

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE PRIMA

Roma - Giovedì, 23 giugno 2005

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:

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

SOMMARIO

DECRETI PRESIDENZIALI

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
8 giugno 2005.

Scioglimento del consiglio comunale di San Giorgio
Morgeto e nomina del commissario straordinario. Pag. 4

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
8 giugno 2005.

Scioglimento del consiglio comunale di Nurallao e nomina
del commissario straordinario Pag. 4

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
8 giugno 2005.

Scioglimento del consiglio comunale di Campagnano di
Roma e nomina del commissario straordinario Pag. 5

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero del lavoro e delle politiche sociali

DECRETO 1° giugno 2005.

Scioglimento della società cooperativa «Anthea - Società
cooperativa a responsabilità limitata», in San Giorgio del
Sannio Pag. 6

DECRETO 7 giugno 2005.

Conversione del decreto 23 febbraio 2001, relativo allo scioglimento con nomina di commissario liquidatore, in scioglimento senza nomina di commissario liquidatore della società cooperativa edilizia «Primavera 73-74», in Avellino Pag. 6

Ministero delle infrastrutture e dei trasporti

DECRETO 9 giugno 2005.

Adeguamento delle tariffe obbligatorie per i trasporti di merci su strada per conto di terzi, eseguiti sul territorio nazionale, e conferma del regime e dei valori previsti dall'articolo 3 del decreto ministeriale 9 marzo 1990, in materia di sconti tariffari, relativamente ai contratti particolari Pag. 7

Ministero delle politiche agricole e forestali

DECRETO 13 giugno 2005.

Differimento del termine di proroga dell'autorizzazione, rilasciata all'organismo di controllo denominato «Agroqualità - Società per la certificazione della qualità nell'agroalimentare a r.l.», ad effettuare i controlli sulla indicazione geografica protetta «Fagiolo di Sarconi» Pag. 8

DECRETO 13 giugno 2005.

Differimento del termine di proroga dell'autorizzazione, rilasciata all'organismo di controllo denominato «3 A Parco Tecnologico Agroalimentare dell'Umbria Soc. cons. a r.l.», ad effettuare i controlli sulla indicazione geografica protetta «Prosciutto di Norcia» Pag. 8

Ministero dell'istruzione dell'università e della ricerca

DECRETO 20 giugno 2005.

Rettifica al decreto 18 maggio 2005, relativo al numero dei posti a livello nazionale per l'ammissione alla Scuola di specializzazione per la formazione degli insegnanti di scuola secondaria. Anno accademico 2005/2006 Pag. 9

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ**Agenzia delle entrate**

PROVVEDIMENTO 6 giugno 2005.

Accertamento del periodo di mancato funzionamento degli sportelli del pubblico registro automobilistico di Varese.

Pag. 11

PROVVEDIMENTO 8 giugno 2005.

Accertamento del periodo di mancato funzionamento dell'Ufficio di Merate.

Pag. 11

Agenzia italiana del farmaco

DETERMINAZIONE 13 giugno 2005.

Riclassificazione del medicinale «Avandia» (rosiglitazone), ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537.

Pag. 12

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Ministero della giustizia: Dispensa dall'ufficio di notaio per limiti di età.

Pag. 13

Ministero della salute:

Autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, della specialità medicinale per uso veterinario «Nobilis ND C2».

Pag. 13

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

Pag. 13

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio di varie specialità medicinali per uso veterinario.

Pag. 14

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

Pag. 14

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, della specialità medicinale per uso veterinario «Orbeseal».

Pag. 14

Ministero del lavoro e delle politiche sociali:

Provvedimenti concernenti la concessione del trattamento straordinario di integrazione salariale.

Pag. 14

Provvedimenti di approvazione del programma di cassa integrazione guadagni straordinaria.

Pag. 15

Istruttoria per lo scioglimento di tre società cooperative.

Pag. 16

Istruttoria per lo scioglimento della società cooperativa «Costruzioni Sangiorgio - Società cooperativa a responsabilità limitata», in S. Giorgio La Molara.

Pag. 16

Agenzia italiana del farmaco:

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Triazolam IG farmaceutici».

Pag. 16

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Triazolam Ipso-Pharma».

Pag. 17

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Triazolam FG».

Pag. 17

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Epirestil».

Pag. 18

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Zotrilax».

Pag. 18

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Tonurim».

Pag. 19

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Triazolam Pharmeg».

Pag. 19

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Zamotril».

Pag. 20

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Triazolam Bruni».

Pag. 21

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Triazolam Pliva».

Pag. 21

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Triazolam Euromedical».

Pag. 22

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Triazolam Brunifarma».

Pag. 23

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Vesiker» Pag. 24

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Levodopa/Carbidopa Hexal» Pag. 25

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Myfortic» Pag. 25

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Astrif» Pag. 26

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Trinsio» Pag. 27

Regione Toscana: Provvedimenti concernenti le acque minerali Pag. 28

Camera Valdostana delle imprese e delle professioni: Nomina del Conservatore del registro delle imprese di Aosta. Pag. 28

Camera di commercio, industria, artigianato e agricoltura di Arezzo: Provvedimenti concernenti i marchi di identificazione dei metalli preziosi Pag. 28

RETTIFICHE

AVVISI DI RETTIFICA

Comunicato relativo al decreto legislativo 8 luglio 2003, n. 224, recante: «Attuazione della direttiva 2001/18/CE concernente l'emissione deliberata nell'ambiente di organismi geneticamente modificati». Pag. 30

ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo al decreto 14 marzo 2005 del Ministero delle politiche agricole e forestali, recante: «Iscrizione di talune varietà di specie di piante ortive al registro nazionali». Pag. 30

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 112

Ministero dell'interno

CIRCOLARE 5 maggio 2005, n. 557/PAS.12664-XV.H. MASS (53).

Decreto 19 settembre 2002, n. 272, recante il «Regolamento di esecuzione del decreto legislativo 2 gennaio 1997, n. 7, recante le norme di recepimento della direttiva 93/15/CEE relativa all'armonizzazione delle disposizioni in materia di immissione sul mercato e controllo degli esplosivi per uso civile» - Direttiva 2004/57/CEE della Commissione delle Comunità Europee del 23 aprile 2004 - Decisione della Commissione delle Comunità Europee del 15 aprile 2004. Circolare dispositiva ed applicativa.

05A05669

DECRETI PRESIDENZIALI

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
8 giugno 2005.

Scioglimento del consiglio comunale di San Giorgio Morgeto e nomina del commissario straordinario.

IL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA

Visto che il consiglio comunale di San Giorgio Morgeto (Reggio Calabria), rinnovato nelle consultazioni elettorali del 13 maggio 2001, è composto dal sindaco e da sedici membri;

Considerato che nel citato comune, a causa delle dimissioni contestuali rassegnate da nove consiglieri, non può essere assicurato il normale funzionamento degli organi e dei servizi;

Ritenuto, pertanto, che ricorrano gli estremi per far luogo allo scioglimento della suddetta rappresentanza;

Visto l'art. 141, comma 1, lettera b), n. 3, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267;

Sulla proposta del Ministro dell'interno, la cui relazione è allegata al presente decreto e ne costituisce parte integrante;

Decreta:

Art. 1.

Il consiglio comunale di San Giorgio Morgeto (Reggio Calabria) è sciolto.

Art. 2.

Il dott. Demetrio Martino è nominato commissario straordinario per la provvisoria gestione del comune suddetto fino all'insediamento degli organi ordinari, a norma di legge.

Al predetto commissario sono conferiti i poteri spettanti al consiglio comunale, alla giunta ed al sindaco.

Dato a Roma, addì 8 giugno 2005

CIAMPI

PISANU, *Ministro dell'interno*

ALLEGATO

Al Presidente della Repubblica

Nel consiglio comunale di San Giorgio Morgeto (Reggio Calabria), rinnovato nelle consultazioni elettorali del 13 maggio 2001, composto dal sindaco e da sedici consiglieri, si è venuta a determinare una grave situazione di crisi a causa delle dimissioni rassegnate da nove componenti del corpo consiliare.

Le citate dimissioni, presentate personalmente dalla metà più uno dei consiglieri con atto unico acquisito al protocollo dell'ente in data 26 aprile 2005, hanno determinato l'ipotesi dissolutiva dell'organo elettivo.

Verificatasi l'ipotesi disciplinata dall'art. 141, comma 1, lettera b), n. 3, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267, il prefetto di Reggio Calabria ha proposto lo scioglimento del consiglio comunale sopracitato disponendone, nel contempo, con provvedimento n. 12072/2005/Gab. del 27 aprile 2005, la sospensione, con la conseguente nomina del commissario per la provvisoria gestione del comune.

Considerato che nel suddetto ente non può essere assicurato il normale funzionamento degli organi e dei servizi, essendo venuta meno l'integrità strutturale minima del consiglio comunale compatibile con il mantenimento in vita dell'organo, si ritiene che, nella specie, ricorrano gli estremi per far luogo al proposto scioglimento.

Mi onoro, pertanto, di sottoporre alla firma della S.V. Ill.ma l'unito schema di decreto con il quale si provvede allo scioglimento del consiglio comunale di San Giorgio Morgeto (Reggio Calabria) ed alla nomina del commissario per la provvisoria gestione del comune nella persona del dott. Demetrio Martino.

Roma, 28 maggio 2005

Il Ministro dell'interno: PISANU

05A06142

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
8 giugno 2005.

Scioglimento del consiglio comunale di Nurallao e nomina del commissario straordinario.

IL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA

Visto che il consiglio comunale di Nurallao (Nuoro), rinnovato nelle consultazioni elettorali del 13 maggio 2001, è composto dal sindaco e da dodici membri;

Considerato che nel citato ente non può essere assicurato il normale funzionamento degli organi e dei servizi a causa della riduzione dell'organo assembleare, per impossibilità di surroga, a meno della metà dei componenti del consiglio;

Ritenuto, pertanto, che ricorrano gli estremi per far luogo allo scioglimento della suddetta rappresentanza;

Visto l'art. 141, comma 1, lettera b), n. 4, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267;

Sulla proposta del Ministro dell'interno, la cui relazione è allegata al presente decreto e ne costituisce parte integrante;

Decreta:

Art. 1.

Il consiglio comunale di Nurallao (Nuoro) è sciolto.

Art. 2.

La sig.ra Paola Zonza è nominata commissario straordinario per la provvisoria gestione del comune suddetto fino all'insediamento degli organi ordinari, a norma di legge.

Al predetto commissario sono conferiti i poteri spettanti al consiglio comunale, alla giunta ed al sindaco.

Dato a Roma, addì 8 giugno 2005

CIAMPI

PISANU, *Ministro dell'interno*

ALLEGATO

Al Presidente della Repubblica

Nel consiglio comunale di Nurallao (Nuoro), rinnovato nelle consultazioni elettorali del 13 maggio 2001, composto dal sindaco e da dodici consiglieri, si è venuta a determinare una grave situazione di crisi a causa della riduzione dell'organo assembleare a meno della metà dei componenti

Per effetto delle dimissioni, succedutesi nel tempo di cinque consiglieri, non surrogati per esaurimento delle rispettive liste di appartenenza, il consiglio comunale si è trovato nell'oggettiva impossibilità di ricostituire il proprio *plenum*.

Le successive dimissioni di due consiglieri, presentate personalmente il giorno 2 maggio 2005, hanno causato il conseguente depauperamento dell'organo consiliare, determinando l'ipotesi dissolutoria dell'organo elettivo.

Il prefetto di Nuoro pertanto, ritenendo essersi verificata l'ipotesi prevista dall'art. 141, comma 1, lettera b), n. 4, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267, ha proposto lo scioglimento del consiglio comunale sopracitato, disponendone, nel contempo, con provvedimento n. 9057/05 AREA II/S.E., del 4 maggio 2005 la sospensione, con la conseguente nomina del commissario per la provvisoria gestione del comune.

Considerato che nel suddetto ente non può essere assicurato il normale funzionamento degli organi e dei servizi, essendo venuta meno l'integrità strutturale minima del consiglio comunale compatibile con il mantenimento in vita dell'organo, si ritiene che, nella specie, ricorrano gli estremi per far luogo al proposto scioglimento.

Mi onoro, pertanto, di sottoporre alla firma della S.V. Ill.ma l'unito schema di decreto con il quale si provvede allo scioglimento del consiglio comunale di Nurallao (Nuoro) ed alla nomina del commissario per la provvisoria gestione del comune nella persona della sig.ra Paola Zonza.

Roma, 28 maggio 2005

Il Ministro dell'interno: PISANU

05A06143

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
8 giugno 2005.

Scioglimento del consiglio comunale di Campagnano di Roma e nomina del commissario straordinario.

IL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA

Visto che il consiglio comunale di Campagnano di Roma (Roma), rinnovato nelle consultazioni elettorali del 13 maggio 2001, è composto dal sindaco e da sedici membri;

Considerato che nel citato comune, a causa delle dimissioni contestuali presentate da nove consiglieri, non può essere assicurato il normale funzionamento degli organi e dei servizi;

Ritenuto, pertanto, che ricorrano gli estremi per far luogo allo scioglimento della suddetta rappresentanza;

Visto l'art. 141, comma 1, lettera b), n. 3, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267;

Sulla proposta del Ministro dell'interno, la cui relazione è allegata al presente decreto e ne costituisce parte integrante;

Decreta:

Art. 1.

Il consiglio comunale di Campagnano di Roma (Roma) è sciolto.

Art. 2.

La dott.ssa Serenella Bellucci è nominata commissario straordinario per la provvisoria gestione del comune suddetto fino all'insediamento degli organi ordinari, a norma di legge.

Al predetto commissario sono conferiti i poteri spettanti al consiglio comunale, alla giunta ed al sindaco.

Dato a Roma, addì 8 giugno 2005

CIAMPI

PISANU, *Ministro dell'interno*

ALLEGATO

Al Presidente della Repubblica

Nel consiglio comunale di Campagnano di Roma (Roma), rinnovato nelle consultazioni elettorali del 13 maggio 2001, composto dal sindaco e da sedici consiglieri, si è venuta a determinare una grave situazione di crisi a causa delle dimissioni rassegnate da nove componenti del corpo consiliare.

Le citate dimissioni, presentate personalmente dalla metà più uno dei consiglieri con atto unico acquisito al protocollo dell'ente in data 13 aprile 2005, hanno determinato l'ipotesi dissolutoria dell'organo elettivo.

Verificatasi l'ipotesi disciplinata dall'art. 141, comma 1, lettera b), n. 3, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267, il prefetto di Roma ha proposto lo scioglimento del consiglio comunale sopracitato disponendone, nel contempo, con provvedimento n. 22698/2477/2001 Area Raccordo con gli Enti Locali del 15 aprile 2005, la sospensione, con la conseguente nomina del commissario per la provvisoria gestione del comune.

Considerato che nel suddetto ente non può essere assicurato il normale funzionamento degli organi e dei servizi, essendo venuta meno l'integrità strutturale minima del consiglio comunale compatibile con il mantenimento in vita dell'organo, si ritiene che, nella specie, ricorrano gli estremi per far luogo al proposto scioglimento.

Mi onoro, pertanto, di sottoporre alla firma della S.V. Ill.ma l'unito schema di decreto con il quale si provvede allo scioglimento del consiglio comunale di Campagnano di Roma (Roma) ed alla nomina del commissario per la provvisoria gestione del comune nella persona della dott.ssa Serenella Bellucci.

Roma, 28 maggio 2005

Il Ministro dell'interno: PISANU

05A06144

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

MINISTERO DEL LAVORO E DELLE POLITICHE SOCIALI

DECRETO 1° giugno 2005.

Scioglimento della società cooperativa «Anthea - Società cooperativa a responsabilità limitata», in San Giorgio del Sannio.

IL DIRETTORE PROVINCIALE DEL LAVORO DI BENEVENTO

Visto l'art. 2545-*septiesdecies* del codice civile;

Vista la legge 17 luglio 1975, n. 400;

Visto il decreto del Sottosegretario di Stato del 17 luglio 2003;

Visto il decreto direttoriale del 6 marzo 1996 - Ministero del lavoro e della previdenza sociale - Direzione generale della cooperazione - con il quale è stato demandato alla Direzione provinciale del lavoro l'adozione dei provvedimenti di scioglimento d'ufficio, senza la nomina del commissario liquidatore, delle società cooperative di cui siano accertati i presupposti ex art. 2545-*septiesdecies* del codice civile;

Vista la convenzione per la regolamentazione e la disciplina dei rapporti tra gli uffici centrali e periferici del Ministero del lavoro e delle politiche sociali e il Ministero delle attività produttive per lo svolgimento delle funzioni in materia di cooperazione, sottoscritta il 30 novembre 2001, registrata il 7 dicembre 2001 al n. 2134;

Tenuto conto del parere espresso dalla Commissione centrale per le cooperative nella riunione del 15 maggio 2003 circa la razionalizzazione delle procedure di adozione dei provvedimenti ex art. 2544 del codice civile, ora art. 2545-*septiesdecies* del codice civile;

Visto il verbale di accertamento del 27 settembre 2003, a seguito di diffida, con il quale si constatava l'assoluta impossibilità di funzionamento e l'assenza di liquidità;

Considerato che il concessionario per la riscossione coatta del contributo obbligatorio 1999/2000 ha comunicato in data 25 maggio 2005 che la procedura ha avuto esito infruttuoso;

Decreta

lo scioglimento, ai sensi dell'art. 2545-*septiesdecies* del codice civile, senza far luogo alla nomina del commissario liquidatore, in virtù dell'art. 2 della legge

17 luglio 1975, n. 400 e disposizioni successive, della società cooperativa:

«Anthea - società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in San Giorgio del Sannio (Benevento) alla via G. Bocchini n. 46, costituita per rogito dal notaio Delli Veneri Luigi Michele in data 23 aprile 1990, repertorio n. 29436, registro società n. 4563 - codice fiscale 00892460627 - ex Busc 1304/247348.

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

Benevento, 1° giugno 2005

Il direttore provinciale: MORANTE

05A06005

DECRETO 7 giugno 2005.

Conversione del decreto 23 febbraio 2001, relativo allo scioglimento con nomina di commissario liquidatore, in scioglimento senza nomina di commissario liquidatore della società cooperativa edilizia «Primavera 73-74», in Avellino.

IL DIRETTORE PROVINCIALE DEL LAVORO DI AVELLINO

Visto il decreto legislativo n. 6 del 17 gennaio 2003 che riforma la disciplina delle società di capitali e cooperative;

Visto l'art. 2545-*septiesdecies* del codice civile che conferisce all'Autorità di vigilanza il potere di sciogliere le società cooperative e gli enti mutualistici che si trovano in particolari condizioni;

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

Visto il decreto del direttore generale del Ministero del lavoro del 6 marzo 1996 che demanda alle Direzioni provinciali del lavoro l'adozione del provvedimento di scioglimento delle società cooperative senza nomina del liquidatore;

Vista la convenzione tra il Ministero delle attività produttive ed il Ministero del lavoro e delle politiche sociali del 30 novembre 2001;

Visti i DD.DD. del Ministero delle attività produttive del 17 luglio 2003 che definiscono ed individuano i casi per i quali non si procede alla nomina del commissario liquidatore;

Considerato che nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 86 - serie generale - si è provveduto a sciogliere la società cooperativa Primavera 73-74 con nomina del liquidatore;

Vista la nota n. 1576938 del 12 maggio 2005 pervenuta dal Ministero delle attività produttive con la quale, in riferimento alla suddetta società cooperativa a seguito di dimissioni del commissario liquidatore, è stata disposta la conversione del decreto di sciogli-

mento con nomina del liquidatore, in decreto di scioglimento senza nomina del liquidatore atteso che ad un più approfondito esame del carteggio e tenuto conto del tempo oramai trascorso dal deposito dell'ultimo bilancio d'esercizio - relativo all'anno 1992 - si è ritenuto che la procedura liquidatoria possa rientrare nella fattispecie dei decreti ministeriali 17 luglio 2003 soprattutto considerata la vetustà delle poste di bilancio in esso contenute, che sono da considerarsi estinte;

Preso atto di quanto sopra;

Decreta

la conversione del decreto di scioglimento con nomina del liquidatore emesso dal Ministero del lavoro in data 23 febbraio 2001, in scioglimento senza nomina di liquidatore ai sensi dell'art. 2545-septiesdecies del codice civile della società cooperativa edilizia Primavera 73-74 con sede in Avellino, costituita per rogito notaio dott. Angelo Giannitti in data 8 ottobre 1973, repertorio n. 43590, tribunale di Avellino, registro imprese iscrizione n. 1431 codice fiscale 92038360647, pos. n. 659/130592.

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

Avellino, 7 giugno 2005

Il direttore provinciale: D'ARGENIO

05A06004

MINISTERO DELLE INFRASTRUTTURE E DEI TRASPORTI

DECRETO 9 giugno 2005.

Adeguamento delle tariffe obbligatorie per i trasporti di merci su strada per conto di terzi, eseguiti sul territorio nazionale, e conferma del regime e dei valori previsti dall'articolo 3 del decreto ministeriale 9 marzo 1990, in materia di sconti tariffari, relativamente ai contratti particolari.

IL MINISTRO DELLE INFRASTRUTTURE E DEI TRASPORTI

Vista la legge 6 giugno 1974, n. 298, e successive modificazioni, concernente l'istituzione dell'albo nazionale degli autotrasportatori di cose per conto di terzi, la disciplina degli autotrasportatori di cose e l'istituzione di un sistema di tariffe a forcilla per i trasporti di merci su strada;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 9 gennaio 1978, n. 56, concernente le norme di esecuzione relative al titolo III della legge citata;

Visto il decreto ministeriale 18 novembre 1982 concernente l'approvazione delle tariffe per il trasporto merci su strada per conto di terzi eseguiti sul territorio nazionale;

Visti i decreti ministeriali emanati dal 1983 ad oggi con i quali, negli anni, sono stati approvati i precedenti adeguamenti tariffari, e, da ultimo, il decreto 29 luglio 2003, con il quale è stato riconosciuto un aumento pari al 5%;

Visto il protocollo d'intesa, sottoscritto dalle associazioni di categoria e dal Governo in data 29 novembre 2004, che ha previsto l'avvio, su iniziativa del Ministro delle infrastrutture e dei trasporti, della procedura per un incremento del 2% delle tariffe di trasporto, al fine di recuperare l'aumento dei costi generato dall'innalzamento del prezzo del gasolio;

Considerato che, per dare attuazione alla detta intesa, è stata attivata la procedura prevista dall'art. 53, comma 4, della menzionata legge n. 298/1974, sottoponendo all'esame del Comitato centrale per l'albo degli autotrasportatori, la concordata ipotesi di adeguamento;

Vista la nota del 7 febbraio 2005, con la quale, ai sensi della menzionata disposizione di legge, il Comitato centrale per l'albo degli autotrasportatori, in riferimento anche a voci di costo diverse dal prezzo del gasolio, ha proposto una diversa ipotesi di adeguamento tariffario, che si pone, in parte, al di fuori di quanto concordemente stabilito nell'intesa del Governo con le associazioni di categoria di cui al citato protocollo del 29 novembre 2004;

Vista la lettera del 24 marzo 2005, con la quale sono state interpellate a riguardo le regioni, nonché le rappresentanze confederali nazionali dei settori economici direttamente interessati, come stabilito dall'art. 53, comma 1, della legge n. 298/1974;

Viste le osservazioni pervenute;

Vista la lettera del 31 maggio 2005 del Dipartimento dei trasporti terrestri - Direzione generale per l'autotrasporto di persone e cose;

Considerato che la situazione congiunturale è tale da non consentire assolutamente un incremento tariffario dell'ordine di grandezza auspicato dal Comitato centrale per l'albo degli autotrasportatori, che comporterebbe la ricaduta di oneri non sopportabili dal sistema produttivo nazionale, a scapito della sua competitività, e dai consumatori, pur riconoscendosi la necessità di consentire alle imprese di autotrasporto il recupero dei maggiori costi indotti dall'andamento dell'inflazione riferita al comparto;

Ritenuto che l'incremento dei costi di esercizio non sembra essersi attestato su indici aumentati in modo abnorme negli ultimi due anni, per cui appare congruo un adeguamento delle tariffe attualmente in vigore pari al 5%, che corrisponde all'andamento dell'inflazione riferita al «capitolo trasporti», a partire dall'ultimo adeguamento tariffario (agosto 2003), comprensivo dell'innalzamento del prezzo del gasolio;

Decreta:

Art. 1.

1. Le tariffe di cui al decreto ministeriale dell'8 novembre 1982 sono aumentate nella misura del 5% rispetto a quelle in vigore.

2. Tale adeguamento è riferito:

ai livelli di cui all'art. 7 e relativa tabella C delle indicate disposizioni;

alle maggiorazioni per carichi e scarichi intermedi successivi al primo di cui al prospetto inserito nel contesto dell'art. 8 delle disposizioni medesime;

alle tasse di sosta del veicolo di cui all'art. 5, e relativa tabella A delle richiamate disposizioni.

Art. 2.

1. L'adeguamento tariffario di cui al precedente art. 1 non è applicabile ai contratti derivanti dagli accordi economici collettivi di cui al comma 4 dell'art. 13 delle disposizioni generali e condizioni di applicazione in allegato al decreto ministeriale 18 novembre 1982.

2. Tali contratti sono suscettibili di adeguamenti tariffari a seguito di analoghi accordi economici conclusi tra le parti interessate.

Art. 3.

1. Sono confermati il valore ed il regime degli sconti previsti dall'art. 3 del decreto ministeriale 9 marzo 1990.

Art. 4.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana ed entrerà in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione.

Roma, 9 giugno 2005

Il Ministro: LUNARDI

05A06176

MINISTERO DELLE POLITICHE AGRICOLE E FORESTALI

DECRETO 13 giugno 2005.

Differimento del termine di proroga dell'autorizzazione, rilasciata all'organismo di controllo denominato «Agroqualità - Società per la certificazione della qualità nell'agroalimentare a r.l.», ad effettuare i controlli sulla indicazione geografica protetta «Fagiolo di Sarconi».

IL DIRETTORE GENERALE

PER LA QUALITÀ DEI PRODOTTI AGROALIMENTARI
E LA TUTELA DEL CONSUMATORE

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, ed in particolare l'art. 16, lettera d);

Visti i decreti 4 marzo 2004, 7 luglio 2004, 28 settembre 2004 e 20 gennaio 2005 con i quali la validità dell'autorizzazione triennale rilasciata all'organismo di

controllo denominato «Agroqualità - Società per la certificazione della qualità nell'agroalimentare a r.l.», con decreto del 21 marzo 2001, è stata prorogata fino al 4 luglio 2005;

Considerato che il predetto organismo di controllo non ha ancora adeguato in modo puntuale il piano dei controlli predisposto per la indicazione geografica protetta «Fagiolo di Sarconi» allo schema tipo di controllo, trasmessogli con nota ministeriale del 20 dicembre 2004, protocollo n. 68316;

Considerata la necessità di garantire la continuità del controllo concernente la indicazione geografica protetta «Fagiolo di Sarconi»;

Ritenuto di dover differire il termine di proroga dell'autorizzazione di un ulteriore periodo di centoventi giorni a decorrere dalla data di scadenza della succitata proroga, alle medesime condizioni stabilite nella autorizzazione concessa con decreto 21 marzo 2001;

Decreta:

Art. 1.

L'autorizzazione rilasciata all'organismo privato di controllo «Agroqualità - Società per la certificazione della qualità nell'agroalimentare a r.l.», con sede in Roma, via Montebello n. 8, con decreto 21 marzo 2001, ad effettuare i controlli sulla indicazione geografica protetta «Fagiolo di Sarconi» registrata con il regolamento della Commissione CE n. 1263/96 del 1° luglio 1996, già prorogata con decreti 4 marzo 2004, 7 luglio 2004, 28 settembre 2004 e 20 gennaio 2005, è ulteriormente prorogata di centoventi giorni a far data dal 4 luglio 2005.

Art. 2.

Nell'ambito del periodo di validità della proroga di cui all'articolo precedente l'organismo di controllo è obbligato al rispetto delle prescrizioni impartite con il predetto decreto 21 marzo 2001.

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

Roma, 13 giugno 2005

Il direttore generale: ABATE

05A06076

DECRETO 13 giugno 2005.

Differimento del termine di proroga dell'autorizzazione, rilasciata all'organismo di controllo denominato «3 A Parco Tecnologico Agroalimentare dell'Umbria Soc. cons. a r.l.», ad effettuare i controlli sulla indicazione geografica protetta «Prosciutto di Norcia».

IL DIRETTORE GENERALE

PER LA QUALITÀ DEI PRODOTTI AGROALIMENTARI
E LA TUTELA DEL CONSUMATORE

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, ed in particolare l'art. 16, lettera d);

Visti i decreti 11 dicembre 2001, 22 aprile 2002, 2 luglio 2002, 13 novembre 2002, 11 marzo 2003, 10 giugno 2003, 27 ottobre 2003, 12 febbraio 2004, 10 giugno 2004, 28 settembre 2004 e 20 gennaio 2005, con i quali la validità dell'autorizzazione triennale rilasciata all'organismo di controllo denominato «3 A Parco Tecnologico Agroalimentare dell'Umbria Soc. cons. a r.l.», con decreto del 14 dicembre 1998, è stata prorogata fino al 4 luglio 2005;

Considerato che il predetto organismo di controllo necessita di una ulteriore proroga al fine di adeguare la stesura definitiva del piano dei controlli predisposto per la indicazione geografica protetta «Prosciutto di Norcia», allo schema tipo, trasmessogli con nota ministeriale dell'11 dicembre 2001, protocollo n. 65366;

Considerata la necessità di garantire la continuità del controllo concernente la indicazione geografica protetta «Prosciutto di Norcia»;

Ritenuto di dover differire il termine di proroga dell'autorizzazione di un ulteriore periodo di centoventi giorni a decorrere dalla data di scadenza della succitata proroga, alle medesime condizioni stabilite nella autorizzazione concessa con decreto 14 dicembre 1998;

Decreta:

Art. 1.

L'autorizzazione rilasciata all'organismo privato di controllo «3 A Parco Tecnologico Agroalimentare dell'Umbria Soc. cons. a r.l.», con sede in Todi (Perugia), frazione Pantalla, 39, con decreto 14 dicembre 1998, ad effettuare i controlli sulla indicazione geografica protetta «Prosciutto di Norcia» registrata con il regolamento della Commissione (CE) n. 1065/97 del 12 giugno 1997, già prorogata con decreti 11 dicembre 2001, 22 aprile 2002, 2 luglio 2002, 13 novembre 2002, 11 marzo 2003, 10 giugno 2003, 27 ottobre 2003, 12 febbraio 2004, 10 giugno 2004, 28 settembre 2004 e 20 gennaio 2005, è ulteriormente prorogata di centoventi giorni a far data dal 4 luglio 2005.

Art. 2.

Nell'ambito del periodo di validità della proroga di cui all'articolo precedente l'organismo di controllo è obbligato al rispetto delle prescrizioni impartite con il predetto decreto 14 dicembre 1998.

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

Roma, 13 giugno 2005

Il direttore generale: ABATE

05A06077

MINISTERO DELL'ISTRUZIONE DELL'UNIVERSITÀ E DELLA RICERCA

DECRETO 20 giugno 2005.

Rettifica al decreto 18 maggio 2005, relativo al numero dei posti a livello nazionale per l'ammissione alla Scuola di specializzazione per la formazione degli insegnanti di scuola secondaria. Anno accademico 2005/2006.

IL MINISTRO DELL'ISTRUZIONE DELL'UNIVERSITÀ E DELLA RICERCA

Vista la legge 9 maggio 1989, n. 168, in particolare l'art. 4, e successive modifiche;

Visto il decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300;

Vista la legge 19 novembre 1990, n. 341, e successive modifiche;

Vista la legge 2 agosto 1999, n. 264, recante norme in materia di accessi ai corsi universitari;

Visto il decreto ministeriale 3 novembre 1999, n. 509 «Regolamento recante norme concernenti l'autonomia didattica degli atenei»;

Visto il decreto ministeriale 18 maggio 2005 con il quale è stato determinato il numero dei posti disponibili a livello nazionale per l'ammissione alle scuole di specializzazione per l'insegnamento secondario;

Vista la nota dell'Università Cattolica «Sacro Cuore» di Milano del 27 maggio 2005 di richiesta di rettifica del numero dei posti;

Vista la nota dell'Università degli studi di Pavia del 31 maggio 2005, con la quale si trasmette la richiesta di rettifica, da parte del Consorzio lombardo delle scuole di specializzazione per l'insegnamento secondario, dei posti da assegnare all'Università Cattolica «Sacro Cuore» di Milano;

Ritenuto necessario procedere alla rettifica del numero dei posti di cui all'art. 1 del decreto ministeriale 18 maggio 2005 e dell'allegato A;

Decreta:

Limitatamente all'anno accademico 2005/2006, il numero dei posti disponibili a livello nazionale per l'ammissione alle scuole di specializzazione per l'insegnamento secondario di cui alle premesse è determinato, sulla base del contingente fissato dalle singole sedi universitarie, in n. 10849 e ripartito fra le università secondo la tabella allegata, che costituisce parte integrante del presente decreto.

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

Roma, 20 giugno 2005

Il Ministro: MORATTI

ALLEGATO A

Scuola di Specializzazione per la formazione degli insegnanti di scuola secondaria		
REGIONE	Università sedi delle Scuole di specializzazione	Posti disponibili
LIGURIA	GENOVA	193
PIEMONTE	TORINO(sedi convenzionate: Politecnico e Piemonte Orientale)	267
VALLE D'AOSTA	AOSTA	40
LOMBARDIA	PAVIA(sedi consorziate: Milano statale-Cattolica S.Cuore-Bergamo-Brescia)	1657
PROVINCIA AUTONOMA DI BOLZANO	BOLZANO	340
VENETO	VENEZIA Ca' Foscari(sedi convenzionate: Iuav-PD-VR)	495
FRIULI	GORIZIA(sedi consorziate: Udine-Trieste)	200
Provincia Autonoma di TRENTO	TRENTO	100
EMILIA ROMAGNA	BOLOGNA(sedi convenzionate: Ferrara-Modena-Reggio Emilia-Parma)	946
TOSCANA	PISA(sedi convenzionate: Firenze e Siena)	760
MARCHE	MACERATA(sedi convenzionate: Ancona-Camerino-Urbino)	222
LAZIO	ROMA III(sedi consorz. La Sapienza-Tor Vergata-Iusm-La Tuscia-Cassino-LUMSA)	425
UMBRIA	PERUGIA	192
MOLISE	CAMPOBASSO	230
ABRUZZO	CHIETI(sedi convenzionate: L'Aquila - Teramo)	470
CAMPANIA	NAPOLI Fed. II (sedi convenzionate: Napoli II-IUN-IUO-S.Orsola Benincasa-Salerno-Sannio)	1255
BASILICATA	POTENZA	266
PUGLIA	BARI(sedi convenzionate: Lecce-Foggia-Pol.Bari)	840
CALABRIA	COSENZA(sedi convenzionate: Reggio Calabria-Catanzaro)	385
SICILIA	PALERMO(sedi convenzionate: Catania-Messina)	1236
SARDEGNA	CAGLIARI(sede consorziata: Sassari)	330
Totale		10849

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

AGENZIA DELLE ENTRATE

PROVVEDIMENTO 6 giugno 2005.

Accertamento del periodo di mancato funzionamento degli sportelli del pubblico registro automobilistico di Varese.

IL DIRETTORE REGIONALE
DELLA LOMBARDIA

In base alle attribuzioni conferitegli dalle norme riportate nel seguito del presente atto;

Dispone:

È accertato il mancato funzionamento degli sportelli del pubblico registro automobilistico sito in Varese, nel giorno 18 maggio 2005, per assemblea personale indetto dalle OO.SS. ed R.S.U. locali.

Motivazione.

L'Ufficio provinciale ACI di Varese ha comunicato, con nota n. 1391/P.R.A. del 16 maggio 2005, la chiusura al pubblico degli sportelli nel giorno 18 maggio 2005, per assemblea del personale indetta dalle OO.SS. ed R.S.U. locali.

In dipendenza di quanto sopra la Procura generale della Repubblica presso la Corte d'appello di Milano, con nota del 1° giugno 2005 prot. n. 4484/2005/14/4, ha chiesto alla scrivente l'emissione del relativo provvedimento di mancato funzionamento.

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

Riferimenti normativi.

Decreto-legge 21 giugno 1961, n. 498, convertito, con modificazioni, nella legge 28 luglio 1961, n. 770 e successive modifiche.

Statuto dell'Agenzia delle entrate (articoli 11 e 13, comma 1).

Regolamento d'amministrazione dell'Agenzia delle entrate (articoli 4 e 7, comma 1).

Milano, 6 giugno 2005

Il direttore regionale: ORSI

05A05930

PROVVEDIMENTO 8 giugno 2005.

Accertamento del periodo di mancato funzionamento dell'Ufficio di Merate.

IL DIRETTORE REGIONALE
DELLA LOMBARDIA

In base alle attribuzioni conferitegli dalle norme riportate nel seguito del presente atto;

Dispone:

È accertato il mancato funzionamento dell'Agenzia delle entrate Ufficio di Merate dal giorno 5 maggio al 31 maggio 2005.

Motivazione.

L'Ufficio di Merate dal giorno 5 maggio al 31 maggio 2005 è rimasto chiuso al pubblico a causa di un guasto all'impianto elettrico che ha provocato danni alle apparecchiature informatiche, inibendo, tra l'altro, le attività connesse all'Anagrafe tributaria.

In data 31 maggio 2005, è stato possibile aprire l'ufficio al pubblico e riprendere le attività d'istituto così come comunicato dal dirigente dell'ufficio stesso con nota del 31 maggio 2005 prot. n. 14965/2005.

Il Garante del contribuente, con propria nota prot. 892/2005 del 1° giugno 2005 ritenuto che i motivi esposti escludono che il mancato funzionamento sia attribuibile a disfunzioni organizzative dell'ufficio, ha espresso parere favorevole all'adozione del presente provvedimento ai sensi del decreto legislativo del 26 gennaio 2001, n. 32, art. 10, comma 1, lettera b).

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

Riferimenti normativi e attribuzione del direttore regionale.

Decreto-legge 21 giugno 1961, n. 498, convertito, con modificazioni, nella legge 28 luglio 1961, n. 770 e successive modifiche.

Decreto legislativo del 26 gennaio 2001, n. 32, art. 10, comma 1, lettera b).

Statuto dell'Agenzia delle entrate (articoli 11 e 13, comma 1).

Regolamento d'amministrazione dell'Agenzia delle entrate (articoli 4 e 7, comma 1).

Milano, 8 giugno 2005

Il direttore regionale: ORSI

05A05931

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

DETERMINAZIONE 13 giugno 2005.

Riclassificazione del medicinale «Avandia» (rosiglitazone), ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537.

IL DIRETTORE GENERALE

Visti gli articoli 8 e 9 del decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300;

Visto l'art. 48 del decreto-legge 30 settembre 2003 n. 269, convertito nella legge 24 novembre 2003, n. 326, che istituisce l'Agenzia italiana del farmaco;

Visto il decreto del Ministro della salute di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e finanze in data 20 settembre 2004, n. 245 recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco, a norma del comma 13 dell'art. 48 sopra citato;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165;

Vista la legge 15 luglio 2002, n. 145

Visto il decreto del Ministro della salute 30 aprile 2004 di nomina del dott. Nello Martini in qualità di direttore generale dell'Agenzia italiana del farmaco, registrato in data 17 giugno 2004 al n. 1154 del registro visti semplici dell'ufficio centrale di bilancio presso il Ministero della salute;

Visto il decreto legislativo n. 178/1991;

Vista la legge 24 dicembre 1993, n. 537, concernente «Interventi correttivi di finanza pubblica» con particolare riferimento all'art. 8;

Visto l'art. 1, comma 41, della legge 23 dicembre 1996, n. 662;

Visto l'art. 7, comma 1, del decreto-legge 18 settembre 2001, n. 347, convertito con modificazioni dalla legge 16 novembre 2001, n. 405 e successive modificazioni ed integrazioni;

Visto l'art. 48, comma 33, legge 24 novembre 2003, n. 326, che dispone la negoziazione del prezzo per i prodotti rimborsati dal S.S.N. tra Agenzia e titolari di autorizzazioni;

Visto il decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 539, «Attuazione della direttiva CEE 92/26 riguardante la classificazione ai fini della fornitura dei medicinali per uso umano» e successive modificazioni integrazioni;

Vista la delibera CIPE del 1° febbraio 2001;

Vista la determinazione 29 ottobre 2004 «Note AIFA 2004 (Revisione delle note CUF)», pubblicata nel supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 259 del 4 novembre 2004 e successive modificazioni;

Visto il decreto con il quale la società Smithkline Beecham PLC ha ottenuto la classificazione del medicinale Avandia come di seguito indicato:

4 mg compresse rivestite con film 28 compresse in blister uso orale - A.I.C. n. 034939064/E (in base 10), 11B85S (in base 32), classe H;

8mg compresse rivestite con film 28 compresse in blister uso orale - A.I.C. n. 034939114/E (in base 10), 11B87B (in base 32), classe H.

Vista la domanda con la quale la ditta ha chiesto la riclassificazione del medicinale;

Visto il parere della commissione consultiva tecnico-scientifica del 17/18 maggio 2005;

Vista la deliberazione n. 12 in data 19 maggio 2005 del consiglio di amministrazione dell'AIFA adottata su proposta del direttore generale;

Determina:

Art. 1.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Il medicinale **AVANDIA** (rosiglitazone) è classificato come segue:

Confezione: 4 mg compresse rivestite con film 28 compresse in blister uso orale - A.I.C. n. 034939064/E (in base 10), 11B85S (in base 32).

Classe di rimborsabilità A.

Prezzo ex-factory (IVA esclusa): 24,65 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 40,68 euro.

Confezione: 8 mg compresse rivestite con film 28 compresse in blister uso orale - A.I.C. 034939114/E (in base 10), 11B87B (in base 32).

Classe di rimborsabilità A.

Prezzo ex-factory (IVA esclusa): 37,68.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 62,19.

Sconto obbligatorio del 10% sulle forniture cedute alle strutture pubbliche del SSN.

Art. 2.

Classificazione ai fini della fornitura

RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Art. 3.

Condizioni e modalità di impiego

Prescrizione del medicinale soggetta a diagnosi e piano terapeutico di cui all'allegato 2 alla determinazione 29 ottobre 2004 - PHT Prontuario della distribuzione diretta, pubblicata nel supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 259 del 4 novembre 2004.

Art. 4.

Disposizioni finali

La presente determinazione ha effetto dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, e sarà notificata alla società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

Roma, 13 giugno 2005

Il direttore generale: MARTINI

05A06102

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

MINISTERO DELLA GIUSTIZIA

Dispensa dall'ufficio di notaio per limiti di età

Con decreti dirigenziali del 16 maggio 2005, visti dalla Ragioneria in data 7 giugno 2005, i sottoindicati notai sono stati dispensati per limiti di età:

Traspadini Gaudenzio, nato a Milano il 22 novembre 1930, notaio residente nel comune di Milano, è dispensato dall'ufficio per limiti di età con effetto dal 22 novembre 2005;

Sebastio Giovanni, nato a Taranto il 4 dicembre 1930, notaio residente nel comune di Taranto, è dispensato dall'ufficio per limiti di età con effetto dal 4 dicembre 2005;

Bedeschi Aramis Giorgio, nato a Conselice (Ravenna) il 7 dicembre 1930, notaio residente nel comune di Trieste, è dispensato dall'ufficio per limiti di età con effetto dal 7 dicembre 2005;

Floridi Giuliano, nato a Guarcino (Frosinone) il 15 dicembre 1930, notaio residente nel comune di Roma, è dispensato dall'ufficio per limiti di età con effetto dal 15 dicembre 2005;

Pugliese La Corte Raffaele, nato a Vibonati (Salerno) il 15 dicembre 1930, notaio residente nel comune di Sapri, d.n. Salerno, è dispensato dall'ufficio per limiti di età con effetto dal 15 dicembre 2005;

Tumbarello Rosario, nato a Mazara del Vallo (Trapani) il 19 dicembre 1930, notaio residente nel comune di Partanna, d.n. Trapani, è dispensato dall'ufficio per limiti di età con effetto dal 19 dicembre 2005;

Di Pietro Biagio, nato a Napoli il 24 dicembre 1930, notaio residente nel comune di Lecce, è dispensato dall'ufficio per limiti di età con effetto dal 24 dicembre 2005;

Ferraro Ada, nata a Napoli il 26 dicembre 1930, notaio residente nel comune di Teano, d.n. Santa Maria Capua Vetere, è dispensato dall'ufficio per limiti di età con effetto dal 26 dicembre 2005.

05A06137

MINISTERO DELLA SALUTE

Autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, della specialità medicinale per uso veterinario «Nobilis ND C2».

Decreto n. 44 del 9 giugno 2005

Specialità medicinale per uso veterinario ad azione immunologica: NOBILIS ND C2.

Titolare A.I.C.: Intervet International B.V. con sede in Boxmeer (Olanda).

Rappresentata in Italia da: Intervet Italia S.r.l. con sede legale in Peschiera Borromeo (Milano), via W. Tobagi n. 7 - codice fiscale n. 01148870155.

Procedura mutuo riconoscimento n. NL/V/0113/001 del 24 marzo 2005.

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

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

1 flacone da 5000 dosi - A.I.C. n. 103737019;

10 flaconi da 1000 dosi - A.I.C. n. 103737021;

10 flaconi da 5000 dosi - A.I.C. n. 103737033;

10 flaconi da 10000 dosi - A.I.C. n. 103737045.

Composizione: per dose:

principio attivo:

Virus vivo attenuato della Malattia di Newcastle (NDV) ceppo C2: minimo 5.7 - massimo 7.5 \log_{10} EID₅₀* per dose

*EID₅₀ = Dose infettante embrione 50%: titolo virale richiesto per avere l'infezione del 50% degli embrioni inoculati;

eccipienti: così come indicati nella tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: polli.

Indicazioni terapeutiche: immunizzazione attiva dei polli contro il virus della Malattia di Newcastle, per ridurre i sintomi clinici e la mortalità.

Insorgenza e durata dell'immunità: rispettivamente 2 e 5 settimane dopo la vaccinazione in animali sieronegativi.

In animali con anticorpi di origine materna, l'insorgenza della protezione è dimostrata 2 settimane dopo la vaccinazione.

La durata dell'immunità è in accordo con il programma vaccinale riportato al punto 5.8 del sommario delle caratteristiche del prodotto.

Tempi di attesa: zero giorni.

Validità:

vaccino liofilizzato: 2 anni;

vaccino ricostituito: 3 ore.

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

Decorrenza ed efficacia del decreto: efficacia immediata.

05A06171

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

Provvedimento n. 132 del 7 giugno 2005

Specialità medicinale: NAXCEL.

Registrazione mediante procedura centralizzata.

Attribuzione numero identificativo nazionale (N.I.N.) e regime di dispensazione.

Titolare A.I.C.: Pfizer Limited - United Kingdom.

Rappresentante in Italia: Pfizer Italia srl.

Confezioni autorizzate: EU/2/05/053/001 - flacone da 100 ml sospensione iniettabile intramuscolare 100 mg/ml per suini - N.I.N. 103602013.

Regime di dispensazione: ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

Le confezioni dei prodotti in oggetto devono essere poste in commercio così come autorizzate in data 19 maggio 2005 dalla Commissione europea (<http://pharmacos.eudra.org/F2/register/vreg.htm>) con i numeri identificativi nazionali attribuiti da questa Amministrazione e con il regime di dispensazione indicato.

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

05A06173

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio di varie specialità medicinali per uso veterinario

Decreto n. 43 dell'8 giugno 2005

La titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio delle specialità medicinali per uso veterinario sottoelencate, fino ad ora registrate a nome della società Gellini International Srl di Aprilia (Latina) - codice fiscale n. 02059910592:

ACETILPROMAZINA 0,5% (A.I.C. n. 100383);
CEFAMAST (A.I.C. n. 102208);
EXELPET SHAMPOO (A.I.C. n. 103198);
RINGER LATTATO SOLUZIONE (A.I.C. n. 100284);
SOLUZIONE GLUCOSATA AL 33% (A.I.C. n. 100362);
TEPIMET (A.I.C. n. 103199).

In tutte le confezioni autorizzate ed in domanda è ora trasferita alla società Intervet Productions Srl con sede in Aprilia (Latina), via Nettunense km 20,300 - codice fiscale n. 02059910592.

I medicinali vengono trasferiti nello stato di fatto e di diritto in cui si trovano e continueranno ad essere prodotti presso lo o gli stabilimenti in precedenza autorizzati fatto salvo l'eventuale cambio di denominazione.

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

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

05A06172

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

Provvedimento n. 133 del 9 giugno 2005

Specialità medicinale per uso veterinario ad azione immunologica: NOBIVAC CEP, nelle confezioni:

flacone da 1 dose - A.I.C. n. 101916017;
10 flaconi da 1 dose - A.I.C. n. 101916043;
50 flaconi da 1 dose - A.I.C. n. 101916031;
100 flaconi da 1 dose - A.I.C. n. 101916056.

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

Oggetto: variazione tipo II: aumento della durata dell'immunità a seguito della vaccinazione.

È autorizzata la variazione tipo II della specialità medicinale ad azione immunologica indicata in oggetto concernente l'aumento dell'immunità a seguito della vaccinazione, limitatamente agli antigeni del cimurro, dell'epatite infettiva e della parvovirosi del cane.

La durata dell'immunità ora autorizzata è la seguente:

cimurro, epatite infettiva e parvovirosi: 3 anni.

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.

05A06174

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, della specialità medicinale per uso veterinario «Orbeseal».

Provvedimento n. 134 del 9 giugno 2005

Specialità medicinale per uso veterinario: ORBESEAL.

Confezioni:

24 siringhe - A.I.C. n. 103593012;
60 siringhe - A.I.C. n. 103593024;
120 siringhe - A.I.C. n. 103593036.

Titolare A.I.C.: Pfizer Italia Srl con sede legale e fiscale in Latina, s.s. 156 km 50 - codice fiscale n. 06954380157.

Procedura di mutuo riconoscimento n. UK/V/0172/001/II/004.

Oggetto del provvedimento: variazione tipo II - modifica SPC

Si autorizza la modifica del sommario delle caratteristiche del prodotto - punto 5.7 Interazioni con altri farmaci ed altre forme di interazione - sostituendo la seguente frase attualmente riportata: «Da non utilizzare in associazione ad altri trattamenti endomamari» con la frase: «Nessuna conosciuta».

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

05A06175

**MINISTERO DEL LAVORO
E DELLE POLITICHE SOCIALI****Provvedimenti concernenti la concessione
del trattamento straordinario di integrazione salariale**

Con decreto n. 36095 del 12 maggio 2005, è concesso il trattamento straordinario di integrazione salariale per contratto di solidarietà, legge 19 dicembre 1984, n. 863, della Exedra Consulting S.p.a., con sede in Avellino, unità di Avellino e unità di Roma, per il periodo dal 21 febbraio 2005 al 20 febbraio 2006;

Con decreto n. 36096 del 12 maggio 2005, è concesso il trattamento straordinario di integrazione salariale per contratto di solidarietà, legge 19 dicembre 1984, n. 863, della Fratelli Prandina S.p.a., con sede in Schio (Vicenza), unità di Schio (Vicenza), Torrebelticino (Vicenza), per il periodo dal 1° marzo 2005 al 28 febbraio 2006;

Con decreto n. 36097 del 12 maggio 2005, è concesso il trattamento straordinario di integrazione salariale per contratto di solidarietà, legge 19 dicembre 1984, n. 863, della Martucci Teresa S.r.l., con sede in Solofra Avellino, unità di Solofra (Avellino), per il periodo dal 7 febbraio 2005 al 6 febbraio 2006;

Con decreto n. 36098 del 12 maggio 2005, è concesso il trattamento straordinario di integrazione salariale per concordato preventivo, art. 3, comma 1, n. 223/1991, della New Line Salotti S.r.l., con sede in Altamura (Bari), unità di Altamura (Bari), per il periodo dal 14 luglio 2003 al 13 luglio 2004;

Con decreto n. 36099 del 12 maggio 2005, è concesso il trattamento straordinario di integrazione salariale per fallimento, art. 3, comma 1, legge 223/1991, della Everprofile S.r.l., con sede in Fusignano (Ravenna), unità di Fusignano (Ravenna), per il periodo dal 14 dicembre 2004 al 28 ottobre 2005;

Con decreto n. 36100 del 12 maggio 2005, è concesso il trattamento straordinario di integrazione salariale per fallimento, art. 3, comma 1, legge 223/1991, della Pagliero S.r.l., con sede in Rivarolo Canavese (Torino), unità di Rivarolo Canavese (Torino), per il periodo dal 15 gennaio 2005 al 14 gennaio 2006.

Con decreto n. 36101 del 12 maggio 2005, è concesso il trattamento straordinario di integrazione salariale per contratto di solidarietà, legge 19 dicembre 1984, n. 863, della Cooperativa compartimentale siciliana fra portabagagli Società consortile a responsabilità, con sede in Palermo, unità di Palermo, per il periodo dal 6 novembre 2004 al 5 novembre 2005;

Con decreto n. 36102 del 12 maggio 2005, è concesso il trattamento straordinario di integrazione salariale per contratto di solidarietà, legge 19 dicembre 1984, n. 863, della Consorzio Miles servizi integrati c/o FS Consorzio, con sede in Roma, unità di Bologna, Ferrara, Parma, Piacenza, per il periodo dal 1° gennaio 2005 al 31 dicembre 2005;

Con decreto n. 36104 del 12 maggio 2005, è concesso il trattamento straordinario di integrazione salariale per contratto di solidarietà, legge 19 dicembre 1984, n. 863, della Eporlux S.p.a., con sede in Cascinette D'Ivrea (Torino), unità di Campobasso, Isernia, Termoli (Campobasso), per il periodo dal 1° marzo 2005 al 28 febbraio 2006.

05A06138

Provvedimenti di approvazione del programma di cassa integrazione guadagni straordinaria

Con decreto n. 36114 del 17 maggio 2005, è approvato il programma di cassa integrazione guadagni straordinaria per crisi aziendale, art. 1, comma 5, legge 23 luglio 1991, n. 223, della OZ S.p.a., con sede in San Martino di Lupari (Padova), unità di San Martino di Lupari (Padova), per il periodo dal 17 gennaio 2005 al 16 gennaio 2006;

Con decreto n. 36115 del 17 maggio 2005, è approvato il programma di cassa integrazione guadagni straordinaria per crisi aziendale, art. 1, comma 5, legge 23 luglio 1991, n. 223, della Pierrel farmaceutici S.p.a., con sede in Milano, unità di Capua (Caserta), per il periodo dal 24 gennaio 2005 al 23 gennaio 2006;

Con decreto n. 36116 del 17 maggio 2005, è approvato il programma di cassa integrazione guadagni straordinaria per crisi aziendale, art. 1, comma 5, legge 23 luglio 1991, n. 223, della Tecmes S.r.l. con sede in Matera, unità di Matera, per il periodo dal 1° gennaio 2005 al 31 dicembre 2005;

Con decreto n. 36117 del 17 maggio 2005, è approvato il programma di cassa integrazione guadagni straordinaria per crisi aziendale, art. 1, comma 5, legge 23 luglio 1991, n. 223, della Tecdis S.p.a., con sede in Chatillon (Aosta), unità di Chatillon (Aosta), per il periodo dal 10 gennaio 2005 al 9 gennaio 2006;

Con decreto n. 36118 del 17 maggio 2005, è approvato il programma di cassa integrazione guadagni straordinaria per crisi aziendale cessazione di attività della A.U.S.I. S.r.l., con sede in Moncalieri (Torino), unità di Moncalieri (Torino), per il periodo dal 2 agosto 2004 al 18 luglio 2005;

Con decreto n. 36119 del 17 maggio 2005, è approvato il programma di cassa integrazione guadagni straordinaria per riorganizzazione aziendale, art. 1, legge n. 223/1991, della Nogara S.p.a., con sede in Creazzo (Venezia), unità di Creazzo (Venezia), per il periodo dal 9 settembre 2004 all'8 settembre 2006;

Con decreto n. 36120 del 17 maggio 2005, è approvato il programma di cassa integrazione guadagni straordinaria per crisi aziendale, art. 1, comma 5, legge 23 luglio 1991, n. 223, della Coronet Spa., con sede in Milano, unità di Velletri (Roma), per il periodo dal 10 gennaio 2005 al 9 gennaio 2006;

Con decreto n. 36121 del 17 maggio 2005, è approvato il programma di cassa integrazione guadagni straordinaria per crisi aziendale evento improvviso e imprevisto della Cotrafo S.r.l., con sede in Napoli, unità di Scafati (Salerno), per il periodo dal 22 novembre 2004 al 22 novembre 2005;

Con decreto n. 36122 del 17 maggio 2005, è approvato il programma di cassa integrazione guadagni straordinaria per riorganizzazione aziendale, art. 1, legge n. 223/1991, della Albadoro D'Alba S.p.a., con sede in Guarene (Cuneo), unità di Guarene (Cuneo), per il periodo dal 6 dicembre 2004 al 5 dicembre 2006;

Con decreto n. 36123 del 17 maggio 2005, è approvato il programma di cassa integrazione guadagni straordinaria per ristrutturazione aziendale, art. 1, legge n. 223/1991, della Massifond S.p.a., con sede in Orbassano (Torino), unità di Orbassano (Torino), per il periodo dal 10 gennaio 2005 al 31 dicembre 2006;

Con decreto n. 36124 del 17 maggio 2005, è approvato il programma di cassa integrazione guadagni straordinaria per crisi aziendale, art. 1, comma 5, legge 23 luglio 1991, n. 223, della Johnson Controls Seating Cap S.r.l., con sede in Grugliasco (Torino), unità di Grugliasco (Torino), per il periodo dal 17 gennaio 2005 al 16 gennaio 2006;

Con decreto n. 36125 del 17 maggio 2005, è approvato il programma di cassa integrazione guadagni straordinaria per crisi aziendale, art. 1, comma 5, legge 23 luglio 1991, n. 223, della Zin.Cal S.r.l. con sede in Gioia Tauro (Reggio Calabria) unità di Gioia Tauro (Reggio Calabria), per il periodo dal 14 febbraio 2005 al 13 febbraio 2006;

Con decreto n. 36126 del 17 maggio 2005, è approvato il programma di cassa integrazione guadagni straordinaria per crisi aziendale, art. 1, comma 5, legge 23 luglio 1991, n. 223, della CMF OMAT S.r.l., con sede in Piacenza, unità di Tortona (Alessandria), per il periodo dal 1° febbraio 2005 al 31 gennaio 2006;

Con decreto n. 36127 del 17 maggio 2005, è approvato il programma di cassa integrazione guadagni straordinaria per crisi aziendale cessazione di attività della Ergomec S.r.l., con sede in Borgaro Torinese (Torino), unità di Borgaro Torinese (Torino), per il periodo dal 17 gennaio 2005 al 16 gennaio 2006;

Con decreto n. 36128 del 17 maggio 2005, è approvato il programma di cassa integrazione guadagni straordinaria per crisi aziendale cessazione di attività della Maglificio Ansid S.r.l., con sede in: Verrone (Biella), unità di Verrone (Biella), per il periodo dal 17 gennaio 2005 al 16 gennaio 2006;

Con decreto n. 36129 del 17 maggio 2005, è approvato il programma di cassa integrazione guadagni straordinaria per ristrutturazione aziendale, art. 1, legge n. 223/1991, della Salumificio Mediterraneo S.r.l., con sede in Barcellona Pozzo di Gotto (Messina), unità di Rodi Milici (Messina), per il periodo dal 2 agosto 2004 al 1° agosto 2005;

Con decreto n. 36130 del 17 maggio 2005 è approvato il programma di cassa integrazione guadagni straordinaria per crisi aziendale, art. 1, comma 5, legge 23 luglio 1991, n. 223, della Mitsuba F.N. Europe S.p.a., con sede in Pisa, unità di Pisa, per il periodo dal 29 novembre 2004 al 26 novembre 2005;

Con decreto n. 36133 del 17 maggio 2005, è approvato la prosecuzione del programma per riorganizzazione aziendale, art. 1, legge n. 223/1991, della Nuova Terni Industrie Chimiche S.p.a., con sede in Milano, unità di Nera Montoro (Terni), per il periodo dal 18 ottobre 2000 al 17 ottobre 2001;

Con decreto n. 36134 del 17 maggio 2005, è approvato la prosecuzione del programma per riorganizzazione aziendale, art. 1, legge n. 223/1991, della Hydro Agri Italia S.p.a., con sede in Milano, unità sul territorio nazionale per il periodo dal 18 ottobre 2000 al 17 ottobre 2001;

Con decreto n. 36135 del 17 maggio 2005, è approvato la prosecuzione del programma per riorganizzazione aziendale, art. 1, legge n. 223/1991, della Hydro Italia Service S.r.l., con sede in Milano, unità di Nera Montoro (Terni) per il periodo dal 18 ottobre 2000 al 17 ottobre 2001;

Con decreto n. 36136 del 17 maggio 2005, è approvato il programma di cassa integrazione guadagni straordinaria per crisi aziendale cessazione di attività della Valtro europe S.r.l., con sede in Brescia, unità di Brescia, per il periodo dal 10 gennaio 2005 al 9 gennaio 2006;

Con decreto n. 36137 del 17 maggio 2005, è approvato il programma di cassa integrazione guadagni straordinaria per crisi aziendale cessazione di attività della Tecnologia porcellane mediterranee S.r.l., con sede in Rapino (Chieti) unità di Rapino (Chieti), per il periodo dal 3 gennaio 2005 al 2 gennaio 2006;

Con decreto n. 36138 del 17 maggio 2005, è approvato il programma di cassa integrazione guadagni straordinaria per concordato preventivo, art. 3, comma 2, n. 223/1991, della Fratelli Torda S.p.a., con sede in Cittaducale (Rieti), unità di Cittaducale (Rieti), per il periodo dal 1° aprile 2005 al 30 settembre 2005;

Con decreto n. 36139 del 17 maggio 2005, è approvato il programma di cassa integrazione guadagni straordinaria per crisi aziendale cessazione di attività della Adler Evo S.r.l., con sede in Napoli, unità di Villastellone (Torino), per il periodo dal 24 gennaio 2005 al 23 gennaio 2006;

Con decreto n. 36141 del 17 maggio 2005, è approvato il programma di cassa integrazione guadagni straordinaria per crisi aziendale, art. 1, comma 5, legge 23 luglio 1991, n. 223, della IPM Net S.p.a., con sede in Arzano (Napoli), unità di Arzano (Napoli) per il periodo dal 5 gennaio 2005 al 4 gennaio 2006.

05A06139

Istruttoria per lo scioglimento di tre società cooperative

È in corso l'istruttoria per lo scioglimento per atto dell'Autorità amministrativa di vigilanza delle società cooperative:

Società cooperativa: «C.L.E.A. cooperativa lavori edili e affini» a r.l. con sede legale in Francavilla Fontana via San Francesco, 66 costituita per rogito notaio dott. Vincenzo Raiola di Francavilla Fontana in data 22 aprile 1981, rep. n. 934 pos. n. 1247/184376 cod. fisc. 00652300740 - in liquidazione dal 7 maggio 1987 - liquidatore: sig. Candita Giuseppe via Bellini, 73 - 72021 Francavilla Fontana;

Società cooperativa: «Generalcoop» a r.l. con sede legale in Mesagne via Jacopo da Mesagne, 30 costituita per rogito notaio dott. Ernesto Narciso di Brindisi in data 17 maggio 1990, rep. n. 4654 pos. n. 2091/247578 cod. fisc. 01455850741 - in liquidazione dal 19 gennaio 1995 - liquidatore: sig. Lepore Massimo Giuseppe Vico Moresco. 1 - 73048 Nardò;

Società cooperativa: «Costanza» - a r.l. con sede legale in Brindisi viale Liguria, 1091 costituita per rogito notaio dott. Roberto Nicoletta di Mesagne in data 10 aprile 1969, rep. n. 26854 pos. n. 501/108771 cod. fisc. mancante - in liquidazione dal 29 dicembre 1979 - liquidatore: sig. Guadalupi Vittorio via F. Consiglio, 4 - 72100 Brindisi.

Esaminati gli atti di questo Ufficio, bilancio e visura camerale, si rileva che le Cooperative appresso indicate versano nelle condizioni di cui all'art. 2545-octiesdecies, ovvero non hanno depositato il bilancio di esercizio relativo agli ultimi cinque anni.

Chiunque abbia interesse alla prosecuzione della liquidazione, dovrà avanzare formale e motivata domanda entro e non oltre trenta giorni dalla data di pubblicazione del presente avviso indirizzata alla direzione provinciale del lavoro - Servizio politiche del lavoro - via Appia, 51 - Brindisi - 72100.

05A06003

Istruttoria per lo scioglimento della società cooperativa «Costruzioni Sangiorgio - Società cooperativa a responsabilità limitata», in S. Giorgio La Molara.

È in corso l'istruttoria per lo scioglimento d'ufficio della società cooperativa «Costruzioni Sangiorgio - società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in S. Giorgio La Molara (Benevento), alla c/da Cardito n. 8, costituita per rogito del notaio dott. Caruso Tommaso in data 18 giugno 1991, repertorio n. 30490, registro società 5042, codice fiscale n. 00916350622, ex BUSC n. 1355/254101.

Dagli accertamenti effettuati risulta trovarsi nelle condizioni previste dall'art. 2545-septiesdecies del codice civile, scioglimento per atto d'autorità governativa senza nomina del liquidatore.

Si comunica che chiunque abbia interesse potrà far pervenire a questa direzione provinciale del lavoro servizio politiche del lavoro opposizione, debitamente motivata e documentata, all'emanazione del predetto provvedimento entro e non oltre trenta giorni dalla data di pubblicazione del presente avviso.

05A06006

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Triazolam IG farmaceutici»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 298 del 6 giugno 2005

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: TRIAZOLAM IG FARMACEUTICI nelle forme e confezioni: «0,25 mg compresse» 20 compresse, «0,125 mg compresse» 20 compresse.

Titolare A.I.C.: I.G farmaceutici di Irianni Giuseppe, con sede legale e domicilio fiscale in Episcopia (Potenza), via S. Rocco n. 6, c.a.p. 85033, codice fiscale RNNGPP56A04D414M.

Confezione: «0,25 mg compresse» 20 compresse:

A.I.C. n. 036628016 (in base 10) 12XTKJ (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto integro: due anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale: Doppel farmaceutici stabilimento sito in Quinto de Stampi - Rozzano (Milano), via Volturmo n. 48.

Composizione: una compressa contiene:

principio attivo: Triazolam 0,25 mg;

eccipienti: amido di mais 4,750 mg; lattosio monoidrato 70,52 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; sodio benzoato 0,15 mg; magnesio stearato 1 mg; sodio croscarmellosio 2 mg; blu indigotina lacca (E 132) 0,18 mg; docusato sodico 0,85 mg.

Confezione: «0,125 mg compresse» 20 compresse:

A.I.C. n. 036628028 (in base 10) 12XTKW (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto integro: due anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale: Doppel farmaceutici stabilimento sito in Quinto de Stampi - Rozzano (Milano), via Volturmo n. 48.

Composizione: una compressa contiene:

principio attivo: Triazolam 0,125 mg;

eccipienti: amido di mais 4,750 mg; lattosio monoidrato 70,802 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; sodio benzoato 0,15 mg; magnesio stearato 1 mg; sodio croscarmellosio 2 mg; blu indigotina lacca (E 132) 0,0123 mg; docusato sodico 0,85 mg; eritrosina lacca (E 127) 0,0106 mg.

Indicazioni terapeutiche: trattamento a breve dell'insonnia. Le benzodiazepine sono indicate soltanto quando il disturbo è grave, disabilitante o sottopone il soggetto a grave disagio.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezioni:

«0,25 mg compresse» 20 compresse;

A.I.C. n. 036628016 (in base 10) 12XTKJ (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C».

«0,125 mg compresse» 20 compresse;

A.I.C. n. 036628028 (in base 10) 12XTKW (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C».

Classificazione ai fini della fornitura.

Confezioni:

A.I.C. n. 036628016 «0,25 mg compresse» 20 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

A.I.C. n. 036628028 «0,125 mg compresse» 20 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

05A06071

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Triazolam Ipso-Pharma»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 299 del 6 giugno 2005

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: «TRIAZOLAM IPSO-PHARMA» nelle forme e confezioni: «0,25 mg compresse» 20 compresse, «0,125 mg compresse» 20 compresse.

Titolare A.I.C.: Ipso pharma S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Episcopia (Potenza), via San Rocco n. 6, c.a.p. 85033, codice fiscale 01256840768.

Confezione: «0,25 mg compresse» 20 compresse;

A.I.C. n. 036631012 (in base 10) 12XWH4 (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto integro: due anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale: Doppel farmaceutici stabilimento sito in Quinto de Stampi - Rozzano (Milano), via Volturmo n. 48.

Composizione: una compressa contiene:

principio attivo: Triazolam 0,25 mg;

eccipienti: amido di mais 4,750 mg; lattosio monoidrato 70,52 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; sodio benzoato 0,15 mg; magnesio stearato 1 mg; sodio croscarmellosio 2 mg; blu indigotina lacca (E 132) 0,18 mg; docusato sodico 0,85 mg.

Confezione: «0,125 mg compresse» 20 compresse;

A.I.C. n. 036631024 (in base 10) 12XWHJ (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto integro: due anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale: Doppel farmaceutici stabilimento sito in Quinto de Stampi - Rozzano (Milano), via Volturmo n. 48.

Composizione: una compressa contiene:

principio attivo: Triazolam 0,125 mg;

eccipienti: amido di mais 4,750 mg; lattosio monoidrato 70,802 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; sodio benzoato 0,15 mg; magnesio stearato 1 mg; sodio croscarmellosio 2 mg; blu indigotina lacca (E 132) 0,0123 mg; docusato sodico 0,85 mg; eritrosina lacca (E 127) 0,0106 mg.

Indicazioni terapeutiche: trattamento a breve dell'insonnia. Le benzodiazepine sono indicate soltanto quando il disturbo è grave, disabilitante o sottopone il soggetto a grave disagio.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezioni:

«0,25 mg compresse» 20 compresse;

A.I.C. n. 036631012 (in base 10) 12XWH4 (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C».

«0,125 mg compresse» 20 compresse;

A.I.C. n. 036631024 (in base 10) 12XWHJ (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C».

Classificazione ai fini della fornitura.

Confezioni:

A.I.C. n. 036631012 «0,25 mg compresse» 20 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

A.I.C. n. 036631024 «0,125 mg compresse» 20 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

05A06072

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Triazolam FG»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 300 del 6 giugno 2005

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: «TRIAZOLAM FG» nelle forme e confezioni: «0,25 mg compresse» 20 compresse, «0,125 mg compresse» 20 compresse.

Titolare A.I.C.: FG S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Episcopia (Potenza), via San Rocco n. 6, c.a.p. 85033, codice fiscale 01444240764.

Confezione: «0,25 mg compresse» 20 compresse;

A.I.C. n. 036630010 (in base 10) 12XVHU (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto integro: due anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale: Doppel farmaceutici stabilimento sito in Quinto de Stampi - Rozzano (Milano), via Volturmo n. 48.

Composizione: una compressa contiene:

principio attivo: Triazolam 0,25 mg;

eccipienti: amido di mais 4,750 mg; lattosio monoidrato 70,52 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; sodio benzoato 0,15 mg; magnesio stearato 1 mg; sodio croscarmellosio 2 mg; blu indigotina lacca (E 132) 0,18 mg; docusato sodico 0,85 mg.

Confezione: «0,125 mg compresse» 20 compresse;

A.I.C. n. 036630022 (in base 10) 12XVJ6 (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto integro: due anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale: Doppel farmaceutici stabilimento sito in Quinto de Stampi - Rozzano (Milano), via Volturmo n. 48.

Composizione:

principio attivo: Triazolam 0,125 mg;

eccipienti: amido di mais 4,750 mg; lattosio monoidrato 70,802 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; sodio benzoato 0,15 mg; magnesio stearato 1 mg; sodio croscarmellosio 2 mg; blu indigotina lacca (E 132) 0,0123 mg; docusato sodico 0,85 mg; eritrosina lacca (E 127) 0,0106 mg.

Indicazioni terapeutiche: trattamento a breve dell'insonnia. Le benzodiazepine sono indicate soltanto quando il disturbo è grave, disabilitante o sottopone il soggetto a grave disagio.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezioni:

«0,25 mg compresse» 20 compresse;

A.I.C. n. 036630010 (in base 10) 12XVHU (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C».

«0,125 mg compresse» 20 compresse;

A.I.C. n. 036630022 (in base 10) 12XVJ6 (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C».

Classificazione ai fini della fornitura.

Confezioni:

A.I.C. n. 036630010 «0,25 mg compresse» 20 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

A.I.C. n. 036630022 «0,125 mg compresse» 20 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

05A06073

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

Estratto determinazione A.I.C./N n. 301 del 6 giugno 2005

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: «EPI-RESTIL» nelle forme e confezioni: «0,25 mg compresse» 20 compresse, «0,125 mg compresse» 20 compresse.

Titolare A.I.C.: Epifarma S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Episcopia (Potenza), via San Rocco n. 6, c.a.p. 85033, codice fiscale 01135800769.

Confezione: «0,25 mg compresse» 20 compresse:

A.I.C. n. 036666028 (in base 10) 12YYPD (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto integro: due anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale: Doppel farmaceutici stabilimento sito in Quinto de Stampi - Rozzano (Milano), via Volturmo n. 48.

Composizione: una compressa contiene:

principio attivo: Triazolam 0,25 mg;

eccipienti: amido di mais 4,750 mg; lattosio monoidrato 70,52 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; sodio benzoato 0,15 mg; magnesio stearato 1 mg; sodio croscarmellosio 2 mg; blu indigotina lacca (E 132) 0,18 mg; docusato sodico 0,85 mg.

Confezione: «0,125 mg compresse» 20 compresse:

A.I.C. n. 036666016 (in base 10) 12YYP0 (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto integro: due anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale: Doppel farmaceutici stabilimento sito in Quinto de Stampi - Rozzano (Milano), via Volturmo n. 48.

Composizione: una compressa contiene:

principio attivo: Triazolam 0,125 mg;

eccipienti: amido di mais 4,750 mg; lattosio monoidrato 70,802 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; sodio benzoato 0,15 mg; magnesio stearato 1 mg; sodio croscarmellosio 2 mg; blu indigotina lacca (E 132) 0,0123 mg; docusato sodico 0,85 mg; eritrosina lacca (E 127) 0,0106 mg.

Indicazioni terapeutiche: trattamento a breve dell'insonnia. Le benzodiazepine sono indicate soltanto quando il disturbo è grave, disabilitante o sottopone il soggetto a grave disagio.

Altre condizioni: il medicinale sopra indicato farà riferimento al dossier, identificato dal codice A.I.C. n. 036627, relativo al farmaco «ZOTRILAX» e successive modifiche.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezioni:

«0,25 mg compresse» 20 compresse;

A.I.C. n. 036666028 (in base 10) 12YYPD (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C».

«0,125 mg compresse» 20 compresse;

A.I.C. n. 036666016 (in base 10) 12YYP0 (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C».

Classificazione ai fini della fornitura.

Confezioni:

A.I.C. n. 036666028 «0,25 mg compresse» 20 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

A.I.C. n. 036666016 «0,125 mg compresse» 20 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

05A06074

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

Estratto determinazione A.I.C./N n. 302 del 6 giugno 2005

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: ZOTRILAX nelle forme e confezioni: «0,25 mg compresse» 20 compresse, «0,125 mg compresse» 20 compresse.

Titolare A.I.C.: Epifarma S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Episcopia (Potenza), via S. Rocco n. 6, c.a.p. 85033, codice fiscale 01135800769.

Confezione: «0,25 mg compresse» 20 compresse:

A.I.C. n. 036627014 (in base 10) 12XSL6 (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto integro: due anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale: Doppel farmaceutici stabilimento sito in Quinto de Stampi - Rozzano (Milano), via Volturmo n. 48.

Composizione: una compressa contiene:

principio attivo: Triazolam 0,25 mg;

eccipienti: amido di mais 4,750 mg; lattosio monoidrato 70,52 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; sodio benzoato 0,15 mg; magnesio stearato 1 mg; sodio croscarmellosio 2 mg; blu indigotina lacca (E 132) 0,18 mg; docusato sodico 0,85 mg.

Confezione: «0,125 mg compresse» 20 compresse:

A.I.C. n. 036627026 (in base 10) 12XSLL (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto integro: due anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale: Doppel farmaceutici stabilimento sito in Quinto de Stampi - Rozzano (Milano), via Volturmo n. 48.

Composizione: una compressa contiene:

principio attivo: Triazolam 0,125 mg;

eccipienti: amido di mais 4,750 mg; lattosio monoidrato 70,802 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; sodio benzoato 0,15 mg; magnesio stearato 1 mg; sodio croscarmellosio 2 mg; blu indigotina lacca (E 132) 0,0123 mg; docusato sodico 0,85 mg; eritrosina lacca (E 127) 0,0106 mg.

Indicazioni terapeutiche: trattamento a breve dell'insonnia. Le benzodiazepine sono indicate soltanto quando il disturbo è grave, disabilitante o sottopone il soggetto a grave disagio.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezioni:

«0,25 mg compresse» 20 compresse;

A.I.C. n. 036627014 (in base 10) 12XSL6 (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C».

«0,125 mg compresse» 20 compresse;
A.I.C. n. 036627026 (in base 10) 12XSL (in base 32);
classe di rimborsabilità: «C».

Classificazione ai fini della fornitura.

Confezioni:

A.I.C. n. 036627014 «0,25 mg compresse» 20 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

A.I.C. n. 036627026 «0,125 mg compresse» 20 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

05A06075

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

Estratto determinazione A.I.C./N n. 310 dell'8 giugno 2005

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale TONURIM nelle forme e confezioni: «0,125 mg compresse» 10 compresse, «0,125 mg compresse» 20 compresse, «0,25 mg compresse» 10 compresse, «0,25 mg compresse» 20 compresse.

Titolare A.I.C.: Bioprogress S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Roma, via Aurelia, 58, CAP 00165, codice fiscale 07696270581.

Confezione: «0,125 mg compresse» 10 compresse:

A.I.C. n. 036216051 (in base 10) 12K77M (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale:

Consorzio Farmaceutico e Biotecnologico Bioprogress S.c. a r.l. stabilimento sito in Anagni (Frosinone), Strada Paduni, 240.

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,125 mg;

eccipienti: amido di mais 4,75 mg; lattosio monoidrato 72 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; magnesio stearato 1 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; diottilsolfosuccinato sodico 0,85 mg; sodio benzoato 0,15 mg; ossido di alluminio idrato 0,0151 mg; eritrosina (E127) 0,0017 mg; indigotina (E 132) 0,0032 mg.

Confezione: «0,125 mg compresse» 20 compresse.

A.I.C. n. 036216063 (in base 10) 12K77Z (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale:

Consorzio Farmaceutico e Biotecnologico Bioprogress S.c. a r.l. stabilimento sito in Anagni (Frosinone), Strada Paduni, 240.

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,125 mg;

eccipienti: amido di mais 4,75 mg; lattosio monoidrato 72 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; magnesio stearato 1 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; diottilsolfosuccinato sodico 0,85 mg; sodio benzoato 0,15 mg; ossido di alluminio idrato 0,0151 mg; eritrosina (E 127) 0,0017 mg; indigotina (E 132) 0,0032 mg.

Confezione: «0,25 mg compresse» 10 compresse:

A.I.C. n. 036216075 (in base 10) 12K78C (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale:

Consorzio Farmaceutico e Biotecnologico Bioprogress S.c. a r.l. stabilimento sito in Anagni (Frosinone), Strada Paduni, 240.

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,25 mg;

eccipienti: amido di mais 4,75 mg; lattosio monoidrato 72 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; magnesio stearato 1 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; diottilsolfosuccinato sodico 0,85 mg; sodio benzoato 0,15 mg; ossido di alluminio idrato 0,0151 mg; eritrosina (E 127) 0,0017 mg; indigotina (E 132) 0,0032 mg.

dale anidra 0,3 mg; diottilsolfosuccinato sodico 0,85 mg; sodio benzoato 0,15 mg; ossido di alluminio idrato 0,0734 mg; indigotina (E 132) 0,0346 mg.

Confezione: «0,25 mg compresse» 20 compresse:

A.I.C. n. 036216087 (in base 10) 12K78R (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale:

Consorzio Farmaceutico e Biotecnologico Bioprogress S.c. a r.l. stabilimento sito in Anagni (Frosinone), Strada Paduni, 240.

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,25 mg;

eccipienti: amido di mais 4,75 mg; lattosio monoidrato 72 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; magnesio stearato 1 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; diottilsolfosuccinato sodico 0,85 mg; sodio benzoato 0,15 mg; ossido di alluminio idrato 0,0734 mg; indigotina (E 132) 0,0346 mg.

Indicazioni terapeutiche: trattamento a breve dell'insonnia.

Le benzodiazepine sono indicate soltanto quando il disturbo è grave, disabilitante o sottopone il soggetto a grave disagio.

Classificazione ai fini della rimborsabilità:

confezione: «0,125 mg compresse» 10 compresse:

A.I.C. n. 036216051 (in base 10) 12K77M (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C»;

confezione: «0,125 mg compresse» 20 compresse:

A.I.C. n. 036216063 (in base 10) 12K77Z (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C»;

confezione: «0,25 mg compresse» 10 compresse:

A.I.C. n. 036216075 (in base 10) 12K78C (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C»;

confezione: «0,25 mg compresse» 20 compresse:

A.I.C. n. 036216087 (in base 10) 12K78R (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C».

Classificazione ai fini della fornitura:

confezione: A.I.C. n. 036216051 «0,125 mg compresse» 10 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

confezione: A.I.C. n. 036216063 «0,125 mg compresse» 10 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

confezione: A.I.C. n. 036216075 «0,25 mg compresse» 10 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

confezione: A.I.C. n. 036216087 «0,25 mg compresse» 20 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

05A06079

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Triazolam Pharmeg»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 308 dell'8 giugno 2005

Descrizione del medicinale e attribuzione n. A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: TRIAZOLAM PHARMEG nelle forme e confezioni: «0,25 mg compresse» 20 compresse, «0,125 mg compresse» 20 compresse.

Titolare A.I.C.: Pharmeg S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Episcopia (Piacenza), via Dei Giardini, 34, CAP 85033, codice fiscale 01572000766.

Confezione: «0,25 mg compresse» 20 compresse:

A.I.C. n. 036629018 (in base 10), 12XUJU (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto intero: 2 anni dalla data di fabbricazione;
produttore e controllore finale: Doppel farmaceutici stabilimento sito in Quinto de Stampi - Rozzano (Milano), via Volturmo n. 48.

Composizione: una compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,25 mg;

eccipienti: amido di mais 4,750 mg; lattosio monoidrato 70,52 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; sodio benzoato 0,15 mg; magnesio stearato 1 mg; sodio croscarmellosio 2 mg; blu indigotina lacca (E 132) 0,18 mg; docusato sodico 0,85 mg.

Confezione: «0,125 mg compresse» 20 compresse:

A.I.C. n. 036629020 (in base 10), 12XUJW (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto intero: 2 anni dalla data di fabbricazione;

produttore e controllore finale: Doppel farmaceutici stabilimento sito in Quinto de Stampi - Rozzano (Milano), via Volturmo n. 48.

Composizione: una compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,125 mg;

eccipienti: amido di mais 4,750 mg; lattosio monoidrato 70,802 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; sodio benzoato 0,15 mg; magnesio stearato 1 mg; sodio croscarmellosio 2 mg; blu indigotina lacca (E 132) 0,0123 mg; docusato sodico 0,85 mg; eritrosina lacca (E 127) 0,106 mg.

Indicazioni terapeutiche: trattamento a breve dell'insonnia.

Le benzodiazepine sono indicate soltanto quando il disturbo è grave, disabilitante o sottopone il soggetto a grave disagio.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezione: «0,25 mg compresse» 20 compresse:

A.I.C. n. 036629018 (in base 10), 12XUJU (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C».

Confezione: «0,125 mg compresse» 20 compresse:

A.I.C. n. 036629020 (in base 10), 12XUJW (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C».

Classificazione ai fini della fornitura:

confezione: A.I.C. n. 036629018 «0,25 mg compresse» 20 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

confezione: A.I.C. n. 036629020 «0,125 mg compresse» 20 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

05A06080

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

Estratto determinazione A.I.C./N n. 311 dell'8 giugno 2005

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: ZAMOTRIL nelle forme e confezioni: «0,125 mg compresse» 10 compresse, «0,125 mg compresse» 20 compresse, «0,25 mg compresse» 10 compresse, «0,25 mg compresse» 20 compresse.

Titolare: A.I.C.: Salus Researches S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Roma, via Aurelia, 58, Cap 00165, codice fiscale 03151540584.

Confezione: «0,125 mg compresse» 10 compresse:

A.I.C. n. 036227054 (in base 10) 12KKZG (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto intero: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale:

Consorzio Farmaceutico e Biotecnologico Bioprogress S.c. a r.l. stabilimento sito in Anagni (Frosinone), Strada Paduni n. 240.

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,125 mg;

eccipienti: amido di mais 4,75 mg; lattosio monoidrato 72 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; magnesio stearato 1 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; diottilsolfosuccinato sodico 0,85 mg; sodio benzoato 0,15 mg; ossido di alluminio idrato 0,0151 mg; eritrosina (E127) 0,0017 mg; indigotina (E 132) 0,0032 mg.

Confezione: «0,125 mg compresse» 20 compresse:

A.I.C. n. 036227066 (in base 10), 12KKZU (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto intero: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale:

Consorzio Farmaceutico e Biotecnologico Bioprogress S.c. a r.l. stabilimento sito in Anagni (Frosinone), Strada Paduni n. 240.

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,125 mg;

eccipienti: amido di mais 4,75 mg; lattosio monoidrato 72 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; magnesio stearato 1 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; diottilsolfosuccinato sodico 0,85 mg; sodio benzoato 0,15 mg; ossido di alluminio idrato 0,0151 mg; eritrosina (E 127) 0,0017 mg; indigotina (E 132) 0,0032 mg.

Confezione: «0,25 mg compresse» 10 compresse:

A.I.C. n. 036227078 (in base 10) 12KL06 (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto intero: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale:

Consorzio Farmaceutico e Biotecnologico Bioprogress S.c. a r.l. stabilimento sito in Anagni (Frosinone), Strada Paduni n. 240.

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,25 mg;

eccipienti: amido di mais 4,75 mg; lattosio monoidrato 72 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; magnesio stearato 1 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; diottilsolfosuccinato sodico 0,85 mg; sodio benzoato 0,15 mg; ossido di alluminio idrato 0,0734 mg; indigotina (E 132) 0,0346 mg.

Confezione: «0,25 mg compresse» 20 compresse:

A.I.C. n. 036227080 (in base 10) 12KL08 (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto intero: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale:

Consorzio Farmaceutico e Biotecnologico Bioprogress S.c. a r.l. stabilimento sito in Anagni (Frosinone), Strada Paduni n. 240.

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,25 mg;

eccipienti: amido di mais 4,75 mg; lattosio monoidrato 72 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; magnesio stearato 1 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; diottilsolfosuccinato sodico 0,85 mg; sodio benzoato 0,15 mg; ossido di alluminio idrato 0,0734 mg; indigotina (E 132) 0,0346 mg.

Indicazioni terapeutiche: trattamento a breve dell'insonnia.

Le benzodiazepine sono indicate soltanto quando il disturbo è grave, disabilitante o sottopone il soggetto a grave disagio.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezione: «0,125 mg compresse» 10 compresse:

A.I.C. n. 036227054 (in base 10) 12KKZG (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C»;

Confezione: «0,125 mg compresse» 20 compresse:

A.I.C. n. 036227066 (in base 10) 12KKZU (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C»;

Confezione: «0,25 mg compresse» 10 compresse:

A.I.C. n. 036227078 (in base 10) 12KL06 (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C»;

Confezione: «0,25 mg compresse» 20 compresse:

A.I.C. n. 036227080 (in base 10) 12KL08 (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C».

Classificazione ai fini della fornitura:

confezione: A.I.C. n. 036227054 «0,125 mg compresse»
10 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

confezione: A.I.C. n. 036227066 «0,125 mg compresse»
10 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

confezione: A.I.C. n. 036227078 «0,25 mg compresse» 10 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

confezione: A.I.C. n. 036227080 «0,25 mg compresse» 20 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

05A06081

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

Estratto determinazione A.I.C./N n. 312 dell'8 giugno 2005

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: TRIAZOLAM BRUNI nelle forme e confezioni: «0,125 mg compresse» 10 compresse, «0,125 mg compresse» 20 compresse, «0,25 mg compresse» 10 compresse, «0,25 mg compresse» 20 compresse.

Titolare A.I.C.: Farmaceutici Bruni S.n.c., con sede legale e domicilio fiscale in Santa Flavia - Palermo, Corso Basilica Soluntina, 67, CAP 90017, codice fiscale 02656370828.

Confezione: «0,125 mg compresse» 10 compresse A.I.C. n. 036220059 (in base 10), 12KC4V (in base 32):

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale:

Consorzio Farmaceutico e Biotecnologico Bioprogress S.c. a r.l. stabilimento sito in Anagni (Frosinone), Strada Paduni n. 240.

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,125 mg;

eccipienti. amido di mais 4,75 mg; lattosio monoidrato 72 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; magnesio stearato 1 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; diottilsolfosuccinato sodico 0,85 mg; sodio benzoato 0,15 mg; ossido di alluminio idrato 0,0151 mg; eritrosina (E127) 0,0017 mg; indigotina (E 132) 0,0032 mg.

Confezione: «0,125 mg compresse» 20 compresse:

A.I.C. n. 036220061 (in base 10), 12KC4X (in base 32);

forma farmaceutica: compressa.

validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale:

Consorzio Farmaceutico e Biotecnologico Bioprogress S.c. a r.l. stabilimento sito in Anagni (Frosinone), Strada Paduni n. 240.

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,125 mg.

eccipienti amido di mais 4,75 mg; lattosio monoidrato 72 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; magnesio stearato 1 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; diottilsolfosuccinato sodico 0,85 mg; sodio benzoato 0,15 mg; ossido di alluminio idrato 0,0151 mg; eritrosina (E 127) 0,0017 mg; indigotina (E 132) 0,0032 mg.

Confezione: «0,25 mg compresse» 10 compresse:

A.I.C. n. 036220073 (in base 10), 12KC59 (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale:

Consorzio Farmaceutico e Biotecnologico Bioprogress S.c. a r.l. stabilimento sito in Anagni (Frosinone), Strada Paduni n. 240.

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,25 mg;

eccipienti: amido di mais 4,75 mg; lattosio monoidrato 72 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; magnesio stearato 1 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; diottilsolfosuccinato sodico 0,85 mg; sodio benzoato 0,15 mg; ossido di alluminio idrato 0,0734 mg; indigotina (E 132) 0,0346 mg.

Confezione: «0,25 mg compresse» 20 compresse:

A.I.C. n. 036220085 (in base 10), 12KC5P (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione;

Produttore e controllore finale:

Consorzio Farmaceutico e Biotecnologico Bioprogress S.c. a r.l. stabilimento sito in Anagni (Frosinone), Strada Paduni n. 240.

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,25 mg;

eccipienti: amido di mais 4,75 mg; lattosio monoidrato 72 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; magnesio stearato 1 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; diottilsolfosuccinato sodico 0,85 mg; sodio benzoato 0,15 mg; ossido di alluminio idrato 0,0734 mg; indigotina (E 132) 0,0346 mg.

Indicazioni terapeutiche: trattamento a breve dell'insonnia.

Le benzodiazepine sono indicate soltanto quando il disturbo è grave, disabilitante o sottopone il soggetto a grave disagio.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezione: «0,125 mg compresse» 10 compresse:

A.I.C. n. 036220059 (in base 10), 12KC4V (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C»;

Confezione: «0,125 mg compresse» 20 compresse:

A.I.C. n. 036220061 (in base 10), 12KC4X (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C»;

Confezione: «0,25 mg compresse» 10 compresse:

A.I.C. n. 036220073 (in base 10), 12KC59 (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C»;

Confezione: «0,25 mg compresse» 20 compresse:

A.I.C. n. 036220085 (in base 10), 12KC5P (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C».

Classificazione ai fini della fornitura.

Confezione: A.I.C. n. 036220059 «0,125 mg compresse» 10 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

Confezione: A.I.C. n. 036220061 «0,125 mg compresse» 10 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

Confezione: A.I.C. n. 036220073 «0,25 mg compresse» 10 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

Confezione: A.I.C. n. 036220085 «0,25 mg compresse» 20 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

05A06082

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

Estratto determinazione A.I.C./N n. 313 dell'8 giugno 2005

Descrizione del medicinale e attribuzione n. A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: TRIAZOLAM PLIVA nelle forme e confezioni: «0,125 mg compresse» 10 compresse, «0,125 mg compresse» 20 compresse, «0,25 mg compresse» 10 compresse, «0,25 mg compresse» 20 compresse.

Titolare A.I.C.: Pliva Pharma S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Cinisello Balsamo (Milano), via Tranquillo Cremona n. 10, CAP 20092, codice fiscale 03227750969.

Confezione: «0,125 mg compresse» 10 compresse:

A.I.C. n. 036224057 (in base 10), 12KH1T (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto intero: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale:

Consorzio Farmaceutico e Biotecnologico Bioprogress S.c. a r.l. stabilimento sito in Anagni (Frosinone), Strada Paduni n. 240.

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,125 mg;

eccipienti: amido di mais 4,75 mg; lattosio monoidrato 72 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; magnesio stearato 1 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; diottilsolfosuccinato sodico 0,85 mg; sodio benzoato 0,15 mg; ossido di alluminio idrato 0,0151 mg; eritrosina (E127) 0,0017 mg; indigotina (E 132) 0,0032 mg.

Confezione: «0,125 mg compresse» 20 compresse:

A.I.C. n. 036224069 (in base 10), 12KH25 (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto intero: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale:

Consorzio Farmaceutico e Biotecnologico Bioprogress S.c. a r.l. stabilimento sito in Anagni (Frosinone), Strada Paduni n. 240.

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,125 mg;

eccipienti: amido di mais 4,75 mg; lattosio monoidrato 72 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; magnesio stearato 1 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; diottilsolfosuccinato sodico 0,85 mg; sodio benzoato 0,15 mg; ossido di alluminio idrato 0,0151 mg; eritrosina (E 127) 0,0017 mg; indigotina (E 132) 0,0032 mg;

Confezione: «0,25 mg compresse» 10 compresse:

A.I.C. n. 036224071 (in base 10), 12KH27 (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto intero: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale:

Consorzio Farmaceutico e Biotecnologico Bioprogress S.c. a r.l. stabilimento sito in Anagni (Frosinone), Strada Paduni n. 240.

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,25 mg;

eccipienti: amido di mais 4,75 mg; lattosio monoidrato 72 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; magnesio stearato 1 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; diottilsolfosuccinato sodico 0,85 mg; sodio benzoato 0,15 mg; ossido di alluminio idrato 0,0734 mg; indigotina (E 132) 0,0346 mg.

Confezione: «0,25 mg compresse» 20 compresse:

A.I.C. n. 036224083 (in base 10), 12KH2M (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

validità prodotto intero: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale:

Consorzio Farmaceutico e Biotecnologico Bioprogress S.c. a r.l. stabilimento sito in Anagni (Frosinone), Strada Paduni n. 240.

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,25 mg;

eccipienti: amido di mais 4,75 mg; lattosio monoidrato 72 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; magnesio stearato 1 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; diottilsolfosuccinato sodico 0,85 mg; sodio benzoato 0,15 mg; ossido di alluminio idrato 0,0734 mg; indigotina (E 132) 0,0346 mg.

Indicazioni terapeutiche: trattamento a breve dell'insonnia.

Le benzodiazepine sono indicate soltanto quando il disturbo è grave, disabilitante o sottopone il soggetto a grave disagio.

Altre condizioni: il medicinale sopra indicato farà riferimento al dossier, identificato dal codice A.I.C. n. 036216, relativo al farmaco «TONURIM» e successive modifiche.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezione: «0,125 mg compresse» 10 compresse:

A.I.C. n. 036224057 (in base 10), 12KH1T (in base 32);

Classe di rimborsabilità: «C».

Confezione: «0,125 mg compresse» 20 compresse:

A.I.C. n. 036224069 (in base 10), 12KH25 (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C».

Confezione: «0,25 mg compresse» 10 compresse:

A.I.C. n. 036224071 (in base 10), 12KH27 (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C».

Confezione: «0,25 mg compresse» 20 compresse:

A.I.C. n. 036224083 (in base 10), 12KH2M (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C».

Classificazione ai fini della fornitura.

Confezione: A.I.C. n. 036224057 «0,125 mg compresse» 10 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

Confezione: A.I.C. n. 036224069 «0,125 mg compresse» 10 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

Confezione: A.I.C. n. 036224071 «0,25 mg compresse» 10 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

Confezione: A.I.C. n. 036224083 «0,25 mg compresse» 20 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

05A06083

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Triazolam Euromedical»

Estratto determinazione AIC/N n. 316 dell'8 giugno 2005

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: TRIAZOLAM EUROMEDICAL, nelle forme e confezioni: «0,125 mg compresse» 10 compresse, «0,125 mg compresse» 20 compresse, «0,25 mg compresse» 10 compresse, «0,25 mg compresse» 20 compresse.

Titolare AIC: Euromedical 2000 S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Roma, via Nicolò Tartaglia n. 15 - c.a.p. 00197, codice fiscale 05394041007.

Confezione: «0,125 mg compresse» - 10 compresse (in base 10) 12KD3V (in base 32) - A.I.C. n. 036221051.

Forma farmaceutica: compressa.

Validità prodotto intero: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale: Consorzio farmaceutico e biotecnologico Bioprogress S.c. a r.l. stabilimento sito in Anagni (Frosinone), Strada Paduni, 240.

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,125 mg;

eccipienti: amido di mais 4,75 mg; lattosio monoidrato 72 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; magnesio stearato 1 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; diottilsolfosuccinato sodico 0,85 mg; sodio benzoato 0,15 mg; ossido di alluminio idrato 0,0151 mg; eritrosina (E127) 0,0017 mg; indigotina (E 132) 0,0032 mg.

Confezione: «0,125 mg compresse» - 20 compresse - A.I.C. n. 036221063 (in base 10) 12KD47 (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa.

Validità prodotto intero: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale: Consorzio farmaceutico e biotecnologico Bioprogress S.c. a r.l. stabilimento sito in Anagni (Frosinone), Strada Paduni, 240.

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,125 mg;

eccipienti: amido di mais 4,75 mg; lattosio monoidrato 72 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; magnesio stearato 1 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; diottilsolfosuccinato sodico 0,85 mg; sodio benzoato 0,15 mg; ossido di alluminio idrato 0,0151 mg; eritrosina (E 127) 0,0017 mg; indigotina (E 132) 0,0032 mg.

Confezione: «0,25 mg compresse» 10 compresse - A.I.C. n. 036221075 (in base 10), 12KD4M (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa.

Validità prodotto intero: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale: Consorzio farmaceutico e biotecnologico Bioprogress S.c. a r.l. stabilimento sito in Anagni (Frosinone), Strada Paduni, 240.

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,25 mg;

eccipienti: amido di mais 4,75 mg; lattosio monoidrato 72 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; magnesio stearato 1 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; diottilsolfosuccinato sodico 0,85 mg; sodio benzoato 0,15 mg; ossido di alluminio idrato 0,0734 mg; indigotina (E 132) 0,0346 mg.

Confezione: «0,25 mg compresse» 20 compresse - A.I.C. n. 036221087 (in base 10), 12KD4Z (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa.

Validità prodotto intero: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale: Consorzio farmaceutico e biotecnologico Bioprogress S.c. a r.l. stabilimento sito in Anagni (Frosinone), strada Paduni, 240.

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,25 mg;

eccipienti: amido di mais 4,75 mg; lattosio monoidrato 72 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; magnesio stearato 1 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; diottilsolfosuccinato sodico 0,85 mg; sodio benzoato 0,15 mg; ossido di alluminio idrato 0,0734 mg; indigotina (E 132) 0,0346 mg.

Indicazioni terapeutiche: trattamento a breve dell'insonnia.

Le benzodiazepine sono indicate soltanto quando il disturbo è grave, disabilitante o sottopone il soggetto a grave disagio.

Altre condizioni: il medicinale sopra indicato farà riferimento al dossier, identificato dal codice A.I.C. n. 036220, relativo al farmaco «Triazolam Bruni» e successive modifiche.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezioni:

«0,125 mg compresse» - 10 compresse;

A.I.C. n. 036221051 (in base 10) - 12KD3V (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C»;

«0,125 mg compresse» - 20 compresse;

A.I.C. n. 036221063 (in base 10) - 12KD47 (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C»;

«0,25 mg compresse» - 10 compresse;

A.I.C. n. 036221075 (in base 10) - 12KD4M (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C»;

«0,25 mg compresse» - 20 compresse;

A.I.C. n. 036221087 (in base 10) - 12KD4Z (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C».

Classificazione ai fini della fornitura.

Confezioni:

A.I.C. n. 036221051 «0,125 mg compresse» - 10 compresse -

RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

A.I.C. n. 036221063 «0,125 mg compresse» - 10 compresse -

RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

A.I.C. n. 036221075 «0,25 mg compresse» - 10 compresse -

RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

A.I.C. n. 036221087 «0,25 mg compresse» - 20 compresse -

RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

05A06086

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Triazolam Brunifarma»

Estratto determinazione AIC/N n. 317 dell'8 giugno 2005

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: TRIAZOLAM BRUNIFARMA, nelle forme e confezioni: «0,125 mg compresse» 10 compresse, «0,125 mg compresse» 20 compresse, «0,25 mg compresse» 10 compresse, «0,25 mg compresse» 20 compresse.

Titolare AIC: Brunifarma S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Santa Flavia (Palermo), via Maestra La Barbera n. 18 - c.a.p. 90017, codice fiscale 04874220827.

Confezione: «0,125 mg compresse» - 10 compresse A.I.C. n. 036272058 (in base 10), 12LXXU (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa.

Validità prodotto intero: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale: Consorzio farmaceutico e biotecnologico Bioprogress S.c. a r.l. stabilimento sito in Anagni (Frosinone), strada Paduni, 240.

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,125 mg;

eccipienti: amido di mais 4,75 mg; lattosio monoidrato 72 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; magnesio stearato 1 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; diottilsolfosuccinato sodico 0,85 mg; sodio benzoato 0,15 mg; ossido di alluminio idrato 0,0151 mg; eritrosina (E127) 0,0017 mg; indigotina (E 132) 0,0032 mg.

Confezione: «0,125 mg compresse» - 20 compresse A.I.C. n. 036272060 (in base 10) 12LXXW (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa.

Validità prodotto intero: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale: Consorzio farmaceutico e biotecnologico Bioprogress S.c. a r.l. stabilimento sito in Anagni (Frosinone), strada Paduni, 240.

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,125 mg;

eccipienti: amido di mais 4,75 mg; lattosio monoidrato 72 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; magnesio stearato 1 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; diottilsolfosuccinato sodico 0,85 mg; sodio benzoato 0,15 mg; ossido di alluminio idrato 0,0151 mg; eritrosina (E 127) 0,0017 mg; indigotina (E 132) 0,0032 mg.

Confezione: «0,25 mg compresse» - 10 compresse A.I.C. n. 036272072 (in base 10) 12LXY8 (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa.

Validità prodotto intero: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale: Consorzio farmaceutico e biotecnologico Bioprogress S.c. a r.l. stabilimento sito in Anagni (Frosinone), strada Paduni, 240.

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,25 mg;

eccipienti: amido di mais 4,75 mg; lattosio monoidrato 72 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; magnesio stearato 1 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; diottilsolfosuccinato sodico 0,85 mg; sodio benzoato 0,15 mg; ossido di alluminio idrato 0,0734 mg; indigotina (E 132) 0,0346 mg.

Confezione: «0,25 mg compresse» - 20 compresse A.I.C. n. 036272084 (in base 10) 12LXYN (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa.

Validità prodotto intero: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e controllore finale: Consorzio farmaceutico e biotecnologico Bioprogress S.c. a r.l. stabilimento sito in Anagni (Frosinone), strada Paduni, 240.

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: triazolam 0,25 mg;

eccipienti: amido di mais 4,75 mg; lattosio monoidrato 72 mg; cellulosa microcristallina 18 mg; magnesio stearato 1 mg; silice colloidale anidra 0,3 mg; diottilsolfosuccinato sodico 0,85 mg; sodio benzoato 0,15 mg; ossido di alluminio idrato 0,0734 mg; indigotina (E 132) 0,0346 mg.

Indicazioni terapeutiche: trattamento a breve dell'insonnia.

Le benzodiazepine sono indicate soltanto quando il disturbo è grave, disabilitante o sottopone il soggetto a grave disagio.

Altre condizioni: il medicinale sopra indicato farà riferimento al dossier, identificato dal codice A.I.C. n. 036220, relativo al farmaco «Triazolam Bruni» e successive modifiche.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezioni:

«0,125 mg compresse» - 10 compresse;

A.I.C. n. 036272058 (in base 10) 12LXXU (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C».

«0,125 mg compresse» - 20 compresse;

A.I.C. n. 036272060 (in base 10) 12LXXW (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C».

«0,25 mg compresse» - 10 compresse;

A.I.C. n. 036272072 (in base 10) 12LXY8 (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C».

«0,25 mg compresse» - 20 compresse;

A.I.C. n. 036272084 (in base 10) 12LXYN (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C».

Classificazione ai fini della fornitura.

Confezioni:

A.I.C. n. 036272058 «0,125 mg compresse» - 10 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

A.I.C. n. 036272060 «0,125 mg compresse» - 10 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

A.I.C. n. 036272072 «0,25 mg compresse» - 10 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

A.I.C. n. 036272084 «0,25 mg compresse» - 20 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

05A06087

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

Estratto determinazione n. 90 del 13 giugno 2005

Specialità medicinale: VESIKER.

Titolare A.I.C.: Yamanouchi Pharma S.p.A., via delle Industrie n. 2 - 20061 Carugate Milano.

Confezioni:

5 mg 3 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036564019/M (in base 10), 12VV1M (in base 32);

5 mg 5 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036564021/M (in base 10), 12VV1P (in base 32);

5 mg 10 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036564033/M (in base 10), 12VV21 (in base 32);

5 mg 30 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036564045/M (in base 10), 12VV2F (in base 32);

5 mg 50 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036564058/M (in base 10), 12VV2U (in base 32);

5 mg 60 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036564060/M (in base 10), 12VV2W (in base 32);

5 mg 90 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036564072/M (in base 10), 12VV38 (in base 32);

5 mg 100 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036564084/M (in base 10), 12VV3N (in base 32);

10 mg 3 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036564096/M (in base 10), 12VV40 (in base 32);

10 mg 5 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036564108/M (in base 10), 12VV4D (in base 32);

10 mg 10 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036564110/M (in base 10), 12VV4G (in base 32);

10 mg 30 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036564122/M (in base 10), 12VV4U (in base 32);

10 mg 50 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036564134/M (in base 10), 12VV56 (in base 32);

10 mg 60 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036564146/M (in base 10), 12VV5L (in base 32);

10 mg 90 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036564159/M (in base 10), 12VV5Z (in base 32);

10 mg 100 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036564161/M (in base 10), 12VV61 (in base 32);

5 mg 20 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036564173/M (in base 10), 12VV6F (in base 32);

10 mg 20 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036564185/M (in base 10), 12VV6T (in base 32);

Forma farmaceutica: compresse rivestite con film.

Composizione:

1 compressa rivestita con film da 5 mg contiene:

principio attivo: 5 mg di solifenacina succinato equivalente a 3,8 mg di solifenacina;

1 compressa rivestita con film da 10 mg contiene:

principio attivo: 10 mg di solifenacina succinato equivalente a 7,5 mg di solifenacina;

eccipienti 5 mg:

nucleo: amido di mais, lattosio monoidrato, idrossipropilmetilcellulosa, magnesio stearato;

rivestimento: macrogol 8000, talco, idrossipropilmetilcellulosa, titanio biossido (E171), ossido di ferro giallo (E172);

eccipienti 10 mg:

nucleo: amido di mais, lattosio monoidrato, idrossipropilmetilcellulosa, magnesio stearato;

rivestimento: macrogol 8000, talco, idrossipropilmetilcellulosa, titanio biossido (E171), ossido di ferro rosso (E172).

Produzione: Yamanouchi Europe B.V. - Meppel Olanda.

Indicazioni terapeutiche: trattamento sintomatico dell'incontinenza da urgenza e/o aumento della frequenza urinaria e dell'urgenza che si possono verificare in pazienti con sindrome della vescica iperattiva.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezioni:

5 mg 10 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036564033/M (in base 10), 12VV21 (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C»;

5 mg 30 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036564045/M (in base 10), 12VV2F (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C»;

10 m 10 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036564110/M (in base 10), 12VV4G (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C»;

10 mg 30 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036564122/M (in base 10), 12VV4U (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C».

Classificazione ai fini della fornitura.

RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Farmacovigilanza.

Il presente medicinale è inserito nell'elenco dei farmaci sottoposti a monitoraggio intensivo delle sospette reazioni avverse di cui al decreto del 21 novembre 2003 (*Gazzetta Ufficiale* 1° dicembre 2003) e successivi aggiornamenti; al termine della fase di monitoraggio intensivo vi sarà la rimozione del medicinale dal suddetto elenco.

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

È approvato il Riassunto delle Caratteristiche del prodotto allegato alla presente determinazione.

La presente determinazione 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 questa Agenzia. 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 dell'Agenzia.

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

05A06092

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Levodopa/Carbidopa Hexal»

Estratto determinazione n. 91 del 13 giugno 2005

Specialità medicinale: LEVODOPA/CARBIDOPA HEXAL.

Titolare A.I.C.: Hexal S.p.A., via Paracelso, 16 - Centro direzionale Colleoni palazzo Andromeda - 20041 Agrate Brianza Milano.

Confezione:

100 mg/25 mg 30 compresse a rilascio prolungato in blister AL/AL - A.I.C. n. 036514014/M (in base 10) 12UB6Y (in base 32);

100 mg/25 mg 50 compresse a rilascio prolungato in blister AL/AL - A.I.C. n. 038514026/M (in base 10) 12UB7B (in base 32);

100 mg/25 mg 60 compresse a rilascio prolungato in blister AL/AL - A.I.C. n. 036514038/M (in base 10) 12UB7Q (in base 32);

100 mg/25 mg 100 compresse a rilascio prolungato in blister AL/AL - A.I.C. n. 036514040/M (in base 10) 12UB7S (in base 32);

200 mg/50 mg 30 compresse a rilascio prolungato in blister AL/AL - A.I.C. n. 036514053/M (in base 10) 12UB85 (in base 32);

200 mg/50 mg 60 compresse a rilascio prolungato in blister AL/AL - A.I.C. n. 036514065/M (in base 10) 12UB8K (in base 32);

200 mg/50 mg 100 compresse a rilascio prolungato in blister AL/AL - A.I.C. n. 036514077/M (in base 10) 12UB8X (in base 32).

Forma farmaceutica: compresse a rilascio prolungato.

Composizione:

una compressa a rilascio prolungato da 100/25 mg e da 200/50 mg contiene:

principio attivo: levodopa 100 mg carbidopa anidra 25 mg, levodopa 200 mg carbidopa anidra 50 mg.

Eccipienti:

idrossipropilmetilcellulosa, silice colloidale anidra, acido fumarico, sodio stearil fumarato, macrogol 6000. Agenti coloranti: giallo di chinolina (E104), ferro ossido giallo (E172), ferro ossido rosso (E172), titanio diossido (E171).

Produzione e confezionamento:

Cimex AG - Birsweg 2 - 4253 Liesberg Svizzera.

Ulteriori siti di confezionamento: Klocke Verpackungs Services GmbH Max Becker Strasse 6 Weingarten Germania - Salutas Pharma GmbH Otto von Guericke Allee 1 - 39179 Barleben Germania.

Controllo e rilascio dei lotti: Salutas Pharma GmbH Otto von Guericke Allee 1 - 39179 Barleben Germania.

Indicazioni terapeutiche:

Morbo di Parkinson idiomatico, in particolare per abbreviare il periodo «off» in pazienti trattati, in precedenza, con associazione di levodopa/inibitori della decarbossilasi, a rilascio immediato, con levodopa e che hanno evidenziato fluttuazioni motorie. Per i pazienti non trattati in precedenza con levodopa, esperienza con levodopa/carbidopa a rilascio prolungato, è limitata.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezione:

100 mg/25 mg 50 compresse a rilascio prolungato in blister AL/AL - A.I.C. n. 036514026/M (in base 10) 12UB7B (in base 32).

Classe di rimborsabilità: «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa) 5,45 euro;

Prezzo al pubblico (IVA inclusa) 9,00 euro.

Confezione:

200 mg/50 mg 30 compresse a rilascio prolungato in blister AL/AL - A.I.C. n. 036514053/M (in base 10) 12UB85 (in base 32).

Classe di rimborsabilità: «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa) 6,67 euro;

Prezzo al pubblico (IVA inclusa) 11,00 euro.

Classificazione ai fini della fornitura:

RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

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

È approvato il riassunto delle caratteristiche del prodotto allegato alla presente determinazione.

La presente determinazione 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 questa Agenzia. 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 dell'Agenzia.

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

05A06093

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

Estratto determinazione n. 92 del 13 giugno 2005

Specialità medicinale: MYFORTIC.

Titolare A.I.C.: Novartis Farma S.p.A. - Largo Umberto Boccioni, 1 - 21040 Origgio (Varese).

Confezioni:

180 mg compresse gastroresistenti rivestite con film 20 compresse in blister PA/AL/PVC - A.I.C. n. 036511018/M (in base 10) 12U79B (in base 32);

180 mg compresse gastroresistenti rivestite con film 50 compresse in blister PA/AL/PVC - A.I.C. n. 036511020/M (in base 10) 12U79D (in base 32);

180 mg compresse gastroresistenti rivestite con film 100 compresse in blister PA/AL/PVC - A.I.C. n. 036511032/M (in base 10) 12U79S (in base 32);

180 mg compresse gastroresistenti rivestite con film 120 compresse in blister PA/AL/PVC - A.I.C. n. 036511044/M (in base 10) 12U7B4 (in base 32);

180 mg compresse gastroresistenti rivestite con film 250 compresse in blister PA/AL/PVC - A.I.C. n. 036511057/M (in base 10) 12U7BK (in base 32);

360 mg compresse gastroresistenti rivestite con film 50 compresse in blister PA/AL/PVC - A.I.C. n. 036511069/M (in base 10) 12U7BX (in base 32);

360 mg compresse gastroresistenti rivestite con film 100 compresse in blister PA/AL/PVC - A.I.C. n. 036511071/M (in base 10) 12U7BZ (in base 32);

360 mg compresse gastroresistenti rivestite con film 120 compresse in blister PA/AL/PVC - A.I.C. n. 036511083/M (in base 10) 12U7CC (in base 32);

360 mg compresse gastroresistenti rivestite con film 250 compresse in blister PA/AL/PVC - A.I.C. n. 036511095/M (in base 10) 12U7CR (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa gastroresistente rivestita con film.

Composizione: 1 compressa gastroresistente film rivestita da 180 mg contiene:

principio attivo: acido micofenolico 180 mg (come micofenolato sodico);

eccipienti: lattosio anidro, crospovidone, povidone (K30), amido di mais, silice colloidale anidra, magnesio stearato, ipromellosa ftalato, titanio diossido (E171), ossido di ferro giallo (E172), indigotina (E132);

1 compressa gastroresistente film rivestita da 360 mg contiene:

principio attivo: acido micofenolico 360 mg (come micofenolato sodico);

eccipienti: lattosio anidro, crospovidone, povidone (K30), amido di mais, silice colloidale anidra, magnesio stearato, ipromellosa ftalato, titanio diossido (E171), ossido di ferro giallo (E172), ossido di ferro rosso (E172).

Produzione e controllo: Novartis Pharma AG Schaffhausenstrasse, CH 4332 Stein (Svizzera).

Rilascio dei lotti: Novartis Pharma S.A.S. 26 Rue de la Chapelle 68330 Huningue Francia.

Indicazioni terapeutiche: Myfortic 180 mg.

Myfortic è indicato per la profilassi del rigetto acuto in pazienti adulti che ricevono un trapianto allogenico di rene in associazione con ciclosporina e corticosteroidi

Myfortic 360 mg.

Myfortic è indicato per la profilassi del rigetto acuto in pazienti adulti che ricevono un trapianto allogenico di rene in associazione con ciclosporina e corticosteroidi.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezione: 180 mg compresse gastroresistenti rivestite con film 100 compresse in blister PA/AL/PVC - A.I.C. n. 036511032/M (in base 10) 12U79S (in base 32).

Classe di rimborsabilità: «H».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 105,73 euro;

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 174,50 euro.

Confezione: 360 mg compresse gastroresistenti rivestite con film 50 compresse in blister PA/AL/PVC - A.I.C. n. 036511069/M (in base 10) 12U7BX (in base 32).

Classe di rimborsabilità: «H».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 105,73 euro;

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 174,50 euro.

Classificazione ai fini della fornitura.

OSP2: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, utilizzabile in ambiente ospedaliero o in ambito extra ospedaliero, secondo le disposizioni delle regioni e delle province autonome.

Farmacovigilanza.

Il presente medicinale è inserito nell'elenco dei farmaci sottoposti a monitoraggio intensivo delle sospette reazioni avverse di cui al decreto del 21 novembre 2003 (*Gazzetta Ufficiale* 1° dicembre 2003) e successivi aggiornamenti; al termine della fase di monitoraggio intensivo vi sarà la rimozione del medicinale dal suddetto elenco.

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

È approvato il riassunto delle caratteristiche del prodotto allegato alla presente determinazione.

La presente determinazione 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 questa Agenzia. 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 dell'Agenzia.

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

05A06095

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

Estratto determinazione n. 93 del 13 giugno 2005

Specialità medicinale: ASTRIF.

Titolare A.I.C.: Yamanouchi Europe B.V. - P.O. Box 108 - 2350 AC Leiderdorp - Paesi Bassi.

Confezioni:

5 mg 3 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 035553017/M (in base 10), 12VU29 (in base 32);

5 mg 5 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036533029/M (in base 10), 12VU2P (in base 32);

5 mg 10 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 035533031/M (in base 10), 12VU2R (in base 32);

5 mg 30 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036563043/M (in base 10), 12VU33 (in base 32);

5 mg 50 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036563056/M (in base 10), 12VU3J (in base 32);

5 mg 60 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036563068/M (in base 10), 12VU3W (in base 32);

5 mg 90 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036563070/M (in base 10), 12VU3Y (in base 32);

5 mg 100 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036563082/M (in base 10), 12VU4B (in base 32);

10 mg 3 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036563094/M (in base 10), 12VU4Q (in base 32);

10 mg 5 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036563106/M (in base 10), 12VU52 (in base 32);

10 mg 10 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036563118/M (in base 10), 12VU5G (in base 32);

10 mg 30 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036563120/M (in base 10), 12VU5J (in base 32);

10 mg 50 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036563132/M (in base 10), 12VU5W (in base 32);

10 mg 60 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036563144/M (in base 10), 12VU68 (in base 32);

10 mg 90 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036563157/M (in base 10), 12VU6P (in base 32);

10 mg 100 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036563169/M (in base 10), 12VU71 (in base 32);

5 mg 20 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036563171/M (in base 10), 12VU73 (in base 32);

10 mg 20 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036563183/M (in base 10), 12VU7H (in base 32).

Forma farmaceutica: compresse rivestite con film.

Composizione:

1 compressa rivestita con film da 5 mg contiene:

principio attivo: 5 mg di solifenacina succinato equivalente a 3,8 mg di solifenacina;

1 compressa rivestita con film da 10 mg contiene:

principio attivo: 10 mg di solifenacina succinato equivalente a 7,5 mg di solifenacina;

eccipienti 5 mg:

nucleo: amido di mais, lattosio monoidrato, idrossipropilmetilcellulosa, magnesio stearato;

rivestimento: macrogol 8000, talco, idrossipropilmetilcellulosa, titanio biossido (E171), ossido di ferro giallo (E172);

eccipienti 10 mg:

nucleo: amido di mais, lattosio monoidrato, idrossipropilmetilcellulosa, magnesio stearato;

rivestimento: macrogol 8000, talco, idrossipropilmetilcellulosa, titanio biossido (E171), ossido di ferro rosso (E172).

Produzione: Yamanouchi Europe B.V. - Meppel Olanda.

Indicazioni terapeutiche: trattamento sintomatico dell'incontinenza da urgenza e/o aumento della frequenza urinaria e dell'urgenza che si possono verificare in pazienti con sindrome della vescica iperattiva.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezioni:

5 mg 10 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036563031/M (in base 10), 12VU2R (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C»;

5 mg 30 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036563043/M (in base 10), 12VU33 (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C»;

10 mg 10 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036563118/M (in base 10), 12VU5G (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C»;

10 mg 30 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036563120/M (in base 10), 12VU5J (in base 32);

classe di rimborsabilità: «C».

Classificazione ai fini della fornitura.

RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Farmacovigilanza.

Il presente medicinale è inserito nell'elenco dei farmaci sottoposti a monitoraggio intensivo delle sospette reazioni avverse di cui al decreto del 21 novembre 2003 (*Gazzetta Ufficiale* 1° dicembre 2003) e successivi aggiornamenti; al termine della fase di monitoraggio intensivo vi sarà la rimozione del medicinale dal suddetto elenco.

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

È approvato il riassunto delle caratteristiche del prodotto allegato alla presente determinazione.

La presente determinazione 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 questa Agenzia. 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 dell'Agenzia.

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

05A06091

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

Estratto determinazione n. 94 del 13 giugno 2005

Specialità medicinale: TRINSIO.

Titolare A.I.C.: Yamanouchi Europe B.V. P.O. Box 108 - 2350 AC Leiderdorp - Paesi Bassi.

Confezione:

5 mg 3 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036565012/M (in base 10) 12VW0N (in base 32).

5 mg 5 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036565024/M (in base 10) 12VW10 (in base 32);

5 mg 10 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036565036/M (in base 10) 12VW1D (in base 32);

5 mg 30 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036565048/M (in base 10) 12VW1S (in base 32);

5 mg 50 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036565051/M (in base 10) 12VW1V (in base 32);

5 mg 60 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036565063/M (in base 10) 12VW27 (in base 32);

5 mg 90 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036565075/M (in base 10) 12VW2N (in base 32);

5 mg 100 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036565087/M (in base 10) 12VW2Z (in base 32);

10 mg 3 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036565099/M (in base 10) 12VW3C (in base 32);

10 mg 5 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036565101/M (in base 10) 12VW3F (in base 32);

10 mg 10 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036565113/M (in base 10) 12VW3T (in base 32);

10 mg 30 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036565125/M (in base 10) 12VW45 (in base 32);

10 mg 50 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036565137/M (in base 10) 12VW4K (in base 32);

10 mg 60 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036565149/M (in base 10) 12VW4X (in base 32);

10 mg 90 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036565152/M (in base 10) 12VW50 (in base 32);

10 mg 100 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036565164/M (in base 10) 12VW5D (in base 32);

5 mg 20 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036565176/M (in base 10) 12VW5S (in base 32);

10 mg 20 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036565188/M (in base 10) 12VW64 (in base 32).

Forma farmaceutica: compresse rivestite con film.

Composizione:

1 compressa rivestita con film da 5 mg contiene:

Principio attivo: 5 mg di solifenacina succinato equivalente a 3,8 mg di solifenacina.

1 compressa rivestita con film da 10 mg contiene:

Principio attivo: 10 mg di solifenacina succinato equivalente a 7,5 mg di solifenacina.

Eccipienti 5 mg:

Nucleo: amido di mais, lattosio monoidrato, idrossipropilmetilcellulosa, magnesio stearato, Rivestimento: macrogol 8000, talco, idrossipropilmetilcellulosa, titanio biossido (E171), ossido di ferro giallo (E172).

Eccipienti 10 mg:

Nucleo: amido di mais, lattosio monoidrato, idrossipropilmetilcellulosa, magnesio stearato, Rivestimento: macrogol 8000, talco, idrossipropilmetilcellulosa, titanio biossido (E171), ossido di ferro rosso (E172).

Produzione:

Yamanouchi Europe B.V Meppel - Olanda.

Indicazioni terapeutiche:

Trattamento sintomatico dell'incontinenza da urgenza e/o aumento della frequenza urinaria e dell'urgenza che si possono verificare in pazienti con sindrome della vescica iperattiva.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezione:

5 mg 10 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036565036/M (in base 10) 12VW1D (in base 32).

Classe di rimborsabilità: «C».

5 mg 30 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036565048/M (in base 10) 12VW1S (in base 32).

Classe di rimborsabilità: «C».

10 mg 10 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036565113/M (in base 10) 12VW3T (in base 32).

Classe di rimborsabilità: «C».

10 mg 30 compresse rivestite con film in blister PVC/AL - A.I.C. n. 036565125/M (in base 10) 12VW45 (in base 32).

Classe di rimborsabilità: «C».

Classificazione ai fini della fornitura.

RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Farmacovigilanza.

Il presente medicinale è inserito nell'elenco dei farmaci sottoposti a monitoraggio intensivo delle sospette reazioni avverse di cui al decreto del 21 novembre 2003 (*Gazzetta Ufficiale* 1° dicembre 2003) e successivi aggiornamenti; al termine della fase di monitoraggio intensivo vi sarà la rimozione del medicinale dal suddetto elenco.

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

È approvato il riassunto delle caratteristiche del prodotto allegato alla presente determinazione.

La presente determinazione 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 questa Agenzia. Tali metodi e controlli dovranno essere modificati alla luce dei progressi scientifici e tecnici. I progetti di modifica dovranno essere sottoposti per approvazione da parte dell'Agenzia.

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

05A06094

REGIONE TOSCANA

Provvedimenti concernenti le acque minerali

Con decreto dirigenziale n. 2993 del 3 giugno 2005 alla società Sorgente Cintola S.r.l. avente:

sede legale e stabilimento di produzione in via Cintoia Bassa n. 55, 50027 Strada in Chianti - Comune di Greve in Chianti (Firenze);

codice fiscale e partita IVA 00517460481,

è stata rilasciata l'autorizzazione all'installazione ed all'esercizio della nuova linea di imbottigliamento dell'acqua minerale «Cintoia» in contenitori di PET ottenuti da preforme e di formato 0,5 - 0,75 - 1,0 - 1,5 e 2 litri.

Sono state dichiarate decadute le autorizzazioni al confezionamento dell'acqua minerale «Cintola» in contenitori di cartone polietilene della capacità di litri uno, rilasciate con i seguenti atti:

decreto ministeriale 15 maggio 1974, n. 1474;

decreto ministeriale 28 ottobre 1980, n. 2086;

deliberazione della giunta regionale n. 9947 del 3 ottobre 1983;

deliberazione della giunta regionale n. 4483 del 19 maggio 1986, relativamente ai punti 1, 2 e 3.

05A06140

CAMERA VALDOSTANA DELLE IMPRESE E DELLE PROFESSIONI

Nomina del Conservatore del registro delle imprese di Aosta

La Camera Valdostana delle imprese e delle professioni comunica che la giunta camerale, con deliberazione n. 13 in data 30 maggio 2005 ha disposto la nomina a Conservatore del registro delle imprese di Aosta della dott. ssa Claudia Nardon, dirigente del servizio registro delle imprese e albo delle imprese artigiane.

05A06078

CAMERA DI COMMERCIO, INDUSTRIA ARTIGIANATO E AGRICOLTURA DI AREZZO

Provvedimenti concernenti i marchi di identificazione dei metalli preziosi

Ai sensi dell'art. 29 del Regolamento sulla disciplina dei titoli e dei marchi di identificazione dei metalli preziosi, approvato con decreto del Presidente della Repubblica 30 maggio 2002, n. 150, si rende noto che le sottoelencate imprese, assegnatarie dei marchi di identificazione a fianco di ciascuna indicati, non hanno provveduto al rinnovo di detto marchio e, pertanto, la Camera di commercio di Arezzo ha revocato, ai sensi dell'art. 7 decreto legislativo n. 251/1999, con determinazione dirigenziale n. 215 del 6 maggio 2005, i marchi assegnati alle imprese inadempienti disponendo l'annullo degli stessi e la cancellazione delle imprese dal Registro degli assegnatari.

Le imprese sottoelencate, avvisate con lettera raccomandata, hanno provveduto a riconsegnare, come si evince dal tabulato, tutti i punzoni in loro dotazione o parte di essi, e, per la rimanente parte dei punzoni in loro dotazione, hanno dichiarato di averli smarriti, presentando allo scrivente, denuncia di smarrimento presentata all'autorità competente.

I punzoni riconsegnati sono stati ritirati e deformati.

Marchio	Denominazione	Sede	Punzoni deformati	Punzoni smarriti
39 AR	FABOR S.r.l.	Sansepolcro, via Divisione Garibaldi n. 2/C	0	102
252 AR	FINE SILVER DI LAZZERINI ANGIOLO	Sansepolcro via Piero della Francesca n. 38/A	3	3
907 AR	G.S.A. PREZIOSI S.r.l.	Arezzo - Ponte alla Chiassa 132, zona artigianale	0	4
1001 AR	RAFFA S.r.l.	Arezzo - Loc. San Zeno, strada C n. 11	0	3
1023 AR	REI BOUBA S.r.l.	Arezzo Loc. San Zeno, via Rossini n. 18	0	7

Marchio	Denominazione	Sede	Punzoni deformati	Punzoni smarriti
1191 AR	GALLI RITA	Capolona via Due Giugno n. 106 - fraz. Castelluccio	0	2
1354 AR	PIETRUCCHI ERMINIA	Arezzo, via delle Biele n. 5/A	2	0
1717 AR	MICROSILVER di Viciani Lorenzo	Caprese Michelangelo, via Manzi n. 182/C	1	1
1789 AR	WHIM di Checcaglini Lorenzo	Arezzo, via A. Robia n. 81	Mai allestiti	
1852 AR	FERLA S.r.l.	Arezzo, via Pievan Landi n. 40	0	3
1953 AR	NEW TREND 2002 S.r.l.	Arezzo - Loc. San Zeno, strada E n. 35	1	0
1982 AR	ETHOS S.r.l.	Arezzo - Loc. San Zeno, strada B n. 4	1	0
2013 AR	JOY S.n.c. di Binozzi Sara & Manola	Capolona, via Petrarca n. 43	0	1

Si diffidano gli eventuali detentori dei punzoni smarriti, o, comunque, non restituiti, qualunque sia il titolo del loro possesso, a restituirli alla Camera di commercio I.A.A. di Arezzo.

Ai sensi dell'art. 29 del Regolamento sulla disciplina dei titoli e dei marchi di identificazione dei metalli preziosi, approvato con decreto del Presidente della Repubblica 30 maggio 2002, n. 150, si rende noto che le seguenti ditte hanno cessato l'attività di vendita materie prime o d'importazione o di fabbricazione oggetti in metalli preziosi ed hanno provveduto alla riconsegna dei punzoni in loro dotazione e, in caso di smarrimento di punzoni, alla presentazione della relativa denuncia. Pertanto, con determinazione n. 214 del 6 maggio 2005, il dirigente del Settore ha disposto la cancellazione delle stesse ditte dal Registro degli assegnatari dei marchi di identificazione per metalli preziosi e l'annullo dei relativi marchi d'identificazione.

Marchio	Denominazione	Sede	Punzoni deformati	Punzoni smarriti
700 AR	SALCO S.R.L.	Monte San Savino, via XXV Aprile n.117/A	3	0
834 AR	TANDEM ORO S.n.c. di Moro Antonietta & C.	Subbiano, via Giuseppe Verdi n.60	2	0
837 AR	MACO'S S.r.l.	Arezzo, via Calamandrei n.249/S/H	22	0
989 AR	IDEA BIJOUX S.n.c. di Veneri Fabrizio 6 C.	Arezzo, via Vittorio Veneto n.59	2	0
1095 AR	VEGA PREZIOSI S.r.l.	Arezzo, via Anconetana n.129	6	0
1225 AR	SA.OR. di Cirelli Dino & C. S.n.c.	Castiglion F.no - loc. La Nave n. 35	1	0
1257 AR	C. L. 2 FUSIONE S.n.c. di Landi LAURA E C.	Arezzo, via della Fiorandola n.64/B	2	0
1276 AR	MIKI PREZIOSI di Caccialupi Maurizio	Subbiano - frz. Pontecaliano n.93	2	0
1391 AR	MARK PREZIOSI S.r.l	Arezzo, via B. Tanucci n.24	0	5
1426 AR	PIER DELLA FRANCESCA S.r.l.	Monterchi, via Piero della Francesca n.14	4	0
1451 AR	L'ORO S.r.l.	Arezzo, via del Mulinaccio n.1	5	0
1609 AR	ASIA di Chiovoloni Gabriele	Cortona - loc. Fratta S. Caterina n.63	1	0
1677 AR	G.P. DELTA di Garavello Patrizia	Montevarchi, via Roma n.8	2	0
1710 AR	LUCONI FRANCO	Arezzo, p.zza Andromeda n.30	2	0
1785 AR	SHINE S.r.l.	Arezzo, via G. Puccini n.59/B	4	1
1817 AR	EURO-METAL di Cherici Giorgina S.a.s.	San Giovanni Valdarno L.no Risorgimento n.33	2	0
1979 AR	MONNALISA di Pari Maura	Arezzo - loc. Vitiano n.49	Mai allestiti	
2116 AR	FLY GOLD S.n.c. di Poli Luigi & C.	Castiglion F.no, via Enea Gaci n.44	Mai allestiti	
2153 AR	ARGENTERIE G.B.C. S.r.l.	Arezzo loc. Case Nuove Di Ceciliano n. 73/B	Mai allestiti	
2167 AR	FABRIZIO PREZIOSI di Costa Fabrizio	Arezzo p.zza S. Donato 6	1	0

Per i «punzoni smarriti» si è già provveduto a darne pubblicità nelle forme di rito ai sensi del predetto art. 29 del decreto del Presidente della Repubblica 30 maggio 2002, n. 150.

05A06048 - 05A06049

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-corrigere** 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.

AVVISI DI RETTIFICA

Comunicato relativo al decreto legislativo 8 luglio 2003, n. 224, recante: «Attuazione della direttiva 2001/18/CE concernente l'emissione deliberata nell'ambiente di organismi geneticamente modificati». (Decreto legislativo pubblicato nel supplemento ordinario n. 138/L alla *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 194 del 22 agosto 2003).

Nel decreto legislativo citato in epigrafe, pubblicato nel sopraindicato supplemento ordinario, alla pag. 16, prima colonna, all'art. 5, comma 3, lettera *d*), in luogo delle parole: «... deve avvenire, entro il 31 dicembre 2004, per gli OGM disciplinati al Titolo II, e, entro il 31 dicembre 2008, per gli OGM disciplinati al Titolo III;», leggasi: «... deve avvenire, entro il 31 dicembre 2008, per gli OGM disciplinati al Titolo II, e, entro il 31 dicembre 2004, per gli OGM disciplinati al Titolo III;».

05A06185

ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo al decreto 14 marzo 2005 del Ministero delle politiche agricole e forestali, recante: «Iscrizione di talune varietà di specie di piante ortive al registro nazionale». (Decreto pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 74 del 31 marzo 2005).

Nel decreto citato in epigrafe, pubblicato nella sopraindicata *Gazzetta Ufficiale*, alla pag. 36, art. 1, comma 1, nella colonna «Varietà», in corrispondenza della specie «Pomodoro» e del codice Sian «002673», dove è scritto: «*Scarlaffo*», leggasi: «*Scarlatto*».

05A06120

AUGUSTA IANNINI, direttore

FRANCESCO NOCITA, redattore

(G501144/1) Roma, 2005 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - S.

GAZZETTA UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

CANONI DI ABBONAMENTO ANNO 2005 (salvo conguaglio) (*)
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

Tipo A	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari: (di cui spese di spedizione € 219,04) (di cui spese di spedizione € 109,52)	- annuale € 400,00 - semestrale € 220,00
Tipo A1	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi i soli supplementi ordinari contenenti i provvedimenti legislativi: (di cui spese di spedizione € 108,57) (di cui spese di spedizione € 54,28)	- annuale € 285,00 - semestrale € 155,00
Tipo B	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti dei giudizi davanti alla Corte Costituzionale: (di cui spese di spedizione € 19,29) (di cui spese di spedizione € 9,64)	- annuale € 68,00 - semestrale € 43,00
Tipo C	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti della CE: (di cui spese di spedizione € 41,27) (di cui spese di spedizione € 20,63)	- annuale € 168,00 - semestrale € 91,00
Tipo D	Abbonamento ai fascicoli della serie destinata alle leggi e regolamenti regionali: (di cui spese di spedizione € 15,31) (di cui spese di spedizione € 7,65)	- annuale € 65,00 - semestrale € 40,00
Tipo E	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata ai concorsi indetti dallo Stato e dalle altre pubbliche amministrazioni: (di cui spese di spedizione € 50,02) (di cui spese di spedizione € 25,01)	- annuale € 167,00 - semestrale € 90,00
Tipo F	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari, ed ai fascicoli delle quattro serie speciali: (di cui spese di spedizione € 344,93) (di cui spese di spedizione € 172,46)	- annuale € 780,00 - semestrale € 412,00
Tipo F1	Abbonamento ai fascicoli della serie generale inclusi i supplementi ordinari con i provvedimenti legislativi e ai fascicoli delle quattro serie speciali: (di cui spese di spedizione € 234,45) (di cui spese di spedizione € 117,22)	- annuale € 652,00 - semestrale € 342,00

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 2005.

BOLLETTINO DELLE ESTRAZIONI

Abbonamento annuo (incluse spese di spedizione) € **88,00**

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

Abbonamento annuo (incluse spese di spedizione) € **56,00**

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI
(Oltre le spese di spedizione)

Prezzi di vendita: serie generale	€ 1,00
serie speciali (escluso concorsi), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo serie speciale, concorsi, prezzo unico	€ 1,50
supplementi (ordinari e straordinari), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo Bollettino Estrazioni, ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo Conto Riassuntivo del Tesoro, prezzo unico	€ 6,00

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II (inserzioni)

Abbonamento annuo (di cui spese di spedizione € 120,00)	€ 320,00
Abbonamento semestrale (di cui spese di spedizione € 60,00)	€ 185,00
Prezzo di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione (oltre le spese di spedizione)	€ 1,00
I.V.A. 20% inclusa	

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

Abbonamento annuo	€ 190,00
Abbonamento annuo per regioni, province e comuni	€ 180,00
Volume separato (oltre le spese di spedizione)	€ 18,00
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.

COPIA TRATTA DA GURITEL — GAZZETTA UFFICIALE ON-LINE



* 4 5 - 4 1 0 1 0 0 0 5 0 6 2 3 *

€ 1,00