

GAZZETTA  UFFICIALE  
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Sabato, 6 marzo 2004

SI PUBBLICA TUTTI  
I GIORNI NON FESTIVI

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA 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 06 85081

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

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

AVVISO AGLI ABBONATI

Si rammenta che la campagna per il rinnovo degli abbonamenti 2004 avrà termine il 28 febbraio e che la sospensione degli invii agli abbonati, che entro tale data non avranno corrisposto i relativi canoni, avrà effetto dal 15 marzo 2004.

Si pregano comunque gli abbonati che non intendano effettuare il rinnovo di darne comunicazione via fax al Settore Gestione **Gazzetta Ufficiale** (n. 06-8508-2520) ovvero al proprio fornitore.

S O M M A R I O

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero della giustizia

DECRETO 23 febbraio 2004.

Riconoscimento alla sig.ra Figus Elena di titolo di studio estero quale titolo abilitante per l'esercizio in Italia della professione di dottore commercialista ..... Pag. 4

DECRETO 23 febbraio 2004.

Riconoscimento alla sig.ra Demartini Fernandez Victoria Luisa di titolo di studio estero quale titolo abilitante per l'esercizio in Italia della professione di avvocato. .... Pag. 4

DECRETO 23 febbraio 2004.

Riconoscimento alla sig.ra Figus Elena di titolo di studio estero quale titolo abilitante per l'esercizio in Italia della professione di revisore contabile ..... Pag. 5

DECRETO 23 febbraio 2004.

Riconoscimento alla sig.ra Burtone Maria Cristina di titolo di studio estero quale titolo abilitante per l'esercizio in Italia della professione di revisore contabile. .... Pag. 6

Ministero della salute

DECRETO 23 febbraio 2004.

Revoca della sospensione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Rubrocillina Veterinaria» ..... Pag. 7

Ministero del lavoro  
e delle politiche sociali

DECRETO 3 febbraio 2004.

Sostituzione di un componente del comitato provinciale I.N.P.S. di Siena ..... Pag. 7

DECRETO 10 febbraio 2004.

**Sostituzione di un membro effettivo della commissione provinciale di conciliazione per le controversie individuali di lavoro della provincia del Verbano-Cusio-Ossola** . . . . . Pag. 8

DECRETO 23 febbraio 2004.

**Scioglimento della società cooperativa «C.A.A.M. Cooperativa agricola amici di Maierato a r.l.», in Maierato** . . . . . Pag. 8

DECRETO 23 febbraio 2004.

**Sostituzione di un membro effettivo della commissione provinciale di conciliazione per le controversie individuali di lavoro di Viterbo** . . . . . Pag. 9

DECRETO 23 febbraio 2004.

**Scioglimento di sei società cooperative** . . . . . Pag. 9

#### **Ministero delle politiche agricole e forestali**

DECRETO 18 febbraio 2004.

**Modificazione al decreto 4 aprile 2000 in materia di organizzazione comune dei mercati nel settore dei foraggi essiccati.** . . . . . Pag. 10

DECRETO 20 febbraio 2004.

**Modifica della denominazione della varietà di mais iscritta al registro nazionale delle varietà di specie agrarie.** . . . . . Pag. 10

DECRETO 23 febbraio 2004.

**Iscrizione nei registri delle varietà dei prodotti sementieri di alcune varietà di specie agrarie.** . . . . . Pag. 11

#### **Ministero dell'istruzione dell'università e della ricerca**

DECRETO 24 febbraio 2004.

**Progetti autonomamente presentati per attività di ricerca proposte da costituende società di cui all'art. 11 del decreto ministeriale n. 593 dell'8 agosto 2000** . . . . . Pag. 11

#### **ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI**

##### **Ministero dell'interno:**

Riconoscimento dello scopo prevalente di culto alla confraternita Santa Maria della Spianata, in Varese Ligure Pag. 16

Riconoscimento della personalità giuridica civile al monastero San Nazario delle Suore Benedettine Olivetane, in Asciano . . . . . Pag. 16

Riconoscimento della personalità giuridica civile alla casa religiosa denominata «Opera Salesiana San Domenico Savio», in Nuoro . . . . . Pag. 16

Riconoscimento della personalità giuridica civile alla fondazione di culto denominata «Fondazione Don Antonio Ferraris», in Biella . . . . . Pag. 16

Riconoscimento della personalità giuridica civile al monastero S. Maria degli Angeli, in Castelbuono . . . . . Pag. 16

Riconoscimento della personalità giuridica civile alla curia generale della famiglia spirituale «L'Opera», in Roma. . . . . Pag. 16

Assunzione della nuova denominazione della parrocchia Assunzione della Beata Vergine Maria nella Cattedrale, in Lodi . . . . . Pag. 16

Assunzione della denominazione e contestuale trasferimento di sede della provincia detta «utriusque lombardiae» dell'ordine dei frati predicatori (Domenicani), in Bologna. . . . . Pag. 16

##### **Ministero della salute:**

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Tauxib» . . . . . Pag. 16

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Arcoxia» . . . . . Pag. 18

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Recoxib» . . . . . Pag. 19

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Simestat». . . . . Pag. 20

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Alka Seltzer» . . . . . Pag. 21

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Canesten» . . . . . Pag. 22

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Crinone». . . . . Pag. 22

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Maliasin». . . . . Pag. 22

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Serobif». . . . . Pag. 22

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Xamamina» ..... Pag. 23

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Agrippal S1» ..... Pag. 23

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Fluad». Pag. 23

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Quasar». Pag. 24

Rettifica al decreto A.I.C. n. 543 del 30 ottobre 2003 relativo alla specialità medicinale «Edeina» ..... Pag. 24

Autorizzazione all'immissione in commercio delle specialità medicinali per uso veterinario «Cristian's neo dbz» e «Cristian's shampoo» ..... Pag. 24

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Diluyente Poulvac Marek» ..... Pag. 25

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Doximix 100» ..... Pag. 25

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Fertagyl» ..... Pag. 25

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Porsilis Aujeszky vivo gE» ..... Pag. 25

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Rimadyl» ..... Pag. 26

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Dualmix» ..... Pag. 26

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Estrumate» ..... Pag. 26

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Primodog» ..... Pag. 26

Partecipazione al programma comunitario di revisione biocidi ..... Pag. 26

#### Ministero del lavoro e delle politiche sociali:

Istruttoria per lo scioglimento della società cooperativa «Kronos» a r.l., in Lucera ..... Pag. 27

Istruttoria per lo scioglimento della società cooperativa «Gladiolo» a r.l., in Foggia ..... Pag. 27

Istruttoria per lo scioglimento della società cooperativa «Azzurra» a r.l., in Mattinata ..... Pag. 27

Istruttoria per lo scioglimento della società cooperativa «Primacasa» a r.l., in Ortanova ..... Pag. 28

Istruttoria per lo scioglimento della società cooperativa «Utenti macchine agricole nuova sipontina» a r.l., in Foggia. Pag. 28

Istruttoria per lo scioglimento della società cooperativa «Natura In» a r.l., in Monte S.A. .... Pag. 28

Istruttoria per lo scioglimento della società cooperativa «Il Tiglio» a r.l., in Monteleone P. .... Pag. 28

Istruttoria per lo scioglimento della società cooperativa «L'Antica Fornace» a r.l., in Stornara ..... Pag. 28

Istruttoria per lo scioglimento della società cooperativa «Macchia Verde» a r.l., in Rignano Gargano ..... Pag. 28

Istruttoria per lo scioglimento della società cooperativa «La Riforma» a r.l., in Chieuti ..... Pag. 29

**Ministero dell'istruzione, dell'università e della ricerca:** Iscrizione nell'elenco delle istituzioni scolastiche idonee a rilasciare il diploma di baccellierato internazionale dell'Istituto Sagesse High School - Ain Saadeh - Metn - Libano.

Pag. 29

#### RETTIFICHE

#### ERRATA-CORRIGE

**Comunicato relativo all'estratto del Ministero della salute recante modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Sulperazone».** (Estratto pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 293 del 18 dicembre 2003) Pag. 29

#### SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 35

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 10 dicembre 2003.

Bilancio di previsione della Presidenza del Consiglio dei Ministri per l'anno finanziario 2004.

04A01200

# DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

## MINISTERO DELLA GIUSTIZIA

DECRETO 23 febbraio 2004.

**Riconoscimento alla sig.ra Figus Elena di titolo di studio estero quale titolo abilitante per l'esercizio in Italia della professione di dottore commercialista.**

### IL DIRETTORE GENERALE DELLA GIUSTIZIA CIVILE

Visti gli articoli 1 e 8 della legge 29 dicembre 1990, n. 428, recante disposizioni per l'adempimento di obblighi derivanti dall'appartenenza dell'Italia all'Unione europea;

Visto il decreto legislativo 27 gennaio 1992, n. 115, di attuazione della direttiva n. 89/48/CEE del 21 dicembre 1988, relativa ad un sistema generale di riconoscimento di diplomi di istruzione superiore che sanzionano formazioni professionali di durata minima di tre anni;

Visto il decreto legislativo 8 luglio 2003, n. 277, di attuazione della direttiva n. 2001/19 che modifica le direttive del Consiglio, relative al sistema generale di riconoscimento delle qualifiche professionali;

Vista l'istanza la sig.ra Figus Elena, nata a Ixelles (Belgio) il 24 gennaio 1970, cittadina italiana, diretta ad ottenere, ai sensi dell'art. 12 del decreto legislativo n. 115/1992 modificato dal decreto legislativo n. 277/2003, il riconoscimento del titolo accademico professionale di «Chartered Accountant» di cui è in possesso dal 1° ottobre 2002, come attestato dal relativo certificato dell'«Institute of Chartered Accountants in England and Wales» ai fini dell'accesso all'albo e l'esercizio della professione di dottore commercialista in Italia;

Considerato altresì che è in possesso del titolo accademico di dottore in discipline economiche e sociali conseguito presso l'Università Bocconi di Milano nel maggio 1995;

Viste le determinazioni della Conferenza di servizi nelle sedute del 30 ottobre 2003;

Sentito il rappresentante del Consiglio nazionale di categoria nella seduta sopra indicata;

Considerato che la formazione professionale britannica risulta essere più ristretta in rapporto allo spettro di attività professionali che il dottore commercialista italiano è in diritto di esercitare e che pertanto ricorre l'ipotesi di cui all'art. 6 n. 2 del decreto legislativo n. 115/1992 come modificato dal decreto legislativo n. 277/2003;

Decreta:

Art. 1.

Alla sig.ra Figus Elena, nata a Ixelles (Belgio) il 24 gennaio 1970, cittadina italiana, sono riconosciuti i titoli denominati in premessa quali titoli cumulativamente abilitanti per l'iscrizione all'albo dei dottori commercialisti e l'esercizio della professione in Italia.

Art. 2.

Il riconoscimento è subordinato al superamento di una prova attitudinale volta ad accertare la conoscenza delle seguenti materie:

- 1) diritto commerciale;
- 2) diritto fallimentare;
- 3) deontologia e ordinamento professionale.

Art. 3.

La prova si compone di un esame orale da svolgersi in lingua italiana. Le modalità di svolgimento dell'uno e dell'altro sono indicate nell'allegato A, che costituisce parte integrante del presente decreto.

Roma, 23 febbraio 2004

*Il direttore generale: MELE*

ALLEGATO A

a) Il candidato, per essere ammesso a sostenere la prova attitudinale, dovrà presentare al Consiglio nazionale domanda in carta legale, allegando la copia autenticata del presente decreto. La commissione, istituita presso il Consiglio nazionale, si riunisce su convocazione del Presidente per lo svolgimento delle prove di esame, fissandone il calendario. Della convocazione della commissione e del calendario fissato per le prove è data immediata notizia all'interessato, al recapito da questi indicato nella domanda.

b) La commissione rilascia certificazione all'interessato dell'avvenuto superamento dell'esame, al fine dell'iscrizione all'albo dei dottori commercialisti.

04A02283

DECRETO 23 febbraio 2004.

**Riconoscimento alla sig.ra Demartini Fernandez Victoria Luisa di titolo di studio estero quale titolo abilitante per l'esercizio in Italia della professione di avvocato.**

### IL DIRETTORE GENERALE DELLA GIUSTIZIA CIVILE

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 31 agosto 1999, n. 394, recante norme di attuazione del testo unico delle disposizioni concernenti la disciplina dell'immigrazione e norme sulla condizione dello straniero, a norma dell'art. 1, comma 6 del decreto legislativo 25 luglio 1998, n. 286;

Visto altresì il decreto legislativo 27 gennaio 1992, n. 115, di attuazione della direttiva n. 89/48/CEE del 21 dicembre 1988, relativa ad un sistema generale di riconoscimento di diplomi di istruzione superiore che sanzionano formazioni professionali di durata minima di tre anni;

Visto l'art. 1 comma 2 del citato decreto legislativo n. 286/1998, che prevede l'applicabilità del decreto legislativo stesso anche ai cittadini degli Stati membri dell'Unione europea in quanto si tratti di norme più favorevoli;

Vista l'istanza della sig.ra Demartini Fernandez Victoria Luisa nata l'8 novembre 1952 a Lima (Perù), cittadina italiana, diretta ad ottenere, ai sensi dell'art. 49 del decreto del Presidente della Repubblica n. 394/1999 in combinato disposto con l'art. 12 del decreto legislativo n. 115/1992, il riconoscimento del titolo accademico-professionale di «abogado» rilasciato dalla «Pontificia Universidad Catolica» del Perù l'8 luglio 1992 ai fini dell'accesso ed esercizio in Italia della professione di avvocato;

Considerato inoltre che è iscritta al «Colegio de Abogados» del Callao (Perù) dal 2 maggio 1996 come attestato dal relativo certificato;

Visto l'art. 6 n. 2 del decreto legislativo n. 115/1992;

Viste le determinazioni della Conferenza di servizi nella seduta del 30 ottobre 2003;

Sentito il parere del rappresentante del Consiglio nazionale di categoria nella seduta sopra indicata;

Decreta:

Art. 1.

Alla sig.ra Demartini Fernandez Victoria Luisa, nata l'8 novembre 1952 a Lima (Perù), cittadina italiana, è riconosciuto il titolo accademico-professionale di cui in premessa quale titolo valido per l'iscrizione all'albo degli avvocati.

Art. 2.

Detto riconoscimento è subordinato al superamento di una prova attitudinale sulle seguenti materie:

- 1) diritto civile;
- 2) diritto penale;
- 3) diritto costituzionale;
- 4) diritto commerciale;
- 5) diritto del lavoro;
- 6) diritto amministrativo;
- 7) diritto processuale civile;
- 8) diritto processuale penale;
- 9) diritto internazionale privato;
- 10) deontologia e ordinamento professionale.

Art. 3.

La prova si compone di un esame scritto e un esame orale da svolgersi in lingua italiana. Le modalità di svolgimento dell'uno e dell'altro sono indicate nell'allegato A, che costituisce parte integrante del presente decreto.

Roma, 23 febbraio 2004

Il direttore generale: MELE

ALLEGATO A

a) Il candidato, per essere ammesso a sostenere la prova attitudinale, dovrà presentare al Consiglio nazionale domanda in carta legale, allegando la copia autenticata del presente decreto. La commissione, istituita presso il Consiglio nazionale, si riunisce su convocazione del Presidente per lo svolgimento delle prove di esame, fissandone il calendario. Della convocazione della commissione e del calendario fissato per le prove è data immediata notizia all'interessato, al recapito da questi indicato nella domanda.

b) La prova scritta consiste nello svolgimento di elaborati su tre materie, di cui due vertono su 1) diritto civile, 2) diritto penale, e una è scelta del candidato tra le restanti materie, ad esclusione di deontologia e ordinamento professionale.

c) La prova orale verte nella discussione di brevi questioni pratiche su cinque materie scelte dall'interessato, tra le nove sopra indicate oltre che su deontologia e ordinamento professionale. Il candidato potrà accedere a questo secondo esame solo se abbia superato con successo la prova scritta.

d) La commissione rilascia all'interessato certificazione dell'avvenuto superamento dell'esame, al fine dell'iscrizione all'albo degli avvocati.

04A02284

DECRETO 23 febbraio 2004.

**Riconoscimento alla sig.ra Figus Elena di titolo di studio estero quale titolo abilitante per l'esercizio in Italia della professione di revisore contabile.**

IL DIRETTORE GENERALE  
DELLA GIUSTIZIA CIVILE

Visti gli articoli 1 e 8 della legge 29 dicembre 1990, n. 428, recante disposizioni per l'adempimento di obblighi derivanti dall'appartenenza dell'Italia all'Unione europea;

Visto il decreto legislativo 27 gennaio 1992, n. 115, di attuazione della direttiva n. 89/48/CEE del 21 dicembre 1988 relativa ad un sistema generale di riconoscimento di diplomi di istruzione superiore che sanzionano formazioni professionali di durata minima di tre anni;

Visto il decreto legislativo 8 luglio 2003, n. 277, di attuazione della direttiva n. 2001/19 che modifica le direttive del Consiglio, relative al sistema generale di riconoscimento delle qualifiche professionali;

Vista l'istanza la sig.ra Figus Elena nata a Ixelles (Belgio) il 24 gennaio 1970, cittadina italiana, diretta ad ottenere, ai sensi dell'art. 12 del decreto legislativo n. 115/1992 modificato dal decreto legislativo n. 277/2003, il riconoscimento del titolo accademico professionale di «Chartered Accountant» di cui è in possesso dal 1° ottobre 2002, come attestato dal relativo certificato dell'«Institute of Chartered Accountants in England and Wales» ai fini dell'accesso all'albo e l'esercizio della funzione di revisore contabile in Italia;

Considerato altresì che è in possesso del titolo accademico di «Dottore in discipline economiche e sociali» conseguito presso l'Università Bocconi di Milano nel maggio 1995;

Viste le determinazioni della Conferenza di servizi nelle sedute del 30 ottobre 2003;

Considerata la nota scritta del rappresentante del registro dei revisori contabili;

Considerato che la formazione professionale britannica risulta essere più ristretta in rapporto allo spettro di attività professionali che il revisore contabile italiano è in diritto di esercitare e che pertanto ricorra l'ipotesi di cui all'art. 6 n. 2 del decreto legislativo n. 115/1992 come modificato dal decreto legislativo n. 277/2003;

Decreta:

Art. 1.

Alla sig.ra Figus Elena, nata a Ixelles (Belgio) il 24 gennaio 1970, cittadina italiana, sono riconosciuti i titoli denominati in premessa quali titoli cumulativamente abilitanti per l'iscrizione al registro dei revisori contabili e l'esercizio della medesima funzione in Italia.

Art. 2.

Il riconoscimento è subordinato al superamento di una prova attitudinale volta ad accertare la conoscenza della seguente materia: 1) diritto societario, con particolare riferimento alle direttive contabili.

Art. 3.

La prova si compone di un esame orale da svolgersi in lingua italiana.

Roma, 23 febbraio 2004

*Il direttore generale: MELE*

04A02285

DECRETO 23 febbraio 2004.

**Riconoscimento alla sig.ra Burtone Maria Cristina di titolo di studio estero quale titolo abilitante per l'esercizio in Italia della professione di revisore contabile.**

IL DIRETTORE GENERALE  
DELLA GIUSTIZIA CIVILE

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 31 agosto 1999, n. 394, recante norme di attuazione del testo unico delle disposizioni concernenti la disciplina dell'immigrazione e norme sulla condizione dello straniero, a norma dell'art. 1, comma 6 del decreto legislativo 25 luglio 1998, n. 286;

Visto altresì il decreto legislativo 27 gennaio 1992, n. 115 di attuazione della direttiva n. 89/48/CEE del 21 dicembre 1988, relativa ad un sistema generale di

riconoscimento di diplomi di istruzione superiore che sanzionano formazioni professionali di durata minima di tre anni;

Visto l'art. 1 comma 2 del citato decreto legislativo n. 286/1998, che prevede l'applicabilità del decreto legislativo stesso anche ai cittadini degli Stati membri dell'Unione europea in quanto si tratti di norme più favorevoli;

Vista l'istanza della sig.ra Burtone Maria Cristina nata a Buenos Aires (Argentina) il 13 dicembre 1955, cittadina italiana, diretta ad ottenere, ai sensi dell'art. 49 del decreto del Presidente della Repubblica n. 394/1999 in combinato disposto con l'art. 12 del decreto legislativo n. 115/1992, il riconoscimento del titolo accademico professionale di «Contadora Publica» rilasciato il 22 gennaio 1985 dal «Consejo profesional de Ciencias Economicas» di Buenos Aires, cui la richiedente è stata iscritta ai fini dell'accesso ed esercizio in Italia della funzione di revisore contabile;

Considerato che la richiedente è insignita del titolo accademico argentino di «Contadora Publica» conseguito presso l'Università di Buenos Aires, nell'aprile 1984;

Visto l'art. 6 comma 2 del decreto legislativo n. 115/1992;

Visto altresì l'art. 49 comma 3 del decreto presidenziale n. 394/1999;

Viste le determinazioni della Conferenza di servizi nella seduta del 30 ottobre 2003;

Vista la nota scritta del rappresentante del registro dei revisori contabili nella seduta sopra indicata;

Decreta:

Art. 1.

Alla sig.ra Burtone Maria Cristina, nata a Buenos Aires (Argentina) il 13 dicembre 1955, cittadina italiana, è riconosciuto il titolo professionale di cui in premessa quale titolo valido per l'iscrizione al registro dei revisori contabili.

Art. 2.

Detto riconoscimento è subordinato al superamento di una prova attitudinale volta ad accertare la conoscenza delle seguenti materie:

- 1) diritto societario, con particolare riguardo alle direttive contabili;
- 2) diritto tributario;
- 3) diritto fallimentare.

Art. 3.

La prova si compone di un esame orale da svolgersi in lingua italiana.

Roma, 23 febbraio 2004

*Il direttore generale: MELE*

04A02286

**MINISTERO DELLA SALUTE**

DECRETO 23 febbraio 2004.

**Revoca della sospensione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Rubrocillina Veterinaria».**

**IL DIRETTORE DELL'UFFICIO XI**

DELLA DIREZIONE GENERALE  
DELLA SANITÀ VETERINARIA E DEGLI ALIMENTI

Visto il decreto legislativo 27 gennaio 1992, n. 119 e successive modificazioni;

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

Visto il decreto dirigenziale 19 giugno 2003 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - del 21 luglio 2003, n. 167, concernente la sospensione dell'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso veterinario a base di benzilpenicillina benzatinica tra cui il medicinale veterinario «Rubrocillina Veterinaria» di proprietà della ditta Gellini International S.r.l. nelle confezioni flacone da 40 e 80 ml A.I.C. n. 102142015/027 destinato alle specie bovini, equini, suini, ovini, conigli, cani e gatti;

Vista la domanda con la quale la ditta Gellini International S.r.l. ha chiesto di essere autorizzata a destinare il prodotto alle sole specie cani e gatti superando in tal senso le motivazioni alla base della sospensione in quanto la somministrazione non viene destinata ad animali produttori di alimenti destinati al consumo umano;

Ritenuto pertanto di accogliere la suddetta domanda alle condizioni elencate nella parte dispositiva del presente decreto autorizzando nuove confezioni da 40-80 ml destinate a cani e gatti;

Ritenuto altresì di attribuire nuovi numeri di autorizzazione all'immissione in commercio alle confezioni suddette;

Decreta:

Art. 1.

Per le motivazioni esplicitate nelle premesse è revocata la sospensione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario RUBROCILLINA VETERINARIA sospensione iniettabile destinato ora alle sole specie cani e gatti alle condizioni di seguito specificate:

titolare A.I.C.: Gellini International S.r.l., via Nettunense km 20,300, Aprilia (Latina);

produttore: la società titolare A.I.C. nello stabilimento sito in Aprilia (Latina), via Nettunense km 20,300;

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

flacone da 40 ml - A.I.C. n. 102142039;

flacone da 80 ml - A.I.C. n. 102142041;

composizione: 100 ml di prodotto contengono:

benzilpenicillina benzatinica 12.500.000 UI;

diidrostreptomina solfato 5 g.

eccipienti:

polietilenglicole 4000 5 g;

alcol benzilico 1 g;

metile p-idrossibenzoato 0,18 g;

propile p-idrossibenzoato 0,02 g;

sodio cloruro 0,9 g;

acqua per preparazioni iniettabili q.b. a 100 ml.

specie di destinazione: cani e gatti.

Indicazioni terapeutiche: la rubrocillina veterinaria trova impiego in tutte le infezioni dei cani e dei gatti, sostenute da batteri sensibili alla penicillina e alla streptomina, sia nelle forme acute che sub-acute. L'impiego della preparazione è particolarmente consigliabile nelle polmoniti e broncopolmoniti e nelle infezioni a carico dell'utero.

Validità: 24 mesi.

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

Art. 2.

Le confezioni della specialità medicinale per uso veterinario «Rubrocillina Veterinaria» dovranno essere poste in commercio con stampati conformi ai testi allegati al presente decreto.

Art. 3.

Il presente decreto che ha effetto dal giorno della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana sarà notificato alla ditta interessata.

Roma, 23 febbraio 2004

*Il direttore dell'ufficio XI: FERRI*

04A02244

**MINISTERO DEL LAVORO  
E DELLE POLITICHE SOCIALI**

DECRETO 3 febbraio 2004.

**Sostituzione di un componente del comitato provinciale I.N.P.S. di Siena.**

**IL DIRETTORE PROVINCIALE DEL LAVORO  
DI SIENA**

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 30 aprile 1970, n. 639;

Vista la legge 9 marzo 1989, n. 88;

Visto il decreto n. 9 del 20 agosto 2002 del direttore della direzione provinciale del lavoro di Siena, relativo allo ricostituzione del comitato provinciale e delle commissioni speciali presso la sede provinciale I.N.P.S. di Siena;

Considerato che con nota del 24 dicembre 2003 la C.G.I.L. di Siena ha richiesto la sostituzione in seno al

comitato provinciale dell'I.N.P.S. della sig.ra Angelini Michela, dimissionaria, con la sig.ra Ceramelli Rossella;

Ritenuto di dover procedere allo sostituzione della componente del comitato provinciale;

Ritenuto che la competenza è propria;

Decreta:

Ceramelli Rossella è nominata componente del comitato provinciale dell'I.N.P.S. in rappresentanza della C.G.I.L. di Siena in sostituzione di Angelini Michela.

Il presente decreto, che entrerà in vigore dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, sarà trasmesso alla sede provinciale dell'I.N.P.S. di Siena che ne curerà la successiva esecuzione.

Siena, 3 febbraio 2004

*Il direttore provinciale:* BERLOCO

04A02315

DECRETO 10 febbraio 2004.

**Sostituzione di un membro effettivo della commissione provinciale di conciliazione per le controversie individuali di lavoro della provincia del Verbano-Cusio-Ossola.**

IL DIRETTORE PROVINCIALE DEL LAVORO  
DEL VERBANO-CUSIO-OSSOLA

Visto l'art. 410 del codice di procedura civile;

Visto il proprio decreto n. 3 del 13 novembre 2000, con il quale è stata costituita la Commissione provinciale di conciliazione per le controversie individuali di lavoro;

Vista la nota protocollo n. 06/2004 del 2 febbraio 2004 della Confcommercio di Verbania con la quale si propone di nominare in qualità di membro effettivo della Commissione provinciale per le controversie individuali di lavoro il sig. Brichetto Silvano in rappresentanza dei datori di lavoro, in sostituzione della sig.ra Nicchio Lodana;

Ritenuto di dover procedere alla predetta sostituzione per garantire la continuità funzionale della commissione;

Decreta:

Il sig. Brichetto Silvano è chiamato a far parte della Commissione provinciale di conciliazione per le controversie individuali di lavoro della provincia del Verbano-Cusio-Ossola, in qualità di membro effettivo, in rappresentanza dei datori di lavoro, in sostituzione della sig.ra Nicchio Lodana.

Omegna, 10 febbraio 2004

*Il direttore provinciale reggente:* BOVIO

04A02312

DECRETO 23 febbraio 2004.

**Scioglimento della società cooperativa «C.A.A.M. Cooperativa agricola amici di Maierato a r.l.», in Maierato.**

IL DIRETTORE PROVINCIALE DEL LAVORO  
DI VIBO VALENTIA

Visto l'art. 2544 del codice civile integrato dall'art. 18 della legge n. 59/1992;

Visto l'art. 2 della legge 17 luglio 1975, n. 400;

Visto il decreto legislativo n. 29 del 3 febbraio 1993;

Visto il decreto del direttore generale del Ministero del lavoro e della previdenza sociale del 6 marzo 1996;

Visto il verbale di accertamento redatto in data 6 maggio 2003, dal quale esplicitamente si evince la sussistenza delle condizioni previste dal citato art. 2544 del codice civile;

Vista la proposta di questa direzione del 4 luglio 2003, di scioglimento con nomina di commissario liquidatore ai sensi dell'art. 2544 del codice civile;

Visto il decreto del Sottosegretario di Stato del 17 luglio 2003, di cui alla circolare n. 1579551 del 30 settembre 2003, del Ministero delle attività produttive - Direzione generale per gli enti cooperativi - Divisione IV;

Preso atto della nota n. 1574741 del 6 febbraio 2004 del Ministero delle attività produttive - Direzione generale per gli enti cooperativi - Divisione IV;

Decreta:

La seguente società cooperativa è sciolta ai sensi dell'art. 2544 del codice civile come integrato dall'art. 18 della legge n. 59/1992, senza far luogo alla nomina del commissario liquidatore, in virtù dell'art. 2 della legge 17 luglio 1975, n. 400:

società cooperativa «C.A.A.M. cooperativa agricola Amici di Maierato a r.l.», con sede in Maierato (Vibo Valentia), via Monastero n. 4, costituita per rogito del notaio Faccioli Pasquale in Cessaniti (Vibo Valentia) repertorio n. 8693 in data 28 maggio 1976, posizione B.U.S.C. n. 1165/146361, registro delle società n. 295 del 5 luglio 1976 del tribunale di Vibo Valentia.

Vibo Valentia, 23 febbraio 2004

*Il direttore provinciale:* TRAPUZZANO

04A02311

DECRETO 23 febbraio 2004.

**Sostituzione di un membro effettivo della commissione provinciale di conciliazione per le controversie individuali di lavoro di Viterbo.**

**IL DIRETTORE PROVINCIALE DEL LAVORO  
DI VITERBO**

Visto l'art. 410 del codice di procedura civile;

Visto il decreto n. 1/1999 del 13 gennaio 1999, con il quale è stata ricostituita, presso la sede della direzione provinciale del lavoro di Viterbo, la Commissione provinciale di conciliazione per le controversie individuali di lavoro;

Visto il decreto n. 1 del 22 gennaio 2004, con il quale il sig. Rossi Mel Marco è stato nominato membro effettivo della predetta Commissione, in rappresentanza dei lavoratori ed in sostituzione del sig. Pascucci Aldo;

Vista la nota prot. n. 1353 del 18 febbraio 2004, con la quale la CISL di Viterbo ha designato la sig.ra Pelecca Rosita quale membro effettivo, in sostituzione del sig. Rossi Mel Marco;

Decreta:

La sig.ra Pelecca Rosita, nata a Bagnoregio il 13 febbraio 1968 e residente in Bagnoregio, località Vallefallsetta s.n.c., è nominata membro effettivo della Commissione provinciale di conciliazione per le controversie individuali di lavoro di Viterbo, in rappresentanza dei lavoratori ed in sostituzione del sig. Rossi Mel Marco.

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

Viterbo, 23 febbraio 2004

*Il direttore provinciale:* MICHELI

04A02313

DECRETO 23 febbraio 2004.

**Scioglimento di sei società cooperative.**

**IL DIRETTORE PROVINCIALE DEL LAVORO  
DI PESCARA**

Visto il decreto legislativo 3 febbraio 1993, n. 29 e successive modificazioni ed integrazioni;

Visto il decreto del direttore generale della cooperazione del Ministero del lavoro e della previdenza sociale del 6 marzo 1996, con il quale sono state parzialmente decentrate alle direzioni provinciali del lavoro (ex uffici provinciali del lavoro e della M.O.) le procedure di scioglimento d'ufficio delle società cooperative e loro consorzi limitatamente a quelle che non prevedono la nomina del commissario liquidatore ai sensi dell'art. 2544-septiesdecies del codice civile;

Vista la circolare n. 33 del Ministero del lavoro e della previdenza sociale - Direzione generale della cooperazione - Divisione IV/6 del 7 marzo 1996;

Visto l'art. 2544-septiesdecies del codice civile;

Vista la legge 17 luglio 1975, n. 400;

Visti i verbali delle ispezioni ordinarie eseguite sull'attività delle società cooperative appresso indicate, da cui risulta che le medesime trovansi nelle condizioni previste dal precitato art. 2544-septiesdecies del codice civile;

Considerato il parere di massima della commissione centrale per le cooperative nella riunione del 15 maggio 2003;

Decreta:

Le società cooperative sottoelencate sono sciolte in base al combinato disposto dell'art. 2544-septiesdecies del codice civile e della legge 17 luglio 1975, n. 400 - art. 2, senza nomina di commissario liquidatore:

1) società cooperativa «SPI.DI. società cooperativa sociale a r.l.» con sede in Pescara, costituita per rogito Albergo Michele in data 25 giugno 1997, repertorio n. 11853, registro imprese n. 75690, C.C.I.A.A. di Pescara, B.U.S.C. n. 1531/283103;

2) società cooperativa «Cooperativa Futura - Società cooperativa a r.l.» con sede in Penne (Pescara), costituita per rogito Rozzi Pasquale in data 14 marzo 1986, repertorio n. 61213, registro imprese n. 8284, C.C.I.A.A. di Pescara, B.U.S.C. n. 1165/221348;

3) società cooperativa «Cooperativa di servizi Pescara Sud a r.l.» con sede in Pescara, costituita per rogito notaio Rozzi Pasquale in data 18 luglio 1988, repertorio n. 80681, registro imprese n. 10308, C.C.I.A.A. di Pescara, B.U.S.C. n. 1298/235553;

4) società cooperativa «Progetto lavoro - Cooperativa di armamento - navigazione - traffico e pesca società cooperativa a r.l.» con sede in Pescara, costituita per rogito notaio Rozzi Pasquale in data 28 agosto 1998, repertorio n. 160073, registro imprese n. 21183 C.C.I.A.A. di Pescara, B.U.S.C. n. 1685;

5) società cooperativa «Paoletti società cooperativa a r.l.» con sede in Montesilvano (Pescara), costituita per rogito notaio Mastroberardino Antonio in data 11 luglio 1990, repertorio n. 80696, registro imprese n. 11776 C.C.I.A.A. di Pescara, B.U.S.C. n. 1360/248826;

6) società cooperativa «Biohumus Val Pescara società cooperativa a r.l.» con sede in Alanno (Pescara), costituita per rogito notaio Anchini Francesco in data 6 novembre 1985, repertorio n. 17760, registro imprese n. 8068, C.C.I.A.A. di Pescara, B.U.S.C. n. 1178/223599.

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

Pescara, 23 febbraio 2004

*Il direttore provinciale:* PAOLETTI

04A02314

**MINISTERO DELLE POLITICHE  
AGRICOLE E FORESTALI**

DECRETO 18 febbraio 2004.

**Modificazione al decreto 4 aprile 2000 in materia di organizzazione comune dei mercati nel settore dei foraggi essiccati.**

**IL MINISTRO DELLE POLITICHE  
AGRICOLE E FORESTALI**

Visto il regolamento (CE) n. 603/95 del Consiglio del 21 febbraio 1995, relativo all'organizzazione comune dei mercati nel settore dei foraggi essiccati e successive modificazioni ed integrazioni;

Visto il regolamento (CE) n. 785/95 della commissione del 6 aprile 1995, recante modalità di applicazione del regolamento (CE) n. 603/95 del Consiglio;

Visto il decreto ministeriale 4 aprile 2000, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 113 del 17 maggio 2000, concernente le disposizioni nazionali di attuazione dei regolamenti comunitari n. 603/95 del consiglio del 21 febbraio 1995 e n. 785/95 della Commissione CE del 6 aprile 1995, in materia di organizzazione comune dei mercati nel settore dei foraggi essiccati;

Ritenuta la necessità di modificare le disposizioni nazionali emanate con il suindicato decreto ministeriale 4 aprile 2000;

Decreta:

Art. 1.

Le note esplicative per la compilazione del piano da allegare ai contratti dei foraggi da essiccare afferenti l'allegato A del decreto 4 aprile 2000 sono soppresse. L'Organismo pagatore, con successivo provvedimento, procede alla predisposizione del modello di domanda e delle relative note esplicative ai fini della compilazione del piano da allegare ai contratti dei foraggi da essiccare.

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

Roma, 18 febbraio 2004

*Il Ministro:* ALEMANNO

**04A02348**

DECRETO 20 febbraio 2004.

**Modifica della denominazione della varietà di mais iscritta al registro nazionale delle varietà di specie agrarie.**

**IL DIRETTORE GENERALE  
PER LA QUALITÀ DEI PRODOTTI AGROALIMENTARI  
E LA TUTELA DEL CONSUMATORE**

Vista la legge 25 novembre 1971, n. 1096, che disciplina l'attività sementiera ed in particolare gli articoli 19 e 24 che prevedono l'istituzione obbligatoria,

per ciascuna specie di coltura, dei registri di varietà aventi lo scopo di permettere l'identificazione delle varietà stesse;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 24 novembre 1972, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 44 del 17 febbraio 1973, con il quale sono stati istituiti i registri di varietà di cereali, patata, specie oleaginose e da fibra;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 8 ottobre 1973, n. 1065 e successive modificazioni relativo al regolamento di esecuzione della legge n. 1096/1971;

Visto in particolare l'art. 17-bis del detto decreto del Presidente della Repubblica n. 1065/1973, modificato, da ultimo, dal decreto del Presidente della Repubblica 9 maggio 2001, n. 322, per ciò che concerne i dubbi sorti, dopo l'iscrizione delle varietà, in ordine all'idoneità della denominazione varietale;

Visto il decreto ministeriale 23 dicembre 2002, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 31, del 7 febbraio 2003, con il quale è stata iscritta, tra l'altro, al registro nazionale la varietà di mais denominata Danza;

Visti il decreto legislativo 3 febbraio 1993, n. 29, e la circolare della Presidenza del Consiglio dei Ministri in data 4 marzo 1993, n. 6/1993, inerenti la razionalizzazione dell'organizzazione delle amministrazioni pubbliche e revisione delle discipline in materia di pubblico impiego, a norma dell'art. 2 della legge 23 ottobre 1992, n. 421;

Visto il decreto legislativo 31 marzo 1998, n. 80, recante: «Nuove disposizioni in materia di organizzazione e di rapporti di lavoro nelle amministrazioni pubbliche, di giurisdizione nelle controversie di lavoro e di giurisdizione amministrativa, emanate in attuazione dell'art. 11, comma 4, della legge 15 marzo 1997, n. 59»;

Visto il decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300, di riforma dell'organizzazione di Governo a norma dell'art. 11 della legge 15 marzo 1997, n. 59;

Vista la richiesta con la quale è stata proposta la nuova denominazione;

Considerata conclusa la procedura di verifica della nuova denominazione proposta;

Ritenuto di accogliere la proposta sopra menzionata;

Decreta:

Art. 1.

La denominazione della varietà di mais Danza è modificata come di seguito indicato:

<i>Mais</i>		
Codice	Vecchia denominazione	Nuova denominazione
008250	Danza	Sakea

Roma, 20 febbraio 2004

*Il direttore generale:* ABATE

**04A02350**

DECRETO 23 febbraio 2004.

**Iscrizione nei registri delle varietà dei prodotti sementieri di alcune varietà di specie agrarie.**

**IL DIRETTORE GENERALE**  
PER LA QUALITÀ DEI PRODOTTI AGROALIMENTARI  
E LA TUTELA DEL CONSUMATORE

Vista la legge 25 novembre 1971, n. 1096, che disciplina l'attività sementiera ed in particolare gli articoli 19 e 24 che prevedono l'istituzione obbligatoria, per ciascuna specie di coltura, dei registri di varietà aventi lo scopo di permettere l'identificazione delle varietà stesse;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 24 novembre 1972, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 44 del 17 febbraio 1973, con il quale sono stati istituiti i registri di varietà di cereali, patata, specie oleaginose e da fibra;

Visti il decreto legislativo 3 febbraio 1993, n. 29, e la circolare della Presidenza del Consiglio dei Ministri in data 4 marzo 1993, n. 6/1993, inerenti la razionalizzazione dell'organizzazione delle amministrazioni pubbliche e revisione delle discipline in materia di pubblico impiego, a norma dell'art. 2 della legge 23 ottobre 1992, n. 421;

Visto il decreto legislativo 31 marzo 1998, n. 80, recante: «Nuove disposizioni in materia di organizzazione e di rapporti di lavoro nelle amministrazioni pubbliche, di giurisdizione nelle controversie di lavoro e di giurisdizione amministrativa, emanate in attuazione dell'art. 11, comma 4, della legge 15 marzo 1997, n. 59»;

Visto il decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300, recante: «Riforma dell'organizzazione di Governo a norma dell'art. 11 della legge 15 marzo 1997, n. 59»;

Considerato che la Commissione sementi, di cui all'art. 19 della citata legge n. 1096/1971, nella riunione del 25 febbraio 2003, ha espresso parere favorevole all'iscrizione nel relativo registro delle varietà di specie agrarie indicate nel dispositivo;

Considerato che per le stesse varietà era stata temporaneamente sospesa l'iscrizione per l'inadempimento, da parte del richiedente l'iscrizione medesima, degli obblighi inerenti il pagamento dei costi delle prove in campo, di cui all'art. 41 della legge n. 1096/1971 e che, nel frattempo, tali obblighi sono stati assolti;

Ritenuto di accogliere le proposte sopra menzionate;

Decreta:

Art. 1.

Ai sensi dell'art. 17 del decreto del Presidente della Repubblica 8 ottobre 1973, n. 1065, sono iscritte nei registri delle varietà dei prodotti sementieri, fino alla fine del decimo anno civile successivo a quello della

iscrizione medesima, le sotto elencate varietà di specie agraria, le cui descrizioni e i risultati delle prove eseguite sono depositati presso questo Ministero:

*Trifoglio ibrido*

Codice	Denominazione	Ploidia	Responsabile della conservazione in purezza
008004	Buffalo	D	Michel Obtention - (F)

*Trifoglio bianco*

Codice	Denominazione	Responsabile della conservazione in purezza
008007	Lido	Michel Obtention - (F)

Il presente decreto entrerà in vigore il giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 23 febbraio 2004

*Il direttore generale: ABATE*

04A02349

**MINISTERO DELL'ISTRUZIONE  
DELL'UNIVERSITÀ E DELLA RICERCA**

DECRETO 24 febbraio 2004.

**Progetti autonomamente presentati per attività di ricerca proposte da costituende società di cui all'art. 11 del decreto ministeriale n. 593 dell'8 agosto 2000.**

**IL DIRETTORE GENERALE**  
PER IL COORDINAMENTO E LO SVILUPPO DELLA RICERCA

Visto il decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300, istitutivo del Ministero dell'istruzione, dell'università e della ricerca di seguito denominato MIUR;

Visto il decreto legislativo 3 febbraio 1993, n. 29, e successive modifiche;

Vista la legge 14 gennaio 1994, n. 20 e successive modifiche;

Visto il decreto legislativo del 27 luglio 1999, n. 297: «Riordino della disciplina e snellimento delle procedure per il sostegno delle ricerca scientifica e tecnologica, per la diffusione delle tecnologie, per la mobilità dei ricercatori»;

Visto il decreto ministeriale 8 agosto 2000, n. 593, recante: «Modalità procedurali per la concessione delle agevolazioni previste dal decreto legislativo del 27 luglio 1999, n. 297» e, in particolare, l'art. 11 che disciplina la concessione delle agevolazioni a progetti autonomamente presentati per attività di ricerca proposte da costituende società;

Visto il decreto ministeriale n. 98 del 2 maggio 2002 istitutivo della commissione di cui al comma 9 del richiamato art. 11;

Viste le risultanze delle attività istruttorie effettuate, a fronte dei progetti pervenuti, dalla suddetta commissione;

Visto il parere espresso dal comitato di cui all'art. 7, comma 1, del decreto legislativo n. 297/1999, nella seduta del 20 gennaio 2004;

Visto il D.D. n. 1911/Ric. dell'11 novembre 2003 di ripartizione, per l'anno 2003, delle risorse del fondo per le agevolazioni alla ricerca ammontanti complessivamente, per gli interventi di cui al richiamato art. 11, del decreto ministeriale n. 593 dell'8 agosto 2000, a € 6.467.471,33;

Visto il decreto del Ministero dell'economia e delle finanze n. 90402 del 10 ottobre 2003, d'intesa con il

Ministero dell'istruzione, dell'università e della ricerca, registrato dalla Corte dei conti il 15 ottobre 2003 e pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 274 del 25 novembre 2003;

Ritenuta la necessità di adottare, per i progetti ammissibili alla agevolazione, il relativo provvedimento ministeriale stabilendo, per ciascuno, forme, misure, modalità e condizioni delle agevolazioni stesse;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 3 giugno 1998, n. 252 «Regolamento recante norme per la semplificazione dei procedimenti relativi al rilascio delle comunicazioni e delle informazioni antimafia»;

Decreta:

Art. 1.

I seguenti progetti di ricerca sono ammessi agli interventi previsti all'art. 11 del decreto ministeriale 8 agosto 2000, n. 593 di cui alle premesse, nella forma, nella misura e con le modalità e le condizioni di seguito indicate:

#### PROGETTO 22/2

*Sezione A - Generalità del progetto.*

Proponenti: Mauro Angeletti, Luca Sparapani, Università degli studi di Camerino, Banca Popolare di Ancona, Biosistema S.r.l.

Protocollo n. 12367 del 3 dicembre 2002.

Progetto di ricerca:

— titolo: sviluppo di prodotti per il settore nutraceutico derivati da materie prime secondarie con certificazione biologica dell'industria agro-alimentare;

— inizio: 3 marzo 2003;

— durata mesi: 15;

Costituenda società: Biophenolix - Società a responsabilità limitata.

Classificazione: PMI.

Ammissibilità delle spese a decorrere dal novantesimo giorno successivo alla presentazione della domanda avvenuta in data: 3 dicembre 2002.

Costo totale ammesso .....	€ 556.000,00
— di cui attività di ricerca industriale .....	€ 526.000,00
— di cui attività di sviluppo precompetitivo .....	€ 30.000,00

#### *Sezione B - Imputazione territoriale costi ammessi*

##### Ricerca

	Ricerca industriale	Sviluppo precompetitivo	Totale
Eleggibile lettera a) .....	€	€	€
Eleggibile lettera c) .....	€ 526.000,00	€	€ 526.000,00
Eleggibile obiettivo 2 .....	€	€	€
Non eleggibile .....	€	€ 30.000,00	€ 30.000,00
Extra UE .....	€	€	€
<b>Totale . . .</b>	<b>€ 526.000,00</b>	<b>€ 30.000,00</b>	<b>€ 556.000,00</b>

## Sezione C - Forma e misura dell'intervento

Ricerca: contributo nella spesa nella misura sotto indicata

	Ricerca industriale	Sviluppo precompetitivo
Eleggibile lettera a) .....	%	%
Eleggibile lettera c) .....	65%	%
Eleggibile obiettivo 2 .....	%	%
Non eleggibile .....	%	35%
10%	Collaborazione con enti pubblici di ricerca e/o Università	
<i>Agevolazioni totali deliberate</i>		
Contributo nella spesa (totale) .....	fino a € 352.400,00	

## PROGETTO 2/3

## Sezione A - Generalità del progetto

Proponenti: Vito Antonio Monaco, Fabio Filicori, Alberto Santarelli, Pier Andrea Traverso, Daniele Senzani, Giorgia Zucchelli, Corrado Florian, Giorgio Vannini, Rafael Cignani, Antonio Raffo, Massimo Pirazzini, Alma Mater Studiorum - Università degli studi di Bologna.

Protocollo n. 6200 del 21 luglio 2003.

Progetto di ricerca:

— titolo: modelli di dispositivi elettronici per il progetto di circuiti integrati monolitici a microonde ed onde millimetriche, per collegamenti radio di nuova generazione ad elevate prestazioni;

— inizio: 1° settembre 2003;

— durata mesi: 36.

Costituenda società: Microwave Electronics for Communications - MEC - Società a responsabilità limitata.

Classificazione: PMI.

Ammissibilità delle spese a decorrere dal novantesimo giorno successivo alla presentazione della domanda avvenuta in data: 21 luglio 2003.

Costo totale ammesso .....	€ 962.000,00
— di cui attività di ricerca industriale .....	€ 930.000,00
— di cui attività di sviluppo precompetitivo .....	€ 32.000,00

## Sezione B - Imputazione territoriale costi ammessi

## Ricerca

	Ricerca industriale	Sviluppo precompetitivo	Totale
Eleggibile lettera a) .....	€	€	€
Eleggibile lettera c) .....	€	€	€
Eleggibile obiettivo 2 .....	€	€	€
Non eleggibile .....	€ 930.000,00	€ 32.000,00	€ 962.000,00
Extra UE .....	€	€	€
Totale . . .	€ 930.000,00	€ 32.000,00	€ 962.000,00

## Sezione C - Forma e misura dell'intervento

Ricerca: contributo nella spesa nella misura sotto indicata

		Ricerca industriale	Sviluppo precompetitivo
Eleggibile lettera a) .....		0%	0%
Eleggibile lettera c) .....		0%	0%
Eleggibile obiettivo 2 .....		0%	0%
Non eleggibile .....		60%	35%
10%	Collaborazione con enti pubblici di ricerca e/o Università		
<i>Agevolazioni totali deliberate</i>			
Contributo nella spesa (totale) .....		fino a € 516.456,00	

## PROGETTO 3/3

## Sezione A - Generalità del Progetto

Proponenti: Pier Paolo Di Fiore, Saverio Minucci.

Protocollo n. 7782 del 18 settembre 2003.

Progetto di ricerca:

— titolo: ricerca di composti in grado di interferire con la funzione della proteina p66Shc di mammifero, per combattere varie malattie associate all'invecchiamento;

— inizio: 1° gennaio 2004;

— durata mesi: 30.

Costituenda società: MoleculART - Società a responsabilità limitata.

Classificazione: PMI.

Ammissibilità delle spese a decorrere dal novantesimo giorno successivo alla presentazione della domanda avvenuta in data: 18 settembre 2003.

Costo totale ammesso .....	€ 1.000.000,00
— di cui attività di ricerca industriale .....	€ 1.000.000,00
— di cui attività di sviluppo precompetitivo .....	€

## Sezione B - Imputazione territoriale costi ammessi

Ricerca

	Ricerca industriale	Sviluppo precompetitivo	Totale
Eleggibile lettera a) .....	€	€	€
Eleggibile lettera c) .....	€	€	€
Eleggibile obiettivo 2 .....	€	€	€
Non eleggibile .....	€ 1.000.000,00	€	€ 1.000.000,00
Extra UE .....	€	€	€
Totale . . .	€ 1.000.000,00	€	€ 1.000.000,00

## Sezione C - Forma e misura dell'intervento

Ricerca: contributo nella spesa nella misura sotto indicata

	Ricerca industriale	Sviluppo precompetitivo
Eleggibile lettera a) .....	%	%
Eleggibile lettera c) .....	%	%
Eleggibile obiettivo 2 .....	%	%
Non eleggibile .....	50%	%
<i>Agevolazioni totali deliberate</i>		
Contributo nella spesa (totale) .....	fino a € 500.000,00	

## Art. 2.

Il predetto intervento è subordinato all'acquisizione della certificazione antimafia di cui al decreto del Presidente della Repubblica del 3 giugno 1998, n. 252.

L'esecutività del presente decreto è subordinata alla attestazione della effettiva costituzione della società nei tre mesi successivi la data del decreto stesso.

Ai sensi del comma 17, dell'art. 11, del decreto ministeriale n. 593 dell'8 agosto 2000, i soggetti beneficiari della agevolazione sono tenuti a:

impegnarsi personalmente in modo fattivo nella realizzazione del loro progetto in vista della costituzione della società sul territorio nazionale;

assumere le disposizioni più adeguate in materia di tutela dei diritti di proprietà intellettuale: in particolare mantenere i brevetti ottenuti con i finanziamenti pubblici, e, in caso contrario, informare tempestivamente il MIUR delle proprie intenzioni;

partecipare a manifestazioni a richiesta del MIUR e fornire allo stesso tutte le informazioni sullo sviluppo del progetto nei tre anni seguenti la fine del periodo di sostegno, attraverso relazioni annuali, al fine di permettere la valutazione;

indirizzare, in caso di abbandono del progetto, una informativa motivata al MIUR in cui dichiarano esplicitamente di rinunciare al sostegno finanziario ottenuto.

La durata del progetto potrà essere maggiorata di 12 mesi per compensare eventuali slittamenti temporali nell'esecuzione delle attività poste in essere dal contratto.

## Art. 3.

La relativa spesa di € 1.368.856,90 di cui all'art. 1 del presente decreto, grava sulle disponibilità del fondo per le agevolazioni alla ricerca, per l'anno 2003, così ripartita:

sezione aree depresse € 341.900,00;

sezione aree nazionali € 1.026.956,90.

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

Roma, 24 febbraio 2004

*Il direttore generale: CRISCUOLI*

# ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

## MINISTERO DELL'INTERNO

### Riconoscimento dello scopo prevalente di culto alla confraternita Santa Maria della Spianata, in Varese Ligure

Con decreto del Ministro dell'interno in data 25 febbraio 2004, viene riconosciuto lo scopo prevalente di culto alla confraternita di Santa Maria della Spianata, con sede in Varese Ligure (La Spezia), loc. San Pietro Vara.

04A02291

### Riconoscimento della personalità giuridica civile al monastero San Nazario delle Suore Benedettine Olivetane, in Asciano

Con decreto del Ministro dell'interno in data 25 febbraio 2004, viene riconosciuta la personalità giuridica al monastero San Nazario delle Suore Benedettine Olivetane, con sede in Asciano (Siena).

04A02292

### Riconoscimento della personalità giuridica civile alla casa religiosa denominata «Opera Salesiana San Domenico Savio», in Nuoro.

Con decreto del Ministro dell'interno in data 25 febbraio 2004, viene riconosciuta la personalità giuridica alla casa religiosa denominata «Opera Salesiana San Domenico Savio», con sede in Nuoro.

04A02293

### Riconoscimento della personalità giuridica civile alla fondazione di culto denominata «Fondazione Don Antonio Ferraris», in Biella.

Con decreto del Ministro dell'interno in data 25 febbraio 2004, viene riconosciuta la personalità giuridica alla fondazione di culto denominata «Fondazione Don Antonio Ferraris», con sede in Biella.

04A02294

### Riconoscimento della personalità giuridica civile al monastero S. Maria degli Angeli, in Castelbuono

Con decreto del Ministro dell'interno in data 25 febbraio 2004, viene riconosciuta la personalità giuridica al monastero S. Maria degli Angeli, con sede in Castelbuono (Palermo).

04A02295

### Riconoscimento della personalità giuridica civile alla curia generale della famiglia spirituale «L'Opera», in Roma

Con decreto del Ministro dell'interno in data 25 febbraio 2004, viene riconosciuta la personalità giuridica alla curia generale della famiglia spirituale «L'Opera», con sede in Roma.

04A02296

### Assunzione della nuova denominazione della parrocchia Assunzione della Beata Vergine Maria nella Cattedrale, in Lodi

Con decreto del Ministro dell'interno in data 25 febbraio 2004, la parrocchia Assunzione della Beata Vergine Maria nella Cattedrale, con sede in Lodi, ha assunto la nuova denominazione di parrocchia «S. Maria Assunta».

04A02297

### Assunzione della denominazione e contestuale trasferimento di sede della provincia detta «utriusque lombardiae» dell'ordine dei frati predicatori (Domenicani), in Bologna.

Con decreto del Ministro dell'interno in data 22 gennaio 2004, la provincia detta «utriusque lombardiae» dell'ordine dei frati predicatori (Domenicani), con sede in Bologna ha assunto la denominazione di «Provincia San Domenico in Italia» e contestualmente trasferito la propria sede a Milano.

04A02298

## MINISTERO DELLA SALUTE

### Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Tauxib»

*Estratto decreto n. 949 del 26 gennaio 2004*

Specialità medicinale: TAUXIB.

Titolare A.I.C.: Addenda Pharma S.r.l.

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993, delibera CIPE 1° febbraio 2001:

20 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg; A.I.C. n. 035890060/M (in base 10), 1278WD (in base 32); classe «A» - nota 66;

prezzo ex factory: IVA esclusa 18,80 euro;

prezzo al pubblico: IVA inclusa 31,03 euro;

20 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg; A.I.C. n. 035890209/M (in base 10), 127911 (in base 32); classe «A» - nota 66;

prezzo ex factory: IVA esclusa 20,00 euro;

prezzo al pubblico: IVA inclusa 33,01 euro;

5 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg; A.I.C. n. 035890425/M (in base 10), 12797T (in base 32); classe «A» - nota 66;

prezzo ex factory: IVA esclusa 5,70 euro;

prezzo al pubblico: IVA inclusa 9,41 euro.

I prezzi così fissati restano validi per dodici mesi a decorrere dalla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Alle confezioni che non vengano commercializzate viene attribuito il numero di A.I.C. come di seguito specificato:

2 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035890019/M (in base 10), 1278V3 (in base 32);

5 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035890021/M (in base 10), 1278V5 (in base 32);

7 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035890033/M (in base 10), 1278VK (in base 32);

10 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035890045/M (in base 10), 1278VX (in base 32);

14 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035890058/M (in base 10), 1278W8 (in base 32);

28 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035890072/M (in base 10), 1278WS (in base 32);

30 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035890084/M (in base 10), 1278X4 (in base 32);

50 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035890096/M (in base 10), 1278XJ (in base 32);

98 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035890108/M (in base 10), 1278XW (in base 32);

100 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035890110/M (in base 10), 1278XY (in base 32);

50x1 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035890122/M (in base 10), 1278YB (in base 32);

100x1 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035890134/M (in base 10), 1278YQ (in base 32);

30 compresse rivestite con film in flacone HDPE da 60 mg - A.I.C. n. 035890146/M (in base 10), 1278Z2 (in base 32);

2 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035890159/M (in base 10), 1278ZH (in base 32);

5 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035890161/M (in base 10), 1278ZK (in base 32);

7 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035890173/M (in base 10), 1278ZX (in base 32);

10 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035890185/M (in base 10), 127909 (in base 32);

14 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035890197/M (in base 10), 12790P (in base 32);

28 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035890211/M (in base 10), 127913 (in base 32);

30 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035890223/M (in base 10), 12791H (in base 32);

50 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035890235/M (in base 10), 12791V (in base 32);

98 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035890247/M (in base 10), 127927 (in base 32);

100 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035890250/M (in base 10), 12792B (in base 32);

50x1 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035890262/M (in base 10), 12792Q (in base 32);

100x1 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035890274/M (in base 10), 127932 (in base 32);

30 compresse rivestite con film in flacone HDPE da 90 mg - A.I.C. n. 035890286/M (in base 10), 12793G (in base 32);

2 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035890298/M (in base 10), 12793U (in base 32);

7 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035890300/M (in base 10), 12793W (in base 32);

10 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035890312/M (in base 10), 127948 (in base 32);

14 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035890324/M (in base 10), 12794N (in base 32);

20 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035890336/M (in base 10), 127950 (in base 32);

28 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035890348/M (in base 10), 12795D (in base 32);

30 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035890351/M (in base 10), 12795H (in base 32);

50 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035890363/M (in base 10), 12795V (in base 32);

98 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035890375/M (in base 10), 127967 (in base 32);

100 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035890387/M (in base 10), 12796M (in base 32);

50x1 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035890399/M (in base 10), 12796Z (in base 32);

100x1 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035890401/M (in base 10), 127971 (in base 32);

30 compresse rivestite con film in flacone HDPE da 120 mg - A.I.C. n. 035890413/M (in base 10), 12797F (in base 32).

Classificazione ai fini della fornitura: da vendersi dietro presentazione di ricetta medica.

Composizione: 1 compressa rivestita con film da 60, 90 e 120 mg contengono rispettivamente:

principio attivo: etoricoxib 60, 90 o 120 mg;

eccipienti:

«Tauxib» 60 mg: calcio fosfato di basico anidro, cera carnauba, croscarmellosa sodica, ipromellosa, lattosio monoidrato, magnesio stearato, cellulosa microcristallina, titanio diossido, glicerolo triacetato, ferro ossido giallo (E172) e E132 indigotina lacca;

«Tauxib» 90 mg: calcio fosfato di basico anidro, cera carnauba, croscarmellosa sodica, ipromellosa, lattosio monoidrato, magnesio stearato, cellulosa microcristallina, titanio diossido, glicerolo triacetato;

«Tauxib» 120 mg: calcio fosfato di basico anidro, cera carnauba, croscarmellosa sodica, ipromellosa, lattosio monoidrato, magnesio stearato, cellulosa microcristallina, titanio diossido, glicerolo triacetato, ferro ossido giallo (E172) e E132 indigotina lacca.

Produzione: Merck & Co., Inc., Merck Manufacturing Division (MSD) Elkton USA.

Confezionamento:

Merck Sharp & Dohme S.p.a., via Emilia, 21 - 27100 Pavia (Italia);

Merck Sharp & Dohme B.V. - Haarlem (Olanda);

Frosst Iberica S.A., Alacalá de Henares - Madrid (Spagna).

Controllo: Frosst Iberica S.A., Alacalá de Henares - Madrid (Spagna).

Indicazioni terapeutiche: sollievo sintomatico nel trattamento dell'artrosi (OS), dell'artrite reumatoide (AR) e del dolore e dei segni di infiammazione associati all'artrite gottosa acuta.

Le confezioni della specialità medicinale devono essere poste in commercio con etichette e fogli illustrativi conformi al testo allegato al presente decreto.

È approvato il riassunto delle caratteristiche del prodotto allegato al presente decreto.

È fatto obbligo all'azienda interessata di comunicare trimestralmente ogni variazione di prezzo o nuovo prezzo della specialità praticato nei Paesi in cui viene commercializzata.

La presente autorizzazione è rinnovabile alle condizioni previste dall'art. 10 della direttiva n. 65/65 CEE modificata dalla direttiva n. 93/39 CEE. È subordinata altresì al rispetto dei metodi di fabbricazione e delle tecniche di controllo della specialità previsti nel dossier di autorizzazione depositato presso questo Ministero. Tali metodi e controlli dovranno essere modificati alla luce dei progressi scientifici e tecnici. I progetti di modifica dovranno essere sottoposti per l'approvazione da parte del Ministero.

Decorrenza di efficacia del decreto: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

**04A02280**

**Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Arcoxia»**

*Estratto decreto n. 947 del 26 gennaio 2004*

Specialità medicinale: ARCOXIA.

Titolare A.I.C.: Merck Sharp & Dohme Italia S.p.a.

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993, delibera CIPE 1° febbraio 2001:

20 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg:

A.I.C. n. 035820063/M (in base 10), 1254JZ (in base 32);

classe «A» - nota 66;

prezzo ex factory: IVA esclusa 18,80 euro;

prezzo al pubblico: IVA inclusa 31,03 euro;

20 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg:

A.I.C. n. 035820202/M (in base 10), 1254PB (in base 32);

classe «A» - nota 66;

prezzo ex factory: IVA esclusa 20,00 euro;

prezzo al pubblico: IVA inclusa 33,01 euro;

5 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg:

A.I.C. n. 035820303/M (in base 10), 1254SH (in base 32);

classe «A» - nota 66;

prezzo ex factory: IVA esclusa 5,70 euro;

prezzo al pubblico: IVA inclusa 9,41 euro.

I prezzi così fissati restano validi per dodici mesi a decorrere dalla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Alle confezioni che non vengono commercializzate viene attribuito il numero di A.I.C. come di seguito specificato:

2 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035820012/M (in base 10), 1254HD (in base 32);

5 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035820024/M (in base 10), 1254HS (in base 32);

7 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035820036/M (in base 10), 1254J4 (in base 32);

10 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035820048/M (in base 10), 1254JJ (in base 32);

14 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035820051/M (in base 10), 1254JM (in base 32);

28 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035820075/M (in base 10), 1254KC (in base 32);

30 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035820087/M (in base 10), 1254KR (in base 32);

50 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035820099/M (in base 10), 1254L3 (in base 32);

98 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035820101/M (in base 10), 1254L5 (in base 32);

100 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035820113/M (in base 10), 1254LK (in base 32);

50x1 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035820125/M (in base 10), 1254LX (in base 32);

100x1 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035820137/M (in base 10), 1254M9 (in base 32);

30 compresse rivestite con film in flacone HDPE da 60 mg - A.I.C. n. 035820149/M (in base 10), 1254MP (in base 32);

2 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035820152/M (in base 10), 1254MS (in base 32);

5 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035820164/M (in base 10), 1254N4 (in base 32);

7 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035820176/M (in base 10), 1254NJ (in base 32);

10 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035820188/M (in base 10), 1254NW (in base 32);

14 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035820190/M (in base 10), 1254NY (in base 32);

28 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035820214/M (in base 10), 1254PQ (in base 32);

30 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035820226/M (in base 10), 1254Q2 (in base 32);

50 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035820238/M (in base 10), 1254QG (in base 32);

98 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035820240/M (in base 10), 1254QJ (in base 32);

100 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035820253/M (in base 10), 1254QX (in base 32);

50x1 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035820265/M (in base 10), 1254R9 (in base 32);

100x1 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035820277/M (in base 10), 1254RP (in base 32);

30 compresse rivestite con film in flacone HDPE da 90 mg - A.I.C. n. 035820289/M (in base 10), 1254S1 (in base 32);

2 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035820291/M (in base 10), 1254S3 (in base 32);

7 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035820315/M (in base 10), 1254SV (in base 32);

10 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035820327/M (in base 10), 1254T7 (in base 32);

20 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035820341/M (in base 10), 1254TP (in base 32);

14 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035820339/M (in base 10), 1254TM (in base 32);

28 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035820354/M (in base 10), 1254U2 (in base 32);

30 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035820366/M (in base 10), 1254UG (in base 32);

50 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035820378/M (in base 10), 1254UU (in base 32);

98 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035820380/M (in base 10), 1254UW (in base 32);

100 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035820392/M (in base 10), 1254V8 (in base 32);

50x1 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035820404/M (in base 10), 1254VN (in base 32);

100x1 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035820416/M (in base 10), 1254W0 (in base 32);

30 compresse rivestite con film in flacone HDPE da 120 mg - A.I.C. n. 035820428/M (in base 10), 1254WD (in base 32).

Classificazione ai fini della fornitura: da vendersi dietro presentazione di ricetta medica.

Composizione: 1 compressa rivestita con film da 60, 90 e 120 mg contengono rispettivamente:

principio attivo: etoricoxib 60, 90 o 120 mg;

eccipienti:

«Arcoxia» 60 mg: calcio fosfato di basico anidro, cera carnauba, croscarmellosa sodica, ipromellosa, lattosio monoidrato, magnesio stearato, cellulosa microcristallina, titanio diossido, glicerolo triacetato, ferro ossido giallo (E172) e E132 indigotina lacca;

«Arcoxia» 90 mg: calcio fosfato di basico anidro, cera carnauba, croscarmellosa sodica, ipromellosa, lattosio monoidrato, magnesio stearato, cellulosa microcristallina, titanio diossido, glicerolo triacetato;

«Arcoxia» 120 mg: calcio fosfato di basico anidro, cera carnauba, croscarmellosa sodica, ipromellosa, lattosio monoidrato, magnesio stearato, cellulosa microcristallina, titanio diossido, glicero triacetato, ferro ossido giallo (E172) e E132 indigotina lacca.

Produzione: Merck & Co., Inc., Merck Manufacturing Division (MSD) Elkton USA.

Confezionamento:

Merck Sharp & Dohme S.p.a., via Emilia, 21 - 27100 Pavia (Italia);

Merck Sharp & Dohme B.V. - Haarlem (Olanda);

Frosst Iberica S.A., Alacalà de Henares - Madrid (Spagna).

Controllo: Frosst Iberica S.A., Alacalà de Henares - Madrid (Spagna).

Indicazioni terapeutiche: sollievo sintomatico nel trattamento dell'artrosi (OS), dell'artrite reumatoide (AR) e del dolore e dei segni di infiammazione associati all'artrite gottosa acuta.

Le confezioni della specialità medicinale devono essere poste in commercio con etichette e fogli illustrativi conformi al testo allegato al presente decreto.

È approvato il riassunto delle caratteristiche del prodotto allegato al presente decreto.

È fatto obbligo all'azienda interessata di comunicare trimestralmente ogni variazione di prezzo o nuovo prezzo della specialità praticata nei Paesi in cui viene commercializzata.

La presente autorizzazione è rinnovabile alle condizioni previste dall'art. 10 della direttiva n. 65/65 CEE modificata dalla direttiva n. 93/39 CEE. È subordinata altresì al rispetto dei metodi di fabbricazione e delle tecniche di controllo della specialità previsti nel dossier di autorizzazione depositato presso questo Ministero. Tali metodi e controlli dovranno essere modificati alla luce dei progressi scientifici e tecnici. I progetti di modifica dovranno essere sottoposti per l'approvazione da parte del Ministero.

Decorrenza di efficacia del decreto: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

04A02279

#### **Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Recoxib»**

*Estratto decreto n. 948 del 26 gennaio 2004*

Specialità medicinale: RECOXIB.

Titolare A.I.C.: Neopharmed S.p.a.

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993, delibera CIPE 1° febbraio 2001:

- 20 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg: A.I.C. n. 035822067/M (in base 10), 1256HM (in base 32); classe «A» - nota 66; prezzo ex factory: IVA esclusa 18,80 euro; prezzo al pubblico: IVA inclusa 31,03 euro;
- 20 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg: A.I.C. n. 035822206/M (in base 10), 1256MY (in base 32); classe «A» - nota 66; prezzo ex factory: IVA esclusa 20,00 euro; prezzo al pubblico: IVA inclusa 33,01 euro;
- 5 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg: A.I.C. n. 035822307/M (in base 10), 1256R3 (in base 32); classe «A» - nota 66; prezzo ex factory: IVA esclusa 5,70 euro; prezzo al pubblico: IVA inclusa 9,41 euro.

I prezzi così fissati restano validi per dodici mesi a decorrere dalla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Alle confezioni che non vengono commercializzate viene attribuito il numero di A.I.C. come di seguito specificato:

- 2 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035822016/M (in base 10), 1256G0 (in base 32);
- 5 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035822028/M (in base 10), 1256GD (in base 32);
- 7 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035822030/M (in base 10), 1256GG (in base 32);
- 10 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035822042/M (in base 10), 1256GU (in base 32);
- 14 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035822055/M (in base 10), 1256H7 (in base 32);
- 28 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035822079/M (in base 10), 1256HZ (in base 32);
- 30 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035822081/M (in base 10), 1256J1 (in base 32);
- 50 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035822093/M (in base 10), 1256JF (in base 32);
- 98 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035822105/M (in base 10), 1256JT (in base 32);
- 100 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035822117/M (in base 10), 1256K5 (in base 32);
- 50x1 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035822129/M (in base 10), 1256KK (in base 32);
- 100x1 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 60 mg - A.I.C. n. 035822131/M (in base 10), 1256KM (in base 32);
- 30 compresse rivestite con film in flacone HDPE da 60 mg - A.I.C. n. 035822143/M (in base 10), 1256KZ (in base 32);
- 2 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035822156/M (in base 10), 1256LD (in base 32);
- 5 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035822168/M (in base 10), 1256LS (in base 32);
- 7 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035822170/M (in base 10), 1256LU (in base 32);
- 10 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035822182/M (in base 10), 1256M6 (in base 32);
- 14 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035822194/M (in base 10), 1256ML (in base 32);
- 28 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035822218/M (in base 10), 1256NB (in base 32);
- 30 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035822220/M (in base 10), 1256ND (in base 32);
- 50 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035822232/M (in base 10), 1256NS (in base 32);
- 98 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035822244/M (in base 10), 1256P4 (in base 32);
- 100 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035822257/M (in base 10), 1256PK (in base 32);
- 50x1 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035822269/M (in base 10), 1256PX (in base 32);
- 100x1 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 90 mg - A.I.C. n. 035822271/M (in base 10), 1256PZ (in base 32);
- 30 compresse rivestite con film in flacone HDPE da 90 mg - A.I.C. n. 035822283/M (in base 10), 1256QC (in base 32);
- 2 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035822295/M (in base 10), 1256QR (in base 32);
- 7 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035822319/M (in base 10), 1256RH (in base 32);
- 10 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035822321/M (in base 10), 1256RK (in base 32);

14 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035822333/M (in base 10), 1256RX (in base 32);

20 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035822345/M (in base 10), 1256S9 (in base 32);

28 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035822358/M (in base 10), 1256SQ (in base 32);

30 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035822360/M (in base 10), 1256SS (in base 32);

50 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035822372/M (in base 10), 1256T4 (in base 32);

98 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035822384/M (in base 10), 1256TJ (in base 32);

100 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035822396/M (in base 10), 1256TW (in base 32);

50×1 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035822408/M (in base 10), 1256U8 (in base 32);

100×1 compresse rivestite con film in blister AL/AL da 120 mg - A.I.C. n. 035822410/M (in base 10), 1256UB (in base 32);

30 compresse rivestite con film in flacone HDPE da 120 mg - A.I.C. n. 035822422/M (in base 10), 1256UQ (in base 32).

Classificazione ai fini della fornitura: da vendersi dietro presentazione di ricetta medica.

Composizione: 1 compressa rivestita con film da 60, 90 e 120 mg contengono rispettivamente:

principio attivo: etoricoxib 60, 90 o 120 mg;

eccipienti:

«Recoxib» 60 mg: calcio fosfato di basico anidro, cera carnauba, croscarmellosa sodica, ipromellosa, lattosio monoidrato, magnesio stearato, cellulosa microcristallina, titanio diossido, glicero triacetato, ferro ossido giallo (E172) e E 132 indigotina lacca;

«Recoxib» 90 mg: calcio fosfato di basico anidro, cera carnauba, croscarmellosa sodica, ipromellosa, lattosio monoidrato, magnesio stearato, cellulosa microcristallina, titanio diossido, glicero triacetato;

«Recoxib» 120 mg: calcio fosfato di basico anidro, cera carnauba, croscarmellosa sodica, ipromellosa, lattosio monoidrato, magnesio stearato, cellulosa microcristallina, titanio diossido, glicero triacetato, ferro ossido giallo (E172) e E 132 indigotina lacca.

Produzione: Merck & Co., Inc., Merck Manufacturing Division (MSD) Elkton USA.

Confezionamento:

Merck Sharp & Dohme S.p.a., via Emilia n. 21 - 27100 Pavia (Italia);

Merck Sharp & Dohme B.V. - Haarlem (Olanda);

Frosst Iberica S.A., Alacalà de Henares - Madrid (Spagna).

Controllo: Frosst Iberica S.A., Alacalà de Henares - Madrid (Spagna).

Indicazioni terapeutiche: sollievo sintomatico nel trattamento dell'artrosi (OS), dell'artrite reumatoide (AR) e del dolore e dei segni di infiammazione associati all'artrite gottosa acuta.

Le confezioni della specialità medicinale devono essere poste in commercio con etichette e fogli illustrativi conformi al testo allegato al presente decreto.

È approvato il riassunto delle caratteristiche del prodotto allegato al presente decreto.

È fatto obbligo all'azienda interessata di comunicare trimestralmente ogni variazione di prezzo o nuovo prezzo della specialità praticata nei Paesi in cui viene commercializzata.

La presente autorizzazione è rinnovabile alle condizioni previste dall'art. 10 della direttiva n. 65/65 CEE modificata dalla direttiva n. 93/39 CEE. È subordinata altresì al rispetto dei metodi di fabbricazione e delle tecniche di controllo della specialità previsti nel dossier di autorizzazione depositato presso questo Ministero. Tali metodi e

controlli dovranno essere modificati alla luce dei progressi scientifici e tecnici. I progetti di modifica dovranno essere sottoposti per l'approvazione da parte del Ministero.

Decorrenza di efficacia del decreto: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

**04A02281**

**Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Simestat»**

*Estratto decreto n. 954 del 26 gennaio 2004*

Specialità medicinale: SIMESTAT.

Titolare A.I.C.: Simesa S.p.a., Palazzo Galileo via F. Sforza, Basiglio (Milano).

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993 delibera CIPE 1° febbraio 2001:

28 compresse rivestite con film in blister da 10 mg - A.I.C. n. 035884055/M (in base 10) 12730R (in base 32) - classe «A» nota 13 - prezzo ex factory IVA esclusa € 20,36; prezzo al pubblico IVA inclusa € 33,60;

28 compresse rivestite con film in blister da 20 mg - A.I.C. n. 035884206/M (in base 10) 12735G (in base 32) - classe «A» nota 13 - prezzo ex factory IVA esclusa € 30,54; prezzo al pubblico IVA inclusa € 50,40;

28 compresse rivestite con film in blister da 40 mg - A.I.C. n. 035884358/M (in base 10) 1273B6 (in base 32) - classe «A» nota 13 - prezzo ex factory IVA esclusa € 30,54; prezzo al pubblico IVA inclusa € 50,40.

Alle confezioni che non vengono commercializzate viene attribuito il numero di A.I.C. come di seguito specificato:

7 compresse rivestite con film in blister da 10 mg - A.I.C. n. 035884016/M (in base 10) 1272ZJ (in base 32);

14 compresse rivestite con film in blister da 10 mg - A.I.C. n. 035884028/M (in base 10) 1272ZW (in base 32);

15 compresse rivestite con film in blister da 10 mg - A.I.C. n. 035884030/M (in base 10) 1272ZY (in base 32);

20 compresse rivestite con film in blister da 10 mg - A.I.C. n. 035884042/M (in base 10) 12730B (in base 32);

30 compresse rivestite con film in blister da 10 mg - A.I.C. n. 035884067/M (in base 10) 127313 (in base 32);

42 compresse rivestite con film in blister da 10 mg - A.I.C. n. 035884079/M (in base 10) 12731H (in base 32);

50 compresse rivestite con film in blister da 10 mg - A.I.C. n. 035884081/M (in base 10) 12731K (in base 32);

56 compresse rivestite con film in blister da 10 mg - A.I.C. n. 035884093/M (in base 10) 12731X (in base 32);

60 compresse rivestite con film in blister da 10 mg - A.I.C. n. 035884105/M (in base 10) 127329 (in base 32);

84 compresse rivestite con film in blister da 10 mg - A.I.C. n. 035884117/M (in base 10) 12732P (in base 32);

98 compresse rivestite con film in blister da 10 mg - A.I.C. n. 035884129/M (in base 10) 127331 (in base 32);

100 compresse rivestite con film in blister da 10 mg - A.I.C. n. 035884131/M (in base 10) 127333 (in base 32);

flacone 30 compresse rivestite con film da 10 mg - A.I.C. n. 035884143/M (in base 10) 12733H (in base 32);

flacone 100 compresse rivestite con film da 10 mg - A.I.C. n. 035884156/M (in base 10) 12733W (in base 32);

7 compresse rivestite con film in blister da 20 mg - A.I.C. n. 035884168/M (in base 10) 127348 (in base 32);

14 compresse rivestite con film in blister da 20 mg - A.I.C. n. 035884170/M (in base 10) 12734B (in base 32);

15 compresse rivestite con film in blister da 20 mg - A.I.C. n. 035884182/M (in base 10) 12734Q (in base 32);

20 compresse rivestite con film in blister da 20 mg - A.I.C. n. 035884194/M (in base 10) 127352 (in base 32);

30 compresse rivestite con film in blister da 20 mg - A.I.C. n. 035884218/M (in base 10) 12735U (in base 32);

42 compresse rivestite con film in blister da 20 mg - A.I.C. n. 035884220/M (in base 10) 12735W (in base 32);

50 compresse rivestite con film in blister da 20 mg - A.I.C. n. 035884232/M (in base 10) 127368 (in base 32);

56 compresse rivestite con film in blister da 20 mg - A.I.C. n. 035884244/M (in base 10) 12736N (in base 32);

60 compresse rivestite con film in blister da 20 mg - A.I.C. n. 035884257/M (in base 10) 127371 (in base 32);

84 compresse rivestite con film in blister da 20 mg - A.I.C. n. 035884269/M (in base 10) 12737F (in base 32);

98 compresse rivestite con film in blister da 20 mg - A.I.C. n. 035884271/M (in base 10) 12737H (in base 32);

100 compresse rivestite con film in blister da 20 mg - A.I.C. n. 035884283/M (in base 10) 12737V (in base 32);

flacone 30 compresse rivestite con film da 20 mg - A.I.C. n. 035884295/M (in base 10) 127387 (in base 32);

flacone 100 compresse rivestite con film da 20 mg - A.I.C. n. 035884307/M (in base 10) 12738M (in base 32);

7 compresse rivestite con film in blister da 40 mg - A.I.C. n. 035884319/M (in base 10) 12738Z (in base 32);

14 compresse rivestite con film in blister da 40 mg - A.I.C. n. 035884321/M (in base 10) 127391 (in base 32);

15 compresse rivestite con film in blister da 40 mg - A.I.C. n. 035884333/M (in base 10) 12739F (in base 32);

20 compresse rivestite con film in blister da 40 mg - A.I.C. n. 035884345/M (in base 10) 12739T (in base 32);

30 compresse rivestite con film in blister da 40 mg - A.I.C. n. 035884360/M (in base 10) 1273B8 (in base 32);

42 compresse rivestite con film in blister da 40 mg - A.I.C. n. 035884372/M (in base 10) 1273BN (in base 32);

50 compresse rivestite con film in blister da 40 mg - A.I.C. n. 035884384/M (in base 10) 1273C0 (in base 32);

56 compresse rivestite con film in blister da 40 mg - A.I.C. n. 035884396/M (in base 10) 1273CD (in base 32);

60 compresse rivestite con film in blister da 40 mg - A.I.C. n. 035884408/M (in base 10) 1273CS (in base 32);

84 compresse rivestite con film in blister da 40 mg - A.I.C. n. 035884410/M (in base 10) 1273CU (in base 32);

98 compresse rivestite con film in blister da 40 mg - A.I.C. n. 035884422/M (in base 10) 1273D6 (in base 32);

100 compresse rivestite con film in blister da 40 mg - A.I.C. n. 035884434/M (in base 10) 1273DL (in base 32);

flacone 30 compresse rivestite con film da 40 mg - A.I.C. n. 035884446/M (in base 10) 1273DY (in base 32);

flacone 100 compresse rivestite con film da 40 mg - A.I.C. n. 035884459/M (in base 10) 1273FC (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa rivestita con film.

Composizione: una compressa rivestita con film da 10, 20 e 40 mg contiene:

principio attivo: 10, 20 e 40 mg di rosuvastatina (come rosuvastatina sale di calcio);

eccipienti: nucleo della compressa: lattosio monoidrato, cellulosa microcristallina, calcio fosfato, crospovidone, magnesio stearato.

Rivestimento della compressa: lattosio monoidrato, ipromellosa, glicerolo triacetato, titanio biossido (E171), ferro ossido rosso (E172).

Produzione: IPR Pharmaceuticals Inc. Porto Rico; IPR Pharmaceuticals Inc. Canovanas Porto Rico; AstraZeneca GmbH Plankstadt Germania.

Confezionamento controllo:

AstraZeneca UK Ltd Macclesfield Cheshire Regno Unito;

AstraZeneca GmbH Wedel Germania;

AstraZeneca GmbH Plankstadt Germania;

AstraZeneca Reims Reims Cedex 2, Francia;

NV AstraZeneca SA Destelbergen Belgio;

AstraZeneca AB Sodertalje Svezia;

AstraZeneca Farmaceutica Spain SA Porrino Spagna.

Classificazione ai fini della fornitura: da vendersi dietro presentazione di ricetta medica.

Indicazioni terapeutiche: ipercolesterolemia primaria (tipo IIa, compresa l'ipercolesterolemia familiare di tipo eterozigote o dislipidemia mista (tipo IIb) in aggiunta alla dieta quando la risposta a quest'ultima e ad altri trattamenti non farmacologici (es. esercizio fisico, riduzione ponderale) risulta essere inadeguata. Ipercolesterolemia familiare di tipo omozigote in aggiunta alla dieta ed altri trattamenti ipolipemizzanti (ad esempio LDL aferesi) o quando tali trattamenti non risultano appropriati.

Le confezioni della specialità medicinale devono essere poste in commercio con etichette e fogli illustrativi conformi al testo allegato al presente decreto.

È approvato il riassunto delle caratteristiche del prodotto allegato al presente decreto.

È fatto obbligo all'azienda interessata di comunicare trimestralmente ogni variazione di prezzo o nuovo prezzo della specialità praticata nei Paesi in cui viene commercializzata.

La presente autorizzazione è rinnovabile alle condizioni previste dall'art. 10 della direttiva 65/65 CEE modificata dalla direttiva 93/39 CEE. È subordinata altresì al rispetto dei metodi di fabbricazione e delle tecniche di controllo della specialità previsti nel dossier di autorizzazione depositato presso questo Ministero. Tali metodi e controlli dovranno essere modificati alla luce dei progressi scientifici e tecnici. I progetti di modifica dovranno essere sottoposti per l'approvazione da parte del Ministero.

Decorrenza di efficacia del decreto: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

#### 04A02282

#### Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Alka Seltzer»

*Estratto provvedimento di modifica di A.I.C. n. 766 del 10 dicembre 2003*

Medicinale: ALKA SELTZER:

«compresse effervescenti» 30 compresse - A.I.C. n. 004601047;

«compresse effervescenti» 10 compresse - A.I.C. n. 004601050.

Società: Bayer S.p.a., viale Certosa n. 130 - 20156 Milano.

Oggetto provvedimento di modifica: richiesta prolungamento smaltimento scorte.

I lotti delle confezioni della specialità «Alka Seltzer», «compresse effervescenti» 30 compresse - A.I.C. n. 004601047, «Alka Seltzer», «compresse effervescenti» 10 compresse - A.I.C. n. 004601050, prodotti anteriormente al 1° settembre 2003, data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del decreto n. 332 del 21 luglio 2003 possono essere dispensati improrogabilmente per ulteriori centottanta giorni dal 28 febbraio 2004.

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

#### 04A02277

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Canesten»***Estratto provvedimento di modifica di A.I.C. n. 767 del 10 dicembre 2003*

Medicinale: CANESTEN:

«1% crema» tubo da 30 g - A.I.C. n. 022760019;

«1% polvere cutanea» 1 flacone 30 g - A.I.C. n. 022760108;

«1% spray cutaneo soluzione» 1 bombola da 40 ml - A.I.C. n. 022760110.

Società: Bayer S.p.a., viale Certosa n. 130 - 20156 Milano.

Oggetto provvedimento di modifica: richiesta prolungamento smaltimento scorte.

I lotti delle confezioni della specialità «Canesten», «1% crema» tubo da 30 g - A.I.C. n. 022760019, «Canesten», «1% polvere cutanea» 1 flacone 30 g - A.I.C. n. 022760108, «Canesten», «1% spray cutaneo soluzione» 1 bombola da 40 ml - A.I.C. n. 022760110, prodotti anteriormente al 1° settembre 2003, data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del decreto n. 334 del 1° luglio 2003 possono essere dispensati improrogabilmente per ulteriori centottanta giorni dal 28 febbraio 2004.

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

**04A02278****Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Crinone»***Estratto provvedimento A.I.C. n. 132 del 17 febbraio 2004*

Medicinale: CRINONE.

Titolare A.I.C.: Industria farmaceutica Sero S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Roma, via Casilina n. 125 - c.a.p. 00176 Italia, codice fiscale n. 00399800580.

Variazione A.I.C.: modifica stampati su richiesta amministrazione.

L'autorizzazione all'immissione in commercio è modificata come di seguito indicata: sono autorizzate le modifiche della denominazione delle confezioni, già registrate:

da:

A.I.C. n. 032132019 - «4» gel vaginale 6 applic. monodose preimpiti (sospesa);

A.I.C. n. 032132021 - «8» gel vaginale 6 applic. monodose preimpiti;

A.I.C. n. 032132033 - «8» gel vaginale 15 applic. monodose preimpiti;

a:

A.I.C. n. 032132019 - «4% gel vaginale» 6 applicatori monodose preimpiti (sospesa);

A.I.C. n. 032132021 - «8% gel vaginale» 6 applicatori monodose preimpiti;

A.I.C. n. 032132033 - «8% gel vaginale» 15 applicatori monodose preimpiti.

I lotti già prodotti possono essere dispensati al pubblico fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Il presente provvedimento ha effetto dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Per la confezione «4% gel vaginale» 6 applicatori monodose preimpiti (A.I.C. n. 032132019), sospesa per mancata commercializzazione, l'efficacia del presente provvedimento decorrerà dalla data di entrata in vigore del decreto di revoca della sospensione.

**04A02288****Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Maliasin»***Estratto provvedimento A.I.C. n. 133 del 17 febbraio 2004*

Medicinale: MALIASIN.

Titolare A.I.C.: Abbott S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Campoverde (Aprilia) - Latina, via Pontina km 52 - c.a.p. 04010, Italia, codice fiscale n. 00076670595.

Variazione A.I.C.: modifica di eccipienti.

L'autorizzazione all'immissione in commercio è modificata come di seguito indicata: modifica degli eccipienti:

principio attivo invariato.

eccipienti: per la confezione: «25 mg compresse rivestite con film» 50 compresse:

da: amido di mais 34,25 mg, amido di patate 1,5 mg, silicio biossido 1,22 mg, calcio carbonato 0,96 mg, sodio carmellosa 0,20 mg, cera montana 0,03 mg, giallo arancio (E 110) 2,22 mg, povidone K 25 0,13 mg, lattosio 10,0 mg, magnesio stearato 0,43 mg, saccarosio 25,40 mg, talco 16,43 mg, titanio biossido (E 171) 0,45 mg, gomma arabica 1,81 mg;

a: amido di mais 37,17 mg, silice colloidale anidra 1,15 mg, calcio carbonato 1,07 mg, sodio carmellosa 0,21 mg, cera carnauba 0,03 mg, giallo arancio (E 110) 2,14 mg, povidone K 25 0,13 mg, lattosio 14,29 mg, magnesio stearato 0,43 mg, povidone K 30 2,14 mg, saccarosio 25,70 mg, talco 10,15 mg, titanio biossido (E 171) 0,43 mg, acacia 1,80 mg;

per la confezione: «100 mg compresse rivestite con film» 50 compresse:

da: amido di mais 57,0 mg, gelatina 3,5 mg, calcio carbonato 2,70 mg, sodio carmellosa 0,55 mg, cellulosa microcristallina 8,0 mg, cera montana 0,12 mg, giallo chinolina (E 104) 1,1 mg, povidone 0,33 mg, magnesio stearato 1,4 mg, saccarosio 64,10 mg, silicio biossido 5,5 mg, talco 45,40 mg, titanio biossido 5,5 mg, gomma arabica 3,5 mg;

a: amido di mais 71,04 mg, calcio carbonato 2,74 mg, sodio carmellosa 0,55 mg, cellulosa microcristallina 28,0 mg, cera carnauba 0,07 mg, giallo chinolina (E 104) 1,1 mg, acacia 4,20 mg, povidone K 25 0,33 mg, magnesio stearato 1,2 mg, povidone K 30 6,0 mg, saccarosio 64,02 mg, silice colloidale anidra 3,1 mg, talco 30,78 mg, titanio biossido (E 171) 5,48 mg.

Relativamente alle confezioni sottoelencate:

A.I.C. n. 024332013 - «100 mg compresse rivestite con film» 50 compresse;

A.I.C. n. 024332025 - «25 mg compresse rivestite con film» 50 compresse.

I lotti già prodotti possono essere dispensati al pubblico fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Il presente provvedimento ha effetto dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

**04A02287****Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Serobif»***Estratto provvedimento A.I.C. n. 141 del 17 febbraio 2004*

Medicinale: SEROBIF.

Titolare A.I.C.: Industria farmaceutica Sero S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Roma, via Casilina n. 125 - c.a.p. 00176 Italia, codice fiscale n. 00399800580.

Variazione A.I.C.: adeguamento termini standard.

L'autorizzazione all'immissione in commercio è modificata come di seguito indicata: sono autorizzate le modifiche della denominazione delle confezioni, già registrate:

da:

A.I.C. n. 028698064 - 1.000.000 U.I. 3 flaconi liofilizzato + 3 fiale solvente (sospesa);

A.I.C. n. 028698076 «3.000.000 U.I. polvere e solvente per soluzione iniettabile» 1 flacone polvere + 1 fiala solvente 2 ml (sospesa);

A.I.C. n. 028698088 - «3.000.000 U.I. polvere e solvente per soluzione iniettabile» 3 flaconi polvere + 3 fiale solvente 2 ml;

A.I.C. n. 028698090 - gocce oculari 600.000 U.I. 3 flaconi liofilizzato + 3 siringhe solvente + 3 contagocce (sospesa);

A.I.C. n. 028698102 - pomata 100.000 U.I. 1 siringa 5 g (sospesa);

a:

A.I.C. n. 028698064 - «1.000.000 U.I. polvere e solvente per soluzione iniettabile» 3 flaconcini dl polvere + 3 fiale solvente 1 ml (sospesa);

A.I.C. n. 028698076 - «3.000.000 U.I. polvere e solvente per soluzione iniettabile» 1 flaconcino polvere + 1 fiala solvente 2 ml (sospesa);

A.I.C. n. 028698088 - «3.000.000 U.I. polvere e solvente per soluzione iniettabile» 3 flaconcini polvere + 3 fiale solvente 2 ml;

A.I.C. n. 028698090 - «600.000 U.I. collirio, polvere e solvente per soluzione» 3 flaconcini polvere + 3 siringhe preriempite solvente 1,2 ml + 3 contagocce (sospesa);

A.I.C. n. 028698102 - «100.000 U.I./GR unguento», 1 siringa 5 g (sospesa).

I lotti già prodotti possono essere dispensati al pubblico fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Il presente provvedimento ha effetto dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Per le confezioni «1.000.000 U.I. polvere e solvente per soluzione iniettabile» 3 flaconcini di polvere + 3 fiale solvente 1 ml (A.I.C. n. 028698064), «3.000.000 U.I. polvere e solvente per soluzione iniettabile» 1 flaconcino polvere + 1 fiala solvente 2 ml (A.I.C. n. 028698076), «600.000 U.I. collirio, polvere e solvente per soluzione» 3 flaconcini polvere + 3 siringhe preriempite solvente 1,2 ml + 3 contagocce (A.I.C. n. 028698090), «100.000 U.I./GR unguento», 1 siringa 5 g (A.I.C. n. 028698102), sospese per mancata commercializzazione, l'efficacia del presente provvedimento decorrerà dalla data di entrata in vigore del decreto di revoca della sospensione.

**04A02290**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Xamamina»**

*Estratto provvedimento A.I.C. n. 142 del 17 febbraio 2004*

Medicinale: XAMAMINA.

Titolare A.I.C.: Bracco S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via Egidio Folli n. 50 - c.a.p. 20134 Italia, codice fiscale n. 00825120157.

Variazione A.I.C.: adeguamento standard terms.

L'autorizzazione all'immissione in commercio è modificata come di seguito indicata.

Sono modificate, secondo l'adeguamento agli standard terms, le denominazioni delle confezioni come di seguito indicate:

da:

A.I.C. n. 002955058 - 2 capsule 50 mg;

A.I.C. n. 002955060 - 6 capsule 50 mg;

A.I.C. n. 002955072 - 10 capsule 50 mg;

A.I.C. n. 002955108 - «pediatrico» 6 capsule 25 mg;

a:

A.I.C. n. 002955058 - «50 mg capsule molli» 2 capsule;

A.I.C. n. 002955060 - «50 mg capsule molli» 6 capsule;

A.I.C. n. 002955072 - «50 mg capsule molli» 10 capsule;

A.I.C. n. 002955108 - «bambini capsule molli» 6 capsule.

I lotti già prodotti possono essere dispensati al pubblico fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Il presente provvedimento ha effetto dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

**04A02273**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Agrippal S1»**

*Estratto provvedimento A.I.C. n. 143 del 17 febbraio 2004*

Medicinale: AGRIPPAL S1.

Titolare A.I.C.: Chiron S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Siena, via Fiorentina n. 1 - c.a.p. 53100 Italia, codice fiscale n. 01392770465.

Variazione A.I.C.: sostituzione o aggiunta di un sito in cui si effettua il controllo dei lotti.

L'autorizzazione all'immissione in commercio è modificata come di seguito indicata: sostituzione dell'officina di produzione responsabile del batch release (escluso i controlli):

da Chiron S.r.l., via Fiorentina n. 1 - Siena;

a Chiron S.r.l., Bellaria, Rosia, Sociville (Siena),

relativamente alle confezioni sottoelencate:

A.I.C. n. 026405264 - «sospensione iniettabile» 1 siringa preriempita da 0,5 ml con ago;

A.I.C. n. 026405276/M - «sospensione iniettabile» 1 siringa preriempita da 0,5 ml senza ago;

A.I.C. n. 026405288/M - «sospensione iniettabile» 10 siringhe preriempite da 0,5 ml con ago;

A.I.C. n. 026405290/M - «sospensione iniettabile» 10 siringhe preriempite da 0,5 ml senza ago;

A.I.C. n. 026405326/M - «sospensione iniettabile» 10 siringhe preriempite da 0,5 ml con ago (25 g);

A.I.C. n. 026405338/M - «sospensione iniettabile» 10 siringhe preriempite da 0,5 ml con ago (25 g 5/8);

A.I.C. n. 026405340/M - «sospensione iniettabile» 1 siringa preriempita da 0,5 ml con ago (25 g);

A.I.C. n. 026405353/M - «sospensione iniettabile» 1 siringa preriempita da 0,5 ml con ago (25 g 5/8).

I lotti già prodotti possono essere dispensati al pubblico fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Il presente provvedimento ha effetto dal giorno della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

**04A02274**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Fluad»**

*Estratto provvedimento n. 145 del 17 febbraio 2004*

Medicinale: FLUAD.

Titolare A.I.C.: Chiron S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Siena, via Fiorentina n. 1 - c.a.p. 53100 Italia, codice fiscale n. 01392770465.

Variazione A.I.C.: sostituzione o aggiunta di un sito in cui si effettua il controllo dei lotti.

L'autorizzazione all'immissione in commercio è modificata come di seguito indicata: sostituzione dell'officina di produzione responsabile del batch release (escluso i controlli):

da Chiron S.r.l., via Fiorentina, 1, Siena;

a Chiron S.r.l., Bellaria, Rosia, Sociville (SI);

relativamente alle confezioni sottoelencate:

A.I.C. n. 031840034 - «sospensione iniettabile per uso intramuscolare» 1 siringa preriempita da 0,5 ml;

A.I.C. n. 031840046/M - «sospensione iniettabile per uso intramuscolare» 10 siringhe preriempite da 0,5 ml.

I lotti già prodotti possono essere dispensati al pubblico fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Il presente provvedimento ha effetto dal giorno della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

**04A02275**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Quasar»**

*Estratto provvedimento A.I.C. n. 154 del 17 febbraio 2004*

Titolare A.I.C.: Abbott S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Campo Verde (Aprilia) - Latina, via Pontina km 52, c.a.p. 04010, Italia, codice fiscale n. 00076670595.

Medicinale: QUASAR.

Variatione A.I.C.: modifica di eccipienti. Adeguamento agli standard terms.

L'autorizzazione all'immissione in commercio è modificata come di seguito indicata:

modifica degli eccipienti:

principio attivo invariato;

eccipienti:

da: sodio alginato 320,0 mg, povidone 48,0 mg, cellulosa microcristallina 78,8 mg, magnesio stearato 3,20 mg, ipromellosa 4,90 mg, polietilenglicole 400 0,84 mg, polietilenglicole 6000 8,40 mg, talco 6,16 mg, E 172 0,04 mg

a: sodio alginato 320,0 mg, povidone K 30 48,0 mg, cellulosa microcristallina 75,2-78,8 mg, magnesio stearato 3,20 mg, opadry oys-6929 pink (ipromellosa, talco, titanio biossido, ossido di ferro rosso E 172, ossido di ferro giallo E 172, macrogol 8000) 23,8 mg, silicone antischiuma emulsione (polidimetilsilossano, poliglicolstearyltere) 0,2 mg;

relativamente alle confezioni sottoelencate:

A.I.C. n. 026931016 - «240 mg compresse a rilascio modificato» 30 compresse.

È, inoltre, autorizzata la modifica della denominazione della confezione, già registrata, di seguito indicata:

A.I.C. n. 026931016 - «240 mg compresse a rilascio modificato» 30 compresse varia a: «240 mg compresse a rilascio prolungato» 30 compresse.

I lotti già prodotti possono essere dispensati al pubblico fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Il presente provvedimento ha effetto dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

**04A02276**

**Rettifica al decreto A.I.C. n. 543 del 30 ottobre 2003 relativo alla specialità medicinale «Edeina»**

*Estratto provvedimento di variazione A.I.C. n. 140 del 17 febbraio 2004*

Medicinale: EDEINA.

Titolare A.I.C.: Zambon Group S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Vicenza, via della Chimica n. 9, c.a.p. 36100, Italia, codice fiscale n. 00691950240.

Confezione «0,1% soluzione vaginale» 5 flaconi da 100 ml (A.I.C. n. 035059017).

Con riferimento al decreto A.I.C. n. 543 del 30 ottobre 2003, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 277 del 28 novembre 2003, vista la documentazione agli atti di questo ufficio, si ritiene opportuno rettificare il paragrafo relativo alla «Validità del prodotto integro» per la confezione sopra indicata:

da:

«Validità del prodotto integro»: 3 anni dalla data di fabbricazione;

a:

«Validità del prodotto integro»: 18 mesi dalla data di fabbricazione.

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

**04A02289**

**Autorizzazione all'immissione in commercio delle specialità medicinali per uso veterinario «Cristian's neo dbz» e «Cristian's shampoo».**

*Estratto decreto n. 11 dell'11 febbraio 2004*

Specialità medicinale per uso veterinario «CRISTIAN'S NEO DBZ» e «CRISTIAN'S SHAMPOO».

Titolare A.I.C.: Moro S.a.s. di De Bastioni M. e C. S.n.c., di Udine.

Modifiche apportate:

nuovo titolare A.I.C.: Doppiaemme di M. Zanuttigh residente in S. Pier D'Isonzo (GO) via degli Artigiani, 42;

nuova denominazione: Prozek spray no gas per cani e gatti e Prozek shampoo antiparassitario ovicida per cani e gatti.

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

Prozek spray no gas per cani e gatti:

flacone politene da 200 ml + erogatore spray in polipropilene - A.I.C. n. 103584013;

flacone politene da 100 ml +erogatore spray in polipropilene - A.I.C. n. 103584025.

prozek shampoo antiparassitario ovicida per cani gatti:

flacone PE da 100 ml - A.I.C. n. 103583011;

flacone PE da 150 ml - A.I.C. n. 103583023;

flacone PE da 200 ml - A.I.C. n. 103583035;

flacone PE da 250 ml - A.I.C. n. 103583047;

flacone PE da 300 ml - A.I.C. n. 103583050;

flacone PE da 500 ml - A.I.C. n. 103583062;

flacone PE da 1000 ml - A.I.C. n. 103583074;

flacone PE da 5000 ml - A.I.C. n. 103583086;

Regime di dispensazione: la vendita del prodotto non è riservata esclusivamente alle farmacie e non sottoposta all'obbligo di ricetta medico veterinaria.

Decorrenza ed efficacia del decreto: dal giorno della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

**04A02245**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Diluyente Poulvac Marek».**

*Estratto decreto n. 10 dell'11 febbraio 2004*

Medicinale veterinario prefabbricato DILUENTE POULVAC MAREK confezione 10 flaconi in vetro da 200 ml - A.I.C. n. 102904012.

Titolare A.I.C.: Società Fort Dodge Animal Health S.p.a., con sede legale in Aprilia (LT), via Nettunense 90 - codice fiscale n. 00278930490.

Modifiche apportate: nuove confezioni e numeri di A.I.C.:

10 flaconi in vetro da 400 ml - A.I.C. n. 102904024;

10 flaconi in vetro da 500 ml - A.I.C. n. 102904036;

sacca in PVC da 200 ml - A.I.C. n. 102904048;

sacca in PVC da 400 ml - A.I.C. n. 102904051;

sacca in PVC da 800 ml - A.I.C. n. 102904063;

sacca in PVC da 1000 ml - A.I.C. n. 102904075.

Produttore:

flaconi in vetro: presso officina Fort Dodge Laboratories - Charles City - Iowa (USA) e officina Fort Dodge Veterinaria S.A. - Girona (Spagna) che effettuerà anche le operazioni per il rilascio dei lotti in Europa.

La confezione 10 flaconi in vetro da 200 ml - A.I.C. n. 102904012 già in commercio, continuerà ad essere prodotta come in precedenza autorizzato da questa amministrazione.

sacca in PVC: presso officina Haemonetics, Corporation - South Carolina 29379 - USA. Le operazioni di controllo per il rilascio dei lotti in Europa saranno eseguite dalla Fort Dodge A. H. - Weesp - Olanda.

Validità:

flaconi in vetro: invariata 27 mesi;

sacche in pvc: 24 mesi.

Decorrenza ed efficacia del decreto: dal giorno della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

**04A02253**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Doxipan mix 100»**

*Estratto decreto n. 12 del 18 febbraio 2004*

Premiscela per alimenti medicamentosi: DOXIPAN MIX 100.

Titolare A.I.C.: Industria Italiana Integratori-Trei S.p.a., con sede legale e fiscale in Modena, via Pietro Bembo, 12, codice fiscale n. 00177780350.

Produttore: la società titolare A.I.C. nello stabilimento sito in Rio Saliceto (RE), via Affarosa, 4.

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.: sacco da 25 kg - A.I.C. n. 102617038.

Composizione: 1000 grammi di prodotto contengono:

doxiciclina iclato pari a doxiciclina base 100 g;

eccipienti:

alcool stearilico 150 g;

mono e di gliceridi 10 g;

zinco stearato 2 g;

etilcellulosa 1, 2 g;

butilidrossitoluene 0, 4 g;

acido stearico 120 g;

paraffina liquida 17 g;

tutolo di mais q.b. a 1000 g;

Specie di destinazione: suini.

Indicazioni terapeutiche: suini: infezioni da batteri gram-positivi e gram-negativi sensibili alla doxiciclina ed in particolare infezioni respiratorie ad eziologia batterica (*actinobacillus pleuropneumoniae* e *pasteurella multocida*) e/o micoplasmatica (*micoplasma hyopneumoniae*).

Sindrome MAM (mastite-metrite-agalassia) nelle scrofe.

Tempo di attesa: suini: 12 giorni.

Validità: 24 mesi.

Regime di dispensazione: da vendersi dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

Decorrenza ed efficacia del decreto: dal giorno della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

**04A02252**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Fertagyl»**

*Estratto provvedimento n. 21 del 12 febbraio 2004*

Specialità medicinale per uso veterinario «FERTAGYL» flacone da 5 ml - A.I.C. n. 101890010 e 10 flaconi da 5 ml - A.I.C. n. 101890034.

Titolare A.I.C.: Intervet International B.V. - Boxmeer (Olanda) rappresentata in Italia dalla ditta Intervet Italia S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Peschiera Borromeo (Milano) via Walter Tobagi n. 7 - codice fiscale n. 01148870155.

Oggetto del provvedimento: richiesta aggiunta di un nuovo sito produttivo. Si autorizza, per la specialità medicinale per uso veterinario indicata in oggetto, il seguente nuovo sito produttivo: Intervet International GmbH - Feltrasse 1° - D-85701 - Unterschleissheim (Germania). Per la produzione di bulk, il confezionamento ed il rilascio dei lotti del prodotto finito in aggiunta al sito già autorizzato di Intervet International B.V. - Boxmeer (Olanda).

Il presente provvedimento entra in vigore dal giorno della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

**04A02251**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Porsilis Aujesky vivo gE».**

*Estratto provvedimento n. 22 del 16 febbraio 2004*

Specialità medicinale per uso veterinario ad azione immunologica «PORSILIS AUJESZKY VIVO gE» nelle confezioni:

flacone da 10 dosi di vaccino liofilizzato - A.I.C. n. 102338011;

flacone da 100 dosi di vaccino liofilizzato - A.I.C. n. 102338023;

flacone da 25 dosi di vaccino liofilizzato - A.I.C. n. 102338035;

flacone da 50 dosi di vaccino liofilizzato - A.I.C. n. 102338047;

Titolare A.I.C.: Intervet International B.V. - Boxmeer (Olanda) rappresentata in Italia dalla ditta Intervet Italia S.r.l. - codice fiscale n. 01148870155.

Oggetto del provvedimento: variazione di tipo I: sostituzione eccipiente con un altro equivalente.

È autorizzata, per la specialità medicinale in questione, la seguente modifica di composizione relativamente agli eccipienti:

sostituzione di disodio fosfato dodecaidrato con disodio fosfato diidrato, così come indicato nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

I lotti già prodotti possono rimanere in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza ed efficacia del provvedimento: dal giorno della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

**04A02250**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Rimadyl».**

*Estratto provvedimento n. 23 del 18 febbraio 2004*

Specialità medicinale per uso veterinario «RIMADYL» iniettabile - flacone da 20 ml - A.I.C. n. 102191119.

Titolare A.I.C.: Pfizer Italia S.r.l., con sede legale e fiscale in Latina, S.S. 156 Km 50 - codice fiscale 06954380157.

Oggetto del provvedimento: richiesta estensione d'uso alla specie gatto. Si autorizza l'estensione d'uso alla specie gatto. La confezione flacone da 20 ml - A.I.C. n. 102191119 è ora destinata a cani e gatti.

Il presente provvedimento entra in vigore dal giorno della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

**04A02249**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Dualmix».**

*Estratto provvedimento n. 24 del 18 febbraio 2004*

Oggetto: premiscela per alimenti medicamentosi «DUALMIX». Richiesta di variazione di eccipienti.

Titolare A.I.C.: Nuova ICC S.r.l., via Walter Tobagi, 7/B, Peschiera Borromeo (MI).

Confezioni: sacco da 25 Kg - A.I.C. n. 102859016.

Oggetto del provvedimento: Si autorizza per la premiscela per alimenti medicamentosi in oggetto, la sostituzione dell'eccipiente:

da: farina di grano tipo 0,25 g;

grano macinato integrale q.b. a 100 g;

a: polisorbato 20,6 g;

granuli vegetali q.b. a 100 g.

La validità del prodotto in confezionamento integro è di 12 mesi.

I lotti già prodotti, con la vecchia composizione e con validità del prodotto in confezionamento integro di 24 mesi, possono rimanere in commercio fino alla scadenza indicata in etichetta.

Il presente provvedimento entra in vigore dal giorno della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

**04A02248**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Estrumate».**

*Estratto provvedimento n. 25 del 18 febbraio 2004*

Specialità medicinale per uso veterinario «ESTRUMATE» nelle confezioni:

flacone da 2 ml - A.I.C. n. 100140019;

flacone da 10 ml - A.I.C. n. 100140021;

flacone da 20 ml - A.I.C. n. 100140033;

confezione multipla di 10 flaconi - A.I.C. n. 100140045.

Titolare A.I.C.: Schering-plough S.p.a., con sede legale in Milano, via G. Ripamonti n. 89 - codice fiscale n. 00889060158.

Oggetto del provvedimento: variazione tipo II: richiesta estensione d'uso alla specie suina.

È autorizzata la variazione di tipo II della specialità medicinale per uso veterinario indicata in oggetto, concernente l'estensione d'uso alla specie suina con un tempo di attesa di zero giorni.

Decorrenza ed efficacia del provvedimento: dal giorno della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

**04A02246**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Primodog»**

*Estratto provvedimento n. 26 del 18 febbraio 2004*

Specialità medicinale per uso veterinario ad azione immunologia «PRIMODOG» - 10 flaconi da 1 ml cad. - A.I.C. n. 100162015.

Titolare A.I.C.: Merial Italia S.p.a., con sede legale in Milano - Via Vittor Pisani 16 - codice fiscale 00221300288.

Oggetto del provvedimento: richiesta eliminazione del mercuriotolato sodico dalla composizione. Si autorizza l'eliminazione, dalla composizione del medicinale in oggetto, del mercuriotolato sodico. La composizione ora autorizzata è la seguente:

composizione:

principio attivo: invariato;

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

Il presente provvedimento entra in vigore dal giorno della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

**04A02247**

**Partecipazione al programma comunitario di revisione biocidi**

Si porta a conoscenza dei soggetti interessati che la Commissione europea ha comunicato ai sensi dell'art. 8, comma 3, del Regolamento CE n. 2032/2003 della Commissione europea, del 4 novembre 2003, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* dell'Unione europea n. 307/L del 24 novembre 2003, l'elenco delle combinazioni principio attivo esistente/tipo di prodotto per le quali tutti i partecipanti si sono ritirati (allegato A).

I produttori, i responsabili della formulazione, le associazioni o qualsiasi altra persona che desiderino assumere il ruolo di partecipanti per la combinazione principio attivo esistente/tipo di prodotto di cui all'allegato A, devono informare la Commissione europea entro il 19 aprile 2004.

Le comunicazioni di partecipazione devono essere inviate per posta al seguente indirizzo:

European Commission - Directorate-General Environment - Unit C-4, Office Bu-5, 2-151 - B-1049 Brussels, o tramite e-mail al seguente indirizzo di posta elettronica: ENV-Biocides@cec.eu.int

Elenco delle combinazioni principio attivo esistente/tipo di prodotto per le quali tutti i partecipanti si sono ritirati:

Principio attivo	Numero EC	Numero CAS	Prodotto tipo
Bis(tributyltin) oxide	200-268-0	56-35-9	8
Ethanol	200-578-6	64-17-5	5,6,8,9,11,18,19,20,22
L-(+)-lactic acid	201-196-2	79-33-4	8
Cetylpyridinium chloride	204-593-9	123-03-5	8,21
2-bromo-1-(4-hydroxyphenyl)ethan-1-one	219-655-0	2491-38-5	2,6,9,11,12
(benzothiazol-2-ylthio)methyl thiocyanate	244-445-0	21564-17-0	21
.alpha.-Cyano-3-phenoxybenzyl [1R[1.alpha.(S*), 3.alpha.]]-3-(2,2-dibromovinyl)-2,2-dimethylcyclopropanecarboxylate/Deltamethrin	258-256-6	52918-63-5	8
.alpha.-cyano-4-fluoro-3-phenoxybenzyl 3-(2,2-dichlorovinyl)-2,2-dimethylcyclopropanecarboxylate Cyfluthrin	269-855-7	68359-37-5	8
Stannane,tributyl-,mono(naphthenoyloxy)derivs	287-083-9	85409-17-2	8
Fipronil	424-610-5	120068-37-3	8
N,N,N',N'-Tetramethylenediaminebis(2-chloroethyl)ether copolymer	Polymer	31075-24-8	16

04A02325

## MINISTERO DEL LAVORO E DELLE POLITICHE SOCIALI

### Istruttoria per lo scioglimento della società cooperativa «Kronos» a r.l., in Lucera

A seguito della convocazione stipulata in data 30 novembre 2001 tra il Ministero del lavoro e delle politiche sociali ed il Ministero delle attività produttive, si rende noto quanto segue:

è in corso l'istruttoria per lo scioglimento d'ufficio della società cooperativa «Kronos» a r.l., con sede nel comune di Lucera, costituita per rogito notaio Renato Di Biase, in data 1° maggio 1979, repertorio n. 1576, reg. società/imprese 878, CF/P.IVA 00489680710, posizione BUSC 2082/168542, che, dagli accertamenti esperiti, risulta trovarsi nelle condizioni previste dall'art. 2544 (art. 2545-*septiesdecies*) del codice civile.

Chiunque abbia interesse potrà fare pervenire a questa direzione provinciale del lavoro - servizio politiche del lavoro - viale G. Di Vittorio, 1 - 71100 Foggia - opposizione debitamente motivata e documentata all'emanazione del provvedimento entro e non oltre trenta giorni della data di pubblicazione del presente avviso.

04A02257

### Istruttoria per lo scioglimento della società cooperativa «Gladiolo» a r.l., in Foggia

A seguito della convocazione stipulata in data 30 novembre 2001 tra il Ministero del lavoro e delle politiche sociali ed il Ministero delle attività produttive, si rende noto quanto segue:

è in corso l'istruttoria per lo scioglimento d'ufficio della società cooperativa «Gladiolo» a r.l., con sede nel comune di Foggia, costituita per rogito notaio Gaetano Maulucci, in data 21 novembre 1963, repertorio n. 19799, reg. società/imprese 2044, posizione BUSC

146/92601, che, dagli accertamenti esperiti, risulta trovarsi nelle condizioni previste dall'art. 2544 (art. 2545-*septiesdecies*) del codice civile.

Chiunque abbia interesse potrà fare pervenire a questa direzione provinciale del lavoro - servizio politiche del lavoro - viale G. Di Vittorio, 1 - 71100 Foggia - opposizione debitamente motivata e documentata all'emanazione del provvedimento entro e non oltre trenta giorni della data di pubblicazione del presente avviso.

04A02258

### Istruttoria per lo scioglimento della società cooperativa «Azzurra» a r.l., in Mattinata

A seguito della convocazione stipulata in data 30 novembre 2001 tra il Ministero del lavoro e delle politiche sociali ed il Ministero delle attività produttive, si rende noto quanto segue:

è in corso l'istruttoria per lo scioglimento d'ufficio della società cooperativa «Azzurra» a r.l., con sede nel comune di Mattinata, costituita per rogito notaio Nicola Signore, in data 23 novembre 1991, repertorio n. 81220, reg. società/imprese 11777, CF/P.IVA 02373910716, posizione BUSC 4266/257478, che, dagli accertamenti esperiti, risulta trovarsi nelle condizioni previste dall'art. 2544 (art. 2545-*septiesdecies*) del codice civile.

Chiunque abbia interesse potrà fare pervenire a questa direzione provinciale del lavoro - servizio politiche del lavoro - viale G. Di Vittorio, 1 - 71100 Foggia - opposizione debitamente motivata e documentata all'emanazione del provvedimento entro e non oltre trenta giorni della data di pubblicazione del presente avviso.

04A02259

**Istruttoria per lo scioglimento della società cooperativa «Primacasa» a r.l., in Ortanova**

A seguito della convocazione stipulata in data 30 novembre 2001 tra il Ministero del lavoro e delle politiche sociali ed il Ministero delle attività produttive, si rende noto quanto segue:

è in corso l'istruttoria per lo scioglimento d'ufficio della società cooperativa «Primacasa» a r.l., con sede nel comune di Ortanova, costituita per rogito notaio Luciano Mattia Follieri, in data 3 marzo 1988, repertorio n. 14381, reg. società/imprese 9532, CF/P.IVA 01692190711, posizione BUSC 3796/233571, che, dagli accertamenti esperiti, risulta trovarsi nelle condizioni previste dall'art. 2544 (art. 2545-septiesdecies) del codice civile.

Chiunque abbia interesse potrà fare pervenire a questa direzione provinciale del lavoro - servizio politiche del lavoro - Viale G. Di Vittorio, 1 - 71100 Foggia - opposizione debitamente motivata e documentata all'emanazione del provvedimento entro e non oltre trenta giorni della data di pubblicazione del presente avviso.

04A02260

**Istruttoria per lo scioglimento della società cooperativa «Utenti macchine agricole nuova sipontina» a r.l., in Foggia**

A seguito della convocazione stipulata in data 30 novembre 2001 tra il Ministero del lavoro e delle politiche sociali ed il Ministero delle attività produttive, si rende noto quanto segue:

è in corso l'istruttoria per lo scioglimento d'ufficio della società cooperativa «Utenti macchine agricole nuova sipontina» a r.l., con sede nel comune di Foggia, costituita per rogito notaio Antonella Di Ruberto, in data 12 luglio 2001, repertorio n. 2218, reg. società/imprese 33789, CF/P.IVA 03137120717, posizione BUSC 5295/298782, che, dagli accertamenti esperiti, risulta trovarsi nelle condizioni previste dall'art. 2544 (art. 2545-septiesdecies) del codice civile.

Chiunque abbia interesse potrà fare pervenire a questa direzione provinciale del lavoro - servizio politiche del lavoro - Viale G. Di Vittorio, 1 - 71100 Foggia - opposizione debitamente motivata e documentata all'emanazione del provvedimento entro e non oltre trenta giorni della data di pubblicazione del presente avviso.

04A02261

**Istruttoria per lo scioglimento della società cooperativa «Natura In» a r.l., in Monte S.A.**

A seguito della convocazione stipulata in data 30 novembre 2001 tra il Ministero del lavoro e delle politiche sociali ed il Ministero delle attività produttive, si rende noto quanto segue:

è in corso l'istruttoria per lo scioglimento d'ufficio della società cooperativa «Natura In» a r.l., con sede nel comune di Monte S.A., costituita per rogito notaio Aurelio Trombetta, in data 30 novembre 1999, repertorio n. 44755, registro società/imprese 22933, CF/P.IVA 03004490714, posizione BUSC 5037/290649, che, dagli accertamenti esperiti, risulta trovarsi nelle condizioni previste dall'art. 2544 (art. 2545-septiesdecies) del codice civile.

Chiunque abbia interesse, potrà far pervenire, a questa direzione provinciale del lavoro - servizio politiche del lavoro - viale G. Di Vittorio n. 1 - 71100 Foggia, opposizione, debitamente motivata e documentata all'emanazione del provvedimento entro e non oltre trenta giorni dalla data di pubblicazione del presente avviso.

04A02262

**Istruttoria per lo scioglimento della società cooperativa «Il Tiglio» a r.l., in Monteleone P.**

A seguito della convenzione stipulata in data 30 novembre 2001 tra il Ministero del lavoro e delle politiche sociali ed il Ministero delle attività produttive, si rende noto quanto segue:

è in corso l'istruttoria per lo scioglimento d'ufficio della società cooperativa «Il Tiglio» a r.l., con sede nel comune di Monteleone P, costituita per rogito notaio Gustavo Vassalli, in data 23 febbraio 1998, repertorio n. 3531, registro società/imprese 45236, CF/P.IVA 02299880712, posizione BUSC 5685/311994, che, dagli accertamenti esperiti, risulta trovarsi nelle condizioni previste dall'art. 2544 (art. 2545-septiesdecies) del codice civile.

Chiunque abbia interesse, potrà far pervenire, a questa direzione provinciale del lavoro - servizi politiche del lavoro - viale G. Di Vittorio n. 1 - 71100 Foggia, opposizione, debitamente motivata e documentata all'emanazione del provvedimento entro e non oltre trenta giorni dalla data di pubblicazione del presente avviso.

04A02263

**Istruttoria per lo scioglimento della società cooperativa «L'Antica Fornace» a r.l., in Stornara**

A seguito della convenzione stipulata in data 30 novembre 2001 tra il Ministero del lavoro e delle politiche sociali ed il Ministero delle attività produttive, si rende noto quanto segue:

è in corso l'istruttoria per lo scioglimento d'ufficio della società cooperativa «L'Antica Fornace» a r.l., con sede nel comune di Stornara, costituita per rogito notaio Ada Ruo, in data 8 gennaio 2001, repertorio n. 169381, registro società/imprese 18604, CF/P.IVA 03085620718, posizione BUSC 5244/298239, che, dagli accertamenti esperiti, risulta trovarsi nelle condizioni previste dall'art. 2544 (art. 2545-septiesdecies) del codice civile.

Chiunque abbia interesse, potrà far pervenire, a questa direzione provinciale del lavoro - servizio politiche del lavoro - viale G. Di Vittorio n. 1 - 71100 Foggia, opposizione, debitamente motivata e documentata all'emanazione del provvedimento entro e non oltre trenta giorni dalla data di pubblicazione del presente avviso.

04A02264

**Istruttoria per lo scioglimento della società cooperativa «Macchia Verde» a r.l., in Rignano Gargano**

A seguito della convenzione stipulata in data 30 novembre 2001 tra il Ministero del lavoro e delle politiche sociali ed il Ministero delle attività produttive, si rende noto quanto segue:

è in corso l'istruttoria per lo scioglimento d'ufficio della società cooperativa «Macchia Verde» a r.l., con sede nel comune di Rignano Gargano, costituita per rogito notaio Michele Augelli, in data 25 giugno 1999, repertorio n. 48622, registro società/imprese 31763, CF/P.IVA 02407660717, posizione BUSC 5017/289917, che, dagli accertamenti esperiti, risulta trovarsi nelle condizioni previste dall'art. 2544 (art. 2545-septiesdecies) del codice civile.

Chiunque abbia interesse, potrà far pervenire, a questa direzione provinciale del lavoro - servizio politiche del lavoro - viale G. Di Vittorio n. 1 - 71100 Foggia, opposizione, debitamente motivata e documentata all'emanazione del provvedimento entro e non oltre trenta giorni dalla data di pubblicazione del presente avviso.

04A02265

**Istruttoria per lo scioglimento della società cooperativa  
«La Riforma» a r.l., in Chieuti**

A seguito della convenzione stipulata in data 30 novembre 2001 tra il Ministero del lavoro e delle politiche sociali ed il Ministero delle attività produttive, si rende noto quanto segue:

è in corso l'istruttoria per lo scioglimento d'ufficio della società cooperativa «La Riforma» a r.l., con sede nel comune di Chieuti, costituita per rogito notaio Emma La Monaca, in data 28 febbraio 1990, repertorio n. 24525, registro società/imprese 2695, CF/P.IVA 01812410718, posizione BUSC 4064/247223, che, dagli accertamenti esperiti, risulta trovarsi nelle condizioni previste dall'art. 2544 (art. 2545-septiesdecies) del codice civile.

Chiunque abbia interesse, potrà far pervenire, a questa direzione provinciale del lavoro - servizio politiche del lavoro - viale G. Di Vittorio n. 1 - 71100 Foggia, opposizione, debitamente motivata e documentata all'emanazione del provvedimento entro e non oltre trenta giorni dalla data di pubblicazione del presente avviso.

04A02266

**MINISTERO DELL'ISTRUZIONE  
DELL'UNIVERSITÀ E DELLA RICERCA**

**Iscrizione nell'elenco delle istituzioni scolastiche idonee a rilasciare il diploma di baccellierato internazionale dell'Istituto Sagesse High School - Ain Saadeh - Metn - Libano.**

Con decreto dirigenziale 25 febbraio 2004, è stata iscritta nell'elenco previsto dall'art. 2 del decreto del Presidente della Repubblica 18 aprile 1994, n. 777, la seguente istituzione scolastica:

Istituto Sagesse High School - Ain Saadeh - Metn - Libano.

Il riconoscimento dei diplomi di baccellierato internazionale rilasciati dalla citata istituzione scolastica è subordinato allo svolgimento da parte dei diplomati, dei programmi relativi alle discipline elencate nel piano di studio di cui all'allegato A di detto decreto che ne costituisce parte integrante.

04A02331

## RETTIFICHE

AVVERTENZA. — L'**avviso di rettifica** dà notizia dell'avvenuta correzione di errori materiali contenuti nell'originale o nella copia del provvedimento inviato per la pubblicazione alla *Gazzetta Ufficiale*. L'**errata-corrige** rimedia, invece, ad errori verificatisi nella stampa del provvedimento sulla *Gazzetta Ufficiale*. I relativi comunicati sono pubblicati ai sensi dell'art. 8 del decreto del Presidente della Repubblica 28 dicembre 1985, n. 1092, e degli articoli 14, 15 e 18 del decreto del Presidente della Repubblica 14 marzo 1986, n. 217.

### ERRATA-CORRIGE

**Comunicato relativo all'estratto del Ministero della salute recante modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Sulperazone».** (Estratto pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 293 del 18 dicembre 2003).

Nell'estratto del provvedimento A.I.C. n. 524 del 19 settembre 2003, pubblicato nella suindicata *Gazzetta Ufficiale*, relativo al medicinale «Sulperazone», sia nel sommario, a pag. 3, che a pag. 32, prima colonna, nel titolo, dove è scritto: «Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso *veterinario* «Sulperazone»», leggasi: «Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso *umano* «Sulperazone»».

04A02321

GIANFRANCO TATOZZI, direttore

FRANCESCO NOCITA, redattore

**ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO**  
**LIBRERIE CONCESSIONARIE PRESSO LE QUALI È IN VENDITA LA GAZZETTA UFFICIALE**

cap	località	libreria	indirizzo	pref.	tel.	fax
95024	<b>ACIREALE (CT)</b>	CARTOLIBRERIA LEGISLATIVA S.G.C. ESSEGICI	Via Caronda, 8-10	095	7647982	7647982
00041	<b>ALBANO LAZIALE (RM)</b>	LIBRERIA CARACUZZO	Corso Matteotti, 201	06	9320073	93260286
60121	<b>ANCONA</b>	LIBRERIA FOGOLA	Piazza Cavour, 4-5-6	071	2074606	2060205
84012	<b>ANGRI (SA)</b>	CARTOLIBRERIA AMATO	Via dei Goti, 4	081	5132708	5132708
04011	<b>APRILIA (LT)</b>	CARTOLIBRERIA SNIDARO	Via G. Verdi, 7	06	9258038	9258038
52100	<b>AREZZO</b>	LIBRERIA PELLEGRINI	Piazza S. Francesco, 7	0575	22722	352986
83100	<b>AVELLINO</b>	LIBRERIA PIROLA MAGGIOLI	Via Matteotti, 30/32	0825	30597	248957
81031	<b>AVERSA (CE)</b>	LIBRERIA CLA.ROS	Via L. Da Vinci, 18	081	8902431	8902431
70124	<b>BARI</b>	CARTOLIBRERIA QUINTILIANO	Via Arcidiacono Giovanni, 9	080	5042665	5610818
70122	<b>BARI</b>	LIBRERIA BRAIN STORMING	Via Nicolai, 10	080	5212845	5235470
70121	<b>BARI</b>	LIBRERIA UNIVERSITÀ E PROFESSIONI	Via Crisanzio, 16	080	5212142	5243613
13900	<b>BIELLA</b>	LIBRERIA GIOVANNACCI	Via Italia, 14	015	2522313	34983
40132	<b>BOLOGNA</b>	LIBRERIA GIURIDICA EDINFORM	Via Ercole Nani, 2/A	051	4218740	4210565
40124	<b>BOLOGNA</b>	LIBRERIA GIURIDICA - LE NOVITÀ DEL DIRITTO	Via delle Tovaglie, 35/A	051	3399048	3394340
20091	<b>BRESSO (MI)</b>	CARTOLIBRERIA CORRIDONI	Via Corridoni, 11	02	66501325	66501325
21052	<b>BUSTO ARSIZIO (VA)</b>	CARTOLIBRERIA CENTRALE BORAGNO	Via Milano, 4	0331	626752	626752
93100	<b>CALTANISSETTA</b>	LIBRERIA SCIASCIA	Corso Umberto I, 111	0934	21946	551366
91022	<b>CASTELVETRANO (TP)</b>	CARTOLIBRERIA MAROTTA & CALIA	Via Q. Sella, 106/108	0924	45714	45714
95128	<b>CATANIA</b>	CARTOLIBRERIA LEGISLATIVA S.G.C. ESSEGICI	Via F. Riso, 56/60	095	430590	508529
88100	<b>CATANZARO</b>	LIBRERIA NISTICÒ	Via A. Daniele, 27	0961	725811	725811
66100	<b>CHIETI</b>	LIBRERIA PIROLA MAGGIOLI	Via Asinio Herio, 21	0871	330261	322070
22100	<b>COMO</b>	LIBRERIA GIURIDICA BERNASCONI - DECA	Via Mentana, 15	031	262324	262324
87100	<b>COSENZA</b>	LIBRERIA DOMUS	Via Monte Santo, 70/A	0984	23110	23110
50129	<b>FIRENZE</b>	LIBRERIA PIROLA già ETRURIA	Via Cavour 44-46/R	055	2396320	288909
71100	<b>FOGGIA</b>	LIBRERIA PATIERNO	Via Dante, 21	0881	722064	722064
06034	<b>FOLIGNO (PG)</b>	LIBRERIA LUNA	Via Gramsci, 41	0742	344968	344968
03100	<b>FROSINONE</b>	L'EDICOLA	Via Tiburtina, 224	0775	270161	270161
16121	<b>GENOVA</b>	LIBRERIA GIURIDICA	Galleria E. Martino, 9	010	565178	5705693
95014	<b>GIARRE (CT)</b>	LIBRERIA LA SEÑORITA	Via Trieste angolo Corso Europa	095	7799877	7799877
73100	<b>LECCE</b>	LIBRERIA LECCE SPAZIO VIVO	Via Palmieri, 30	0832	241131	303057
74015	<b>MARTINA FRANCA (TA)</b>	TUTTOUFFICIO	Via C. Battisti, 14/20	080	4839784	4839785
98122	<b>MESSINA</b>	LIBRERIA PIROLA MESSINA	Corso Cavour, 55	090	710487	662174
20100	<b>MILANO</b>	LIBRERIA CONCESSIONARIA I.P.Z.S.	Galleria Vitt. Emanuele II, 11/15	02	865236	863684
20121	<b>MILANO</b>	FOROBONAPARTE	Foro Buonaparte, 53	02	8635971	874420
70056	<b>MOLFETTA (BA)</b>	LIBRERIA IL GHIGNO	Via Campanella, 24	080	3971365	3971365

Segue: **LIBRERIE CONCESSIONARIE PRESSO LE QUALI È IN VENDITA LA GAZZETTA UFFICIALE**

cap	località	libreria	indirizzo	pref.	tel.	fax
80139	<b>NAPOLI</b>	LIBRERIA MAJOLO PAOLO	Via C. Muzy, 7	081	282543	269898
80134	<b>NAPOLI</b>	LIBRERIA LEGISLATIVA MAJOLO	Via Tommaso Caravita, 30	081	5800765	5521954
84014	<b>NOCERA INF. (SA)</b>	LIBRERIA LEGISLATIVA CRISCUOLO	Via Fava, 51	081	5177752	5152270
28100	<b>NOVARA</b>	EDIZIONI PIROLA E MODULISTICA	Via Costa, 32/34	0321	626764	626764
35122	<b>PADOVA</b>	LIBRERIA DIEGO VALERI	Via dell'Arco, 9	049	8760011	8760011
90138	<b>PALERMO</b>	LA LIBRERIA DEL TRIBUNALE	P.za V.E. Orlando, 44/45	091	6118225	552172
90138	<b>PALERMO</b>	LIBRERIA S.F. FLACCOVIO	Piazza E. Orlando, 15/19	091	334323	6112750
90128	<b>PALERMO</b>	LIBRERIA S.F. FLACCOVIO	Via Ruggero Settimo, 37	091	589442	331992
90145	<b>PALERMO</b>	LIBRERIA COMMISSIONARIA G. CICALA INGUAGGIATO	Via Galileo Galilei, 9	091	6828169	6822577
90133	<b>PALERMO</b>	LIBRERIA FORENSE	Via Maqueda, 185	091	6168475	6172483
43100	<b>PARMA</b>	LIBRERIA MAIOLI	Via Farini, 34/D	0521	286226	284922
06121	<b>PERUGIA</b>	LIBRERIA NATALE SIMONELLI	Corso Vannucci, 82	075	5723744	5734310
29100	<b>PIACENZA</b>	NUOVA TIPOGRAFIA DEL MAINO	Via Quattro Novembre, 160	0523	452342	461203
59100	<b>PRATO</b>	LIBRERIA CARTOLERIA GORI	Via Ricasoli, 26	0574	22061	610353
00192	<b>ROMA</b>	LIBRERIA DE MIRANDA	Viale G. Cesare, 51/E/F/G	06	3213303	3216695
00195	<b>ROMA</b>	COMMISSIONARIA CIAMPI	Viale Carso, 55-57	06	37514396	37353442
00161	<b>ROMA</b>	L'UNIVERSITARIA	Viale Ippocrate, 99	06	4441229	4450613
00187	<b>ROMA</b>	LIBRERIA GODEL	Via Poli, 46	06	6798716	6790331
00187	<b>ROMA</b>	STAMPERIA REALE DI ROMA	Via Due Macelli, 12	06	6793268	69940034
45100	<b>ROVIGO</b>	CARTOLIBRERIA PAVANELLO	Piazza Vittorio Emanuele, 2	0425	24056	24056
63039	<b>SAN BENEDETTO D/T (AP)</b>	LIBRERIA LA BIBLIOFILA	Via Ugo Bassi, 38	0735	587513	576134
07100	<b>SASSARI</b>	MESSAGGERIE SARDE LIBRI & COSE	Piazza Castello, 11	079	230028	238183
96100	<b>SIRACUSA</b>	LA LIBRERIA	Piazza Euripide, 22	0931	22706	22706
10122	<b>TORINO</b>	LIBRERIA GIURIDICA	Via S. Agostino, 8	011	4367076	4367076
21100	<b>VARESE</b>	LIBRERIA PIROLA	Via Albuzzi, 8	0332	231386	830762
37122	<b>VERONA</b>	LIBRERIA L.E.G.I.S.	Via Pallone 20/c	045	8009525	8038392
36100	<b>VICENZA</b>	LIBRERIA GALLA 1880	Viale Roma, 14	0444	225225	225238

**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 - ☎ 06 85082147;
- presso le Librerie concessionarie indicate.

Le richieste per corrispondenza devono essere inviate all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato - Gestione Gazzetta Ufficiale - Piazza G. Verdi, 10 - 00100 Roma, versando l'importo, maggiorato delle spese di spedizione, a mezzo del c/c postale n. 16716029.

Le inserzioni, come da norme riportate nella testata della parte seconda, si ricevono con pagamento anticipato, presso le agenzie in Roma e presso le librerie concessionarie.

**Per informazioni, prenotazioni o 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, 10 - 00100 ROMA**

Gazzetta Ufficiale Abbonamenti  
☎ 800-864035 - Fax 06-85082520

Vendite  
☎ 800-864035 - Fax 06-85084117

Ufficio inserzioni  
☎ 800-864035 - Fax 06-85082242

Numero verde  
☎ 800-864035

# GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA

## CANONI DI ABBONAMENTO ANNO 2004 (\*)

Ministero dell'Economia e delle Finanze - Decreto 24 dicembre 2003 (G.U. n. 36 del 13 febbraio 2004)

### GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

	CANONE DI ABBONAMENTO
<b>Tipo A</b> Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari: <i>(di cui spese di spedizione € 219,04)</i> <i>(di cui spese di spedizione € 109,52)</i>	- annuale € <b>397,47</b> - semestrale € <b>217,24</b>
<b>Tipo A1</b> Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi i soli supplementi ordinari contenenti i provvedimenti legislativi: <i>(di cui spese di spedizione € 108,57)</i> <i>(di cui spese di spedizione € 54,28)</i>	- annuale € <b>284,65</b> - semestrale € <b>154,32</b>
<b>Tipo B</b> Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti dei giudizi davanti alla Corte Costituzionale: <i>(di cui spese di spedizione € 19,29)</i> <i>(di cui spese di spedizione € 9,64)</i>	- annuale € <b>67,12</b> - semestrale € <b>42,06</b>
<b>Tipo C</b> Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti della CE: <i>(di cui spese di spedizione € 41,27)</i> <i>(di cui spese di spedizione € 20,63)</i>	- annuale € <b>166,66</b> - semestrale € <b>90,83</b>
<b>Tipo D</b> Abbonamento ai fascicoli della serie destinata alle leggi e regolamenti regionali: <i>(di cui spese di spedizione € 15,31)</i> <i>(di cui spese di spedizione € 7,65)</i>	- annuale € <b>64,03</b> - semestrale € <b>39,01</b>
<b>Tipo E</b> Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata ai concorsi indetti dallo Stato e dalle altre pubbliche amministrazioni: <i>(di cui spese di spedizione € 50,02)</i> <i>(di cui spese di spedizione € 25,01)</i>	- annuale € <b>166,38</b> - semestrale € <b>89,19</b>
<b>Tipo F</b> Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari, ed ai fascicoli delle quattro serie speciali: <i>(di cui spese di spedizione € 344,93)</i> <i>(di cui spese di spedizione € 172,46)</i>	- annuale € <b>776,66</b> - semestrale € <b>411,33</b>
<b>Tipo F1</b> Abbonamento ai fascicoli della serie generale inclusi i supplementi ordinari con i provvedimenti legislativi e ai fascicoli delle quattro serie speciali: <i>(di cui spese di spedizione € 234,45)</i> <i>(di cui spese di spedizione € 117,22)</i>	- annuale € <b>650,83</b> - semestrale € <b>340,41</b>

**N.B.:** L'abbonamento alla GURI tipo A, A1, F, F1 comprende gli indici mensili. Integrando con la somma di € **80,00** il versamento relativo al tipo di abbonamento alla Gazzetta Ufficiale - parte prima - prescelto, si riceverà anche l'Indice Repertorio Annuale Cronologico per materie anno 2004.

#### BOLLETTINO DELLE ESTRAZIONI

Abbonamento annuo (incluse spese di spedizione) € **86,00**

#### CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

Abbonamento annuo (incluse spese di spedizione) € **55,00**

#### PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

Prezzi di vendita: serie generale	€ 0,77
serie speciali (escluso concorsi), ogni 16 pagine o frazione	€ 0,80
fascicolo serie speciale, <i>concorsi</i> , prezzo unico	€ 1,50
supplementi (ordinari e straordinari), ogni 16 pagine o frazione	€ 0,80
fascicolo Bollettino Estrazioni, ogni 16 pagine o frazione	€ 0,80
fascicolo Conto Riassuntivo del Tesoro, prezzo unico	€ 5,00

I.V.A. 4% a carico dell'Editore

#### GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II (inserzioni)

Abbonamento annuo *(di cui spese di spedizione € 120,00)* € **318,00**

Abbonamento semestrale *(di cui spese di spedizione € 60,00)* € **183,50**

Prezzo di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione (oltre le spese di spedizione) € 0,85

I.V.A. 20% inclusa

#### RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

Abbonamento annuo € **188,00**

Abbonamento annuo per regioni, province e comuni € **175,00**

Volume separato (oltre le spese di spedizione) € 17,50

I.V.A. 4% a carico dell'Editore

Per l'estero i prezzi di vendita, in abbonamento ed a fascicoli separati, anche per le annate arretrate, compresi i fascicoli dei supplementi ordinari e straordinari, devono intendersi raddoppiati. Per il territorio nazionale i prezzi di vendita dei fascicoli separati, compresi i supplementi ordinari e straordinari, relativi ad anni precedenti, devono intendersi raddoppiati. Per intere annate è raddoppiato il prezzo dell'abbonamento in corso. Le spese di spedizione relative alle richieste di invio per corrispondenza di singoli fascicoli, vengono stabilite, di volta in volta, in base alle copie richieste.

**N.B. - Gli abbonamenti annui decorrono dal 1° gennaio al 31 dicembre, i semestrali dal 1° gennaio al 30 giugno e dal 1° luglio al 31 dicembre.**

Restano confermati gli sconti in uso applicati ai soli costi di abbonamento

#### ABBONAMENTI UFFICI STATALI

Resta confermata la riduzione del 52% applicata sul solo costo di abbonamento

tariffe postali di cui al Decreto 13 novembre 2002 (G.U. n. 289/2002) e D.P.C.M. 27 novembre 2002 n. 294 (G.U. 1/2003) per soggetti iscritti al R.O.C.



\* 4 5 - 4 1 0 1 0 0 0 4 0 3 0 6 \*

€ **0,77**