

DECRETO 23 gennaio 2013.

Modifica del decreto 19 ottobre 2011 relativo alla protezione transitoria accordata a livello nazionale alla modifica del disciplinare di produzione della denominazione di origine protetta «Umbria» registrata con regolamento (CE) n. 2325/97 della Commissione del 24 novembre 1997. (13A00831) *Pag. 113*

**Ministero
dello sviluppo economico**

DECRETO 20 dicembre 2012.

Liquidazione coatta amministrativa del «Consorzio Cooperativo AS.CO - soc. coop. in liquidazione», in Milano. (13A00788) *Pag. 113*

DECRETO 20 dicembre 2012.

Liquidazione coatta amministrativa della «Trasporti Tevere società cooperativa», in Savona e nomina del commissario liquidatore. (13A00792) *Pag. 114*

DECRETO 3 gennaio 2013.

Rettifica del decreto 6 novembre 2012 nella parte relativa allo scioglimento della «Star Shadow società cooperativa», in Roma. (13A00789) *Pag. 115*

DECRETO 3 gennaio 2013.

Rettifica del decreto 6 novembre 2012 nella parte relativa allo scioglimento della «Europa 2000 società cooperativa», in Roma. (13A00790) *Pag. 115*

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

Agenzia italiana del farmaco

DETERMINA 18 gennaio 2013.

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale per uso umano «Acido Zoledronico Mylan» (acido zoledronico) autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determina n. 33/2013). (13A00835) *Pag. 116*

DETERMINA 18 gennaio 2013.

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale per uso umano «Ribavirina Mylan» (ribavirina) autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determina n. 38/2013). (13A00836) *Pag. 117*

DETERMINA 18 gennaio 2013.

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale per uso umano «Temozolomide Sun» (temozolomide) autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determina n. 44/2013). (13A00837) *Pag. 120*

DETERMINA 18 gennaio 2013.

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale per uso umano «Revatio» (sildenafil) autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determina n. 41/2013). (13A00838) *Pag. 122*

DETERMINA 21 gennaio 2013.

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale per uso umano «Docetaxel Kabi» (docetaxel) autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determina n. 52/2013). (13A00802) *Pag. 123*

DETERMINA 21 gennaio 2013.

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale per uso umano «TROBALT» (retigabina) autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determina n. 53/2013). (13A00824) *Pag. 125*

**Comitato interministeriale
per la programmazione economica**

DELIBERA 26 ottobre 2012.

Contratto di programma tra il Ministero delle attività produttive (ora Ministero dello sviluppo economico) e il «Consorzio Oromare s.c.a r.l». Definanziamento degli investimenti. (Delibera n. 117/2012). (13A00865) *Pag. 128*

DELIBERA 26 ottobre 2012.

Programma statistico nazionale 2011-2013. Aggiornamento 2013. (Delibera n. 115/2012). (13A00866) *Pag. 129*

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Ministero della salute

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario «Effipro soluzione spot-on per gatti». (13A00793) *Pag. 131*

