

ISTITUTO NAZIONALE DI STATISTICA

Indice dei prezzi al consumo per le famiglie di operai e impiegati, relativi al mese di gennaio 2011, che si pubblicano ai sensi dell'art. 81 della legge 27 luglio 1978, n. 392 (Disciplina delle locazioni di immobili urbani), ed ai sensi dell'art. 54 della legge del 27 dicembre 1997, n. 449 (Misure per la stabilizzazione della finanza pubblica).

Gli indici dei prezzi al consumo per le famiglie di operai e impiegati relativi ai singoli mesi del 2010 e 2011 e le loro variazioni rispetto agli indici relativi al corrispondente mese dell'anno precedente e di due anni precedenti risultano:

ANNI e MESI	INDICI	Variazioni percentuali rispetto al corrispondente periodo	
		dell' anno precedente	di due anni precedenti
	(Base 1995=100)		
2010 Gennaio	136,0	1,3	2,9
Febbraio	136,2	1,3	2,8
Marzo	136,5	1,5	2,5
Aprile	137,0	1,6	2,6
Maggio	137,1	1,5	2,2
Giugno	137,1	1,3	1,7
Luglio	137,6	1,7	1,6
Agosto	137,9	1,5	1,8
Settembre	137,5	1,6	1,7
Ottobre	137,8	1,7	1,9
Novembre	137,9	1,7	2,4
Dicembre	138,4	1,9	2,9
Media	137,3		
	(Base 2010=100)		
Coefficiente di raccordo tra le basi	1,373		
2011 Gennaio	101,2	2,2	3,5

11A02800

MINISTERO DELLA SALUTE

Rettifica relativa all'attribuzione del numero identificativo nazionale e regime di dispensazione del provvedimento n. 126 del 24 giugno 2010.

Nella parte del comunicato: Provvedimento n. 126 del 24 giugno 2010 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - serie generale - n. 257 del 3 novembre 2010 alla voce:

Confezioni autorizzate:

Confezione	NIN	EU
5 mg/ml soluzione iniettabile cani gatti flaoncino vetro tipo I da 10 ml	103945046	EU/2/06/070004
Regime di dispensazione: ricetta medico veterinaria in copia ripetibile.		

Confezione	NIN	EU
20 mg/ml soluzione iniettabile bovini suini equini flacone vetro 50 ml	103945059	EU/2/06/070005
20 mg/ml soluzione iniettabile bovini suini equini scatola 1 flacone 100 ml	103945061	EU/2/06/070006
20 mg/ml soluzione iniettabile bovini suini equini scatola 1 flacone 250 ml	103945073	EU/2/06/070007
Regime di dispensazione: ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.		



Regime di dispensazione: ricetta medico veterinaria in copia ripetibile, è da intendersi:

è da intendersi:

Confezioni autorizzate:

Confezione	NIN	EU
5 mg/ml soluzione iniettabile cani gatti flaconcino vetro tipo I da 10 ml	103945046	EU/2/06/070/004

Regime di dispensazione: ricetta medico veterinaria in copia ripetibile.

Confezione	NIN	EU
20 mg/ml soluzione iniettabile bovini suini equini flacone vetro 50 ml	103945059	EU/2/06/070/005
20 mg/ml soluzione iniettabile bovini suini equini scatola 1 flacone 100 ml	103945061	EU/2/06/070/006
20 mg/ml soluzione iniettabile bovini suini equini scatola 1 flacone 250 ml	103945073	EU/2/06/070/007

Regime di dispensazione: ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

11A02368

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario ad azione immunologica «Bronchishield».

Provvedimento n. 30 del 31 gennaio 2011

Procedura di mutuo riconoscimento n. FR/V/0153/001/IA/004G

Specialità medicinale per uso veterinario ad azione immunologica BRONCHISHIELD, nelle confezioni:

scatola da 1 fiala da 1 dose di frazione liof. e q fiala da 1 dose di diluente - A.I.C. n. 103742019;

scatola da 5 fiale da 1 dose di frazione liof. e 5 fiale da 1 dose di diluente - A.I.C. n. 103742021;

scatola da 10 dosi da 1 dose di frazione liof. e 10 fiale da 1 dose di diluente - A.I.C. n. 103742033.

Titolare A.I.C.: Fort Dodge Animal Health S.p.A., via Nettunense, 90, Aprilia (Latina) - codice fiscale n. 06954380157.

Oggetto: variazione tipo IA, A.5: modifica nome del fabbricante del prodotto finito e responsabile del rilascio lotti.

È autorizzata, per la specialità medicinale per uso veterinario indicata in oggetto, la variazione tipo IA, A5 concernente la modifica nome del fabbricante del prodotto finito e responsabile del rilascio lotti.

Da: Fort Dodge Laboratories Ireland Finisklin Industrial Estate Sligo - Ireland.

A: Elanco Animal Health Ireland Finisklin Industrial Sligo - Ireland.

I lotti già prodotti possono essere commercializzati fino alla data di scadenza.

Decorrenza ed efficacia del provvedimento: efficacia immediata.

11A02369

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Gelliflox 100 mg/ml»

Decreto n. 12 del 28 gennaio 2011

Procedure decentrate n. IE/V/0223/002/DC e n. IE/V/0223/001-2/IB/001.

Specialità medicinale per uso veterinario GELLIFLOX 100 mg/ml soluzione iniettabile per bovini e suini.

Titolare A.I.C.: Chanelle Pharmaceutical Manufacturing Ltd., con sede in Loughrea, Co.Galway - Irlanda.

Produttore responsabile rilascio lotti:

Chanelle Pharmaceutical Manufacturing Ltd. nello stabilimento sito in Loughrea, Co.Galway - Irlanda;

Labiana Life Sciences S.A.U nello stabilimento sito in c/Venus, 26. Can Parellada Industrial, 08228 Terrassa - Barcelona.

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

flacone da 100 ml - A.I.C. n. 104123017;

flacone da 250 ml - A.I.C. n. 104123029.

Composizione - ogni ml contiene:

principi attivi: Enrofloxacin 100 mg;

eccipienti: così come indicato nella tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: bovini e suini.

Indicazioni terapeutiche: trattamento delle infezioni batteriche causate da ceppi sensibili alla enrofloxacin.

Bovini: infezioni respiratorie causate dalla Pasteurella spp o Mycoplasma spp; infezioni del tratto gastroenterico causate da E. Coli; trattamento dei segni locali (infiammazione, qualità e produzione del latte) associati a mastite peracuta/acuta nelle bovine da latte in lattazione causata da E.Coli.

Suini: infezioni respiratorie causate dalla Pasteurella spp, Actinobacillus spp o Mycoplasma spp; infezioni del tratto gastroenterico causate da E. Coli.

Validità: periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 3 anni; periodo di validità dopo prima apertura del condizionamento primario: 28 giorni.

