

DECRETO 4 aprile 2017.

Esclusione della specie *Silurus Glanis* dall'applicazione dell'art. 2 par. 5 del regolamento (CE) n. 708/2007, in relazione alle attività di acquacoltura soggette alla giurisdizione dello Stato italiano. (17A02682) Pag. 33

DECRETO 4 aprile 2017.

Rinnovo dell'autorizzazione al laboratorio Bioanalisi S.r.l. Unipersonale, in Casa Santa Erice, al rilascio dei certificati di analisi nel settore oleicolo. (17A02683) Pag. 34

DECRETO 4 aprile 2017.

Conferma dell'incarico al Consorzio Mela Alto Adige IGP - Südtiroler Apfelkonsortium IGP a svolgere le funzioni di cui all'art. 14, comma 15, della legge 21 dicembre 1999, n. 526, per la IGP «Mela Alto Adige - Sudtiroler Apfel». (17A02684) Pag. 35

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

Agenzia del demanio

DECRETO 12 aprile 2017.

Conferma della proprietà dello Stato di taluni beni immobili. (17A02788) Pag. 37

Agenzia italiana del farmaco

DETERMINA 5 aprile 2017.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, legge 8 novembre 2012, n. 189, dei medicinali per uso umano «Rekovel» e «Somakit Toc», approvati con procedura centralizzata. (Determina n. 524/2017). (17A02748) Pag. 39

Autorità nazionale anticorruzione

DELIBERA 29 marzo 2017.

Regolamento sull'esercizio dell'attività di vigilanza in materia di inconferibilità e incompatibilità di incarichi nonché sul rispetto delle regole di comportamento dei pubblici funzionari. (Delibera n. 328). (17A02678) Pag. 41

DELIBERA 29 marzo 2017.

Regolamento sull'esercizio dell'attività di vigilanza sul rispetto degli obblighi di pubblicazione di cui al decreto legislativo 14 marzo 2013, n. 33. (Delibera n. 329). (17A02676) Pag. 46

DELIBERA 29 marzo 2017.

Regolamento sull'esercizio dell'attività di vigilanza in materia di prevenzione della corruzione. (Delibera n. 330). (17A02677) Pag. 51

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Agenzia italiana del farmaco

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura decentrata, del medicinale per uso umano «Sildenafil Doc Generics», con conseguente modifica stampati. (17A02701) Pag. 55

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura decentrata, del medicinale per uso umano «Gabapentin Pfizer», con conseguente modifica stampati. (17A02702) Pag. 56

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Normosang», con conseguente modifica stampati. (17A02703) ... Pag. 56

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale per uso umano «Norfloxacin ABC», con conseguente modifica stampati. (17A02704) Pag. 56

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura decentrata, del medicinale per uso umano «Vancomicina Mylan», con conseguente modifica stampati. (17A02705) Pag. 57

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Yovis» (17A02743) Pag. 57

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tacni» (17A02744) Pag. 58

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tacni» (17A02745) Pag. 58

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rilaten» (17A02746) Pag. 58

Autorizzazione alla modifica del regime di fornitura per il medicinale per uso umano «Maalox Spasmi» (17A02747) Pag. 58

