

GAZZETTA



UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Martedì, 27 luglio 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:

- 1ª Serie speciale: Corte costituzionale (pubblicata il mercoledì)
- 2ª Serie speciale: Comunità europee (pubblicata il lunedì e il giovedì)
- 3ª Serie speciale: Regioni (pubblicata il sabato)
- 4ª 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 20 aprile 1993.

Indicazione dei comuni danneggiati dalle eccezionali avversità atmosferiche che hanno colpito la provincia di Ascoli Piceno nei giorni 9, 10, 11 aprile 1992, nei quali si applicano le disposizioni di cui all'art. 3 della legge 23 dicembre 1992, n. 505 . . . Pag. 3

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 16 luglio 1993.

Autorizzazione all'Avvocatura dello Stato ad assumere la rappresentanza e la difesa dell'Ente sardo acquedotti e fognature. Pag. 3

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero
dell'agricoltura e delle foreste

DECRETO 13 luglio 1993.

Dichiarazione dell'esistenza del carattere di eccezionalità degli eventi calamitosi verificatisi nelle province di Padova, Rovigo, Venezia, Verona e Vicenza Pag. 4

DECRETO 13 luglio 1993.

Dichiarazione dell'esistenza del carattere di eccezionalità degli eventi calamitosi verificatisi nelle province di Perugia e Terni. Pag. 4

DECRETO 13 luglio 1993.

Dichiarazione dell'esistenza del carattere di eccezionalità degli eventi calamitosi verificatisi nella provincia di Matera. Pag. 5

DECRETO 13 luglio 1993.

Dichiarazione dell'esistenza del carattere di eccezionalità degli eventi calamitosi verificatisi nelle province di Messina e Ragusa. Pag. 6

DECRETO 13 luglio 1993.

Dichiarazione dell'esistenza del carattere di eccezionalità degli eventi calamitosi verificatisi nelle province di Grosseto e Livorno. Pag. 6

DECRETO 13 luglio 1993

Dichiarazione dell'esistenza del carattere di eccezionalità degli eventi calamitosi verificatisi nelle province di Cagliari e Sassari.
Pag. 7

Ministero della sanità

DECRETO 15 gennaio 1993

Riduzione delle dotazioni organiche delle qualifiche funzionali e dei profili professionali determinate con decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 1° febbraio 1988 Pag 8

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

Università di Milano

DECRETO RETTORALE 25 maggio 1993.

Modificazioni allo statuto dell'Università Pag 8

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Ministero del tesoro: Cambi giornalieri del 26 luglio 1993 adottabili dalle sole amministrazioni statali per le anticipazioni al Portafoglio dello Stato Pag. 13

Ministero del lavoro e della previdenza sociale: Determinazione del salario medio giornaliero e del periodo di occupazione media mensile, ai fini contributivi, per i soci delle cooperative operanti in provincia di Torino nell'area dei servizi socio-assistenziali rivolti alle persone presso domicilia, luoghi di cura, soggiorno, aggregazione e sedi di comunità, esclusa la «badanza» Pag. 13

Ministero della sanità:

Autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso veterinario (nuove specialità medicinali; nuove forme farmaceutiche; nuovi dosaggi; nuove confezioni; modificazioni di autorizzazioni già concesse) Pag. 13

Revoca di specialità medicinale per uso veterinario Pag 27

Autorizzazione all'Associazione volontari italiani del sangue, in Milano, ad acquistare un immobile Pag 27

LEGGI, DECRETI E ORDINANZE PRESIDENZIALI

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 20 aprile 1993.

Indicazione dei comuni danneggiati dalle eccezionali avversità atmosferiche che hanno colpito la provincia di Ascoli Piceno nei giorni 9, 10, 11 aprile 1992, nei quali si applicano le disposizioni di cui all'art. 3 della legge 23 dicembre 1992, n. 505.

IL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI

DI CONCERTO CON

IL MINISTRO DELL'INDUSTRIA
DEL COMMERCIO E DELL'ARTIGIANATO

E

IL MINISTRO DEL TESORO

Vista la legge 23 dicembre 1992, n. 505, concernente provvidenze in favore delle zone colpite dalle eccezionali avversità atmosferiche verificatesi nel periodo dall'ottobre 1991 al luglio 1992 e da altre calamità naturali;

Visto in particolare l'art. 3 della suddetta legge che dispone che in favore delle imprese industriali, commerciali, artigiane, alberghiere, di servizi, turistiche e della pesca aventi impianti o attrezzature distrutti o danneggiati dalle eccezionali avversità atmosferiche che hanno colpito tra l'altro anche la regione Marche nei giorni 9, 10, 11 aprile 1992, possono essere applicate, nei limiti delle disponibilità già autorizzate, le provvidenze di cui al decreto-legge 15 dicembre 1951, n. 1334, convertito, con modificazioni, dalla legge 13 febbraio 1952, n. 50, come integrato dall'art. 9 della legge 13 maggio 1985, n. 198;

Visto l'art. 9, comma I, della legge 13 maggio 1985, n. 198;

Ritenuto di poter provvedere, sulla base delle segnalazioni prefettizie, all'indicazione dei comuni danneggiati dai predetti eventi atmosferici nell'ambito della provincia di Ascoli Piceno della regione Marche;

Decreta:

Le disposizioni di cui all'art. 3 della legge 23 dicembre 1992, n. 505, si applicano, nei limiti delle disponibilità già autorizzate, nei seguenti comuni della provincia di Ascoli Piceno della regione Marche, danneggiati dalle eccezionali avversità atmosferiche dei giorni 9, 10, 11 aprile 1992: Campofilone, Comunanza, Grottammare, Montepandone, Porto Sant'Elpidio, San Benedetto del Tronto (frazione Porto D'Ascoli), Sant'Elpidio a Mare.

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

Roma, 20 aprile 1993

Il Presidente del Consiglio dei Ministri
AMATO

*Il Ministro dell'industria
del commercio e dell'artigianato*

GUARINO

Il Ministro del tesoro
BARUCCI

Registrato alla Corte dei conti il 16 luglio 1993

Registro n. 6 Industria, foglio n. 171

93A4158

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 16 luglio 1993.

Autorizzazione all'Avvocatura dello Stato ad assumere la rappresentanza e la difesa dell'Ente sardo acquedotti e fognature.

IL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI

Visti l'art. 43 del testo unico delle leggi e delle norme giuridiche sulla rappresentanza e difesa in giudizio dello Stato e sull'ordinamento dell'Avvocatura dello Stato, approvato con regio decreto 30 ottobre 1933, n. 1611, nonché l'art. 1 della legge 16 novembre 1939, n. 1889, e l'art. 11 della legge 3 aprile 1979, n. 103;

Considerata l'opportunità di autorizzare l'Avvocatura dello Stato ad assumere il patrocinio dell'Ente sardo acquedotti e fognature;

Vista la legge 12 gennaio 1991, n. 13;

Di concerto con i Ministri di grazia e giustizia e del tesoro;

Decreta:

L'Avvocatura dello Stato è autorizzata ad assumere la rappresentanza e la difesa dell'Ente sardo acquedotti e fognature nei giudizi attivi e passivi avanti le autorità giudiziarie, i collegi arbitrali, le giurisdizioni amministrative e speciali.

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

Roma, 16 luglio 1993

Il Presidente del Consiglio dei Ministri
CIAMPI

Il Ministro di grazia e giustizia
CONSO

Il Ministro del tesoro
BARUCCI

AVVERTENZA:

Provvedimento non più soggetto al controllo preventivo da parte della Corte dei conti, ai sensi dell'art. 7 del decreto-legge 17 luglio 1993, n. 232.

93A4168

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

MINISTERO DELL'AGRICOLTURA E DELLE FORESTE

DECRETO 13 luglio 1993.

Dichiarazione dell'esistenza del carattere di eccezionalità degli eventi calamitosi verificatisi nelle province di Padova, Rovigo, Venezia, Verona e Vicenza.

IL MINISTRO DELL'AGRICOLTURA E DELLE FORESTE

Visto l'art. 70 del decreto del Presidente della Repubblica del 24 luglio 1977, n. 616, concernente il trasferimento alle regioni delle funzioni amministrative relative agli interventi conseguenti a calamità naturali o avversità atmosferiche di carattere eccezionali;

Visto l'art. 14 della legge 15 ottobre 1981, n. 590, che estende alle regioni a statuto speciale e alle province autonome di Trento e Bolzano l'applicazione dell'art. 70 del decreto del Presidente della Repubblica 24 luglio 1977, n. 616, nonché le disposizioni della stessa legge n. 590/1981;

Vista la legge 14 febbraio 1992, n. 185, concernente la nuova disciplina del Fondo di solidarietà nazionale;

Visto l'art. 2, comma 2, della legge 14 febbraio 1992, n. 185, che demanda al Ministro dell'agricoltura e delle foreste la dichiarazione dell'esistenza di eccezionale calamità o avversità atmosferica, attraverso la individuazione dei territori danneggiati e le provvidenze da concedere sulla base delle specifiche richieste da parte delle regioni e province autonome;

Vista la richiesta di declaratoria della regione Veneto degli eventi calamitosi di seguito indicati, per l'applicazione nei territori danneggiati delle provvidenze del Fondo di solidarietà nazionale:

piogge persistenti dal 2 dicembre 1992 al 9 dicembre 1992 nella provincia di Verona;

piogge alluvionali dal 6 dicembre 1992 al 9 dicembre 1992 nella provincia di Venezia;

piogge persistenti dal 6 dicembre 1992 al 10 dicembre 1992 nella provincia di Rovigo;

piogge alluvionali dal 7 dicembre 1992 al 9 dicembre 1992 nella provincia di Padova;

piogge alluvionali dal 7 dicembre 1992 al 9 dicembre 1992 nella provincia di Vicenza;

Accertata l'esistenza del carattere eccezionale degli eventi calamitosi segnalati, per effetto dei danni alle opere di bonifica;

Decreta:

È dichiarata l'esistenza del carattere eccezionale degli eventi calamitosi elencati a fianco delle sottoindicate province per effetto dei danni alle opere di bonifica nei sottoelencati territori agricoli, in cui possono trovare applicazione le specificate provvidenze della legge 14 febbraio 1992, n. 185:

Padova: piogge alluvionali del 7 dicembre 1992, dell'8 dicembre 1992, del 9 dicembre 1992 - provvidenze di cui all'art. 3, comma 3, lettera b), nel territorio dei comuni di Agna, Albignasego, Anguillara Veneta, Arre, Arzergrande, Bagnoli di Sopra, Barbona, Boara Pisani, Bovolenta, Brugine, Candiana, Carrara San Giorgio, Carrara Santo Stefano, Cartura, Casalserugo, Castelbaldo, Codevigo, Conselve, Correzzola, Maserà di Padova, Masi, Megliadino San Fidenzio, Megliadino San Vitale, Merlara, Monselice, Montagnana, Montegrotto Terme, Padova, Pernumia, Piacenza d'Adige, Piove di Sacco, Polverara, Ponte San Nicolò, Pontelongo, Pozzonovo, San Pietro Viminario, Sant'Urbano, Stanghella, Teolo, Torreglia, Tribano, Urbana, Vighizzolo d'Este.

Rovigo: piogge persistenti dal 6 dicembre 1992 al 10 dicembre 1992 - provvidenze di cui all'art. 3, comma 3, lettera b), nel territorio dei comuni di Adria, Bagnolo di Po, Bergantino, Castelguglielmo, Castelnuovo Bariano, Crespino, Fiesse Umbertoiano, Gaiba, Gavello, Guarda Veneta, Loreo, Melara, Papozze, Rovigo, Villadose, Villanova Marchesana.

Venezia: piogge alluvionali dal 6 dicembre 1992 al 9 dicembre 1992 - provvidenze di cui all'art. 3, comma 3, lettera b), nel territorio dei comuni di Campagna Lupia, Campolongo Maggiore, Camponogara, Cavarzere, Chioggia, Cona, Vigonovo.

Verona: piogge persistenti dal 2 dicembre 1992 al 5 dicembre 1992, dal 7 dicembre 1992 al 9 dicembre 1992 - provvidenze di cui all'art. 3, comma 3, lettera b), nel territorio dei comuni di Albaredo d'Adige, Bevilacqua, Bonavigo, Boschi Sant'Anna, Cologna Veneta, Legnago, Minerbe, Monteforte d'Alpone, Terrazzo, Veronella.

Vicenza: piogge alluvionali dal 7 dicembre 1992 al 9 dicembre 1992 - provvidenze di cui all'art. 3, comma 3, lettera b), nel territorio dei comuni di Agugliaro, Albettono, Lonigo, Noventa Vicentina, Orgiano, Sossano.

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

Roma, 13 luglio 1993

Il Ministro: DIANA

93A4145

DECRETO 13 luglio 1993.

Dichiarazione dell'esistenza del carattere di eccezionalità degli eventi calamitosi verificatisi nelle province di Perugia e Terni.

IL MINISTRO DELL'AGRICOLTURA E DELLE FORESTE

Visto l'art. 70 del decreto del Presidente della Repubblica del 24 luglio 1977, n. 616, concernente il trasferimento alle regioni delle funzioni amministrative relative agli interventi conseguenti a calamità naturali o avversità atmosferiche di carattere eccezionale;

Visto l'art. 14 della legge 15 ottobre 1981, n. 590, che estende alle regioni a statuto speciale e alle province autonome di Trento e Bolzano l'applicazione dell'art. 70 del decreto del Presidente della Repubblica 24 luglio 1977, n. 616, nonché le disposizioni della stessa legge n. 590/1981;

Vista la legge 14 febbraio 1992, n. 185, concernente la nuova disciplina del Fondo di solidarietà nazionale;

Visto l'art. 2, comma 2, della legge 14 febbraio 1992, n. 185, che demanda al Ministro dell'agricoltura e delle foreste la dichiarazione dell'esistenza di eccezionale calamità o avversità atmosferica, attraverso la individuazione dei territori danneggiati e le provvidenze da concedere sulla base delle specifiche richieste da parte delle regioni e province autonome;

Vista la richiesta di declaratoria della regione Umbria degli eventi calamitosi di seguito indicati, per l'applicazione nei territori danneggiati delle provvidenze del Fondo di solidarietà nazionale:

piogge alluvionali dal 4 dicembre 1992 all'8 dicembre 1992 nella provincia di Perugia;

piogge alluvionali dal 4 dicembre 1992 all'8 dicembre 1992 nella provincia di Terni;

Accertata l'esistenza del carattere eccezionale degli eventi calamitosi segnalati, per effetto dei danni alle opere di bonifica;

Decreta:

È dichiarata l'esistenza del carattere eccezionale degli eventi calamitosi elencati a fianco delle sottoindicate province per effetto dei danni alle opere di bonifica nei sottoelencati territori agricoli, in cui possono trovare applicazione le specificate provvidenze della legge 14 febbraio 1992, n. 185:

Perugia: piogge alluvionali del 4 dicembre 1992 all'8 dicembre 1992 - provvidenze di cui all'art. 3, comma 3, lettera b), nel territorio dei comuni di Bevagna, Cannara, Cascia, Castel Ritaldi, Gualdo Tadino, Gubbio, Massa Martana, Norcia, Spoleto, Todi, Trevi, Valfabbrica.

Terni: piogge alluvionali del 4 dicembre 1992, del 5 dicembre 1992 del 6 dicembre 1992, dell'8 dicembre 1992 - provvidenze di cui all'art. 3, comma 3, lettera b), nel territorio dei comuni di Amelia, Arrone, Narni, Polino, San Gemini, Stroncone, Terni.

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

Roma, 13 luglio 1993

Il Ministro: DIANA

93A4146

DECRETO 13 luglio 1993.

Dichiarazione dell'esistenza del carattere di eccezionalità degli eventi calamitosi verificatisi nella provincia di Matera.

IL MINISTRO
DELL'AGRICOLTURA E DELLE FORESTE

Visto l'art. 70 del decreto del Presidente della Repubblica del 24 luglio 1977, n. 616, concernente il trasferimento alle regioni delle funzioni amministrative relative agli interventi conseguenti a calamità naturali o avversità atmosferiche di carattere eccezionale;

Visto l'art. 14 della legge 15 ottobre 1981, n. 590, che estende alle regioni a statuto speciale e alle province autonome di Trento e Bolzano l'applicazione dell'art. 70 del decreto del Presidente della Repubblica 24 luglio 1977, n. 616, nonché le disposizioni della stessa legge n. 590/1981;

Vista la legge 14 febbraio 1992, n. 185, concernente la nuova disciplina del Fondo di solidarietà nazionale;

Visto l'art. 2, comma 2, della legge 14 febbraio 1992, n. 185, che demanda al Ministro dell'agricoltura e delle foreste la dichiarazione dell'esistenza di eccezionale calamità o avversità atmosferica, attraverso la individuazione dei territori danneggiati e le provvidenze da concedere sulla base delle specifiche richieste da parte delle regioni e province autonome;

Vista la richiesta di declaratoria della regione Basilicata degli eventi calamitosi di seguito indicati, per l'applicazione nei territori danneggiati delle provvidenze del Fondo di solidarietà nazionale:

gelate dal 2 gennaio 1993 al 15 gennaio 1993 nella provincia di Matera;

Accertata l'esistenza del carattere eccezionale degli eventi calamitosi segnalati, per effetto dei danni alle produzioni, strutture aziendali;

Decreta:

È dichiarata l'esistenza del carattere eccezionale degli eventi calamitosi elencati a fianco della sottoindicata provincia per effetto dei danni alle produzioni, strutture aziendali nei sottoelencati territori agricoli, in cui possono trovare applicazione le specificate provvidenze della legge 14 febbraio 1992, n. 185:

Matera:

gelate dal 2 gennaio 1993 al 15 gennaio 1993 - provvidenze di cui all'art. 3, comma 2, lettere b), c), d) ed f), nel territorio dei comuni di Bernalda, Montalbano Ionico, Pisticci, Scanzano Ionico, Tursi;

gelate dal 2 gennaio 1993 al 15 gennaio 1993 - provvidenze di cui all'art. 3, comma 2, lettera e), nel territorio dei comuni di Bernalda, Montalbano Ionico, Montescaglioso, Pisticci, Scanzano Ionico, Stigliano, Tursi.

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

Roma, 13 luglio 1993

Il Ministro: DIANA

93A4147

DECRETO 13 luglio 1993.

Dichiarazione dell'esistenza del carattere di eccezionalità degli eventi calamitosi verificatisi nelle province di Messina e Ragusa.

**IL MINISTRO
DELL'AGRICOLTURA E DELLE FORESTE**

Visto l'art. 70 del decreto del Presidente della Repubblica del 24 luglio 1977, n. 616, concernente il trasferimento alle regioni delle funzioni amministrative relative agli interventi conseguenti a calamità naturali o avversità atmosferiche di carattere eccezionale;

Visto l'art. 14 della legge 15 ottobre 1981, n. 590, che estende alle regioni a statuto speciale e alle province autonome di Trento e Bolzano l'applicazione dell'art. 70 del decreto del Presidente della Repubblica 24 luglio 1977, n. 616, nonché le disposizioni della stessa legge n. 590/1981;

Vista la legge 14 febbraio 1992, n. 185, concernente la nuova disciplina del Fondo di solidarietà nazionale;

Visto l'art. 2, comma 2, della legge 14 febbraio 1992, n. 185, che demanda al Ministro dell'agricoltura e delle foreste la dichiarazione dell'esistenza di eccezionale calamità o avversità atmosferica, attraverso la individuazione dei territori danneggiati e le provvidenze da concedere sulla base delle specifiche richieste da parte delle regioni e province autonome;

Vista la richiesta di declaratoria della regione Sicilia degli eventi calamitosi di seguito indicati, per l'applicazione nei territori danneggiati delle provvidenze del Fondo di solidarietà nazionale:

venti impetuosi dal 20 febbraio 1993 al 1° marzo 1993 nella provincia di Ragusa;

grandinate del 5 marzo 1993 nella provincia di Messina;

Accertata l'esistenza del carattere eccezionale degli eventi calamitosi segnalati, per effetto dei danni alle produzioni, strutture aziendali;

Decreta:

È dichiarata l'esistenza del carattere degli eventi calamitosi elencati a fianco delle sottoindicate province per effetto dei danni alle produzioni, strutture aziendali nei sottoelencati territori agricoli, in cui possono trovare applicazione le specificate provvidenze della legge 14 febbraio 1992, n. 185:

Messina: grandinate del 5 marzo 1993, provvidenze di cui all'art. 3, comma 2, lettere *b)*, *c)*, *d)*, nel territorio dei comuni di Ali, Ali Terme, Barcellona Pozzo di Gotto, Condrò, Fiumedinisi, Furnari, Itala, Messina, Milazzo, Monforte San Giorgio, Nizza di Sicilia, Novara di Sicilia, Oliveri, San Filippo del Mela, Saponara, Savoca, Scalfetta Zanca, Terme Vigliatore, Torregrotta, Tripi.

Ragusa:

venti impetuosi dal 20 febbraio 1993 al 1° marzo 1993, provvidenze di cui all'art. 3, comma 2, lettera *b)*, nel territorio dei comuni di Ispica, Modica, Ragusa, Santa Croce Camerina, Scicli;

venti impetuosi dal 20 febbraio 1993 al 1° marzo 1993, provvidenze di cui all'art. 3, comma 2, lettera *e)*, nel territorio dei comuni di Acate, Ispica, Modica, Ragusa, Santa Croce Camerina, Scicli.

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

Roma, 13 luglio 1993

Il Ministro: DIANA

93A4148

DECRETO 13 luglio 1993.

Dichiarazione dell'esistenza del carattere di eccezionalità degli eventi calamitosi verificatisi nelle province di Grosseto e Livorno.

**IL MINISTRO
DELL'AGRICOLTURA E DELLE FORESTE**

Visto l'art. 70 del decreto del Presidente della Repubblica del 24 luglio 1977, n. 616, concernente il trasferimento alle regioni delle funzioni amministrative relative agli interventi conseguenti a calamità naturali o avversità atmosferiche di carattere eccezionale;

Visto l'art. 14 della legge 15 ottobre 1981, n. 590, che estende alle regioni a statuto speciale e alle province autonome di Trento e Bolzano l'applicazione dell'art. 70 del decreto del Presidente della Repubblica 24 luglio 1977, n. 616, nonché le disposizioni della stessa legge n. 590/1981;

Vista la legge 14 febbraio 1992, n. 185, concernente la nuova disciplina del Fondo di solidarietà nazionale;

Visto l'art. 2, comma 2, della legge 14 febbraio 1992, n. 185, che demanda al Ministro dell'agricoltura e delle foreste la dichiarazione dell'esistenza di eccezionale calamità o avversità atmosferica, attraverso la individuazione dei territori danneggiati e le provvidenze da concedere sulla base delle specifiche richieste da parte delle regioni e province autonome;

Vista la richiesta di declaratoria della regione Sicilia degli eventi calamitosi di seguito indicati, per l'applicazione nei territori danneggiati delle provvidenze del Fondo di solidarietà nazionale:

piogge alluvionali dal 9 ottobre 1992 al 9 dicembre 1992 nella provincia di Grosseto;

gelate dal 15 febbraio 1993 al 31 marzo 1993 nella provincia di Livorno;

Accertata l'esistenza del carattere eccezionale degli eventi calamitosi segnalati, per effetto dei danni alle produzioni, opere di bonifica;

Decreta:

È dichiarata l'esistenza del carattere eccezionale degli eventi calamitosi elencati a fianco delle sottoindicate province per effetto dei danni alle produzioni, opere di bonifica nei sottoelencati territori agricoli, in cui possono trovare applicazione le specificate provvidenze della legge 14 febbraio 1992, n. 185:

Grosseto: piogge alluvionali dal 9 ottobre 1992 al 30 ottobre 1992, dal 1° novembre 1992 al 30 novembre 1992, dal 7 dicembre 1992 al 9 dicembre 1992, provvidenze di cui all'art. 3, comma 3, lettera *b*), nel territorio dei comuni di Capalbio, Castiglione della Pescaia, Follonica, Grosseto, Orbetello, Scansano, Scarlino.

Livorno: gelate dal 15 febbraio 1993 al 31 marzo 1993, provvidenze di cui all'art. 3, comma 2, lettere *b*), *c*), *d*), nel territorio dei comuni di Campiglia Marittima, Piombino.

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

Roma, 13 luglio 1993

Il Ministro: DIANA

93A4149

DECRETO 13 luglio 1993.

Dichiarazione dell'esistenza del carattere di eccezionalità degli eventi calamitosi verificatisi nelle province di Cagliari e Sassari.

IL MINISTRO
DELL'AGRICOLTURA E DELLE FORESTE

Visto l'art. 70 del decreto del Presidente della Repubblica del 24 luglio 1977, n. 616, concernente il trasferimento alle regioni delle funzioni amministrative relative agli interventi conseguenti a calamità naturali o avversità atmosferiche di carattere eccezionale;

Visto l'art. 14 della legge 15 ottobre 1981, n. 590, che estende alle regioni a statuto speciale e alle province autonome di Trento e Bolzano l'applicazione dell'art. 70 del decreto del Presidente della Repubblica 24 luglio 1977, n. 616, nonché le disposizioni della stessa legge n. 590/1981;

Vista la legge 14 febbraio 1992, n. 185, concernente la nuova disciplina del Fondo di solidarietà nazionale;

Visto l'art. 2, comma 2, della legge 14 febbraio 1992, n. 185, che demanda al Ministro dell'agricoltura e delle foreste la dichiarazione dell'esistenza di eccezionale calamità o avversità atmosferica, attraverso la individuazione dei territori danneggiati e le provvidenze da concedere sulla base delle specifiche richieste da parte delle regioni e province autonome;

Vista la richiesta di declaratoria della regione Sardegna degli eventi calamitosi di seguito indicati, per l'applicazione nei territori danneggiati delle provvidenze del Fondo di solidarietà nazionale:

venti impetuosi dal 20 febbraio 1993 al 1° marzo 1993 nella provincia di Cagliari;

gelate dal 27 febbraio 1993 al 3 marzo 1993 nella provincia di Sassari;

Accertata l'esistenza del carattere eccezionale degli eventi calamitosi segnalati, per effetto dei danni alle produzioni, strutture aziendali;

Decreta:

È dichiarata l'esistenza del carattere eccezionale degli eventi calamitosi elencati a fianco delle sottoindicate province per effetto dei danni alle produzioni, strutture aziendali nei sottoelencati territori agricoli, in cui possono trovare applicazione le specificate provvidenze della legge 14 febbraio 1992, n. 185:

Cagliari: venti impetuosi dal 20 febbraio 1993 al 1° marzo 1993, provvidenze di cui all'art. 3, comma 2, lettere *b*), *e*), nel territorio dei comuni di Capoterra, Pimentel, Pula, Sinnai.

Sassari: gelate dal 27 febbraio 1993 al 3 marzo 1993, provvidenze di cui all'art. 3, comma 2, lettera *b*), nel territorio dei comuni di Badesi, Santa Maria Coghinas, Sorso, Trinità d'Agultu e Vignola, Valledoria, Viddalba.

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

Roma, 13 luglio 1993

Il Ministro: DIANA

93A4150

MINISTERO DELLA SANITÀ

DECRETO 15 gennaio 1993.

Riduzione delle dotazioni organiche delle qualifiche funzionali e dei profili professionali determinate con decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 1° febbraio 1988.

IL MINISTRO DELLA SANITÀ

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 25 marzo 1992, registrato alla Corte dei conti il 9 maggio 1992, registro n. 8 Presidenza, foglio n. 284, con il quale i collaboratori amministrativi - settima qualifica funzionale Marchetti Maria e Traversa Prisca, il collaboratore amministrativo contabile - settima qualifica funzionale Ciatti Silvana e l'operatore amministrativo - quinta qualifica funzionale De Maio Enrico, sono stati trasferiti nei ruoli della Corte dei conti ai sensi dell'art. 199, secondo comma, del decreto del Presidente della Repubblica 10 gennaio 1957, n. 3;

Ritenuto di dover procedere alla cancellazione dai ruoli di questo Ministero dei predetti dipendenti nonché alle conseguenti variazioni di organico;

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 1° febbraio 1988 concernente la determinazione delle dotazioni organiche delle qualifiche funzionali e dei profili professionali del personale del Ministero della sanità;

Visto l'art. 199, quarto comma, del testo unico approvato con decreto del Presidente della Repubblica 10 gennaio 1957, n. 3;

Decreta:

Art. 1.

I collaboratori amministrativi - settima qualifica funzionale Marchetti Maria e Traversa Prisca, il collaboratore amministrativo contabile - settima qualifica funzionale Ciatti Silvana e l'operatore amministrativo - quinta qualifica funzionale De Maio Enrico, sono cancellati dai ruoli di questo Ministero a decorrere dal 25 marzo 1992.

Art. 2.

È ridotto di due unità il profilo professionale di «collaboratore amministrativo», di una unità il profilo professionale di «collaboratore amministrativo contabile» e di una unità il profilo professionale di «operatore amministrativo»; pertanto, la dotazione organica cumulativa di settima qualifica funzionale passa da ottocentocinquantesette a ottocentocinquantaquattro unità e quella di quinta qualifica funzionale passa da seicentostantatré a seicentostantatré unità.

Il presente decreto sarà trasmesso alla Corte dei conti per la registrazione a norma di legge e pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 15 gennaio 1993

Il Ministro: DE LORENZO

*Registrato alla Corte dei conti il 19 febbraio 1993
Registro, n. 3 Sanità, foglio n. 366*

93A4160

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ**UNIVERSITÀ DI MILANO**

DECRETO RETTORALE 25 maggio 1993.

Modificazioni allo statuto dell'Università.

IL RETTORE

Visto lo statuto dell'Università degli studi di Milano, approvato con regio decreto 4 novembre 1926, n. 2280, e modificato con regio decreto 13 ottobre 1927, n. 2233, e successive modificazioni;

Visto il testo unico delle leggi sull'istruzione superiore, approvato con regio decreto 31 agosto 1933, n. 1592, e successivi aggiornamenti;

Visto il regio decreto 30 settembre 1938, n. 1652, e successive modificazioni;

Vista la legge 11 aprile 1953, n. 312;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 11 luglio 1980, n. 382;

Vista la legge 9 maggio 1989, n. 168;

Visti i decreti del Presidente della Repubblica 17 aprile 1990 e del Ministro dell'università e della ricerca scientifica e tecnologica 11 febbraio 1991, con i quali è stata modificata la tabella XXI dell'ordinamento didattico universitario relativa agli studi per il conseguimento della laurea in fisica;

Vista la proposta di modifica statutaria avanzata dalle autorità accademiche di questa Università, e riguardante il riordinamento del corso di laurea in fisica della sede di Milano;

Preso atto del parere espresso dal Consiglio universitario nazionale nella riunione del 10 luglio 1992;

Preso altresì atto che il consiglio della facoltà di scienze matematiche, fisiche e naturali e il senato accademico, nelle rispettive sedute del 17 febbraio 1993 e dell'11 maggio 1993, hanno recepito le osservazioni formulate dal Consiglio universitario nazionale;

Riconosciuta la particolare necessità di approvare la nuova modifica proposta, in deroga al termine triennale di cui all'ultimo comma dell'art. 17 del testo unico 31 agosto 1933, n. 1592;

Decreta:

Lo statuto dell'Università degli studi di Milano, approvato e modificato con i decreti citati nelle premesse, è ulteriormente modificato come di seguito specificato.

Al titolo VI, riguardante la facoltà di scienze matematiche, fisiche e naturali della sede di Milano, gli articoli 43, 44 e 45 concernenti il corso di laurea in fisica sono soppressi e sostituiti dal seguente articolo, con il conseguente scorrimento della numerazione degli articoli successivi.

CORSO DI LAUREA IN FISICA

Art. 43. — L'accesso al corso di laurea è regolato dalle disposizioni di legge.

Il corso di studi per il conseguimento della laurea in fisica ha una durata di quattro anni e si articola nei seguenti nove indirizzi:

- 1) indirizzo di fisica nucleare e subnucleare;
- 2) indirizzo di fisica della materia;
- 3) indirizzo di astrofisica e fisica dello spazio;
- 4) indirizzo teorico generale;
- 5) indirizzo didattico e di storia della fisica;
- 6) indirizzo di fisica applicata;
- 7) indirizzo di geofisica e fisica dell'ambiente;
- 8) indirizzo elettronico - cibernetico;
- 9) indirizzo di fisica dei biosistemi.

I corsi obbligatori e comuni a tutti gli indirizzi sono i seguenti:

1° Anno:

- 1) fisica generale I;
- 2) sperimentazioni di fisica I;
- 3) analisi matematica I;
- 4) geometria.

2° Anno:

- 5) fisica generale II;
- 6) sperimentazioni di fisica II;
- 7) analisi matematica II;
- 8) chimica;
- 9) meccanica razionale con elementi di meccanica statistica.

Entro il secondo anno si richiederà la prova di conoscenza di due lingue straniere di rilevanza scientifica in base alle indicazioni del consiglio del corso di laurea.

3° Anno:

- 10) metodi matematici della fisica;
- 11) istituzioni di fisica teorica;
- 12) sperimentazioni di fisica III;
- 13) struttura della materia;
- 14) istituzioni di fisica nucleare e sub nucleare.

Per consentire al consiglio del corso di laurea di pianificare l'organizzazione dei corsi, la scelta dell'indirizzo con il piano di studi deve essere effettuata al momento

dell'iscrizione al terzo anno. Lo studente potrà, all'atto dell'iscrizione al quarto anno, chiedere con domanda motivata, di cambiare l'indirizzo prescelto.

I corsi 1), 3), 4), 5), 7), 9), 10), 11), 13), 14) sono accompagnati da esercitazioni che ne fanno parte integrante. Il corso 8) può essere accompagnato da esercitazioni di laboratorio che ne fanno parte integrante.

Per offrire allo studente un insegnamento più aderente all'indirizzo prescelto, i corsi del terzo anno possono essere differenziati per gruppi di indirizzi; sono inoltre articolati in moduli didattici semestrali intercambiabili con moduli di corsi del quarto anno se l'organizzazione della didattica dell'indirizzo lo richiede. I gruppi di indirizzi e le differenziazioni dei corsi di terzo anno sono stabiliti dal consiglio del corso di laurea.

Nel caso di cambiamento di indirizzo i corsi differenziati ed i relativi esami sostenuti nell'indirizzo di provenienza sono convalidati.

4° Anno:

I corsi differenziati per vari indirizzi, al quarto anno, sono i seguenti:

Indirizzo di fisica nucleare e subnucleare

- 15) Annuale a scelta tra:
fisica nucleare;
fisica delle particelle elementari.
- 16) Annuale a scelta tra:
laboratorio di fisica nucleare;
laboratorio di fisica subnucleare.
- 17) Annuale a scelta.
- 18) Semestrale a scelta.
- 19) Semestrale a scelta.

Indirizzo di fisica della materia

- 15) Annuale a scelta tra:
fisica dello stato solido;
fisica dei fluidi;
fisica dei plasmi;
ottica quantistica.
- 16) Annuale a scelta tra:
laboratorio di fisica della materia;
laboratorio di ottica quantistica.
- 17) Annuale a scelta.
- 18) Semestrale a scelta.
- 19) Semestrale a scelta.

Indirizzo di astrofisica e fisica dello spazio

- 15) Istituzioni di astrofisica.
- 16) Laboratorio di astrofisica.
- 17) Annuale a scelta tra:
astronomia;
astrofisica.
- 18) Semestrale a scelta.
- 19) Semestrale a scelta.

Indirizzo teorico generale

- 15) Fisica teorica.
 16) Annuale a scelta tra:
 meccanica statistica;
 fisica dei sistemi dinamici;
 teoria dei sistemi a molti corpi.
 17) Annuale a scelta.
 18) Semestrale a scelta.
 19) Semestrale a scelta.

Indirizzo didattico e di storia della fisica

- 15) Annuale a scelta:
 didattica della fisica;
 storia della fisica.
 16) Preparazioni di esperienze didattiche.
 17) Annuale a scelta.
 18) Semestrale a scelta.
 19) Semestrale a scelta.

Indirizzo di fisica applicata

- 15) Annuale a scelta tra:
 fisica degli acceleratori;
 fisica dei materiali;
 fisica dei dispositivi elettronici.
 16) Annuale a scelta tra:
 laboratorio di strumentazioni fisiche;
 laboratorio di tecnologie fisiche.
 17) Annuale a scelta.
 18) Semestrale a scelta.
 19) Semestrale a scelta.

Indirizzo di geofisica e fisica dell'ambiente

- 15) Annuale a scelta tra:
 geofisica;
 fisica dell'atmosfera;
 misure fisiche dell'ambiente;
 radioattività.
 16) Laboratorio di fisica dell'ambiente.
 17) Annuale a scelta.
 18) Semestrale a scelta.
 19) Semestrale a scelta.

Indirizzo elettronico-cibernetico

- 15) Elettronica.
 16) Annuale a scelta tra:
 laboratorio di elettronica;
 laboratorio di cibernetica.
 17) Annuale a scelta.
 18) Semestrale a scelta.
 19) Semestrale a scelta.

Indirizzo di fisica dei biosistemi

- 15) Annuale a scelta tra:
 biofisica;
 fisica medica;
 fisica sanitaria;
 struttura della materia biologica.
 16) Laboratorio di fisica biologica e fisica sanitaria.
 17) Annuale a scelta.
 18) Semestrale a scelta.
 19) Semestrale a scelta.

I due corsi di insegnamento semestrali, a scelta dello studente, non possono essere sostituiti con un solo annuale, mentre il corso di insegnamento annuale, a scelta dello studente, può essere sostituito con due insegnamenti semestrali dopo l'approvazione da parte del consiglio del corso di laurea. Per gli indirizzi 1) 2) 3) e 5) uno dei corsi annuali (15) e 17) o i due semestrali (18) e 19) devono avere un contenuto teorico formativo.

All'inizio di ogni anno accademico il consiglio del corso di laurea propone l'elenco dei corsi da attivare, quali di questi siano a carattere teorico formativo per i diversi indirizzi, quali siano da considerarsi semestrali, ovvero quale parte di quelli annuali possa essere considerata equivalente ad un corso di insegnamento semestrale.

Uno dei due insegnamenti (13) e 14) del terzo anno può essere seguito nel quarto anno. In tal caso lo studente deve chiedere, in sede di presentazione del piano di studi, di sostenere nel terzo anno un corso annuale od uno dei semestrali del quarto anno.

Propedeuticità e sbarramenti

I corsi terminanti con I e II sono propedeutici rispettivamente agli analoghi corsi terminanti con II e con III, essi constano di corsi distinti e con esami distinti.

Possono iscriversi al terzo anno solo gli studenti che abbiano superato almeno quattro esami. Possono sostenere esami del terzo anno solo gli studenti che abbiano superato gli esami di analisi matematica I e II e di fisica generale I e II. Possono ottenere l'iscrizione al quarto anno soltanto quegli studenti che abbiano già sostenuto otto esami.

Il consiglio del corso di laurea potrà stabilire anche la propedeuticità di certi esami rispetto ad altri.

Esame di laurea

Il consiglio del corso di laurea stabilisce le modalità di svolgimento dell'esame di laurea che deve comprendere almeno la discussione di una tesi scritta.

Superato l'esame di laurea lo studente consegue il titolo di dottore in fisica, indipendentemente dall'indirizzo prescelto del quale verrà fatta menzione soltanto nella carriera scolastica.

Insegnamenti complementari

- 1) algebra;
- 2) algebra superiore.
- 3) analisi funzionale.
- 4) analisi numerica;
- 5) analisi superiore;
- 6) calcolo numerico;
- 7) calcolo delle probabilità;
- 8) cibernetica;
- 9) cibernetica e teoria dell'informazione;
- 10) fisica matematica;
- 11) geometria differenziale;
- 12) geometria superiore;
- 13) logica matematica;
- 14) meccanica del continuo;
- 15) meccanica superiore;
- 16) ricerca operativa;
- 17) sistemi di elaborazione;
- 18) statistica matematica,
- 19) teoria dei gruppi;
- 20) teoria delle funzioni;
- 21) teoria dell'informazione;
- 22) teoria dei sistemi;
- 23) topologia;
- 24) acquisizione ed analisi di dati della fisica;
- 25) acustica;
- 26) applicazioni fisiche della teoria dei gruppi;
- 27) archeometria;
- 28) astrofisica;
- 29) astrofisica delle alte energie,
- 30) astrofisica teorica;
- 31) astronomia;
- 32) biofisica;
- 33) biomateriali;
- 34) cosmologia;
- 35) didattica della fisica;
- 36) effetti biologici delle radiazioni;
- 37) elettrodinamica;
- 38) elettromagnetismo,
- 39) elettronica;
- 40) elettronica dei sistemi digitali;
- 41) elettronica di potenza;
- 42) elettronica nucleare;
- 43) elettronica quantistica;
- 44) fenomeni cooperativi e transizioni di fase;
- 45) fisica atomica;
- 46) fisica cosmica;
- 47) fisica biologica;
- 48) fisica biomedica,
- 49) fisica degli acceleratori;
- 50) fisica dei dispositivi elettronici;
- 51) fisica dei fluidi;
- 52) fisica dei liquidi;
- 53) fisica dei materiali,
- 54) fisica dei metalli;
- 55) fisica dei neutroni.
- 56) fisica dei pianeti,
- 57) fisica dei plasmi;
- 58) fisica dei polimeri,
- 59) fisica dei reattori nucleari;
- 60) fisica dei semiconduttori;
- 61) fisica dei sistemi dinamici;
- 62) fisica dei sistemi disordinati;
- 63) fisica dei sistemi non lineari;
- 64) fisica della gravitazione;
- 65) fisica delle basse temperature;
- 66) fisica delle galassie;
- 67) fisica delle particelle elementari;
- 68) fisica delle superfici;
- 69) fisica dello stato solido;
- 70) fisica del mezzo interstellare;
- 71) fisica medica;
- 72) fisica molecolare.
- 73) fisica nucleare;
- 74) fisica numerica;
- 75) fisica planetaria;
- 76) fisica spaziale;
- 77) fisica sanitaria;
- 78) fisica solare;
- 79) fisica stellare,
- 80) fisica subnucleare;
- 81) fisica superiore;
- 82) fisica teorica;
- 83) fluidodinamica,
- 84) fondamenti della fisica;
- 85) fonti dell'energia
- 86) istituzioni di astrofisica;
- 87) meccanica celeste;
- 88) meccanica quantistica;
- 89) meccanica statistica;
- 90) metodi computazionali della fisica;
- 91) metodi di osservazione e misura;
- 92) metodi matematici avanzati della fisica;
- 93) metodi matematici dell'astronomia;
- 94) metodi fisici della biologia;

- | | |
|---|---|
| <p>95) metodi probabilistici della fisica;</p> <p>96) metodi sperimentali della fisica subnucleare;</p> <p>97) metodologie fisiche per i beni culturali;</p> <p>98) metrologia;</p> <p>99) microelettronica;</p> <p>100) misure nucleari;</p> <p>101) nanoelettronica;</p> <p>102) onde elettromagnetiche;</p> <p>103) optoelettronica;</p> <p>104) ottica;</p> <p>105) ottica elettronica;</p> <p>106) ottica quantistica;</p> <p>107) plasmî astrofisici;</p> <p>108) proprietà elettromagnetiche della materia;</p> <p>109) proprietà strutturali della materia biologica;</p> <p>110) radioastronomia;</p> <p>111) radioattività;</p> <p>112) radioprotezione;</p> <p>113) reazioni nucleari;</p> <p>114) relatività;</p> <p>115) sperimentazione fisica;</p> <p>116) spettroscopia;</p> <p>117) spettroscopia astronomica;</p> <p>118) spettroscopia nucleare;</p> <p>119) storia dell'astronomia;</p> <p>120) storia della fisica;</p> <p>121) strumentazione e misure elettroniche;</p> <p>122) strumentazioni fisiche;</p> <p>123) strumentazione di fisica per medicina e biologia;</p> <p>124) superconduttività;</p> <p>125) tecnica del vuoto;</p> <p>126) tecniche astrofisiche;</p> <p>127) tecniche di calcolo della fisica teorica;</p> <p>128) tecniche spaziali;</p> <p>129) tecnologie fisiche;</p> <p>130) tecnologie superconduttive;</p> <p>131) teoria dei campi;</p> <p>132) teoria dei processi irreversibili;</p> <p>133) teoria dei sistemi a molti corpi;</p> <p>134) teoria della gravità;</p> <p>135) teoria della struttura nucleare;</p> <p>136) teoria delle forze nucleari;</p> <p>137) teoria delle interazioni fondamentali;</p> <p>138) teoria delle interazioni subnucleari;</p> <p>139) teoria quantistica della materia;</p> <p>140) teoria quantistica dei campi;</p> <p>141) teorie quantistiche;</p> <p>142) termodinamica;</p> <p>143) termodinamica di non equilibrio;</p> | <p>144) chimica fisica;</p> <p>145) chimica fisica dello stato solido e delle superfici;</p> <p>146) chimica organica;</p> <p>147) elettrochimica;</p> <p>148) radiochimica;</p> <p>149) climatologia;</p> <p>150) ecologia;</p> <p>151) fisica del vulcanismo;</p> <p>152) fisica ambientale;</p> <p>153) fisica dell'atmosfera;</p> <p>154) fisica della terra solida;</p> <p>155) fisica terrestre;</p> <p>156) geodesia;</p> <p>157) geofisica;</p> <p>158) geografia fisica;</p> <p>159) geologia;</p> <p>160) meteorologia;</p> <p>161) micrometeorologia e meteorologia;</p> <p>162) misure fisiche dell'ambiente;</p> <p>163) oceanografia;</p> <p>164) previsioni meteorologiche numeriche;</p> <p>165) sismologia;</p> <p>166) sismometria;</p> <p>167) tecnologie ambientali;</p> <p>168) telerilevamento dell'atmosfera;</p> <p>169) biochimica;</p> <p>170) biofisica;</p> <p>171) biologia generale;</p> <p>172) biologia molecolare;</p> <p>173) chimica biologica;</p> <p>174) ecologia;</p> <p>175) fisiologia;</p> <p>176) genetica;</p> <p>177) epistemologia e metodologia;</p> <p>178) filosofia della scienza;</p> <p>179) pedagogia;</p> <p>180) psicologia cognitiva.</p> <p>Sono considerati insegnamenti complementari a scelta, oltre quelli dell'elenco sopra riportato, anche quelli indicati negli indirizzi.</p> <p>Il presente decreto sarà pubblicato nella <i>Gazzetta Ufficiale</i> della Repubblica italiana.</p> <p>Milano, 25 maggio 1993</p> <p style="text-align: right;"><i>Il rettore:</i> MANTEGAZZA</p> |
|---|---|

93A4152

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

MINISTERO DEL TESORO

Cambi giornalieri del 26 luglio 1993 adottabili dalle sole amministrazioni statali per le anticipazioni al Portafoglio dello Stato.

Cambi giornalieri adottabili dalle sole amministrazioni statali per le anticipazioni al Portafoglio dello Stato ai sensi dell'art. 1 della legge 3 marzo 1951, n. 193, limitatamente al periodo di sospensione delle quotazioni presso le borse valori italiane disposta ai sensi dell'art. 18 del decreto del Presidente della Repubblica 31 marzo 1988, n. 148, pubblicato nel suppl. ord. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 108 del 10 maggio 1988

Cambi del giorno 26 luglio 1993

Dollaro USA	1604,78
ECU	1805,70
Marco tedesco	929,34
Franco francese	272,13
Lira sterlina	2409,90
Fiorino olandese	826,23
Franco belga	44,789
Peseta spagnola	11,582
Corona danese	239,43
Lira irlandese	2243,16
Dracma greca	6,748
Escudo portoghese	9,283
Dollaro canadese	1253,24
Yen giapponese	15,083
Franco svizzero	1055,43
Sellino austriaco	132,05
Corona norvegese	218,03
Corona svedese	199,51
Marco finlandese	274,76
Dollaro australiano	1089,65

93A4206

MINISTERO DEL LAVORO E DELLA PREVIDENZA SOCIALE

Determinazione del salario medio giornaliero e del periodo di occupazione media mensile, ai fini contributivi, per i soci delle cooperative operanti in provincia di Torino nell'area dei servizi socio-assistenziali rivolti alle persone presso domicilia, luoghi di cura, soggiorno, aggregazione e sedi di comunità, esclusa la «badanza».

Con decreto ministeriale 13 luglio 1993, avente decorrenza dal primo periodo di paga successivo a quello in corso alla data di pubblicazione del presente avviso nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, il salario medio giornaliero ed il periodo di occupazione media mensile, ai fini contributivi, per i soci delle cooperative operanti in provincia di Torino nell'area dei servizi socio-assistenziali rivolti alle persone presso domicilia, luoghi di cura, soggiorno, aggregazione e sedi di comunità, esclusa la «badanza» sono stabiliti rispettivamente in L. 32.000 ed in quindici giornate lavorative

93A4165

MINISTERO DELLA SANITÀ

Autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso veterinario (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 sottoidicate nuove specialità medicinali per uso veterinario, nuove forme farmaceutiche, nuovi dosaggi, nuove confezioni e sono state apportate le modifiche sottoidicate ad autorizzazioni già concesse.

Decreto del 2 novembre 1992

Specialità medicinale per uso veterinario «DERMOVET» soluzione dermatologica, flacone ml 50 e ml 100

Titolare A.I.C. AMSA S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Roma, viale Parioli, 27, codice fiscale 00539640482.

Modifica apportata: Titolare A.I.C.: nuovo titolare A.I.C.: Serovet S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Roma, via Ludovisi, 35, codice fiscale 07107080587

La specialità medicinale di cui trattasi continuerà ad essere prodotta e controllata dalla società A.M.S.A. S.r.l. nello stabilimento sito in Barberino di Mugello (Firenze)

Decreto del 2 novembre 1992

Specialità medicinale per uso veterinario «AMPLITAL - VET» (ampicillina), soluzione iniettabile uso i.m., nelle confezioni 1 flacone da 100 ml e 1 flacone da 200 ml (nuove confezioni di specialità medicinale già autorizzate)

Titolare A.I.C. Vetem S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Porto Empedocle (Agrigento), lungomare Pirandello n. 8, codice fiscale 01988770150.

Produttore, la società titolare dell'A.I.C., nello stabilimento sito in Porto Empedocle (Agrigento), lungomare Pirandello

Confezioni autorizzate, numeri di registrazione
flacone da 100 ml, registrazione n. 23990,
flacone da 200 ml, registrazione n. 23990

Decreto del 2 novembre 1992

Specialità medicinale per uso veterinario «LINCOCIN - VET» (lincamicina), flacone da 50 e 100 ml iniettabile, 20 e 100 compresse da 200 mg in blister

Titolare A.I.C. Upjohn S.A. Puurs - Belgio, rappresentata in Italia dalla Società farmaceutica Gellini S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Aprilia (Latina), via Nettunense km 20,300, codice fiscale 01396760595

Produttore

per la preparazione compresse: la produzione sarà effettuata dalla società Upjohn Company nello stabilimento sito in Kalamazoo - MI (USA), le operazioni terminali saranno effettuate dalla società Upjohn L.T.D. nello stabilimento sito in Crawley - Sussex (Gran Bretagna), ed i controlli saranno effettuati dalla Gellini S.p.a., nello stabilimento sito in Aprilia,

per la preparazione fiale: la produzione e i controlli saranno effettuati dalla società Upjohn S.A. nello stabilimento sito in Puurs (Belgio) ed il prodotto sarà importato in Italia già pronto e confezionato per la vendita

Confezioni autorizzate, numeri di registrazione:

- flacone da 50 e 100 ml, registrazione n. 28052;
- 20 e 100 compresse mg 200, registrazione n. 28052/A.

Composizione:

iniettabile - 100 ml contengono: principi attivi: lincomicina cloridrato g 12 (pari a lincomicina g 10); eccipienti: alcool benzilico g 0,9, acqua per preparazioni iniettabili q.b. a ml 100;

una compressa da 200 mg contiene: principi attivi: lincomicina cloridrato mg 240 (pari a lincomicina mg 200); eccipienti: talco mg 10, amido di mais mg 2,99, sorbitolo, soluzione USP mg 2,09, magnesio stearato mg 1,5, saccarosio mg 1,5.

Indicazioni terapeutiche: terapia delle infezioni sostenute da batteri gram positivi, in particolare streptococchi e stafilococchi. Il prodotto è efficace contro i batteri di comune isolamento nelle infezioni delle vie respiratorie, infezioni cutanee, infezioni dell'apparato urinario, setticemie.

Con l'impiego di «LINCOCIN - VET» si sono ottenuti risultati terapeutici positivi anche in animali affetti da dermatite pustolosa trattati, senza successo, con altri antibiotici. Il prodotto, se necessario, può essere somministrato in associazione con altri antibiotici (ad eccezione della eritromicina).

In particolare, «LINCOCIN - VET» trova impiego nelle seguenti patologie:

cani e gatti: infezioni dell'apparato respiratorio quali polmoniti, bronchiti, tonsilliti e laringiti, infezioni della cute quali ferite infette, dermatite pustolosa ed ascessi, cistiti, complicazioni batteriche nel corso di malattie virali (panleucopenia, rinotracheite, ecc.), leptospirosi;

suini: artriti infettive e malattia delle vie respiratorie causate da microrganismi sensibili all'antibiotico quali stafilococchi, streptococchi, erysipelothrix e micoplasmii.

La lincomicina è anche indicata nel trattamento delle leptospirosi e della enterite necrotica superficiale.

Decreto del 2 novembre 1992

Specialità medicinale per uso veterinario: «CARBACOLINA», un flacone da 50 ml allo 0,025% di soluzione iniettabile uso i.m. (nuova confezione di specialità medicinale già registrata).

Titolare A.I.C.: Vetem S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Porto Empedocle (Agrigento), lungomare Pirandello n. 8, codice fiscale 01988770150.

Produttore: la società titolare dell'A.I.C., nello stabilimento sito in Porto Empedocle (Agrigento), lungomare Pirandello.

Confezione autorizzata, numero di registrazione:

- 1 flacone da 20 ml allo 0,025%; registrazione n. 2194/A.

Decreto del 2 novembre 1992

Specialità medicinale per uso veterinario: «NOXAPRIM», pasta orale per equini.

Titolare A.I.C.: Beltapharm S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Milano, via L. Ariosto, 23, codice fiscale 06405710150.

Produttore: Beltapharm S.r.l., nello stabilimento sito in Cusano Milanino (Milano), via Stelvio, 66. Le operazioni terminali di imbustamento ed inscatolamento sono effettuate dalla società S.I.I.T. S.r.l., nello stabilimento sito in Trezzano sul Naviglio (Milano), via L. Ariosto, 50/60.

Confezione autorizzata, numero di registrazione:

scatola contenente 10 buste da g 20 di pasta orale cadauna e di 1 dispenser;

- registrazione n. 27901.

Composizione: ogni busta da g 20 contiene: sulfametossazolo g 6,66, trimetropin g 1,34; eccipienti: ammonio glicirizzinato g 0,2; olio di vaselina g 7,0; vaselina filante g 4,8.

Indicazioni terapeutiche: Il «NOXAPRIM» pasta orale, è particolarmente indicato per il trattamento delle malattie degli equini, specificatamente ove sia richiesta una potente ed efficace azione antibatterica nei riguardi di microrganismi sensibili (escherichia, streptococcus, proteus, salmonella, pasteurella, shigella, haemophilus, staphilococcus, neisseria, klebsiella, fusiformis, corynebacterium, clostridium, bordetella).

Il «NOXAPRIM» è indicato pertanto per il trattamento di:

infezioni respiratorie: adenite equina, ascessi delle tasche gutturali, laringiti, tracheiti, bronchiti acute e croniche, broncopolmoniti, polmoniti, pleuriti, pleuropolmoniti, ecc.;

infezioni urogenitali: cistiti, uretriti, pieliti, nefriti, metriti, mastiti, vaginiti, orchiti, balanopostiti, ecc.;

infezioni gastrointestinali: gastriti, enteriti, coliti, nel corso di risoluzione di sindromi coliche, o, nel decorso post-operatorio a medio e lungo termine di interventi chirurgici del tratto gastro-intestinale;

infezioni della cute dei tessuti molli: piodermiti, ascessi, ferite accidentali o chirurgiche, ustioni, ecc.;

infezioni scheletriche: artriti ed artrosinoviti settiche, malattie batteriche del vivo del piede (ferite da chiodo da strada), osteomieliti ecc.

Regime di dispensazione: la vendita al pubblico del prodotto è subordinata alla presentazione di ricetta medico veterinaria.

Decreto del 12 novembre 1992

Specialità medicinale per uso veterinario: «COMBIOTIC» - soluzione iniettabile i.m., nelle confezioni: flacone da ml 50, da ml 100 e da ml 250, registrazione n. 20803.

Titolare A.I.C.: Pfizer italiana S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Latina, s.s. n. 156 km 50, codice fiscale 00192900595.

Modifiche apportate: Titolare A.I.C.: nuovo titolare: Pfizer Canada Inc. Kirkland - Quebec (Cahada), rappresentata da Pfizer italiana S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Latina, s.s. n. 156 km. 50, codice fiscale 00192900595.

Produttore: la specialità è prodotta dalla società titolare A.I.C. nello stabilimento sito in London - Ontario (Canada), e controllata dalla Pfizer italiana S.p.a., nello stabilimento comune sito il Latina.

Decreto del 12 novembre 1992

Specialità medicinale per uso veterinario: «CANEX» - pasta per cani per uso orale, nella confezione: siringa graduata da 10 ml contenente 12,9 g di pasta.

Titolare A.I.C.: Pfizer italiana S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Latina, s.s. n. 156 km 50, codice fiscale 00192900595.

Produttore: Pfizer GmbH, nello stabilimento sito Karlsruhe (Germania).

Confezione autorizzata, numero di registrazione:

- siringa graduata da 10 ml;

- registrazione n. 28207.

Composizione: una siringa contiene: principi attivi: pyrantel pamoato mg 432,3 (pari a 150 mg di pyrantel base), oxantel pamoato mg 1676,0 (pari a 600 mg di oxantel base), niclosamide monoidrato mg 3195,0 (pari a 3000 mg di niclosamide); eccipienti: sodio carbossimetilcellulosa/cellulosa microcristallina 2000,0 mg, silice colloidale 400,0 mg, olio di arachidi 5196,7 mg.

Indicazioni terapeutiche: «CANEX» è indicato per la terapia ed il controllo delle infestazioni sostenute dai nematodi gastrointestinali e dai cestodi.

Il prodotto è particolarmente attivo nei confronti dei seguenti parassiti:

Cestodi: dipylidium caninum, taenia pisiformis, taenia hydatigena, taenia taeniformis;

Tricuridi: trichuris vulpis;

Ascaridi: toxocara canis, toxocara leonina;

Ancilostomi: ancylostoma caninum, ancylostoma braziliense, uncinaria stenocephala.

Decreto del 28 novembre 1992

Specialità medicinale «GABBROSTIM», 1 flacone 40 ml e 10 flaconi da 4 ml di soluzione iniettabile da 2 mg (nuove confezioni di specialità medicinale già registrata)

Titolare A.I.C. Vetem S p a , con sede legale e domicilio fiscale in Porto Empedocle (Agrigento), lungomare Prandello n 8, codice fiscale 01988770150.

Produttore Vetem S p a nello stabilimento sito in Porto Empedocle (Agrigento).

Confezioni autorizzate, numero di registrazione.

1 flacone da 100 ml di soluzione iniettabile da 2 mg, registrazione n 24979/1.

10 flaconi da 4 ml di soluzione iniettabile da 2 mg, registrazione n 24947/1.

Decreto del 28 novembre 1992

Specialità medicinale per uso veterinario «VET-KETOFEN 10%» soluzione iniettabile, «VET-KETOFEN 1%» soluzione iniettabile, «VET-KETOFEN 10 mg» compresse da 10 mg, «VET-KETOFEN 5 mg» compresse da 5 mg e «VET-KETOFEN 20 mg» compresse da 20 mg.

Titolare A I C . Rhône Mérieux di Lione (Francia), rappresentata in Italia dalla società Pierzoo Rhône Mérieux S p a , con sede legale e domicilio fiscale in Milano, piazza Pio XI n 1, codice fiscale 05995030151

Produttore. Rhône Mérieux nello stabilimento sito in Lione (Francia)

Confezioni autorizzate, numero di registrazione

10 flaconi da 10 ml di soluzione iniettabile al 10%,

flacone da 20 ml di soluzione iniettabile all'1%,

10 compresse da 10 mg.

10 compresse da 5 mg.

10 compresse da 20 mg.

registrazione n 28250

Composizione

un flacone di soluzione iniettabile al 10% contiene chetoprofene 10,0 g, L-arginina 7,2 g, alcool benzilico 1,0 g, acido citrico monoidrato (sotto forma di soluzione al 10% m/V) q b a pH 6,5, acqua per preparazioni iniettabili q b a 100,0 ml,

un flacone di soluzione iniettabile all'1% contiene chetoprofene 1,0 g, L-arginina 0,72 g, alcool benzilico 1,0 g, cloruro di sodio 0,42 g, acido citrico monoidrato (sotto forma di soluzione al 2% m/V) q b a pH 6,5, acqua per preparazioni iniettabili q b a 100,0 ml,

una compressa da 10 mg contiene chetoprofene 10 mg, cellulosa microcristallina 25 mg, saccarosio maltodestrinato 25 mg, magnesio stearato 1,25 mg, lattosio q b a 250,0 mg,

una compressa da 5 mg contiene chetoprofene 5,0 mg, cellulosa microcristallina 12,5 mg, saccarosio maltodestrinato 12,5 mg, magnesio stearato 0,625 mg, lattosio q b a 125,0 mg,

una compressa da 20 mg contiene chetoprofene 20 mg, cellulosa microcristallina 50 mg, saccarosio maltodestrinato 50 mg, magnesio stearato 2,5 mg, lattosio 500 mg

Indicazioni terapeutiche

«VET-KETOFEN 10%», e indicato nella terapia degli stati infiammatori acuti e dolorosi di qualsiasi origine nel cavallo, in particolare delle affezioni muscolo-scheletriche. Terapia sintomatica degli stati febbrili e delle coliche equine.

«VET-KETOFEN 1%» e indicato nel trattamento d'urto degli stati infiammatori e dolorosi del cane e del gatto, in particolare, artrosi, traumi, lussazioni, distorsioni, ernie del disco, artriti e edemi. Trattamento sintomatico degli stati febbrili.

«VET-KETOFEN» compresse 10 mg, 5 mg e 20 mg, è indicato nel trattamento degli stati infiammatori e dolorosi del cane e del gatto, in particolare artrosi, traumi, lussazioni, distorsioni, ernie del disco, artriti ed edemi e nel trattamento sintomatico degli stati febbrili.

Decreto del 1° dicembre 1992

Prodotto per uso veterinario «SEROCAT», siero iperimmune d'origine equina contro la panleucopenia infettiva, herpesvirus e calcivirus del gatto, nella forma soluzione iniettabile per via sottocutanea o per via oculo-rino-congiuntivale, in confezione 10 flaconi da 5 ml.

Titolare A I C.: Rhône Mérieux di Lione (Francia), rappresentata in Italia dalla società Pierzoo Rhône Mérieux S p a , con sede legale e domicilio fiscale in Milano, piazza Pio XI n. 1, codice fiscale 05995030151.

Produttore la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento di Lione (Francia) e verrà importato in Italia già pronto e confezionato per la vendita.

Confezione autorizzata, numero di registrazione

10 flaconi da 5 ml;

registrazione n. 27667.

Composizione: siero iperimmune di origine equina con contenuto d'anticorpi neutralizzanti il virus della panleucopenia infettiva, di almeno 2 log 10, l'herpesvirus felino di almeno 1,3 log. 10, il calcivirus felino di almeno 2 log. 10 per ogni ml, eccipienti sodioetilmercuriotiosalicilato al massimo 0,1 mg/ml.

Indicazioni terapeutiche: profilassi e terapia della panleucopenia infettiva e delle principali virosi respiratorie (herpesvirus e calcivirus) del gatto

Decreto del 1° dicembre 1992

Specialità medicinale per uso veterinario «FLUCORTIN» (flumetasone acetato), soluzione iniettabile tipo «Retard» (nuova forma farmaceutica di specialità medicinale per uso veterinario già autorizzata)

Titolare A I C. Farmaceutici Gellini S p a , con sede e domicilio fiscale in Aprilia (Latina), via Nettunense km 20,300, codice fiscale 00078140597.

Produttore Farmaceutici Gellini S p a , nello stabilimento sito in Aprilia (LT), via Nettunense km. 20,300

Confezione autorizzata, numero di registrazione

flacone con tappo perforabile da 50 ml,

registrazione n 27 227/A

Composizione 100 ml contengono principio attivo flumetasone acetato mg 55,12; eccipienti. alcool benzilico g 0,9, acido citrico g 0,01, sodio cloruro g 0,80, sodio citrato g 0,04, polisorbato 80 g 0,02, glicole propilenico g 2, polietilenglicoli g 2, acqua per preparazioni iniettabili q b a ml 100

Indicazioni terapeutiche processi infiammatori articolari e muscolo-tendinei in bovini, equini, suini ed animali da affezione Malattie a sfondo allergico. Chetosi bovina Profilassi della paresi puerperale Coadiuvante nelle forme infiammatorie dell'apparato respiratorio e gastro-enterico

Altre malattie nelle quali si rendano utili le attività farmacologiche dei glicocorticoidi tetanie, mastiti, eczemi, malattia degli edemi, eclampsia, agalassia, shock, tossicosi esogene ed endogene, ecc

Regime di dispensazione. la vendita al pubblico del prodotto e subordinata alla presentazione di ricetta del medico veterinario

Decreto del 12 dicembre 1992

Specialità medicinale per uso veterinario denominato «BIO LA SOTA», vaccino vivo liofilizzato contro la pseudopeste aviaria per via orale, 500, 1000, 4000, 10000 e 40000 dosi

Titolare A I C. Bioteke S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Chignolo Po, (Pavia), s.s n 234, codice fiscale 04598310151

Modifica apportata:

composizione: (limitatamente agli eccipienti) la composizione autorizzata è ora la seguente: principio attivo, invariato, eccipienti neptone mg 0,04, lattosio mg 0,08

Decreto del 12 dicembre 1992

Specialità medicinale per uso veterinario: «NOBIBOVAC - IBR», vaccino vivo avirulento contro la rinotracheite infettiva bovina (nelle preparazioni flacone + solvente, da 5 e da 25 dosi).

Titolare A.I.C.: Intervet International, B.V. Boxmeer (Olanda), rappresentata in Italia dalla società Intervet Italia S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via Brembo, n. 27, codice fiscale 011448870155.

Produttore: Titolare A.I.C. nello stabilimento sito in Boxmeer (Olanda).

Confezioni autorizzate e numero di registrazione:

5 e 25 dosi;
registrazione n. 27868.

Composizione:

ogni dose di vaccino contiene: virus IBR non meno di 5,6 log TCID₅₀/dose; eccipienti: sorbitolo, gelatina idrolizzata, caseina peptone M, sodio fosfato bibasico.

ogni flacone di solvente contiene per ml: saccarosio 20,0 mg, sodio fosfato bibasico 1,28 mg, potassio fosfato monobasico 0,52 mg, sodio cloruro 5,69 mg, acqua per iniezioni q.b. a 1,0 ml.

Indicazioni terapeutiche: immunizzazione attiva dei bovini contro la rinotracheite infettiva bovina.

Decreto del 29 dicembre 1992

Specialità medicinale per uso veterinario: «CHEMI SPRAY» bomboletta spray.

Titolare A.I.C.: Vetem S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Porto Empedocle (Agrigento), lungomare Pirandello n. 8, codice fiscale 01988770150.

Modifica apportata:

composizione: (limitatamente agli eccipienti): la composizione ora autorizzata è la seguente: principio attivo invariato; eccipienti: violetto genziana 0,2 g, acetone 94,8 g; propellente miscela di idrocarburi pari a 25 g, volume totale della fase liquida 125 ml.

Decreto del 29 dicembre 1992

Specialità medicinale per uso veterinario: «LISPEC», iniettabile per uso intramuscolare.

Titolare A.I.C.: Azienda farmaceutica italiana S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Sumirago (Varese), via A. De Gasperi, 47, codice fiscale 00718850159.

Produttore: Società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Sumirago (Varese), via A. De Gasperi, 47.

Confezioni autorizzate e numero di registrazione:

un flacone a tappo perforabile da ml 50;
un flacone a tappo perforabile da ml 100,

registrazione: n. 27973.

Composizione: ml 100 contengono: lincomicina cloridrato (pari a lincomicina base g 5) g 5,7, spectinomicina cloridrato (pari a spectinomicina base g. 12) g 15,0; eccipienti: alcool benzilico g 0,9, acqua per preparazioni iniettabili q.b. a ml 100,0.

Indicazioni terapeutiche: «LISPEC» si è dimostrato particolarmente efficace nelle seguenti affezioni: vitelli - sindromi influenzali, broncopolmoniti, pneumoenteriti forme enteriche; suini - broncopolmoniti batteriche e da micoplasmi, enterite batteriche, sindrome M.M.A.; ovini e caprini - infezioni respiratorie batteriche e da micoplasmi, pedaina; cani e gatti - infezioni batteriche dell'apparato respiratorio, digerente e genito-urinario, piodermiti, ascessi e ferite infette.

Regime di dispensazione: la vendita al pubblico del prodotto è subordinata alla presentazione di ricetta del medico veterinario.

Decreto del 29 dicembre 1992

Prodotto per uso veterinario: «RINOVAX», vaccino vivo attenuato contro la rinotracheite infettiva del tacchino e del pollo.

Titolare A.I.C.: Ivaz S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Sant'Angelo di Piove di Sacco (Padova), codice fiscale 002211300288.

Produttore: Ivaz S.p.a. nello stabilimento sito in Sant'Angelo di Piove di Sacco (Padova);

Confezione autorizzata e numero di registrazione:

flacone da 1000 dosi;
registrazione n. 27805.

Composizione: ogni dose di vaccino contiene: virus RTI (rinotracheite infettiva) ceppo VC03 modificato non meno di 10^{2,3} TCID₅₀; eccipienti: glucidi, max 0,2 mg, idrosilato di proteine, max 0,02 mg.

Indicazioni terapeutiche: vaccinazione contro la rinotracheite infettiva del tacchino e del pollo.

Regime di dispensazione: la vendita al pubblico del prodotto è subordinata alla presentazione di ricetta del medico veterinario.

Decreto del 29 dicembre 1992

Specialità medicinale per uso veterinario: «EUDETOX», soluzione da somministrare per via endovenosa, endoperitoneale, sottocutanea ed orale.

Titolare A.I.C.: Azienda farmaceutica italiana S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Sumirago (Varese), via A. De Gasperi, 47, codice fiscale 00718850159.

Produttore: società titolare A.I.C. nello stabilimento sito in Sumirago (Varese), via A. De Gasperi, 47.

Confezione autorizzate e numero di registrazione:

un flacone a tappo perforabile da ml 500;
registrazione n. 27893.

Composizione: un flacone da 500 ml contiene: D, L carnitina cloridrato g 2,5, D, L metionina g 7,0, L-arginina cloridrato g 1,0, aspartato di magnesio g 1,5, aspartato di potassio g 1,5, cianocobalmina g 0,05; eccipienti: levulosio g 30,0, sorbitolo g 35,0, metile p.idrossibenzoato g 0,5, acqua per preparazioni iniettabili ml 430,0.

Indicazioni terapeutiche: epato-distrofiche, insufficienza epatica, chetosi, sindrome della vacca grassa, tossicosi.

Regime di dispensazione: la vendita al pubblico del prodotto è subordinata alla presentazione di ricetta del medico veterinario.

Decreto del 29 dicembre 1992

Specialità medicinale per uso veterinario: «BIO MAREK CR/75», vaccino vivo bivalente congelato contro la malattia di Marek dei polli.

Titolare A.I.C.: Bioteke S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Chignolo Po (Pavia), s.s. 234 per Cremona km 28,2, codice fiscale 04598310151.

Produttore: Bioteke S.r.l., nello stabilimento sito in Chignolo Po (Pavia), s.s. 234 per Cremona km 28,2.

Confezione autorizzata e numero di registrazione:

fiale di vaccino di 1000 dosi con annesso flacone di solvente di 200 ml;
registrazione n. 27784.

Composizione:

composizione della fiala: almeno 1800 PFU del ceppo apatogeno CR/75 di virus Marek ed almeno 1500 PFU di herpes virus del tacchino ceppo FC-126. Entrambi i virus sono coltivati in purezza su fibroblasti di embrione di pollo SPF, stabilizzati e congelati. Eccipienti: terreno M199 (contenente 10% di siero bovino e 7,5% di dimeilsolfossido) q.b. a ml 0,0015;

antibiotico usato nel terreno di coltura: 50 µg/ml di gentamicina solfato. Diluente: 0,2 ml di soluzione tampone sterile;

composizione del solvente: soluzione tampone contenente: sodio cloruro 1600 mg, potassio cloruro 80 mg, magnesio solfato 40 mg, calcio cloruro 28 mg, potassio fosfato 12 mg, sodio fosfato 30 mg, sodio bicarbonato 34 mg, glucosio 200 mg, rosso fenolo 2 mg, brodo triptosio fosfato 884 mg, acqua distillata sterile q.b. a 200 ml.

Indicazioni terapeutiche: vaccinazione preventiva dei polli contro la malattia di Marek.

Regime di dispensazione: la vendita al pubblico del prodotto è subordinata alla presentazione di ricetta del medico veterinario.

Decreto del 7 gennaio 1993

Specialità medicinale per uso veterinario: «SUVAXYN RHINITIS D», vaccino liquido contenente corpi batterici inattivati di *B. bronchiseptica*, ceppo B-1 e P multocida, sierotipi A e D, produttore di tossina contro la rinite atrofica e le infezioni respiratorie dei suini nella forma iniettabile uso sottocutaneo o intramuscolare, in confezione flacone da 100 ml (50 dosi).

Titolare A.I.C.: Solvay Animal Health Inc. - Charles City, Iowa (USA), rappresentata in Italia dalla società Solvay veterinaria S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Parma, Strada Manara, 5/A, codice fiscale 00278930490.

Produttore: società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Charles City - Iowa (USA).

Controlli: società Solvay Duphar B.V. nello stabilimento sito in Weesp (Paesi Bassi).

Operazioni terminali di confezionamento: società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Charles City, Iowa (USA) e società Solvay veterinaria S.p.a. nello stabilimento, sito in Parma, Strada Manara, 5/A.

Confezione autorizzata, numero di registrazione:

flacone da 100 ml (50 dosi);
registrazione n. 27602.

Composizione: ml 2 contengono: sospensione liquida contenente non meno di 10^{10} batteri/ml, prima dell'inattivazione di: bordetella bronchiseptica, ceppo B-1, pasteurella multocida, sierotipo A, pasteurella multocida, sierotipo D, produttore di tossina; eccipienti: idrossido di alluminio 9% USP ml 0,3080, formalina 37% USP ml 0,0060, sodio metabisolfito 10% USP ml 0,0030, acqua deionizzata USP q.b. a ml 2.

Indicazioni terapeutiche:

vaccinazione di scrofe gravide, sane, contro la rinite atrofica della progenie, mediante l'assunzione degli anticorpi passivi presenti nel colostro materno;

vaccinazione contro le infezioni respiratorie causate da *B. bronchiseptica* e *P. multocida* in suini sani.

Decreto del 7 gennaio 1993

Prodotto per uso veterinario: «SERUM ANTITETANIQUE 1000», immunosiero antitetanico curativo di origine equina (solo per equini), nella forma iniettabile per via endovenosa o sottocutanea.

Titolare A.I.C.: Rhône Mérieux di Lione (Francia) rappresentata in Italia dalla società Piarzoo Rhône Mérieux S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, piazza Pio XI, codice fiscale 05995030151.

Produttore: la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Lione (Francia).

Confezione autorizzata e numero di registrazione:

flacone da 50 ml;
registrazione n. 28066.

Composizione: ogni ml di siero contiene: antitossina tetanica (q.b. per ottenere, nell'animale di controllo, minimo 1000 U.I.); eccipienti: tiereosolo (dose massima) 2,5 mg.

Indicazioni terapeutiche: trattamento del tetano nei cavalli.

In presenza dei cavalli mai vaccinati, vaccinati in modo irregolare o incompleto oppure quando non sia accertata la completezza o correttezza della vaccinazione occorrerà procedere a contemporaneo trattamento con siero antitetanico, la cui somministrazione verrà prudenzialmente presa in considerazione come misura precauzionale quando siano trascorsi più di quattro anni dal completamento della vaccinazione di base o dall'ultima inoculazione di richiamo.

Regime di dispensazione: la vendita al pubblico del prodotto è subordinata alla presentazione di ricetta del medico veterinario.

Decreto del 7 gennaio 1993

Specialità medicinale per uso veterinario denominata: «NOVOSTEROL» (prednisolone), iniettabile, flac. ml 50 e ml 100 (nuove confezioni di specialità medicinale già autorizzata).

Titolare A.I.C.: Vetem S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Porto Empedocle (Agrigento), Lungomare Pirandello, n. 8, codice fiscale 01988770150.

Produttore: società titolare A.I.C. nello stabilimento sito in Porto Empedocle (Agrigento), Lungomare Pirandello.

Confezioni autorizzate e numero di registrazione:
flacone da 50 ml e 100 ml di soluzione iniettabile;
registrazione n. 20393.

Decreto del 7 gennaio 1993

Specialità medicinale per uso veterinario: «MSVAX», vaccino inattivato ed emulsionato contro le infezioni causate dal micoplasma synoviae.

Titolare A.I.C.: Ivaz S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Padova, via Trieste, n. 49, codice fiscale 00221300288.

Produttore: società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Noventa Padovana (Padova).

Confezione autorizzata e numero di registrazione:
10 flaconi 250 ml (500 dosi);
registrazione n. 27716.

Composizione: per dose (0,5 ml), 10^9 UFC (Unità Formanti Colonie) di micoplasma synoviae inattivato con betapropiolattone 0,1% - 0,10 ml. adjuvante: olio minerale leggero secondo USP XX Ed., 0,36 ml. Emulsionante: sorbitan monooleato 0,04 ml. Preservante: sodio etilmercurio tiosalicilato mcg 50.

Indicazioni terapeutiche: vaccinazione preventiva del pollo contro le infezioni sostenute da micoplasmi synoviae.

Regime di dispensazione: la vendita al pubblico del prodotto è subordinata alla presentazione di ricetta del medico veterinario.

Decreto del 7 gennaio 1993

Specialità medicinale per uso veterinario: «INTERCEPTOR», (milbemicina ossima) nelle preparazioni compresse da 2,30 mg, compresse da 5,75 mg, compresse da 11,50 mg e compresse da 23,00 mg.

Titolare A.I.C.: Ciba-Geigy Corporation, Greensboro N.C. (USA), rappresentata in Italia dalla società Ciba-Geigy S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Origgio (Varese), s.s. n. 233, codice fiscale 00826480154.

Produttore: società estera titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Greensboro N.C. (USA).

I controlli sul prodotto finito vengono effettuati dalla società Ciba-Geigy S.p.a., nello stabilimento sito in Origgio (Varese).

Confezioni autorizzate e numero di registrazione:
8 e 80 compresse da 2,30 mg;
8 e 80 compresse da 5,75 mg;
8 e 80 compresse da 11,50 mg;
8 e 80 compresse da 23,00 mg.

registrazione n. 28826.

Composizione:

una tavoletta da 97 mg contiene: milbemicina ossima 2,30 mg. Eccipienti: lattosio 79,13 mg, carbossimetilcellulosa sodica 5,80 mg, olii vegetali (soia e ricino) idrogenati 8,27 mg, magnesio stearato 1,00 mg, silice colloidale 0,50 mg;

una tavoletta da 240 mg contiene: milbemicina ossima 5,75 mg. Eccipienti: lattosio 194,37 mg, olii vegetali (soia e ricino) idrogenati 23,28 mg, carbossimetilcellulosa sodica 14,40 mg, magnesio stearato 1,20 mg, silice colloidale 1,00 mg;

una tavoletta da 480 mg contiene: milbemicina ossima 11,50 mg. Eccipienti: lattosio 388,58 mg, olii vegetali (soia e ricino) idrogenati 46,72 mg, carbossimetilcellulosa sodica 28,80 mg, magnesio stearato 2,40 mg, silice colloidale 2,00 mg;

una tavoletta da 960 mg contiene: milbemicina ossima 23,00 mg. Eccipienti: lattosio 850,50 mg, carbossimetilcellulosa sodica 40,00 mg, olii vegetali (soia e ricino) idrogenati 40,00 mg, magnesio stearato 2,50 mg, silice colloidale 4,00 mg.

Indicazioni terapeutiche: l'«INTERCEPTOR» è utilizzato nella prevenzione della filariosi cardiaca nel cane causata da dirofilaria immitis e, per combattere le verminosi intestinali sostenute da trichuris vulpis, Toxocara canis e Ancylostoma caninum.

Regime di dispensazione: la vendita al pubblico del prodotto è subordinata alla presentazione di ricetta del medico veterinario.

Decreto del 7 gennaio 1993

Specialità medicinale per uso veterinario: «IMALGENE» (ketamina), iniettabile per via intramuscolare e per via intravenosa.

Titolare A.I.C.: Rhône Mérieux S.A., Lione (Francia) rappresentata in Italia dalla società Pierzoo Rhône Mérieux S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, piazza Pio XI n. 1, codice fiscale 05995030151.

Produttore: società estera titolare A.I.C. nello stabilimento sito in Lione (Francia).

Confezioni autorizzate e numero di registrazioni:

«500» flacone ml 10 mg 500 e «1000» flacone ml 10 1000 mg; registrazione n. 28191.

Composizione:

100 ml di soluzione (50 mg/ml) contengono: principio attivo: ketamina (sotto forma di cloridrato) 5,0 g. Eccipienti: clorobutanolo emidrato 0,5 g; acqua per preparazioni iniettabili q.b. per 100,0 ml;

100 ml di soluzione (100 mg/ml) contengono: principio attivo: ketamina (sotto forma di cloridrato) 10,0 g. Eccipienti: clorobutanolo emidrato 0,5 g; acqua per preparazioni iniettabili q.b. per 100,0 ml.

Indicazioni terapeutiche:

anestesia destinata a qualsiasi tipo d'intervento mediante l'azione intermedia della premedicazione:

contenzione degli animali da compagnia;
anestesia per interventi di breve durata, di convenienza, di urgenza;
castrazioni, laparatomiche, cesarei, ecc.;
anestesi ad alto rischio, ecc.

Regime di dispensazione: la vendita al pubblico del prodotto è subordinata alla presentazione di ricetta medica veterinaria non ripetibile da trattarsi in farmacia.

Decreto del 25 gennaio 1993

Prodotto per uso veterinario: «FLUEN-SUIVAX», vaccino inattivato contro l'influenza suina.

Titolare A.I.C.: Nuova Eurobio vaccini S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Ozzano Emilia (Bologna), via Emilia, 265, codice fiscale 01342040175.

Produttore: la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Maclodio (Brescia), via Molini Emili n. 2.

Confezioni autorizzate e numero di registrazione:
flacone da 100 ml e 10 flaconi da 250 ml;
registrazione n. 28125.

Composizione: una dose di vaccino (2 ml) contiene: coltura inattivata di virus dell'influenza suina H1N1: 400 U.A.; coltura inattivata di virus dell'influenza suina H3N2: 400 U.A. Eccipienti: alluminio idrossido mg 40, sodio etilmercurio tiosalicilato mg 0,2, soluzione tampone salina q.b. a ml 2.

Indicazioni terapeutiche: immunizzazione attiva contro l'influenza del suino.

Regime di dispensazione: la vendita al pubblico del prodotto è subordinata alla presentazione di ricetta del medico veterinario.

Decreto del 1° febbraio 1993

Prodotto per uso veterinario: «IZOVAC LEPTO-3», vaccino inattivato emulsionato contro la leptospirosi dei suini.

Titolare A.I.C.: Izo S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Brescia, via Cremona, 282, codice fiscale 00291440170.

Produttore: Izo S.p.a. nello stabilimento sito in Brescia, via Bianchi, 7.

Confezione autorizzata e numero di registrazione:
flacone da 100 ml (40 dosi);
registrazione n. 27651.

Composizione:

ogni dose di vaccino di 2,5 ml contiene: colture inattivate di: leptospira Pomona 5 × 10/8 batteri, leptospira Hyos 5 × 10/8 batteri, leptospira Bratislava 5 × 10/8 batteri, sorbitan mono-oleato ml 0,187, olio minerale leggero ml 1,69, sodioetilmercuriotiosalicilato mg 0,25.

Indicazioni terapeutiche: profilassi della leptospirosi dei suini.

Regime di dispensazione: la vendita al pubblico del prodotto è subordinata alla presentazione di ricetta del medico veterinario.

Decreto del 1° febbraio 1993

Prodotto per uso veterinario: «IZOVAC IBV+IBDV», vaccino emulsionato inattivato bivalente contro la bronchite infettiva aviaria e la malattia di Gumboro.

Titolare A.I.C.: Izo S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Brescia, via Cremona, 282, codice fiscale 00291440170.

Produttore: Izo S.p.a. nello stabilimento sito in Brescia, via Bianchi, 7.

Confezione autorizzata e numero di registrazione:
flacone da 250 ml (500 dosi);
registrazione n. 28006.

Composizione: una dose di 0,5 ml contiene: virus della bronchite infettiva aviaria: $3 \times 10^{7.5}$ EID₅₀ prima della inattivazione; virus della malattia di Gumboro: 10⁶ EID₅₀ prima della inattivazione. Eccipienti: sorbitan monooleato ml 0,037, olio minerale leggero ml 0,337, sodioetilmercuriotiosalicilato µg 50.

Indicazioni terapeutiche: vaccinazione preventiva delle pollastre contro la bronchite infettiva e la malattia di Gumboro.

Regime di dispensazione: la vendita al pubblico del prodotto è subordinata alla presentazione di ricetta del medico veterinario.

Decreto del 1° febbraio 1993

Prodotto per uso veterinario: «IZOVAC MAREK - HVT», vaccino vivo liofilizzato contro la malattia di Marek.

Titolare A.I.C.: Izo S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Brescia, via Cremona, 282, codice fiscale 00291440170.

Produttore: Izo S.p.a. nello stabilimento sito in Brescia, via Bianchi, 7.

Confezione autorizzata e numero di registrazione:
flacone da 1000 dosi;
registrazione n. 27650.

Composizione: una dose di vaccino contiene: virus vivo apatogeno della malattia di Marek ceppo HVT FC-126 (sierotipo 3): ≥ 3000 UFP. Eccipienti: glutammato di sodio mg 0,18, saccarosio mg 14,9, albumina bovina mg 2, potassio fosfato monobasico mg 0,1, potassio fosfato bibasico mg 0,25, acqua p.p.i. q.b. a ml 0,2, neomicina solfato μg 10.

Indicazioni terapeutiche: profilassi della malattia di Marek.

Regime di dispensazione: la vendita al pubblico del prodotto è subordinata alla presentazione di ricetta del medico veterinario.

Decreto del 1° febbraio 1993

Prodotto per uso veterinario: «IZOVAC NDV», vaccino emulsionato inattivato contro la pseudopeste aviare.

Titolare A.I.C.: Izo S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Brescia, via Cremona, 282 - codice fiscale n. 00291440170.

Produttore: Izo S.p.a. nello stabilimento sito in Brescia, via Bianchi, 7.

Confezione autorizzata e numero di registrazione:
flacone da 250 ml (1000 dosi);
registrazione n. 28005.

Composizione: una dose di 0,25 ml di vaccino contiene: virus della pseudopeste aviare inattivato ≥ 50 DP-50, sorbitan monooleato ml 0,018, olio minerale leggero ml 0,169, sodioetilmercuriotiosalicilato μg 25.

Indicazioni terapeutiche: vaccinazione preventiva delle pollastre contro la pseudopeste aviare.

Regime di dispensazione: la vendita al pubblico del prodotto è subordinata alla presentazione di ricetta del medico veterinario.

Decreto del 1° febbraio 1993

Prodotto per uso veterinario: «IZOVAC MAREK BIVALENTE», vaccino vivo congelato bivalente contro la malattia di Marek.

Titolare A.I.C.: Izo S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Brescia, via Cremona, 282 - codice fiscale n. 00291440170.

Produttore: Izo S.p.a. nello stabilimento sito in Brescia, via Bianchi, 7.

Confezione autorizzata e numero di registrazione:
1 fiala da 1.000 dosi + flacone di diluente da 200 ml;
registrazione n. 27997.

Composizione: una dose di vaccino contiene:
virus vivo apatogeno della malattia di Marek ceppo HVT FC-126 (sierotipo 3): ≥ 2.000 UFP;
virus vivo apatogeno della malattia di Marek ceppo Rispens CVI 988 (sierotipo 1): ≥ 2.000 UFP. Eccipienti: neomicina solfato μg 50/ml; diluente (per 1.000 dosi): triptosio gr 1, glucosio mg 200, rosso fenolo mg 2, soluzione tampone fosfato pH 7,4 q.b. a ml 200.

Indicazioni terapeutiche: profilassi della malattia di Marek in broilers, riproduttori e ovaiole.

Regime di dispensazione: la vendita al pubblico del prodotto è subordinata alla presentazione di ricetta del medico veterinario.

Decreto del 1° febbraio 1993

Prodotto per uso veterinario: «IZOVAC NDV+HG», vaccino emulsionato inattivato bivalente contro la pseudopeste e la coriza infettiva.

Titolare A.I.C.: Izo S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Brescia, via Cremona, 282 - codice fiscale n. 00291440170.

Produttore: Izo S.p.a. nello stabilimento sito in Brescia, via Bianchi, 7.

Confezione autorizzata e numeri di registrazione:
flacone da 250 ml (500 dosi);
registrazione n. 27938.

Composizione: una dose di 0,5 ml contiene:
virus della pseudopeste aviare inattivato: $\geq DP_{50}$ 50;
haemophilus paragallinarum (sierotipi A e C) 50×10^9 .

Eccipienti: sorbitan monooleato ml 0,037, olio minerale leggero ml 0,337, sodioetilmercuriotiosalicilato μg 50.

Indicazioni terapeutiche: vaccinazione preventiva delle pollastre contro la pseudopeste e la coriza infettiva aviare.

Regime di dispensazione: la vendita al pubblico del prodotto è subordinata alla presentazione di ricetta del medico veterinario.

Decreto del 1° febbraio 1993

Prodotto per uso veterinario: «IZOVAC NDV+EDS+IBV», vaccino emulsionato inattivato trivalente contro la pseudopeste, EDS '76 e la bronchite infettiva aviare.

Titolare A.I.C.: Izo S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Brescia, via Cremona, 282 - codice fiscale n. 00291440170.

Produttore: Izo S.p.a. nello stabilimento sito in Brescia, via Bianchi, 7.

Confezione autorizzata e numeri di registrazione:
flacone da 250 ml (500 dosi);
registrazione n. 27998.

Composizione: ogni dose di 0,5 ml di vaccino contiene:
virus della pseudopeste aviare inattivato: $10^{8,5}$ EID₅₀ prima della inattivazione;
adenovirus EDS '76: 10^8 EDS₅₀ prima della inattivazione;
virus della bronchite infettiva aviare: $3 \times 10^{7,5}$ EID₅₀ prima della inattivazione.

Eccipienti: sorbitan monooleato ml 0,037, olio minerale leggero ml 0,337, sodioetilmercuriotiosalicilato μg 50.

Indicazioni terapeutiche: vaccinazione preventiva delle pollastre contro la pseudopeste, la sindrome da calo di deposizione (EDS '76) e la bronchite infettiva aviare.

Regime di dispensazione: la vendita al pubblico del prodotto è subordinata alla presentazione di ricetta del medico veterinario.

Decreto del 1° febbraio 1993

Prodotto per uso veterinario: «SUVAXIN i-AUSESZKY», vaccino liquido a virus inattivati contro la malattia di Aujeszky, ceppo Bartha K61.

Titolare A.I.C.: Solvay Duphar B.V. di Weesp (Paesi Bassi), rappresentata in Italia dalla società Solvay veterinaria S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Parma, Strada Manara, 5 - codice fiscale 00278930490.

Produttore: Solvay Duphar B.V. nello stabilimento sito in Weesp (Paesi Bassi). Le operazioni terminali di confezionamento (astucciamento, inscatolamento ed inserimento del foglio illustrato) vengono effettuate anche dalla società Solvay veterinaria S.p.a. nello stabilimento sito in Parma, Strada Manara, 5.

Confezione autorizzata e numero di registrazione:
flacone da 100 ml (50 dosi);
registrazione n. 28091.

Composizione/dose (ml 2): principio attivo: virus inattivati della pseudorabbia suina, ceppo Bartha K61, titolo non meno di $10^{8.3}$ TCID₅₀/ml, prima della inattivazione. Eccipienti: olio di paraffina ml 0,45; idrossido di alluminio gel 3% ml 0,1; sorbitan monooleato (Arlacel A) ml 0,05; polisorbato 80 ml 0,018; fosfato bibasico di sodio di idrato mg 9,5; cloruro di sodio mg 2,975; fosfato monobasico di sodio, monoidrato mg 1,25; sodioetilmercuriotiosalicilato mg 0,15; acqua per iniezioni q.b. a ml 2.

Indicazioni terapeutiche: per la vaccinazione di suini sani contro la pseudorabbia (malattia di Aujeszky).

Regime di dispensazione: la vendita al pubblico del prodotto è subordinata alla presentazione di ricetta del medico veterinario.

Decreto del 1° febbraio 1993

Prodotto per uso veterinario «SUVAXIN I-AUJESZKY + FLU», vaccino liquido a virus inattivati contro la malattia di Aujeszky, ceppo Bartha K61 e contro l'influenza, tipo A H1N1 e H3H3.

Titolare A.I.C.: Solvay Duphar B.V. di Weesp (Paesi Bassi), rappresentata in Italia dalla società Solvay veterinaria S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Parma, Strada Manara, 5 - codice fiscale 00278930490.

Produttore: Solvay Duphar B.V. nello stabilimento sito in Weesp (Paesi Bassi). Le operazioni terminali di confezionamento (astucciamento, inscatolamento ed inserimento del foglio illustrativo) vengono effettuate anche dalla società Solvay veterinaria S.p.a. nello stabilimento sito in Parma, Strada Manara, 5.

Confezione autorizzata e numero di registrazione:
1 flacone da ml 100 (50 dosi);
registrazione n. 28828.

Composizione/dose (ml 2):
principio attivo: virus inattivati della pseudorabbia suina, ceppo Bartha K61 - titolo: non meno di $10^{8.3}$ TCID₅₀/ml prima della inattivazione; virus inattivati dell'influenza del suino, tipo A H1H1, ceppo swine/Netherlands/25/80 - titolo: non meno di 4 mcg HA/dose; virus inattivati dell'influenza dell'uomo, tipo A H3H2, ceppo Philippines/2/82 - Titolo: non meno di 2 mcg HA/dose; virus inattivati dell'influenza dell'uomo, tipo A H3H2, ceppo Port Chalmers/1/7 - Tipo non meno di 4,4 mcg HA/dose. Eccipienti: olio di paraffina ml 0,45, idrossido di alluminio gel 3% ml 0,1, sorbitan monooleato (Arlacel A) ml 0,05, Polisorbato 80 ml 0,018 fosfato bibasico di sodio, diidrato mg 9,5; cloruro di sodio mg 2,975; fosfato monobasico di sodio, monoidrato mg 1,250; sodio etil mercurio tiosalicilato mg 0,15; acqua per iniezioni q.b. a ml 2.

Indicazioni terapeutiche: per la vaccinazione di suini sani contro la pseudorabbia (malattia di Aujeszky) e l'influenza.

Regime di dispensazione: la vendita al pubblico del prodotto è subordinata alla presentazione di ricetta del medico veterinario.

Decreto del 17 febbraio 1993

Specialità medicinale per uso veterinario denominata «NOBI-VAC CE+L», vaccino liofilizzato contro il cimurro, l'epatite infettiva e la leptospirosi del cane nella confezione da 1 flacone (1 dose di vaccino CE+1 dose di vaccino L), (nuova confezione di specialità già autorizzata).

Titolare A.I.C.: Intervet International B.V. - Boxmeer - Olanda, rappresentata in Italia dalla società Intervet Italia S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via Brembo n. 27, c.f. 01148870155.

Produttore: la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Boxmeer (Olanda).

Confezione autorizzata e numero di registrazione:
1 flacone da 1 dose di vaccino CE+1 dose di vaccino L;
registrazione n. 24554.

Decreto del 17 febbraio 1993

Prodotto per uso veterinario denominata «MATERNALIN PLUS», vaccino inattivato bivalente contro la bronchite infettiva aviare e la malattia di Gumboro.

Titolare A.I.C.: Pitman Moore LTD Middlesex U.K., rappresentata in Italia dalla società Pitman Moore S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Verona, via Golosine, 2/B, codice fiscale n. 00968340232.

Produttore: Evans Biological LTD nello stabilimento sito in Speke-Liverpool (Gran Bretagna);

Confezioni autorizzate e numero di registrazione:
sacchetti di plastica polietilenica da 250 ml (500 dosi) e 500 ml (1.000 dosi);
registrazione n. 27883.

Composizione: (in % v/v):

principi attivi: virus della bronchite infettiva aviare ceppo Massachusetts 41 inattivato 19,50 e virus della malattia di Gumboro ceppo 52/70 inattivato. Eccipienti: polisorbato 80 BP 0.850; sodioetilmercurio tiosalicilato (soluzione 10% p/v) 0,0026 p v; olio minerale leggero USP 72.0000; sorbitan monooleato BP 8.0000; Titolo prima dell'inattivazione chimica virus della bronchite infettiva aviare $10^{7.5}$ EID₅₀/dose virus della malattia di Gumboro: $10^{3.5}$ CID₅₀/dose. Potenza/Attività: antigene vaccinale della bronchite infettiva aviare: HI $\geq 6.0 \log_2$ /dose; antigene vaccinale della malattia di Gumboro: ≥ 833 UK Units/ml ($\geq 4 \log_2$ AGD).

«MATERNALIN PLUS» è un vaccino bivalente inattivato per l'immunizzazione (di richiamo) delle pollastre, produttrici di uova da cova, prima della fase ovodeposizione, così da indurre un valido livello immunitario attivo nei soggetti vaccinati contro la bronchite infettiva e passivo nella loro progenie contro la malattia di Gumboro. In particolare per quanto riguarda la malattia di Gumboro i pulcini nati da madri immunizzate con «MATERNALIN PLUS» avranno anticorpi passivi in grado di proteggerli dall'infezione per le prime sei settimane di vita, periodo nel quale il rischio di infezione è maggiore. In seguito il livello di anticorpi cade a soglie insufficienti per la protezione nei confronti del virus e si consiglia di procedere pertanto a una immunizzazione attiva, a partire dall'ottava settimana di vita, con un vaccino vivo attenuato per la malattia di Gumboro.

Regime di dispensazione: da vendersi dietro presentazione di ricetta del medico veterinario.

Decreto del 17 febbraio 1993

Specialità medicinale per uso veterinario «DOHYCAT CHIP CHLAM», vaccino liofilizzato contro la panleucopenia e le infezioni respiratorie del gatto.

Titolare A.I.C.: Solvay Animal Health Inc. - USA, rappresentante per l'Italia: Solvay veterinaria S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Parma, Strada Manara, 5 - codice fiscale n. 00278930490.

Modifiche apportate:

confezioni: in sostituzione delle confezioni da 1,10 e 50 flaconi da 1 dose, sono autorizzate le confezioni da 1 flacone da 1 dose + 1 flacone diluente + siringa sterile, 10 flaconi da 1 dose + 10 flaconi diluenti e 50 flaconi da 1 dose + 50 flaconi diluenti.

Le operazioni terminali di confezionamento (aggiunta di un flacone solvente per ogni dose e, per la confezione da 1 dose, anche di una siringa) sono effettuate da: Solvay veterinaria S.p.a., stabilimento sito in Parma, Strada Manara, 5.

Decreto del 17 febbraio 1993

Specialità medicinale per uso veterinario denominata «MATERNALIN», vaccino inattivato contro la malattia di Gumboro.

Titolare A.I.C.: Pitman - Moore LTD Middlesex U.K., rappresentata in Italia dalla società Pitman Moore S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Verona, via Golosine, 2/B, codice fiscale n. 00968340232.

Produttore: Evans Biological LTD nello stabilimento sito in Speke-Liverpool (Gran Bretagna);

Confezioni autorizzate e numero di registrazione:
sacchetti di plastica polietilenica da 250 ml (500 dosi) e 500 ml (1.000 dosi);
registrazione n. 27881.

Composizione: (in % v/v).

Principio attivo:

virus della Malattia di Gumboro ceppo 52/70 inattivato 19,150.

Eccipienti: Polisorbato 80 BP 0,850 - Sodioetilmercurio tiosalicilato (soluzione 10% p/v) 0,0026 p/v - olio minerale leggero USP 72,0000 - sorbitam monooleato BP 8,0000.

Titolo prima dell'inattivazione chimica:

virus della malattia di Gumboro $10^{3.5}$ CID₅₀/dose.

Potenza attività:

antigene vaccinale della malattia di Gumboro: ≥ 833 UK Units/ml ($\geq 4 \log_2$ AGD).

Indicazioni terapeutiche:

MATERALIN è un vaccino inattivato per l'immunizzazione (di richiamo) delle pollastre, produttrici di uova da cova, prima della fase di ovodeposizione così da indurre un valido livello immunitario passivo nella progenie.

I pulcini nati da madri immunizzate con MATERALIN avranno anticorpi passivi in grado di proteggerli dall'infezione per le prime 6 settimane di vita, periodo nel quale il rischio di infezione è maggiore. In seguito il livello di anticorpi cade a soglie insufficienti per la protezione nei confronti del virus e si consiglia di procedere pertanto a una immunizzazione attiva, a partire dall'ottava settimana di vita, con un vaccino vivo attenuato nei confronti della malattia di Gumboro.

Regime di dispensazione: da vedersi dietro presentazione di ricetta del medico veterinario.

Decreto del 17 febbraio 1993

Specialità medicinale per uso veterinario denominata «MARIDIN» vaccino inattivato bivalente contro la malattia di New (pseudopeste aviare) e la malattia di Gumboro.

Titolare A.I.C.: Pitman-Moore LTD-Middlesex - U.K. rappresentata in Italia dalla società Pitman-Moore S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Verona, via Golosine 2/B codice fiscale 00968340232.

Produttore: Evans Biological LTD nello stabilimento sito in Speke - Liverpool - Gran Bretagna.

Confezioni autorizzate, e numero di registrazione:

sacchetti di plastica polietilenica da 250 ml (500 dosi) e 500 ml (1.000 dosi);
registrazione n. 27882.

Composizione: (in % v/v).

Principio attivo:

virus della malattia di Newcastle ceppo Ulster inattivato: 19,50;
virus della malattia di Gumboro ceppo 52/70 inattivato: 19,50.

Eccipienti: Polisorbato 80 BP 0,850 - Sodio eril mercurio tiosalicilato 0,0026 p/v - Olio minerale leggero USP 72,0000 - Sorbitam monooleato BP 8,0000.

Titolo prima dell'inattivazione chimica:

virus della malattia di Newcastle: $10^{7.5}$ EID₅₀/dose;
virus della malattia di Gumboro: $10^{3.5}$ CID₅₀/dose.

Potenza attività:

antigene vaccinale della malattia di Newcastle: ≥ 50 PD₅₀/dose;
antigene vaccinale della malattia di Gumboro: ≥ 833 UK Units/ml ($\geq 4 \log_2$ AGD).

Indicazioni terapeutiche:

MARIDIN è un vaccino bivalente inattivato per l'immunizzazione di richiamo delle pollastre produttrici di uova da cova prima della fase di ovodeposizione. Il livello immunitario indotto sarà in grado di proteggere gli animali sia dalle infezioni provate dai due agenti virali interessati che di indurre una solida immunità passiva nella progenie. Il vaccino è particolarmente destinato ai soggetti riproduttori per pulcini broiler leggeri.

Regime di dispensazione: da vedersi dietro presentazione di ricetta del medico veterinario.

Decreto del 17 febbraio 1993

Specialità medicinale per uso veterinario: «DOHYVAC VII» 1 flacone di vaccino liofilizzato da 1 dose + 1 flacone di vaccino liquido da 1 dose + 1 siringa sterile (nuova confezione di forma farmaceutica già autorizzata).

Titolare A.I.C.: Solvay Animal Health Inc. di Mendota Heights, Minnesota (USA), rappresentata in Italia dalla società Solvay veterinaria S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Parma, Strada Manara, 5 - codice fiscale 00278930490.

Produttore: Solvay Animal Health Inc. di Mendota Heights, Minnesota (USA) nel proprio stabilimento, con effettuazione dei controlli da parte della società Duphar B.V. nello stabilimento sito in Weesp (Paesi Bassi) e delle operazioni terminali di confezionamento (astucciamento, inscatolamento ed inserimento del foglio illustrativo) da parte della società Solvay Veterinaria S.p.a. nello stabilimento sito in Parma, strada Manara, 5.

Confezione autorizzata e numero di registrazione:

1 flacone di vaccino liofilizzato da 1 dose + 1 flacone di vaccino liquido da 1 dose + 1 siringa sterile;
registrazione n. 26313.

Decreto del 17 febbraio 1993

Specialità medicinale per uso veterinario «ANTISEDAN» (Atipamezolo), soluzione iniettabile.

Titolare A.I.C.: Orion Corporation Farnos - Turku (Finlandia) - rappresentante per l'Italia: Vetem S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Porto Empedocle (Agrigento), codice fiscale 01988770150;

Produttore: Orion Corporation Farnos, nello stabilimento sito in Turku (Finlandia);

Confezione autorizzata e numero di registrazione:

flacone 10 ml;
registrazione n. 28201.

Composizione: 1 flacone contiene: atipamezolo cloridrato 5 mg;

Eccipienti: paraidrossibenzoato di metile 1 mg; cloruro di sodio 8,5 mg; acqua per preparazioni iniettabili q.b. a 1 ml;

Indicazioni terapeutiche:

L'ANTISEDAN antagonizza l'effetto sedativo-analgescico del DOMITOR nel cane e nel gatto. È particolarmente indicato ogni qualvolta si desidera accelerare il risveglio ed il ritorno allo stato normale di veglia del soggetto dopo il trattamento con DOMITOR (l'animale è in grado di camminare da solo e risponde normalmente agli stimoli esterni; ciò permette di evitare faticosi spostamenti, soprattutto con cani di grossa taglia).

Regime di dispensazione: la vendita al pubblico del prodotto è subordinata alla presentazione di ricetta del medico veterinario, non ripetibile.

Decreto del 17 febbraio 1993

Specialità medicinale per uso veterinario «DOMITOR» (Medetomidina) soluzione iniettabile.

Titolare A.I.C.: Orion Corporation Farnos - Turku (Finlandia) - rappresentante per l'Italia: Vetem S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Porto Empedocle (Agrigento), codice fiscale 01988770150;

Produttore: Orion Corporation Farnos, nello stabilimento sito in Turku (Finlandia).

Confezione autorizzata e numero di registrazione:

flacone 10 ml;
registrazione n. 28202.

Composizione: 1 flacone contiene: medetomidina cloridrato 1 mg; eccipienti: paraidrossibenzoato di metile 1 mg; paraidrossibenzoato di propile 0,2 mg; cloruro di sodio 9 mg; acqua per preparazioni iniettabili q.b. a 1 ml;

Indicazioni terapeutiche:

il DOMITOR trova impiego nella clinica del cane e del gatto come agente analgesico-sedativo e come preanestetico per: esami clinici e diagnostici: raggi X, otoscopia, laringoscopia, medicazioni dolorose o che richiedono il contenimento dell'animale, trattamenti dentali, ecografia, intubazione, ecc. piccola chirurgia: in associazione o meno ad anestesia locale per castrazioni, asportazioni di tumori cutanei, sutura ferite ecc.

Premedicazioni: prima dell'anestesia generale con Ketamina (effetto sinergico), barbiturici o inalante.

Il pretrattamento con DOMITOR prima dell'anestesia generale permette di ridurre notevolmente la quantità di anestetico normalmente impiegato.

Regime di dispensazione: la vendita al pubblico del prodotto è subordinata alla presentazione di ricetta del medico veterinario, non ripetibile.

Decreto del 17 febbraio 1993

Specialità medicinale per uso veterinario: «PNEUMABORT-K» vaccino liquido contro la rinopolmonite e l'aborto degli equini.

Titolare A.I.C.: Fort Dodge Laboratories - U.S.A. rappresentata in Italia dalla società Farmaceutici Gellini S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Aprilia (Latina), via Nettunense km 20,300, codice fiscale 01396760595.

Produttore: Fort Dodge Laboratories nello stabilimento sito in Fort Dodge, Iowa (U.S.A.) con effettuazione delle operazioni terminali di confezionamento anche da parte della società Gellini presso lo stabilimento consortile sito in Aprilia (Latina), via Nettunense km 20,300.

Confezioni autorizzate e numero di registrazione:

1 astuccio contenente 2 siringhe precaricate da ml 2 (1 dose) cadauna e astuccio contenente un flacone da ml 20 (10 dosi); registrazione n. 28287.

Composizione/dose (ml 2).

Principi attivi: Herpesvirus tip 1 degli equini (EHV-1) inattivati, ceppo Army 183 (non meno di 1×10^8 UFP/dose) ml 1.

Eccipienti: adiuvante OW/3 ml 0,934; albumina sierica bovina (12,5%) ml 0,000625; formalina (mg 100/ml) ml 0,000224; sodio etilmercurio tiosalicilato (mg 100/ml) ml 0,0002; polimixina B (mg 10/ml) ml 0,00006; neomicina (mg 100/ml) ml 0,00006; amfotericina B (mg 5/ml) ml 0,000005; terreno MEM in base Eagle q.b. a ml 2;

Indicazioni terapeutiche:

Profilassi delle infezioni causate da herpesvirus tipo (rinopolmonite ed aborto) in equini sani.

Regime di dispensazione: da vedersi dietro presentazione di ricetta del medico veterinario.

Altre condizioni: i controlli sui singoli lotti importati sono effettuati dalla società Gellini nello stabilimento sito in Aprilia (Latina), via Nettunense km 20,300.

Decreto del 22 marzo 1993

Specialità medicinale per uso veterinario «HG-GEL-VAC» contro la Corizza infettiva aviare: flacone da 250 ml e scatola da 10 flaconi da 250 ml.

Titolare A.I.C.: Nuova Eurobio Vaccini - S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Ozzano Emilia (Bologna), via Matteotti n. 10, - codice fiscale 01342040175.

Produttore: Titolare dell'A.I.C., nello stabilimento di Maclodio (Brescia).

Confezione autorizzata e numero di registrazione:

flacone da 250 ml e scatola da 10 flaconi da 250 ml; registrazione: 27084.

Composizione: una dose di vaccino contiene:

coltura inattivata di *Haemophilus paragallinarum* sierotipo A 3.10⁹ U.F.C.;
coltura inattivata di *Haemophilus paragallinarum* sierotipo C 3.10⁹ U.F.C.;
idrossido di alluminio mg 2,5; sodio etilmercurio tiosalicilato mg 0,05; soluzione fisiologica q.b. ml 0,5.

Indicazioni terapeutiche:

profilassi vaccinale della Corizza infettiva aviare.

Decreto del 22 marzo 1993

Vaccino per uso veterinario: «NOBI EQUENZA» vaccino inattivato contro l'influenza degli equini;

Titolare A.I.C.: Intervet International B.V. Boxmeer (Olanda) rappresentata in Italia dalla società Intervet Italia S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Milano, via Brembo, 27, codice fiscale 01148870155.

Produttore: Intervet International B.V. nello stabilimento sito in Boxmeer (Olanda).

Confezioni autorizzate e numero di registrazione:

scatola da 1 da 10 flaconi da 1 dose;
registrazione n. 27904.

Composizione: ogni flacone da 1 dose contiene:

soluzione purificata di emoagglutinine/neuraminidasi preparate da virus dell'influenza equina: ceppo Praga (A-1) non meno di 100 µg; ceppo Miami (A-2) non meno di 50 µg; ceppo Fontainebleau (A-2) non meno di 50 µg.

Eccipienti: quil A 125 µg, sodio etilmercurio tiosalicilato 0,10 mg ed acqua per iniezioni q.b. a 1 ml;

Indicazioni terapeutiche: immunizzazione attiva dei cavalli e dei pony contro l'influenza.

Regime di dispensazione: da vedersi dietro presentazione di ricetta del medico veterinario.

Decreto del 22 marzo 1993

Prodotto per uso veterinario: «ARVILAP» vaccino inattivato contro la malattia emorragica virale del coniglio.

Titolare A.I.C.: Laboratoires Ovejero S.A., Av. da Peregrinos S/N - Apartado n. 321 - Leon - Spagna, rappresentata in Italia dalla società Fatro S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Ozzano Emilia (Bologna), via Emilia n. 285, codice fiscale 00592170377.

Produttore: Laboratoires Ovejero S.A. nello stabilimento sito in Leon - Spagna, mentre le operazioni terminali sono effettuate dalla Fatro S.p.a., nello stabilimento consortile sito in Ozzano Emilia (Bologna).

Confezioni autorizzate e numero di registrazione:

flacone da 25 e da 100 dosi;
registrazione n. 27794.

Composizione:

una dose di vaccino contiene: principio attivo: omogenato di organi di coniglio, contenente virus inattivato della malattia emorragica virale (ceppo VHD-1) a titolo emoagglutinante non inferiore a 128 mg 200.

Eccipienti: alluminio idrossido gel (espresso come alluminio ossido) mg 5 - sodio etilmercurio tiosalicilato mg 0,1 - soluzione tampone salina q.b. ml 1;

Indicazioni terapeutiche: profilassi vaccinale della malattia emorragica virale del coniglio.

Regime di dispensazione: la vendita al pubblico è subordinata alla presentazione di ricetta del medico veterinario.

Decreto del 22 marzo 1993

Specialità medicinale per uso veterinario denominata: «ULTRA-VAC» vaccino inattivato trivalente contro la malattia di Newcastle (pseudopeste aviare) la bronchite inattiva aviare e la malattia di Gumboro.

Titolare A.I.C.: Pitman-Moore LTD - Gran Bretagna, rappresentata in Italia dalla società Pitman Moore S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Verona, via Golosine 2/B - codice fiscale 00968340232.

Produttore: Evans Biological LTD nello stabilimento sito in Speke-Liverpool (Gran Bretagna);

Confezioni autorizzate e numero di registrazione:

sacchetti di plastica da 250 ml (500 dosi) e 500 ml (1000 dosi); registrazione n. 27879.

Composizione:

1 dose contiene: (in % d v/v);

Principi attivi:

virus della malattia di Newcastle ceppo Ulster inattivato 19,150;
virus delle bronchite infettiva aviare ceppo Massachusetts 41 inattivato 19,50;
virus della malattia di Gumboro ceppo 52/70 inattivato 19,150;

Eccipienti
 polisorbato 80 BP 0.850, sodioetilmercurio tiosalicilato (soluzione 10% p/v) 0.0026 p.v., olio minerale leggero USP 72.0000, sorbitan monooleato BP 8.0000.

Titolo prima dell'inattivazione chimica
 virus della malattia di Newcastle $10^{7.5}$ EID₅₀ dose,
 virus della bronchite infettiva aviaria $10^{7.5}$ EID₅₀ dose,
 virus della malattia di Gumboro $10^{3.5}$ CID₅₀ dose

Potenza attività
 antigene vaccinale della malattia di Newcastle ≥ 50 PD₅₀ dose,
 antigene vaccinale della bronchite infettiva \geq HI 6,0 log₂ dose,
 antigene vaccinale della malattia di Gumboro ≥ 833 UK Units/ml ≥ 4 log₂ AGD)

Indicazioni terapeutiche

ULTRAVAC è un vaccino trivalente inattivato per l'immunizzazione (di richiamo) delle pollastre, produttrici di uova da cova, prima della fase di ovodeposizione, così da indurre un valido livello immunitario attivo in soggetti vaccinati contro la malattia di Newcastle e la bronchite infettiva aviaria e passivo nella progenie contro la malattia di Gumboro. In particolare, per quanto riguarda la malattia di Gumboro, i pulcini nati da madri immunizzate con ULTRAVAC avranno anticorpi passivi in grado di proteggerli dall'infezione per le prime 6 settimane di vita, periodo nel quale il rischio di infezione è maggiore. In seguito il livello di anticorpi cade a soglie insufficienti per la protezione nei confronti del virus e si consiglia di procedere pertanto a una immunizzazione attiva, a partire dall'ottava settimana di vita, con un vaccino vivo attenuato nei confronti della malattia di Gumboro.

Regime di dispensazione da vendersi dietro presentazione di ricetta del medico veterinario

Decreto del 22 marzo 1993

Specialità medicinale per uso veterinario denominata, «MYXILIN» vaccino inattivato bivalente contro la malattia di Newcastle (pseudopeste aviaria), e la bronchite infettiva aviaria

Titolare A I C Pitman Moore L T D Gran Bretagna, rappresentata in Italia dalla società Pitman Moore S p a, con sede legale e domicilio fiscale in Verona, via Golosine 2 B, codice fiscale 00968340232

Produttore Evans Biological L T D nello stabilimento sito in Speke Liverpool (Gran Bretagna).

Confezioni autorizzate e numero di registrazione:
 sacchetti di plastica da 250 ml (500 dosi) e 500 ml (1000 dosi), registrazione n 27884

Composizione principi attivi
 I dose contiene (in % di v/v),
 virus della malattia di Newcastle ceppo Ulster inattivato 19.150,
 virus delle bronchite infettiva aviaria ceppo Massachusetts 41 inattivato 19.150.

Eccipienti
 polisorbato 80 BP 0.850, sodioetilmercurio tiosalicilato (soluzione 10% p/v) 0.0026 p.v., olio minerale leggero USP 72.0000, sorbitan monooleato BP 8.0000.

Titolo prima dell'inattivazione chimica
 virus della malattia di Newcastle $10^{7.5}$ EID₅₀ dose,
 virus della bronchite infettiva aviaria $10^{7.5}$ EID₅₀ dose,

Potenza attività
 antigene vaccinale della malattia di Newcastle ≥ 50 PD₅₀ dose,
 antigene vaccinale della bronchite infettiva aviaria HI ≥ 6.0 log₂ dose.

Indicazioni terapeutiche

MYXILIN è un vaccino inattivato bivalente per l'immunizzazione (di richiamo) delle pollastre, produttrici di uova da consumo alimentare, prima della fase ovodeposizione.

Regime di dispensazione da vendersi dietro presentazione di ricetta del medico veterinario

Decreto del 22 marzo 1993

Specialità medicinale per uso veterinario denominata «IBLIN» vaccino inattivato trivalente contro la bronchite infettiva aviaria

Titolare A I C Pitman-Moore L T D - Gran Bretagna, rappresentata in Italia dalla società Pitman Moore S p a, con sede legale e domicilio fiscale in Verona, via Golosine 2 B, codice fiscale 00968340232

Produttore Evans Biological L T D nello stabilimento sito in Speke Liverpool (Gran Bretagna)

Confezioni autorizzate e numero di registrazione

sacchetti di plastica da 250 ml (500 dosi) e 500 ml (1000 dosi), registrazione n 27885

Composizione

I dose contiene (in % di v/v)

Principi attivi
 virus delle bronchite infettiva aviaria ceppo Massachusetts 41 inattivato 19.150

Eccipienti
 polisorbato 80 BP 0,850, sodioetilmercurio tiosalicilato (soluzione 10% p/v) 0.0026 p/v, olio minerale leggero USP 72.0000, sorbitan monooleato BP 8.0000

Titolo prima dell'inattivazione chimica
 virus della bronchite infettiva aviaria $10^{7.5}$ EID₅₀ dose

Potenza/attività
 antigene vaccinale della bronchite infettiva aviaria HI ≥ 6.0 log₂ dose

Indicazioni terapeutiche

IBLIN è un vaccino inattivato per l'immunizzazione (di richiamo) delle pollastre, prima della fase di ovodeposizione

Regime di dispensazione da vendersi dietro presentazione di ricetta del medico veterinario

Decreto del 22 marzo 1993

Specialità medicinale per uso veterinario denominata «IB+ND» vaccino NOBILIS Ma 5+ CLONE 30» vaccino vivo combinato contro la bronchite infettiva e la pseudopeste aviaria

Titolare A I C Intervet International B V - Boxmeer (Olanda), rappresentata in Italia dalla società Intervet Italia S r l, con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via Brembo 27, codice fiscale 01148870155.

Produttore La società titolare dell'A I C nello stabilimento sito in Boxmeer (Olanda)

Confezioni autorizzate e numero di registrazione

flaconi da 1000 e 2500 dosi di vaccino (scatole da 1 x 1000 - 10 x 1000 e 10 x 2500 dosi),

registrazione n 28067

Composizione

ogni flacone contiene per dose pollo
 virus della bronchite infettiva ceppo Ma 5 non meno di 10^3 EID₅₀,
 virus della pseudopeste aviaria ceppo clone 30 non meno di 10^3 EID₅₀

Eccipienti per flacone

digerito pancreatico di caseina (N-Z amina) 24,0 mg, destrano 70 48,0 mg; sorbitolo 48,0 mg; saccarosio 90,0 mg; gelatina 30,0 mg; potassio fosfato bibasico 1,50 mg; potassio fosfato monobasico 0,60 mg; gentamicina solfato 0,45 mg

Indicazioni terapeutiche

immunizzazione di polli sani contro la bronchite infettiva del tipo massachusetts o di tipi sierologicamente correlati e contro la pseudopeste aviaria

Regime di dispensazione: la vendita al pubblico del prodotto è subordinata alla presentazione di ricetta del medico veterinario.

Decreto del 22 marzo 1993

Specialità medicinale per uso veterinario denominata «LUVAC» vaccino liquido contro l'influenza degli equini.

Titolare A.I.C. Fort Dodge Laboratories - U.S.A., rappresentata in Italia dalla Farmaceutici Gellini S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Aprilia (Latina), via Nettunense km 20,300, codice fiscale 01396760595.

Produttore: la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Fort Dodge - Iowa U.S.A., con effettuazione delle operazioni terminali di confezionamento anche da parte della società Farmaceutici Gellini S.p.a., nello stabilimento sito in Aprilia (Latina)

Confezioni autorizzate e numero di registrazione

astuccio contenente 2 siringhe precaricate da 1 ml (1 dose ciascuna);

astuccio contenente un flacone da 10 ml (10 dosi),
registrazione n. 28285

Composizione/dose (ml 1)

Principi attivi.

virus inattivati dell'influenza degli equini, tipo A1, ceppo Praga (non meno di 1000 unità HA/dose) ml 0,11;

virus inattivati dell'influenza degli equini, tipo A2, ceppo Lexington (non meno di 500 unità HA/dose) ml 0,11;

virus inattivati dell'influenza degli equini, tipo A2, ceppo Kentucky 81 (non meno di 500 unità HA/dose) ml 0,11.

Eccipienti

fosfato di alluminio (mg 15/ml) ml 0,3333, polimixina B (mg 10/ml) ml 0,003; formalina (mg 100/ml) ml 0,0015; amfotericina B (mg 5/ml) 0,0005, neomicina (mg 100/ml) ml 0,0003; sodio etil mercurio tiosalicilato (mg 100/ml) ml 0,0002, terreno MEN in base eagle q.b. a ml 1

Indicazioni terapeutiche:

profilassi delle infezioni respiratorie causate dai virus influenzali di più comune isolamento, ceppi Praga, Lexington e Kentucky 81 in equini sani.

Regime di dispensazione: la vendersi dietro presentazione di ricetta del medico veterinario.

Altre condizioni I controlli di qualità sui singoli lotti importati sono effettuati dalla società Farmaceutici Gellini - S.p.a., nello stabilimento sito in Aprilia (Latina).

Decreto del 22 marzo 1993

Specialità medicinale per uso veterinario «BETABIOTIC», soluzione iniettabile uso intramuscolare nella confezione flacone multidose t.p. x ml 100.

Titolare A.I.C.: Industria italiana integratori Trei S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Modena, via Pietro Bembo, 12, codice fiscale 0017780350

Produttore: La società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento comune sito in Masate (Milano).

Confezioni autorizzata, numero di registrazione.

flaconi t.p. x ml 100;
registrazione n. 27846

Composizione.

un flacone da 100 ml contiene

principi attivi: benzilpenicillina procainica U.I. 25.000.000, diidroestreptomicina solfato pari a base mg 25.000, betametassone disodico fosfato mg 50

Eccipienti: procaina cloridrato mg 2.000, cetrimide mg 25, sodio citrato mg 2.000; sodio formaldeide solfoossilato mg 500; acqua p.p.i. q.b. a ml 100.

Indicazioni terapeutiche

trattamento degli animali colpiti da forme infettive sostenute da germi penicillino e streptomycinico sensibili, soprattutto in condizioni di stress e/o di iperattività organica e quando è opportuna una attività antistress o antinfiammatoria

Decreto del 22 marzo 1993

Specialità medicinale per uso veterinario «NOBI-VAC CORIZZA» vaccino inattivo contro la corizza dei polli

Titolare A.I.C. Intervet International B.V. (Olanda), rappresentata in Italia dalla società Intervet Italia S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via Brembo 27, codice fiscale 01148870155

Produttore: la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Boxmeer (Olanda)

Confezione autorizzata e numero di registrazione

flaconi da 1000 dosi (500 ml)
registrazione n. 28068

Composizione

ogni dose da 0,5 ml contiene
concentrato batterico di haemophilus paragallinarum (ceppo 083) 15,21 mg, concentrato batterico di haemophilus paragallinarum (ceppo sross) 15,21 mg, concentrato batterico di haemophilus paragallinarum (ceppo H18) 15,21 mg

Eccipienti: olio minerale bianco (marcol 52) 214,42 mg; polisorbato 80 8,78 mg; sorbitano mono-oleato 27,72 mg; sodio etil mercurio tiosalicilato 0,06 mg; potassio fosfato bibasico 0,32 mg; potassio fosfato monobasico 0,06 mg; sodio cloruro 1,93 mg; acqua per iniezioni 157,31 mg

Indicazioni terapeutiche

vaccinazione contro le infezioni da haemophilus paragallinarum nei polli.

Regime di dispensazione: da vendersi dietro presentazione di ricetta del medico veterinario

Decreto del 22 marzo 1993

Specialità medicinale per uso veterinario: «DOLOREX» (Butorfanolo tartrato).

Titolare A.I.C.: Intervet International B.V. - Boxmeer (Olanda), rappresentata in Italia dalla società Intervet Italia S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Milano, via Brembo 27, codice fiscale 01148870155.

Produttore: Intervet International B.V. nello stabilimento sito in Boxmeer (Olanda).

Confezioni autorizzate e numero di registrazione:

flaconi da 10 e 50 ml;
registrazione n. 27270.

Composizione:

ogni ml di soluzione contiene:
butorfanolo tartrato 14,57 mg (corrispondente a 10 mg di butorfanolo base).

Eccipienti.

acido citrico 3,3 mg, sodio citrato 6,4 mg, sodio cloruro 4,7 mg, benzetonio cloruro 0,1 mg ed acqua per iniezioni q.b. a 1 ml

Indicazioni terapeutiche:

il DOLOREX è un analgesico ad azione sul sistema nervoso centrale e può essere usato per alleviare dolori moderati e forti nel cavallo. Studi clinici compiuti sul cavallo hanno mostrato che il DOLOREX allevia rapidamente dolore addominale associato ad esempio a torsione, compressione, colica spastica e timpanica e dolore post-partum.

Regime di dispensazione: da vendersi solo dietro presentazione di ricetta del medico veterinario, non iniettabile.

Decreto del 22 marzo 1993

Prodotto per uso veterinario denominato «TRIANGLE BRSV-K» vaccino contro le infezioni da virus respiratorio sinciziale dei bovini.

Titolare A.I.C.: Fort Dodge Laboratories - U.S.A., rappresentata in Italia dalla società Farmaceutici Gellini S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Aprilia (Latina), via Nettunense km 20,300, codice fiscale 01396760595.

Produttore: la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Fort Dodge - Iowa - U.S.A., con effettuazione delle operazioni terminali di confezionamento anche da parte della società Farmaceutici Gellini nello stabilimento sito in Aprilia (Latina)

Confezioni autorizzate e numero di registrazione

flaconi multidose, con tappo perforabile, contenente ml 20 (10 dosi) e ml 100 (50 dosi);
registrazione n 28389

Composizione, dose (ml 2). principi attivi virus respiratorio sinciziale bovino, ceppo Diamond, inattivato (sospensione contenente non meno di $10^{6.1}$ TCID₅₀/ml, prima dell'inattivazione) ml 0,84. Eccipienti: idrossido di alluminio gel ml 0,3, EDTA ml 0,01, polimixina B (mg 10/ml) ml 0,006, saponina (mg 200/ml) ml 0,005, sodio etil mercurio tiosalicilato 10% ml 0,002, amfotericina B (mg 5/ml) ml 0,001, neomicina (mg 100/ml) ml 0,0006. terreno MEM in base Eagle q b a ml 2

Indicazioni terapeutiche. profilassi delle infezioni causate da virus respiratorio sinciziale in bovini sani

Regime di dispensazione da vendersi dietro presentazione di ricetta del medico veterinario

Altre condizioni i controlli di qualità sui singoli lotti importati sono effettuati dalla società. Farmaceutici Gellini S.p.a. nello stabilimento sito in Aprilia (Latina)

Decreto del 22 marzo 1993

Specialità medicinale per uso veterinario denominata «FLUVAC T» vaccino contro l'influenza e il tetano degli equini.

Titolare A.I.C. Fort Dodge Laboratories U.S.A., rappresentata in Italia dalla Società Farmaceutici Gellini S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Aprilia (Latina), via Nettunense km 20,300, codice fiscale 01396760595.

Produttore la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Fort Dodge-Iowa U.S.A. con effettuazione delle operazioni terminali di confezionamento anche da parte della Farmaceutici Gellini S.p.a. nello stabilimento sito in Aprilia (Latina)

Confezioni autorizzate e numero di registrazione

astuccio contenente 2 siringhe precaricate da ml 1 (1 dose ciascuna).

astuccio contenente un flacone da 10 ml (10 dosi),

registrazione n 28390

Composizione dose (ml 1): principi attivi

virus inattivati dell'influenza degli equini, tipo A1, ceppo Praga (non meno di 1.000 unità HA/dose) ml 0,11;

virus inattivati dell'influenza degli equini, tipo A2, ceppo Lexington (non meno di 500 unità HA/dose) ml 0,11;

virus inattivati dell'influenza degli equini, tipo A2, ceppo Kentucky 81 (non meno di 500 unità HA/dose) ml 0,11; tossina tetanica inattivata (non meno di 100 unità Lf/dose) ml 0,23. Eccipienti: cloruro di alluminio (mg 100/ml) ml 0,083; fosfato di alluminio (mg 15/ml) ml 0,052; polimixina B (mg 10/ml) ml 0,003; formalina (mg 100/ml) ml 0,0015; amfotericina B (mg 5/ml) ml 0,0005; neomicina (mg 100/ml) ml 0,0003; sodio etil mercurio tiosalicilato (mg 100/ml) ml 0,0002; terreno MEM in base Eagle q b a ml 1

Indicazioni terapeutiche: profilassi delle infezioni respiratorie causate dai virus influenzali di più comune isolamento, ceppi Praga, Lexington e Kentucky 81 e del tetano in equini sani

Regime di dispensazione da vendersi dietro presentazione di ricetta del medico veterinario.

Altre condizioni i controlli di qualità sui singoli lotti importati sono effettuati dalla società Farmaceutici Gellini S.p.a. nello stabilimento sito in Aprilia (Latina)

Decreto del 22 marzo 1993

Specialità medicinale per uso veterinario denominata «AVA BRON H B-I» vaccino vivo attenuato bivalente per la profilassi della malattia di Newcastle e della bronchite infettiva aviaria

Titolare A.I.C. Sterwin Laboratories Inc. U.S.A., rappresentata in Italia dalla società Pitman Moore S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Verona, via Golosine 2/B, codice fiscale 00968340232.

Produttore la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Millsboro-Delaware U.S.A., con effettuazione delle operazioni terminali di confezionamento (etichettatura, inscatolamento ed inserimento del foglio illustrativo) e di controllo anche da parte della società Pitman Moore S.p.a. nello stabilimento sito in S. Bonifacio (Verona)

Confezioni autorizzate e numero di registrazione:

per la preparazione gocce per uso endonasale o endoculare confezione unica rappresentata da 10 flaconcini da virus liofilizzato (da 1.000 dosi cadauno) e 10 flaconi di diluente (da 30 ml cadauno con apposito tappo contagocce), registrazione n 28074,

per la preparazione orale confezione unica rappresentata da 10 flaconcini di virus liofilizzato (da 1.000 dosi cadauno), registrazione n 28074

Composizione

flaconcini liofilizzati ogni dose contiene: principi attivi: virus della malattia di Newcastle tipo B-1, ceppo B-1 $\geq 10^{6.00}$ EID₅₀, virus della bronchite infettiva aviaria tipo Mass., ceppo Holland parzialmente modificato $\geq 10^{3.73}$ EID₅₀. Eccipienti. agente stabilizzante: amina N-Z 184,50 µg, saccarosio 184,50 µl, potassio fosfato 2,0 µg, acqua depurata q.b. a 2,05 µl; colorante \neq 1: blu brillante 2,72 µg, acqua depurata q.b. a 0,020 µl, colorante \neq 2: giallo tartrazina 2,72 µg, acqua depurata q.b. a 0,020 µl, conservante: soluzione di gentamicina (40 µg/µl) 0,00044 µl.

flacone di diluente per la somministrazione per via endonasale o endoculare, una dose (0,03 ml) contiene: glicerina 7,5 mg, polisorbato 80 0,008 mg, acqua depurata q.b. a 0,03 ml

Indicazioni terapeutiche. Ava-Bron H B-I gocce è indicato sia per la vaccinazione primaria che di richiamo dei polli, appartenenti a qualsiasi categoria commerciale, aventi un'età di almeno quattro settimane, mediante somministrazione col sistema della goccia endonasale o della goccia endoculare

Per le caratteristiche dei ceppi vaccinali presenti in questo prodotto se ne consiglia l'uso particolarmente come «richiamo vaccinale» a 16 settimane di vita dei soggetti destinati a lunghe carriere produttive (riproduttori, pollastre per uova da consumo) o in gruppi di animali che sicuramente verranno esposti a infezioni di campo perché allevati in aree endemiche.

In ogni caso la prima vaccinazione può essere condotta anche con vaccini contenenti valenze antigene più attenuate (es. Broilerbron B-1, Broilerbron-H B-1) a 4 settimane di vita e il richiamo vaccinale con Ava-Bron H B-I gocce si effettuerà a circa 15 settimane di vita.

Regime di dispensazione da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria

Altre condizioni: i controlli di qualità sui singoli lotti importati sono effettuati dalla società Pitman Moore S.p.a. nello stabilimento sito in S. Bonifacio (Verona).

Decreto del 22 marzo 1993

Prodotto per uso veterinario «AVA-POX CE - Puntura alare» vaccino vivo attenuato per uso veterinario contro il vaiolo aviario (ceppo Cutter).

Titolare A.I.C. Sterwin Laboratories Inc. U.S.A., rappresentata in Italia dalla società Pitman Moore S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Verona, via Golosine, 2/B - codice fiscale 00968340232.

Produttore: la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Millsboro-Delaware U.S.A. con effettuazione delle operazioni terminali di confezionamento (etichettatura dei flaconcini contenenti il vaccino e il diluente, inscatolamento ed inserimento del foglio illustrativo) e di controllo da parte della Pitman Moore S.p.a. nello stabilimento sito in S. Bonifacio (Verona).

Confezione autorizzata e numero di registrazione:

confezione unica rappresentata da 10 flaconi di virus liofilizzato (da 1.000 dosi ciascuno), 10 flaconi di diluente (da 10 ml cadauno), 10 stilette per l'applicazione corretta del vaccino;

registrazione n. 28076.

Composizione del vaccino: ogni dose contiene: principio attivo: virus del vaiolo aviario ceppo Cutter $\geq 10^{3.39}$ EID₅₀. Eccipienti: agente stabilizzante: amina N-Z 395,0 µg; acqua depurata q.b. a 2,46 µl. Colorante: blu brillante 7,6 µg; acqua depurata q.b. a 0,056 µl. Conservante: soluzione di gentamicina (40 µg/µl) 0,00176 µl. Composizione del diluente: una dose (0,01 ml) contiene: glicerina 0,0025 ml; acqua depurata q.b. a 0,01 ml.

Indicazioni terapeutiche: AVA-POX CE «puntura alare» è indicato per la immunizzazione primaria delle pollastre, soprattutto destinate alla produzione di uova da consumo, in età compresa fra le 8 e le 18 settimane di vita; si deve tener conto tuttavia che i migliori risultati si ottengono praticando la prima vaccinazione in soggetti di 10-14 settimane di vita.

La rivaccinazione delle galline ovaiole è necessaria qualche tempo prima della prevista ovo-deposizione.

I tacchini devono essere vaccinati di norma una sola volta tra il 2° e il 3° mese di vita.

Regime di dispensazione: da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria.

Altre condizioni: i controlli di qualità sui singoli lotti importati sono effettuati dalla Pitman Moore nello stabilimento sito in S. Bonifacio (Verona).

Decreto 22 marzo 1993

Specialità medicinale per uso veterinario «IZOVAC NDV-EDS-IBDV» vaccino inattivato trivalente contro la Pseudopeste, EDS '76 e la Malattia di Gumboro.

Titolare A.I.C.: IZO S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Brescia, via Cremona n. 282, codice fiscale 00291440170.

Produttore: società titolare dell'A.I.C.: nello stabilimento sito in Brescia.

Confezione autorizzata e numero di registrazione:

flacone 250 ml/500 dosi;

registrazione n. 27999.

Composizione: ogni dose di 0,5 ml di vaccino contiene: virus della Pseudopeste aviare inattivato: $10^{8.5}$ EID₅₀ prima della inattivazione;

adenovirus EDS 76: 10^8 EID₅₀ prima della inattivazione;

virus della Malattia di Gumboro: 10^6 EID₅₀ prima della inattivazione. Eccipienti: sorbitan monooleato ml 0,037; olio minerale leggero ml 0,337; sodioetilmercuriotiosalicilato mcg 50.

Indicazioni terapeutiche: vaccinazione preventiva delle pollastre contro la Pseudopeste, la Sindrome da calo di deposizione (EDS '76) e la Malattia di Gumboro.

Regime di dispensazione: la vendita al pubblico del prodotto è subordinata alla presentazione di ricetta del medico veterinario.

Decreto del 31 marzo 1993

Specialità medicinale per uso veterinario denominata «BURSA-VAC 3» vaccino vivo attenuato per uso veterinario contro la Malattia di Gumboro (ceppo IBD '86) nella preparazione «orale e aerosol» e «iniettabile».

Titolare A.I.C.: Sterwin Laboratoires INC. U.S.A. rappresentata in Italia dalla società Pitman Moore S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Verona, via Golosine, 2/B, codice fiscale 00968340232.

Produttore: Sterwin Laboratoires INC - U.S.A. nello stabilimento sito in Millsboro-Delaware U.S.A. Le operazioni terminali di confezionamento (etichettatura, inscatolamento ed inserimento del foglio illustrativo) sono effettuate anche dalla società Pitman Moore nello stabilimento sito in S. Bonifacio (Verona).

Confezioni autorizzate e numero di registrazione:

per la preparazione orale e aerosol: confezione unica rappresentata da 10 flaconcini di virus liofilizzato (da 1.000 dosi cadauno);

per la preparazione iniettabile: confezione unica rappresentata da 10 flaconcini di virus liofilizzato (da 1.000 dosi cadauno) e 10 flaconi di diluente (da 200 ml cadauno) da utilizzare esclusivamente per diluire il vaccino;

registrazione n. 28079.

Composizione: per la preparazione «orale e aerosol» e «iniettabile» ogni dose contiene: principio attivo: virus della Malattia di Gumboro ceppo IBD 186 $\geq 10^{3.45}$ EID₅₀. Eccipienti: agente stabilizzante 1°: AMINA N-Z 34,0 µg; acqua depurata q.b. a 0,17 µl; agente stabilizzante 2°: lattosio 640,0 µg; glutammato monosodico 25,6 µg; potassio fosfato 11,3 µg; acqua depurata q.b. a 3,21 µl; conservante: soluzione di gentamicina (40 µg/µl) 0,005 µl.

Indicazioni terapeutiche: Bursa-Vac 3 orale e aerosol è indicato per l'immunizzazione di pulcini da immettere in ambienti dove l'infezione è endemica, provenienti da genitori sprovvisti di immunità specifica nei confronti del virus della Malattia di Gumboro o da genitori con un grado di protezione sconosciuto.

Per tali ragioni si vuole indurre al più presto una immunizzazione attiva dei pulcini tale da far fronte a una infezione imminente.

Trattandosi di un ceppo virale ad attenuazione intermedia è necessario vaccinare esclusivamente soggetti in buone condizioni sanitarie onde evitare il manifestarsi di reazioni post-vaccinali anche consistenti.

Periodo di validità: 24 mesi.

Regime di dispensazione: da vendersi dietro presentazione di ricetta del medico veterinario.

Altre condizioni: i controlli di qualità sui singoli lotti importati sono effettuati dalla società Pitman Moore nello stabilimento sito in S. Bonifacio (Verona).

Decreto del 31 marzo 1993

Specialità medicinale per uso veterinario «STOMORGYL 2» e «STOMORGYL 20».

Titolare A.I.C.: Rhone Merieux - Lione (Francia), rappresentata in Italia dalla società Pierzoo Rhone Merieux S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Milano, piazza Pio XI, 1 - codice fiscale 05995030151.

Produttore: la società estera titolare dell'A.I.C., nello stabilimento sito in Lione (Francia).

Confezioni autorizzate e numero di registrazione:

STOMORGYL 2 - scatola da 20 compresse in blister;

STOMORGYL 20 - scatola da 20 compresse in blister;

numero di registrazione: 27522.

Composizione:

per la preparazione STOMORGYL 2: principi attivi: spiramicina 150.000 U.I.; metronidazolo 25 mg. Eccipienti: inerti q.b. a 120,0 mg;

per la preparazione STOMORGYL 20: principi attivi: spiramicina 1.500.000 U.I.; metronidazolo 250 mg. Eccipienti: inerti q.b. a 1.200,0 mg.

Indicazioni terapeutiche:

Cani e gatti:

infezioni della cavità orale: stomatiti, gengiviti, alitosi, periodontiti;

infezioni della sfera oro-naso-laringea: amigdaliti, sinusiti, otiti, ecc.;

infezioni polmonari;

infezioni dei tessuti ghiandolari: ghiandole salivari, mammarie, anali e lacrimali;

infezioni cutanee di tipo necrotico;

trattamento coadiuvante delle turbe infettive e parassitarie del tubo digerente;

infezioni diverse: osteomieliti, metriti;

coccidiosi.

Regime di dispensazione: da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria.

Decreto del 31 marzo 1993

Prodotto per uso veterinario «STOMORGYL» compresse

Titolare A.I.C. Rhone Merieux - Lione (Francia), rappresentata in Italia dalla società Pirzoo Rhone Merieux S.p.A., con sede e domicilio fiscale in Milano, piazza Pio XI, 1

Modifiche apportate

denominazione della specialità medicinale la specialità medicinale per uso veterinario è ora denominata «STOMORGYL 10»

Composizione (limitatamente agli eccipienti).

la composizione ora autorizzata è la seguente principi attivi invariati Eccipienti meriti q.b. a 600.0 mg.

Revoca di specialità medicinale per uso veterinario

Decreto di revoca n° 7854 RR del 28 novembre 1992

Specialità medicinale per uso veterinario: GABBROSTIM 10
flaconi ml 4 e fiale ml 1.5 con siringa - Registrazione n° 24947/1

Titolare A.I.C. - Vetem S.p.A., con sede e domicilio fiscale in Porto Empedocle (Agrigento), lungomare Pirandello n° 8 - codice fiscale 01988770150.

Motivo della revoca. rinuncia da parte della società titolare A.I.C.

I lotti prodotti anteriormente non possono essere più venduti a decorrere dal 29 maggio 1993

93A4132

Autorizzazione all'Associazione volontari italiani del sangue in Milano, ad acquistare un immobile

Con decreto ministeriale 22 aprile 1993, l'Associazione volontari italiani del sangue di Milano è stata autorizzata ad acquistare un immobile sito in Dalmine (Bergamo), piazza Risorgimento, del perizato valore di L. 15.000.000 (nota ufficio tecnico erariale di Bergamo 27 marzo 1992), da utilizzarsi quale magazzino per il materiale di propaganda ed archivio

93A4164

FRANCESCO NIGRO, *duettore*

FRANCESCO NOCITA, *redattore*

ALFONSO ANDRIANI, *vice redattore*

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'UNIVERSITA
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 Monopolo
LEOPOLDO MICO
Corso Umberto 144

CAMPANIA

- ◇ **ANGRI (Salerno)**
Libreria AMATO ANTONIO
Via dei Goli 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 CRISCUOLO
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 Mazzini
- ◇ **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 S c a r l
Via Farini 1/M
- ◇ **RIMINI (Forlì)**
Libreria DEL PROFESSIONISTA
di Giorgi Egidio
Via XXII Giugno 3

FRIULI-VENEZIA GIULIA

- ◇ **GORIZIA**
Libreria ANTONINI
Via Mazzini 10
- ◇ **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 Pracchiuso 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
L E G - Libreria Economico Giuridico
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 MICCO 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 Pietrare

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 QUERINIANA
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 Cairi, 14
- ◇ **VARESE**
Libreria PIROLI A
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 DIE M
Via Capriglione 42-44
- ◇ **ISERNIA**
Libreria PATRIARCA
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**
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 LATERZA
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 Manfredi, 126
- ◇ **TARANTO**
Libreria FUMAROLA
Corso Italia, 229

SARDEGNA

- ◇ **ALGHERO (Sassari)**
Libreria LOBRANO
Via Sassari, 65
- ◇ **CAGLIARI**
Libreria DESSI
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 26
- ◇ **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 BUSCEMI G B
Piazza V Emanuele
- ◇ **FAVARA (Agrigento)**
Cartolibreria MILIOTO ANTONINO
Via Roma, 60
- ◇ **MESSINA**
Libreria PIROLA
Corso Cavour, 47
- ◇ **PALERMO**
Libreria FLACCOVIO DARIO
Via Ausonia 70/74
Libreria FLACCOVIO LICAF
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 Macallè, 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 SIMONELLI
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 Calmaggione, 31
- ◇ **VENEZIA**
Libreria GOLDONI
San Marco 4742/43
Calle de Fabr
- ◇ **VERONA**
Libreria GHELFI & BARBATO
Via Mazzini, 21
Libreria GIURIDICA
Via della Costa, 5
- ◇ **VICENZA**
Libreria GALLA
Corso A. Palladio, 41/43

PREZZI E CONDIZIONI DI ABBONAMENTO - 1993

Abbonamento annuale	L. 325.000
Abbonamento semestrale	L. 198.000
Prezzo di vendita di un fascicolo, ogni sedici pagine o frazione di esso	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, 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.

MODALITÀ PER LE INSERZIONI - ANNO 1993

Tariffe compresa IVA 19%

Prezzi delle inserzioni commerciali:

testata (massimo tre righe)	L. 99.000
testo, per ogni rigo o frazione di rigo	L. 33.000

Prezzi delle inserzioni giudiziarie:

testata (massimo due righe)	L. 26.000
testo, per ogni rigo o frazione di rigo	L. 13.000

Gli originali degli annunci devono essere redatti su carta da bollo o uso bollo per quelli che, in forza di legge, godono il privilegio della esenzione dalla tassa di bollo.

Nei prospetti ed elenchi contenenti *cifre*, queste — sempre con un massimo di sei gruppi per ogni linea di testo originale come sopra detto — per esigenze tipografiche debbono seguire l'ordine progressivo in senso orizzontale e non in quello verticale.

Il prezzo degli annunci richiesti per corrispondenza, deve essere versato a mezzo del conto corrente n. 387001 intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato - Roma, indicando a tergo del certificato di allibramento la causale del versamento. L'Amministrazione non risponde dei ritardi causati dalla omissione di tale indicazione.

Agli inserzionisti viene inviato giustificativo come stampa ordinaria. Coloro che volessero ricevere tale giustificativo a mezzo raccomandata espresso, dovranno aggiungere L. 8.000 per spese postali.

Affinché la pubblicazione degli avvisi di convocazione di assemblee e di aste possa effettuarsi entro i termini stabiliti dalla legge, è necessario che gli avvisi medesimi, quando vengono spediti per posta, pervengano all'Ufficio inserzioni almeno 23 giorni prima della data fissata. Tutti gli avvisi presentati agli sportelli dell'Ufficio inserzioni di Roma vengono pubblicati nella Gazzetta Ufficiale 5 giorni feriali dopo quello di presentazione.

Gli avvisi da inserire nei supplementi straordinari alla Gazzetta Ufficiale (Bollettino Estrazioni) saranno pubblicati alla fine della decade mensile successiva alla data di presentazione.

AVVISO AGLI INSERZIONISTI

Gli annunci dei quali si richiede la pubblicazione nel «Foglio delle inserzioni» della Gazzetta Ufficiale a norma delle vigenti leggi civili e commerciali, debbono essere firmati dalla persona responsabile che fa la richiesta, con l'indicazione — ove occorra — della qualifica o carica sociale. La firma deve essere trascritta a macchina oppure a stampatello. In caso contrario non si assumono responsabilità per eventuale inesatta interpretazione da parte della tipografia.

Per gli avvisi giudiziari è necessario che il relativo testo sia accompagnato dalla copia autenticata o fotostatica del provvedimento emesso dall'Autorità competente. Tale adempimento

non è indispensabile per gli avvisi già visti dalla predetta Autorità.

Se l'annuncio da inserire viene inoltrato per posta, la lettera di accompagnamento, debitamente firmata, deve riportare anche il preciso indirizzo del richiedente nonché gli estremi del pagamento effettuato (data, importo e mezzo del versamento).

Se, invece, la richiesta viene fatta agli sportelli dell'Ufficio inserzioni oppure presso le librerie concessionarie da un apposito incaricato, quest'ultimo deve dimostrare di essere stato delegato a richiedere la inserzione.

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 Fabiano - 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>Tipo A - Abbonamento ai fascicoli della serie generale inclusi i supplementi ordinari</p> <ul style="list-style-type: none"> - annuale L. 345.000 - semestrale L. 188.000 <p>Tipo B - Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti dei giudizi davanti alla Corte costituzionale</p> <ul style="list-style-type: none"> - annuale L. 63.000 - semestrale L. 44.000 <p>Tipo C - Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti delle Comunità europee</p> <ul style="list-style-type: none"> - annuale L. 193.000 - semestrale L. 105.000 	<p>Tipo D - Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata alle leggi ed ai regolamenti regionali</p> <ul style="list-style-type: none"> - annuale L. 63.000 - semestrale L. 44.000 <p>Tipo E - Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata ai concorsi indetti dallo Stato e dalle altre pubbliche amministrazioni</p> <ul style="list-style-type: none"> - annuale L. 193.000 - semestrale L. 105.000 <p>Tipo F - Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi i supplementi ordinari, ed ai fascicoli delle quattro serie speciali</p> <ul style="list-style-type: none"> - annuale L. 664.000 - semestrale L. 366.000
--	---

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. 1.300
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

NB — 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 7 4 0 9 3 *

L. 1.300