

GAZZETTA



UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Martedì, 1° giugno 1993

SI PUBBLICA TUTTI  
I GIORNI NON FESTIVI

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DI GRAZIA E GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA 70 - 00100 ROMA  
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - LIBRERIA DELLO STATO - PIAZZA G. VERDI 10 - 00100 ROMA - CENTRALINO 85081

La **Gazzetta Ufficiale**, oltre alla **Serie generale**, pubblica quattro **Serie speciali**, ciascuna contraddistinta con autonoma numerazione:

- 1<sup>a</sup> **Serie speciale**: *Corte costituzionale* (pubblicata il mercoledì)
- 2<sup>a</sup> **Serie speciale**: *Comunità europee* (pubblicata il lunedì e il giovedì)
- 3<sup>a</sup> **Serie speciale**: *Regioni* (pubblicata il sabato)
- 4<sup>a</sup> **Serie speciale**: *Concorsi ed esami* (pubblicata il martedì e il venerdì)

AVVISO IMPORTANTE

Per informazioni e reclami attinenti agli abbonamenti oppure alla vendita della **Gazzetta Ufficiale** bisogna rivolgersi direttamente all'Amministrazione, presso l'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato - Piazza G. Verdi n. 10 - 00100 Roma, telefoni (06) 85082149/2221.

SOMMARIO

LEGGI, DECRETI E ORDINANZE PRESIDENZIALI

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 13 maggio 1993.

Delega di funzioni in materia di protezione civile al Sottosegretario di Stato alla Presidenza del Consiglio dei Ministri on. Vito Riggio. . . . . Pag. 3

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero del tesoro

DECRETO 3 aprile 1993.

Determinazione dell'importo degli interessi da corrispondere sui certificati del Tesoro in Euroscudi con godimento 19 aprile 1989, relativamente alla quarta cedola, di scadenza 19 aprile 1993. . . . . Pag. 3

DECRETO 3 aprile 1993.

Determinazione dell'importo degli interessi e del capitale da rimborsare sui certificati del Tesoro in Euroscudi con godimento 15 aprile 1985, relativamente alla scadenza del 15 aprile 1993. . . . . Pag. 4

DECRETO 21 maggio 1993.

Accertamento dell'ammontare del capitale nominale rimasto in essere a seguito dell'espletamento delle operazioni di rimborso anticipato dei CTO con godimento 1° dicembre 1988. . . . . Pag. 5

DECRETO 21 maggio 1993.

Accertamento dell'ammontare del capitale nominale rimasto in essere a seguito dell'espletamento delle operazioni di rimborso anticipato dei CTO con godimento 20 novembre 1989. . . . . Pag. 5

DECRETO 21 maggio 1993.

Accertamento dell'ammontare del capitale nominale rimasto in essere a seguito dell'espletamento delle operazioni di rimborso anticipato dei CTO con godimento 18 dicembre 1989. . . . . Pag. 6

Ministero di grazia e giustizia

DECRETO 21 maggio 1993.

Accertamento del periodo di mancato funzionamento della sezione distaccata di Tropea della pretura circondariale di Vibo Valentia. . . . . Pag. 7

**Ministero della sanità**

DECRETO 7 gennaio 1993.

**Determinazione delle tariffe e delle modalità relative alle prestazioni fornite dal Ministero della sanità per le verifiche dei centri di saggio e relative certificazioni . . . . .** Pag. 7**Ministero dell'industria  
del commercio e dell'artigianato**

DECRETO 31 maggio 1993.

**Liquidazione coatta amministrativa della Compagnia Tirrena di assicurazioni S.p.a., in Roma . . . . .** Pag. 7**ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI****Senato della Repubblica: Convocazione. . . . .** Pag. 9**Camera dei deputati: Convocazione . . . . .** Pag. 9**Ministero degli affari esteri:**

Istituzione di un vice consolato onorario in Costanza (Romania) . . . . . Pag. 9

Suppressione dell'agenzia consolare onoraria in Portland (Maine - Stati Uniti) . . . . . Pag. 9

Limitazione delle funzioni consolari al titolare del vice consolato onorario in Maseru (Lesotho) . . . . . Pag. 9

**Ministero del turismo e dello spettacolo:** Modificazioni allo statuto della Federazione motociclistica italiana . . . . . Pag. 9**Ministero del lavoro e della previdenza sociale:** Scioglimento di società cooperative . . . . . Pag. 10**Ministero dell'agricoltura e delle foreste:** Parere del Comitato nazionale per la tutela delle denominazioni di origine dei vini relativo alla richiesta di modifica del disciplinare di produzione della denominazione di origine controllata «Lago di Caldaro» o, «Caldaro» . . . . . Pag. 12**Ministero del tesoro:** Comunicato relativo ai cambi indicativi del 31 maggio 1993. . . . . Pag. 15**Ministero della sanità:**Autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano (nuove specialità medicinali, nuove forme farmaceutiche, nuovi dosaggi, nuove confezioni, modificazioni di autorizzazioni già concesse) . . . . . Pag. 15Revoche di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano . . . . . Pag. 35Precisazioni sulle specialità medicinali Megace, Megestil, Hemofil M e Legalon . . . . . Pag. 35**RETTIFICHE****ERRATA-CORRIGE****Comunicato relativo al decreto-legge 28 maggio 1993, n. 163, recante: «Disposizioni urgenti per l'aumento dell'organico del Corpo di polizia penitenziaria e per la copertura di posti vacanti». (Decreto-legge pubblicato nella Gazzetta Ufficiale - serie generale - n. 124 del 29 maggio 1993)** Pag. 36

# LEGGI, DECRETI E ORDINANZE PRESIDENZIALI

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 13 maggio 1993.

**Delega di funzioni in materia di protezione civile al Sottosegretario di Stato alla Presidenza del Consiglio dei Ministri on. Vito Riggio.**

## IL PRESIDENTE DEI CONSIGLIO DEI MINISTRI

Visto il decreto del Presidente della Repubblica in data 9 maggio 1993, con il quale l'on. dott. Vito Riggio, deputato al Parlamento, è stato nominato Sottosegretario di Stato alla Presidenza del Consiglio dei Ministri,

Visti gli articoli 5 e 10 della legge 23 agosto 1988, n. 400:

Vista la legge 24 febbraio 1992, n. 225, recante istituzione del Servizio nazionale della protezione civile, con la quale sono stati definiti le attività ed i compiti di protezione civile;

Considerato che ai sensi dell'art. 1 della predetta legge 24 febbraio 1992, n. 225, sono affidati al Presidente del Consiglio dei Ministri, per il conseguimento delle finalità del Servizio nazionale della protezione civile, la promozione ed il coordinamento delle attività delle amministrazioni dello Stato, centrali e periferiche, delle regioni, delle province, dei comuni, degli enti pubblici nazionali e territoriali e di ogni altra istituzione ed organizzazione pubblica e privata presente sul territorio nazionale.

Ritenuta l'opportunità di delegare al Sottosegretario di Stato alla Presidenza del Consiglio, on. dott. Vito Riggio, le funzioni sopraindicate previste dal citato art. 1 della legge 24 febbraio 1992, n. 225, con esclusione dei poteri di gestione del Fondo per la protezione civile istituito con art. 2 del decreto-legge 10 luglio 1982, n. 428, convertito, con modificazioni, dalla legge 12 agosto 1982, n. 547, e del potere di ordinanza di cui all'art. 5 della legge

24 febbraio 1992, n. 225, che restano nell'ambito dei poteri affidati dalla stessa legge al Presidente del Consiglio dei Ministri;

Decreta

Il Sottosegretario di Stato alla Presidenza del Consiglio dei Ministri, on. dott. Vito Riggio, deputato al Parlamento, è delegato ad esercitare le funzioni di promozione e di coordinamento delle attività di protezione civile individuate dall'art. 3 della legge 24 febbraio 1992, n. 225, sulla base di quanto precisato in premessa.

Il Sottosegretario è altresì delegato:

a) alla pianificazione di emergenza ed all'utilizzazione dei mezzi di soccorso e di protezione ai fini della difesa civile;

b) ai rapporti con gli enti e gli organismi che svolgono all'estero attività scientifiche interessanti la protezione civile;

c) a presiedere il consiglio nazionale della protezione civile;

d) a presiedere la Commissione nazionale per la previsione e la prevenzione dei grandi rischi;

e) a presiedere il comitato operativo della protezione civile

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, previa registrazione da parte della Corte dei conti.

Roma, 13 maggio 1993

*Il Presidente.* CIAMPI

*Registrato alla Corte dei conti il 31 maggio 1993  
Registro n. 5 Presidenza, foglio n. 190*

93A3205

# DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

## MINISTERO DEL TESORO

DECRETO 3 aprile 1993.

**Determinazione dell'importo degli interessi da corrispondere sui certificati del Tesoro in Euroscudi con godimento 19 aprile 1989, relativamente alla quarta cedola, di scadenza 19 aprile 1993.**

## IL DIRETTORE GENERALE

Visto il proprio decreto n. 570472/66-AU-184 del 12 aprile 1989, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 105 dell'8 maggio 1989, con cui è stata disposta un'emissione

di certificati del Tesoro in ECU con godimento 19 aprile 1989, di durata quinquennale al tasso d'interesse annuo del 9,90% per l'importo di 1.000 milioni di ECU;

Visto, in particolare, l'art. 9 del richiamato decreto ministeriale del 12 aprile 1989, con cui, fra l'altro, si dispone che l'importo degli interessi da pagare annualmente sui predetti titoli, relativamente alla quota degli stessi circolante all'interno, è determinato con decreto del Ministro del tesoro, in misura pari al valore nominale in ECU convertito in lire italiane sulla base della media delle quotazioni di chiusura lira/ECU alle borse valori di

Roma e di Milano, rilevate dall'Ufficio italiano dei cambi nei primi venti giorni del mese di marzo precedente la scadenza della cedola di interesse;

Considerato che occorre determinare l'importo degli interessi da pagare relativamente alla quarta cedola — di scadenza 19 aprile 1993 — dei predetti certificati del Tesoro in ECU;

Visto il proprio decreto n. 571627/66-AU-184 del 16 febbraio 1990, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 64 del 17 marzo 1990, con cui si è provveduto a regolare i rapporti tra Tesoro e Banca d'Italia in ordine al servizio di pagamento dei ripetuti certificati;

Visto, in particolare, il quinto comma dell'art. 1 del predetto decreto del 16 febbraio 1990, con cui si stabilisce che, in relazione alla variabilità dell'ammontare dei titoli di che trattasi circolanti all'interno, la Banca d'Italia provvederà a comunicare al Tesoro, entro il mese di marzo di ogni anno, il capitale nominale complessivo dei certificati stessi, sul quale devono essere effettuati i pagamenti in lire;

Visto il telex in data 29 marzo 1993, con cui la Banca d'Italia ha comunicato, tra l'altro, che:

l'importo nominale dei CTE con godimento 19 aprile 1989, attualmente circolanti all'interno, e sui quali deve essere effettuato il pagamento degli interessi relativamente alla quarta cedola, di scadenza 19 aprile 1993 è di 53.990.000 di ECU;

la media delle quotazioni di chiusura lira/ECU alle borse valori di Roma e di Milano, rilevate dall'Ufficio italiano dei cambi e riferentisi ai primi venti giorni del mese di marzo 1993, è di L. 1.865,68 per ogni ECU;

Visto l'art. 3 del decreto legislativo 3 febbraio 1993, n. 29;

#### Decreta:

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 9 del decreto ministeriale n. 570472/66-AU-184 del 12 aprile 1989, meglio specificato nelle premesse, l'importo degli interessi netti da pagare in lire italiane sulla quota attualmente circolante all'interno (pari a nominali 53.990.000 di ECU) dei CTE quinquennali 9,90% con godimento 19 aprile 1989 — relativamente alla quarta cedola, di scadenza 19 aprile 1993 — ammonta a L. 8.725.568.475.

La ritenuta fiscale del 12,50% di cui al decreto-legge 19 settembre 1986, n. 556, convertito, con modificazioni, nella legge 17 novembre 1986, n. 759, ammonta a lire 1.246.510.000.

La spesa complessiva di L. 9.972.078.475, farà carico al cap. 4691 dello stato di previsione della spesa del Ministero del tesoro per l'anno finanziario 1993.

Il presente decreto sarà trasmesso alla Corte dei conti per la registrazione, e verrà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 3 aprile 1993

p. Il direttore generale: PAOLILLO

Registrato alla Corte dei conti il 19 aprile 1993  
Registro n. 3 Tesoro, foglio n. 278

93A3163

DECRETO 3 aprile 1993.

**Determinazione dell'importo degli interessi e del capitale da rimborsare sui certificati del Tesoro in Euroscudi con godimento 15 aprile 1985, relativamente alla scadenza del 15 aprile 1993.**

#### IL DIRETTORE GENERALE DEL TESORO

Visto il proprio decreto n. 313156/66-AU-82 del 4 aprile 1985, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 89 del 15 aprile 1985, con cui è stata disposta un'emissione di certificati del Tesoro in ECU con godimento 15 aprile 1985, di durata triennale, al tasso d'interesse annuo del 9,75% per l'importo di 600 milioni di ECU,

Visto, in particolare, l'art. 9 del richiamato decreto ministeriale del 4 aprile 1985, con cui, fra l'altro, si dispone che gli importi degli interessi da pagare annualmente sui predetti titoli, nonché del capitale da rimborsare alla scadenza, relativamente alla quota degli stessi circolante all'interno, è determinato con decreto del Ministro del tesoro, in misura pari al valore nominale in ECU convertito in lire italiane sulla base della media aritmetica dei tassi di cambio lira italiana/ECU, comunicati dall'Ufficio italiano dei cambi, nei primi venti giorni del mese di marzo precedente la scadenza delle cedole di interesse o del titolo;

Considerato che occorre determinare gli importi degli interessi da pagare relativamente all'ottava cedola — di scadenza 15 aprile 1993 — dei predetti certificati del Tesoro in ECU, nonché del capitale da rimborsare alla data medesima;

Visto il proprio decreto n. 622000/66-AU-82 del 21 marzo 1986, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 108 del 12 maggio 1986, con cui si è provveduto a regolare i rapporti tra Tesoro e Banca d'Italia in ordine al servizio di pagamento dei ripetuti certificati;

Visto, in particolare, il quinto comma dell'art. 1 del predetto decreto del 21 marzo 1986, con cui si stabilisce che, in relazione alla variabilità dell'ammontare dei titoli di che trattasi circolanti all'interno, la Banca d'Italia provvederà a comunicare al Tesoro, entro il mese di marzo di ogni anno, il capitale nominale complessivo dei certificati stessi, sul quale devono essere effettuati i pagamenti in lire;

Visto il telex in data 29 marzo 1993, con cui la Banca d'Italia ha comunicato, tra l'altro, che:

l'importo nominale dei CTE con godimento 15 aprile 1985, attualmente circolanti all'interno, e sui quali deve essere effettuato il pagamento degli interessi relativamente all'ottava cedola, di scadenza 15 aprile 1993, nonché il rimborso del valore capitale alla data stessa, è di 217.300.000 ECU;

la media aritmetica dei tassi di cambio lira italiana/ECU, comunicati dall'Ufficio italiano dei cambi e riferentisi ai primi venti giorni del mese di marzo 1993, è di L. 1.865,68 per ogni ECU;

Visto l'art. 3 del decreto legislativo 3 febbraio 1993, n. 29;

Decreta:

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 9 del decreto ministeriale in data 4 aprile 1985, citato nelle premesse, gli importi per interessi e rimborso capitale da pagare in lire italiane sulla quota attualmente circolante all'interno (pari a nominali 217.300.000 ECU) dei CTE ottennali 9,75% con godimento 15 aprile 1985, sono i seguenti:

L. 39.527.695.740 relativamente all'ottava cedola d'interesse, di scadenza 15 aprile 1993;

L. 405.412.264.000 per il rimborso della quota capitale, alla medesima data del 15 aprile 1993.

Le suddette spese faranno carico, rispettivamente, ai capitoli 4691 e 9537 dello stato di previsione della spesa del Ministero del tesoro per l'anno finanziario 1993.

Il presente decreto sarà trasmesso alla Corte dei conti per la registrazione, e verrà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana

Roma, 3 aprile 1993

p. Il direttore generale: PAOLILLO

Registrato alla Corte dei conti il 19 aprile 1993  
Registro n. 8 Tesoro foglio n. 277

93A3164

DECRETO 21 maggio 1993

Accertamento dell'ammontare del capitale nominale rimasto in essere a seguito dell'espletamento delle operazioni di rimborso anticipato dei CTO con godimento 1° dicembre 1988.

#### IL DIRETTORE GENERALE DEL TESORO

Visto l'art. 38 della legge 30 marzo 1981, n. 119, recante disposizioni per la formazione del bilancio dello Stato (legge finanziaria 1981) e successive modificazioni, in virtù del quale il Ministro del tesoro è autorizzato ad effettuare operazioni di indebitamento, nel limite annualmente risultante nel quadro generale riassuntivo del bilancio di competenza, anche attraverso l'emissione di certificati di credito del Tesoro, di durata non superiore a dodici anni, con l'osservanza delle norme contenute nel medesimo articolo.

Visto il proprio decreto n. 254804/66-AU-174 del 22 novembre 1988, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 300 del 23 dicembre 1988, con cui, in applicazione della predetta normativa, è stata disposta un'emissione di certificati di credito del Tesoro con opzione (CTO) con godimento 1° dicembre 1988, al tasso d'interesse annuo del 10,25%, della durata di 8 anni e per l'importo di lire 1.500 miliardi, collocati per lire 593.521.000.000;

Visto in particolare, l'art. 2 del suddetto decreto del 22 novembre 1988, il quale prevede:

che i portatori dei titoli hanno la facoltà di ottenere, nel periodo dal 1° al 10 dicembre 1992, il rimborso anticipato dei medesimi mediante apposita richiesta da far pervenire alle filiali della Banca d'Italia dal 1° al 10 novembre 1992

che con successivo decreto ministeriale si provvede ad accertare l'ammontare del capitale nominale dei certificati di credito rimasto in circolazione dopo le cennate operazioni di rimborso anticipato;

Vista la nota con cui la Banca d'Italia ha comunicato che l'ammontare nominale dei certificati rimborsati anticipatamente è pari a L. 564.378.000.000;

Visto l'art. 3 del decreto legislativo 3 febbraio 1993, n. 29,

Decreta:

Art. 1.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 2, terzo comma, del decreto ministeriale del 22 novembre 1988, meglio citato nelle premesse, l'importo dei certificati di credito del Tesoro con opzione (CTO) con godimento 1° dicembre 1988 in essere a seguito dell'espletamento delle operazioni di rimborso anticipato, ammonta a L. 29.143.000.000.

Art. 2.

Gli oneri per interessi sui CTO 1° dicembre 1988, relativi alle scadenze del 1° giugno 1993 e 1° dicembre 1993, gravanti sul cap. 4691 dello stato di previsione della spesa del Ministero del tesoro per l'anno stesso, vengono rideterminati in complessive L. 2.987.229.670. Gli oneri per interessi relativi agli anni successivi, nonché quelli per il rimborso del capitale gravanti sull'esercizio 1995, faranno carico ad appositi capitoli che verranno istituiti nello stato di previsione della spesa del Ministero del tesoro per gli anni stessi.

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

Roma, 21 maggio 1993

Il direttore generale: DRAGHI

93A3165

DECRETO 21 maggio 1993

Accertamento dell'ammontare del capitale nominale rimasto in essere a seguito dell'espletamento delle operazioni di rimborso anticipato dei CTO con godimento 20 novembre 1989.

#### IL DIRETTORE GENERALE DEL TESORO

Visto l'art. 38 della legge 30 marzo 1981, n. 119, recante disposizioni per la formazione del bilancio dello Stato (legge finanziaria 1981) e successive modificazioni, in virtù del quale il Ministro del tesoro è autorizzato ad effettuare operazioni di indebitamento, nel limite annualmente risultante nel quadro generale riassuntivo del bilancio di competenza, anche attraverso l'emissione di certificati di credito del Tesoro, di durata non superiore a dodici anni, con l'osservanza delle norme contenute nel medesimo articolo.

Visto il proprio decreto n. 571333/66-AU-200 del 9 novembre 1989, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 284 del 5 dicembre 1989, con cui, in applicazione della predetta normativa, è stata disposta un'emissione di certificati di credito del Tesoro con opzione (CTO) con godimento 20 novembre 1989, al tasso d'interesse annuo del 12,50%, della durata di sei anni e per l'importo di L. 2.500.000.000.000, interamente collocati;

Visto, in particolare, l'art. 2 del suddetto decreto del 9 novembre 1989, il quale prevede:

che i portatori dei titoli hanno la facoltà di ottenere, nel periodo dal 20 al 30 novembre 1992, il rimborso anticipato dei medesimi mediante apposita richiesta da far pervenire alle filiali della Banca d'Italia dal 20 al 30 ottobre 1992;

che con successivo decreto ministeriale si provvede ad accertare l'ammontare del capitale nominale dei certificati di credito rimasto in circolazione dopo le cennate operazioni di rimborso anticipato;

Vista la nota con cui la Banca d'Italia ha comunicato che l'ammontare nominale dei certificati rimborsati anticipatamente è pari a L. 2.305.725.000.000;

Visto l'art. 3 del decreto legislativo 3 febbraio 1993, n. 29;

Decreta:

Art. 1.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 2, terzo comma, del decreto ministeriale del 9 novembre 1989, meglio citato nelle premesse, l'importo dei certificati di credito del Tesoro con opzione (CTO) con godimento 20 novembre 1989 in essere a seguito dell'espletamento delle operazioni di rimborso anticipato, ammonta a L. 194.275.000.000.

Art. 2.

Gli oneri per interessi sui CTO 20 novembre 1989, relativi alle scadenze del 20 maggio 1993 e 20 novembre 1993, gravanti sul cap. 4691 dello stato di previsione della spesa del Ministero del tesoro per l'anno stesso, vengono rideterminati in complessive L. 24.283.402.750. Gli oneri per interessi relativi agli anni successivi, nonché quelli per il rimborso del capitale gravanti sull'esercizio 1995, faranno carico ad appositi capitoli che verranno istituiti nello stato di previsione della spesa del Ministero del tesoro per gli anni stessi.

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

Roma, 21 maggio 1993

*Il direttore generale:* DRAGHI

93A3166

DECRETO 21 maggio 1993.

**Accertamento dell'ammontare del capitale nominale rimasto in essere a seguito dell'espletamento delle operazioni di rimborso anticipato dei CTO con godimento 18 dicembre 1989.**

IL DIRETTORE GENERALE DEL TESORO

Visto l'art. 38 della legge 30 marzo 1981, n. 119, recante disposizioni per la formazione del bilancio dello Stato (legge finanziaria 1981) e successive modificazioni, in

virtù del quale il Ministro del tesoro è autorizzato ad effettuare operazioni di indebitamento, nel limite annualmente risultante nel quadro generale riassuntivo del bilancio di competenza, anche attraverso l'emissione di certificati di credito del Tesoro, di durata non superiore a dodici anni con l'osservanza delle norme contenute nel medesimo articolo;

Visto il proprio decreto n. 571438/66-AU-203 del 6 dicembre 1989, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 25 del 31 gennaio 1990, con cui, in applicazione della predetta normativa, è stata disposta un'emissione di certificati di credito del Tesoro con opzione (CTO) con godimento 18 dicembre 1989, al tasso d'interesse annuo del 12,50%, della durata di sei anni e per l'importo di lire 2.000 miliardi, interamente collocati:

Visto, in particolare, l'art. 2 del suddetto decreto del 6 dicembre 1989, il quale prevede:

che i portatori dei titoli hanno la facoltà di ottenere, nel periodo dal 18 al 28 dicembre 1992, il rimborso anticipato dei medesimi mediante apposita richiesta da far pervenire alle filiali della Banca d'Italia dal 18 al 28 novembre 1992;

che con successivo decreto ministeriale si provvede ad accertare l'ammontare del capitale nominale dei certificati di credito rimasto in circolazione dopo le cennate operazioni di rimborso anticipato;

Vista la nota con cui la Banca d'Italia ha comunicato che l'ammontare nominale dei certificati rimborsati anticipatamente è pari a L. 1.722.995.000.000;

Visto l'art. 3 del decreto legislativo 3 febbraio 1993, n. 29;

Decreta:

Art. 1.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 2, terzo comma, del decreto ministeriale del 6 dicembre 1989, meglio citato nelle premesse, l'importo dei certificati di credito del Tesoro con opzione (CTO) con godimento 18 dicembre 1989 in essere a seguito dell'espletamento delle operazioni di rimborso anticipato, ammonta a L. 277.005.000.000.

Art. 2.

Gli oneri per interessi sui CTO 18 dicembre 1989, relativi alle scadenze del 18 giugno 1993 e 18 dicembre 1993, gravanti sul cap. 4691 dello stato di previsione della spesa del Ministero del tesoro per l'anno stesso, vengono rideterminati in complessive L. 34.624.240.850. Gli oneri per interessi relativi agli anni successivi, nonché quelli per il rimborso del capitale gravanti sull'esercizio 1995, faranno carico ad appositi capitoli che verranno istituiti nello stato di previsione della spesa del Ministero del tesoro per gli anni stessi.

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

Roma, 21 maggio 1993

*Il direttore generale:* DRAGHI

93A3167

**MINISTERO DI GRAZIA E GIUSTIZIA**

DECRETO 21 maggio 1993.

**Accertamento del periodo di mancato funzionamento della sezione distaccata di Tropea della pretura circondariale di Vibo Valentia.**

**IL MINISTRO DI GRAZIA E GIUSTIZIA**

Vista la nota n. 1750 del presidente della corte di appello di Catanzaro in data 26 aprile 1993, con la quale si comunica che la sezione distaccata di Tropea della pretura circondariale di Vibo Valentia non è stata in grado di funzionare il giorno 25 settembre 1992 a causa dell'astensione dal lavoro del personale dipendente;

Visti gli articoli 1 e 2 del decreto legislativo 9 aprile 1948, n. 437, concernente la proroga dei termini di decadenza in conseguenza del mancato funzionamento degli uffici giudiziari;

Decreta:

In conseguenza del mancato funzionamento della sezione distaccata di Tropea della pretura circondariale di Vibo Valentia il giorno 25 settembre 1992, i termini di decadenza per il compimento di atti presso il detto ufficio o a mezzo del personale addetti, scadenti nel giorno sopra indicato o nei cinque giorni successivi, sono prorogati di quindici giorni a decorrere dalla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 21 maggio 1993

*Il Ministro: CONSO*

93A3183

**MINISTERO DELLA SANITÀ**

DECRETO 7 gennaio 1993.

**Determinazione delle tariffe e delle modalità relative alle prestazioni fornite dal Ministero della sanità per le verifiche dei centri di saggio e relative certificazioni.**

**IL MINISTRO DELLA SANITÀ**

Visto il decreto legislativo 27 gennaio 1992, n. 120, che attua le direttive n. 88/320/CEE e n. 90/18/CEE in materia di ispezione e verifica della buona prassi di laboratorio;

Visto l'art. 11 del suddetto decreto legislativo che fa obbligo al Ministero della sanità di fissare le tariffe e le modalità relative alle prestazioni fornite dal Ministero stesso per le verifiche e le certificazioni di cui agli articoli 4 e 5 del decreto medesimo;

Decreta:

Art. 1.

Per le prestazioni rese dal Ministero della sanità a richiesta e ad utilità dei soggetti interessati, riportate nell'elenco di cui all'allegato I, che forma parte integrante del presente decreto, sono dovute le tariffe a fianco di ciascuna prestazione indicate.

Le tariffe di cui sopra vengono calcolate sulla base del costo dei servizi resi nonché del valore economico delle relative operazioni.

**Art. 2.**

Le somme relative alle tariffe, di cui al precedente art. 1 dovranno essere versate a cura dei centri di saggio richiedenti le prestazioni sull'istituendo conto corrente postale da vincolare ad apposito capitolo d'entrata del bilancio dello Stato secondo le modalità che verranno successivamente precisate.

Il presente decreto sarà trasmesso alla Corte dei conti per la registrazione.

Roma, 7 gennaio 1993

*Il Ministro DE LORENZO*

Registrato alla Corte dei conti il 21 aprile 1993  
Registro n. 4 Sanità, foglio n. 265

ALLEGATO I

Settori

Tariffe (lire)

**CENTRI DI SAGGIO.**

1. Esame della comunicazione e relativa documentazione del centro di saggio a effettuare ricerche secondo i principi di B.P.L.; verifiche presso il centro di saggio con:

fino a 2 ispettori . . . . .	4.000.000
fino a 4 ispettori . . . . .	6.000.000
più di 4 ispettori . . . . .	8.000.000

2. Esame della comunicazione e relativa documentazione di ogni successiva variazione significativa di quanto già esaminato e verificato al punto 1 . . . . .

2.000.000

3. Rilascio di certificazione di conformità . . . . .

100.000

93A3168

**MINISTERO DELL'INDUSTRIA  
DEL COMMERCIO E DELL'ARTIGIANATO**

DECRETO 31 maggio 1993.

**Liquidazione coatta amministrativa della Compagnia Tirrena di assicurazioni S.p.a., in Roma.**

**IL MINISTRO DELL'INDUSTRIA  
DEL COMMERCIO E DELL'ARTIGIANATO**

Visto il testo unico delle leggi sull'esercizio delle assicurazioni private approvato con decreto del Presidente della Repubblica 13 febbraio 1959, n. 449, e le successive disposizioni modificative ed integrative;

Visto il regolamento approvato con regio decreto 4 gennaio 1925, n. 63, e le successive disposizioni modificative ed integrative;

Vista la legge 24 dicembre 1969, n. 990, sull'assicurazione obbligatoria della responsabilità civile derivante dalla circolazione dei veicoli a motore e dei natanti e le successive disposizioni modificative ed integrative;

Visto il regolamento di esecuzione della legge 24 dicembre 1969, n. 990, approvato con decreto del Presidente della Repubblica 24 novembre 1970, n. 973, e successive disposizioni modificative ed integrative;

Vista la legge 10 giugno 1978, n. 295, recante nuove norme per l'esercizio delle assicurazioni private contro i danni e successive disposizioni modificative ed integrative;

Vista la legge 12 agosto 1982, n. 576, recante la riforma della vigilanza sulle assicurazioni;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 4 marzo 1983, n. 315, recante norme per la riorganizzazione della Direzione generale delle assicurazioni private e d'interesse collettivo del Ministero dell'industria, del commercio e dell'artigianato;

Vista la legge 22 ottobre 1986, n. 742, recante nuove norme per l'esercizio delle assicurazioni sulla vita;

Vista la legge 9 gennaio 1991, n. 20, recante integrazioni e modifiche alla citata legge n. 576/1982 e norme sul controllo delle partecipazioni di imprese o enti assicurativi e in imprese o enti assicurativi;

Visto il decreto ministeriale 26 novembre 1984 di ricognizione delle autorizzazioni all'esercizio delle attività assicurativa e riassicurativa rilasciate alla Compagnia Tirrena di assicurazioni S.p.a., con sede in Roma;

Visto il decreto ministeriale 15 aprile 1992 con il quale è stato disposto lo scioglimento degli organi amministrativi e sindacali ordinari della predetta società;

Visto il provvedimento in data 15 aprile 1992 con il quale il presidente dell'Istituto per la vigilanza sulle assicurazioni private e d'interesse collettivo - ISVAP, ha nominato i commissari straordinari per l'amministrazione della citata impresa, nonché il presidente ed i componenti del comitato di sorveglianza;

Visto il decreto ministeriale 15 aprile 1993 con il quale è stato prorogato il termine della gestione straordinaria della sovraindicata società;

Vista la lettera in data 21 maggio 1993, n. 4221, con la quale l'Istituto per la vigilanza sulle assicurazioni private e d'interesse collettivo - ISVAP, ha comunicato che il consiglio di amministrazione dell'Istituto stesso ha deliberato, nella seduta del 20 maggio 1993, di proporre al Ministro dell'industria, del commercio e dell'artigianato, l'adozione a carico della predetta Compagnia Tirrena di assicurazioni S.p.a. del provvedimento di revoca delle autorizzazioni già rilasciate per l'esercizio dell'attività assicurativa e riassicurativa, con conseguente liquidazione coatta amministrativa dell'impresa;

Vista la relazione per la commissione consultiva per le assicurazioni private, predisposta dall'ISVAP in data 21 maggio 1993 nella quale sono indicate le motivazioni, che devono intendersi qui integralmente recepite, in base alle quali è stato espresso il parere anzidetto;

Vista la successiva relazione per la commissione consultiva per le assicurazioni private, predisposta dall'ISVAP in data 31 maggio 1993, nella quale sono indicate le motivazioni, che devono intendersi qui integralmente recepite, in base alle quali il consiglio di amministrazione dell'Istituto ha confermato la precedente proposta di liquidazione coatta amministrativa dell'impresa;

Sentita la commissione consultiva per le assicurazioni private che, nella seduta del 31 maggio 1993, ha espresso parere favorevole alla revoca di tutte le autorizzazioni per l'esercizio dell'attività assicurativa già rilasciate alla predetta Compagnia Tirrena di assicurazioni S.p.a., nonché alla liquidazione coatta amministrativa della società stessa;

Vista la lettera in data 31 maggio 1993, n. 342230/1/2, con la quale l'ISVAP ha indicato la rosa dei nominativi delle persone idonee ad assumere l'incarico di commissario liquidatore della società sopra menzionata;

Decreta:

Art. 1.

Sono revocate alla Compagnia Tirrena di assicurazioni S.p.a., con sede in Roma, tutte le autorizzazioni già concesse per l'esercizio dell'attività assicurativa e riassicurativa.

Art. 2.

La Compagnia Tirrena di assicurazioni S.p.a. con sede in Roma, e posta in liquidazione coatta amministrativa è nominato commissario liquidatore l'avv. Gregorio Iannotta.

Art. 3.

Il commissario liquidatore è autorizzato a procedere, anche per conto del «Fondo di garanzia per le vittime della strada» ed in deroga all'art. 19, comma 3, della legge 24 dicembre 1969, n. 990, alla liquidazione dei danni verificatisi anteriormente alla pubblicazione del decreto di liquidazione, nonché di quelli verificatisi successivamente e fino alla scadenza di cui al comma 1 dell'art. 8 della legge 26 febbraio 1977, n. 39.

Per l'assolvimento di tali compiti, il commissario liquidatore procederà a riassumere il personale dipendente della Compagnia Tirrena di assicurazioni S.p.a., con le modalità di cui all'art. 10 della citata legge n. 39 1977.

Art. 4.

Ai fini degli adempimenti descritti dall'art. 9 della legge n. 39 1977, viene designata a prestare l'assistenza tecnica la società Assitalia - le Assicurazioni d'Italia S.p.a.

Art. 5.

Il commissario liquidatore è autorizzato ad effettuare il trasferimento del portafoglio della Compagnia Tirrena di assicurazioni S.p.a., ai sensi dell'art. 88 del decreto del Presidente della Repubblica 13 febbraio 1959, n. 449.

Art. 6.

Con successivo provvedimento sarà determinato il compenso spettante al commissario liquidatore, ai sensi del decreto ministeriale 3 agosto 1990.

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

Roma, 31 maggio 1993

Il Ministro SAVONA

93A3207

# ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

## SENATO DELLA REPUBBLICA

### Convocazione

Il Senato della Repubblica è convocato in 164ª seduta pubblica per mercoledì 2 giugno 1993, alle ore 12, con il seguente

#### *Ordine del giorno:*

Comunicazione — ai sensi dell'art. 77, secondo comma, della Costituzione — della presentazione di decreti-legge.

93A3208

## CAMERA DEI DEPUTATI

### Convocazione

La Camera dei deputati è convocata in 191ª seduta pubblica per giovedì 3 giugno 1993, alle ore 12, con il seguente

#### *Ordine del giorno:*

Comunicazioni del Presidente.

93A3206

## MINISTERO DEGLI AFFARI ESTERI

### Istituzione di un vice consolato onorario in Costanza (Romania)

IL MINISTRO DEGLI AFFARI ESTERI

(*Omissis*).

Decreta:

#### *Articolo unico*

È istituito in Costanza (Romania) dal 1º marzo 1993 un vice consolato di seconda categoria, posto alle dipendenze dell'ambasciata d'Italia in Bucarest, con la seguente circoscrizione territoriale: i distretti di Bacau, Botosani, Braila, Costanza, Galati, Iasy, Neamt, Suceava, Tulcea, Vaslui, Vrancea.

Il presente decreto verrà trasmesso alla Corte dei conti per la prescritta registrazione e verrà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 8 aprile 1993

Il Ministro: COLOMBO

Registrato alla Corte dei conti il 3 maggio 1993

Registro n. 7 Esteri, foglio n. 114

93A3171

### Soppressione dell'agenzia consolare onoraria in Portland (Maine - Stati Uniti)

IL MINISTRO DEGLI AFFARI ESTERI

(*Omissis*).

Decreta:

Art. 1.

Il vice consolato onorario in Portland (Oregon - Stati Uniti) rimane operante.

Art. 2.

L'agenzia consolare onoraria in Portland (Maine - Stati Uniti) è soppressa dal 1º gennaio 1993.

Il presente decreto verrà trasmesso alla Corte dei conti per la prescritta registrazione e verrà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 8 aprile 1993

Il Ministro: COLOMBO

Registrato alla Corte dei conti il 3 maggio 1993

Registro n. 7 Esteri, foglio n. 115

93A3172

### Limitazione delle funzioni consolari al titolare del vice consolato onorario in Maseru (Lesotho)

IL MINISTRO DEGLI AFFARI ESTERI

(*Omissis*).

Decreta.

Il sig. Pietro Del Sette, vice console onorario in Maseru (Lesotho), con circoscrizione territoriale Lesotho, oltre all'adempimento dei generali doveri di difesa degli interessi nazionali e di protezione dei cittadini, esercita le funzioni consolari limitatamente a:

a) ricezione e trasmissione degli atti di stato civile pervenuti dalle autorità locali, dai cittadini italiani e dai comandanti di aeromobili nazionali o stranieri,

b) ricezione e trasmissione di atti dipendenti dall'apertura di successioni in Italia;

c) emanazione di atti conservativi, che non implicino disposizione dei beni, in materia di successioni, naufragio o sinistro aereo;

d) rilascio di certificazioni (esclusi i certificati di cittadinanza), vidimazioni o legalizzazioni;

e) ricezione e trasmissione delle dichiarazioni concernenti lo stato civile da parte dei comandanti di aeromobili;

f) tenuta dello schedario dei cittadini e di quello delle firme delle autorità;

g) ricezione e trasmissione dei testamenti formati a bordo di aeromobili;

h) rinnovo di passaporti nazionali e vidimazione di quelli stranieri dopo aver interpellato, caso per caso, l'ambasciata d'Italia in Maputo.

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

Roma, 26 aprile 1993

Il Ministro: COLOMBO

93A3170

## MINISTERO DEL TURISMO E DELLO SPETTACOLO

### Modificazioni allo statuto della Federazione motociclistica italiana

Con decreto ministeriale 12 febbraio 1993 sono stati approvati gli articoli 7 e 17 dello statuto della Federazione motociclistica italiana (F.M.I.), secondo il testo deliberato dal commissario *ad acta* in data 24 aprile 1992.

93A3173

## MINISTERO DEL LAVORO E DELLA PREVIDENZA SOCIALE

### Scioglimento di società cooperative

Con decreti ministeriali 27 aprile 1993 le seguenti società cooperative sono state sciolte ai sensi dell'art. 2544 del codice civile, senza far luogo alla nomina di commissari liquidatori non essendovi rapporti patrimoniali da definire:

società cooperativa di trasporto «Società cooperativa trasporti a responsabilità limitata - TRAS», con sede in Foggia, costituita per rogito Caiola in data 28 gennaio 1976, rep. 1979, reg. soc. 3496, tribunale di Foggia, BUSC n. 2110/169658;

società cooperativa Mista «C.E.I. - Cooperativa educazione infanzia a r.l.», con sede in Foggia, costituita per rogito Carusillo in data 13 febbraio 1986, rep. 29956, reg. soc. 7918, tribunale di Foggia, BUSC n. 3334/216425;

società cooperativa mista «Daunia 85 - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Foggia, costituita per rogito Romagnoli in data 22 maggio 1985, rep. 17284, reg. soc. 7352, tribunale di Foggia, BUSC n. 3195/211798;

società cooperativa mista «Società cooperativa a responsabilità limitata Incontro 85», con sede in Foggia, costituita per rogito Finizia in data 9 maggio 1985, rep. 133478, reg. soc. 7315, tribunale di Foggia, BUSC n. 3170/211617;

società cooperativa di produzione e lavoro «Impredil Sud - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Foggia, costituita per rogito Romagnoli in data 22 dicembre 1987, rep. 23949, reg. soc. 9434, tribunale di Foggia, BUSC n. 3771/232490;

società cooperativa mista «John Kennedy - Società cooperativa a r.l.», con sede in Foggia, costituita per rogito Romagnoli in data 21 febbraio 1985 rep. 16262, reg. soc. 7150, tribunale di Foggia, BUSC n. 3122/210764;

società cooperativa mista «Maria Federici - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Foggia, costituita per rogito Trombetta in data 30 ottobre 1986, rep. 36755, reg. soc. 8482, tribunale di Foggia, BUSC n. 3812/235514;

società cooperativa mista «Progetto Giovani - Cooperativa per attività produttive a responsabilità limitata», con sede in Foggia, costituita per rogito Romagnoli in data 17 aprile 1985, rep. 17118, reg. soc. 7295, tribunale di Foggia, BUSC n. 3204/212217;

società cooperativa mista «Società cooperativa a responsabilità limitata Riflesso 85», con sede in Foggia, costituita per rogito Finizia in data 8 maggio 1985, rep. 133466, reg. soc. 7314, tribunale di Foggia, BUSC n. 3171/211618;

società cooperativa mista «Salus - Società cooperativa a r.l.», con sede in Foggia, costituita per rogito Augelli in data 27 gennaio 1988, rep. 767, reg. soc. 9446, tribunale di Foggia, BUSC n. 3810/234860;

società cooperativa mista «S. Frediano - Società cooperativa a r.l.», con sede in Foggia, costituita per rogito Romagnoli in data 15 marzo 1985, rep. 16409, reg. soc. 7230, tribunale di Foggia, BUSC n. 3153/211115;

società cooperativa di consumo «De.As. - Società cooperativa a r.l.», con sede in Apricena (Foggia), costituita per rogito di Biase in data 13 novembre 1986, rep. 11889, reg. soc. 2017, tribunale di Lucera, BUSC n. 3544/223132;

società cooperativa mista «Labor - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Ascoli Satriano (Foggia), costituita per rogito Parente in data 24 gennaio 1986, rep. 1072, reg. soc. 7925, tribunale di Foggia, BUSC n. 3369/217696;

società cooperativa mista «Vera - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Carpino (Foggia), costituita per rogito Amendolare in data 13 febbraio 1986, tribunale di Foggia, BUSC n. 3397/217714;

società cooperativa mista «Iniziativa sviluppo abbigliamento - Società cooperativa a responsabilità limitata», intesa anche in forma abbreviata, «I.S.A. - Coop. a r.l.», con sede in Cerignola (Foggia), costituita per rogito Ruo in data 19 giugno 1986, rep. 159507, reg. soc. 8283, tribunale di Foggia, BUSC n. 3489/221074;

società cooperativa di produzione e lavoro «Studio - Punto - Nove» - Società cooperativa di produzione e lavoro a responsabilità limitata, con sede in Cerignola (Foggia), costituita per rogito Panico in data 16 febbraio 1987, rep. 88253, reg. soc. 8767, tribunale di Foggia, BUSC n. 3611/225758;

società cooperativa mista «Luceria Docet - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Lucera (Foggia), costituita per rogito Scrocco in data 14 marzo 1985, rep. 895, reg. soc. 1645, tribunale di Lucera, BUSC n. 3222/212613;

società cooperativa mista «M.A.S.T.H. 86» - Soc. coop. a r.l., (metalmecanica, agricoltura, servizi, sport, turismo, handicappati), con sede in Manfredonia (Foggia), costituita per rogito Frattarolo in data 13 novembre 1985, rep. 22883, reg. soc. 7754, tribunale di Foggia, BUSC n. 3284/215157;

società cooperativa mista «La Nuova generazione - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Monte S. Angelo (Foggia), costituita per rogito Romagnoli in data 22 marzo 1984, rep. 14281, reg. soc. 6469, tribunale di Foggia, BUSC n. 2938/204351;

società cooperativa mista «Vigilantes - Società cooperativa a r.l.», con sede in Monte Sant'Angelo (Foggia), costituita per rogito Ferrigno in data 12 marzo 1981, rep. 7220, reg. soc. 5089, tribunale di Foggia, BUSC n. 2551/186450;

società cooperativa mista «Raid - Società cooperativa di servizi e lavoro a responsabilità limitata», con sede in Rignano Garganico (Foggia), costituita per rogito Caiola in data 2 settembre 1986, rep. 49955, reg. soc. 8377, tribunale di Foggia, BUSC n. 3511/226551;

società cooperativa di produzione e lavoro «Francesco Lo Russo - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in San Ferdinando di Puglia (Foggia), costituita per rogito Labianca in data 9 febbraio 1989, rep. 6843, reg. soc. 10065, tribunale di Foggia, BUSC n. 3900/239731;

società cooperativa di produzione e lavoro «Art Decor - Società cooperativa di produzione e lavoro a responsabilità limitata», con sede in San Marco in Lamis (Foggia), costituita per rogito Panico in data 20 gennaio 1987, rep. 88263, reg. soc. 8768, tribunale di Foggia, BUSC n. 3612/225759;

società cooperativa mista «Cooperativa educazione attiva» a responsabilità limitata, con sede in San Severo (Foggia), costituita per rogito D'Angelo in data 27 gennaio 1987, rep. 113968, reg. soc. 8765, tribunale di Foggia, BUSC n. 3602/225514;

società cooperativa mista «Flora fauna garganica - Cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Vico del Gargano, costituita per rogito Di Maria in data 4 giugno 1985, rep. n. 17399, reg. soc. 1650, tribunale di Lucera, BUSC n. 3363/217343;

società cooperativa mista «N.I.V. - Nuova immagine Vico - Società cooperativa a r.l.», con sede in Vico del Gargano (Foggia), costituita per rogito Amendolare in data 12 giugno 1986, rep. 1824, reg. soc. 1941, tribunale di Lucera, BUSC n. 3488/221073;

società cooperativa pesca «Società cooperativa pescatori a responsabilità limitata - Maria Santissima della Misericordia», con sede in Zapponeta (Foggia), costituita per rogito Rizzo Corallo in data 13 gennaio 1984, rep. 8698, reg. soc. 6336, tribunale di Foggia, BUSC n. 2904/202376;

società cooperativa di produzione e lavoro «Cooperativa San Cuono a r.l.», con sede in Acerra (Napoli), costituita per rogito Di Tranzo in data 23 giugno 1976, rep. 80002, reg. soc. 1305/76, tribunale di Napoli, BUSC n. 7047/147251;

società cooperativa di produzione e lavoro «Atlantica - Società cooperativa di produzione e lavoro a responsabilità limitata», con sede in Bacoli (Napoli), costituita per rogito Carannante in data 29 marzo 1982, rep. 6565, reg. soc. 2223, tribunale di Napoli, BUSC n. 9979/191762;

società cooperativa di produzione e lavoro «Cooperativa di produzione e lavoro a responsabilità limitata Guglielmo Marconi», con sede in Ercolano (Napoli), costituita per rogito Mercadante in data 31 marzo 1981, rep. 5995, reg. soc. 1757, tribunale di Napoli, BUSC n. 9315/183278;

società cooperativa di produzione e lavoro «Cooperativa Edil-Vesuvio; società cooperativa di produzione e lavoro a responsabilità limitata», con sede in Ercolano (Napoli), costituita per rogito Sena in data 12 febbraio 1987, rep. 15668, reg. soc. 2704, tribunale di Napoli, BUSC n. 11996/226591;

società cooperativa di produzione e lavoro «La Benservita - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Ercolano (Napoli), costituita per rogito Sorrentino in data 26 maggio 1983, rep. 21568, reg. soc. 2750, tribunale di Napoli, BUSC n. 10678;

società cooperativa mista «Favorita - Società cooperativa di consumo a responsabilità limitata», con sede in Ercolano (Napoli), costituita per rogito Tirone in data 22 dicembre 1982, rep. 21276, reg. soc. 260/83, tribunale di Napoli, BUSC n. 10238;

società cooperativa di produzione e lavoro «Angelina - Società cooperativa di produzione e lavoro a responsabilità limitata», con sede in Gragnano (Napoli), costituita per rogito Olivieri in data 14 febbraio 1985, rep. 37687, reg. soc. 1973, tribunale di Napoli, BUSC n. 11154;

società cooperativa di produzione e lavoro «L'Ariete» a responsabilità limitata», con sede in Marano (Napoli), costituita per rogito Iazzetti in data 11 novembre 1980, rep. 76531, reg. soc. 3733/80, tribunale di Napoli, BUSC n. 9058/180117;

società cooperativa di produzione e lavoro «Il Cavallino - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Portici (Napoli), costituita per rogito Del Genio in data 14 dicembre 1982, rep. 6424, reg. soc. 391, tribunale di Napoli, BUSC n. 10266/196059;

società cooperativa di produzione e lavoro «R.E.A. - Società cooperativa a responsabilità limitata progettazione realizzazione impianti energetici», con sede in Pozzuoli (Napoli), costituita per rogito Ferrara in data 10 marzo 1981, rep. 853, reg. soc. 1747, tribunale di Napoli, BUSC n. 9295/182922;

società cooperativa di produzione e lavoro «Co.M.AI.Best. - Società cooperativa di produzione e lavoro a responsabilità limitata», con sede in Quarto (Napoli), costituita per rogito Rotondano in data 4 giugno 1986, rep. 11618, reg. soc. 4289, tribunale di Napoli, BUSC n. 11738/220557;

società cooperativa di produzione e lavoro «La Comune - Società cooperativa di produzione e lavoro a responsabilità limitata», con sede in Quarto (Napoli), costituita per rogito Rotondano in data 20 ottobre 1982, rep. 8816, reg. soc. 4155, tribunale di Napoli, BUSC n. 10170/194566;

società cooperativa di produzione e lavoro «Fiera - Società cooperativa di produzione e lavoro a responsabilità limitata», con sede in Quarto (Napoli), costituita per rogito Rotondano in data 5 maggio 1982, rep. 8156, reg. soc. 2460, tribunale di Napoli, BUSC n. 9961;

società cooperativa di produzione e lavoro «SALC - Società cooperativa di lavoro a responsabilità limitata», con sede in San Giorgio a Cremano (Napoli), costituita per rogito Di Transo in data 12 maggio 1988, rep. 29687, reg. soc. 4421, tribunale di Napoli, BUSC n. 12402/235532;

società cooperativa di produzione e lavoro «Co.P.A.N. Sud a responsabilità limitata - Cooperativa pellettieri associati napoletani», con sede in Napoli, costituita per rogito Margarita in data 10 aprile 1987, rep. 6635, reg. soc. 4417, tribunale di Napoli, BUSC n. 12153;

società cooperativa di produzione e lavoro «Umanità 80 cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Sorrento (Napoli), costituita per rogito Sanseverino in data 17 novembre 1979, rep. 322539, reg. soc. 2962/79, tribunale di Napoli, BUSC n. 8508/171927;

società cooperativa di produzione e lavoro «Società cooperativa di produzione e lavoro Don Bosco - Oplonti a responsabilità limitata», con sede in Torre Annunziata (Napoli), costituita per rogito De Sio in data 25 gennaio 1989, rep. 35691, reg. soc. 3311, tribunale di Napoli, BUSC n. 12639/241785;

società cooperativa di produzione e lavoro «Ge.La.Co Cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Villaricca (Napoli), costituita per rogito Di Majo in data 19 marzo 1981, rep. 47295, reg. soc. 1879, tribunale di Napoli, BUSC n. 9321/183284;

società cooperativa di produzione e lavoro «Società cooperativa risorse umane - Società a responsabilità limitata», con sede in Caserta, costituita per rogito Matano in data 12 febbraio 1985, rep. 28844, reg. soc. 4190/85, tribunale di Santa Maria Capua Vetere, BUSC n. 3147/209883;

società cooperativa di produzione e lavoro «La Vita - Società cooperativa di produzione e lavoro a responsabilità limitata», con sede in Caserta, costituita per rogito Barletta in data 2 aprile 1985, rep. 24607, reg. soc. 4360/83, tribunale di Santa Maria Capua Vetere, BUSC n. 3166/211258;

società cooperativa di produzione e lavoro «Progresso e Lavoro - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Caserta, costituita per rogito Greco in data 11 dicembre 1985, rep. 249, reg. soc. 5911/86, BUSC n. 3380/221698;

società cooperativa di produzione e lavoro «Cooperativa di produzione e lavoro Sandokan 2» a responsabilità limitata» (già Cooperativa di produzione e lavoro Sandokan - a responsabilità limitata) con sede in Aversa (Caserta), costituita per rogito Dongiacomo in data 31 marzo 1976, rep. 4978, reg. soc. 113/76, tribunale di Santa Maria Capua Vetere, BUSC n. 1688/145036;

società cooperativa di produzione e lavoro «Cooperativa Edil 2000 - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Casagiove (Caserta), costituita per rogito Picardi in data 10 luglio 1986, rep. 1888, reg. soc. 5950/86, tribunale di Santa Maria Capua Vetere, BUSC n. 3390/221841;

società cooperativa di produzione e lavoro «Parete - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Casal del Principe (Caserta), costituita per rogito Iazzetti in data 23 gennaio 1969, rep. 33719, reg. soc. 126, tribunale di Napoli, BUSC n. 2340/107408;

società cooperativa di produzione e lavoro «Cooperativa La Speranza - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Maddaloni (Caserta), costituita per rogito Delli Paoli in data 16 dicembre 1985, rep. 276399, reg. soc. 5286/86, tribunale di Santa Maria Capua Vetere, BUSC n. 3307/219093;

società cooperativa di produzione e lavoro «Assistenza sociale Potitese» società cooperativa a responsabilità limitata, con sede in San Potino Sannitico (Caserta), costituita per rogito Matano in data 9 novembre 1981, rep. 7853, reg. soc. 1413/82, tribunale di Santa Maria Capua Vetere, BUSC n. 2571/188764;

società cooperativa di produzione e lavoro «Vita Serena» a responsabilità limitata, con sede in San Marcellino (Caserta), costituita per rogito Matano in data 22 febbraio 1982, rep. 8793, reg. soc. 1630/82, tribunale di Santa Maria Capua Vetere, BUSC n. 3761/234998;

società cooperativa di produzione e lavoro «C.C.C.A. Centro Cincillà Cancellò Arnone - Cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Cancellò Arnone (Caserta), costituita per rogito De Donato in data 4 marzo 1987, rep. 409, reg. soc. 6903/87, tribunale di Santa Maria Capua Vetere, BUSC n. 3555/226987;

società cooperativa di produzione e lavoro «Cooperativa pro anziani - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in S. Maria Capua Vetere (Caserta), costituita per rogito Colella in data 12 febbraio 1982, rep. 3436, reg. soc. 1589/82, tribunale di Santa Maria Capua Vetere, BUSC n. 2636/189536;

società cooperativa di produzione e lavoro «Cooperativa di trasporto - La Rinascente - a responsabilità limitata», con sede in Villa Literno (Caserta), costituita per rogito Conte in data 24 aprile 1987, rep. 71019/12703, reg. soc. 7019/87, tribunale di Santa Maria Capua Vetere, BUSC n. 3574/227711;

società cooperativa di produzione e lavoro «La Terza Età» a responsabilità limitata, con sede in Villa Literno (Caserta), costituita per rogito Matano in data 22 febbraio 1982, rep. 8795, reg. soc. 1661/82, tribunale di Santa Maria Capua Vetere, BUSC n. 3765/235002;

società cooperativa di produzione e lavoro «La Piromonte - Società cooperativa di produzione e lavoro a responsabilità limitata», con sede in Casaluce (Caserta), costituita per rogito De Rosa in data 24 maggio 1982, rep. 3852, reg. soc. 1844/82, tribunale di Santa Maria Capua Vetere, BUSC n. 2723/192317;

società cooperativa di produzione e lavoro «Riccia - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Cancellò Arnone (Caserta), costituita per rogito Di Caprio in data 3 luglio 1986, rep. 37453, reg. soc. 5959/86, tribunale di Santa Maria Capua Vetere, BUSC n. 3442/223677;

società cooperativa di produzione e lavoro «Gimipe» a responsabilità limitata, con sede in Trentola Ducenta (Caserta), costituita per rogito Matano in data 22 febbraio 1982, rep. 8797, reg. soc. 1633/82, tribunale di Santa Maria Capua Vetere, BUSC n. 3764/235001.

93A3154

## MINISTERO DELL'AGRICOLTURA E DELLE FORESTE

### Parere del Comitato nazionale per la tutela delle denominazioni di origine dei vini relativo alla richiesta di modifica del disciplinare di produzione della denominazione di origine controllata «Lago di Caldaro» o «Caldaro».

Il Comitato nazionale per la tutela delle denominazioni di origine dei vini, istituito a norma dell'art. 17 del decreto del Presidente della Repubblica del 12 luglio 1963, n. 930, esaminata la domanda intesa ad ottenere la modifica del disciplinare di produzione della denominazione di origine controllata «Lago di Caldaro» o «Caldaro» riconosciuta con decreto del Presidente della Repubblica 23 marzo 1970 (*Gazzetta Ufficiale* n. 115 del 9 maggio 1970) e modificata con decreto del Presidente della Repubblica 22 settembre 1981 (*Gazzetta Ufficiale* n. 92 del 3 aprile 1982), ha espresso parere favorevole al suo accoglimento proponendo, ai fini dell'emanazione del relativo decreto ministeriale, il disciplinare di produzione modificato nel testo di cui appresso.

Le eventuali istanze e controdeduzioni alla suddetta proposta di modifica dovranno essere inviate dagli interessati al Ministero dell'agricoltura e delle foreste - Direzione generale della produzione agricola, entro sessanta giorni dalla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

*Proposta di modifica del disciplinare di produzione della denominazione di origine controllata «Lago di Caldaro» o «Caldaro» (in lingua tedesca «Kalterersee» o «Kalterer»).*

#### Art. 1.

La denominazione di origine controllata «Lago di Caldaro» o «Caldaro» (in lingua tedesca, rispettivamente, «Kalterersee» o «Kalterer») è riservata al vino che risponde alle condizioni ed ai requisiti stabiliti nel presente disciplinare di produzione.

#### Art. 2.

Il vino «Lago di Caldaro» o «Caldaro» deve essere ottenuto da uve provenienti dal vitigno Schiava grossa e/o Schiava gentile e Schiava grigia.

È ammessa la presenza di uve provenienti dai vitigni: Pinot nero e Lagrein, presenti nei vigneti fino ad un massimo del 15 per cento del totale delle viti esistenti.

#### Art. 3.

La zona di produzione del vino «Lago di Caldaro» o «Caldaro» è costituita dai territori di produzione delimitati con decreto ministeriale 23 ottobre 1931, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 290 del 17 dicembre 1931, nonché dai territori ad essi vicini, per i quali ricorrono le condizioni di cui al secondo comma dell'art. 1 del decreto del Presidente della Repubblica 12 luglio 1963, n. 930.

Tale zona — che comprende in parte i territori dei comuni di Caldaro, Appiano, Termeno, Cortaccia, Vadena, Nalles, Andriano, Magrè all'Adige, Egna, Montagna, Ora e Bronzolo in provincia di Bolzano ed in parte i territori dei comuni di Roverè della Luna, Faedo, S. Michele all'Adige, Lavis, Giovo, Lisignago e Cembra in provincia di Trento — è delimitata, per ciascuna di dette province, come appresso:

#### PROVINCIA DI BOLZANO

Il territorio di produzione è costituito dalle seguenti sottozone:

##### Zona A:

Per tale zona — cui appartengono i comuni di Caldaro, Appiano, Cortaccia, Magrè all'Adige, Termeno e Vadena — la delimitazione inizia a sud di Magrè a. A. in corrispondenza del bivio formato, a quota 215, dalla strada del vino con la comunale che porta al centro abitato. Da tale punto il limite ovest della zona, in direzione nord, è dato dal bosco, raggiungendo solo per brevi tratti, e cioè in corrispondenza del Maso Hofstatt nel comune di Cortaccia, delle località S. Antonio e S. Nicolò nel comune di Caldaro, del Maso S. Valentino, nonché delle località Sasso della Croce nel comune di Appiano, il limite altimetrico di m 600.

In particolare, tale limite ovest, rimane così delimitato: dal bivio suddetto, quota 215, la linea di confine coincide con la strada comunale fino all'inizio dell'abitato di Magrè all'Adige quindi, passa in prossimità della quota 330 in corrispondenza di C. Mayer e per la quota 304. In prossimità del Castello di Niclara il limite piega verso sud-ovest passando per quota 518 da dove ripiega verso nord, interseca la strada che porta a Niclara all'altezza della quota 518, prosegue verso nord passando in prossimità delle località Ràin di Sopra fino a giungere a Maso Hofstatt. Da Maso Hofstatt il limite piega verso nord-est fino a C. Weger da cui corre in maniera pressoché parallela alla strada Cortaccia-Termenò passando per le quote 415, 457 per Maso Erivert fino a Kastellaz. Da questo punto il confine — del lato ovest della zona, sempre verso nord — tocca la quota 350, il Molino Mayer, Valcovara, Maso Disertori fino a giungere a Maso Undstein, qui volge a sud-est, passa per Plattenhof da dove aggira alla base il M. di Sella e risale verso nord passando per Unterstein e lungo il sentiero che costeggia Aussester Riegel fino all'inserimento con la provinciale n. 14 (q. 220). Il limite di zona prosegue quindi verso nord, passando per le quote 263, 281, costeggia il Betulletto e Unterplaniminietschi, aggira la località Moslen, costeggia la Pineta al termine della quale riprende verso nord, passa per S. Antonio, dove la linea di confine coincide con l'acquedotto sotterraneo, e all'esterno dei centri abitati di S. Rocco e San Nicolò.

A nord di S. Nicolò, il confine segue verso nord-est la carrareccia che si inserisce sulla strada per Pianizza di Sopra e costeggia, verso destra, detta strada finché a nord dell'abitato di Pianizza, il limite volge verso est, aggira escludendole le così dette Buche di Ghiaccio. Risale, quindi, verso nord ed in corrispondenza di Maso Nova segue la curva di livello di 600 metri sino al bosco Gfill. Costeggia bosco Gfill, attraversa Rio dei Prati, passa per Castel Corba (q. 444) prosegue sempre verso nord e tocca le quote 464, 449, il Castello di Appiano fino ad intersecare la strada Andriano-Riva di Sotto.

Il limite della zona, lasciato il versante ovest, corre in direzione sud-est, segue la strada che congiunge Riva di Sotto con la strada statale n. 42, lasciandola prima del bivio a quota 250 per proseguire in direzione est parallelamente alla strada statale n. 42 fino a km 240 della strada stesa nella frazione di Frangarto. Facendo quindi angolo in direzione sud, segue il confine comunale di Appiano fino alla Casa sull'Adige (Haus an der Etsch).

Costeggia il bosco comprendendo la località Bellavista nonché la frazione di Colterenzio. Raggiunge S. Antonio di Monticcolo, poi il Lido di Monticcolo, si dirige quindi verso sud, passa per l'Albergo Moser e arrivato a quota 469 prende la carrareccia che passa per la Valle l'uscatai congiungendosi, così, con il Maso Kriet nel comune di Vadena. Ritornando in direzione est e quindi verso nord si identifica con il confine comunale di Vadena seguendo fino all'altezza del Maso Rosi. Si dirige nuovamente verso sud seguendo la fossa di Vadena che corre lungo il piede del monte fino a comprendere il Maso Stadio nel comune di Vadena. All'altezza del Maso Stadio si volge quindi, verso ovest comprendendo la località Novale al Varco dello stesso comune raggiungendo la quota 227 sulla sponda est del Lago di Caldaro.

Costeggiando il lago predetto in direzione nord-ovest ed aggirando escludendoli i così detti Prati dei Cavalhi, raggiunge sulla sponda ovest del Lago di Caldaro la località S. Giuseppe al Lago comprendendola. Toccando al km 10,5 la strada del vino, segue, il confine fra il comune di Caldaro e quello di Termenon fino alla quota 218, raggiunge, escludendolo, il Campo sportivo (q. 229), passa al di sopra del Maso Moser (q. 225) e del Maso Staffler (q. 215) pure esclusi. Dal Maso Staffler il confine tocca, sempre in direzione sud-ovest, le quote 213 in corrispondenza del centro abitato di Cortaccia, 214 nella località Rio Lago, 221 all'altezza della località Niclara, seguendo, dopo aver intersecato il confine comunale tra Cortaccia e Magrè a A., la carrareccia che a quota 215 ca. taglia la strada provinciale che porta da Magrè alla stazione ferroviaria di Magrè-Cortaccia. Prosegue poi sempre lungo la carrareccia fino ad incontrare a quota 215 il punto di partenza della descrizione.

Vanno inclusi nella zona precedentemente descritta i vigneti situati nella località Piccolungo del comune di Vadena, tale zona è delimitata a sud-est dal tratto di strada compreso tra le quote 229 e 223 ed interamente dalla curva di livello di 300 metri.

#### Zona B

Tale zona, cui appartiene il comune di Andriano, è circoscritta come segue: il limite partendo a sud della Cava di Pietra in corrispondenza della quota 251 segue in direzione nord-ovest la rotabile che costeggia il monte fino al ponte sul rio Gaido, sotto il Castello Tordilupo, continua lungo la linea altimetrica di m. 400, a pie' del monte sino a raggiungere il confine comunale che segue fino a quota 250. Ritorna verso sud-est lungo la rotabile Gusshubel per immettersi in corrispondenza del ponte sul rio Gaido (quota 254) sulla vecchia strada Terlano-Andriano. Segue quest'ultima fino all'imbocco della stessa nella nuova strada provinciale Terlano-Andriano tagliandola per seguire volgendo verso sud, la curva di livello quota 250 fino al punto di partenza della descrizione.

#### Zona C

Per tale zona, cui appartiene il comune di Nalles, la delimitazione ha inizio a sud del comune stesso, in corrispondenza del bivio (q. 256) della strada Andriano-Nalles. Da questo punto il limite ovest corre in direzione nord-ovest lungo il rio del Bavaro fino a raggiungere il Castel del Cigno (q. 357), passa per le quote 385 e 429 fino ad incontrare la linea di confine con il comune di Tesino e lo segue verso nord fino in corrispondenza della quota 280, lascia quindi la linea di confine e piega verso sud, passando per quota 280, interseca la provinciale Nalles-Vilpiano a quota 276 e la provinciale Nalles-Terlano a quota 263, e prosegue, quindi, in direzione sud lungo la carrabile che, passando per le quote 265 e 261, chiude la zona al punto di partenza della descrizione.

#### Zona D

Per tale zona, cui appartengono i comuni di Ora, Montagna e Egna, la linea di delimitazione ha inizio a sud di Egna dal km 413 + 500 della nuova strada statale n. 12 (circonvallazione), segue quest'ultima in direzione nord fino all'incrocio nord con la vecchia strada statale n. 12. Piega verso nord-est e raggiunge la strada statale n. 48 nei pressi della quota 416, prosegue verso nord per raggiungere nuovamente la strada statale n. 48 a quota 286.

Segue detta statale per breve tratto fino al ponte sul rio Nero, discende in direzione ovest lungo il rio Nero fino alla confluenza con il fiume Adige.

La delimitazione segue, in direzione nord, prima il corso dell'Adige e poi la «Fossa di Bronzolo» fino a quota 226 nei pressi della stazione ferroviaria di Ora. Piega verso est e passando per quota 228 raggiunge la strada statale n. 12 al km 420 + 500. Da questo punto essa costeggia la roccia fino al cimitero di Montagna, continua lungo la strada statale n. 48 fino alla tenuta «Ten» comprendendola. Prosegue verso sud passando per quote 570, 591, 496 raggiungendo la linea ferroviaria nei pressi della quota 622. Continua lungo detta linea ferroviaria fino a quota 603 per poi deviare verso ovest e raggiungere il rio Trodena passando per «Maso Claus» e Gleno Inferiore. La delimitazione segue la sponda destra del rio Trodena fino al ponte Villa Alta per costeggiare di seguito il bosco fino al punto di partenza in corrispondenza del km 413 + 500 della strada statale n. 12.

#### Zona L

Per tale zona, cui appartiene il comune di Bronzolo, la delimitazione ha inizio a sud di Bronzolo dalla quota 229, traversa in linea retta, in direzione nord, il centro abitato per raggiungere la fossa di Uhl nei pressi della stazione ferroviaria.

Segue detta fossa fino alla strada provinciale (q. 228) per raggiungere, in direzione nord-est, il cimitero di Bronzolo, ritorna quindi verso sud, costeggiando il bosco ceduo così detto «Judenberg» e passando a sud di S. Leonardo (q. 290) si riallaccia al punto di partenza (q. 229).

### PROVINCIA DI TRENTO

Il territorio di produzione è costituito dalle seguenti sottozone

#### Zona A

Per tale zona, cui appartiene il comune di Roverè della Luna, la linea di delimitazione ha inizio da quota 324 allo sbocco della Valle dei Molini, segue le pendici del monte Craun fino a raggiungere il limite comunale. Segue detto limite fino al punto in cui questo attraversa la strada provinciale n. 90 (Roverè della Luna-Mezzacorona), continua quindi verso nord, lungo la curva di livello 213, fino alla strada comunale da quota 213 porta alla località Dosseni (q. 212), ritornando al punto di partenza (q. 324) seguendo le pendici del costone roccioso.

#### Zona B

Per tale zona, cui appartengono i comuni di S. Michele all'Adige e Faedo, la delimitazione inizia dal km 393 + 500 della strada statale n. 12 e va, seguendo detta statale, in direzione nord fino ad incontrare il confine comunale di S. Michele che segue fino al crocevia della strada statale n. 12 in prossimità di Masetto. Da tale punto il limite corre - prima verso est e poi verso nord - lungo la strada statale n. 12 fino al km 398, discende quindi verso sud lungo la rotabile che porta al Castello Monte Reale, da tale punto il limite si identifica col sentiero che porta a rio dei Molini e con il rio, fino alla località Molini, segue quindi per un breve tratto la strada che congiunge Faedo con S. Michele all'Adige fino ad incontrare la Carrareccia che in direzione sud-ovest porta a Maso S. Valentino, percorre detta carrareccia fino ad intersecare il confine comunale di Faedo e lo segue in direzione ovest, finché a sud delle località Canazzi e Centofinestre si interseca col confine comunale di S. Michele, e lo segue in direzione sud e sud-ovest fino ad incontrare la statale n. 12 al km 393 + 500.

La zona sopra descritta comprende anche la porzione denominata «Nasc» in comune di Faedo sita sulla sinistra della strada statale n. 12 tra il km 400 e 401 delimitata a nord dal tratto di strada anzidetto e negli altri punti dalle pendici dei monti antistanti (Dossan, M. Basso, Gaier normale).

**Zona C:**

Per tale zona, cui appartiene il comune di Lavis, la delimitazione inizia dal km 391 della strada statale n. 12: discende detta statale fino al km 389 per dirigersi verso il centro abitato di Lavis, passando per quote 213 e 225. Raggiunge quindi il torrente Avisio toccando la località «Cuccio»; risale detto torrente fino al limite comunale che segue fino a quota 359 da dove devia verso ovest per raggiungere la strada provinciale della Val di Cembra in località «Croce». Prosegue in direzione nord lungo il sentiero che reca al Maso Tratta passando per i masi Furlì e Clinga. Dal Maso Tratta discende il corso del torrente fino a tornare al km 391 della strada statale n. 12.

**Zona D:**

Per tale zona, cui appartengono i comuni di Giovo, Lisignago e Cembra, la linea di delimitazione parte dal km 3 + 500 della strada provinciale della Val di Cembra, segue detta strada fino ad incontrare il confine comunale tra Lisignago e Cembra. Discende lungo detto confine comunale fino al torrente Avisio.

Segue il corso dell'Avisio in direzione ovest fino a località «Piaggi» per risalire al km 3 + 500 della strada provinciale.

Nel comune di Cembra la zona di produzione comprende le porzioni vitate ubicate tra il torrente Avisio e la provinciale della Val di Cembra denominata: Valvallé, Casella, Saosent, Vadron, Loverzan, Crosana, Camin, Mosinago, Fontane e Ischia.

**Art. 4.**

Le condizioni ambientali e di coltura dei vigneti destinati alla produzione del vino di cui all'art. 1 devono essere quelle tradizionali della zona e comunque atte a conferire alle uve ed ai vini le specifiche caratteristiche.

Sono pertanto da considerare idonei, ai fini dell'iscrizione nell'albo di cui all'art. 10 del decreto del Presidente della Repubblica 12 luglio 1963, n. 930, soltanto i vigneti ben esposti ubicati a quote non superiori ai m 600 e con esclusione di quelli siti nei fondo valle.

I sistemi di impianto, le forme di allevamento ed i sistemi di potatura devono essere quelli generalmente usati o comunque atti a non modificare le caratteristiche delle uve e del vino.

È vietata ogni pratica di forzatura.

La resa massima di uva ammessa alla produzione del vino di cui all'art. 1 non deve essere superiore a q.li 140 per ettaro di vigneto in coltura specializzata. Fermo restando il limite massimo sopra indicato, la resa per ettaro di vigneto in coltura promiscua deve essere calcolata, rispetto a quella specializzata, in rapporto alla effettiva superficie coperta dalla vite. A detto limite, anche in annate eccezionalmente favorevoli, la resa dovrà essere riportata attraverso un'accurata cernita delle uve, purché la produzione non superi del 20 per cento il limite medesimo.

Le province autonome di Trento e Bolzano, di comune accordo con deliberazioni delle rispettive giunte provinciali, annualmente, sentite le organizzazioni professionali di categoria e tenuto conto delle condizioni ambientali e di coltura, possono fissare produzioni massime per ettaro inferiori a quelle stabilite dal presente disciplinare di produzione, dandone comunicazione al Ministero dell'agricoltura e delle foreste ed al Comitato nazionale per la tutela delle denominazioni di origine dei vini.

Qualora la resa unitaria delle uve ecceda il limite massimo stabilito dalle province autonome, ma rientri in quello massimo previsto dal presente disciplinare di produzione, le uve prodotte entro i limiti stabiliti dalle province autonome non perdono il diritto alla denominazione di origine controllata.

Le uve destinate alla vinificazione devono assicurare al vino «Lago di Caldaro» o «Caldaro» un titolo alcolometrico volumico naturale minimo del 10% e dell'11% per la tipologia con la qualifica «scelto» (in lingua tedesca «Auslese»).

In annate con andamento climatico particolarmente sfavorevole le province autonome di Trento e Bolzano, di comune accordo, con deliberazioni delle rispettive giunte provinciali, possono ridurre — con esclusione della tipologia «Lago di Caldaro classico superiore» — il titolo alcolometrico volumico naturale minimo dello 0,5%.

**Art. 5.**

Le operazioni di vinificazione devono essere effettuate nell'interno delle zone di produzione delimitate nel precedente art. 3.

Tuttavia tenuto conto delle situazioni tradizionali di produzione è consentito che tali operazioni siano effettuate nell'ambito dell'intero territorio delle province di Bolzano e Trento.

«La resa dell'uva in vino non deve essere superiore al 70%. L'eventuale resa maggiore non ha diritto alla D.O.C. «Caldaro» o «Lago di Caldaro», ma può essere assunta in carico, se ne ha i requisiti, come vino da tavola».

È ammessa la correzione con mosti e vini anche di altre zone nella misura massima del 15 per cento.

**Art. 6.**

Il vino «Lago di Caldaro» o «Caldaro», all'atto dell'immissione al consumo, deve rispondere alle seguenti caratteristiche:

colore: rosso rubino;

odore: gradevole;

sapore: morbido, armonico, leggermente di mandorla;

titolo alcolometrico volumico complessivo minimo: 10,50%

acidità totale minima: 4 per mille;

estratto secco netto minimo: 19 per mille.

Il vino «Lago di Caldaro scelto» in lingua tedesca «Kalterersee Auslese», deve rispondere alle seguenti caratteristiche:

colore: rosso rubino, da chiaro a medio;

odore: delicato, gradevole, caratteristico;

sapore: morbido, gradevole, con lieve gusto di mandorla;

gradazione alcolica minima complessiva: gradi 11,50;

acidità totale minima: 4 per mille.

È in facoltà del Ministro dell'agricoltura e delle foreste di modificare, con proprio decreto, i limiti minimi sopra indicati per l'acidità totale e l'estratto secco netto.

**Art. 7.**

È uso della specificazione «classico», in lingua tedesca «klassisches Ursprungsgebiet» o «klassisch», in aggiunta alla denominazione di origine controllata «Lago di Caldaro» o «Caldaro» è consentito per il vino ottenuto da uve prodotte e vinificate nei territori dei comuni di Caldaro, Appiano, Termeno, Cortaccia, Vadena, Egna, Montagna, Ora e Bronzolo, già delimitati nel precedente art. 3. Tuttavia, è tenuto conto di situazioni tradizionali, è consentito che le operazioni di vinificazione possano essere effettuate fuori dai territori suddetti purché ricadenti nella provincia di Bolzano.

Il vino «Lago di Caldaro» o «Caldaro» che ha diritto alla qualifica di «classico», ottenuto da uve aventi un titolo alcolometrico volumico naturale minimo del 10,50% e che sia stato sottoposto ad adeguate operazioni di affinamento, può portare la qualifica di «classico superiore».

Il vino «Lago di Caldaro» o «Caldaro» ottenuto da uve selezionate aventi un titolo alcolometrico volumico naturale minimo del 10,5% immesso al consumo con un titolo alcolometrico volumico naturale non inferiore all'11% può portare la qualifica «scelto» (in lingua tedesca «Auslese»).

In caso di annate con andamento climatico particolarmente sfavorevole, le province autonome di Trento e Bolzano, di concerto, possono ridurre il predetto titolo alcolometrico naturale dal 10,50% al 10%.

Per il vino «Lago di Caldaro» o «Caldaro» qualificato «scelto» (in lingua tedesca «Auslese») non sono consentiti né l'arricchimento né la correzione di cui all'art 4

#### Art 8

E' vietato usare assieme alla denominazione «Lago di Caldaro» o «Caldaro» qualsiasi qualificazione aggiuntiva, ivi compresi gli aggettivi «riserva», «vecchio» e similari non ammessi dal presente disciplinare di produzione

Sulle bottiglie od altri recipienti contenenti il vino «Lago di Caldaro» o «Caldaro» di cui al presente disciplinare, può figurare l'indicazione dell'annata di produzione purché veritiera e documentabile

Il vino «Lago di Caldaro» o «Caldaro» («Kalterersee» o «Kalterer») con o senza la specificazione «classico» o «classico superiore», ottenuto da uve prodotte nei comuni di Caldaro, Appiano, Termeno, Cortaccia, Vadena, Egna, Montagna, Ora e Bronzolo, come previsto dal precedente art 7 può essere designato con la specificazione aggiuntiva «Alto Adige» (in lingua tedesca «Sudtirol») in conformità all'art 12 del regolamento CEE n 2392/89

E' tuttavia consentito l'uso di indicazioni che facciano riferimento a nomi, ragioni sociali, marchi privati veritieri non aventi significato audacioso e non idonei a trarre in inganno l'acquirente

E' consentito, altresì, l'uso di indicazioni geografiche e toponomastiche che facciano riferimento a comuni, frazioni, aree, zone e località comprese nella zona delimitata nel precedente art 3 e dalle quali effettivamente provengono le uve da cui il vino così qualificato è stato ottenuto

Il vino «Lago di Caldaro» o «Caldaro» qualificato «scelto» (o «Auslese») deve essere immesso al consumo esclusivamente in bottiglie di vetro di volume nominale da 0,750 o 0,375 litri

93A3176

## MINISTERO DEL TESORO

### Comunicato relativo ai cambi indicativi del 31 maggio 1993

Stante la chiusura della maggior parte dei mercati, sono da considerare validi per il 31 maggio 1993, i cambi indicativi del 28 maggio 1993

93A3209

## MINISTERO DELLA SANITÀ

### Autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano (nuove specialità medicinali, nuove forme farmaceutiche, nuovi dosaggi, nuove confezioni, modificazioni di autorizzazioni già concesse).

Con i decreti ministeriali di seguito elencati è stata concessa, alle condizioni appresso specificate l'autorizzazione all'immissione in commercio delle seguenti specialità medicinali

*Decreto n 361/1993 del 18 maggio 1993*

Specialità medicinale «ISI-CALCIN» (calcitonina sintetica di anguilla) iniettabile liofilizzato da 100 U I e iniettabile liofilizzato da 50 U I

Titolare A I C.: Istituto sierovaccinogeno italiano I.S.I. S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Castelvecchio Pascoli (Lucca) - cod fisc n 03350950634

Produttore Sclavo S.p.a. nello stabilimento sito in Sovicille (Siena) - Località Bellaria Rosia.

Confezioni autorizzate, codici, prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art 12, comma 1, del decreto legislativo n 539/1992

5 flaconi da 100 U I di prodotto liofilizzato + 5 fiale da ml I di solvente

codice 028574010 (in base 10) 0V809U (in base 32),  
prezzo L. 30 400,

classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata.

5 flaconi da 50 U I di prodotto liofilizzato + 5 fiale da ml I di solvente

codice 028574022 (in base 10) 0V80B6 (in base 32),  
prezzo L. 16 650,

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata

I prezzi su indicati sono pubblicati nel S.O. alla *Gazzetta Ufficiale* n 182 del 4 agosto 1992. Sugli stessi si applica la riduzione prevista dal D.L. n 100/1993

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%, e con applicazione del disposto dell'art 6 del D.M. 7 marzo 1985 (S.S. alla *Gazzetta Ufficiale* n 71 del 23 marzo 1985)

#### Composizione

un flacone liofilo da 100 U I contiene calcitonina sintetica di anguilla 100 U I. Eccipienti albumina umana 20 mg, sodio fosfato monobasico monoidrato 4,14 mg. Una fiala di solvente contiene 1 ml di acqua per preparazioni iniettabili.

un flacone liofilo da 50 U I contiene calcitonina sintetica di anguilla 50 U I. Eccipienti albumina umana 20 mg, sodio fosfato monobasico monoidrato 4,14 mg. Una fiala di solvente contiene 1 ml di acqua per preparazioni iniettabili.

#### Indicazioni terapeutiche

malattia di Paget (Osteitis deformans),  
ipercalcemia da tumori maligni, da iperparatiroidismo e da intossicazione da vitamina D,  
morbo di Sudeck.

osteoporosi di varia origine, eventualmente in associazione ad altre terapie richieste da ciascun quadro morboso

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art 4 del decreto legislativo n 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 1° giugno 1993.

*Decreto n 362/1993 del 18 maggio 1993*

Specialità medicinale «AIMA-CALCIN» (calcitonina sintetica di anguilla) iniettabile liofilizzato da 100 U I e iniettabile liofilizzato da 50 U I

Titolare A I C.: Aima Derivati S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Castelvecchio Pascoli (Lucca), cod fisc 03350950634

Produttore Sclavo S.p.a. nello stabilimento sito in Sovicille (Siena) - Località Bellaria Rosia

Confezioni autorizzate, codici, prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art 12, comma 1, del decreto legislativo n 539/1992

5 flaconi da 100 U I di prodotto liofilizzato + 5 fiale da ml I di solvente

codice 028573018 (in base 10) 0V809U (in base 32);  
prezzo L. 30 400,

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata.

5 flaconi da 50 U.I. di prodotto liofilizzato + 5 fiale da ml 1 di solvente:

codice: 028573020 (in base 10) 0M80B6 (in base 32);  
prezzo: L. 16.650;  
classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata.

I prezzi su indicati sono pubblicati nel S.O. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 182 del 4 agosto 1992. Sugli stessi si applica la riduzione prevista dal D.L. n. 100/1993.

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%, e con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (S.S. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985).

#### Composizione:

un flacone liofilo da 100 U.I. contiene: calcitonina sintetica di anguilla 100 U.I. Eccipienti: albumina umana 20 mg, sodio fosfato monobasico monoidrato 4,14 mg. Una fiala di solvente contiene 1 ml di acqua per preparazioni iniettabili;

un flacone liofilo da 50 U.I. contiene: calcitonina sintetica di anguilla 50 U.I. Eccipienti: albumina umana 20 mg, sodio fosfato monobasico monoidrato 4,14 mg. Una fiala di solvente contiene 1 ml di acqua per preparazioni iniettabili.

#### Indicazioni terapeutiche:

malattia di Paget (Osteitis deformans);  
ipercalemia: da tumori maligni, da iperparatiroidismo e da intossicazione da vitamina D;  
morbo di Sudeck;  
osteoporosi di varia origine, eventualmente in associazione ad altre terapie richieste da ciascun quadro morboso.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

#### *Decreto n. 363/1993 del 18 maggio 1993*

Specialità medicinale: «SINTOCALCIN» (calcitonina sintetica di anguilla) iniettabile liofilizzato da 100 U.I. e iniettabile liofilizzato da 50 U.I.

Titolare A.I.C.: Farma Biagini S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Castelvecchio Pascoli (Lucca) - cod. fisc. 00883180465.

Produttore: Scavo S.p.a. nello stabilimento sito in Sovicille (Siena) - Località Bellaria Rosia.

Confezioni autorizzate, codici, prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

5 flaconi da 100 U.I. di prodotto liofilizzato + 5 fiale da ml 1 di solvente:

codice: 028572016 (in base 10) 0V7YCJ (in base 32);  
prezzo: L. 30.400;  
classificazione: medicinale prescrivibile da S.S.N. con decorrenza immediata;

5 flaconi da 50 U.I. di prodotto liofilizzato + 5 fiale da ml 1 di solvente:

codice: 028572028 (in base 10) 0V7YCW (in base 32);  
prezzo: L. 16.650;  
classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata.

I prezzi su indicati sono pubblicati nel S.O. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 182 del 4 agosto 1992. Sugli stessi si applica la riduzione prevista dal D.L. n. 100/1993.

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%, e con applicazione del disposto dell'art. 6 del D.M. 7 marzo 1985 (S.S. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985).

#### Composizione:

un flacone liofilo da 100 U.I. contiene: calcitonina sintetica di anguilla 100 U.I. Eccipienti: albumina umana 20 mg, sodio fosfato monobasico monoidrato 4,14 mg. Una fiala di solvente contiene 1 ml di acqua per preparazioni iniettabili;

un flacone liofilo da 50 U.I. contiene: calcitonina sintetica di anguilla 50 U.I. Eccipienti: albumina umana 20 mg, sodio fosfato monobasico monoidrato 4,14 mg. Una fiala di solvente contiene 1 ml di acqua per preparazioni iniettabili.

#### Indicazioni terapeutiche:

malattia di Paget (Osteitis deformans);  
ipercalemia: da tumori maligni, da iperparatiroidismo e da intossicazione da vitamina D;  
morbo di Sudeck;  
osteoporosi di varia origine, eventualmente in associazione ad altre terapie richieste da ciascun quadro morboso.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

#### *Decreto n. 364 1993 del 18 maggio 1993*

Specialità medicinale: «LIPOSTAT» (glucuronilglicosaminoglicano solfato).

Titolare A.I.C.: Farmaceutici Del Saz e Filippini S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via dei Pestagalli, 7. codice fiscale 03734080157.

Produttore: titolare dell'A.I.C. nello stabilimento consortile sito in Milano, via dei Pestagalli, 7.

Le operazioni di incapsulamento vengono eseguite dalla società Pharmagel S.p.a. nello stabilimento sito in Lodi (Milano).

Confezioni autorizzate, codici, prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

50 capsule da 150 ULS:

codice: 027954015 (in base 10) 0UP2UZ (in base 32);  
prezzo: L. 40.300;

classificazione: medicinale prescrivibile da S.S.N. con decorrenza immediata;

50 capsule da 250 ULS:

codice: 027954027 (in base 10) 0UP2VC (in base 32);  
prezzo: L. 54.050;

classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata.

I prezzi su indicati sono pubblicati nel S.O. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 182 del 4 agosto 1992. Sugli stessi si applica la riduzione prevista dal D.L. n. 100/1993.

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%, e con applicazione del disposto dell'art. 6 del D.M. 7 marzo 1985 (S.S. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985).

#### Composizione:

ogni capsula da 150 ULS contiene: principio attivo: glucuronilglicosaminoglicano solfato ULS 150; eccipienti: miglyol 812 mg 91,997, sodiolarilsarcosinato al 30% mg 6,660, silice precipitata mg 3,300; costituenti della capsula: gelatina mg 53,283, glicerolo mg 18,995, titanio biossido E 171 mg 2,016, etil-p-ossibenzoato sodico mg 0,224, propil-p-ossibenzoato sodico mg 0,112;

ogni capsula da 250 ULS contiene: principio attivo: glucuronilglucosaminoglicano solfato ULS 250; eccipienti: miglyol 812 mg 81,261, sodiolaurilsarcosinato al 30% mg 11.000, silice precipitata mg 3,000; costituenti della capsula: gelatina mg 53,383, glicerolo mg 18,995, clorofilla rameica 4% E 141 mg 1.500, titanio biossido E 171 mg 0,375, etil-p-ossibenzoato sodico mg 0,224, propil-p-ossibenzoato sodico mg 0,112.

Indicazioni terapeutiche: patologia vascolare con rischio trombotico.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

*Decreto n. 365/1993 del 18 maggio 1993*

Specialità medicinale: «RIDUTOX» (glutazione ridotto) nelle forme liofilizzato iniettabile da mg «300» e da mg «600»;

Titolare A.I.C.: Farmaceutici Del Saz & Filippini S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Milano, via dei Pestagalli, 7 - cod. fisc. 03734080157.

Produttore: la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento consortile sito in Milano, via dei Pestagalli, 7;

Confezioni autorizzate, codici, prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

10 flaconcini di liof. da mg 300+10 f. di solv. × ml 3:

codice: 028373013 (in base 10) 0V1W0P (in base 32);

prezzo: L. 20.400;

classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza immediata;

10 flaconcini di liof. da mg 600+10 f. di solv. × ml 4:

codice: 028373025 (in base 10) 0V1W11 (in base 32);

prezzo: L. 32.450;

classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza immediata.

Per le succitate confezioni, ai sensi dell'art. 10, comma 2, D.L. n. 463/83, convertito nella legge 638/83, non è dovuta alcuna quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito.

I prezzi su indicati sono pubblicati nel supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 182 del 4 agosto 1992. Sugli stessi si applica la riduzione prevista dal D.L. n. 100/1993.

**Composizione:**

liofilizzato iniettabile da mg 300: ogni flaconcino di polvere liofilizzata contiene: glutazione ridotto mg 300,00. Eccipiente: sodio bicarbonato mg 86,00. Ogni fiala solvente contiene: acqua per preparazioni iniettabili ml 3;

liofilizzato iniettabile da mg 600: ogni flaconcino di polvere liofilizzata contiene: glutazione ridotto mg 600,00. Eccipiente: sodio bicarbonato mg 172,00. Ogni fiala solvente contiene: acqua per preparazioni iniettabili ml 4;

Indicazioni terapeutiche: coadiuvante nelle intossicazioni da alcool etilico e da alcuni gruppi di farmaci (chemioterapici antineoplastici, antitubercolari, neurolettici, antidepressivi e paracetamolo).

Coadiuvante nella profilassi e trattamento dei danni da radiazioni ionizzanti.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

*Decreto n. 366/1993 del 18 maggio 1993*

Specialità medicinale: «DARUMA» (idebenone) confetti.

Titolare A.I.C.: Cyanamid Italia S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Catania, XV Strada n. 6/A - cod. fisc. n. 00130300874.

Produttore: titolare A.I.C. nello stabilimento consortile sito in Catania.

Confezione autorizzata, numeri di A.I.C., prezzo, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

astuccio da 30 confetti da 45 mg:

numeri di A.I.C.: 027585013 (in base 10) 0U9UHP (in base 32);

prezzo: L. 48.250 (S.O. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 49 del 1° marzo 1993). A tale prezzo si applica la riduzione prevista dal D.L. n. 100/1993.

Classificazione: medicinale prescrivibile da S.S.N. con decorrenza dal 1° ottobre 1993.

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50% e con applicazione del disposto dell'art. 6 del D.M. 7 marzo 1985 (S.S. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985).

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrizione a carico del S.S.N., il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili dal S.S.N.

Composizione: un confetto contiene: principio attivo: idebenone mg 45,0; eccipienti: lattosio monoidrato mg 183,0, amido pregelatinizzato mg 10,0, calcio carbossimetil cellulosa mg 60,0, magnesio stearato mg 2,0. Rivestimento costituito da: polivinilacetato ftalato mg 2,7, talco mg 9,4, gomma arabica mg 9,4, titanio biossido mg 13,2, magnesio carbonato mg 5,7, saccarosio mg 159,6.

Indicazioni terapeutiche: nel trattamento di deficit cognitivo comportamentali dovuti a patologie cerebrali di origine vascolare e degenerativa.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

*Decreto n. 367/1993 del 18 maggio 1993*

Specialità medicinale: «MNESIS» (idebenone) confetti.

Titolare A.I.C.: Takeda Italia Farmaceutici S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Catania, via Giovannino n. 7, codice fiscale 01751900877.

Produttore: titolare A.I.C. nello stabilimento consortile sito in Catania.

Confezione autorizzata, codici, prezzo, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

astuccio da 30 confetti da 45 mg:

codice: 027586015 (in base 10) 0U9VGZ (in base 32);

prezzo: L. 48.250 (S.O. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 49 del 1° marzo 1993). A tale prezzo si applica la riduzione prevista dal D.L. n. 100/1993.

Classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza dal 1° ottobre 1993.

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50% e con applicazione del disposto dell'art. 6 del D.M. 7 marzo 1985 (S.S. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985).

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrizione a carico del S.S.N., il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili dal S.S.N.

Composizione: un confetto contiene: principio attivo: idebenone 45 mg; eccipienti: lattosio monoidrato 183,0 mg, calcio carbossimetilcellulosa 60,0 mg, amido pregelatinizzato 10,0 mg, magnesio stearato 2,0 mg, saccarosio 159,6 mg, titanio biossido 13,2 mg, talco 9,4 mg, gomma arabica 9,4 mg, magnesio carbonato 5,7 mg, polivinilacetato ftalato 2,7 mg.

Indicazioni terapeutiche: nel trattamento dei deficit cognitivo-comportamentali dovuti a patologie cerebrali di origine vascolare e degenerativa.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

*Decreto n 368/1993 del 18 maggio 1993*

Specialità medicinale «MFDOCARNIFIN» (l-carnitina) soluzione per uso orale

Titolare A.I.C. Medosan industrie biochimiche riunite S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Albano (Roma), via di Cancelliera, 12, codice fiscale 00651240582

Produttore la società titolare A.I.C. nello stabilimento sito in Albano (Roma), via di Cancelliera, 12

Confezione autorizzata, codici, prezzo, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

10 flaconcini monodose ml 10 g l per uso orale, prezzo L. 22.900 (S.O. alla Gazzetta Ufficiale n. 49 del 1° marzo 1993)

A tale prezzo si applica la riduzione prevista dal D.L. 100/1993

Classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza dal 1° ottobre 1993

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%, e con applicazione dell'art. 6 del D.M. 7 marzo 1985 (S.S. alla Gazzetta Ufficiale n. 71 del 23 marzo 1985)

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i farmaci non prescrivibili dal S.S.N.

Composizione: un flaconcino contiene: principio attivo, L-carnitina sale interno g 1. Eccipienti: acido malico mg 34, sodio benzoato mg 48, sodio saccharinato idrato mg 5, aroma arancio ml 0,02, acqua depurata q.b. a ml 10.

Indicazioni terapeutiche: deficienze primarie e secondarie di carnitina; sofferenza metabolica del miocardio in stati ischemici

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 1° giugno 1993

*Decreto n 369/1993 del 18 maggio 1993*

Specialità medicinale «DEPROX» (terazosina) compresse divisibili da 2 - 5 e 10 mg

Titolare A.I.C. Laboratori Guidotti S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Pisa, via Trieste, 40, codice fiscale 00678100504.

Produttore Abbot S.p.a., nello stabilimento sito in Campoverde (Latina), via Pontina km 52

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1 del decreto legislativo n. 539/1992

1) blister da 10 compresse divisibili da 2 mg, codice 028652016 (in base 10) 0VBDI1J (in base 32)

Classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza dal 1° gennaio 1993.

2) blister da 14 compresse divisibile da 5 mg, codice 028652028 (in base 10) 0VBDI1W (in base 32).

Classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza dal 1° ottobre 1993.

3) blister da 14 compresse divisibili da 10 mg, codice 028652030 (in base 10) 0VBDI1Y (in base 32).

Classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza dal 1° ottobre 1993;

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%.

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. la specialità medicinale può essere posta in commercio con il regime dei prezzi previsti per i medicinali non prescrivibili dal S.S.N.

## Composizione

ogni compressa divisibile da 2 mg contiene  
principio attivo: terazosina cloridrato 2H<sub>2</sub>O mg 2,374 pari a terazosina base mg 2. Eccipienti: lattosio mg 126,630, amido di mais mg 13,50, talco mg 6, magnesio stearato mg 1,125, E-110 mg 0,75

ogni compressa divisibile da 5 mg contiene.  
principio attivo: terazosina cloridrato 2H<sub>2</sub>O mg 5,935 pari a terazosina base mg 5,000. Eccipienti: lattosio mg 123,665, amido di mais mg 13,500, talco mg 6,000, magnesio stearato mg 1,125, F-132 mg 0,050, F-110 mg 0,100.

ogni compressa divisibile da 10 mg contiene  
principio attivo: terazosina cloridrato 2H<sub>2</sub>O mg 11,87 pari a terazosina base mg 10. Eccipienti: lattosio mg 117,680, amido di mais mg 13,50, talco mg 6, magnesio stearato mg 1,125, F-132 mg 0,20

Indicazioni terapeutiche: disturbi funzionali della prima fase dell'ipertrofia prostatica benigna

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 1° giugno 1993

*Decreto n 370/1993 del 18 maggio 1993*

Specialità medicinale «BIROXOL» (ciclopiroxolamina) nelle preparazioni crema dermatologica e vaginale e lozione dermatologica

Titolare A.I.C. Salus Researches S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Roma, via Aurelia 58, codice fiscale 03151540584

Produttore la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento consortile sito in Roma, via Tiburtina n. 1496

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1 del decreto legislativo n. 539/1992

1) crema dermatologica 1% - tubo in alluminio da 30 g.

codice 026196016 (in base 10) 0SZG1J (in base 32).

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. dal 1° gennaio 1994.

2) crema ginecologica 1% - tubo in alluminio da 78 g con applicatore monouso.

codice 026196028 (in base 10) 0SZG1W (in base 32).

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. dal 1° gennaio 1994.

3) lozione dermatologica 1% - flacone di plastica da 30 g.

codice 026196042 (in base 10) 0SZG2B (in base 32).

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. dal 1° gennaio 1994. La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%. Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili dal S.S.N.

## Composizione

per la preparazione crema dermatologica e vaginale 100 g di crema vaginale contengono: principio attivo: ciclopiroxolamina g 1,00, altri componenti: esteri poliglicolici di acidi grassi (Xalifin 15) g 24,00, olio di silicone (350 cp) g 1,00, glicole propileno g 5,00, glicerina g 5,00, acido benzoico g 0,20, metilparaben g 0,09, propilparaben g 0,01, acido etilendiaminotetracetico g 0,01, acqua depurata q.b. 100

per la preparazione lozione 100 g di lozione contengono: principio attivo: ciclopiroxolamina g 1,00, altri componenti: esteri poliglicolici di acidi grassi (Xalifin 15) g 7,00, olio di silicone (350 cp) g 1,00, glicole propileno g 5,00, glicerina g 5,00, acido benzoico g 0,20, metilparaben g 0,09, propilparaben g 0,01, acido etilendiaminotetracetico g 0,01, acqua depurata q.b. 100

Indicazioni terapeutiche: micosi della pelle e delle unghie; vulvovaginiti micotiche da miceti sensibili alla ciclopiroxolamina.

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 1° giugno 1993

*Decreto n. 371/1993 del 18 maggio 1993*

Specialità medicinale «GLICAMIN» (sulfomucopolisaccaridi) capsule da 200 LRU.

Titolare A.I.C. La.Fa.Re S.r.l. Laboratorio farmaceutico, con sede legale e domicilio fiscale in Ercolano - Napoli, via Sac. Benedetto Cozzolino, 77, codice fiscale 00467860631

Produttore titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Ercolano - Napoli, via Sac. Benedetto Cozzolino, 77.

Confezioni autorizzate, codici, prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

50 capsule,

codice 027319019 (in base 10) 0U1QRC (in base 32),

prezzo: L. 43.500 (supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 182 del 4 agosto 1992). A tale prezzo si applica la riduzione prevista dal decreto-legge n. 100/1993,

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata.

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50% e con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (supplemento straordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985).

Composizione:

ogni capsula contiene principio attivo sulfomucopolisaccaridi 200 LRU (lipoproteina lipasi Releasing Unit), eccipienti: silice precipitata mg 30, olio vegetale idrogenato mg 100, lattosio mg 196,5, sodio laurilsolfato mg 3,5, elementi costitutivi la forma farmaceutica: gelatina mg 74, glicerina mg 10, titanio biossido mg 1, acqua mg 15

Indicazioni terapeutiche: patologia vascolare con rischio trombotico

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993

*Decreto n. 373/1993 del 18 maggio 1993*

Specialità medicinale «RESPACAL» (tulobuterolo) compresse da mg 2 e sciroppo allo 0,02%

Titolare A.I.C. Laboratori UCBS p.a. con sede e domicilio fiscale in Pianezza (Torino), via Praglia, 15, codice fiscale 00471770016

Produttore titolare A.I.C. nello stabilimento sito in Pianezza (Torino), via Praglia, 15

Confezioni autorizzate, codici, prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992.

30 compresse da 2 mg,

codice 026058014 (in base 10) 0SV78Y (in base 32),

prezzo L. 12.100,

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata,

flacone da 200 ml di sciroppo allo 0,02%,

codice 026058026 (in base 10) 0SV79B (in base 32),

prezzo L. 10.650,

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata.

I prezzi su indicati sono pubblicati nel supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 182 del 4 agosto 1992

Sugli stessi si applica la riduzione prevista dal decreto legislativo n. 100/1993.

Composizione:

ogni compressa divisibile contiene principio attivo tulobuterolo mg 2. Eccipienti: amido di mais mg 28, gomma arabica mg 2, carbossimetilcellulosa calcica mg 3, lattosio mg 44, stearato di magnesio mg 1,

100 ml di sciroppo contengono: principio attivo: tulobuterolo cloridrato g 0,020. Eccipienti: glicerolo g 9,45, metil-p-idrossibenzoato g 0,060, propil-p-idrossibenzoato g 0,015, colorante rosso Ponceau 4R (E124) g 0,0025, aroma fragola g 0,5255, acqua depurata g 10,0, sorbitolo soluzione 70% non cristallizzabile g 102,43.

Indicazioni terapeutiche: trattamento dell'asma bronchiale, broncopatia ostruttiva con componente asmatica.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

*Decreto n. 378/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «LIPOSTOP» (glucuronilglicosaminoglicano solfato), nelle forme e capsule da 150 ULS e da 250 ULS, alle condizioni di seguito specificate:

titolare A.I.C. Francia Farmaceutici S.r.l. - Industria farmaco biologica, con sede e domicilio fiscale in Milano, via dei Pestagalli, 7, codice fiscale 00798630158.

produttore: la produzione delle capsule di gelatina molle e l'incapsulamento sono effettuati dalla società Parmagel S.p.a. nello stabilimento sito in Lodi (Milano). Tutte le altre fasi produttive sono effettuate dalla società titolare dell'A.I.C., nello stabilimento consortile sito in Milano, via dei Pestagalli;

confezioni autorizzate, codici, prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

50 capsule da 150 ULS;

codice: 027949015 (in base 10) 0UNXYR (in base 32);

prezzo: L. 40.300,

classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata;

50 capsule da 250 ULS,

codice: 027949027 (in base 10) 0UNXZ3 (in base 32);

prezzo: L. 54.050;

classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata.

La quota di partecipazione alla spesa delle succitate confezioni è fissata nella misura del 50%, e con applicazione dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (supplemento straordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985).

I prezzi su indicati sono pubblicati nel supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 182 del 4 agosto 1992; sugli stessi si applica la riduzione prevista dal decreto-legge n. 100/1993.

Composizione:

ogni capsula da 150 ULS contiene: principio attivo: glucuronilglicosaminoglicano solfato ULS 150. Eccipienti: miglyol 812 mg 91,997, silice precipitata mg 3,300, sodiolaurilsarcosinato al 30% mg 6,660. Costituenti della capsula: gelatina mg 53,383, glicerolo mg 18,995, titanio biossido E 171 mg 2,016, etil-p-ossibenzoato sodico mg 0,224, propil-p-ossibenzoato sodico mg 0,112;

ogni capsula da 250 ULS contiene: principio attivo: glucuronilglicosaminoglicano solfato ULS 250. Eccipienti: miglyol 812 mg 81,261, silice precipitata mg 3,000, sodiolaurilsarcosinato al 30% mg 11. Costituenti della capsula: gelatina mg 53,383, glicerolo mg 18,995, clorofilla rameica 4% E 141 mg 1,500, titanio biossido E 171 mg 0,375, etil-p-ossibenzoato sodico mg 0,224, propil-p-ossibenzoato sodico mg 0,112;

indicazioni terapeutiche: patologie vascolari con rischio trombotico;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

*Decreto n. 379/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «ALFA KAPPA» compresse rivestite.

Titolare A.I.C.: Farma Biagini S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Castelvecchio Pascoli (Lucca), codice fiscale 00883180465.

Produttore: società titolare A.I.C. nello stabilimento consortile sito in Sant'Antimo (Napoli).

Confezione autorizzata, numero A.I.C., classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

100 compresse rivestite;

numero A.I.C.: 026363010 (in base 10) 0T4K42 (in base 32);

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

Composizione:

ogni compressa contiene: principi attivi: calcio cheto-isoleucina mg 67 (acido 2-oxo-3-metilpentanoico, sale di calcio), calcio cheto-leucina mg 101 (acido 2-oxo-4-metilpentanoico, sale di calcio), calcio cheto fenil-alanina mg 68 (acido 2-oxo-fenilpropanoico, sale di calcio), calcio cheto-valina mg 86 (acido 2-oxo-3-metilbutanoico, sale di calcio), calcio idrossi-metionina mg 59 (acido-DL-2-idrossi-4-metilbutanoico, sale di calcio), L-lisina monoacetato mg 105, L-treonina mg 53, L-istidina mg 38, L-tirosina mg 30; eccipienti: polivinilpirrolidone mg 30, talco mg 18, magnesio stearato mg 14, sodio carbossimetilcellulosa mg 14, Eudragit E/12,5 mg 15, Eudralac E/124 mg 0,4, titanio biossido mg 2, glicole polietilenico 6000 mg 0,4.

Indicazioni terapeutiche: Alfa Kappa è indicato nel trattamento dell'insufficienza renale cronica, integrato da una dieta ipoproteica ed ipercalorica. Ha inoltre indicazione come terapia alimentare nella disfunzione renale acuta.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

*Decreto n. 380/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «ISI F/2/ST» compresse rivestite.

Titolare A.I.C.: Istituto sierovaccinogeno italiano ISI S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Castelvecchio Pascoli (Lucca), codice fiscale 03350950634.

Produttore: società titolare A.I.C. nello stabilimento consortile sito in Sant'Antimo (Napoli).

Confezione autorizzata, numero A.I.C., classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

100 compresse rivestite;

numero A.I.C.: 026361016 (in base 10) 0T4H5S (in base 32);

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

Composizione:

ogni compressa contiene: principi attivi: calcio cheto-isoleucina mg 67 (acido 2-oxo-3-metilpentanoico, sale di calcio), calcio cheto-leucina mg 101 (acido 2-oxo-4-metilpentanoico, sale di calcio), calcio cheto fenil-alanina mg 68 (acido 2-oxo-fenilpropanoico, sale di calcio), calcio cheto-valina mg 86 (acido 2-oxo-3-metilbutanoico, sale di calcio), calcio idrossi-metionina mg 59 (acido-DL-2-idrossi-4-metilbutanoico, sale di calcio), L-lisina monoacetato mg 105, L-treonina mg 53, L-istidina mg 38, L-tirosina mg 30; eccipienti: polivinilpirrolidone mg 30, talco mg 18, magnesio stearato mg 14, sodio carbossimetilcellulosa mg 14, Eudragit E/12,5 mg 15, Eudralac E/124 mg 0,4, titanio biossido mg 2, glicole polietilenico 6000 mg 0,4.

Indicazioni terapeutiche: IS F/2/ST è indicato nel trattamento dell'insufficienza renale cronica, integrato da una dieta ipoproteica ed ipercalorica. Ha inoltre indicazione come terapia alimentare nella disfunzione renale acuta.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

*Decreto n. 381/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «RERIDOL SUBLINGUALE» (piroxicam) nella forma compresse sublinguali.

Titolare A.I.C.: Roerig farmaceutici italiana S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Latina, s.s. n. 156, km 47,400, codice fiscale 06320490581.

Produttore: R.P. Scherer Ltd nello stabilimento sito in Blagrove Swindon (U.K.).

Confezioni autorizzate, codici, prezzo, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

20 compresse sublinguali;

codice: 028437010 (in base 10) 0V3UJL (in base 32);

prezzo: L. 23.000 (supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 182 del 4 agosto 1992). A tale prezzo si applica la riduzione prevista dal decreto-legge n. 100/1993;

classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata.

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%.

Composizione:

principio attivo: piroxicam mg 20; eccipienti: gelatina mg 17,950, mannitolo mg 14,360, aspartame mg 0,250, acido citrico anidro mg 1,100.

Indicazioni terapeutiche: trattamento sintomatico delle affezioni reumatiche infiammatorie e degenerative; trattamento sintomatico degli stati dolorosi acuti quali il dolore post-operatorio, post-traumatico e la dismenorrea primaria.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992).

Altre condizioni: ciascun lotto importato in Italia deve essere accompagnato da attestazione del responsabile dei controlli effettuati nello stabilimento della società R.P. Scherer Ltd in Blagrove Swindon (U.K.).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

*Decreto n. 382/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «FLOLID» (nimesulide) compresse da 100 mg, compresse da 200 mg, granulato da 100 mg e supposte da 200 mg.

Titolare A.I.C.: Laboratorio farmaceutico C.T. S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Sanremo (Imperia), via Dante Alighieri, 71, codice fiscale 00071020085.

Produttore: titolare A.I.C. nello stabilimento sito in Sanremo (Imperia), via Dante Alighieri, 71. Le operazioni di imbustamento, limitatamente alla preparazione granulata, sono effettuate dalla società Scherer S.p.a. nello stabilimento sito in Aprilia (Latina).

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

30 compresse da 100 mg; codice: 028778013 (in base 10) 0VG7JX (in base 32); classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994;

15 compresse da 200 mg; codice: 028778025 (in base 10) 0VG7K9 (in base 32); classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994;

30 bustine di granulato da 100 mg; codice: 028778037 (in base 10) 0VG7KP (in base 32); classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994;

10 supposte da 200 mg; codice: 028778049 (in base 10) 0VG7LI (in base 32); classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

Per le preparazioni prescrivibili dal S.S.N. la quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%.

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N., il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili a carico del S.S.N.

## Composizione:

una compressa da 100 mg contiene: principio attivo: nimesulide mg 100; eccipienti: cellulosa microcristallina mg 330, amido di mais mg 150, lattosio mg 100, sodio lauril solfato mg 5, magnesio stearato mg 10, compritol 888 ATO mg 5;

una compressa da 200 mg contiene: principio attivo: nimesulide mg 200; eccipienti: cellulosa microcristallina mg 230, amido di mais mg 150, lattosio mg 100, sodio lauril solfato mg 5, magnesio stearato mg 10, compritol 888 ATO mg 5;

una bustina di granulato contiene: principio attivo: nimesulide mg 100; eccipienti: acido citrico monoidrato mg 25, poliossietilenglicole 400 mg 80, maltodestrina mg 40, aroma arancio mg 105, sorbitolo mg 1642, cetomacrogol 1000 mg 8;

una supposta contiene: principio attivo: nimesulide mg 200; eccipienti: gliceridi semisintetici mg 1200.

Indicazioni terapeutiche: stati flogistici dolorosi e non dolorosi, anche accompagnati da piresia, in particolare a carico dell'apparato osteoarticolare.

Classificazione ai fini della fornitura: «medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992)».

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993.

*Decreto n. 383/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «AVIRIN» (metisoprinolo) soluzione orale e lavanda vaginale.

Titolare A.I.C.: Eurofarmaco S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Roma, via Aurelia n. 58, codice fiscale 08138530582.

Produttore: società titolare A.I.C. nello stabilimento consortile sito in Roma, via Tiburtina n. 1496.

Confezioni autorizzate, codici, prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

20 bustine soluzione orale g 1;

codice: 028499010 (in base 10) 0V5R22 (in base 32);

prezzo: L. 20.100;

classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata.

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%, e con applicazione dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (S.S. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985).

10 bustine lavanda vaginale g 5;

codice: 028499022 (in base 10) 0V5R2G (in base 32);

prezzo: L. 39.850;

classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata.

I prezzi su indicati sono pubblicati nel S.O. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 182 del 4 agosto 1992. Sugli stessi si applica la riduzione prevista dal D.L. n. 100/1993.

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%.

## Composizione:

ogni bustina di soluzione orale contiene: principio attivo: metisoprinolo g 1; eccipienti: carbossimetil cellulosa sodica mg 50, saccarosio mg 5000, saccarina mg 50, glicirizzinato d'ammonio mg 50, aroma menta mg 60;

ogni bustina di lavanda vaginale contiene: principio attivo: metisoprinolo g 5; Eccipienti: cetrinide g 0,1, sodio cloruro g 4,5.

## Indicazioni terapeutiche:

Avirin soluzione orale viene indicato nella depressione del sistema immunocompetente, con riferimento particolare alle infezioni virali, quali le affezioni erpetiche;

Avirin, bustine per lavanda vaginale, viene indicato per il trattamento locale delle affezioni di origine virale, quali le affezioni erpetiche, sensibili al metisoprinolo.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993

*Decreto n. 384/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «RESURMIDE» (somatostatina) iniettabile liofilizzato da 3 mg.

Titolare A.I.C.: Istituto biochimico italiano Giovanni Lorenzini S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via Ripamonti, n. 332/4, codice fiscale 02578030153.

Produttore: società estera dott. Madaus GmbH nello stabilimento sito in Wasserburg (Germania).

Confezione autorizzata, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

1 fiala di liofilizzato da 3 mg;

codice: 029026010 (in base 10) 0VPTQU (in base 32);

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

Finché non diversamente stabilito dal CIP, la specialità medicinale è venduta al prezzo indicato dalla società titolare in L. 266.400.

Quest'ultima, peraltro, si è impegnata a vendere il prodotto agli ospedali ed enti pubblici a prezzi non superiori al 50% del prezzo che sarà stabilito dal CIP, applicando tale sconto minimo anche alle forniture intervenute prima della pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* del provvedimento del predetto Comitato.

Composizione: 1 fiala di liofilizzato contiene: somatostatina diacetato idrato, pari a somatostatina peptide libero 3 mg.

Indicazioni terapeutiche: gravi emorragie acute da ulcera gastrica, duodenale, gastroduodenale, da gastrite acuta erosiva od emorragica, da rottura di varici esofagee.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero e case di cura attrezzate al pronto intervento (art. 9 decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

*Decreto n. 385/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «NEVIRAN» (aciclovir) nelle forme compresse da 200 e 400 mg, sospensione 8% e crema 5%.

Titolare A.I.C.: Farmaceutici Coli S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Pomezia (Roma), via Campobello, 15, codice fiscale 00396790586.

Produttore: la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento consortile sito in Pomezia (Roma), via Campobello, 15.

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C., prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, della legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

1) 25 compresse 200 mg;

numero A.I.C.: 028425015 (in base 10) 0V3GTR (in base 32);

prezzo: L. 58.500;

classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata;

2) 25 compresse 400 mg;

numero A.I.C.: 028425027 (in base 10) 0V3GU3 (in base 32);

prezzo: L. 82.300;

classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata;

3) flacone 100 ml sospensione orale all'8%:

numero A.I.C.: 028425039 (in base 10) 0V3GUH (in base 32);

prezzo: L. 75.450;

classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata;

4) tubo crema 3 g al 5%:

numero A.I.C.: 028425041 (in base 10) 0V3GUY (in base 32);

prezzo: L. 13.150;

classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata.

I prezzi su indicati sono pubblicati nel supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 182 del 4 agosto 1992. Sugli stessi si applica la riduzione prevista dal D.L. n. 100/1993.

La quota di partecipazione alla spesa delle succitate confezioni è fissata nella misura del 50%, e con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (supplemento straordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985).

**Composizione:**

una compressa 200 mg contiene: principio attivo aciclovir 200 mg. Eccipienti: cellulosa microcrist; 50 mg, lattosio 90 mg, amido di mais 20 mg, polivinilpirrolidone 10 mg, magnesio stearato 5 mg, amido glicolato 25 mg.

una compressa 400 mg contiene principio attivo, aciclovir 400 mg. Eccipienti: cellulosa microcrist; 60 mg, lattosio 90 mg, amido di mais 30 mg, polivinilpirrolidone 10 mg, magnesio stearato 5 mg, amido glicolato 27 mg;

100 ml di sospensione contengono principio attivo aciclovir 8,00 g. Eccipienti: sorbitolo sol. 70% 31,50 g, glicerolo 15,00 g, gomma xantano 0,30 g, metile p-idrossibenzoato 0,10 g, propile p-idrossibenzoato 0,02 g, aroma arancio 0,05 g, acqua depurata q.b. a 100,00 ml.

100 g di crema contengono: principio attivo: aciclovir 5,000 g. Eccipienti: propilenglicole 40,000 g, polietilenglicole 36,200 g, alcool cetostearilico 8,000 g, sodio laurilsolfato 1,500 g, metile p-idrossibenzoato 0,025 g, propile p-idrossibenzoato 0,015 g, acqua depurata q.b. a 100,000 g.

Indicazioni terapeutiche crema, trattamento delle infezioni cutanee da Herpes Simplex (Herpes genitalis primario o ricorrente; Herpes labialis)

Indicazioni terapeutiche compresse e sospensione, per il trattamento delle infezioni da Herpes Simplex della pelle e delle mucose, compreso l'Herpes genitalis primario o ricorrente, per la soppressione delle recidive da Herpes Simplex nei pazienti immuno-compromessi, per la profilassi delle infezioni da Herpes Simplex nei pazienti immuno-compromessi; per il trattamento delle infezioni da Herpes Zoster

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art 4 del decreto legislativo n 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 1° giugno 1993.

**Decreto n. 386/1993 del 29 maggio 1993**

Specialità medicinale «FLUPRESS» (piridossalfosfato di buflo-medil) capsule da 100 e 200 mg.

Titolare A.I.C. D.R. Drug Research S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Milano, via Podgora, 9 - codice fiscale 09575490157.

Produttore, la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento consortile sito in Erba (Como)

Confezioni autorizzate, codici, prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, della legge n 67/1988, modificato dall'art 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992.

1) 30 capsule 100 mg:  
codice 027701010 (in base 10) 0UFCSL (in base 32),  
prezzo, L. 11 250,classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata.

2) 30 capsule 200 mg:  
codice: 027701022 (in base 10) 0UFCSY (in base 32),  
prezzo: L. 16 550,  
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata.

I prezzi su indicati sono pubblicati nel Supplemento ordinario alla Gazzetta Ufficiale n. 182 del 4 agosto 1992. Sugli stessi si applica la riduzione prevista dal decreto-legge n. 100/1993.

La quota di partecipazione alla spesa delle succitate confezioni è fissata nella misura del 50%.

Composizione:

ogni capsula 100 mg contiene principio attivo: piridossalfosfato di buflo-medil mg 100. Eccipienti: cellulosa microcristallina mg 50 mg, glicerilemonostearato mg 7,5, carbossimetilcellulosa mg 7,5,

capsula: gelatina mg 62, titanio biossido mg 1,2, eritrosina mg 0,003, indigotina mg 0,001, ossido ferro giallo mg 0,6, ossido ferro rosso mg 0,1, ossido ferro nero mg 0,02;

ogni capsula 200 mg contiene principio attivo: piridossalfosfato di buflo-medil mg 200. Eccipienti: cellulosa microcristallina mg 100, glicerilemonostearato mg 15, carbossimetilcellulosa mg 15,

capsula gelatina mg 77, titanio biossido mg 1,5, eritrosina mg 0,1, ossido ferro rosso mg 0,15, ossido ferro giallo mg 0,20,

Indicazioni terapeutiche: prevenzione e terapia di vasculopatia cerebrale e sintomatologia connessa, (labilità emotiva, difetti della memoria, risvegli notturni, vertigini, tonzili, acufeni, cefalea), arteriopatie periferiche e sintomatologia connessa (parestesie, crampi, estremità fredde, claudicatio intermittens, dolori a riposo)

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art 4 del decreto legislativo n 539 1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 1° giugno 1993

**Decreto n 387, 1993 del 29 maggio 1993**

Specialità medicinale «PIRXANE» (piridossalfosfato di buflo-medil) capsule da 100 e 200 mg.

Titolare A.I.C. Laboratorio Italiano Biochimico Farmaceutico Lisapharma S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Erba (Como), via Licinio, 11 - codice fiscale 00232040139

Produttore la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento consortile sito in Erba (Como), via Licinio, 11.

Confezioni autorizzate, codici, prezzi, classificazione ai sensi dell'art 19, comma 4, della legge n 67 1988, modificato dall'art 12, comma 1, del decreto legislativo n 539/1992

1) 30 capsule 100 mg:  
codice: 027047012 (in base 32) 0TTI 34 (in base 32),  
prezzo, L. 11 250,  
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata;

2) 30 capsule 200 mg:  
codice: 027047024 (in base 10) 0TTI 31 (in base 32);  
prezzo L. 16 550;  
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata

I prezzi su indicati sono pubblicati nel Supplemento ordinario alla Gazzetta Ufficiale n 182 del 4 agosto 1992. Sugli stessi si applica la riduzione prevista dal decreto-legge n. 100, 1993.

Per le succitate confezioni la quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito è fissata nella misura del 50%

Composizione

ogni capsula 100 mg contiene principio attivo piridossalfosfato di buflo-medil mg 100. Eccipienti: cellulosa microcristallina mg 50, glicerilemonostearato mg 7,5, carbossimetilcellulosa mg 7,5,

capsula: gelatina mg 62, titanio biossido mg 1,2, eritrosina mg 0,003, indigotina mg 0,001, ossido ferro giallo mg 0,6, ossido ferro rosso mg 0,1, ossido ferro nero mg 0,02,

ogni capsula 200 mg contiene principio attivo, piridossalfosfato di buflo-medil mg 200. Eccipienti: cellulosa microcristallina mg 100, glicerilemonostearato mg 15, carbossimetilcellulosa mg 15,

capsula: gelatina mg 77, titanio biossido mg 1,5, eritrosina mg 0,01, ossido ferro rosso mg 0,15, ossido ferro giallo mg 0,20,

Indicazioni terapeutiche prevenzione e terapia di vasculopatia cerebrale e sintomatologia connessa, (labilità emotiva, difetti della memoria, risvegli notturni, vertigini, tonzili, acufeni, cefalea), arteriopatie periferiche e sintomatologia connessa (parestesie, crampi, estremità fredde, claudicatio intermittens, dolori a riposo)

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art 4 del decreto legislativo n 539, 1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993

*Decreto n. 388/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «HAIMAFERONE» (interferon alfa naturale da leucociti umani normali) soluzione iniettabile da 3.000.000 U.I./1 ml e soluzione iniettabile da 6.000.000 U.I./1 ml.

Titolare A.I.C.: Aima-Derivati S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Castelvechio Pascoli (Lucca), - codice fiscale 00883190464.

Produttore: titolare dell'A.I.C. nello stabilimento consortile sito in Sant'Antimo (Napoli).

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, della legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

1) fiala-siringa da 3.000.000 U.I./1 ml;  
codice: 027930027 (in base 10) 0UNCFC (in base 32);  
classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza dal 1° gennaio 1994 e con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (supplemento straordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985);

1) fiala-siringa da 6.000.000 U.I./1 ml;  
codice: 027930039 (in base 10) 0UNCFR (in base 32);  
classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza dal 1° gennaio 1994 e con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (supplemento straordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985).

Ai sensi dell'art. 10, comma 2, del decreto-legge n. 463/83 non è dovuta alcuna quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito.

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità dal S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili a carico del S.S.N.

## Composizione:

una fiala-siringa da 1 ml da 3.000.000 di U.I. contiene: principio attivo: interferone umano di tipo Alfa da leucociti U.I. 3.000.000. Stabilizzanti: soluzione fisiologica tamponata a pH 7,2 con tampone fosfato 0,15 M q.b. a 1 ml;

una fiala-siringa da 1 ml da 6.000.000 di U.I. contiene: principio attivo: interferone umano di tipo Alfa da leucociti U.I. 6.000.000. Stabilizzanti: soluzione fisiologica tamponata a pH 7,2 con tampone fosfato 0,15 M q.b. a 1 ml.

Indicazioni terapeutiche: Haimaferone in forma iniettabile è indicato nel trattamento di:

a) neoplasie del sistema linfatico ed emopoietico:  
leucemia a cellula capellute (Tricoleucemia);  
mieloma multiplo: terapia di mantenimento per i pazienti in remissione obiettiva della malattia dopo trattamento di induzione;  
linfoma non Hodgkin: nel linfoma follicolare ad elevata massa neoplastica come integrazione della chemioterapia con doxorubicina, ciclofosfamide, teniposide e prednisolone;  
micosi fungoide;  
leucemia mieloide cronica;

b) neoplasie solide:  
sarcoma di Kaposi nei pazienti affetti da AIDS (sindrome da immunodeficienza acquisita) senza storia di infezioni opportunistiche;  
sensibile giovamento è stato riscontrato in una parte di pazienti affetti da carcinoma renale e melanoma maligno;

c) malattie virali:  
epatite B: trattamento di pazienti adulti con epatite cronica attiva B che presentano markers di replicazione virale, ad esempio positivi per HBV-DNA, DNA polimerasi o HB c Ag;  
epatite cronica non-A non-B: riduzione a breve termine dell'attività della malattia in pazienti adulti con epatite cronica attiva non-A non-B con elevati enzimi epatici e senza scompenso epatico. Non sono dimostrati benefici a lungo termine sui quadri clinico ed istologico; condilomatosi acuminata.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri (art. 8 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

*Decreto n. 389/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «BIAFERONE» (interferon alfa naturale da leucociti umani normali) soluzione iniettabile da 3.000.000 U.I./1 ml e soluzione iniettabile da 6.000.000 U.I./1 ml.

Titolare A.I.C.: Farma Biagini S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Castelvechio Pascoli (Lucca), - codice fiscale 00883180465.

Produttore: titolare dell'A.I.C. nello stabilimento consortile sito in Sant'Antimo (Napoli) - S.S. 7-bis km 19,500.

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, della legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

1) fiala-siringa da 3.000.000 U.I./1 ml;  
codice: 027929025 (in base 10) 0UNBG1 (in base 32);  
classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza dal 1° gennaio 1994 e con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (supplemento straordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985);

1) fiala-siringa da 6.000.000 U.I./1 ml;  
codice: 027929037 (in base 10) 0UHBGF (in base 32);  
classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza dal 1° gennaio 1994 e con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (supplemento straordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985).

Ai sensi dell'art. 10, comma 2, del decreto legge n. 463/83 non è dovuta alcuna quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito.

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità dal S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili a carico del S.S.N.

## Composizione:

una fiala-siringa da 1 ml da 3.000.000 di U.I. contiene: principio attivo: interferone umano di tipo Alfa da leucociti U.I. 3.000.000. Stabilizzanti: soluzione fisiologica tamponata a pH 7,2 con tampone fosfato 0,15 M q.b. a 1 ml;

una fiala-siringa da 1 ml da 6.000.000 di U.I. contiene: principio attivo: interferone umano di tipo Alfa da leucociti U.I. 6.000.000. Stabilizzanti: soluzione fisiologica tamponata a pH 7,2 con tampone fosfato 0,15 M q.b. a 1 ml.

Indicazioni terapeutiche: Biaferone in forma iniettabile è indicato nel trattamento di:

a) neoplasie del sistema linfatico ed emopoietico:  
leucemia a cellule capellute (Tricoleucemia);  
mieloma multiplo: terapia di mantenimento per i pazienti in remissione obiettiva della malattia dopo il trattamento di induzione;  
linfoma non Hodgkin: nel linfoma follicolare ad elevata massa neoplastica come integrazione della chemioterapia con doxorubicina, ciclofosfamide, teniposide e prednisolone;  
micosi fungoide;  
leucemia mieloide cronica;

b) neoplasie solide:  
sarcoma di Kaposi nei pazienti affetti da AIDS (sindrome da immunodeficienza acquisita) senza storia di infezioni opportunistiche;  
sensibile giovamento è stato riscontrato in una parte di pazienti affetti da carcinoma renale e melanoma maligno;

**c) malattie virali:**

epatite B: trattamento di pazienti adulti con epatite cronica attiva B che presentano markers di replicazione virale, ad esempio positivi per HBV-DNA, DNA polimerasi o HBe e Ag,

epatite cronica non-A non-B: riduzione a breve termine dell'attività della malattia in pazienti adulti con epatite cronica attiva non-A non-B con elevati enzimi epatici e senza scompenso epatico. Non sono dimostrati benefici a lungo termine sui quadri clinico ed istologico, condilomatosi acuminata

Classificazione ai fini della fornitura medicinale vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri (art 8 del decreto legislativo n 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 1° giugno 1993

*Decreto n 398/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «TENOXOI» (neltenevina) nelle forme compresse x mg 37,4, bustine uso orale x mg 37,4, sospensione allo 0,748%, supposte da mg 19,4 per bambini e supposte da mg 38,8 per adulti.

Titolare A I C Pulitzer Italiana S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Roma, via Tiburtina, 1002/1004, codice fiscale 03589790587

Produttore la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Roma, via Tiburtina, 1004

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C., prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, della legge n 67/1988, modificato dall'art 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

1) 30 compresse da mg 37,4  
numero A I C : 027467024 (in base 10) 0U678J (in base 32),  
prezzo: L 34 800,  
classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata,

2) 30 bustine da mg 37,4 uso orale:  
numero A I C 027467048 (in base 10) 0U6798 (in base 32),  
prezzo: L 34 800;  
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata,

3) flacone x ml 120 di sospensione allo 0,748%,  
numero A I C 027467063 (in base 10) 0U679R (in base 32),  
prezzo L 29 400,  
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata

I prezzi su indicati sono pubblicati nel supplemento ordinario alla Gazzetta Ufficiale n 182 del 4 agosto 1992. Sugli stessi si applica la riduzione prevista dal decreto legge n 100/1993;

4) 10 supposte da mg 19,4  
numero A I C 027467075 (in base 10) 0U67B3 (in base 32),  
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.,

5) 10 supposte da mg 38,8  
numero A I C 027467087 (in base 10) 0U67B11 (in base 32),  
classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

Per le tre confezioni prescrivibili dal S.S.N. con decorrenza immediata la quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito è fissata nella misura del 50%

**Composizione:**

ogni compressa da mg 37,4 contiene principio attivo neltenevina monoidrato mg 37,4. Eecipienti: cellulosa microcristallina F U mg 310,6, magnesio stearato F U mg 2,0

ogni bustina da 37,4 contiene principio attivo neltenevina monoidrato mg 37,4. Eecipienti: saccarosio F U mg 2 760, sodio citrato F.U mg 150, acido silicico F U mg 10, saccarina sodica F U mg 28, aroma ciliegia mg 15,

ogni flacone da ml 120 di sospensione allo 0,748% contiene principio attivo, neltenevina monoidrato g 0 898. Eecipienti: gomma xantan g 0,550, sodio fosfato bibasico F U g 1,160, potassio fosfato monobasico F U g 0,011, sorbitolo soluzione al 70% F U ml 72, sodio citrato F U g 0,320, metile p-idrossibenzoato F U g 0,180, propile p-idrossibenzoato F U g 0,018, aroma amarena g 0 015 acqua depurata F U. q b a ml 120,

ogni supposta da mg 19,4 contiene principio attivo neltenevina cloridrato mg 19,4. Eecipienti: esteri gliceridi di acidi grassi saturi mg 930 6,

ogni supposta da mg 38,8 contiene principio attivo neltenevina cloridrato mg 38,8. Eecipienti: esteri gliceridi di acidi grassi saturi mg 1 861,2

Indicazioni terapeutiche: trattamento delle turbe della secrezione nelle affezioni broncopulmonari acute e croniche

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art 4 del decreto legislativo n 539 1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 1° giugno 1993

*Decreto n 399 1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «ALVOTEN» (neltenevina) nelle forme compresse x mg 37,4, bustine uso orale x mg 37,4, sospensione allo 0,748%, supposte da mg 19,4 e supposte da mg 38,8.

Titolare A.I.C., Istituto biochimico italiano Giovanni Lorenzini S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via G Ripamonti, 332/4, codice fiscale 02578030153

Produttore la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Aprilia (Latina)

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C., prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, della legge n.67 1988, modificato dall'art 12, comma 1, del decreto legislativo n 539 1992

1) 30 compresse da mg 37,4  
numero A I C 027394028 (in base 10) 0U3ZZD (in base 32),  
prezzo L 34 800,  
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata,

2) 30 bustine da mg 37,4 uso orale  
numero A.I.C. 027394042 (in base 10) 0U 3ZZU (in base 32),  
prezzo L 34 800,  
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata

3) flacone x ml 120 di sospensione allo 0,748%  
numero A I C 027394067 (in base 10) 0U400M (in base 32),  
prezzo L 29.400,  
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata

I prezzi su indicati sono pubblicati nel supplemento ordinario alla Gazzetta Ufficiale n 182 del 4 agosto 1992. Sugli stessi si applica la riduzione prevista dal decreto-legge n 100 1993.

4) 10 supposte da mg 19,4  
numero A I C 027394079 (in base 10) 0U400Z (in base 32)  
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.,

5) 10 supposte da mg 38,8  
numero A I C 027394081 (in base 10) 0U4011 (in base 32)  
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

Per le tre confezioni prescrivibili dal S.S.N. con decorrenza immediata la quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito è fissata nella misura del 50%

**Composizione:**

ogni compressa da mg 37,4 contiene principio attivo neltenevina monoidrato mg 37,4. Eecipienti: cellulosa microcristallina mg 310 6 magnesio stearato mg 2,

ogni bustina da mg 37,4 contiene: principio attivo: neltenexina monoidrato mg 37,4. Ecciipienti: saccarosio mg 2.760, sodio citrato mg 150, acido silicico mg 10, saccarina sodica mg 28, aroma pesca mg 15;

ogni flacone da ml 120 di sospensione allo 0,748% contiene: principio attivo: neltenexina monoidrato mg 898. Ecciipienti: gomma xantan mg 550, sodio fosfato bibasico 12 H<sub>2</sub>O mg 1160, potassio fosfato monobasico mg 11, sorbitolo soluzione al 70% ml 72, sodio citrato mg 320, metile p-idrossibenzoato mg 180, propile p-idrossibenzoato mg 18, aroma anarrena mg 15, acqua depurata q.b. a ml 120;

ogni supposta da mg 19,4 contiene: principio attivo: neltenexina cloridrato mg 19,4. Ecciipienti: esteri gliceridi di acidi grassi saturi mg 930,6;

ogni supposta da mg 38,8 contiene: principio attivo: neltenexina cloridrato mg 38,8. Ecciipienti: esteri gliceridi di acidi grassi saturi mg 1.861,2.

Indicazioni terapeutiche: trattamento delle turbe della secrezione nelle affezioni broncopulmonari acute e croniche.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

*Decreto n. 400/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «LATTULOSIO ZETA» granulare per uso orale.

Titolare A.I.C.: Zeta farmaceutici S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Vicenza, via Mentana, 38, codice fiscale 00330790247.

Produttore: titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Sandrigo (Vicenza).

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, della legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

- 1) 30 bustine da 3 g di granulare per uso orale:  
codice: 027703014 (in base 10), 0UFFR6 (in base 32);  
classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;
- 2) 20 bustine da 10 g di granulare per uso orale:  
codice: 027703026 (in base 10), 0UFFRL (in base 32);  
classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

Composizione:

ogni bustina da 3 g contiene: principio attivo: lattulosio 3,00 g. Ecciipiente: aroma frutti misti FI 15570 0,03 g;

ogni bustina da g 10 contiene: principio attivo: lattulosio 10,00 g. Ecciipiente: aroma frutti misti FI 15570 0,10 g.

Indicazioni terapeutiche: trattamento e profilassi delle sindromi da iperproduzione endogena di ammoniacca, dell'encefalopatia epatica cronica e delle sindromi conseguenti a dismicrobismi della flora batterica intestinale.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

*Decreto n. 401/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «LATTULOSIO GIULIANI» (lattulosio) granulare per uso orale.

Titolare A.I.C.: Giuliani S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via Palagi n. 2, codice fiscale 00752450155.

Produttore: titolare A.I.C. nello stabilimento sito in Cernusco sul Naviglio (Milano).

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

- 1) 30 bustine da 3 g di granulare per uso orale:  
codice: 027302013 (in base 10) 0U163X (in base 32);  
classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;
- 2) 20 bustine da 10 g di granulare per uso orale:  
codice: 027302025 (in base 10) 0U1649 (in base 32);  
classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N..

Composizione:

ogni bustina da 3 g contiene: principio attivo: lattulosio 3,00 g; ecciipiente: aroma frutti misti FI 15570 0,03 g;

ogni bustina da 10 g contiene: principio attivo: lattulosio 10,00 g; ecciipiente: aroma frutti misti FI 15570 0,10 g.

Indicazioni terapeutiche: trattamento e profilassi delle sindromi da iperproduzione endogena di ammoniacca, dell'encefalopatia epatica cronica e delle sindromi conseguenti a dismicrobismi della flora batterica intestinale.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

*Decreto n. 402/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «INDOM» (indometacina) nella forma collirio.

Titolare A.I.C.: Industria terapeutica splendore officina oftalmoterapica alfa intes di Gelsomino Mario, con sede e domicilio fiscale in Casoria (Napoli), via F.lli Bandiera n. 26, codice fiscale GLSMRA33T07A509D.

Produttore: la società titolare A.I.C. nello stabilimento sito in Casoria (Napoli), via F.lli Bandiera n. 26.

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

- 1) 30 monodosi collirio 0,5 ml:  
codice: 028464016 (in base 10) 0V4NWI (in base 32);  
classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;
- 2) flacone collirio 7 ml:  
codice: 028464028 (in base 10) 0V4NWW (in base 32);  
classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N..

Composizione: principio attivo: indometacina mg 500; ecciipienti: olio di ricino q.b. a ml 100.

Indicazioni terapeutiche: per mantenere la midriasi e come antiflogistico locale nella profilassi dell'edema maculare cistoide negli interventi di estrazione chirurgica del cristallino.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

*Decreto n. 403/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «DEXOLINE» soluzione oftalmica da 5 ml.

Titolare A.I.C.: Ciba Vision S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Marcon (Venezia), via E. Mattei n. 17, codice fiscale 01637810126.

Produttore: Dispersa AG nello stabilimento sito in Hettlingen (Svizzera).

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

- flacone contagocce da 5 ml:  
codice: 028777011 (in base 10) 0VG6KM (in base 32);  
classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

Altre condizioni: la specialità medicinale deve essere destinata all'impiego nel solo territorio italiano.

Composizione: 1 ml di collirio contiene: cloramfenicolo 5 mg, desametasone sodio fosfato 1,0 mg, tetrizolina cloridrato 0,25 mg; eccipienti: mertiolato sodico 0,02 mg, macrogol 400 80 mg, acido borico 18,0 mg, trometamina 5,0 mg, alfa tocoferolo acetato concentrato dispersibile in acqua 10,0 mg, idrossipropilmetilcellulosa 2,0 mg, acqua per preparazioni iniettabili q.b. a 1 ml.

Indicazioni terapeutiche: Dexoline è indicato nel trattamento delle affezioni infiammatorie del segmento anteriore dell'occhio quando sia richiesta una terapia a base di corticosteroidi e vasocostrittori e quando esista una infezione o il rischio di infezioni.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

*Decreto n. 405/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «CLISMA BIEFFE MEDITAL», soluzione sterile in sacca Clear-Flex da 133 ml, alle condizioni di seguito specificate.

Titolare A.I.C.: Bieffe Medital S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Grosotto (Sondrio), via Nuova Provinciale, codice fiscale 09469610159.

Produttore: la società titolare A.I.C. nello stabilimento sito in Grosotto (Sondrio).

Confezione autorizzata, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

soluzione sterile in sacca Clear-Flex da 133 ml:  
codice: 028996015 (in base 10) 0VNWFH (in base 32);  
classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

Composizione: 100 ml di soluzione contengono: componenti attivi: sodio fosfato monobasico biidrato g 18,0; sodio fosfato bibasico dodecaidrato g 8,0; altri componenti: acqua per preparazioni iniettabili q.b. a ml 100.

Indicazioni terapeutiche: stitichezza, svuotamento programmato del colon in medicina, chirurgia, ostetricia, radiologia, rettoscopia.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica, medicinale da banco o di automedicazione (art. 3 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

Con i decreti ministeriali di seguito elencati è stata concessa, alle condizioni appresso specificate, l'autorizzazione all'immissione in commercio delle sottoindicate nuove forme farmaceutiche di specialità medicinale:

*Decreto n. 390/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «LENIDOLOR» (acido meclofenamico), gocce per uso orale e gel (nuove forme farmaceutiche di specialità medicinale già autorizzata).

Titolare A.I.C.: A. Menarini industrie farmaceutiche S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Firenze, via Sette Santi n. 3, codice fiscale 00395270481.

Produttore: titolare A.I.C. nello stabilimento sito in Firenze, via Sette Santi n. 3 e Parke Davis S.p.a. nello stabilimento sito in Lainate (Milano).

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

flacone contagocce da 30 ml:  
codice: 026410074 (in base 10) 0T5Z2U (in base 32);  
classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994;

tubo da 50 g di gel:  
codice: 026410086 (in base 10) 0T5Z36 (in base 32);  
classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994.

La quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito è fissata nella misura del 50%.

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili dal S.S.N.

Composizione:

gocce: 1 ml contiene: acido meclofenamico 70 mg; eccipienti: etere monoetilico del dietilenglicole 560 mg, polietilenglicole 400 420 mg, polisorbato 80 7 mg, saccarina 4,2 mg, aroma arancio 4,2 mg, aroma menta 0,5 mg;

100 g di gel contengono: acido meclofenamico 5,0 g; eccipienti etere monoetilico del dietilenglicole 35,0 g, polietilenglicole 400 27,5 g, alcool 30,4 g, carbomer 940 2,1 g.

Indicazioni terapeutiche:

Lenidolor gel: mialgie, lombalgie, torcicollo, tendiniti, tenosinoviti, borsiti fibromiositi, periartriti, strappi muscolari, distorsioni, contusioni, ematomi ed edemi traumatici e post-chirurgici. coadiuvante di terapie ortopedico/riabilitative.

Lenidolor gocce: sindromi dolorose lievi e moderate, dismenorrea primaria, trattamento delle forme acute e croniche di artrite reumatoide, osteoartrite.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

*Decreto n. 406 1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «MOVENS» (acido meclofenamico) nelle forme gocce e gel (nuove forme farmaceutiche di specialità medicinale già autorizzata).

Titolare A.I.C.: Inverni della Beffa S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Milano, via Ripamonti n. 99, codice fiscale 07834970159.

Produttore: per la forma gel: la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Milano, via Ripamonti n. 99; per la forma gocce la società Parke Davis nello stabilimento sito in Lainate (Milano).

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

1) flacone contagocce da 30 ml:  
codice: 025876057 (in base 10) 0SPPLT (in base 32);  
classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994;

2) tubo gel 50 g:  
codice: 025876069 (in base 10) 0SPPM5 (in base 32);  
classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994.

La quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito è fissata nella misura del 50%.

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili dal S.S.N.

Composizione:

1 ml contiene: principio attivo: acido meclofenamico 70,0 mg; altri componenti: etere monoetilico del dietilenglicole 560,0 mg, polietilenglicole 400 420,0 mg, polisorbato 80 7,0 mg, saccarina 4,2 mg, aroma arancio 4,2 mg, aroma menta 0,5 mg, 1 goccia = 3,33 mg;



Ai sensi dell'art. 10, comma 2, del decreto-legge n. 463/83 non è dovuta alcuna quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito.

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità dal S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili a carico del S.S.N.

#### Composizione:

una fiala-siringa da 1 ml da 3.000.000 di U.I. contiene: principio attivo: interferone umano di tipo Alfa da leucociti U.I. 3.000.000; stabilizzanti: soluzione fisiologica tamponata a pH 7,2 con tampone fosfato 0,15 m q.b. a 1 ml;

una fiala-siringa da 1 ml da 6.000.000 di U.I. contiene: principio attivo: interferone umano di tipo Alfa da leucociti U.I. 6.000.000; stabilizzanti: soluzione fisiologica tamponata a pH 7,2 con tampone fosfato 0,15 m q.b. a 1 ml.

Indicazioni terapeutiche: l'interferone in forma iniettabile è indicato nel trattamento di:

a) Neoplasie del sistema linfatico ed emopoietico:  
leucemia a cellule capellute (Tricoleucemia);  
mieloma multiplo: terapia di mantenimento per i pazienti in remissione obiettiva della malattia dopo trattamento di induzione;  
linfoma non Hodgkin; nel linfoma follicolare ad elevata massa neoplastica come integrazione della chemioterapia con doxorubicina, ciclofosfamide, teniposide e prednisolone;  
micosi fungoide;  
leucemia mieloide cronica;

b) Neoplasie solide:  
sarcoma di Kaposi nei pazienti affetti da AIDS (sindrome da immunodeficienza acquisita) senza storia di infezioni opportunistiche;  
sensibile giovamento è stato riscontrato in una parte di pazienti affetti da carcinoma renale e melanoma maligno;

c) Malattie virali:  
epatite B: trattamento di pazienti adulti con epatite cronica attiva B che presentano markers di replicazione virale, ad esempio positivi per HBV-DNA, DNA polimerasi o HB e Ag;  
epatite cronica non-A non-B: riduzione a breve termine dell'attività della malattia in pazienti adulti con epatite cronica attiva non-A non-B con elevati enzimi epatici e senza scompenso epatico. Non sono dimostrati benefici a lungo termine sui quadri clinico ed istologico;  
condilomatosi acuminata.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri (art. 8 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

Con i decreti ministeriali di seguito elencati è stata concessa, alle condizioni appresso specificate, l'autorizzazione all'immissione in commercio di nuove confezioni delle sottoindicate specialità medicinali.

#### Decreto n. 374/1993 del 18 maggio 1993

Specialità medicinale: «NICOTINELL TTS» (nicotina) nella forma e confezioni: 21 cerotti transdermici da 10, 20 e 30 cm<sup>2</sup> (nuove confezioni di prodotto già registrato).

Titolare A.I.C.: Ciba Geigy S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Origgio (VA), s.s. 233, km 20,5 - cod. fisc. 00826480154.

Produttore: Lis Lohmann Therapeutic System nello stabilimento sito in Neuwied (Germania).

Operazioni terminali di confezionamento e controlli: società Ciba Geigy Ltd nello stabilimento sito in Basilea (Svizzera).

Operazioni terminali di confezionamento: società Laboratoires Ciba Geigy nello stabilimento sito in Huningue (Francia).

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

1) 21 cerotti TTS da 10 cm<sup>2</sup>;  
codice 027956073 (in base 10) 0UP4V9 (in base 32);  
classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;

2) 21 cerotti TTS da 20 cm<sup>2</sup>;  
codice 027956085 (in base 10) 0UP4VP (in base 32);  
classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;

3) 21 cerotti TTS da 30 cm<sup>2</sup>;  
codice 027956097 (in base 10) 0UP4W1 (in base 32);  
classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;

#### d) composizione:

1 cerotto TTS 10 che libera 7 mg ca. di nicotina nelle 24 ore contiene: nicotina 17,5 mg. Eccipienti: eudragit E 100 12,5 mg;

1 cerotto TTS 20 che libera 14 mg ca. di nicotina nelle 24 ore contiene: nicotina 35 mg. Eccipienti: eudragit E 100 25 mg;

1 cerotto TTS 30 che libera 21 mg ca. di nicotina nelle 24 ore contiene: nicotina 52,5 mg. Eccipienti: eudragit E 100 37,5 mg;

e) indicazioni terapeutiche: Nicotinell TTS è indicato come coadiuvante nella disassuefazione dal tabagismo;

f) classificazione ai fini della fornitura: medicinale non soggetto a prescrizione medica - medicinale da banco o di automedicazione (art. 3 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

#### Decreto n. 375/1993 del 18 maggio 1993

Specialità medicinale: «IOPAMIRO» (iopamidolo) preparazioni iniettabili tipo «300» e tipo «370» nella confezione: flacone da 200 ml (nuove confezioni di specialità medicinale già autorizzata).

Titolare A.I.C.: Bracco S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via E. Folli n. 50 - cod. fisc. 00825120157.

Produttore: titolare A.I.C. nello stabilimento consortile sito in Milano, via E. Folli n. 50.

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

«300» 1 flacone iniettabile da 200 ml;  
codice: 024425151 (in base 10) 0R9DPZ (in base 32);  
classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;

«370» 1 flacone iniettabile da 200 ml;  
codice: 024425163 (in base 10) 0R9DQC (in base 32);  
classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

Finché non diversamente stabilito dal CIP, le confezioni delle preparazioni suddette sono vendute al prezzo indicato dalla società titolare, rispettivamente di L. 915.000 e di L. 1.130.000. Quest'ultima, peraltro, si è impegnata a vendere il prodotto agli ospedali e agli altri istituti pubblici a prezzi non superiori al 50% del prezzo che sarà stabilito dal CIP, applicando tale sconto minimo anche alle forniture intervenute prima della pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* del provvedimento del predetto comitato.

#### Indicazioni terapeutiche:

«IOPAMIRO» «200», «300» e «370» trovano indicazione in: neuroradiologia: mieloradiolografia, cisternografia e ventricolografia. Angiografia: arteriografia cerebrale, arteriografia coronarica, aortografia toracica, aortografia addominale, angiocardigrafia, arteriografia selettiva viscerale, arteriografia periferica, flebografia. Angiografia a sottrazione digitale (D.S.A.): D.S.A. delle arterie cerebrali, D.S.A. delle arterie periferiche, D.S.A. addominale. Urografia: urografia endovenosa. Potenziamento del contrasto in T.A.C. Artrografia. Fistulografia; «IOPAMIRO» «150» trova indicazione in radiologia pediatrica, angiografia digitale.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale utilizzabile in ospedali, in cliniche, in case di cura e in studi specialistici (art. 9 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

Con i provvedimenti di seguito elencati sono state apportate le sottoindicate modifiche ad autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali.

*Decreto n. 377/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «AMICO» 10 flaconcini orali 20 ml.

Titolare A.I.C.: Laboratorio farmaceutico S.I.T. S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Mede (Pavia), via Cavour n. 70 - cod. fisc. 01108720598.

Modifica apportata:

classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4 legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;

numero di codice: 10 flaconcini orali 20 ml;  
codice 022287039 (in base 10) 0P84PZ (in base 32).

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale non soggetto a prescrizione medica - medicinale da banco o di automedicazione (art. 3 del decreto legislativo n. 539/1992).

Indicazioni terapeutiche: stati di deperimento e convalescenze

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° agosto 1993.

I lotti già prodotti contraddistinti dai numeri di codice in precedenza attribuiti non possono essere più venduti.

*Decreto n. 392/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «DIFOSFONAL» (disodio clodronato):

6 fiale mg 100;  
codice 026510014 (in base 10) 0T90PY (in base 32);

12 fiale mg 100;  
codice 026510026 (in base 10) 0T90QB (in base 32);

6 fiale mg 300;  
codice 026510038 (in base 10) 0Y90QQ (in base 32);

12 fiale mg 300;  
codice 026510040 (in base 10) 0T90QS (in base 32);

10 capsule mg 400;  
codice 026510053 (in base 10) 0T90R5 (in base 32).

Titolare A.I.C.: Benedetti S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Pisa, piazza Carrara, 19 - codice fiscale 00761810506.

Modifiche apportate:

titolare A.I.C.: nuovo titolare A.I.C.: S.p.a. - Società prodotti antibiotici S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Milano, via Biella, 8 - codice fiscale 00747030153.

Produttore: la specialità medicinale è ora prodotta e controllata dalla società Istituto Gentili S.p.a. nello stabilimento sito in Pisa, via Sant'Antonio, 61.

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

*Decreto n. 393/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «ULCESTOP» (cimetidina) 50 compresse da 200 mg; codice: 024104022 (in base 10) 0QZM2Q (in base 32).

Titolare A.I.C.: Metapharma S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Aprilia (Latina), via Pontina, 100 - codice fiscale 01557840590.

Modifiche apportate:

denominazione della specialità medicinale: la specialità medicinale è ora denominata «Neo Gastrasil» (cimetidina).

Titolare A.I.C.: nuovo titolare A.I.C. Schiapparelli Searle S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Monza (Milano), via Osculati, 9 - codice fiscale 03240960587. La specialità medicinale continua ad essere prodotta e controllata dalla società Metapharma S.r.l. nello stabilimento sito in Aprilia (Latina), via Pontina, 86.

Numeri di codice:

50 compresse da 200 mg;  
codice: 029025018 (in base 10) 0VPSRU (in base 32).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

I lotti già prodotti non possono essere più venduti a decorrere dal 1° gennaio 1994.

*Decreto n. 394/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «XIMADERM» tubo da g 30 di pomata al 5%.

Titolare A.I.C.: Wharton S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Bologna, via Ragazzi del '99 n. 5 - codice fiscale 00878760370.

Modifiche apportate:

denominazione della specialità medicinale: la specialità medicinale è ora denominata «Dermodis».

Titolare A.I.C.: nuovo titolare A.I.C.: Farmades S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Roma, via di Tor Cervara n. 282, codice fiscale 00400380580.

Produttore: la produzione continua ad essere effettuata dalla società Wharton nello stabilimento consortile sito in Alanno (Pescara).

Numeri di codice:

027040031 (in base 10) 0TT68Z (in base 32).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

I lotti già prodotti recanti il codice in precedenza attribuito, non possono essere più venduti a partire dal 1° gennaio 1994.

*Decreto n. 395/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «DIAPATOL» nella forma 30 capsule - codice 021972017 (in base 10) 0NYKIK (in base 32).

Titolare A.I.C.: Laboratori Delalande Isnardi S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Imperia, via XXV Aprile, 69 - codice fiscale 00487310013.

Modifiche apportate:

titolare A.I.C.: nuovo titolare A.I.C.: Teofarma S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Valle Salimbene (Pavia), via F.lli Cervi, 8 - codice fiscale 01423300183.

Produttore: la società ora titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Pavia, viale Certosa, 8/A.

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

*Decreto n. 396/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «SILIMARIN B» - confetti.

Titolare A.I.C.: Benedetti S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Pisa, piazza Carrara, 19 - codice fiscale 00761810506.

Modifiche apportate:

denominazione della specialità medicinale: la specialità medicinale è ora denominata: Silimarin (silimarina) a seguito di eliminazione del complesso B.

Composizione: la composizione autorizzata è ora la seguente: una compressa rivestita contiene: principio attivo: estratto di Cardo Mariano contenente 200 mg di flavonoidi come silimarina. Eccipienti della compressa: amido di mais mg 60, mannitolo mg 30, cellulosa microcristallina mg 30, metilcellulosa mg 6,00, magnesio stearato mg 4,00. Eccipienti del rivestimento: alcool cetilico mg 0,60, etilcellulosa mg 6,40, idrossipropilmetilcellulosa mg 7,32, polietilenglicole 400 mg 0,24, polisorbato 80 mg 0,73, sodiolarilsolfato mg 0,30, titanio biossido mg 2,54, triacetina (gliceriltriacetato) mg 1,87.

Preparazioni e confezioni: in sostituzione della forma confetti nella confezione da 40 e da 60 confetti delle quali sono revocate le autorizzazioni all'immissione in commercio e autorizzata la forma compresse rivestite nella confezione da 30 compresse

Numeri di codice

30 compresse rivestite;  
codice 023774033 (in base 10) 0QPJUK (in base 32)

Decorrenza di efficacia del decreto 1° giugno 1993

Le confezioni da 40 e 60 confetti già prodotti non possono essere venduti dal 1° gennaio 1994.

*Decreto n. 397/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «GAMMA-TET» (immunoglobulina umana antitetanica) nelle forme: iniettabile uso intramuscolare da U.I. 250 e da U.I. 500

Titolare A.I.C.: Behringwerke AG di Marburg Lahn (Repubblica Federale di Germania), rappresentata in Italia dall'Istituto Behring S.p.a. con sede e domicilio fiscale in Scoppito (L'Aquila), s.s. 17, km 22 - codice fiscale 00142090661.

**Modifiche apportate:**

denominazione della specialità medicinale la specialità medicinale è ora denominata «GAMMA TET P»,

modalità di produzione: la società titolare dell'A.I.C. è autorizzata a modificare il processo produttivo (inserimento di una fase di termotrattamento) della specialità medicinale sopra indicata. Conseguentemente sulle etichette la denominazione «GAMMA TET P» e accompagnata dalla specificazione: «immunoglobulina umana antitetanica pastorizzata».

Numeri di codice:

1 fiala x ml 1 da U.I. 250;  
codice: 022635041 (in base 10) 0PLSK1 (in base 32),  
1 fiala x ml 2 da U.I. 500;  
codice: 022635054 (in base 10) 0PLSKG (in base 32)

La specialità medicinale, in tutte le sue preparazioni e confezioni, resta prescrivibile a prezzi invariati a carico del Servizio sanitario nazionale, ai sensi dell'art. 19, comma 4, della legge 11 marzo 1988, n. 67 modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992, alle condizioni precedentemente previste.

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

I lotti già prodotti e contraddistinti con i numeri di codice in precedenza attribuiti non possono più essere venduti a partire dal 1° ottobre 1993.

*Decreto n. 409/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «SAFEPIN» (lacidipina) compresse mg 4.

Titolare A.I.C.: Glaxo Allen S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Verona, via Fleming, n. 2, codice fiscale 08998480159

**Modifiche apportate:**

denominazione della specialità medicinale la specialità medicinale è ora denominata «APONIL» (lacidipina).

Titolare A.I.C.

nuovo titolare A.I.C. India S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Abano Terme (Padova), via Ponte della Fabbrica 3 A, codice fiscale 00204260285.

La specialità medicinale continua ad essere prodotta e controllata dalla società Glaxo S.p.a. nello stabilimento consortile sito in S. Polo di Torrile (Parma) e confezionata dalla società Lamp S. Prospero S.p.a. nello stabilimento sito in S. Prospero sul Secchia (Modena)

Numeri di A.I.C.

14 compresse mg 4,

n. A.I.C. 027832029 (in base 10) 0UKCQ (in base 32)

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993

I lotti già prodotti contraddistinti dai numeri di A.I.C. in precedenza assegnati non possono essere più venduti a partire dal 1° gennaio 1994

*Decreto n. 410/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale denominata «FISIOFER» (ferritina), nella forma, 10 flaconcini da ml 10 per uso orale, rilasciata alla società L. Molteni & C. dei F.lli Alitti - Società di esercizio S.p.a. con sede legale e domicilio fiscale in Scandicci (Firenze), località Granatieri, codice fiscale 01286700487.

**Modifica apportata:**

composizione: la composizione autorizzata e ora la seguente. un flaconcino contiene: complesso gluconato ferrico sodico mg 195 pari a ferro trivalente mg 62.5. Eccipienti: glicerina g 0,8, sorbitolo g 3, metile p-idrossibenzoato g 0,015; propile p-idrossibenzoato g 0,0025, aroma naturale di ciliegia g 0,01, acqua depurata q.b. a 10 ml.

Conseguentemente sulle etichette della specialità medicinale la denominazione «FISIOFER» è accompagnata dalla specificazione «complesso gluconato ferrico sodico»;

numeri A.I.C.: 10 flaconcini da ml 10 per uso orale,

numero A.I.C.: 025449036 (in base 10) 0S8NLD (in base 32).

La specialità medicinale, come sopra modificata, resta prescrivibile dal S.S.N. alle condizioni precedentemente previste ed a prezzo invariato salvo diverse determinazioni del prezzo da parte del C.I.P.

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

I lotti già prodotti, contraddistinti dai numeri di A.I.C. in precedenza attribuiti, non possono essere più venduti a partire dal 1° ottobre 1993.

*Decreto n. 411/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «PRAXENOL» (naproxene sale di aminobutanolo) 30 compresse tipo «340», 10 supposte adulti, 10 supposte bambini e 30 compresse tipo «500».

Titolare A.I.C.: Istituto chemioterapico S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Piacenza, via Mongi, 25, codice fiscale 07704130157.

**Modifiche apportate:**

denominazione della specialità medicinale la specialità è ora denominata «SYNALGO» (naproxene sale di aminobutanolo)

Titolare A.I.C.:

nuovo titolare A.I.C.: Geymonat S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Anagni (Frosinone), via S. Anna, 2, codice fiscale 00192260602;

produttore: titolare A.I.C., nello stabilimento consortile, sito in Anagni (Frosinone), via S. Anna, 2

Numeri di codice:

«340» 30 compresse.

codice: 025082052 (in base 10) 0RXG64 (in base 32).

10 supposte adulti  
 codice 025082064 (in base 10) 0RXG6J (in base 32),  
 10 supposte bambini  
 codice 025082076 (in base 10) 0RXG6W (in base 32);  
 «500» 30 compresse.  
 codice 025082088 (in base 10) 0RXG78 (in base 32)

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993

I lotti già prodotti, contraddistinti dai numeri di codice in precedenza attribuiti, non possono essere venduti a partire dal 1° gennaio 1994.

*Provvedimento n. 255/1993 del 29 maggio 1993*

Tutte le specialità medicinali.

Titolare A.I.C.: Schiapparelli diagnostici Ismunit S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Pomezia (Roma), via Castagnetta, 7, codice fiscale 08908380150.

Modifica apportata:

titolare A.I.C.: modifica della denominazione sociale da Schiapparelli diagnostici Ismunit S.p.a. ad Alfa Biotech S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Pomezia (Roma), via Castagnetta, 7, codice fiscale 08908380150.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993.

*Provvedimento n. 256/1993 del 29 maggio 1993*

Tutte le specialità medicinali

Titolare A.I.C.: Carlo Erba O.T.C. S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Milano, Foro Bonaparte, 31, codice fiscale 08572280157

Modifica apportata:

titolare A.I.C.: modifica della denominazione sociale da Carlo Erba O.T.C. S.r.l. a Carlo Erba O.T.C. S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Milano, via Imbonati, 24, codice fiscale 08572280157.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993.

*Provvedimento n. 257/1993 del 29 maggio 1993*

Tutte le specialità medicinali

Titolare A.I.C.: Selvi S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Milano, via P. Mascagni, 2, codice fiscale 09733760152

Modifica apportata:

titolare A.I.C.: modifica della denominazione sociale da Selvi S.r.l. a Laboratori Farmaceutici Vita S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Milano, via P. Mascagni, 2, codice fiscale 00733760152.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993

*Provvedimento n. 258/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «MANDOKEF», flacone da 500 mg, 1 g e 2 g.

Titolare A.I.C.: Eli Lilly Italia S.p.a. con sede legale e domicilio fiscale in Sesto Fiorentino, via Gramsci 731/733.

Modifica apportata: produttore. La specialità medicinale è ora prodotta e controllata anche dalla Lilly France S.A., nello stabilimento sito in Fegersheim - Francia.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993

*Provvedimento n. 259/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «LEVOSTAB», spray nasale 10 ml.

Titolare A.I.C.: prodotti Formenti S.r.l. con sede legale in Milano, via Corteggio, 43.

Modifica apportata: produttore. La produzione e il controllo sono ora effettuati anche dalla titolare dell'A.I.C. nello stabilimento in Origgio (Varese)

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993

*Provvedimento n. 260/93 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «REKORD FERRO» - Flaconcini per os.

Titolare A.I.C.: Sigma-Tau, Industrie farmaceutiche riunite S.p.a. con sede e domicilio fiscale in Roma, viale Shakespeare, 47.

Modifica apportata: produttore.

La produzione ed il controllo sono ora effettuati anche dalla società Italfarmaco S.A. nello stabilimento sito in Alcobendas (Madrid).

Decorrenza di efficacia del decreto: 1° giugno 1993.

*Provvedimento n. 261/93 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «ASACOL» - supposte da 500 mg

Titolare A.I.C.: Giuliani S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Milano, via Palagi, 2.

Modifica apportata: produttore. La specialità medicinale è prodotta e confezionata dalla società Montefarmaco nello stabilimento consortile sito in Pero (Milano), già autorizzata a produrla in via temporanea.

I controlli continuano ad essere effettuati dalla titolare dell'A.I.C. nello stabilimento consortile sito in Cernusco sul Naviglio (Milano).

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993.

*Provvedimento n. 262/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «PROSTAVASIN» (alprostadi).

Titolare A.I.C.: Schwarz Pharma AG - Monheim - Germania - rappresentante per l'Italia Schwarz Pharma S.p.a., con sede e domicilio fiscale in S. Grato, Lodi (Milano), via Emilia, 99.

Modifica apportata: produttore (limitatamente alle operazioni terminali di confezionamento) le operazioni terminali di confezionamento (etichettatura e inserimento del foglio illustrativo) sono effettuate dalla società Schwarz Pharma S.p.a., nello stabilimento sito in S. Grato, Lodi (Milano), via Emilia, 99.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993.

*Provvedimento n. 264/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «CLARITYN» (Loratadina) - sospensione 100 ml

Titolare A.I.C.: Schering Plough S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Milano, via G. Ripamonti, 89.

Modifica apportata: composizione (limitatamente agli eccipienti): principio attivo: invariato. Eccipienti: glicole propilenico, glicerolo, acido citrico monoidrato, sodio benzoato, saccarosio, aroma di pesca, acqua depurata, con conseguente variazione di forma di presentazione da sospensione a sciroppo.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

*Provvedimento n. 265/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «MIRTILENE FORTE» - capsule

Titolare A.I.C.: SIFI S.p.A., con sede legale in Catania, via Nicola Coviello, 15/B.

Modifica apportata. produttore (limitatamente alle operazioni di incapsulamento) le operazioni di incapsulamento vengono ora effettuate, anche presso la ditta Pharmâgel S.p.A., nello stabilimento sito in Lodi (Milano), viale Europa, 3.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993

*Provvedimento n. 266/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «CARBOCAINA», nelle preparazioni e confezioni

0,5% fiala da 10 ml

1% fiala da 10 ml

2% fiala da 10 ml

0,5 con adrenalina (1 200 000) fiala da 10 ml

1% con adrenalina (1 200 000) fiala da 10 ml

2% con adrenalina (1 200 000) fiala da 10 ml.

Titolare A.I.C. Astra Simes S.p.A. con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via degli Artigianelli, 10

Modifiche apportate

composizione (limitatamente agli eccipienti). la composizione ora autorizzata è la seguente: Principi attivi: invariati, eccipienti: per la preparazione allo 0,5% sodio cloruro mg 8,5, acqua per preparazioni iniettabili q.b. a ml 1, per la preparazione all'1%: sodio cloruro mg 8, acqua per preparazioni iniettabili q.b. a ml 1, per la preparazione al 2%: sodio cloruro mg 7, acqua per preparazioni iniettabili q.b. a ml 1; per la preparazione allo 0,5% con adrenalina: sodio cloruro mg 8, sodio metabisolfito mg 0,5, acqua per preparazioni iniettabili q.b. a ml 1, per la preparazione all'1% con adrenalina: sodio cloruro mg 7,5, sodio metabisolfito mg 0,5, acqua per preparazioni iniettabili q.b. a ml 1, per la preparazione al 2% con adrenalina: sodio cloruro mg 6,5, sodio metabisolfito mg 0,5, acqua per preparazioni iniettabili q.b. a ml 1.

validità e surdosaggio di adrenalina: la validità ed il surdosaggio di adrenalina sono ora ridotti, rispettivamente a 2 anni e al 15%.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993

I lotti già prodotti possono essere venduti fino alla data di scadenza indicata in etichetta

*Provvedimento n. 268/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinali

«ANABASI» - 24 compresse, 5 fiale Hof + 5 fiale solventi,

«DISTONIUM» - 24 discoidi,

«FOLIDAR» - 30 compresse,

«ISOTIRAN» - 30 confetti

«LAMBANOL» - 30 confetti

«LEUCORSAN» - 6 ovuli; 12 bustine lavanda,

«NEFADOL» - 20 compresse, 6 fiale ml 1

«PORFIRIN 12» - 10 flaconi os ml 10

«SEROVIT» - 30 capsule mg 50; 20 capsule mg 100, 20 bustine mg 25

Titolare A.I.C.: Zilliken e C. S.p.A. con sede e domicilio fiscale in Genova, via Nullo, 23

Modifica apportata. produttore: le succitate specialità medicinale sono prodotte e controllate dalla società titolare A.I.C. nello stabilimento consortile sito in Milano, viale Fulvio Testi, n. 330.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993.

*Provvedimento n. 269/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinali

«FERLATUM» - 10 flaconi mg 800; 12 bustine mg 800; 20 compresse mg 400,

«PORFIRIN 12» - 10 fiale liofilizzate + 10 fiale solventi i m ;

«PROTIDEPAR 100» - 6 f. form I + 6 f. form 2;

«TUSMAG» - sciroppo ml 200; complex - sciroppo g 200;

«VIT - PORPHYRIN» - 10 fiale + 10 fiale solventi I grado I.M., 10 fiale + 10 fiale solventi II grado I.M.

Titolare A.I.C. Zilliken e C. S.p.A. con sede e domicilio fiscale in Genova, via Nullo, 23.

Modifica apportata. produttore: le succitate specialità medicinale sono controllate dalla società titolare A.I.C. nello stabilimento consortile sito in Milano, viale Fulvio Testi, n. 330.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993.

*Provvedimento n. 270/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «LOCORTEN TAR» tubo da g. 30 di pomata

Titolare A.I.C.: Zyma S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Saronno (Varese), corso Italia, 13.

Modifica apportata. produttore: la specialità medicinale è ora prodotta e controllata anche dalla ditta Farmila farmaceutici Milano S.r.l. nello stabilimento sito in Settimo Milanese (Milano), via E. Fermi, 50

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993.

*Provvedimento n. 271/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «CONDRESS» (collagene) nelle preparazioni e confezioni: 3 tavolette × mg 250 (cm 5 × 5) e 50 tavolette × mg 10 (cm 1 × 1).

Titolare A.I.C.: Istituto Gentili S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Pisa, via Mazzini, 112.

Modifica apportata. produttore. la fase produttiva relativa alla liofilizzazione del prodotto è effettuata dalla società Schema Farmachemical S.r.l. nello stabilimento sito in S. Giorgio a Liri (Frosinone) invece che dalla società L. Manetti H. Roberts & C. S.p.A. nello stabilimento sito in Calenzano (Firenze). Restano confermate le autorizzazioni alla produzione precedentemente rilasciate.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993

*Provvedimento n. 272/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale «CICATRENE» crema g 15 - polvere g. 15.

Titolare A.I.C.: The Wellcome Foundation Ltd Londra, rappresentata in Italia dalla Wellcome Italia S.p.A. Pomezia (Roma).

Modifica apportata. produttore: la specialità medicinale è ora prodotta e controllata anche dalla ditta Wellcome Italia S.p.A. nello stabilimento sito in Pomezia (Roma).

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993.

*Provvedimento n. 273/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «GLUTACOMPLEX».

Titolare A.I.C. Chemil farmaceutici S.r.l., con sede in Pianezza (Torino), via Praglia, 15.

Modifica apportata: adeguamento stampati: il termine per l'adeguamento degli stampati previsto dal provvedimento n. 800.4-B/MI 543/92, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 258 del 2 novembre 1992, è prorogato di tre mesi.

*Provvedimento n. 274/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «VIAMAL» e «VIAMAL 500» confetti e compresse.

Titolare A.I.C.: Byk Gulden Italia S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Cormano (Milano), via Giotto, 1.

Modifica apportata: adeguamento stampati: il termine per l'adeguamento degli stampati previsto dal provvedimento n. MI 190/1992, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 102 del 4 maggio 1992, è prorogato di dodici mesi.

*Provvedimento n. 275/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «PREFERID» crema dermatologica 30 g.

Titolare A.I.C.: Brocades Pharma S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Cologno Monzese (Milano), viale Spagna, n. 45.

Modifiche apportate:

composizione (limitatamente agli eccipienti): 100 g di crema contengono: principio attivo: invariato, Eccipienti: vaselina bianca g 30, olio di vaselina g 30, alcool cetilstearilico g 6, polietilenglicole monocetiletere g 4,5, disodio fosfato bibasico g 0,08, acido citrico anidro g 0,1; disodio edetato g 0,1, butilparaidrossibenzoato g 0,15, propilparaidrossibenzoato g 0,3, acqua depurata q.b. a g 100;

denominazione della forma farmaceutica: lipocrema.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

*Provvedimento n. 276/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «PASTIGLIE VALDA» 50 pastiglie (astuccio), 50 pastiglie (scatola), 100 pastiglie (scatola).

Titolare A.I.C.: Valda Laboratori Farmaceutici S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via G. Colombo, 40.

Modifiche apportate:

produttore: la specialità medicinale nelle confezioni sopra elencate è ora prodotta anche dalla ditta estera Nicholas S.A. nello stabilimento sito in Bucy-les-Pierrepont - Liesse (F);

controlli: la specialità medicinale nelle confezioni sopra elencate è ora controllata anche dalla ditta estera Laboratoires Valda S.A. nello stabilimento sito in 5, Bld Eiffel - 21600 Longvic (F).

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993.

*Provvedimento n. 277/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinali: «FLECTADOL PEDIATRICO», 20 bustine 200 mg; «MUCOLITICO MAGGIONI», 30 bustine 60 mg.

Titolare A.I.C.: Maggioni Winthrop S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via G. Colombo, 40.

Modifica apportata: produttore: le specialità medicinali sopra elencate sono ora prodotte e controllate anche dalla ditta estera Sanofi Winthrop Ltd nello stabilimento sito in Edgefield Avenue - Fawdon - Newcastle - Upon - Tyne NE3 3TT (UK).

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993.

*Provvedimento n. 278/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinali: «IDRO P2 ASCORBICO» 6 fiale 2 ml, 3 fiale 10 ml, 3 fiale 5 ml, «TALWIN» 5 fiale 1 ml.

Titolare A.I.C.: Maggioni Winthrop S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via G. Colombo, 40.

Modifica apportata: produttore: le specialità medicinali sopra elencate sono ora prodotte e controllate anche dalla ditta estera Sanofi Winthrop Industrie nello stabilimento sito in 1, rue de la Vierge - 33440 Ambares (F).

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993.

*Provvedimento n. 279/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinali: «FLECTADOL», 20 bustine 500 mg; «FLECTADOL 1000», 20 bustine 1000 mg.

Titolare A.I.C.: Maggioni Winthrop S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via G. Colombo, 40.

Modifica apportata: produttore: le specialità medicinali sopra elencate sono ora prodotte e controllate anche dalla ditta estera Sanofi Winthrop Ltd nello stabilimento sito in Edgefield Avenue - Fawdon - Newcastle - Upon - Tyne NE3 3TT (UK).

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993.

*Provvedimento n. 280/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «TALWINTAB» 10 compresse 50 mg.

Titolare A.I.C.: Maggioni Winthrop S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via G. Colombo, 40.

Modifica apportata: produttore: la specialità medicinale sopra riportata è prodotta e controllata anche dalla ditta estera Sanofi Winthrop Ltd nello stabilimento sito in Edgefield Avenue - Fawdon - Newcastle - Upon - Tyne - NE3 3TT (UK).

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993.

*Provvedimento n. 281/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «SARGENOR» 20 fiale per os da 10 ml

Titolare A.I.C.: Laboratoires Sarget - Merignac - Bordeaux (Francia), rappresentata in Italia dalla società Asta Medica S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Milano, via Zanella, 3/5.

Modifica apportata: smaltimento scorte: il termine per lo smaltimento delle scorte previsto dal provvedimento n. 18/1993 del 28 gennaio 1993, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 25 del 1° febbraio 1993, è prorogato di sei mesi.

*Provvedimento n. 282/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinali: «TENSOGARD 10» 28 compresse da 10 mg; «TENSOGARD» 14 compresse da 20 mg.

Titolare A.I.C.: Bristol Italiana (Sud) S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Sermoneta (Latina), via del Murillo.

Modifiche apportate: composizione (limitatamente agli eccipienti):

una compressa da 10 mg contiene: principio attivo: invariato; eccipienti: lattosio anidro mg 136,0; cellulosa microcristallina mg 40,0; crospovidone mg 7,0; polivinilpirrolidone mg 4,0; sodio stearil fumarato mg 3,0;

una compressa da 20 mg contiene: principio attivo: invariato; eccipienti: lattosio anidro mg 126,0; cellulosa microcristallina mg 40,0; crospovidone mg 7,0; polivinilpirrolidone mg 4,0; sodio stearil fumarato mg 3,0;

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

*Provvedimento n. 283/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinali: «ELITEN 10», 28 compresse da 10 mg; «ELITEN», 14 compresse da 20 mg.

Titolare A.I.C.: Bristol-Myers Squibb S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Roma - Via Paolo di Dono, n. 73, codice fiscale 03985041007.

Modifiche apportate: composizione (limitatamente agli eccipienti):

una compressa da 10 mg contiene: principio attivo: invariato; eccipienti: lattosio anidro mg 136,0; cellulosa microcristallina mg 40,0; crosprovidone mg 7,0; polivinilpirrolidone mg 4,0; sodio stearil fumarato mg 3,0;

una compressa da 20 mg contiene: principio attivo: invariato; eccipienti: lattosio anidro mg 126,0; cellulosa microcristallina mg 40,0; crosprovidone mg 7,0; polivinilpirrolidone mg 4,0; sodio stearil fumarato mg 3,0.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

*Provvedimento n. 284/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinali: «BECOZYM», 6 fiale; «BENERVA», 3 fiale 100 mg; «BEPANTEN», 3 fiale 500 mg; «VALIUM 10 Roche», 3 fiale 10 mg.

Titolare A.I.C.: Roche S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, piazza Durante, 11.

Modifiche apportate:

produttore: le specialità medicinali, nelle confezioni sopra indicate, sono ora prodotte e controllate anche dalla consociata Produit Roche S.p.a., nello stabilimento sito in Neuilly-sur-Seine - Parigi (Francia);

le operazioni terminali di confezionamento sono ora effettuate anche nel predetto stabilimento.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993.

*Provvedimento n. 285/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinali: «METRODIN» - «PERGOGREEN 75» e «PERGOGREEN 150» - «PROFASI HP 5000».

Titolare A.I.C.: Industria farmaceutica Saronno S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Roma, via Casilina, n. 125.

Modifica apportata: produttore: le specialità medicinali sopra elencate sono ora prodotte e controllate anche presso la ditta Saronno Pharma S.p.a., nello stabilimento sito in Modugno (Bari), via De Blasio.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993.

*Provvedimento n. 286/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «LANTIGEN B», flacone 18 ml gocce orali.

Titolare A.I.C.: Bruschetti S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Genova, via Isonzo, 6.

Modifica apportata: confezionamento: la specialità medicinale viene ora confezionata con un tappo/erogatore dosatore.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

*Provvedimento n. M.I. 258/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «DIFOSFONAL» capsule.

Titolare A.I.C.: SPA - Società prodotti antibiotici S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via Biella, 8.

Oggetto del provvedimento: estensione delle indicazioni terapeutiche.

Le indicazioni terapeutiche ora autorizzate sono le seguenti: osteolisi tumorali; mieloma multiplo; iperparatiroidismo primario; prevenzione e trattamento dell'osteoporosi post-menopausale.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993.

Per le confezioni già in commercio l'adeguamento degli stampati deve essere effettuato entro dodici mesi.

*Provvedimento n. M.I. 259/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «CLASTEON» capsule.

Titolare A.I.C.: Istituto Gentili - S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Pisa, via Mazzini, 112.

Oggetto del provvedimento: estensione delle indicazioni terapeutiche.

Le indicazioni terapeutiche ora autorizzate sono le seguenti: osteolisi tumorali; mieloma multiplo; iperparatiroidismo primario; prevenzione e trattamento dell'osteoporosi post-menopausale.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993.

Per le confezioni già in commercio l'adeguamento degli stampati deve essere effettuato entro dodici mesi.

*Provvedimento n. M.I. 260/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «OSSITEN» capsule.

Titolare A.I.C.: Boehringer Mannheim Italia S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Milano, via S. Uguzzone, 5.

Oggetto del provvedimento: estensione delle indicazioni terapeutiche.

Le indicazioni terapeutiche ora autorizzate sono: osteolisi tumorali; mieloma multiplo; iperparatiroidismo primario; prevenzione e trattamento dell'osteoporosi post-menopausale.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 1° giugno 1993.

Per le confezioni già in commercio l'adeguamento degli stampati deve essere effettuato entro dodici mesi.

*Nota n. 800-4 283 del 29 maggio 1993*

Con la nota sopra indicata il Ministero della sanità - Direzione generale del servizio farmaceutico, ha preso atto che la Valda laboratori farmaceutici S.p.a., codice fiscale n. 00778190157, ha trasferito la sede legale da via G. Colombo, 40, Milano, a viale Ortles, 12, Milano.

*Nota n. 800-4 284 del 29 maggio 1993*

Con la nota sopra indicata il Ministero della sanità - Direzione generale del servizio farmaceutico, ha preso atto che la Sterling Midy S.p.a., codice fiscale n. 10420170150, ha trasferito la sede legale da via G. Colombo 40, Milano, a viale Ortles 12, Milano.

*Nota n. 800-4 285 del 29 maggio 1993*

Con la nota sopra indicata il Ministero della sanità - Direzione generale del servizio farmaceutico, ha preso atto che la Luitpold S.p.a., codice fiscale n. 00468270582, ha trasferito la sede legale da via S. Anna, 2, Anagni (Frosinone), a via Montecassiano, 157, Roma.

93A3193

**Revoche di autorizzazioni all'immissione in commercio  
di specialità medicinali per uso umano**

Con i decreti di seguito elencati è stata revocata, d'ufficio, l'autorizzazione all'immissione in commercio delle seguenti specialità medicinali:

*Decreto RU n. 13/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «QUILAR» 25 confetti, codice 021290010.

Titolare A.I.C.: Laboratori Prophin S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Opera (Milano), via Lambro, 36, codice fiscale 08784790159.

Motivo della revoca: la ditta non ha prodotto documentazione sufficiente a sostegno dell'attività clinica del farmaco alla luce delle attuali conoscenze scientifiche.

Decorrenza di efficacia del decreto: 4 giugno 1993.

*Decreto RU n. 14/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinali: «SOLIMIDIN», 50 capsule da 200 mg - codice 022809026; «SOLIMIDIN 400», 50 capsule da 400 mg - codice 022809040; «SOLITACINA», 30 capsule da 250 mg - codice 023444019 e 10 supposte da 500 mg - codice 023444021.

Titolare A.I.C.: L.I.R.C.A. Synthelabo S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via Pietro Mascagni, 2, codice fiscale 06685100155.

Motivo della revoca: insufficienza di documentazione aggiornata attestante l'attuale validità della zolimidina.

Decorrenza di efficacia del decreto: 4 giugno 1993.

*Decreto RU n. 15/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «VESALIUM» 30 compresse - codice 020931010.

Titolare A.I.C.: Istituto Iusofarmaco d'Italia S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via Carnia, 26, codice fiscale 00714810157.

Motivo della revoca: insufficienza di documentazione aggiornata e irrazionalità dell'associazione isopropamide bromuro e aloperidolo.

Decorrenza di efficacia del decreto: 4 giugno 1993.

*Decreto RU n. 16/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «OTTIMAL» nelle seguenti preparazioni e confezioni: 6 fiale 10 mg 5 ml - codice 023221017, 6 fiale 6 mg 2 ml - codice 023221029, 30 capsule 50 mg - codice 023221031, 6 supposte 75 mg - codice 023221043, gocce orali 25 ml 5% 023221056.

Titolare A.I.C.: Istituto chemioterapico S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Piacenza, via Morigi, 25, codice fiscale 07704130157.

Motivo della revoca: insufficienza di documentazione aggiornata attestante l'attuale validità terapeutica del principio attivo tiemonio.

Decorrenza di efficacia del decreto: 4 giugno 1993.

*Decreto RU n. 17/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «LYSPAMIN FORTE» 6 supposte da 1 g - codice 001924024.

Titolare A.I.C.: Bracco S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via E. Folli, 50, codice fiscale 00825120157.

Motivo della revoca: insufficienza di documentazione aggiornata attestante l'attuale validità terapeutica del principio attivo nicofetamide.

Decorrenza di efficacia del decreto: 4 giugno 1993.

*Decreto RU n. 18/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «ANABOLICUM» nella confezione: gocce 13,34 ml - codice 021184027.

Titolare A.I.C.: Parke Davis S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Lainate (Milano), via C. Colombo, 1, codice fiscale 09810140153.

Motivo della revoca: la specialità medicinale non risponde ai requisiti attualmente richiesti per razionalità e validità terapeutica.

Decorrenza di efficacia del decreto: 4 giugno 1993.

*Decreto RU n. 19/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «ANABOLEX» nella confezione: 25 compresse - codice 016524011.

Titolare A.I.C.: Samil S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Roma, via Gerano, 5, codice fiscale 00404510588.

Motivo della revoca: la specialità medicinale non risponde ai requisiti attualmente richiesti per razionalità e validità terapeutica.

Decorrenza di efficacia del decreto: 4 giugno 1993.

*Decreto RU n. 20/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «ENERGON» os 10 flaconi 10 ml - codice 022288017.

Titolare A.I.C.: Istituto chimico internazionale Dr. Giuseppe Rende S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Roma, via Salaria, 1240, codice fiscale 00399680586.

Motivo della revoca: la composizione non appare razionale alla luce delle attuali conoscenze scientifiche.

Decorrenza di efficacia del decreto: 4 giugno 1993.

*Decreto RU n. 21/1993 del 29 maggio 1993*

Specialità medicinale: «VISCERALGINA» nelle preparazioni e confezioni: im iv 6 fiale 2 ml - codice 020489011, 20 confetti 40 mg - codice 020489035, sciroppo pediatrico 150 ml - codice 020489047.

Titolare A.I.C.: Laboratorio farmaceutico S.I.T. specialità igienico, con sede legale e domicilio fiscale in Mede (Pavia), corso Cavour, 70, codice fiscale 01108720598.

Motivo della revoca: insufficienza di documentazione aggiornata attestante l'efficacia clinica del prodotto alla luce delle attuali conoscenze scientifiche.

Decorrenza di efficacia del decreto: 4 giugno 1993

93A3194

**Precisazioni sulle specialità medicinali  
Megace, Megestil, Hemofil M e Legalon**

Con riferimento ai decreti di modifiche di autorizzazioni all'immissione in commercio delle specialità medicinali «MEGACE», «MEGESTIL», «HEMOFIL M» (decreti ministeriali n. 303/1993, n. 304/1993 e n. 305/1993 del 27 aprile 1993, pubblicati nella *Gazzetta Ufficiale* n. 115 del 19 maggio 1993) e «LEGALON» (decreto ministeriale n. 376/1993 del 25 maggio 1993, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 123 del 28 maggio 1993), si precisa che sui prezzi indicati negli stessi decreti deve ovviamente applicarsi lo sconto previsto dal decreto-legge n. 100/1993.

93A3195

---

# RETTIFICHE

---

AVVERTENZA — L'**avviso di rettifica** dà notizia dell'avvenuta correzione di errori materiali contenuti nell'originale o nella copia del provvedimento inviato per la pubblicazione alla *Gazzetta Ufficiale*. L'**errata-corrige** rimedia, invece, ad errori verificatisi nella stampa del provvedimento sulla *Gazzetta Ufficiale*.

---

## ERRATA-CORRIGE

---

**Comunicato relativo al decreto-legge 28 maggio 1993, n. 163, recante: «Disposizioni urgenti per l'aumento dell'organico del Corpo di polizia penitenziaria e per la copertura di posti vacanti».** (Decreto-legge pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 124 del 29 maggio 1993)

In calce al decreto-legge citato in epigrafe, alla pag. 3, seconda colonna, della sopra indicata *Gazzetta Ufficiale*, dopo il nominativo del Ministro del tesoro Barucci deve intendersi scritto, per la controfirma, invece di «*Savona*», il seguente nominativo «*Spaventa* Ministro del bilancio e della programmazione economica»

Nella tabella A allegata allo stesso decreto-legge, riportante alla pag. 4 della suddetta *Gazzetta Ufficiale*, le dotazioni organiche del Corpo di polizia penitenziaria, il totale dell'«organico 1993» per uomini e per donne deve intendersi, rispettivamente, di «36 629» e di «3 213», invece di «36 627» e di «3 215»

93A3196

---

FRANCESCO NIGRO, direttore

FRANCESCO NOCITA, redattore  
ALFONSO ANDRIANI, vice redattore

---

Roma - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato - S.

# ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO

LIBRERIE DEPOSITARIE PRESSO LE QUALI È IN VENDITA LA GAZZETTA UFFICIALE

## ABRUZZO

- ◇ **CHIETI**  
Libreria PIROLA MAGGIOLI  
di De Luca  
Via A. Herio 21
- ◇ **PESCARA**  
Libreria COSTANTINI  
Corso V. Emanuele 146  
Libreria dell'UNIVERSITÀ  
di Lidia Cornacchia  
Via Galilei angolo via Gramsci

## BASILICATA

- ◇ **MATERA**  
Cartolibreria  
Eredi ditta MONTEMURRO NICOLA  
Via delle Beccherie 69
- ◇ **POTENZA**  
Ed. Libr. PAGGI DORA ROSA  
Via Pretoria

## CALABRIA

- ◇ **CATANZARO**  
Libreria G. MAURO  
Corso Mazzini 89
- ◇ **COSENZA**  
Libreria DOMUS  
Via Monte Santo
- ◇ **PALMI (Reggio Calabria)**  
Libreria BARONE PASQUALE  
Via Roma 31
- ◇ **REGGIO CALABRIA**  
Libreria PIROLA MAGGIOLI  
di Fiorelli E.  
via Buozzi 23
- ◇ **SOVERATO (Calanzaro)**  
Rivendita generi Monopoli  
LEOPOLDO MICCÒ  
Corso Umberto 144

## CAMPANIA

- ◇ **ANGRI (Salerno)**  
Libreria AMATO ANTONIO  
Via dei Goti 4
- ◇ **AVELLINO**  
Libreria CESA  
Via G. Nappi 47
- ◇ **BENEVENTO**  
Libreria MASONE NICOLA  
Viale dei Rettori 71
- ◇ **CASERTA**  
Libreria CROCE  
Piazza Dante
- ◇ **CAVA DEI TIRRENI (Salerno)**  
Libreria RONDINELLA  
Corso Umberto I 253
- ◇ **FORIO D'ISCHIA (Napoli)**  
Libreria MATTERA
- ◇ **NOCERA INFERIORE (Salerno)**  
Libreria CPISCUOLO  
Traversa Nobile ang. via S. Matteo 51
- ◇ **SALERNO**  
Libreria ATHENA S.a.s.  
Piazza S. Francesco 66

## EMILIA-ROMAGNA

- ◇ **ARGENTA (Ferrara)**  
C.S.P. - Centro Servizi Polivalente S.r.l.  
Via Matteotti 36/B
- ◇ **FORLÌ**  
Libreria CAPPELLI  
Corso della Repubblica 54  
Libreria MODERNA  
Corso A. Diaz 2/F
- ◇ **MODENA**  
Libreria LA GOLIARDICA  
Via Emilia Centro 210
- ◇ **PARMA**  
Libreria FIACCADORI  
Via al Duomo
- ◇ **PIACENZA**  
Tip. DEL MAINO  
Via IV Novembre 160
- ◇ **REGGIO EMILIA**  
Cartolibreria MODERNA Scari  
Via Farni 1/M
- ◇ **RIMINI (Forlì)**  
Libreria DEL PROFESSIONISTA  
di Giorgi Egidio  
Via XXII Giugno 3

## FRIULI-VENEZIA GIULIA

- ◇ **GORIZIA**  
Libreria ANTONINI  
Via Mazzini 16
- ◇ **PORDENONE**  
Libreria MINERVA  
Piazza XX Settembre
- ◇ **TRIESTE**  
Libreria ITALO SVEVO  
Corso Italia 9/F  
Libreria TERGESTE S.a.s.  
Piazza della Borsa 15

## ◇ UDINE

- Cartolibreria UNIVERSITAS  
Via Prachinosor, 19
- Libreria BENEDETTI  
Via Mercatovecchio 13
- Libreria TARANTOLA  
Via V. Veneto 20

## LAZIO

- ◇ **APRILIA (Latina)**  
Ed. BATTAGLIA GIORGIA  
Via Mascagni
- ◇ **FROSINONE**  
Cartolibreria LE MUSE  
Via Marittima 15
- ◇ **LATINA**  
Libreria LA FORENSE  
Via dello Statuto 28/30
- ◇ **LAVINIO (Roma)**  
Edicola di CIANFANELLI A & C  
Piazza del Consorzio 7
- ◇ **RIETI**  
Libreria CENTRALE  
Piazza V. Emanuele 8
- ◇ **ROMA**  
Libreria DEI CONGRESSI  
Viale Civiltà del Lavoro 124  
Ditta BRUNO E ROMANO SGUEGLIA  
Via Santa Maria Maggiore 121  
Cartolibreria ONORATI AUGUSTO  
Via Raffaele Garofalo 33  
Libreria GABRIELE MARIA GRAZIA  
c/o Chiosco Pretura di Roma  
Piazzale Clodio
- ◇ **SORA (Frosinone)**  
Libreria DI MICCÒ UMBERTO  
Via E. Zincone 28
- ◇ **TIVOLI (Roma)**  
Cartolibreria MANNELLI  
di Rosarita Sabatini  
Viale Mannelli 10
- ◇ **TUSCANIA (Viterbo)**  
Cartolibreria MANCINI DUILIO  
Viale Trieste
- ◇ **VITERBO**  
Libreria AR di Massi Rossana e C.  
Palazzo Uffici Finanziari  
Località Pietrara

## LIGURIA

- ◇ **IMPERIA**  
Libreria ORLICH  
Via Amendola 25
- ◇ **LA SPEZIA**  
Libreria CENTRALE  
Via Colli 5
- ◇ **SAVONA**  
Libreria IL LEGGIO  
Via Montenotte 36/R

## LOMBARDIA

- ◇ **ARESE (Milano)**  
Cartolibreria GRAN PARADISO  
Via Valera 23
- ◇ **BERGAMO**  
Libreria LORENZELLI  
Viale Papa Giovanni XXIII 74
- ◇ **BRESCIA**  
Libreria OUERINIANA  
Via Trieste 13
- ◇ **COMO**  
Libreria NANI  
Via Cairoli 14
- ◇ **CREMONA**  
Libreria DEL CONVEGNO  
Corso Campi 72
- ◇ **MANTOVA**  
Libreria ADAMO DI PELLEGRINI  
di M. Di Pellegrini e D. Ebbi S.n.c.  
Corso Umberto I 32
- ◇ **PAVIA**  
GARZANTI Libreria internazionale  
Palazzo Università  
Libreria TICINUM  
Corso Mazzini 2/C
- ◇ **SONDRIO**  
Libreria ALESSO  
Via dei Caimi 14
- ◇ **VARESE**  
Libreria PIROLA  
Via Albuzzi 8  
Libreria PONTIGGIA e C.  
Corso Moro 3

## MARCHE

- ◇ **ANCONA**  
Libreria FOGOLA  
Piazza Cavour 4/5

## ◇ ASCOLI PICENO

- Libreria MASSIMI  
Corso V. Emanuele, 23
- Libreria PROPERI  
Corso Mazzini 188
- ◇ **MACERATA**  
Libreria SANTUCCI ROSINA  
Piazza Annessione 1  
Libreria TOMASSETTI  
Corso della Repubblica 11
- ◇ **PESARO**  
LA TECNOGRAFICA  
di Mattioli Giuseppe  
Via Mameli 80/82

## MOLISE

- ◇ **CAMPOBASSO**  
Libreria DIEM  
Via Capriglione 42 44
- ◇ **ISERNIA**  
Libreria PATPIARCA  
Corso Garibaldi 115

## PIEMONTE

- ◇ **ALESSANDRIA**  
Libreria BERTOLOTTI  
Corso Roma 122  
Libreria BOFFI  
Via dei Martiri 31
- ◇ **ALBA (Cuneo)**  
Casa Editrice ICAP  
Via Vittorio Emanuele 19
- ◇ **ASTI**  
Libreria BORELLI TRE RE  
Corso Alfieri 364
- ◇ **BIELLA (Vercelli)**  
Libreria GIOVANNACCI  
Via Italia 6
- ◇ **CUNEO**  
Casa Editrice ICAP  
Piazza D. Galimberti 10
- ◇ **TORINO**  
Casa Editrice ICAP  
Via Monte di Pietà 20

## PUGLIA

- ◇ **ALTAMURA (Bari)**  
JOLLY CART di Lorusso A & C  
Corso V. Emanuele 65
- ◇ **BARI**  
Libreria FRATELLI IATERZA  
Via Crisanzio 16
- ◇ **BRINDISI**  
Libreria PIAZZO  
Piazza Vittoria 4
- ◇ **CORATO (Bari)**  
Libreria GIUSEPPE GALISE  
Piazza G. Matteotti 9
- ◇ **FOGGIA**  
Libreria PATIERNO  
Portici Via Dante 21
- ◇ **LECCE**  
Libreria MILELLA  
di Lecce Spazio Vivo  
Via M. Di Pietro 28
- ◇ **MANFREDONIA (Foggia)**  
IL PAPIRO - Rivendita giornali  
Corso Mantredi 126
- ◇ **TARANTO**  
Libreria FUMAROLA  
Corso Italia 229

## SARDEGNA

- ◇ **ALGHERO (Sassari)**  
Libreria LOBRANO  
Via Sassari 65
- ◇ **CAGLIARI**  
Libreria DFSSI  
Corso V. Emanuele 30/32
- ◇ **NUORO**  
Libreria DELLE PROFESSIONI  
Via Manzoni 45/47
- ◇ **ORISTANO**  
Libreria SANNA GIUSEPPE  
Via del Ricovero 70
- ◇ **SASSARI**  
MESSAGGERIE SARDE  
Piazza Castello 10

## SICILIA

- ◇ **CALTANISSETTA**  
Libreria SCIASCIA  
Corso Umberto I 36
- ◇ **CATANIA**  
ENRICO ARLIA  
rappresentanze editoriali  
Via V. Emanuele 62  
Libreria GARGIULO  
Via F. Riso 56/58  
Libreria LA PAGLIA  
Via Etnea 393/395

## ◇ ENNA

- Libreria BUSCIFI G. B.  
Piazza V. Emanuele
- ◇ **FAVARA (Agrigento)**  
Cartolibreria MILIOTO ANTONINO  
Via Roma 60
- ◇ **MESSINA**  
Libreria PIROLA  
Corso Cavour 47
- ◇ **PALERMO**  
Libreria FLACCOVIO D'ARIO  
Via Ausonia 70/74  
Libreria FIACCOVIO IICAF  
Piazza Don Bosco 3  
Libreria FLACCOVIO S.F.  
Piazza V. E. Orlando 15/16
- ◇ **RAGUSA**  
Libreria E. GIGLIO  
Via IV Novembre 39
- ◇ **SIRACUSA**  
Libreria CASA DEL LIBRO  
Via Maestranza 22
- ◇ **TRAPANI**  
Libreria LO BUE  
Via Cassio Cortese 8

## TOSCANA

- ◇ **AREZZO**  
Libreria PELLEGRINI  
Via Cavour 42
- ◇ **FIRENZE**  
Libreria MARZOCCO  
Via de' Martelli 22 R
- ◇ **GROSSETO**  
Libreria SIGNORELLI  
Corso Carducci 9
- ◇ **LIVORNO**  
Libreria AMEDEO NUOVA  
di Quilici Irma & C. S.n.c.  
Corso Amedeo 23/27
- ◇ **LUCCA**  
Editrice BARONI  
di De Mori Rosa s.a.s.  
Via S. Paolino 45/47  
Libreria Prof.le SESTANTE  
Via Montanara 9
- ◇ **MASSA**  
GESTIONE LIBRERIE  
Piazza Garibaldi 8
- ◇ **PISA**  
Libreria VALLERINI  
Via dei Mille 13
- ◇ **PISTOIA**  
Libreria TURELLI  
Via Macalfe 37
- ◇ **SIENA**  
Libreria TICCI  
Via delle Terme 5/7

## TRENTINO-ALTO ADIGE

- ◇ **BOLZANO**  
Libreria EUROPA  
Corso Italia 6
- ◇ **TRENTO**  
Libreria DISERTORI  
Via Diaz 11

## UMBRIA

- ◇ **FOLIGNO (Perugia)**  
Libreria LUNA di Verrì e Bibi, s.n.c.  
Via Gramsci 41
- ◇ **PERUGIA**  
Libreria S'MORELLI  
Corso Vannucci 82
- ◇ **TERNI**  
Libreria ALTEROCCA  
Corso Tacito 29

## VENETO

- ◇ **PADOVA**  
Libreria DRAGHI - RANDI  
Via Cavour 17
- ◇ **ROVIGO**  
Libreria PAVANELLO  
Piazza V. Emanuele 2
- ◇ **TREVISO**  
Libreria CANOVA  
Via Calmaggiore, 31
- ◇ **VENEZIA**  
Libreria GOLDONI  
San Marco 4742/43  
Calle dei Fabri
- ◇ **VERONA**  
Libreria GHELFI & BARBATO  
via Mazzini 21  
Libreria GIURIDICA  
Via della Costa 5
- ◇ **VICENZA**  
Libreria CALLA  
Corso A. Palladio 41/43



## MODALITÀ PER LA VENDITA

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

— presso l'Agenzia dell'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato in ROMA, piazza G. Verdi, 10;

— presso le Concessionarie speciali di:

BARI, Libreria Laterza S.p.a., via Sparano, 134 - BOLOGNA, Libreria Ceruti, piazza dei Tribunali, 5/F - FIRENZE, Libreria Pirola (Etruria S.a.s.), via Cavour, 46/r - GENOVA, Libreria Baldaro, via XII Ottobre, 172/r - MILANO, Libreria concessionaria «Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato» S.r.l., Galleria Vittorio Emanuele, 3 - NAPOLI, Libreria italiana, via Chiaia, 5 - PALERMO, Libreria Flaccovio SF, via Ruggero Settimo, 37 - ROMA, Libreria Il Tritone, via del Tritone, 61/A - TORINO, Cartiere Miliani Fabriano - S.p.a., via Cavour, 17;

— presso le Librerie depositarie indicate nella pagina precedente.

Le richieste per corrispondenza devono essere inviate all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato - Direzione Marketing e Commerciale - Piazza G. Verdi, 10 - 00100 Roma, versando l'importo, maggiorato delle spese di spedizione, a mezzo del c/c postale n. 387001. Le inserzioni, come da norme riportate nella testata della parte seconda, si ricevono in Roma (Ufficio inserzioni - Piazza G. Verdi, 10). Le suddette librerie concessionarie speciali possono accettare solamente gli avvisi consegnati a mano e accompagnati dal relativo importo.

## PREZZI E CONDIZIONI DI ABBONAMENTO - 1993

*Gli abbonamenti annuali hanno decorrenza dal 1° gennaio al 31 dicembre 1993  
i semestrali dal 1° gennaio al 30 giugno 1993 e dal 1° luglio al 31 dicembre 1993*

### ALLA PARTE PRIMA - LEGISLATIVA

*Ogni tipo di abbonamento comprende gli indici mensili*

<p><b>Tipo A</b> - Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi i supplementi ordinari</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- annuale L. 345.000</li> <li>- semestrale L. 188.000</li> </ul> <p><b>Tipo B</b> - Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti dei giudizi davanti alla Corte costituzionale</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- annuale L. 63.000</li> <li>- semestrale L. 44.000</li> </ul> <p><b>Tipo C</b> - Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti delle Comunità europee</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- annuale L. 193.000</li> <li>- semestrale L. 105.000</li> </ul>		<p><b>Tipo D</b> - Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata alle leggi ed ai regolamenti regionali</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- annuale L. 63.000</li> <li>- semestrale L. 44.000</li> </ul> <p><b>Tipo E</b> - Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata ai concorsi indetti dallo Stato e dalle altre pubbliche amministrazioni</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- annuale L. 193.000</li> <li>- semestrale L. 105.000</li> </ul> <p><b>Tipo F</b> - Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi i supplementi ordinari, ed ai fascicoli delle quattro serie speciali</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- annuale L. 664.000</li> <li>- semestrale L. 366.000</li> </ul>
---	--	---

*Integrando il versamento relativo al tipo di abbonamento della Gazzetta Ufficiale, parte prima, prescelto con la somma di L. 98.000, si avrà diritto a ricevere l'Indice repertorio annuale cronologico per materie 1993*

Prezzo di vendita di un fascicolo della serie generale	L. 1.300
Prezzo di vendita di un fascicolo delle serie speciali I, II e III, ogni 16 pagine o frazione	L. 1.350
Prezzo di vendita di un fascicolo della IV serie speciale «Concorsi ed esami»	L. 2.550
Prezzo di vendita di un fascicolo indici mensili, ogni 16 pagine o frazione	L. 1.300
Supplementi ordinari per la vendita a fascicoli separati, ogni 16 pagine o frazione	L. 1.400
Supplementi straordinari per la vendita a fascicoli separati, ogni 16 pagine o frazione	L. 1.400

#### Supplemento straordinario «Bollettino delle estrazioni»

Abbonamento annuale	L. 120.000
Prezzo di vendita di un fascicolo ogni 16 pagine o frazione	L. 1.400

#### Supplemento straordinario «Conto riassuntivo del Tesoro»

Abbonamento annuale	L. 78.000
Prezzo di vendita di un fascicolo	L. 7.350

#### Gazzetta Ufficiale su MICROFICHES - 1993 (Serie generale - Supplementi ordinari - Serie speciali)

Abbonamento annuo mediante 52 spedizioni settimanali raccomandate	L. 1.300.000
Vendita singola per ogni microfiches fino a 96 pagine cadauna	L. 1.500
per ogni 96 pagine successive	L. 1.500
Spese per imballaggio e spedizione raccomandata	L. 4.000

*N.B. — Le microfiches sono disponibili dal 1° gennaio 1983 — Per l'estero i suddetti prezzi sono aumentati del 30%*

### ALLA PARTE SECONDA - INSERZIONI

Abbonamento annuale	L. 325.000
Abbonamento semestrale	L. 198.000
Prezzo di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione	L. 1.450

*I prezzi di vendita, in abbonamento ed a fascicoli separati, per l'estero, nonché quelli di vendita dei fascicoli delle annate arretrate, compresi i fascicoli dei supplementi ordinari e straordinari, sono raddoppiati.*

L'importo degli abbonamenti deve essere versato sul c/c postale n. 387001 intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato. L'invio dei fascicoli disguidati, che devono essere richiesti all'Amministrazione entro 30 giorni dalla data di pubblicazione, è subordinato alla trasmissione di una fascetta del relativo abbonamento.

**Per informazioni o prenotazioni rivolgersi all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato - Piazza G. Verdi, 10 - 00100 ROMA**  
 abbonamenti ☎ (06) 85082149/85082221 - vendita pubblicazioni ☎ (06) 85082150/85082276 - inserzioni ☎ (06) 85082145/85082189



\* 4 1 1 1 0 0 1 2 6 0 9 3 \*

L. 1.300