

Protocollo N. 19

Sezione A - Generalità del Progetto

- Protocollo N.19 del 12/01/2011
- Progetto di Ricerca
 Titolo: AAL- NACODEAL: Natural Communication Device for Assisted Living
 Inizio: 01/10/2011
 Durata Mesi: 30 mesi
 L'ammissibilità dei costi è dal novantesimo giorno successivo il 12/01/2011, data di protocollo della domanda
- Ragione Sociale/Denominazione Ditte:

COOS MARCHE ONLUS Soc.Coop. s.c.p.a.

ANCONA

- Costo Totale ammesso Euro 475.278,50
- di cui Attività di Ricerca Industriale Euro 332.346,50
- di cui Attività di Sviluppo Precompetitivo Euro 142.932,00
- al netto di recuperi pari a Euro 0,00

Sezione B - Imputazione territoriale costi ammessi del Progetto

	Ricerca Industriale	Sviluppo Precompetitivo	Totale
Eleggibile lettera a)	0,00	0,00	0,00
Eleggibile lettera c)	0,00	0,00	0,00
Elegg. Ob.2/ Phasing Out	0,00	0,00	0,00
Non Eleggibile	332.346,50	142.932,00	475.278,50
Extra UE	0,00	0,00	0,00
Totale	332.346,50	142.932,00	475.278,50

Sezione C - Forma e Misura dell'Intervento del Progetto

- Agevolazioni deliberate nella forma di Contributo alla spesa pari a:
 - Attività di ricerca industriale 50% dei costi ammissibili
 - Attività di Sviluppo sperimentale 25 % dei costi ammissibili
- Agevolazioni totali deliberate
 - Contributo nella Spesa fino a Euro 201.906,25

Sezione D - Condizioni Specifiche

Legge 297/1999 Art. 7

Protocollo N. 5177

Sezione A - Generalità del Progetto

- Protocollo N. 5177 del 25/02/2010
- Progetto di Ricerca
 Titolo: E! 5197 DOEFLAC EUROSTARS - Development of a novel laser cutting technology platform based upon Diffractive Optical Elements for fiber laser cutting
 Inizio: 01/10/2011
 Durata Mesi: 30 mesi
 L'ammissibilità dei costi è dal 01/10/2011, data di subentro della società Livio Campana
- Ragione Sociale/Denominazione Ditte:

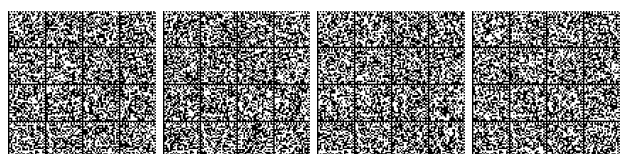
Campana Livio ditta individuale .	Santorso (VI)
• Costo Totale ammesso	Euro 425.100,00
- di cui Attività di Ricerca Industriale	Euro 350.500,00
- di cui Attività di Sviluppo Precompetitivo	Euro 74.600,00
al netto di recuperi pari a	Euro 0,00

Sezione B - Imputazione territoriale costi ammessi del Progetto

	Ricerca Industriale	Sviluppo Precompetitivo	Totale
Eleggibile lettera a)	0,00	0,00	0,00
Eleggibile lettera c)	0,00	0,00	0,00
Elegg. Ob.2/ Phasing Out	0,00	0,00	0,00
Non Eleggibile	350.500,00	74.600,00	425.100,00
Extra UE	0,00	0,00	0,00
Totale	350.500,00	74.600,00	425.100,00

Sezione C - Forma e Misura dell'Intervento del Progetto

- Agevolazioni deliberate nella forma di Contributo alla spesa pari a:
 - Attività di ricerca industriale 50% dei costi ammissibili
 - Attività di Sviluppo sperimentale 25 % dei costi ammissibili
- Agevolazioni totali deliberate
 - Contributo nella Spesa fino a Euro 193.900,00

Sezione D - Condizioni Specifiche

Legge 297/1999 Art. 7

Protocollo N. 46

Sezione A - Generalità del Progetto

- Protocollo N. 46 del 01/03/2012
- Progetto di Ricerca
Titolo: E! 6771 SAPHARI EUROSTARS - Synthetic Aperture with PHase coherence for Real time Imaging in NDT.

Inizio: 30/05/2012

Durata Mesi: 36 mesi

L'ammissibilità dei costi è dal novantesimo giorno successivo il 01/03/2012, data di protocollo della domanda

- Ragione Sociale/Denominazione Ditte:

Dune srl .

Roma

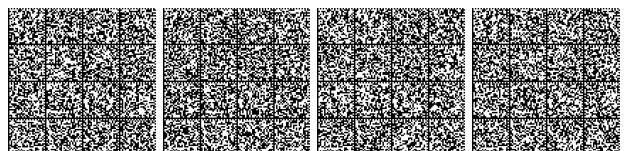
- Costo Totale ammesso Euro 433.598,00
- di cui Attività di Ricerca Industriale Euro 433.598,00
- di cui Attività di Sviluppo Precompetitivo Euro 0,00
- al netto di recuperi pari a Euro 0,00

Sezione B - Imputazione territoriale costi ammessi del Progetto

	Ricerca Industriale	Sviluppo Precompetitivo	Totale
Eleggibile lettera a)	0,00	0,00	0,00
Eleggibile lettera c)	0,00	0,00	0,00
Elegg. Ob.2/ Phasing Out	0,00	0,00	0,00
Non Eleggibile	433.598,00	0,00	433.598,00
Extra UE	0,00	0,00	0,00
Totale	433.598,00	0,00	433.598,00

Sezione C - Forma e Misura dell'Intervento del Progetto

- Agevolazioni deliberate nella forma di Contributo alla spesa pari a:
 - Attività di ricerca industriale 50% dei costi ammissibili
 - Attività di Sviluppo sperimentale 25 % dei costi ammissibili
- Agevolazioni totali deliberate
- Contributo nella Spesa fino a Euro 216.799,00

Sezione D - Condizioni Specifiche

Legge 297/1999 Art. 7

Protocollo N. 50

Sezione A - Generalità del Progetto

- Protocollo N. 50 del 01/03/2012
- Progetto di Ricerca
Titolo: E! 7014 ORCHESTRA EUROSTARS - Optimal Radio Communications Hardware with Envelope Signal TRacking Architecture

Inizio: 04/06/2012

Durata Mesi: 30 mesi

L'ammissibilità dei costi è dal novantesimo giorno successivo il 01/03/2012, data di protocollo della domanda

- Ragione Sociale/Denominazione Ditte:

Elettronika Srl Palo del Colle (BA)

- Costo Totale ammesso Euro 767.867,50
- di cui Attività di Ricerca Industriale Euro 575.938,00
- di cui Attività di Sviluppo Precompetitivo Euro 191.929,50
- al netto di recuperi pari a Euro 0,00

Sezione B - Imputazione territoriale costi ammessi del Progetto

	Ricerca Industriale	Sviluppo Precompetitivo	Totale
Eleggibile lettera a)	575.938,00	191.929,50	767.867,50
Eleggibile lettera c)	0,00	0,00	0,00
Elegg. Ob.2/ Phasing Out	0,00	0,00	0,00
Non Eleggibile	0,00	0,00	0,00
Extra UE	0,00	0,00	0,00
Totale	575.938,00	191.929,50	767.867,50

Sezione C - Forma e Misura dell'Intervento del Progetto

- Agevolazioni deliberate nella forma di Contributo alla spesa pari a:
 - Attività di ricerca industriale 50% dei costi ammissibili
 - Attività di Sviluppo sperimentale 25 % dei costi ammissibili
- Agevolazioni totali deliberate
 - Contributo nella Spesa fino a Euro 335.951,38

Sezione D - Condizioni Specifiche

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

DETERMINA 2 agosto 2013.

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale «Xarelto» (rivaroxaban) - autorizzata con procedura centralizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determina n. 740/2013).

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita della specialità medicinale «Xarelto» (rivaroxaban) - autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea con la decisione del 9 dicembre 2011 ed inserita nel registro comunitario dei medicinali con i numeri:

EU/1/08/472/011 «15 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 14 compresse;

EU/1/08/472/012 «15 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 28 compresse;

EU/1/08/472/013 «15 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 42 compresse;

EU/1/08/472/014 «15 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 98 compresse;

EU/1/08/472/015 «15 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 10×1 compresse;

EU/1/08/472/016 «15 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 100×1 compresse;

EU/1/08/472/017 «20 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 14 compresse;

EU/1/08/472/018 «20 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 28 compresse;

EU/1/08/472/019 «20 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 98 compresse;

EU/1/08/472/020 «20 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 10×1 compresse;

EU/1/08/472/021 «20 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 100×1 compresse.

Titolare A.I.C.: Bayer Pharma AG.

IL DIRETTORE GENERALE

Visti gli articoli 8 e 9 del decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300;

Visto l'art. 48 del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito nella legge 24 novembre 2003, n. 326, che istituisce l'Agenzia italiana del farmaco;

Visto il decreto del Ministro della salute di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e finanze in data 20 settembre 2004, n. 245, recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco, a norma del comma 13 dell'art. 48 sopra citato come modificato dal decreto n. 53 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri per la pubblica amministrazione e la semplificazione e dell'economia e delle finanze del 29 marzo 2012;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165;

Vista la legge 15 luglio 2002, n. 145;

Visto il decreto del Ministro della salute dell'8 novembre 2011, registrato dall'Ufficio centrale del bilancio al registro «visti semplici», foglio n. 1282, in data 14 novembre 2011, con cui è stato nominato direttore generale dell'Agenzia italiana del farmaco il prof. Luca Pani, a decorrere dal 16 novembre 2011;

Vista la legge 24 dicembre 1993, n. 537, concernente «Interventi correttivi di finanza pubblica» con particolare riferimento all'art. 8;

Visto l'art. 85, comma 20 della legge 23 dicembre 2000, n. 388;

Visto l'art. 1, comma 40, della legge 23 dicembre 1996, n. 662, recante «Misure di razionalizzazione della finanza pubblica», che individua i margini della distribuzione per aziende farmaceutiche, grossisti e farmacisti;

Vista la legge 14 dicembre 2000, n. 376, recante «Disciplina della tutela sanitaria delle attività sportive e della lotta contro il doping»;

Visto l'art. 48, comma 33, legge 24 novembre 2003, n. 326, che dispone la negoziazione del prezzo per i prodotti rimborsati dal Servizio sanitario nazionale tra Agenzia e titolari di autorizzazioni;

Visto il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 142 del 21 giugno 2006, concernente l'attuazione della direttiva 2001/83/CE (e successive direttive di modifica) relativa ad un codice comunitario concernenti i medicinali per uso umano nonché della direttiva 2003/94/CE;

Vista la delibera CIPE del 1° febbraio 2001;

Visto il regolamento n. 726/2004/CE;

Vista la determinazione 29 ottobre 2004 «Note AIFA 2004 (revisione delle note CUF)», pubblicata nel supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 259 del 4 novembre 2004 e successive modificazioni;

Vista la determinazione AIFA del 3 luglio 2006 pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 156 del 7 luglio 2006;

Vista la determinazione AIFA del 27 settembre 2006 pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 227 del 29 settembre 2006 concernente «Manovra per il governo della spesa farmaceutica convenzionata e non convenzionata»;

Vista la domanda con la quale la ditta ha chiesto la classificazione, ai fini della rimborsabilità;

Visto il parere della commissione consultiva tecnico-scientifica nella seduta del 5 giugno 2013;

Vista la deliberazione n. 18 in data 23 luglio 2013 del consiglio di amministrazione dell'AIFA adottata su proposta del direttore generale;

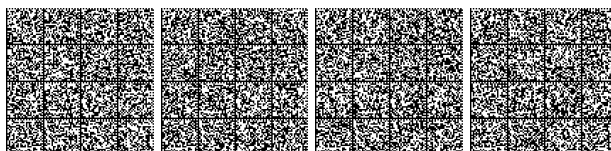
Considerato che per la corretta gestione delle varie fasi della distribuzione, alla specialità medicinale debba venir attribuito un numero di identificazione nazionale;

Determina:

Art. 1.

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

Alla specialità medicinale XARELTO (rivaroxaban) nelle confezioni indicate vengono attribuiti i seguenti numeri di identificazione nazionale.



Confezioni:

«15 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 14 compresse - A.I.C. n. 038744114/E (in base 10) 14YD1L (in base 32);

«15 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 28 compresse - A.I.C. n. 038744126/E (in base 10) 14YD1Y (in base 32);

«15 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 42 compresse - A.I.C. n. 038744138/E (in base 10) 14YD2B (in base 32);

«15 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 98 compresse - A.I.C. n. 038744140/E (in base 10) 14YD2D (in base 32);

«15 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 10×1 compresse - A.I.C. n. 038744153/E (in base 10) 14YD2T (in base 32);

«15 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 100×1 compresse - A.I.C. n. 038744165/E (in base 10) 14YD35 (in base 32);

«20 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 14 compresse - A.I.C. n. 038744177/E (in base 10) 14YD3K (in base 32);

«20 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 28 compresse - A.I.C. n. 038744189/E (in base 10) 14YD3X (in base 32);

«20 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 98 compresse - A.I.C. n. 038744191/E (in base 10) 14YD3Z (in base 32);

«20 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 10×1 compresse - A.I.C. n. 038744203/E (in base 10) 14YD4C (in base 32);

«20 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 100×1 compresse - A.I.C. n. 038744215/E (in base 10) 14YD4R (in base 32).

Indicazioni terapeutiche: prevenzione dell'ictus e dell'embolia sistemica nei pazienti adulti affetti da fibrillazione atriale non valvolare con uno o più fattori di rischio, come insufficienza cardiaca congestizia, ipertensione, età ≥ 75 anni, diabete mellito, pregresso ictus o attacco ischemico transitorio.

Trattamento della trombosi venosa profonda (TVP) e prevenzione della TVP recidivante e dell'embolia polmonare (EP) dopo TVP acuta nell'adulto.

Art. 2.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

La specialità medicinale «Xarelto» (rivaroxaban) è classificata come segue:

«15 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 14 compresse - A.I.C. n. 038744114/E (in base 10) 14YD1L (in base 32). Classe di rimborsabilità: «A». Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 32,48. Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 53,60;

«15 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 28 compresse - A.I.C. n. 038744126/E (in base 10) 14YD1Y (in base 32). Classe di rimborsabilità: «A». Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 64,96. Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 107,21;

«15 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 42 compresse - A.I.C. n. 038744138/E (in base 10) 14YD2B (in base 32). Classe di rimborsabilità: «A». Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 97,44. Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 160,81;

«15 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 98 compresse - A.I.C. n. 038744140/E (in base 10) 14YD2D (in base 32). Classe di rimborsabilità: «C»;

«15 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 10×1 compresse - A.I.C. n. 038744153/E (in base 10) 14YD2T (in base 32). Classe di rimborsabilità: «A». Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 23,20. Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 38,29;

«15 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 100×1 compresse - A.I.C. n. 038744165/E (in base 10) 14YD35 (in base 32). Classe di rimborsabilità: «A». Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 232,00. Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 382,90;

«20 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 14 compresse - A.I.C. n. 038744177/E (in base 10) 14YD3K (in base 32). Classe di rimborsabilità: «A». Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 32,48. Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 53,60;

«20 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 28 compresse - A.I.C. n. 038744189/E (in base 10) 14YD3X (in base 32). Classe di rimborsabilità: «A». Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 64,96. Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 107,21;

«20 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 98 compresse - A.I.C. n. 038744191/E (in base 10) 14YD3Z (in base 32). Classe di rimborsabilità: «C»;

«20 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 10×1 compresse - A.I.C. n. 038744203/E (in base 10) 14YD4C (in base 32). Classe di rimborsabilità: «A». Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 23,20. Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 38,29;

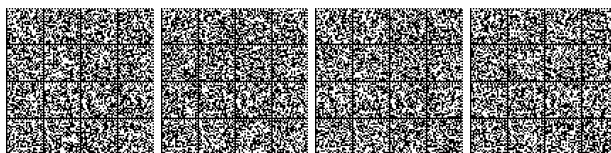
«20 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (PP/ALU)» 100×1 compresse - A.I.C. n. 038744215/E (in base 10) 14YD4R (in base 32). Classe di rimborsabilità: «A». Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 232,00. Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 382,90.

Validità del contratto: 12 mesi.

Sconto obbligatorio alle strutture pubbliche sul prezzo ex factory come da condizioni negoziali.

Per l'indicazione «Prevenzione dell'ictus e dell'embolia sistemica nei pazienti adulti affetti da fibrillazione atriale non valvolare con uno o più fattori di rischio, come insufficienza cardiaca congestizia, ipertensione, età ≥ 75 anni, diabete mellito, pregresso ictus o attacco ischemico transitorio», si applica un tetto di spesa pari a euro 60 milioni ex factory per tutte le molecole (inibitori diretti della trombina e fattore *Xa*) indicate nella specifica patologia, equivalenti a euro 5 milioni/mese

Il contratto si rinnova alle medesime condizioni qualora una delle parti non faccia pervenire all'altra almeno novanta giorni prima della scadenza naturale del contratto, una proposta di modifica delle condizioni; fino alla conclusione del procedimento resta operativo l'accordo



precedente. Ai fini della determinazione dell'importo dell'eventuale sfondamento il calcolo dello stesso verrà determinato sui consumi e in base al fatturato trasmessi attraverso il flusso della tracciabilità per i canali ospedaliero e diretta e DPC, ed il flusso OSMED per la convenzionata. È fatto, comunque, obbligo alle aziende di fornire semestralmente i dati di vendita relativi ai prodotti soggetti al vincolo del tetto e il relativo trend dei consumi nel periodo considerato, segnalando, nel caso, eventuali sfondamenti anche prima della scadenza contrattuale. Ai fini del monitoraggio del tetto di spesa, il periodo di riferimento, per i prodotti già commercializzati avrà inizio dal mese della pubblicazione del provvedimento in *Gazzetta Ufficiale*, mentre, per i prodotti di nuova autorizzazione, dal mese di inizio dell'effettiva commercializzazione. In caso di richiesta di rinegoziazione del tetto di spesa che comporti un incremento dell'importo complessivo attribuito alla specialità medicinale e/o molecola, il prezzo di rimborso della stessa (comprensivo dell'eventuale sconto obbligatorio al Servizio sanitario nazionale) dovrà essere rinegoziato in riduzione rispetto ai precedenti valori.

Per l'indicazione «Prevenzione dell'ictus e dell'embolia sistemica nei pazienti adulti affetti da fibrillazione atriale non valvolare con uno o più fattori di rischio, come insufficienza cardiaca congestizia, ipertensione, età ≥ 75 anni, diabete mellito, pregresso ictus o attacco ischemico transitorio» ai fini delle prescrizioni a carico del Servizio sanitario nazionale, i centri utilizzatori specificatamente individuati dalle regioni, dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up e applicare le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell'Agenzia, piattaforma web all'indirizzo <https://www.agenziafarmaco.gov.it/registri/> e che costituiscono parte integrante della presente determinazione.

Per l'indicazione «trattamento della trombosi venosa profonda (TVP) e prevenzione della TVP recidivante e dell'embolia polmonare (EP) dopo TVP acuta nell'adulto» ai fini delle prescrizioni a carico del Servizio sanitario

nazionale, i centri utilizzatori specificatamente individuati dalle regioni, dovranno compilare la scheda raccolta dati informatizzata di arruolamento che indica i pazienti eleggibili e la scheda di follow-up e applicare le condizioni negoziali secondo le indicazioni pubblicate sul sito dell'Agenzia, piattaforma web all'indirizzo <https://www.agenziafarmaco.gov.it/registri/> e che costituiscono parte integrante della presente determinazione.

Art. 3.

Classificazione ai fini della fornitura

La classificazione ai fini della fornitura del medicinale «Xarelto» (rivaroxaban), è la seguente: medicinale soggetto a prescrizione medica (RR).

Art. 4.

Condizioni e modalità di impiego

Prescrizione del medicinale soggetta a diagnosi — piano terapeutico e a quanto previsto dall'allegato 2 e successive modifiche, alla determinazione 29 ottobre 2004 - PHT Prontuario della distribuzione diretta —, pubblicata nel supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 259 del 4 novembre 2004.

Art. 5.

Disposizioni finali

La presente determinazione ha effetto dal quindicesimo giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, e sarà notificata alla società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

Roma, 2 agosto 2013

Il direttore generale: PANI

13A07181

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Comunicato relativo all'estratto di determinazione V&A/1045 del 21 giugno 2013, concernente il medicinale per uso umano «Augmentin».

Nell'estratto citato in epigrafe, pubblicato nel supplemento ordinario n. 58 alla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - serie generale - n. 172 del 24 luglio 2013, ove si legge:

«N° Procedura Mutuo Riconoscimento: DE/H/XXXX/WS/20 e DE/H/2868/002/WS/001»,

leggasi:

«N° Procedura Mutuo Riconoscimento: DE/H/XXXX/WS/19 e DE/H/2809/001-002/WS/001».

13A07180

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Risperidone Alter».

Con la determinazione n. aRM - 168/2013-2753 del 2 agosto 2013 è stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, su rinuncia della ditta Laboratori Alter S.r.l., l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate.

Medicinale: RISPERIDONE ALTER.

Confezioni e descrizione:

037542026 - «1 mg compresse rivestite con film» 60 compresse divisibili;

037542040 - «2 mg compresse rivestite con film» 60 compresse;

037542065 - «3 mg compresse rivestite con film» 60 compresse;

037542089 - «4 mg compresse rivestite con film» 60 compresse.

13A07182



Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lansoprazolo Ratiopharm Italia».

Con la determinazione n. aRM - 170/2013-1590 del 2 agosto 2013 è stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, su rinuncia della ditta Ratiopharm Italia S.r.l., l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate.

Medicinale: LANSOPRAZOLO RATIOPHARM ITALIA.

Confezioni e descrizione:

036916017 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 2 capsule in flacone HDPE;
 036916029 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 7 mg capsule in flacone HDPE;
 036916031 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 10 mg capsule in flacone HDPE;
 036916043 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 14 mg capsule in flacone HDPE;
 036916056 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 17 mg capsule in flacone HDPE;
 036916068 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 28 mg capsule in flacone HDPE;
 036916070 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 30 mg capsule in flacone HDPE;
 036916082 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 49 mg capsule in flacone HDPE;
 036916094 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 56 mg capsule in flacone HDPE;
 036916106 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 98 mg capsule in flacone HDPE;
 036916118 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 100 mg capsule in flacone HDPE;
 036916120 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 250 mg capsule in flacone HDPE;
 036916132 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 300 mg capsule in flacone HDPE;
 036916144 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 500 mg capsule in flacone HDPE;
 036916157 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 2 capsule in blister AL/AL;
 036916169 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 7 capsule in blister AL/AL;
 036916171 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 10 capsule in blister AL/AL;
 036916183 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 14 capsule in blister AL/AL;
 036916195 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 17 capsule in blister AL/AL;
 036916207 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 28 capsule in blister AL/AL;
 036916219 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 30 capsule in blister AL/AL;
 036916221 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 49 capsule in blister AL/AL;
 036916233 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 56 capsule in blister AL/AL;
 036916245 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 98 capsule in blister AL/AL;
 036916258 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 100 capsule in blister AL/AL;
 036916260 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 250 capsule in blister AL/AL;
 036916272 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 300 capsule in blister AL/AL;
 036916284 - «15 mg capsule rigide gastroresistenti» 500 capsule in blister AL/AL;
 036916296 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 2 mg capsule in flacone HDPE;

036916308 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 7 mg capsule in flacone HDPE;
 036916310 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 10 mg capsule in flacone HDPE;
 036916322 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 14 mg capsule in flacone HDPE;
 036916334 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 17 mg capsule in flacone HDPE;
 036916346 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 28 mg capsule in flacone HDPE;
 036916359 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 30 mg capsule in flacone HDPE;
 036916361 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 49 mg capsule in flacone HDPE;
 036916373 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 56 mg capsule in flacone HDPE;
 036916385 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 98 mg capsule in flacone HDPE;
 036916397 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 100 mg capsule in flacone HDPE;
 036916409 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 250 mg capsule in flacone HDPE;
 036916411 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 300 mg capsule in flacone HDPE;
 036916423 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 500 mg capsule in flacone HDPE;
 036916435 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 2 capsule in blister AL/AL;
 036916447 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 7 capsule in blister AL/AL;
 036916450 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 10 capsule in blister AL/AL;
 036916462 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 14 capsule in blister AL/AL;
 036916474 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 17 capsule in blister AL/AL;
 036916486 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 28 capsule in blister AL/AL;
 036916498 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 30 capsule in blister AL/AL;
 036916500 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 49 capsule in blister AL/AL;
 036916512 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 56 capsule in blister AL/AL;
 036916524 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 98 capsule in blister AL/AL;
 036916536 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 100 capsule in blister AL/AL;
 036916548 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 250 capsule in blister AL/AL;
 036916551 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 300 capsule in blister AL/AL;
 036916563 - «30 mg capsule rigide gastroresistenti» 500 capsule in blister AL/AL.

Il titolare Ratiopharm Italia S.r.l. è autorizzato allo smaltimento delle scorte del medicinale entro e non oltre centottanta giorni dalla data di pubblicazione della presente determinazione.

13A07183



Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Legederm».

Con la determinazione n. aRM - 173/2013-1117 del 2 agosto 2013 è stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, su rinuncia della ditta MSD ITALIA S.r.l. l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

Medicinale: LEGEDERM;
 Confezione: 025854011;
 Descrizione: «0,1% crema» tubo 20 g;
 Medicinale: LEGEDERM;
 Confezione: 025854047;
 Descrizione: «0,05% crema» tubo 20 g;
 Medicinale: LEGEDERM;
 Confezione: 025854074;
 Descrizione: «0,1% unguento» tubo 20 g;
 Medicinale: LEGEDERM;
 Confezione: 025854100;
 Descrizione: «0,05% unguento» tubo 20 g;
 Medicinale: LEGEDERM;
 Confezione: 025854136;
 Descrizione: «0,1% soluzione cutanea» flacone 20 g;
 Medicinale: LEGEDERM;
 Confezione: 025854163;
 Descrizione: «0,05% soluzione cutanea» flacone 20 g.

13A07184

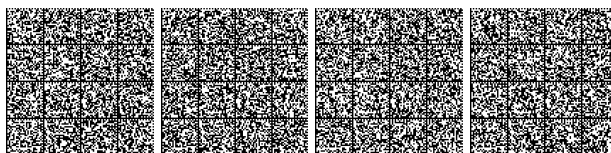
Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Espeyen».

Con la determinazione n. aRM - 169/2013-3095 del 2 agosto 2013 è stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, su rinuncia della ditta SPECIFAR S.A. l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

Medicinale: ESPEYEN;
 Confezione: 041583016;
 Descrizione: «20 mg compresse gastroresistenti» 7 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;
 Medicinale: ESPEYEN;
 Confezione: 041583028;
 Descrizione: «20 mg compresse gastroresistenti» 14 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;
 Medicinale: ESPEYEN;
 Confezione: 041583030;
 Descrizione: «20 mg compresse gastroresistenti» 15 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;
 Medicinale: ESPEYEN;
 Confezione: 041583042;
 Descrizione: «20 mg compresse gastroresistenti» 28 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;
 Medicinale: ESPEYEN;
 Confezione: 041583055;
 Descrizione: «20 mg compresse gastroresistenti» 30 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;
 Medicinale: ESPEYEN;
 Confezione: 041583067;
 Descrizione: «20 mg compresse gastroresistenti» 50 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;
 Medicinale: ESPEYEN;
 Confezione: 041583079;
 Descrizione: «20 mg compresse gastroresistenti» 56 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;

Medicinale: ESPEYEN;
 Confezione: 041583081;
 Descrizione: «20 mg compresse gastroresistenti» 60 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;
 Medicinale: ESPEYEN;
 Confezione: 041583093;
 Descrizione: «20 mg compresse gastroresistenti» 90 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;
 Medicinale: ESPEYEN;
 Confezione: 041583105;
 Descrizione: «20 mg compresse gastroresistenti» 98 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;
 Medicinale: ESPEYEN;
 Confezione: 041583117;
 Descrizione: «20 mg compresse gastroresistenti» 100 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;
 Medicinale: ESPEYEN;
 Confezione: 041583129;
 Descrizione: «40 mg compresse gastroresistenti» 7 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;
 Medicinale: ESPEYEN;
 Confezione: 041583131;
 Descrizione: «40 mg compresse gastroresistenti» 14 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;
 Medicinale: ESPEYEN;
 Confezione: 041583143;
 Descrizione: «40 mg compresse gastroresistenti» 15 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;
 Medicinale: ESPEYEN;
 Confezione: 041583156;
 Descrizione: «40 mg compresse gastroresistenti» 28 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;
 Medicinale: ESPEYEN;
 Confezione: 041583168;
 Descrizione: «40 mg compresse gastroresistenti» 30 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;
 Medicinale: ESPEYEN;
 Confezione: 041583170;
 Descrizione: «40 mg compresse gastroresistenti» 50 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;
 Medicinale: ESPEYEN;
 Confezione: 041583182;
 Descrizione: «40 mg compresse gastroresistenti» 56 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;
 Medicinale: ESPEYEN;
 Confezione: 041583194;
 Descrizione: «40 mg compresse gastroresistenti» 60 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;
 Medicinale: ESPEYEN;
 Confezione: 041583206;
 Descrizione: «40 mg compresse gastroresistenti» 90 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;
 Medicinale: ESPEYEN;
 Confezione: 041583218;
 Descrizione: «40 mg compresse gastroresistenti» 98 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;
 Medicinale: ESPEYEN;
 Confezione: 041583220;
 Descrizione: «40 mg compresse gastroresistenti» 100 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL.

13A07185



Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ramipril Germed Pharma».

Con la determinazione n. aRM - 172/2013-2376 del 2 agosto 2013 è stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, su rinuncia della ditta Germed Pharma S.p.A. l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

Medicinale: RAMIPRIL GERMED PHARMA;

Confezione: 038503013;

Descrizione: «2,5 mg compresse» 28 compresse in blister AL/OPA/PVDC/AL;

Medicinale: RAMIPRIL GERMED PHARMA;

Confezione: 038503025;

Descrizione: «2,5 mg compresse» 30 compresse in blister AL/OPA/PVDC/AL;

Medicinale: RAMIPRIL GERMED PHARMA;

Confezione: 038503037;

Descrizione: «2,5 mg compresse» 100 compresse in blister AL/OPA/PVDC/AL;

Medicinale: RAMIPRIL GERMED PHARMA;

Confezione: 038503049;

Descrizione: «5 mg compresse» 14 compresse in blister AL/OPA/PVDC/AL;

Medicinale: RAMIPRIL GERMED PHARMA;

Confezione: 038503052;

Descrizione: «5 mg compresse» 28 compresse in blister AL/OPA/PVDC/AL;

Medicinale: RAMIPRIL GERMED PHARMA;

Confezione: 038503064;

Descrizione: «5 mg compresse» 30 compresse in blister AL/OPA/PVDC/AL;

Medicinale: RAMIPRIL GERMED PHARMA;

Confezione: 038503076;

Descrizione: «5 mg compresse» 100 compresse in blister AL/OPA/PVDC/AL;

Medicinale: RAMIPRIL GERMED PHARMA;

Confezione: 038503088;

Descrizione: «10 mg compresse» 28 compresse in blister AL/OPA/PVDC/AL;

Medicinale: RAMIPRIL GERMED PHARMA;

Confezione: 038503090;

Descrizione: «10 mg compresse» 30 compresse in blister AL/OPA/PVDC/AL;

Medicinale: RAMIPRIL GERMED PHARMA;

Confezione: 038503102;

Descrizione: «10 mg compresse» 100 compresse in blister AL/OPA/PVDC/AL.

Il titolare GERMED PHARMA S.p.A. è autorizzato allo smaltimento delle scorte del medicinale entro e non oltre 180 giorni dalla data di pubblicazione della presente determinazione.

13A07186

ENTE PARCO NAZIONALE DELLA SILA

Avviso relativo alla pubblicazione del Regolamento Trasporto Armi all'interno dei territori compresi nella perimetrazione del Parco.

Si avvisa che nel sito Internet www.parcosila.it è stato pubblicato il regolamento trasporto armi all'interno dei territori compresi nella perimetrazione del Parco Nazionale della Sila, redatto ai sensi della legge 6 dicembre 1991, n. 394 e successive modificazioni ed integrazioni, nonché l'allegata cartografia.

13A07224

MINISTERO DELL'AMBIENTE E DELLA TUTELA DEL TERRITORIO E DEL MARE

Esclusione dall'assoggettamento alla procedura di V.I.A. del progetto «Centrale di Caorso» - aggiornamento delle modalità di gestione dei rifiuti radioattivi e relativo stoccaggio provvisorio in sito», presentato da Sogin S.p.a.

Con determinazione direttoriale n. DVA-2013-18706 del 6 agosto 2013, si determina:

1) l'esclusione dall'assoggettamento alla procedura di V.I.A. del progetto «Centrale di Caorso — aggiornamento delle modalità di gestione dei rifiuti radioattivi e relativo stoccaggio provvisorio in sito», presentato da Sogin s.p.a., fatti salvi i pareri, nulla osta e approvazioni delle autorità competenti per la realizzazione delle opere;

2) il presente provvedimento è reso disponibile, unitamente al parere della commissione per le valutazioni dell'impatto ambientale sul sito web del Ministero dell'ambiente e della tutela del territorio e del mare;

3) avverso il presente provvedimento è ammesso ricorso al TAR entro sessanta giorni e al Capo dello Stato entro centoventi giorni dalla pubblicazione dell'avviso in *Gazzetta Ufficiale*.

13A07179

MINISTERO DELL'INTERNO

Emanazione del decreto 2 agosto 2013, relativo alla determinazione dei criteri per l'individuazione della maggiore rappresentatività degli organismi nazionali associativi in seno al Comitato di solidarietà per le vittime dell'estorsione e dell'usura, ai sensi dell'articolo 19, comma 1, lettera d), della legge 23 febbraio 1999, n. 44, come modificato dall'articolo 2, comma 2, della legge 27 gennaio 2012, n. 3.

Il Ministro dell'interno, con decreto del 2 agosto 2013, ha determinato i criteri per rilevare la maggiore rappresentatività degli organismi nazionali associativi, di cui all'art. 19, comma 1, lett. d), della legge 23 febbraio 1999, n. 44, come modificato dall'art. 2, comma 2, della legge 27 gennaio 2012, n. 3, chiamati a designare i tre componenti del Comitato di solidarietà per le vittime dell'estorsione e dell'usura, in vista della prossima ricostituzione.

Il testo integrale del decreto ministeriale è consultabile sul sito del Ministero dell'interno: www.interno.gov.it

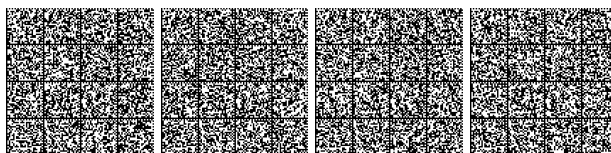
13A07001

MINISTERO DELLE INFRASTRUTTURE E DEI TRASPORTI

Comunicato di rettifica relativo al decreto di classifica dato 8 giugno 2012, emanato dal Ministero delle infrastrutture e dei trasporti, di concerto con l'Agenzia del demanio, recante: «Passaggio dal demanio al patrimonio dello Stato di immobili in Comune di Gabicce Mare».

Nella undicesima e nella dodicesima riga del decreto citato in epigrafe, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 294 in data 18 dicembre 2012, è da intendersi apporata la seguente rettifica: dove è scritto, in 11^a e 12^a riga, «... particelle 1330-2081-2227-2228-2229-2230-2232-2233 e 2257» leggasi «... particelle 1330-2081-2227-2228-2229-2230-2231-2232-2233 e 2257....».

13A07225



MINISTERO DELLE POLITICHE AGRICOLE ALIMENTARI E FORESTALI

Domanda di registrazione della denominazione «Yorkshire Wensleydale»

Si comunica che è stata pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* dell'Unione europea - serie C n. 231 del 09 agosto 2013, a norma dell'articolo 50, paragrafo 2, lettera a) del Regolamento (UE) n. 1151/2012 del Parlamento Europeo e del Consiglio sui regimi di qualità dei prodotti agricoli e alimentari, la domanda di registrazione quale Indicazione Geografica Protetta, presentata dal Regno Unito ai sensi dell'art. 49 del Reg. (UE) 1151/2012, per il prodotto entrante nella categoria "Formaggi" - «YORKSHIRE WENSLEYDALE».

Copia della predetta domanda contenente la descrizione del disciplinare di produzione è disponibile presso il Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali - Dipartimento delle Politiche Competitive della Qualità Agroalimentare e della Pesca - Direzione Generale per la Promozione della Qualità Agroalimentare - PQA III, Via XX Settembre n. 20 - Roma, per gli operatori interessati, i quali potranno prenderne visione, trarne copia e formulare eventuali osservazioni entro trenta giorni dalla data di pubblicazione del presente comunicato, ai sensi dell'art. 51, paragrafo 1, secondo comma del predetto regolamento comunitario.

13A07169

Domanda di registrazione della denominazione «West Country Beef»

Si comunica che è stata pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* dell'Unione europea - serie C n. 231 del 09 agosto 2013, a norma dell'articolo 50, paragrafo 2, lettera a) del Regolamento (UE) n. 1151/2012 del Parlamento Europeo e del Consiglio sui regimi di qualità dei prodotti agricoli e alimentari, la domanda di registrazione quale Indicazione Geografica Protetta, presentata dal Regno Unito ai sensi dell'art. 49 del Reg. (UE) 1151/2012, per il prodotto entrante nella categoria "Carni fresche (e frattaglie)" - «WEST COUNTRY BEEF».

Copia della predetta domanda contenente la descrizione del disciplinare di produzione è disponibile presso il Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali - Dipartimento delle Politiche Competitive della Qualità Agroalimentare e della Pesca - Direzione Generale per la Promozione della Qualità Agroalimentare - PQA III, Via XX Settembre n. 20 - Roma, per gli operatori interessati, i quali potranno prenderne visione, trarne copia e formulare eventuali osservazioni entro trenta giorni dalla data di pubblicazione del presente comunicato, ai sensi dell'art. 51, paragrafo 1, secondo comma del predetto regolamento comunitario.

13A07170

Domanda di registrazione della denominazione «West Country Lamb»

Si comunica che è stata pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* dell'Unione europea - serie C n. 231 del 09 agosto 2013, a norma dell'articolo 50, paragrafo 2, lettera a) del Regolamento (UE) n. 1151/2012 del Parlamento Europeo e del Consiglio sui regimi di qualità dei prodotti agricoli e alimentari, la domanda di registrazione quale Indicazione Geografica Protetta, presentata dal Regno Unito ai sensi dell'art. 49 del Reg. (UE) 1151/2012, per il prodotto entrante nella categoria "carni fresche (e frattaglie)" - WEST COUNTRY LAMB.

Copia della predetta domanda contenente la descrizione del disciplinare di produzione è disponibile presso il Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali - Dipartimento delle Politiche Competitive della Qualità Agroalimentare e della Pesca - Direzione Generale per la Promozione della Qualità Agroalimentare - PQA III, Via XX Settembre n. 20 - Roma, per gli operatori interessati, i quali potranno prenderne visione, trarne copia e formulare eventuali osservazioni entro trenta giorni dalla data di pubblicazione del presente comunicato, ai sensi dell'art. 51, paragrafo 1, secondo comma del predetto regolamento comunitario.

13A07171

Domanda di registrazione della denominazione «Antep Baklavasi»/ «Garziantep Baklavasi»

Si comunica che è stata pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* dell'Unione europea - serie C n. 229 del 08 agosto 2013, a norma dell'articolo 50, paragrafo 2, lettera a) del Regolamento (UE) n. 1151/2012 del Parlamento Europeo e del Consiglio sui regimi di qualità dei prodotti agricoli e alimentari, la domanda di registrazione quale Indicazione Geografica Protetta, presentata dalla Turchia ai sensi dell'art. 49 del Reg. (UE) 1151/2012, per il prodotto entrante nella categoria "prodotti della panetteria, pasticceria, confetteria o biscotteria" - «ANTEP BAKLAVASI»/ «GARZIANTEP BAKLAVASI».

Copia della predetta domanda contenente la descrizione del disciplinare di produzione è disponibile presso il Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali - Dipartimento delle Politiche Competitive della Qualità Agroalimentare e della Pesca - Direzione Generale per la Promozione della Qualità Agroalimentare - PQA III, Via XX Settembre n. 20 - Roma, per gli operatori interessati, i quali potranno prenderne visione, trarne copia e formulare eventuali osservazioni entro trenta giorni dalla data di pubblicazione del presente comunicato, ai sensi dell'art. 51, paragrafo 1, secondo comma del predetto regolamento comunitario.

13A07172

Domanda di registrazione della denominazione «Szentesi Paprika»

Si comunica che è stata pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* dell'Unione europea - serie C n. 237 del 15 giugno 2013, a norma dell'art. 50, paragrafo 2, lettera a) del regolamento (UE) n. 1151/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio sui regimi di qualità dei prodotti agricoli e alimentari, la domanda di registrazione quale indicazione geografica protetta, presentata dall'Ungheria ai sensi dell'art. 49 del regolamento (UE) 1151/2012, per il prodotto entrante nella categoria «ortofruttili e cereali freschi o trasformati» - «Szentesi Paprika».

Copia della predetta domanda contenente la descrizione del disciplinare di produzione è disponibile presso il Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali - Dipartimento delle politiche competitive della qualità agroalimentare e della pesca - Direzione generale per la promozione della qualità agroalimentare - PQA III, via XX Settembre n. 20 - Roma, per gli operatori interessati, i quali potranno prenderne visione, trarne copia e formulare eventuali osservazioni entro trenta giorni dalla data di pubblicazione del presente comunicato, ai sensi dell'art. 51, paragrafo 1, secondo comma del predetto regolamento comunitario.

13A07218

Domanda di registrazione della denominazione «Žemaitiškas Kاستinsys»

Si comunica che è stata pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* dell'Unione europea - serie C n. 237 del 15 agosto 2013, a norma dell'art. 50, del regolamento (CE) 1151/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio, relativo alle specialità tradizionali garantite dei prodotti agricoli e alimentari, la domanda di registrazione quale specialità tradizionale garantita, presentata dalla Lituania, ai sensi dell'art. 51 del regolamento CE 1151/2012, per il prodotto entrante nella categoria - altri prodotti di origine animale (uova, miele, prodotti lattiero caseari ed eccezione del burro, ecc.) «Žemaitiškas Kاستinsys».

Copia della predetta domanda contenente la descrizione del disciplinare di produzione è disponibile presso il Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali - Dipartimento delle politiche competitive della qualità agroalimentare e della pesca - Direzione generale per la promozione della qualità agroalimentare - PQA III, via XX Settembre n. 20 - Roma, per gli operatori interessati, i quali potranno prenderne visione, trarne copia e formulare eventuali osservazioni entro trenta giorni dalla data di pubblicazione del presente comunicato, ai sensi dell'art. 51, del predetto regolamento comunitario.

13A07219



**MINISTERO
DELLO SVILUPPO ECONOMICO**

Abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici, da parte della ditta «Dia S.r.l.», in Chieti.

Con decreto del Direttore Generale della Direzione generale per l'Impresa e l'Internazionalizzazione, visto il Decreto del Presidente della Repubblica del 22 ottobre 2001, n. 462 e la direttiva del Ministero delle Attività Produttive dell'11 marzo 2002, esaminata la documentazione e la domanda presentata, è abilitato a decorrere dalla data del 1° agosto 2013 l'organismo: DIA SRL Via Pellicciotti, 3 - Chieti;

installazioni e dispositivi di protezione contro le scariche atmosferiche;

impianti di messa a terra di impianti alimentati fino a 1000 V;

impianti di messa a terra di impianti alimentati con tensione oltre 1000 V;

impianti elettrico collocati in luoghi di lavoro con pericolo di esplosione.

L'abilitazione ha una validità quinquennale dalla data di emissione del decreto.

13A07162

Rinnovo di abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici, da parte della ditta «Asfaleia S.r.l.», in Torino.

Con decreto del Direttore Generale per il Mercato, la Concorrenza, il Consumatore, per la Vigilanza e la Normativa Tecnica, emanato ai sensi del Decreto del Presidente della Repubblica del 22 ottobre 2001, n. 462, è rinnovata per ulteriori cinque anni l'abilitazione, all'organismo: Asfaleia srl Via Padova, 60 - Torino.

L'abilitazione ha una validità quinquennale dalla data del 9 luglio 2013.

13A07163

Rinnovo di abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici, da parte della ditta «Veriva S.r.l.», in Casale Litta.

Con decreto del Direttore Generale per il Mercato, la Concorrenza, il Consumatore, per la Vigilanza e la Normativa Tecnica, emanato ai sensi del Decreto del Presidente della Repubblica del 22 ottobre 2001, n. 462, è rinnovata per ulteriori cinque anni l'abilitazione, all'organismo: Veriva srl Via Gramsci, 5 - Casale Litta (VA).

L'abilitazione ha una validità quinquennale dalla data del 29 luglio 2013.

13A07164

Rinnovo di abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici, da parte della ditta «GM Quality S.r.l.», in Roma.

Con decreto del Direttore Generale per il Mercato, la Concorrenza, il Consumatore, per la Vigilanza e la Normativa Tecnica, emanato ai sensi del Decreto del Presidente della Repubblica del 22 ottobre 2001, n. 462, è rinnovata per ulteriori cinque anni l'abilitazione, all'organismo: GM Quality srl Via Francesco Paolo Bonifacio, 56 - Roma.

L'abilitazione ha una validità quinquennale dalla data del 1° agosto 2013.

13A07165

Rinnovo di abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici, da parte della ditta «V.I.T. Verifiche Impianti Tecnologici S.r.l.», in Pordenone.

Con decreto del Direttore Generale per il Mercato, la Concorrenza, il Consumatore, per la Vigilanza e la Normativa Tecnica, emanato ai sensi del Decreto del Presidente della Repubblica del 22 ottobre 2001, n. 462, è rinnovata per ulteriori cinque anni l'abilitazione, all'organismo: V.I.T. Verifiche Impianti Tecnologici srl - via Donadon, 4 - Pordenone.

L'abilitazione ha una validità quinquennale dalla data del 9 luglio 2013.

13A07166

Rinnovo di abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici, da parte della ditta «S.T. System S.r.l.», in Milano.

Con decreto del Direttore Generale per il Mercato, la Concorrenza, il Consumatore, per la Vigilanza e la Normativa Tecnica, emanato ai sensi del Decreto del Presidente della Repubblica del 22 ottobre 2001, n. 462, è rinnovata per ulteriori cinque anni l'abilitazione, all'organismo: S.T. System srl Via G. Uberti, 12 - Milano.

L'abilitazione ha una validità quinquennale dalla data del 9 luglio 2013.

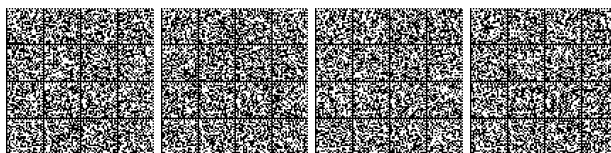
13A07167

Rinnovo di abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici, da parte della ditta «Studio Sanitas S.r.l.», in Brescia.

Con decreto del Direttore Generale per il Mercato, la Concorrenza, il Consumatore, per la Vigilanza e la Normativa Tecnica, emanato ai sensi del Decreto del Presidente della Repubblica del 22 ottobre 2001, n. 462, è rinnovata per ulteriori cinque anni l'abilitazione, all'organismo: Studio Sanitas srl via del Sebino, 41 - Brescia.

L'abilitazione ha una validità quinquennale dalla data del 12 aprile 2013.

13A07168

MARCO MANCINETTI, *redattore*DELIA CHIARA, *vice redattore*

MODALITÀ PER LA VENDITA

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

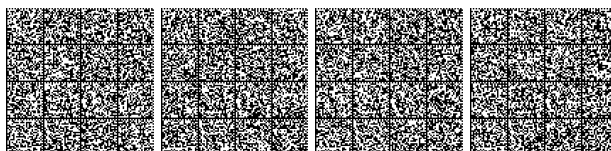
— presso l'**Agenzia dell'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. in ROMA, piazza G. Verdi, 1 - 00198 Roma ☎ 06-85082147**

— presso le **librerie concessionarie riportate nell'elenco consultabile sui siti www.ipzs.it e www.gazzettaufficiale.it.**

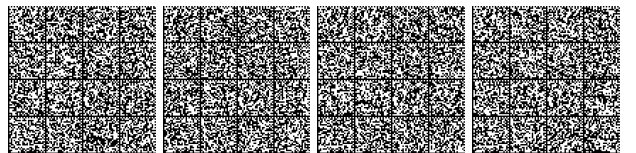
L'Istituto conserva per la vendita le Gazzette degli ultimi 4 anni fino ad esaurimento. Le richieste per corrispondenza potranno essere inviate a:

Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato
Direzione Marketing e Vendite
Via Salaria, 1027
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° GENNAIO 2013

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

	CANONE DI ABBONAMENTO
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, <i>concorsi</i> , 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 € 128,06)**
*(di cui spese di spedizione € 73,81)**

- annuale € **300,00**
- semestrale € **165,00**

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

*(di cui spese di spedizione € 39,73)**
*(di cui spese di spedizione € 20,77)**

- annuale € **86,00**
- semestrale € **55,00**

Prezzo di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione (oltre le spese di spedizione) € 1,00
(€ 0,83+ IVA)

Sulle pubblicazioni della 5ª Serie Speciale e della Parte II viene imposta I.V.A. al 21%.

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

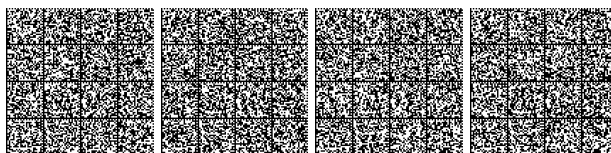
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

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.





* 4 5 - 4 1 0 1 0 0 1 3 0 8 2 9 *

€ 1,00

