

GAZZETTA  UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Martedì, 19 dicembre 2006

SI PUBBLICA TUTTI
I GIORNI NON FESTIVI

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - LIBRERIA DELLO STATO - PIAZZA G. VERDI 10 - 00198 ROMA - CENTRALINO 06 85081

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

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

AVVISO AGLI ABBONATI

Dal 30 ottobre vengono resi noti nelle ultime pagine della **Gazzetta Ufficiale** i canoni di abbonamento per l'anno 2007. Contemporaneamente sono state spedite le offerte di rinnovo agli abbonati, complete di bollettini postali premarcati (*di colore rosso*) per la conferma dell'abbonamento stesso. Si pregano i signori abbonati di far uso di tali bollettini e di utilizzare invece quelli prestampati di colore nero solo per segnalare eventuali variazioni.

Si rammenta che la campagna di abbonamento avrà termine il 28 gennaio 2007 e che la sospensione degli invii agli abbonati, che entro tale data non avranno corrisposto i relativi canoni, avrà effetto dal 25 febbraio 2007.

Si pregano comunque gli abbonati che non intendano effettuare il rinnovo per il 2007 di darne comunicazione via fax al Settore Gestione **Gazzetta Ufficiale** (n. 06-8508-2520) ovvero al proprio fornitore.

S O M M A R I O

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero della giustizia

DECRETO 27 novembre 2006.

Riconoscimento, al sig. Simionato Frederico Augusto, di titolo di studio estero, quale titolo abilitante per l'esercizio in Italia della professione di avvocato Pag. 4

DECRETO 27 novembre 2006.

Riconoscimento, al sig. Miron Valeriu, di titolo di studio estero, quale titolo abilitante per l'esercizio in Italia della professione di ingegnere. Pag. 5

DECRETO 27 novembre 2006.

Riconoscimento, al sig. Iannaccone Giuliano, di titolo di studio estero, quale titolo abilitante per l'esercizio in Italia della professione di avvocato Pag. 6

Ministero dell'economia
e delle finanze

DECRETO 20 novembre 2006.

Perequazione automatica delle pensioni per l'anno 2006.
Valore definitivo anno 2005 Pag. 7

DECRETO 14 dicembre 2006.

Modifica del valore dichiarato di nicotina di una marca di sigarette Pag. 8

Ministero della salute

ORDINANZA 29 novembre 2006.

Importazione di medicinali a base di delta-9-tetraidrocannabinolo e trans-delta-9-tetraidrocannabinolo Pag. 8

**Ministero
delle comunicazioni**

DECRETO 10 maggio 2006.

Determinazione del valore e delle caratteristiche tecniche di un francobollo commemorativo nel V centenario della morte di Cristoforo Colombo, nel valore di € 0,62 Pag. 9

DECRETO 31 ottobre 2006.

Determinazione del valore e delle caratteristiche tecniche di un francobollo commemorativo di San Gregorio Magno, nel valore di € 0,60 Pag. 10

DECRETO 31 ottobre 2006.

Determinazione del valore e delle caratteristiche tecniche di un francobollo commemorativo di Ettore Majorana, nel centenario della nascita, nel valore di € 0,60 Pag. 11

DECRETO 31 ottobre 2006.

Determinazione del valore e delle caratteristiche tecniche di due francobolli commemorativi di Sant'Ignazio di Loyola, nel 450° anniversario della morte e di San Francesco Saverio, nel V centenario della nascita, nel valore di € 0,60 per ciascun soggetto Pag. 12

DECRETO 31 ottobre 2006.

Determinazione del valore e delle caratteristiche tecniche di due francobolli celebrativi del centenario dell'Istituzione del Comando Generale della Guardia di Finanza e del centenario dell'Istituzione della Legione Allievi della Guardia di Finanza, nel valore di € 0,60 per ciascun soggetto Pag. 13

**Ministero dell'università
e della ricerca**

DECRETO 25 ottobre 2006.

Rettifica del decreto 29 marzo 2006, recante: «Definizione degli standard e dei requisiti minimi delle scuole di specializzazione, in data 29 marzo 2006» Pag. 15

**Ministero
dei trasporti**

DECRETO 20 novembre 2006.

Modalità di revisione delle zattere di salvataggio gonfiabili, delle cinture di salvataggio gonfiabili, dei dispositivi di evacuazione marini e degli sganci idrostatici; approvazione della stazione di revisione R.S. S.r.l., in Trieste Pag. 15

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

**Istituto per la vigilanza sulle assicurazioni private
e di interesse collettivo**

PROVVEDIMENTO 7 dicembre 2006.

Approvazione del trasferimento parziale del ramo d'azienda, relativo al portafoglio assicurativo «Global Corporate», della rappresentanza generale per l'Italia della Zurich Insurance Company S.A., alla rappresentanza generale per l'Italia della Zurich Insurance Ireland Limited. (Provvedimento n. 2484).
Pag. 16

PROVVEDIMENTO 7 dicembre 2006.

Approvazione del trasferimento parziale del portafoglio assicurativo, costituito dai contratti «Global Corporate», acquisiti in regime di libertà di prestazione di servizi in diversi Stati membri dell'Unione europea o aderenti alla Spazio Economico Europeo dalla Zuritel S.p.a. alla rappresentanza generale per l'Italia della Zurich Insurance Ireland Limited. (Provvedimento n. 2483). Pag. 17

**Agenzia italiana
del farmaco**

DETERMINAZIONE 14 dicembre 2006.

Modifiche ed integrazioni all'allegato 1 alla determinazione 30 ottobre 2006, recante: «Modifiche alla classificazione ai fini della fornitura, alla classificazione ai fini della rimborsabilità e al regime dei prezzi di alcuni medicinali, erogabili a carico del Servizio sanitario nazionale» Pag. 18

Agenzia del territorio

PROVVEDIMENTO 6 dicembre 2006.

Accertamento del periodo di irregolare funzionamento dell'Ufficio provinciale di Lodi Pag. 23

PROVVEDIMENTO 6 dicembre 2006.

Accertamento del periodo di irregolare funzionamento dell'Ufficio provinciale di Brescia Pag. 23

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Ministero dell'università e della ricerca: Riconoscimento della personalità giuridica e dell'approvazione dello statuto del consorzio interuniversitario denominato «Istituto nazionale di studi su agribusiness e sostenibilità», in Firenze.
Pag. 24

Agenzia italiana del farmaco:

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

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

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

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

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Adiugrip» Pag. 28

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento della specialità medicinale per uso umano «Alozar» Pag. 28

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, della specialità medicinale «Advil Istant Liqui Gels» Pag. 29

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, della specialità medicinale «Terbinafina Merck Generics» Pag. 29

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, della specialità medicinale «Captopril Hexal» Pag. 29

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, della specialità medicinale «Nuvaring» Pag. 29

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, della specialità medicinale «Viaspan» Pag. 29

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, della specialità medicinale per uso umano «Avalox» Pag. 29

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, della specialità medicinale per uso umano «Actira» Pag. 30

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, della specialità medicinale per uso umano «Proflox» Pag. 30

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, della specialità medicinale per uso umano «Octegra» Pag. 30

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Platamine» Pag. 30

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Vasoretic» Pag. 30

Comunicato relativo all'estratto della determinazione A.I.C./N/V n. 1044 del 29 settembre 2006, recante: Modificazioni dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Hiberix» Pag. 31

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Lederfolin» Pag. 31

Comunicato relativo all'estratto della determinazione A.I.C./N/V n. 1045 del 29 settembre 2006, recante: Modificazioni dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Hiberix» Pag. 31

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 238**ISTITUTO PER LA VIGILANZA
SULLE ASSICURAZIONI PRIVATE
E DI INTERESSE COLLETTIVO**

Elenco delle rappresentanze in Italia di imprese di assicurazione con sede legale in uno Stato dello Spazio Economico Europeo che operano nel territorio della Repubblica.

Elenco delle imprese aventi la sede legale in uno Stato dello Spazio Economico Europeo ammesse ad accedere all'esercizio delle assicurazioni contro i danni in regime di libera prestazione di servizi nel territorio della Repubblica.

Elenco delle imprese aventi la sede legale in uno Stato dello Spazio Economico Europeo ammesse ad accedere all'esercizio delle assicurazioni sulla vita in regime di libera prestazione di servizi nel territorio della Repubblica.

06A11500

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

MINISTERO DELLA GIUSTIZIA

DECRETO 27 novembre 2006.

Riconoscimento, al sig. Simionato Frederico Augusto, di titolo di studio estero, quale titolo abilitante per l'esercizio in Italia della professione di avvocato.

IL DIRETTORE GENERALE DELLA GIUSTIZIA CIVILE

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

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

Visto l'art. 1, comma 2 del citato decreto legislativo n. 286/1998, così come modificato con legge 30 luglio 2002, n. 189, che prevede l'applicabilità del decreto legislativo stesso anche ai cittadini degli Stati membri dell'Unione europea in quanto si tratti di norme più favorevoli;

Vista l'istanza del sig. Simionato Frederico Augusto nato il 7 luglio 1972 a Sao Jiaquim da Barra (Brasile), cittadino italiano, diretta ad ottenere, ai sensi dell'art. 49 del decreto del Presidente della Repubblica n. 394/1999 in combinato disposto con l'art. 12 del decreto legislativo n. 115/1992, il riconoscimento del titolo professionale di «Advogado» conseguito in Brasile, come attestato dall'«Ordem do Advogados do Brasil Secao do Paraná», per l'accesso all'albo degli avvocati ed esercizio in Italia della professione di avvocato;

Considerato che il richiedente ha conseguito il titolo accademico «Bacharel em Ciencias Jurídicas e Sociais» presso l'«Universidade de Ribeirao Preto» nel 1995 ed il diploma post-laurea di «Doutor em Direito - Direito Comercial» presso l'«Universidade de Sao Paulo» in data 9 ottobre 2000;

Preso atto che il sig. Simionato ha, altresì, conseguito il master in studi europei presso l'Università di Firenze nell'anno accademico 2001-2002;

Rilevato che comunque permangono alcune differenze tra la formazione accademico-professionale richiesta in Italia per l'esercizio della professione di avvocato e quella di cui è in possesso l'istante, per cui appare necessario applicare le misure compensative;

Viste le determinazioni della Conferenza di servizi nella seduta del 28 settembre 2006;

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

Visto l'art. 49, comma 3 del decreto del Presidente della Repubblica del 31 agosto 1999, n. 394;

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

Decreta:

Art. 1.

Al sig. Simionato Frederico Augusto nato il 7 luglio 1972 a Sao Jiaquim da Barra (Brasile), cittadino italiano, è riconosciuto il titolo professionale di «Advogado» di cui in premessa quale titolo valido per l'iscrizione all'albo degli avvocati e l'esercizio della professione in Italia.

Art. 2.

Detto riconoscimento è subordinato al superamento di una prova attitudinale sulle seguenti materie: 1) diritto civile; 2) diritto processuale civile; 3) diritto penale; 4) diritto processuale penale; 5) diritto amministrativo; 6) diritto costituzionale; 7) diritto del lavoro; 8) diritto commerciale; 9) diritto internazionale privato.

Art. 3.

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

Roma, 27 novembre 2006

Il direttore generale: PAPA

ALLEGATO A

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

b) La prova scritta consiste nello svolgimento di elaborati su tre materie, di cui due vertono su 1) diritto civile, 2) diritto penale, e una a scelta del candidato tra le restanti materie indicate nel comma 2.

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

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

06A11287

DECRETO 27 novembre 2006.

Riconoscimento, al sig. Miron Valeriu, di titolo di studio estero, quale titolo abilitante per l'esercizio in Italia della professione di ingegnere.

**IL DIRETTORE GENERALE
DELLA GIUSTIZIA CIVILE**

Visto il decreto legislativo 25 luglio 1998, n. 286, testo unico delle disposizioni concernenti la disciplina dell'immigrazione e norme sulla condizione dello straniero e successive modifiche;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 31 agosto 1999, n. 394, recante norme di attuazione del citato decreto legislativo n. 286/1998, a norma dell'art. 1, comma 6, e successive modifiche;

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

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 5 giugno 2001, n. 328 contenente «Modifiche ed integrazioni della disciplina dei requisiti per l'ammissione all'esame di Stato e delle relative prove per l'esercizio di talune professioni, nonché della disciplina dei relativi ordinamenti»;

Vista l'istanza del sig. Miron Valeriu, nato il 21 dicembre 1966 a Tirnova (Repubblica Moldavia), cittadino moldavo, diretta ad ottenere, ai sensi dell'art. 49 del decreto del Presidente della Repubblica n. 394/1999 in combinato disposto con l'art. 12 del decreto legislativo n. 115/1992, il riconoscimento del titolo accademico - professionale rumeno di ingegnere elettrico conseguito presso l'«Istituto Politecnico S. Lazo» di Chisinau (Repubblica Moldavia) nel 1991 e rilasciato in data 3 luglio 1991, ai fini dell'accesso all'albo degli ingegneri - sezione A settore industriale e l'esercizio in Italia della omonima professione;

Vista l'esperienza professionale maturata dal richiedente in Italia dal 2005 al 2006, come documentato in atti;

Preso atto che da dichiarazione di valore dell'Ambasciata d'Italia a Bucarest datata 3 novembre 2005 risulta che il titolo di cui è in possesso l'istante conferisce allo stesso la facoltà di esercitare la professione di ingegnere nella Repubblica Moldavia;

Viste le determinazioni della Conferenza di servizi nella seduta del 7 settembre 2006;

Sentito il parere del rappresentante del Consiglio nazionale degli ingegneri espresso nella nota in atti datata 28 luglio 2006;

Rilevato che comunque permangono differenze tra la formazione accademico-professionale richiesta in Italia per l'esercizio della professione di ingegnere - settore industriale e quella di cui è in possesso l'istante, per cui appare necessario applicare le misure compensative;

Visto l'art. 49, comma 3 del decreto del Presidente della Repubblica del 31 agosto 1999, n. 394 e successive modifiche;

Visto l'art. 6, n. 1 del decreto legislativo n. 115/1992, sopra indicato;

Visti gli articoli 6 del decreto legislativo n. 286/1998 - così come modificato dalla legge n. 189/2002 - e 14 e 39, comma 7 del decreto del Presidente della Repubblica n. 394/1999, per cui la verifica del rispetto delle quote relative ai flussi di ingresso nel territorio dello Stato di cui all'art. 3 del decreto legislativo n. 286/1998 non è richiesta per i cittadini stranieri già in possesso di un permesso di soggiorno per lavoro subordinato, lavoro autonomo o per motivi familiari;

Considerato che il richiedente possiede un permesso di soggiorno rilasciato dalla questura di Grosseto in data 21 maggio 2003, rinnovato il 21 gennaio 2006 con validità fino al 21 gennaio 2008 per motivi di lavoro subordinato;

Decreta:

Art. 1.

Al sig. Miron Valeriu, nato il 21 dicembre 1966 a Tirnova (Repubblica Moldavia), cittadino moldavo, è riconosciuto il titolo professionale di cui in premessa quale titolo valido per l'iscrizione all'albo degli ingegneri sezione A - settore industriale e l'esercizio della professione in Italia, fatta salva la perdurante validità del permesso di soggiorno e il rispetto delle quote dei flussi migratori.

Art. 2.

Detto riconoscimento è subordinato al compimento di un tirocinio di adattamento, per un periodo di sei mesi volto a fornire all'istante una sufficiente preparazione in materia di reti e sistemi di telecomunicazioni, ordinamento e deontologia professionale; le modalità di svolgimento sono indicate nell'allegato A, che costituisce parte integrante del presente decreto.

Roma, 27 novembre 2006

Il direttore generale: PAPA

ALLEGATO A

Tirocinio di adattamento: ove oggetto di scelta del richiedente, è diretto ad ampliare ed approfondire le conoscenze in materia di reti e sistemi di telecomunicazioni, ordinamento e deontologia professionale.

Il richiedente presenterà al Consiglio nazionale domanda in carta legale allegando la copia autenticata del presente provvedimento, nonché la dichiarazione di disponibilità dell'ingegnere tutor. Detto tirocinio si svolgerà presso un ingegnere, scelto dall'istante tra i professionisti che esercitano nel luogo di residenza del richiedente e che abbiano un'anzianità di iscrizione all'albo professionale di almeno cinque anni. Il Consiglio nazionale vigilerà sull'effettivo svolgimento del tirocinio, a mezzo del presidente dell'ordine provinciale.

06A11288

DECRETO 27 novembre 2006.

Riconoscimento, al sig. Iannaccone Giuliano, di titolo di studio estero, quale titolo abilitante per l'esercizio in Italia della professione di avvocato.

**IL DIRETTORE GENERALE
DELLA GIUSTIZIA CIVILE**

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

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

Visto l'art. 1, comma 2 del citato decreto legislativo n. 286/1998, e successive modifiche, n. 189, che prevede l'applicabilità del decreto legislativo stesso anche ai cittadini degli Stati membri dell'Unione europea in quanto si tratti di norme più favorevoli;

Vista l'istanza del sig. Iannaccone Giuliano, nato il 29 marzo 1972 a San Donà di Piave (Italia), cittadino italiano, diretta ad ottenere, ai sensi dell'art. 49 del decreto del Presidente della Repubblica 31 agosto 1999, n. 394 in combinato disposto con l'art. 12 del decreto legislativo 27 gennaio 1992, n. 115, il riconoscimento del titolo professionale di «Attorney and Counsellor at Law» di cui è in possesso dall'11 dicembre 2000, come attestato dalla «Appellate Division of the Supreme Court of the State of New York - First Judicial Department», ai fini dell'accesso all'albo ed esercizio in Italia della professione di avvocato;

Considerato che il sig. Iannaccone ha conseguito il titolo di dottore in giurisprudenza in data 16 luglio 1997 presso l'Università degli studi di Trieste;

Preso atto che la richiedente è in possesso del titolo accademico «Master of Laws in Comparative Law» rilasciato dalla «University of Florida» di Gainesville (USA) in data 1° maggio 1999;

Rilevato che comunque permangono alcune differenze tra la formazione accademico-professionale richiesta in Italia per l'esercizio della professione di avvocato e quella di cui è in possesso l'istante, per cui appare necessario applicare le misure compensative;

Viste le determinazioni della Conferenza di servizi nella seduta del 28 settembre 2006;

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

Visto l'art. 49, comma 3 del decreto del Presidente della Repubblica del 31 agosto 1999, n. 394;

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

Decreta:

Art. 1.

Al sig. Iannaccone Giuliano, nato il 29 marzo 1972 a San Donà di Piave (Italia), cittadino italiano, è riconosciuto il titolo professionale di cui in premessa quale titolo valido per l'iscrizione all'albo degli avvocati e l'esercizio della professione in Italia.

Art. 2.

Detto riconoscimento è subordinato al superamento di una prova attitudinale sulle seguenti materie: 1) diritto civile; 2) diritto processuale civile; 3) diritto penale; 4) diritto processuale penale; 5) diritto amministrativo; 6) diritto costituzionale; 7) diritto del lavoro; 8) diritto commerciale; 9) diritto internazionale privato.

Art. 3.

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

Roma, 27 novembre 2006

Il direttore generale: PAPA

ALLEGATO A

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

b) La prova scritta consiste nello svolgimento di elaborati su una materia scelta dal candidato le seguenti: 1) diritto civile, 2) diritto penale, 3) diritto amministrativo (sostanziale e processuale), 4) diritto processuale civile, 5) diritto processuale penale.

c) La prova orale verte nella discussione di brevi questioni pratiche su una materia scelta dal candidato tra le nove sopra indicate oltre che su deontologia e ordinamento professionale. Il candidato potrà accedere a questo secondo esame solo se abbia superato con successo la prova scritta.

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

06A11289

**MINISTERO DELL'ECONOMIA
E DELLE FINANZE**

DECRETO 20 novembre 2006.

**Perequazione automatica delle pensioni per l'anno 2006.
Valore definitivo anno 2005.**

IL MINISTRO DELL'ECONOMIA
E DELLE FINANZE

DI CONCERTO CON

IL MINISTRO DEL LAVORO
E DELLA PREVIDENZA SOCIALE

Visto l'art. 11, comma 1, del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 503, che prevede l'applicazione degli aumenti a titolo di perequazione automatica delle pensioni previdenziali ed assistenziali sulla base dell'adeguamento al costo vita con cadenza annuale ed effetto dal 1° novembre di ciascun anno;

Visto l'art. 14 della legge 23 dicembre 1994, n. 724, che dispone, con effetto dall'anno 1995, il differimento del termine stabilito dal descritto art. 11 ai fini della perequazione automatica delle pensioni al 1° gennaio successivo di ogni anno;

Visto l'art. 24, comma 5, della legge 28 febbraio 1986, n. 41, che demanda ad apposito decreto la determinazione delle variazioni percentuali di perequazione automatica delle pensioni;

Visto l'art. 34, comma 1, della legge 23 dicembre 1998, n. 448, e l'art. 69, comma 1, della legge 23 dicembre 2000, n. 388, recanti criteri per la perequazione delle pensioni;

Visto l'art. 21 della legge 27 dicembre 1983, n. 730, nella parte in cui richiama la disciplina dell'indennità integrativa speciale di cui alla legge 27 maggio 1959, n. 324, e successive modificazioni ed integrazioni;

Visto il decreto 18 novembre 2005 (*Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 278 del 29 novembre 2005) concernente: «Perequazione automatica delle pensioni per l'anno 2005. Valore definitivo per l'anno 2004»;

Vista la comunicazione dell'Istituto nazionale di statistica in data 6 giugno 2006, prot. 3715, dalla quale si rileva che la variazione percentuale verificatasi negli indici dei prezzi al consumo per le famiglie di operai ed impiegati tra il periodo gennaio - dicembre 2004 ed il periodo gennaio - dicembre 2005 è risultata pari a + 1,7;

Vista la comunicazione dell'Istituto nazionale di statistica in data 25 ottobre 2006, prot. 6878, dalla quale si rileva che la variazione percentuale verificatasi negli indici dei prezzi al consumo per le famiglie di operai ed impiegati tra il periodo gennaio - dicembre 2005 ed il periodo gennaio - dicembre 2006 è risultata pari a + 2,0, ipotizzando, in via provvisoria, per i mesi di ottobre e novembre 2006 la ripetizione dell'indice del

mezzo di settembre 2006 e per il mese di dicembre 2006 la ripetizione dell'indice del mese di novembre 2006 maggiorato della variazione pari a + 0,2;

Considerata la necessità:

di determinare il valore effettivo della variazione percentuale per l'aumento di perequazione automatica con decorrenza dal 1° gennaio 2006;

di determinare la variazione percentuale per l'aumento di perequazione automatica con effetto dal 1° gennaio 2007, salvo conguaglio all'accertamento dei valori definitivi relativamente ai mesi di ottobre, novembre e dicembre 2006;

di indicare le modalità di attribuzione dell'aumento per le pensioni sulle quali è corrisposta l'indennità integrativa speciale;

Decreta:

Art. 1.

La percentuale di variazione per il calcolo della perequazione delle pensioni per l'anno 2005 è determinata in misura pari a + 1,7 dal 1° gennaio 2006.

Art. 2.

La percentuale di variazione per il calcolo della perequazione delle pensioni per l'anno 2006 è determinata in misura pari a + 2,0 dal 1° gennaio 2007, salvo conguaglio da effettuarsi in sede di perequazione per l'anno successivo.

Art. 3.

Le percentuali di variazione di cui agli articoli precedenti, per le pensioni alle quali si applica la disciplina dell'indennità integrativa speciale di cui alla legge 27 maggio 1959, n. 324, e successive modificazioni ed integrazioni, sono determinate separatamente sull'indennità integrativa speciale, ove compete, e sulla pensione.

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

Roma, 20 novembre 2006

*Il Ministro dell'economia
e delle finanze*
PADOA SCHIOPPA

*Il Ministro del lavoro
e della previdenza sociale*
DAMIANO

06A11507

DECRETO 14 dicembre 2006.

Modifica del valore dichiarato di nicotina di una marca di sigarette.

**IL DIRETTORE GENERALE
DELL'AMMINISTRAZIONE AUTONOMA
DEI MONOPOLI DI STATO**

Vista la legge 17 luglio 1942, n. 907, sul monopolio dei sali e tabacchi e successive modificazioni;

Vista la legge 13 luglio 1965, n. 825, concernente il regime di imposizione fiscale dei prodotti oggetto di monopolio di Stato e successive modificazioni;

Vista la legge 10 dicembre 1975, n. 724, che reca disposizioni sulla importazione e commercializzazione all'ingrosso dei tabacchi lavorati, e successive modificazioni;

Vista la legge 13 maggio 1983, n. 198, sull'adeguamento alla normativa comunitaria della disciplina concernente i monopoli del tabacco lavorato e dei fiammiferi;

Vista la legge 7 marzo 1985, n. 76, e successive modificazioni, concernente il sistema di imposizione fiscale sui tabacchi lavorati;

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

Visto il decreto legislativo 24 giugno 2003, n. 184 recante l'attuazione della direttiva 2001/37/CE in materia di lavorazione, presentazione e vendita dei prodotti del tabacco;

Vista la richiesta della ditta Philip Morris Italia Srl per la modifica del contenuto dichiarato di nicotina di una marca di sigarette;

Considerato che occorre provvedere in linea con la citata richiesta;

Decreta:

Il contenuto di nicotina della seguente marca di sigarette è così modificato con decorrenza 18 dicembre 2006:

	mg/sigaretta nicotina da	mg/sigaretta nicotina a
L&M RED LABEL KS	0,80	0,90

I prodotti già fabbricati alla citata data potranno essere commercializzati fino ad esaurimento delle scorte.

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

Roma, 14 dicembre 2006

Il direttore generale: TINO

06A11647

MINISTERO DELLA SALUTE

ORDINANZA 29 novembre 2006.

Importazione di medicinali a base di delta-9-tetraidrocannabinolo e trans-delta-9-tetraidrocannabinolo.

IL MINISTRO DELLA SALUTE

Visti gli articoli 2, 13, 14, 50 e 52 di cui al decreto del Presidente della Repubblica del 9 ottobre 1990, n. 309 e successive modificazioni ed integrazioni, recante il testo unico delle leggi in materia di disciplina degli stupefacenti e sostanze psicotrope e di prevenzione, cura e riabilitazione dei relativi stati di tossicodipendenza, di seguito indicato come «testo unico»;

Visto il decreto ministeriale 11 febbraio 1997 e successive modificazioni ed integrazioni, recante modalità di importazione di specialità medicinali registrate all'estero;

Visto l'art. 158, commi 6 e 9, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, di conferma delle disposizioni del predetto decreto ministeriale 11 febbraio 1997 e della loro applicabilità ai medicinali sottoposti alla disciplina del testo unico di cui al decreto del Presidente della Repubblica del 9 ottobre 1990, n. 309, ferma restando la necessità, per l'introduzione nel territorio nazionale di questi ultimi prodotti, di un'autorizzazione del Ministero della salute;

Vista la lista delle sostanze psicotrope sottoposte a controllo internazionale prevista dall'International Narcotics Control Board (INCB) in applicazione della Convenzione sulle sostanze psicotrope del 1971, nella quale è iscritto il delta-9-tetraidrocannabinolo e le sue varianti stereochimiche;

Vista l'ordinanza del Ministro della salute del 10 marzo 2006 concernente «Importazione, per motivi terapeutici, di farmaci registrati all'estero contenenti principi attivi delta-9-tetraidrocannabinolo e trans-delta-9-tetraidrocannabinolo»;

Considerato che i medicinali a base di delta-9-tetraidrocannabinolo e trans-delta-9-tetraidrocannabinolo sono somministrati, come sintomatici, a pazienti affetti da patologie fortemente invalidanti;

Preso atto che il Governo ha recentemente approvato, in via preliminare, un disegno di legge che, fra l'altro, contiene una disciplina legislativa concernente «Misure di semplificazione degli adempimenti amministrativi connessi alla tutela della salute e altri interventi in materia sanitaria», su cui si è successivamente pronunciata la Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le regioni e le province autonome di Trento e Bolzano;

Ravvisata la necessità e l'urgenza, in attesa dell'entrata in vigore di detta disciplina, di intervenire per continuare a garantire l'approvvigionamento nel territorio nazionale di medicinali a base di delta-9-tetraidrocannabinolo e trans-delta-9-tetraidrocannabinolo a tutela dei pazienti che dovessero avere bisogno di tali medicinali;

Ordina:

Fino all'entrata in vigore della disciplina legislativa concernente misure di semplificazione degli adempimenti amministrativi connessi alla tutela della salute e altri interventi in materia sanitaria, e comunque non oltre il 31 marzo 2007, l'Ufficio centrale stupefacenti del Ministero della salute può autorizzare l'importazione di medicinali a base di delta-9-tetraidrocannabinolo o trans-delta-9-tetraidrocannabinolo per la somministrazione, a scopo terapeutico, in mancanza di alternative terapeutiche, a pazienti che necessitano di tali medicinali.

La presente ordinanza verrà trasmessa alla Corte dei conti per la registrazione e sarà pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 29 novembre 2006

Il Ministro: TURCO

*Registrato alla Corte dei conti il 7 dicembre 2006
Ufficio di controllo preventivo sui Ministeri dei servizi alla persona
e dei beni culturali, registro n. 5, foglio n. 239*

06A11529

MINISTERO DELLE COMUNICAZIONI

DECRETO 10 maggio 2006.

Determinazione del valore e delle caratteristiche tecniche di un francobollo commemorativo nel V centenario della morte di Cristoforo Colombo, nel valore di € 0,62.

IL DIRETTORE GENERALE

PER LA REGOLAMENTAZIONE DEL SETTORE POSTALE
DEL MINISTERO DELLE COMUNICAZIONI

DI CONCERTO CON

IL CAPO DELLA DIREZIONE VI

DEL DIPARTIMENTO DEL TESORO

DEL MINISTERO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

Visto l'art. 32 del testo unico delle disposizioni legislative in materia postale, di bancoposta e di telecomunicazioni, approvato con decreto del Presidente della Repubblica 29 marzo 1973, n. 156;

Visto l'art. 213 del regolamento di esecuzione dei libri I e II del codice postale e delle telecomunicazioni (norme generali e servizi delle corrispondenze e dei pacchi), approvato con decreto del Presidente della Repubblica 29 maggio 1982, n. 655;

Visti i regolamenti (CE) n. 1103/97 del 17 giugno 1997 e n. 974/98 del 3 maggio 1998;

Visto il decreto legislativo 24 giugno 1998, n. 213, recante «Disposizioni per l'introduzione dell'EURO nell'ordinamento nazionale, a norma dell'art. 1, comma 1, della legge 17 dicembre 1997, n. 433»;

Visto l'art. 17 del decreto legislativo 22 luglio 1999, n. 261, di «Attuazione della direttiva 97/67/CE concer-

nente regole comuni per lo sviluppo del mercato interno dei servizi postali comunitari e per il miglioramento della qualità del servizio»;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, recante «Norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche», che demanda al dirigente generale gli atti di gestione;

Visto il decreto-legge 25 settembre 2001, n. 350, recante «Disposizioni urgenti in vista dell'introduzione dell'euro», convertito, con modificazioni, con legge 23 novembre 2001, n. 409;

Visto il decreto legislativo 30 dicembre 2003, n. 366 (*Gazzetta Ufficiale* n. 5 dell'8 gennaio 2004), recante «Modifiche ed integrazioni al decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300, concernenti le funzioni e la struttura organizzativa del Ministero delle comunicazioni, a norma dell'art. 1 della legge 6 luglio 2002, n. 137»;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 22 giugno 2004, n. 176 (*Gazzetta Ufficiale* n. 167 del 19 luglio 2004) recante «Regolamento di organizzazione del Ministero delle comunicazioni»;

Visto il decreto del Ministro delle comunicazioni 16 dicembre 2004 (*Gazzetta Ufficiale* n. 302 del 27 dicembre 2004) recante «Riorganizzazione del Ministero delle comunicazioni»;

Visto il decreto 24 maggio 1999 (*Gazzetta Ufficiale* n. 128 del 3 giugno 1999), con il quale è stata autorizzata, tra l'altro, l'istituzione del servizio di corriere prioritario;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 15 marzo 2006 (*Gazzetta Ufficiale* n. 96 del 26 aprile 2006) di autorizzazione all'emissione di carte valori celebrative e commemorative per l'anno 2006;

Visto il decreto del Ministro del tesoro, del bilancio e della programmazione economica 19 dicembre 2000 (*Gazzetta Ufficiale* n. 133 dell'11 giugno 2001), recante «Modifiche al riassetto organizzativo dei Dipartimenti centrali del Ministero del tesoro, del bilancio e della programmazione economica»;

Visto il decreto del Ministro dell'economia e delle finanze 25 luglio 2001 (*Gazzetta Ufficiale* n. 254 del 31 ottobre 2001), recante «Modifiche ed integrazioni della struttura e delle competenze dei Dipartimenti centrali del Ministero del tesoro, del bilancio e della programmazione economica»;

Vista la deliberazione del Ministro delle comunicazioni 23 dicembre 2003 (*Gazzetta Ufficiale* n. 301 del 30 dicembre 2003), recante «Nuove tariffe dei servizi postali riservati e nuovi prezzi dei servizi postali universali per l'interno e per l'estero relativi alla corrispondenza»;

Visto l'allegato H della suddetta deliberazione che stabilisce la tariffa per la posta prioritaria di primo porto per l'estero diretta alla zona 1 in € 0,62;

Visto il parere espresso dalla Commissione per lo studio e l'elaborazione delle carte valori postali istituita con decreto del Ministro delle comunicazioni 8 luglio 2005;

Decreta:

È emesso, nell'anno 2006, un francobollo commemorativo nel V centenario della morte di Cristoforo Colombo, nel valore di € 0,62.

Il francobollo è stampato dall'Officina Carte Valori dell'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A., in rotocalcografia, su carta bianca patinata neutra, non fluorescente, non filigranata, formato carta: mm 40×30; formato stampa: mm 36×26; dentellatura: 13×13¼; colori: cinque più inchiostro interferenziale trasparente-oro; tiratura: tre milioni e cinquecentomila esemplari; foglio: cinquanta esemplari, valore «€ 31,00».

La vignetta raffigura, in primo piano, un'immagine di Cristoforo Colombo, idealmente impegnato a redigere il diario di bordo e, sullo sfondo, le sagome delle tre caravelle. Completano il francobollo la leggenda «CRISTOFORO COLOMBO V CENTENARIO DELLA MORTE», la scritta «ITALIA» ed il valore «€ 0,62».

Caratteristiche dell'etichetta: l'etichetta, stampata con il sistema autoadesivo, di formato mm 40×14, reca in negativo le scritte «postaprioritaria» e «Priority Mail» su campitura di colore bleu ed è raccolta su un foglio a parte. Essa presenta la fustellatura al vivo (senza margini bianchi) in tutti e quattro i lati.

Il foglio, di formato cm 20,1×30,5, contiene 76 etichette, fustellate e sfridate a simulazione di dentellatura 11, recanti tracciature orizzontali e verticali del supporto siliconato per il distacco facilitato di ciascuna etichetta dal proprio supporto. Carta: bianca, patinata neutra, autoadesiva non fluorescente; grammatura: 90 gr/mq; supporto: carta bianca, tipo Kraft monosiliconata da 60 gr/mq; adesivo: tipo acrilico ad acqua, distribuito in quantità di 20 gr/mq (secco); stampa: Officina Carte Valori dell'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A., tipografica di colore bleu.

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

Roma, 10 maggio 2006

*Il direttore generale
per la regolamentazione del settore postale
del Ministero delle comunicazioni*
FIORENTINO

*Il capo della Direzione VI
del Dipartimento del Tesoro
del Ministero dell'economia e delle finanze*
CARPENTIERI

06A11411

DECRETO 31 ottobre 2006.

Determinazione del valore e delle caratteristiche tecniche di un francobollo commemorativo di San Gregorio Magno, nel valore di € 0,60.

IL DIRETTORE GENERALE
PER LA REGOLAMENTAZIONE DEL SETTORE POSTALE
DEL MINISTERO DELLE COMUNICAZIONI
DI CONCERTO CON
IL CAPO DELLA DIREZIONE VI
DEL DIPARTIMENTO DEL TESORO
DEL MINISTERO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

Visto l'art. 32 del testo unico delle disposizioni legislative in materia postale, di bancoposta e di telecomunicazioni, approvato con decreto del Presidente della Repubblica 29 marzo 1973, n. 156;

Visto l'art. 213 del regolamento di esecuzione dei libri I e II del codice postale e delle telecomunicazioni (norme generali e servizi delle corrispondenze e dei pacchi), approvato con decreto del Presidente della Repubblica 29 maggio 1982, n. 655;

Visti i regolamenti (CE) n. 1103/97 del 17 giugno 1997 e n. 974/98 del 3 maggio 1998;

Visto il decreto legislativo 24 giugno 1998, n. 213, recante «Disposizioni per l'introduzione dell'EURO nell'ordinamento nazionale, a norma dell'art. 1, comma 1, della legge 17 dicembre 1997, n. 433»;

Visto l'art. 17 del decreto legislativo 22 luglio 1999, n. 261, di «Attuazione della direttiva 97/67/CE concernente regole comuni per lo sviluppo del mercato interno dei servizi postali comunitari e per il miglioramento della qualità del servizio»;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, recante «Norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche», che demanda al dirigente generale gli atti di gestione;

Visto il decreto-legge 25 settembre 2001, n. 350, recante «Disposizioni urgenti in vista dell'introduzione dell'euro», convertito, con modificazioni, con legge 23 novembre 2001, n. 409;

Visto il decreto legislativo 30 dicembre 2003, n. 366 (*Gazzetta Ufficiale* n. 5 dell'8 gennaio 2004), recante «Modifiche ed integrazioni al decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300, concernenti le funzioni e la struttura organizzativa del Ministero delle comunicazioni, a norma dell'art. 1 della legge 6 luglio 2002, n. 137»;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 22 giugno 2004, n. 176 (*Gazzetta Ufficiale* n. 167 del 19 luglio 2004) recante «Regolamento di organizzazione del Ministero delle comunicazioni»;

Visto il decreto del Ministro delle comunicazioni 16 dicembre 2004 (*Gazzetta Ufficiale* n. 302 del 27 dicembre 2004) recante «Riorganizzazione del Ministero delle comunicazioni»;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 15 marzo 2006 (*Gazzetta Ufficiale* n. 96 del 26 aprile 2006) di autorizzazione all'emissione di carte valori celebrative e commemorative per l'anno 2006;

Visto il decreto del Ministro del tesoro, del bilancio e della programmazione economica 19 dicembre 2000 (*Gazzetta Ufficiale* n. 133 dell'11 giugno 2001), recante

«Modifiche al riassetto organizzativo dei Dipartimenti centrali del Ministero del tesoro, del bilancio e della programmazione economica»;

Visto il decreto del Ministro dell'economia e delle finanze 25 luglio 2001 (*Gazzetta Ufficiale* n. 254 del 31 ottobre 2001), recante «Modificazioni ed integrazioni della struttura e delle competenze dei Dipartimenti centrali del Ministero del tesoro, del bilancio e della programmazione economica»;

Visto il decreto del Ministro delle comunicazioni 12 maggio 2006 (*Gazzetta Ufficiale* n. 115 del 19 maggio 2006), recante «Disposizioni in materia di invii di corrispondenza rientranti nell'ambito del servizio postale universale. Tariffe e prezzi degli invii di corrispondenza per l'interno e per l'estero»;

Visto il parere espresso dalla Commissione per lo studio e l'elaborazione delle carte valori postali istituita con decreto del Ministro delle comunicazioni 8 luglio 2005;

Decreta:

È emesso, nell'anno 2006, un francobollo commemorativo di San Gregorio Magno, nel valore di € 0,60.

Il francobollo è stampato dall'Officina Carte Valori dell'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A., in rotocalcografia, su carta fluorescente, non filigranata; formato carta: mm 30×40; formato stampa: mm 26×36; dentellatura: 13¼×13; colori: quattro più inchiostro interferenziale trasparente-oro; tiratura: tre milioni e cinquecentomila esemplari; foglio: cinquanta esemplari, valore «€ 30,00».

La vignetta raffigura, in primo piano, un'immagine di San Gregorio Magno tratta dalla scultura «Papa Gregorio Magno benediciente» realizzata da Nicolas Cordier, opera posta nell'oratorio di Santa Barbara all'interno della Chiesa di Sant'Andrea al Celio, in Roma; sullo sfondo è rappresentata la Basilica di San Gregorio Magno, in Roma e a destra una colomba in volo. Completano il francobollo la leggenda «SAN GREGORIO MAGNO 540-604», la scritta «ITALIA» ed il valore «€ 0,60».

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

Roma, 31 ottobre 2006

*Il direttore generale
per la regolamentazione del settore postale
del Ministero delle comunicazioni*
FIORENTINO

*Il capo della Direzione VI
del Dipartimento del Tesoro
del Ministero dell'economia e delle finanze*
CARPENTIERI

06A11412

DECRETO 31 ottobre 2006.

Determinazione del valore e delle caratteristiche tecniche di un francobollo commemorativo di Ettore Majorana, nel centenario della nascita, nel valore di € 0,60.

IL DIRETTORE GENERALE
PER LA REGOLAMENTAZIONE DEL SETTORE POSTALE
DEL MINISTERO DELLE COMUNICAZIONI

DI CONCERTO CON
IL CAPO DELLA DIREZIONE VI
DEL DIPARTIMENTO DEL TESORO
DEL MINISTERO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

Visto l'art. 32 del testo unico delle disposizioni legislative in materia postale, di bancoposta e di telecomunicazioni, approvato con decreto del Presidente della Repubblica 29 marzo 1973, n. 156;

Visto l'art. 213 del regolamento di esecuzione dei libri I e II del codice postale e delle telecomunicazioni (norme generali e servizi delle corrispondenze e dei pacchi), approvato con decreto del Presidente della Repubblica 29 maggio 1982, n. 655;

Visti i regolamenti (CE) n. 1103/97 del 17 giugno 1997 e n. 974/98 del 3 maggio 1998;

Visto il decreto legislativo 24 giugno 1998, n. 213, recante «Disposizioni per l'introduzione dell'EURO nell'ordinamento nazionale, a norma dell'art. 1, comma 1, della legge 17 dicembre 1997, n. 433»;

Visto l'art. 17 del decreto legislativo 22 luglio 1999, n. 261, di «Attuazione della direttiva 97/67/CE concernente regole comuni per lo sviluppo del mercato interno dei servizi postali comunitari e per il miglioramento della qualità del servizio»;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, recante «Norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche», che demanda al dirigente generale gli atti di gestione;

Visto il decreto-legge 25 settembre 2001, n. 350, recante «Disposizioni urgenti in vista dell'introduzione dell'euro», convertito, con modificazioni, con legge 23 novembre 2001, n. 409;

Visto il decreto legislativo 30 dicembre 2003, n. 366 (*Gazzetta Ufficiale* n. 5 dell'8 gennaio 2004), recante «Modifiche ed integrazioni al decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300, concernenti le funzioni e la struttura organizzativa del Ministero delle comunicazioni, a norma dell'art. 1 della legge 6 luglio 2002, n. 137»;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 22 giugno 2004, n. 176 (*Gazzetta Ufficiale* n. 167 del 19 luglio 2004) recante «Regolamento di organizzazione del Ministero delle comunicazioni»;

Visto il decreto del Ministro delle comunicazioni 16 dicembre 2004 (*Gazzetta Ufficiale* n. 302 del 27 dicembre 2004) recante «Riorganizzazione del Ministero delle comunicazioni»;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 15 marzo 2006 (*Gazzetta Ufficiale* n. 96 del 26 aprile 2006) di autorizzazione all'emissione di carte valori celebrative e commemorative per l'anno 2006;

Visto il decreto del Ministro del tesoro, del bilancio e della programmazione economica 19 dicembre 2000 (*Gazzetta Ufficiale* n. 133 dell'11 giugno 2001), recante «Modifiche al riassetto organizzativo dei Dipartimenti centrali del Ministero del tesoro, del bilancio e della programmazione economica»;

Visto il decreto del Ministro dell'economia e delle finanze 25 luglio 2001 (*Gazzetta Ufficiale* n. 254 del 31 ottobre 2001), recante «Modificazioni ed integrazioni della struttura e delle competenze dei Dipartimenti centrali del Ministero del tesoro, del bilancio e della programmazione economica»;

Visto il decreto del Ministro delle comunicazioni 12 maggio 2006 (*Gazzetta Ufficiale* n. 115 del 19 maggio 2006), recante «Disposizioni in materia di invii di corrispondenza rientranti nell'ambito del servizio postale universale. Tariffe e prezzi degli invii di corrispondenza per l'interno e per l'estero»;

Visto il parere espresso dalla Commissione per lo studio e l'elaborazione delle carte valori postali istituita con decreto del Ministro delle comunicazioni 8 luglio 2005;

Decreta:

È emesso, nell'anno 2006, un francobollo commemorativo di Ettore Majorana, nel centenario della nascita, nel valore di € 0,60.

Il francobollo è stampato dall'Officina Carte Valori dell'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A., in rotocalcografia, su carta fluorescente, non filigranata; formato carta: mm 30×40; formato stampa: mm 26×36; dentellatura: 13¼×13; colori: quattro più inchiostro interferenziale trasparente-oro; tiratura: tre milioni e cinquecentomila esemplari; foglio: cinquanta esemplari, valore «€30,00».

La vignetta raffigura, su fondo blu, l'elaborazione grafica di un ritratto dello scienziato Ettore Majorana e in basso a sinistra la rappresentazione stilizzata dell'atomo, con il nucleo, attorno al quale orbitano gli elettroni. Completano il francobollo le leggende «CENTENARIO DELLA NASCITA» E «ETTORE MAJORANA», la scritta «ITALIA» ed il valore «€ 0,60».

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

Roma, 31 ottobre 2006

*Il direttore generale
per la regolamentazione del settore postale
del Ministero delle comunicazioni*
FIORENTINO

*Il capo della Direzione VI
del Dipartimento del Tesoro
del Ministero dell'economia e delle finanze*
CARPENTIERI

06A11413

DECRETO 31 ottobre 2006.

Determinazione del valore e delle caratteristiche tecniche di due francobolli commemorativi di Sant'Ignazio di Loyola, nel 450° anniversario della morte e di San Francesco Saverio, nel V centenario della nascita, nel valore di € 0,60 per ciascun soggetto.

**IL DIRETTORE GENERALE
PER LA REGOLAMENTAZIONE DEL SETTORE POSTALE
DEL MINISTERO DELLE COMUNICAZIONI**

DI CONCERTO CON

**IL CAPO DELLA DIREZIONE VI
DEL DIPARTIMENTO DEL TESORO
DEL MINISTERO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE**

Visto l'art. 32 del testo unico delle disposizioni legislative in materia postale, di bancoposta e di telecomunicazioni, approvato con decreto del Presidente della Repubblica 29 marzo 1973, n. 156;

Visto l'art. 213 del regolamento di esecuzione dei libri I e II del codice postale e delle telecomunicazioni (norme generali e servizi delle corrispondenze e dei pacchi), approvato con decreto del Presidente della Repubblica 29 maggio 1982, n. 655;

Visti i regolamenti (CE) n. 1103/97 del 17 giugno 1997 e n. 974/98 del 3 maggio 1998;

Visto il decreto legislativo 24 giugno 1998, n. 213, recante «Disposizioni per l'introduzione dell'EURO nell'ordinamento nazionale, a norma dell'art. 1, comma 1, della legge 17 dicembre 1997, n. 433»;

Visto l'art. 17 del decreto legislativo 22 luglio 1999, n. 261, di «Attuazione della direttiva 97/67/CE concernente regole comuni per lo sviluppo del mercato interno dei servizi postali comunitari e per il miglioramento della qualità del servizio»;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, recante «Norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche», che demanda al dirigente generale gli atti di gestione;

Visto il decreto-legge 25 settembre 2001, n. 350, recante «Disposizioni urgenti in vista dell'introduzione dell'euro», convertito, con modificazioni, con legge 23 novembre 2001, n. 409;

Visto il decreto legislativo 30 dicembre 2003, n. 366 (*Gazzetta Ufficiale* n. 5 dell'8 gennaio 2004), recante «Modifiche ed integrazioni al decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300, concernenti le funzioni e la struttura organizzativa del Ministero delle comunicazioni, a norma dell'art. 1 della legge 6 luglio 2002, n. 137»;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 22 giugno 2004, n. 176 (*Gazzetta Ufficiale* n. 167 del 19 luglio 2004) recante «Regolamento di organizzazione del Ministero delle comunicazioni»;

Visto il decreto del Ministro delle comunicazioni 16 dicembre 2004 (*Gazzetta Ufficiale* n. 302 del 27 dicembre 2004) recante «Riorganizzazione del Ministero delle comunicazioni»;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 15 marzo 2006 (*Gazzetta Ufficiale* n. 96 del 26 aprile 2006) di autorizzazione all'emissione di carte valori celebrative e commemorative per l'anno 2006;

Visto il decreto del Ministro del tesoro, del bilancio e della programmazione economica 19 dicembre 2000 (*Gazzetta Ufficiale* n. 133 dell'11 giugno 2001), recante «Modifiche al riassetto organizzativo dei Dipartimenti centrali del Ministero del tesoro, del bilancio e della programmazione economica»;

Visto il decreto del Ministro dell'economia e delle finanze 25 luglio 2001 (*Gazzetta Ufficiale* n. 254 del 31 ottobre 2001), recante «Modificazioni ed integrazioni della struttura e delle competenze dei Dipartimenti centrali del Ministero del tesoro, del bilancio e della programmazione economica»;

Visto il decreto del Ministro delle comunicazioni 12 maggio 2006 (*Gazzetta Ufficiale* n. 115 del 19 maggio 2006), recante «Disposizioni in materia di invii di corrispondenza rientranti nell'ambito del servizio postale universale. Tariffe e prezzi degli invii di corrispondenza per l'interno e per l'estero»;

Visto il parere espresso dalla Commissione per lo studio e l'elaborazione delle carte valori postali istituita con decreto del Ministro delle comunicazioni 8 luglio 2005;

Decreta:

Sono emessi, nell'anno 2006, due francobolli commemorativi di Sant'Ignazio di Loyola, nel 450° anniversario della morte e di San Francesco Saverio, nel V centenario della nascita, nel valore di € 0,60 per ciascun soggetto.

I francobolli sono stampati dall'Officina Carte Valori dell'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.a., in rotocalcografia, su carta fluorescente, non filigranata; formato carta: mm 40×48; formato stampa: mm 36×44; dentellatura: 13×13¼; colori: quadricromia più oro più inchiostro interferenziale trasparente-oro; tiratura: tre milioni e cinquecentomila esemplari per ciascun francobollo; fogli: venticinque esemplari, valore «€ 15,00».

Vignette: ciascuna raffigura, su un cielo ornato di arabeschi dorati, una iconografia di Sant'Ignazio di Loyola e di San Francesco Saverio, liberamente tratte da opere a loro dedicate. Completano ciascun francobollo le rispettive leggende «SANT'IGNAZIO DI LOYOLA 1491-1556» e «SAN FRANCESCO SAVERIO 1506-1552», la scritta «ITALIA» ed il valore «€ 0,60».

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

Roma, 31 ottobre 2006

*Il direttore generale
per la regolamentazione del settore postale
del Ministero delle comunicazioni*
FIorentINO

*Il capo della direzione VI
del Dipartimento del Tesoro
del Ministero dell'economia e delle finanze*
CARPENTIERI

06A11414

DECRETO 31 ottobre 2006.

Determinazione del valore e delle caratteristiche tecniche di due francobolli celebrativi del centenario dell'Istituzione del Comando Generale della Guardia di Finanza e del centenario dell'Istituzione della Legione Allievi della Guardia di Finanza, nel valore di € 0,60 per ciascun soggetto.

**IL DIRETTORE GENERALE
PER LA REGOLAMENTAZIONE DEL SETTORE POSTALE
DEL MINISTERO DELLE COMUNICAZIONI**

DI CONCERTO CON

**IL CAPO DELLA DIREZIONE VI
DEL DIPARTIMENTO DEL TESORO
DEL MINISTERO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE**

Visto l'art. 32 del testo unico delle disposizioni legislative in materia postale, di bancoposta e di telecomunicazioni, approvato con decreto del Presidente della Repubblica 29 marzo 1973, n. 156;

Visto l'art. 213 del regolamento di esecuzione dei libri I e II del codice postale e delle telecomunicazioni (norme generali e servizi delle corrispondenze e dei pacchi), approvato con decreto del Presidente della Repubblica 29 maggio 1982, n. 655;

Visti i regolamenti (CE) n. 1103/97 del 17 giugno 1997 e n. 974/98 del 3 maggio 1998;

Visto il decreto legislativo 24 giugno 1998, n. 213, recante «Disposizioni per l'introduzione dell'EURO nell'ordinamento nazionale, a norma dell'art. 1, comma 1, della legge 17 dicembre 1997, n. 433»;

Visto l'art. 17 del decreto legislativo 22 luglio 1999, n. 261, di «Attuazione della direttiva 97/67/CE concernente regole comuni per lo sviluppo del mercato interno dei servizi postali comunitari e per il miglioramento della qualità del servizio»;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, recante «Norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche», che demanda al dirigente generale gli atti di gestione;

Visto il decreto-legge 25 settembre 2001, n. 350, recante «Disposizioni urgenti in vista dell'introduzione dell'euro», convertito, con modificazioni, con legge 23 novembre 2001, n. 409;

Visto il decreto legislativo 30 dicembre 2003, n. 366 (*Gazzetta Ufficiale* n. 5 dell'8 gennaio 2004), recante «Modifiche ed integrazioni al decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300, concernenti le funzioni e la struttura organizzativa del Ministero delle comunicazioni, a norma dell'art. 1 della legge 6 luglio 2002, n. 137»;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 22 giugno 2004, n. 176 (*Gazzetta Ufficiale* n. 167 del 19 luglio 2004) recante «Regolamento di organizzazione del Ministero delle comunicazioni»;

Visto il decreto del Ministro delle comunicazioni 16 dicembre 2004 (*Gazzetta Ufficiale* n. 302 del 27 dicembre 2004) recante «Riorganizzazione del Ministero delle comunicazioni»;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 15 marzo 2006 (*Gazzetta Ufficiale* n. 96 del 26 aprile 2006) di autorizzazione all'emissione di carte valori celebrative e commemorative per l'anno 2006;

Visto il decreto del Ministro del tesoro, del bilancio e della programmazione economica 19 dicembre 2000 (*Gazzetta Ufficiale* n. 133 dell'11 giugno 2001), recante «Modifiche al riassetto organizzativo dei Dipartimenti centrali del Ministero del tesoro, del bilancio e della programmazione economica»;

Visto il decreto del Ministro dell'economia e delle finanze 25 luglio 2001 (*Gazzetta Ufficiale* n. 254 del 31 ottobre 2001), recante «Modificazioni ed integrazioni della struttura e delle competenze dei dipartimenti centrali del Ministero del tesoro, del bilancio e della programmazione economica»;

Visto il decreto del Ministro delle comunicazioni 12 maggio 2006 (*Gazzetta Ufficiale* n. 115 del 19 maggio 2006), recante «Disposizioni in materia di invii di corrispondenza rientranti nell'ambito del servizio postale universale. Tariffe e prezzi degli invii di corrispondenza per l'interno e per l'estero»;

Visto il parere espresso dalla Commissione per lo studio e l'elaborazione delle carte valori postali istituita con decreto del Ministro delle comunicazioni 8 luglio 2005;

Decreta:

Sono emessi, nell'anno 2006, due francobolli celebrativi del centenario dell'istituzione del Comando Gene-

rale della Guardia di Finanza e del centenario dell'istituzione della Legione Allievi della Guardia di Finanza, nel valore di € 0,60 per ciascun soggetto.

I francobolli sono stampati dall'Officina Carte Valori dell'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.a., in rotocalcografia, su carta bianca patinata neutra, non fluorescente, non filigranata; formato carta: mm 30×40 per il francobollo dedicato al Comando Generale e mm 40×30 per il francobollo dedicato alla Legione Allievi; formato stampa: mm 26×36 per il francobollo dedicato al Comando Generale e mm 36×26 per il francobollo dedicato alla Legione Allievi; dentellatura: 13¼×13 per il francobollo dedicato al Comando Generale e 13×13¼ per il francobollo dedicato alla Legione Allievi; colori: quadricromia più inchiostro interferenziale trasparente-oro; tiratura: tre milioni e cinquecentomila esemplari per ciascun francobollo; fogli: cinquanta esemplari, valore «€ 30,00».

Le vignette raffigurano:

per il francobollo dedicato al Comando Generale della Guardia di Finanza, in primo piano la facciata del palazzo della sede attuale in viale XXI Aprile, in Roma e sullo sfondo un particolare del palazzo della sede storica, in via XX Settembre, in Roma;

per il francobollo dedicato alla Legione Allievi della Guardia di Finanza la facciata del palazzo della sede storica in Maddaloni (Caserta) e, in primo piano l'immagine di un militare che indossa un'uniforme d'epoca.

Completano ciascun francobollo la rispettiva leggenda «CENTENARIO DEL COMANDO GENERALE GUARDIA DI FINANZA 1906-2006» e «CENTENARIO LEGIONE ALLIEVI GUARDIA DI FINANZA», la scritta «ITALIA» ed il valore «€ 0,60».

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

Roma, 31 ottobre 2006

*Il direttore generale
per la regolamentazione del settore postale
del Ministero delle comunicazioni*
FIORENTINO

*Il capo della Direzione VI
del Dipartimento del Tesoro
del Ministero dell'economia e delle finanze*
CARPENTIERI

06A11415

MINISTERO DELL'UNIVERSITÀ E DELLA RICERCA

DECRETO 25 ottobre 2006.

Rettifica del decreto 29 marzo 2006, recante: «Definizione degli standard e dei requisiti minimi delle scuole di specializzazione, in data 29 marzo 2006».

IL MINISTRO DELL'UNIVERSITÀ E DELLA RICERCA

Visto il decreto legislativo 17 agosto 1999, n. 368, ed in particolare l'art. 43;

Visto il decreto ministeriale 23 ottobre 2000, concernente l'istituzione dell'Osservatorio nazionale della formazione medica specialistica e successive modificazioni;

Visto il decreto ministeriale 1° agosto 2005, concernente il riassetto delle scuole di specializzazione di area sanitaria, ed in particolare il comma 3 dell'art. 3;

Visto il decreto ministeriale 29 marzo 2006 concernente la definizione degli standard e dei requisiti minimi delle scuole di specializzazione, in data 29 marzo 2006;

Considerato che per insufficiente correzione redazionale nel citato decreto ministeriale 29 marzo 2006, nella parte concernente gli standard specifici, sono state riportate, per alcune scuole, denominazioni errate;

Considerato che le denominazioni corrette sono quelle riportate nella parte concernente i requisiti del citato decreto ministeriale 29 marzo 2006;

Ritenuto pertanto di dover procedere alla rettifica del suddetto decreto ministeriale 29 marzo 2006 al fine di correggere tali errori materiali;

Decreta:

Il decreto ministeriale 29 marzo 2006 è rettificato, nella parte concernente gli standard specifici, per quanto riguarda le denominazioni delle seguenti scuole di specializzazione di area sanitaria:

1. Anestesia e rianimazione;
2. Chirurgia cardiaca;
3. Chirurgia plastica e ricostruttiva;
4. Malattie dell'apparato cardiologico;
5. Malattie tropicali;
6. Radiologia diagnostica e interventistica;

come appresso specificato:

1. Anestesia rianimazione e terapia intensiva;
2. Cardiocirurgia;
3. Chirurgia plastica, ricostruttiva ed estetica;
4. Malattie dell'apparato cardiovascolare;
5. Medicina tropicale;
6. Radiodiagnostica.

Il presente decreto sarà inviato ai competenti organi di controllo e sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 25 ottobre 2006

Il Ministro: MUSSI

06A11442

MINISTERO DEI TRASPORTI

DECRETO 20 novembre 2006.

Modalità di revisione delle zattere di salvataggio gonfiabili, delle cinture di salvataggio gonfiabili, dei dispositivi di evacuazione marini e degli sganci idrostatici; approvazione della stazione di revisione R.S. S.r.l., in Trieste.

IL COMANDANTE GENERALE DEL CORPO DELLE CAPITANERIE DI PORTO

Visto il decreto del Comandante generale del Corpo delle capitanerie di porto 16 luglio 2002, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 191 del 16 agosto 2002, recante modalità di revisione delle zattere di salvataggio gonfiabili, delle cinture di salvataggio gonfiabili, dei dispositivi di evacuazione marini e degli sganci idrostatici;

Visto il decreto del Comandante generale del Corpo delle capitanerie di porto in data 16 ottobre 2004 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 261 del 6 novembre 2004, con il quale è stata approvata la stazione di revisione R.S. S.r.l., con sede in Trieste, strada di Monte d'Oro n. 12/1;

Ritenuto necessario aggiornare le tipologie di dispositivi di sicurezza che la stazione di revisione in questione è abilitata a revisionare;

Preso atto del giudizio favorevole espresso dalla commissione di visita della Direzione marittima di Trieste con verbale in data 24 agosto 2006;

Decreta:

Art. 1.

È approvata la stazione di revisione R.S. S.r.l., con sede in Trieste, strada di Monte d'Oro n. 12/1.

Art. 2.

La stazione di cui all'art. 1 è abilitata ad effettuare la revisione della seguente tipologia di dispositivi, in relazione alla quale deve ottenere e mantenere apposito accreditamento, pena la revoca della presente approvazione, da parte dei relativi costruttori:

- zattere di salvataggio gonfiabili;
- sganci idrostatici.

Art. 3.

L'acquisizione di nuovi accreditamenti da parte dei costruttori dovrà essere tempestivamente comunicata alla Direzione marittima di Trieste.

La stazione di revisione dovrà adeguatamente pubblicizzare l'elenco delle marche e delle varie tipologie di dispositivi che è abilitata a revisionare.

Art. 4.

Il decreto del Comandante generale del Corpo delle capitanerie di porto 16 ottobre 2004, citato in premessa, è abrogato.

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

Roma, 20 novembre 2006

Il comandante generale: DASSATTI

06A11410

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

ISTITUTO PER LA VIGILANZA SULLE ASSICURAZIONI PRIVATE E DI INTERESSE COLLETTIVO

PROVVEDIMENTO 7 dicembre 2006.

Approvazione del trasferimento parziale del ramo d'azienda, relativo al portafoglio assicurativo «Global Corporate», della rappresentanza generale per l'Italia della Zurich Insurance Company S.A., alla rappresentanza generale per l'Italia della Zurich Insurance Ireland Limited. (Provvedimento n. 2484).

L'ISTITUTO PER LA VIGILANZA SULLE ASSICURAZIONI PRIVATE E DI INTERESSE COLLETTIVO

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

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

Vista la legge 12 agosto 1982, n. 576, recante la riforma della vigilanza sulle assicurazioni, e le successive disposizioni modificative e integrative;

Visto il decreto legislativo 17 marzo 1995, n. 175, di attuazione della direttiva 92/49/CEE in materia di assicurazione diretta diversa dall'assicurazione sulla vita e le successive disposizioni modificative ed integrative;

Visto il decreto legislativo 13 ottobre 1998, n. 373, recante razionalizzazione delle norme concernenti l'istituto per la vigilanza sulle assicurazioni private e di interesse collettivo;

Visto il decreto legislativo 7 settembre 2005, n. 209, concernente il codice delle assicurazioni private e, in particolare, l'art. 354, comma 4, del medesimo decreto;

Visto il decreto ministeriale del 26 novembre 1984 di ricognizione delle autorizzazioni all'esercizio dell'attività assicurativa e riassicurativa già rilasciate alla rappresentanza generale per l'Italia della Zurich Insurance Company S.A. (allora Zurigo Compagnia di Assicurazioni S.A.), con sede in Milano, ed i successivi provvedimenti autorizzativi;

Vista l'istanza del 28 agosto 2006 con la quale la rappresentanza generale per l'Italia della Zurich Insurance Company S.A. ha richiesto l'approvazione del trasferimento del ramo d'azienda relativo al portafoglio assicurativo «Global Corporate», da attuarsi mediante contratto, alla rappresentanza generale per l'Italia della Zurich Insurance Ireland Limited;

Vista la procura conferita al rappresentante generale della Zurich Insurance Company S.A. in data 21 agosto 2006 e il verbale del consiglio di amministrazione di Zurich Insurance Ireland Limited in data 31 luglio 2006, concernenti il suddetto trasferimento;

Vista la documentazione allegata alla predetta istanza ed i successivi documenti integrativi, pervenuti da ultimo in data 21 novembre 2006;

Vista la lettera del 6 giugno 2006 con la quale l'Irish Financial Services Regulatory Authority comunica l'intenzione della Zurich Insurance Ireland Limited, con sede in Eagle Star House, Ballsbridge, Dublin 4, Irlanda, di operare in regime di stabilimento in Italia e certifica i rami ai quali la medesima è autorizzata;

Preso atto che con lettera del 20 luglio 2006 l'Autorità di vigilanza irlandese ha attestato la sussistenza dei requisiti di solvibilità in capo alla Zurich Insurance Ireland Limited, tenuto conto del trasferimento di portafoglio costituito dai contratti «Global Corporate» della rappresentanza generale per l'Italia della Zurich Insurance Company S.A.;

Considerato che la citata operazione di trasferimento e le relative modalità soddisfano le condizioni poste dalla normativa di settore per la tutela degli assicurati e che per detti trasferimenti ricorrono i presupposti di cui all'art. 75 del decreto legislativo n. 175/1995;

Vista la delibera con la quale il Consiglio dell'istituto, nella seduta del 5 dicembre 2006, ha espresso parere favorevole in ordine all'accoglimento delle citate istanze;

Dispone:

Sono approvate le deliberazioni e le condizioni riguardanti il trasferimento parziale del ramo d'azienda, relativo al portafoglio assicurativo «Global Corporate», della rappresentanza generale per l'Italia della Zurich Insurance Company S.A. alla rappresentanza generale per l'Italia della Zurich Insurance Ireland Limited.

Il presente provvedimento sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e nel Bollettino dell'ISVAP.

Roma, 7 dicembre 2006

Il presidente: GIANNINI

06A11440

PROVVEDIMENTO 7 dicembre 2006.

Approvazione del trasferimento parziale del portafoglio assicurativo, costituito dai contratti «Global Corporate», acquisiti in regime di libertà di prestazione di servizi in diversi Stati membri dell'Unione europea o aderenti alla Spazio Economico Europeo dalla Zuritel S.p.a. alla rappresentanza generale per l'Italia della Zurich Insurance Ireland Limited. (Provvedimento n. 2483).

L'ISTITUTO PER LA VIGILANZA
SULLE ASSICURAZIONI PRIVATE
E DI INTERESSE COLLETTIVO

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

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

Vista la legge 12 agosto 1982, n. 576, recante la riforma della vigilanza sulle assicurazioni, e le successive disposizioni modificative e integrative;

Visto il decreto legislativo 17 marzo 1995, n. 175, di attuazione della direttiva 92/49/CEE in materia di assicurazione diretta diversa dall'assicurazione sulla vita e le successive disposizioni modificative ed integrative;

Visto il decreto legislativo 13 ottobre 1998, n. 373, recante razionalizzazione delle norme concernenti l'Istituto per la vigilanza sulle assicurazioni private e di interesse collettivo;

Visto il decreto legislativo 7 settembre 2005, n. 209, concernente il codice delle assicurazioni private e, in particolare, l'art. 354, comma 4, del medesimo decreto;

Visto il decreto ministeriale del 26 novembre 1984 di ricognizione delle autorizzazioni all'esercizio dell'attività assicurativa e riassicurativa già rilasciate a Zuritel S.p.a. (allora La Sicurtà 1879 S.p.a.), con sede in Milano, ed i successivi provvedimenti autorizzativi;

Vista l'istanza del 24 luglio 2006 con la quale la Zuritel S.p.a. ha richiesto l'approvazione del trasferimento di portafoglio assicurativo, costituito dai contratti «Global Corporate» acquisiti in libera prestazione di servizi in diversi Stati membri dell'Unione europea o aderenti alla Spazio Economico Europeo, da attuarsi mediante contratto, alla rappresentanza generale per l'Italia della Zurich Insurance Ireland Limited;

Visti i verbali dei consigli di amministrazione di Zuritel S.p.a. e di Zurich Insurance Ireland Limited in data 19 luglio 2006, concernenti il suddetto trasferimento;

Vista la documentazione allegata alla predetta istanza ed i successivi documenti integrativi, pervenuti da ultimo in data 30 ottobre 2006;

Vista la lettera del 6 giugno 2006 con la quale l'Irish Financial Services Regulatory Authority comunica l'intenzione della Zurich Insurance Ireland Limited, con sede in Eagle Star House, Ballsbridge, Dublin 4, Irlanda, di operare in regime di stabilimento in Italia e certifica i rami ai quali la medesima è autorizzata;

Preso atto che con lettera del 20 luglio 2006 l'Autorità di vigilanza irlandese ha attestato la sussistenza dei requisiti di solvibilità in capo alla Zurich Insurance Ireland Limited, tenuto conto del trasferimento di portafoglio costituito dai contratti «Global Corporate» acquisiti in regime di libertà di prestazione di servizi dalla Zuritel S.p.a.;

Considerato che la citata operazione di trasferimento e le relative modalità soddisfano le condizioni poste dalla normativa di settore per la tutela degli assicurati e che per detti trasferimenti ricorrono i presupposti di cui all'art. 75 del decreto legislativo n. 175/1995;

Vista la delibera con la quale il Consiglio dell'istituto, nella seduta del 5 dicembre 2006, ha espresso parere favorevole in ordine all'accoglimento della citata istanza;

Dispone:

Sono approvate le deliberazioni e le condizioni riguardanti il trasferimento parziale del portafoglio assicurativo, costituito dai contratti «Global Corporate», acquisiti in regime di libertà di prestazione di servizi in diversi Stati membri dell'unione Europea o aderenti alla Spazio Economico Europeo dalla Zuritel S.p.a. alla rappresentanza generale per l'Italia della Zurich Insurance Ireland Limited.

Il presente provvedimento sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e nel Bollettino dell'ISVAP.

Roma, 7 dicembre 2006

Il presidente: GIANNINI

06A11441

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

DETERMINAZIONE 14 dicembre 2006.

Modifiche ed integrazioni all'allegato 1 alla determinazione 30 ottobre 2006, recante: «Modifiche alla classificazione ai fini della fornitura, alla classificazione ai fini della rimborsabilità e al regime dei prezzi di alcuni medicinali, erogabili a carico del Servizio sanitario nazionale».

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 delle finanze in data 20 settembre 2004, recante norme sull'organizzazione e il funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco, a norma del comma 13 dell'art. 48 sopra citato;

Visto il regolamento di organizzazione, di amministrazione e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia italiana del farmaco;

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;

Vista la determinazione 30 ottobre 2006, recante «Modifiche alla classificazione ai fini della fornitura, alla classificazione ai fini della rimborsabilità e al regime dei prezzi di alcuni medicinali erogabili a carico del Servizio sanitario nazionale», pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 265 del 14 novembre 2006;

Vista la determinazione 10 novembre 2006, recante «Rettifica e modifica dell'art. 2 della determinazione 30 ottobre 2006, recante «Modifiche alla classificazione ai fini della fornitura, alla classificazione ai fini della rimborsabilità e al regime dei prezzi di alcuni medicinali erogabili a carico del Servizio sanitario nazionale», pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 275 del 25 novembre 2006;

Considerata la necessità di modificare ed integrare l'allegato 1) alla determinazione 30 ottobre 2006;

Determina:

Art. 1.

L'allegato 1) di cui alla determinazione 30 ottobre 2006, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 265 del 14 novembre 2006, è modificato ed integrato secondo gli allegati 1) e 2) alla presente determinazione.

I lotti dei medicinali di cui al precedente comma, per i quali varia la classificazione ai fini della fornitura, già prodotti alla data di entrata in vigore della presente determinazione, possono essere dispensati fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Le variazioni della classificazione ai fini della rimborsabilità dei medicinali, di cui al comma 1, entreranno in vigore il giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

I prezzi dei suddetti medicinali, laddove variati, andranno in vigore il quindicesimo giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

La presente determinazione sarà pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 14 dicembre 2006

Il direttore generale: MARTINI

ALLEGATO I

MODIFICA

Principio attivo AIC	Denominazione	Confezione	Riclassificazione regime di rimborsabilità e fornitura	prezzo al pubblico ridotto al 1/10/06 (PFN 2006) euro	prezzo massimo di cessione al SSN ridotto al 1/10/2006 (PFN 2006) euro	prezzo al pubblico non ridotto del 5% + 5% (det. AIFA 3/7/2006 e 27/9/2006) euro	prezzo massimo di cessione SSN non ridotto del 5% + 5% (det. AIFA 3/7/2006 e 27/9/2006) euro
Ganciclovir	CYMEVENE	1 fiala EV 500 mg + 1 fiala solv 10 ml	H OSP1	57,67	26,21	63,89	29,04
Ganciclovir	CITOVIRAX	1 fiala EV 500 mg + 1 fiala solv 10 ml	H OSP1	57,67	26,21	63,89	29,04
Foscarnet	FOSCAVIR	1 flacone EV 250 ml	H OSP1	63,27	28,77	70,11	31,87
Metotrexato	METOTRESSATO	1 fiala IM EV 50 mg 2 ml	H OSP1	11,62	5,28	12,87	5,85
Metotrexato	METOTRESSATO	1 flaconcino IM EV 500 mg 20 ml	H OSP1	67,60	30,73	74,91	34,05
Metotrexato	METOTREXATO	5 fiale IM EV 50 mg 2 ml	H OSP1	94,99	43,18	105,25	47,84
Metotrexato	METOTREXATO	1 flaconcino IM EV 500 mg 20 ml	H OSP1	67,60	30,73	74,91	34,05
Acido pamidronico	AMIDROX	1 fiala EV 90 mg	H OSP1	150,97	91,48	167,28	101,36
Topiramato	TOPAMAX	60 cpr riv 50 mg	A RR PT per tutte le indicazioni*	55,58		68,43	
Topiramato	TOPAMAX	60 cpr riv 100 mg	A RR PT per tutte le indicazioni*	100,07		123,20	
Topiramato	TOPAMAX	60 cpr riv 200 mg	A RR PT per tutte le indicazioni*	192,59		237,12	
Topiramato	TOPAMAX	60 cpr riv 25 mg	A RR PT per tutte le indicazioni*	29,28		36,04	

MODIFICA

Metadone	029610211	METADONE CLORIDRATO	scir 20 ml 5 mg/ml	H-OSP1	4,85	2,20	4,85	2,20
Dornase alfa	029352010	PULMOZYME	sosp inal 6 fiale 2500 U.I. 2,5 ml	H OSP2	260,41	118,37	320,61	145,73

* L'adozione del piano terapeutico si applica ai nuovi casi e ai controlli, pertanto i pazienti in trattamento proseguiranno la terapia fino a successivo controllo.

ALLEGATO 2

INTEGRAZIONE

Principio attivo	AIC	Denominazione	Confezione	Riclassificazione regime di rimborsabilità e fornitura	prezzo al pubblico ridotto al 1/10/06 (PFN 2006) euro	prezzo ex-massimo di cessione al SSN ridotto al 1/10/2006 (PFN 2006) euro	prezzo al pubblico non ridotto del 5% + 5% (det. AIFA 3/7/2006 e 27/9/2006) euro	prezzo massimo di cessione SSN non ridotto del 5% + 5% (det. AIFA 3/7/2006 e 27/9/2006) euro
Acido zoledronico	035263019	ZOMETA	1 fiala EV 4 mg + 1 fiala solv 5 ml	H-OSP2	373,58	226,36	413,94	250,81
epoprostenolo	027750037	FLOLAN	1 flaconcino ev 1,5 mg + 1 flaconcino solv 50 ml	H-OSP2	343,31	156,05	380,4	172,91
anastrozolo	031809015	ARIMIDEX	28pr 1 mg	A RR PT* per tutte le indicazioni	149,67		165,73	
letrozolo	033242013	FEMARA	30 cpr 2,5 mg	A RR PT* per tutte le indicazioni	165,17		183,01	
exemestane	034678033	AROMASIN	30 cpr riv 25 mg	A RR PT* per tutte le indicazioni	175,13		194,05	

* L'adozione del piano terapeutico si applica ai nuovi casi e ai controlli, pertanto i pazienti in trattamento proseguiranno la terapia fino a successivo controllo.

06A11541

AGENZIA DEL TERRITORIO

PROVVEDIMENTO 6 dicembre 2006.

Accertamento del periodo di irregolare funzionamento dell'Ufficio provinciale di Lodi.

**IL DIRETTORE REGIONALE
DELLA LOMBARDIA**

Visto il decreto del Ministro delle finanze n. 1390 del 28 dicembre 2000, registrato alla Corte dei conti il 29 dicembre 2000, reg. n. 5 Finanze, foglio n. 278, con cui a decorrere dal 1° gennaio 2001 è stata resa esecutiva l'Agenzia del territorio, prevista dall'art. 64 del decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300;

Visto il decreto-legge 21 giugno 1961, n. 498, convertito, con modificazioni, nella legge 28 luglio 1961, n. 770, recante norme per la sistemazione di talune situazioni dipendenti da mancato o irregolare funzionamento degli uffici finanziari;

Vista la legge 25 ottobre 1985, n. 592;

Visto l'art. 33 della legge 18 febbraio 1999, n. 28;

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

Visto l'art. 10 del decreto legislativo 26 gennaio 2001, n. 32, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 53 del 5 marzo 2001, che ha modificato gli articoli 1 e 3 del citato decreto-legge n. 498/1961, sancendo che prima dell'emissione del decreto di accertamento del periodo di mancato o irregolare funzionamento dell'Ufficio occorre verificare che lo stesso non sia dipeso da disfunzioni organizzative dell'Amministrazione finanziaria e sentire al riguardo il Garante del contribuente;

Viste la nota prot. n. 4794 del 17 novembre 2006 del direttore dell'Ufficio provinciale di Lodi, con la quale sono stati comunicati la causa ed il periodo di irregolare funzionamento dell'Ufficio, nel giorno 17 novembre 2006, limitatamente ai servizi catastali;

Accertato che l'irregolare funzionamento dell'Ufficio provinciale di Lodi è dipeso dalla partecipazione della maggior parte del personale allo sciopero indetto dalle organizzazioni sindacali CUB, COBAS, COBAS USI, AIT USI, UNICOBAS e SLAI COBAS per il 17 novembre 2006, tale da non consentire all'Ufficio stesso di svolgere i propri compiti istituzionali;

Sentito l'ufficio del Garante del contribuente che con nota prot. 1865 del 4 dicembre 2006 ha espresso parere favorevole in merito;

Dispone:

È accertato l'irregolare funzionamento dell'Ufficio provinciale di Lodi, nel giorno 17 novembre 2006 limitatamente ai servizi catastali.

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

Milano, 6 dicembre 2006

p. Il direttore regionale: TORRONE

06A11505

PROVVEDIMENTO 6 dicembre 2006.

Accertamento del periodo di irregolare funzionamento dell'Ufficio provinciale di Brescia.

**IL DIRETTORE REGIONALE
DELLA LOMBARDIA**

Visto il decreto del Ministro delle finanze n. 1390 del 28 dicembre 2000, registrato alla Corte dei conti il 29 dicembre 2000, registro n. 5 Finanze, foglio 278, con cui a decorrere dal 1° gennaio 2001 è stata resa esecutiva l'Agenzia del territorio, prevista dall'art. 64 del decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300;

Visto il decreto-legge 21 giugno 1961, n. 498, convertito, con modificazioni, nella legge 28 luglio 1961, n. 770, recante norme per la sistemazione di talune situazioni dipendenti da mancato o irregolare funzionamento degli Uffici finanziari,

Vista la legge 25 ottobre 1985, n. 592;

Visto l'art. 33 della legge 18 febbraio 1999, n. 28;

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

Visto l'art. 10 del decreto legislativo 26 gennaio 2001, n. 32, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 53 del 5 marzo 2001, che ha modificato gli articoli 1 e 3 del citato decreto-legge n. 498/1961, sancendo che prima dell'emissione del decreto di accertamento del periodo di mancato o irregolare funzionamento dell'Ufficio occorre verificare che lo stesso non sia dipeso da disfunzioni organizzative dell'Amministrazione finanziaria e sentire al riguardo il Garante del contribuente;

Vista la nota prot. n. 14816 del 21 novembre 2006 del direttore dell'Ufficio provinciale di Brescia, con la quale sono stati comunicati la causa ed il periodo di irregolare funzionamento dell'Ufficio, nel giorno 14 novembre 2006, limitatamente ai servizi catastali dalle ore 8,15 alle ore 10,15;

Accertato che l'irregolare funzionamento dell'Ufficio provinciale di Brescia, è dipeso dalla partecipazione della maggior parte del personale ad un'assemblea sindacale indetta dalla organizzazione sindacale RDB/CUB, tale da non consentire all'Ufficio stesso di svolgere i propri compiti istituzionali;

Sentito l'ufficio del Garante del contribuente che con nota prot. 1869 del 4 dicembre 2006 ha espresso parere favorevole in merito;

Dispone:

È accertato l'irregolare funzionamento dell'Ufficio provinciale di Brescia, per il giorno 14 novembre 2006 dalle ore 8,15 alle ore 10,15 limitatamente ai servizi catastali.

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

Milano, 6 dicembre 2006

p. Il direttore regionale: TORRONE

06A11508

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

MINISTERO DELL'UNIVERSITÀ E DELLA RICERCA

Riconoscimento della personalità giuridica e dell'approvazione dello statuto del consorzio interuniversitario denominato «Istituto nazionale di studi su agribusiness e sostenibilità», in Firenze.

Con decreto ministeriale 22 novembre 2006 è stata riconosciuta la personalità giuridica ed approvato lo statuto del consorzio interuniversitario denominato «Istituto nazionale di studi su agribusiness e sostenibilità» con sede in Firenze.

06A11506

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

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

Estratto determinazione n. 351 del 5 dicembre 2006

Medicinale: MENJUGATE.

Titolare A.I.C.: Novartis Vaccines and Diagnostic S.r.l. - via Fiorentina, 1 - 53100 Siena.

Confezioni:

polvere e solvente per sospensione iniettabile confezione da 1 dose costituita da 1 flaconcino di polvere + 1 siringa di solvente monodose - A.I.C. n. 035436043/M (in base 10) 11TFJC (in base 32);

polvere e solvente per sospensione iniettabile confezione da 5 dosi costituita da 5 flaconcini di polvere + 5 siringhe di solvente monodose - A.I.C. n. 035436056/M (in base 10) 11TFJS (in base 32);

polvere e solvente per sospensione iniettabile confezione da 10 dosi costituita da 10 flaconcini di polvere + 10 siringhe di solvente monodose - A.I.C. n. 035436068/M (in base 10) 11TFK4 (in base 32).

Forma farmaceutica: polvere e solvente per sospensione iniettabile.

Composizione: 1 dose (0,5 ml di vaccino ricostituito) contiene:

principio attivo: oligosaccaride di *Neisseria meningitidis* gruppo C (ceppo 11) 10 mcg, coniugato con proteina *Corynebacterium diphtheriae* CRM-197: 12,5-25,0 mcg adsorbito su idrossido di alluminio da 0,3 a 0,4 mg Al³⁺.

eccipienti:

flaconcino contenente MenC coniugato con CRM197: manitololo, sodio di idrogeno fosfato monoidrato, di sodio fosfato-eptaidrato;

siringa contenente idrossido di alluminio: cloruro di sodio, acqua per preparazioni iniettabili.

Produzione:

Novartis Vaccines and Diagnostic S.r.l. - via Fiorentina, 1 - 53100 Siena;

Novartis Vaccines and Diagnostics Inc - 4650 Horton Street Emeryville California USA;

Chiron Behring GmbH & Co - Kg P.O. Box 1630 D35006 Marburg Germania;

Novartis Vaccines and Diagnostic S.r.l. - Bellaria-Rosia - 53018 Sovicille Italia.

Rilascio dei lotti: Novartis Vaccines and Diagnostic S.r.l. - Bellaria-Rosia - 53018 Sovicille Italia.

Indicazioni terapeutiche:

Immunizzazione attiva dei bambini a partire dai 2 mesi di età, adolescenti e adulti, per la prevenzione dell'infezione invasiva causata dal sierogruppo C di *Neisseria meningitidis*.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezione: Polvere e solvente per sospensione iniettabile confezione da 1 dose costituita da 1 flaconcino di polvere + 1 siringa di solvente monodose - A.I.C. n. 035436043/M (in base 10) 11TFJC (in base 32).

Classe di rimborsabilità: «C».

Confezione: Polvere e solvente per sospensione iniettabile confezione da 5 dosi costituita da 5 flaconcini di polvere + 5 siringhe di solvente monodose - A.I.C. n. 035436056/M (in base 10) 11TFJS (in base 32).

Classe di rimborsabilità: «C».

Confezione: Polvere e solvente per sospensione iniettabile confezione da 10 dosi costituita da 10 flaconcini di polvere + 10 siringhe di solvente monodose - A.I.C. n. 035436068/M (in base 10) 11TFK4 (in base 32).

Classe di rimborsabilità: «C».

Classificazione ai fini della fornitura.

RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Stampati.

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.

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

06A11369

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

Estratto determinazione n. 352 del 5 dicembre 2006

Medicinale: BAROC.

Titolare AIC: Bayer S.p.a. - Viale Certosa, 130 - 20156 Milano.

Confezioni:

200 mg compresse rivestite con film 3 compresse in blister PVC/PE/PVDC/AL - A.I.C. n. 037065012/M (in base 10) 13C49N (in base 32);

200 mg compresse rivestite con film 10 compresse in blister PVC/PE/PVDC/AL - A.I.C. n. 037065024/M (in base 10) 13C4B0 (in base 32);

200 mg compresse rivestite con film 20 compresse in blister PVC/PE/PVDC/AL - A.I.C. n. 0370650361M (in base 10) 13C4BD (in base 32);

200 mg compresse rivestite con film 30 compresse in blister PVC/PE/PVDC/AL - A.I.C. n. 037065048/M (in base 10) 13C4BS (in base 32);

200 mg compresse rivestite con film 50 compresse in blister PVC/PE/PVDC/AL - A.I.C. n. 037065051/M (in base 10) 13C4BV (in base 32);

200 mg compresse rivestite con film 3 compresse in blister AL/AL - A.I.C. n. 037065063/M (in base 10) 13C4C7 (in base 32);

200 mg compresse rivestite con film 10 compresse in blister AL/AL - A.I.C. n. 037065075/M (in base 10) 13C4CM (in base 32);

200 mg compresse rivestite con film 20 compresse in blister AL/AL - A.I.C. n. 037065087/M (in base 10) 13C4CZ (in base 32);

200 mg compresse rivestite con film 30 compresse in blister AL/AL - A.I.C. n. 037065099/M (in base 10) 13C4DC (in base 32);

200 mg compresse rivestite con film 50 compresse in blister AL/AL - A.I.C. n. 037065101/M (in base 10) 13C4DF (in base 32);

200 mg compresse rivestite con film 3 compresse in contenitore PE - A.I.C. n. 037065113/M (in base 10) 13C4DT (in base 32);

200 mg compresse rivestite con film 10 compresse in contenitore PE - A.I.C. n. 037065125/M (in base 10) 13C4F5 (in base 32);

200 mg compresse rivestite con film 20 compresse in contenitore PE - A.I.C. n. 037065137/M (in base 10) 13C4FK (in base 32);

200 mg compresse rivestite con film 30 compresse in contenitore PE - A.I.C. n. 037065149/M (in base 10) 13C4FX (in base 32);

200 mg compresse rivestite con film 50 compresse in contenitore PE - A.I.C. n. 037065152/M (in base 10) 13C4G0 (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa rivestita con film.

Composizione: 1 compressa rivestita con film contiene:

principio attivo: 200 mg di ibuprofene (in forma di 256,25 mg ibuprofene sodico diidrato);

eccipienti: povidone (E1201), sodio bicarbonato (E500), ipromellosa (E464), lattosio monoidrato, macrogol, titanio diossido (E171).

Produzione e controllo finale: Losan Pharma GmbH Otto Hahn Strasse 13 - D-79395 Neuenburg Germania.

Indicazioni terapeutiche: per il trattamento sintomatico del dolore lieve o moderato come ad esempio mal di testa o mal di denti. Dolori mestruali. Per il trattamento sintomatico della febbre.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezioni:

200 mg compresse rivestite con film 3 compresse in blister PVC/PEIPVDC/AL - A.I.C. n. 037065012/M (in base 10) 13C49N (in base 32);

classe di rimborsabilità: C-bis;

200 mg compresse rivestite con film 10 compresse in blister PVC/PE/PVDC/AL - A.I.C. n. 037065024/M (in base 10) 13C4B0 (in base 32);

classe di rimborsabilità: C-bis;

200 mg compresse rivestite con film 20 compresse in blister PVC/PE/PVDC/AL - A.I.C. n. 037065036/M (in base 10) 13C4BD (in base 32);

classe di rimborsabilità: C-bis;

200 mg compresse rivestite con film 30 compresse in blister PVC/PE/PVDC/AL - A.I.C. n. 037065048/M (in base 10) 13C4BS (in base 32);

classe di rimborsabilità: C-bis;

200 mg compresse rivestite con film 50 compresse in blister PVC/PE/PVDC/AL - A.I.C. n. 037065051/M (in base 10) 13C4BV (in base 32);

classe di rimborsabilità: C-bis;

200 mg compresse rivestite con film 3 compresse in blister AL/AL - A.I.C. n. 037065063/M (in base 10) 13C4C7 (in base 32);

classe di rimborsabilità: C-bis;

200 mg compresse rivestite con film 10 compresse in blister AL/AL - A.I.C. n. 037065075/M (in base 10) 13C4CM (in base 32);

classe di rimborsabilità: C-bis;

200 mg compresse rivestite con film 20 compresse in blister AL/AL - A.I.C. n. 037065087/M (in base 10) 13C4CZ (in base 32);

classe di rimborsabilità: C-bis;

200 mg compresse rivestite con film 30 compresse in blister AL/AL - A.I.C. n. 037065099/M (in base 10) 13C4DC (in base 32);

classe di rimborsabilità: C-bis;

200 mg compresse rivestite con film 50 compresse in blister AL/AL - A.I.C. n. 037065101/M (in base 10) 13C4DF (in base 32);

classe di rimborsabilità: C-bis;

200 mg compresse rivestite con film 3 compresse in contenitore PE - A.I.C. n. 037065113/M (in base 10) 1304DT (in base 32).

classe di rimborsabilità: C-bis;

200 mg compresse rivestite con film 10 compresse in contenitore PE - A.I.C. n. 037065125/M (in base 10) 13C4F5 (in base 32);

classe di rimborsabilità: C-bis;

200 mg compresse rivestite con film 20 compresse in contenitore PE - A.I.C. n. 037065137/M (in base 10) 13C4FK (in base 32);

classe di rimborsabilità: C-bis;

200 mg compresse rivestite con film 30 compresse in contenitore PE - A.I.C. n. 037065149/M (in base 10) 13C4FX (in base 32);

classe di rimborsabilità: C-bis;

200 mg compresse rivestite con film 50 compresse in contenitore PE - A.I.C. n. 037065152/M (in base 10) 13C4G0 (in base 32);

classe di rimborsabilità: C-bis.

Classificazione ai fini della fornitura.

OTC: medicinale non soggetto a prescrizione medica da banco.

Stampati.

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.

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

06A11370

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

Estratto determinazione n. 353 del 5 dicembre 2006

Medicinale: REMODULIN.

Titolare A.I.C.: United Therapeutics Europe LTD - The Surrey Technology Centre - 40 Occam Road - Guilford - GU2 7YG - Regno Unito.

Confezioni:

1 mg/ml soluzione per infusione in flaconcino di vetro 20 ml;

A.I.C. n. 037057015/M (in base 10), 13BWHR (in base 32);

2,5 mg/ml soluzione per infusione in flaconcino di vetro 20 ml;

A.I.C. n. 037057027/M (in base 10), 13BWJ3 (in base 32);

5 mg/ml soluzione per infusione in flaconcino di vetro 20 ml;

A.I.C. n. 037057039/M (in base 10) 13BWJH (in base 32);

10 mg/ml soluzione per infusione in flaconcino di vetro 20 ml;

A.I.C. n. 037057041/M (in base 10) 13BWJK (in base 32).

Forma farmaceutica: soluzione per infusione.

Composizione: «Remodulin» 2,5 mg/ml.

Principio attivo: treprostnil sodio* corrispondente a 2,5 mg di treprostnil per ml di soluzione 20 ml di soluzione contengono 50 mg di treprostnil come treprostnil sodio.

* formato *in situ* durante la produzione del prodotto finito.

Eccipienti: sodio citrato, acido cloridrico diluito, metacresolo, sodio idrossido, sodio cloruro, acqua per iniezione.

«Remodulin» 5 mg/ml.

Principio attivo: treprostnil sodio* corrispondente a 5 mg di treprostnil per ml di soluzione 20 ml di soluzione contengono 100 mg di treprostnil come treprostnil sodio.

* formato *in situ* durante la produzione del prodotto finito.

Eccipienti: sodio citrato, acido cloridrico diluito, metacresolo, sodio idrossido, sodio cloruro, acqua per iniezione.

«Remodulin» 1 mg/ml.

Principio attivo: treprostini sodio* corrispondente a 1 mg di treprostini per ml di soluzione 20 ml di soluzione contengono 20 mg di treprostini come treprostini sodio.

* formato *in situ* durante la produzione del prodotto finito.

Eccipienti: sodio citrato, acido cloridrico diluito, metacresolo, sodio idrossido, sodio cloruro, acqua per iniezione.

«Remodulin» 10 mg/ml.

Principio attivo: treprostini sodio* corrispondente a 10 mg di treprostini per ml di soluzione 20 ml di soluzione contengono 200 mg di treprostini come treprostini sodio.

* formato *in situ* durante la produzione del prodotto finito.

Eccipienti: sodio citrato, acido cloridrico diluito, metacresolo, sodio idrossido, sodio cloruro, acqua per iniezione.

Produzione: Baxter Pharmaceutical Solutions LLC - 927 South Curry Pike - Bloomington IN 47403 USA.

Confezionamento: Exel - Middleton Close - Banbury Oxfordshire OX16 4RS UK.

Controllo: Charles River Laboratories Preclinical Services Edinburgh Ltd - Tranent Lothian EH33 2NE UK.

Rilascio: Exel - Middleton Close - Banbury Oxfordshire OX16 4RS UK.

Indicazioni terapeutiche: trattamento dell'ipertensione arteriosa polmonare primaria per migliorare la tolleranza all'esercizio fisico e i sintomi della malattia in pazienti classificati come NYHA di Classe III (New York Heart Association).

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezioni:

1 mg/ml soluzione per infusione in flaconcino di vetro 20 ml;

A.I.C. n. 037057015/M (in base 10), 13BWHR (in base 32).

Classe di rimborsabilità: «H».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 3.100 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 5.116,28 euro;

2,5 mg/ml soluzione per infusione in flaconcino di vetro 20 ml;

A.I.C. n. 037057027/M (in base 10), 13BWJ3 (in base 32).

Classe di rimborsabilità: «H».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 7.750,00 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 12.790,69 euro.

5 mg/ml soluzione per infusione in flaconcino di vetro 20 ml;

A.I.C. n. 037057039/M (in base 10), 13BWJH (in base 32).

Classe di rimborsabilità: «H».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 15.500,00 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 25.581,39 euro;

10 mg/ml soluzione per infusione in flaconcino di vetro 20 ml;

A.I.C. n. 037057041/M (in base 10), 13BWJK (in base 32).

Classe di rimborsabilità: «H».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 31.000,00 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 51.162,77 euro.

Sconto obbligatorio sulle forniture cedute alle strutture pubbliche del SSN secondo le condizioni stabilite nella procedura negoziale.

Tetto di spesa nel primo anno di commercializzazione 2.635.000 euro/anno.

In caso di superamento del tetto di spesa negoziato si applica uno sconto automatico sull'ex factory per recuperare l'ecedenza nei dodici mesi successivi.

Classificazione ai fini della fornitura.

OSP2: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, utilizzabile in ambiente ospedaliero o in una struttura ad esso assimilabile o in ambito extraospedaliero, 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.

Stampati.

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.

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

06A11371

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

Estratto determinazione n. 354 del 5 dicembre 2006

Medicinale: LAMOTRIGINA ARROW.

Titolare A.I.C.: Arrow Generics Limited - Unit 2, Eastman Way - Stevenage Herts SG1 4SZ - UK.

Confezioni:

5 mg compresse dispersibili 14 compresse in blister PVC/PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132014/M (in base 10), 13F5RG (in base 32);

5 mg compresse dispersibili 28 compresse in blister PVC/PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132026/M (in base 10), 13F5RU (in base 32);

5 mg compresse dispersibili 30 compresse in blister PVC/PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132038/M (in base 10), 13F5S6 (in base 32);

5 mg compresse dispersibili 50 compresse in blister PVC/PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132040/M (in base 10), 13F5S8 (in base 32);

5 mg compresse dispersibili 56 compresse in blister PVC/PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132053/M (in base 10), 13F5SP (in base 32);

5 mg compresse dispersibili 90 compresse in blister PVC/PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132065/M (in base 10), 13F5T1 (in base 32);

5 mg compresse dispersibili 100 compresse in blister PVC/PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132077/M (in base 10), 13F5TF (in base 32);

25 mg compresse dispersibili 21 compresse in blister PVC/PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132089/M (in base 10), 13F5TT (in base 32);

25 mg compresse dispersibili 28 compresse in blister PVC/PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132091/M (in base 10), 13F5TV (in base 32);

25 mg compresse dispersibili 30 compresse in blister PVC/PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132103/M (in base 10), 13F5U7 (in base 32);

25 mg compresse dispersibili 42 compresse in blister PVC/PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132115/M (in base 10), 13F5UM (in base 32);

25 mg compresse dispersibili 50 compresse in blister PVC/PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132127/M (in base 10), 13F5UZ (in base 32);

25 mg compresse dispersibili 56 compresse in blister PVC/PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132139/M (in base 10), 13F5VC (in base 32);
25 mg compresse dispersibili 90 compresse in blister PVC/
PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132141/M (in base 10), 13F5VF (in base 32);
25 mg compresse dispersibili 100 compresse in blister PVC/
PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132154/M (in base 10), 13F5VU (in base 32);
50 mg compresse dispersibili 30 compresse in blister PVC/
PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132166/M (in base 10), 13F5W6 (in base 32);
50 mg compresse dispersibili 42 compresse in blister PVC/
PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132178/M (in base 10), 13F5WL (in base 32);
50 mg compresse dispersibili 50 compresse in blister PVC/
PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132180/M (in base 10), 13F5WN (in base 32);
50 mg compresse dispersibili 56 compresse in blister PVC/
PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132192/M (in base 10), 13F5X0 (in base 32);
50 mg compresse dispersibili 90 compresse in blister PVC/
PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132204/M (in base 10), 13F5XD (in base 32);
100 mg compresse dispersibili 28 compresse in blister PVC/
PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132216/M (in base 10), 13F5XS (in base 32);
100 mg compresse dispersibili 50 compresse in blister PVC/
PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132228/M (in base 10), 13F5Y4 (in base 32);
100 mg compresse dispersibili 56 compresse in blister PVC/
PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132230/M (in base 10), 13F5Y6 (in base 32);
100 mg compresse dispersibili 90 compresse in blister PVC/
PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132242/M (in base 10), 13F5YL (in base 32);
100 mg compresse dispersibili 1998 compresse in blister PVC/
PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132255/M (in base 10), 13F5YZ (in base 32);
100 mg compresse dispersibili 100 compresse in blister PVC/
PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132267/M (in base 10), 13F5ZC (in base 32);
100 mg compresse dispersibili 200 compresse in blister PVC/
PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132279/M (in base 10), 13F5ZR (in base 32);
200 mg compresse dispersibili 30 compresse in blister PVC/
PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132281/M (in base 10), 13F5ZT (in base 32);
200 mg compresse dispersibili 50 compresse in blister PVC/
PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132293/M (in base 10), 13F605 (in base 32);
200 mg compresse dispersibili 56 compresse in blister PVC/
PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132305/M (in base 10), 13F60K (in base 32);
200 mg compresse dispersibili 90 compresse in blister PVC/
PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132317/M (in base 10), 13F60X (in base 32);
200 mg compresse dispersibili 98 compresse in blister PVC/
PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132329/M (in base 10), 13F619 (in base 32);
200 mg compresse dispersibili 100 compresse in blister PVC/
PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132331/M (in base 10), 13F61C (in base 32);
200 mg compresse dispersibili 200 compresse in blister PVC/
PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132343/M (in base 10), 13F61R (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa dispersibile.

Composizione: 1 compressa dispersibile da 5 mg, 25 mg, 50 mg, 100 mg e 200 mg contiene:

principio attivo: 5 mg, 25 mg, 50 mg, 100 mg e 200 mg di lamotrigina;

eccipienti: mannitolo, cellulosa microcristallina, silice colloidale anidra, croscarmellosa sodica, povidone K30, saccarina sodica, talco, magnesio stearato, aroma di ribes nero (i componenti includono maltodestrina, gomma arabica (E414), alcool benzilico, triacetina, maltolo.

Produzione:

Arrow Pharm (Malta) Limited - HF 62 HAL Industrial Estate - Birzebbugia BBG06 - Malta;

Qualiti Burnley Limited - Talbot Street Briercliffe Burnley - BB10 2JY - United Kingdom;

Controllo dei lotti: Arrow Pharm (Malta) Limited - HF 62 HAL Industrial Estate - Birzebbugia BBG06 - Malta.

Rilascio dei lotti:

Arrow Generics Limited - Unit 2 Eastman Way - Stevenage Herts SG1 4SZ - UK;

Arrow Generics Limited - Unit 4/5 Willsborough Cluster - Clonsaugh Industrial Estate - Clonsaugh Dublin 17 - Republic of Ireland;

Qualiti Burnley Limited - Talbot Street Briercliffe Burnley - BB10 2JY - United Kingdom.

Indicazioni terapeutiche: adulti e adolescenti: monoterapia di epilessia parziale generalizzata e non generalizzata epilessia primaria generalizzata.

Non è raccomandata la monoterapia nei bambini al di sotto dei dodici anni di età.

Adulti e bambini sopra i due anni: terapia aggiuntiva in:

epilessia parziale generalizzata e non generalizzata epilessia primaria generalizzata. Sindrome di Lennox-Gastaut qualora il trattamento con altre combinazioni di farmaci antiepilettici non sia efficace.

La terapia con questo medicinale deve essere iniziata esclusivamente da un neurologo con esperienza nel trattamento dell'epilessia o somministrato in un reparto di neurologia ed in reparti simili.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezioni:

5 mg compresse dispersibili 28 compresse in blister PVC/
PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132026/M (in base 10), 13F5RU (in base 32).

Classe di rimborsabilità: «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 4,48 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 7,39 euro;

25 mg compresse dispersibili 28 compresse in blister PVC/
PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132091/M (in base 10), 13F5TV (in base 32).

Classe di rimborsabilità: «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 6,32 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 10,43 euro;

50 mg compresse dispersibili 56 compresse in blister PVC/
PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132192/M (in base 10), 13F5X0 (in base 32).

Classe di rimborsabilità: «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 21,94 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 36,21 euro;

100 mg compresse dispersibili 56 compresse in blister PVC/
PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132230/M (in base 10), 13F5Y6 (in base 32).

Classe di rimborsabilità: «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 39,28 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 64,83 euro;

200 mg compresse dispersibili 56 compresse in blister PVC/PVDC/AL;

A.I.C. n. 037132305/M (in base 10), 13F60K (in base 32).

Classe di rimborsabilità: «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 68,47 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 113,00 euro.

Classificazione ai fini della fornitura.

RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Stampati.

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.

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

06A11372

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

Estratto determinazione A.I.C./N n. 1328 del 4 dicembre 2006

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

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale ADIUGRIP anche nelle forme e confezioni: «Sospensione iniettabile per uso intramuscolare» 1 siringa senza ago preriempita da 0,5 ml e «sospensione iniettabile per uso intramuscolare» 10 siringhe senza ago preriempite da 0,5 ml.

Titolare A.I.C.: Sanofi Pasteur M.S.D. S.p.a. con sede legale e domicilio fiscale in via degli Aldobrandeschi n. 15, 00163 Roma - codice fiscale 05991060582.

Confezione:

«Sospensione iniettabile per uso intramuscolare» 1 siringa senza ago preriempita da 0,5 ml;

A.I.C. n. 034399030 (in base 10), 10TSTQ (in base 32),

Forma farmaceutica: sospensione iniettabile.

Validità prodotto integro: 1 anno dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Chiron S.r.l. - 53010 Sovicille (Siena), loc. Bellaria, Rosia, (prep. vaccino in bulk, riempimento, etichett. e confez. prodotto finito); Chiron S.r.l. - 53100 Siena, via Fiorentina n. 1 (bulks monovalentie rilascio dei lotti).

Composizione: una siringa preriempita contiene:

principi attivi: emoagglutinina virale 45 µg;

eccipienti: Squalene 9,75 mg; Polisorbato 80 1,175 mg; Sorbitan trioleato 1,175 mg; Sodio cloruro 4 mg; Potassio cloruro 0,1 mg; Potassio fosfato monobasico 0,1 mg; Sodio fosfato bibasico biidrato 0,66 mg; Magnesio cloruro esaidrato 0,05 mg; Calcio cloruro biidrato 0,06 mg; Sodio citrato 0,66 mg; Acido citrico 0,04 mg; Acqua per preparazioni iniettabili quanto basta a 0,5 ml.

Confezione:

«sospensione iniettabile per uso intramuscolare» 10 siringhe senza ago preriempite da 0,5 ml;

A.I.C. n. 034399042 (in base 10), 10TSU2 (in base 32).

Forma farmaceutica: sospensione iniettabile.

Validità prodotto integro: 1 anno dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Chiron S.r.l. - 53010 Sovicille (Siena), loc. Bellaria, Rosia, (prep. vaccino in bulk, riempimento, etichett. e confez. prodotto finito); Chiron S.r.l. - 53100 Siena, via Fiorentina n. 1 (bulks monovalentie rilascio dei lotti).

Composizione: una siringa preriempita contiene:

principi attivi: emoagglutinina virale 45 µg;

eccipienti: Squalene 9,75 mg; Polisorbato 80 1,175 mg; Sorbitan trioleato 1,175 mg; Sodio cloruro 4 mg; Potassio cloruro 0,1 mg; Potassio fosfato monobasico 0,1 mg; Sodio fosfato bibasico biidrato 0,66 mg; Magnesio cloruro esaidrato 0,05 mg; Calcio cloruro biidrato 0,06 mg; Sodio citrato 0,66 mg; Acido citrico 0,04 mg; Acqua per preparazioni iniettabili quanto basta a 0,5 ml.

Indicazioni terapeutiche: immunizzazione attiva contro l'influenza negli anziani (di età pari o superiore a 65 anni), specialmente in soggetti con un maggior rischio di complicazioni associate (ad esempio soggetti affetti da malattie croniche come diabete, disturbi cardiovascolari e respiratori).

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezione:

A.I.C. n. 034399030 - «sospensione iniettabile per uso intramuscolare» 1 siringa senza ago preriempita da 0,5 ml;

classe di rimborsabilità: «H»;

prezzo ex factory (I.V.A. esclusa): 6,99 euro;

prezzo al pubblico (I.V.A. inclusa): 11,54 euro.

Confezione:

A.I.C. n. 034399042 - «sospensione iniettabile per uso intramuscolare» 10 siringhe senza ago preriempite da 0,5 ml;

classe di rimborsabilità: «H»;

prezzo ex factory (I.V.A. esclusa): 69,88 euro;

prezzo al pubblico (I.V.A. inclusa): 115,33 euro.

Classificazione ai fini della fornitura.

Confezione:

A.I.C. n. 034399030 - «Sospensione iniettabile per uso intramuscolare» 1 siringa senza ago preriempita da 0,5 ml.

RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Confezione:

A.I.C. n. 034399042 - «Sospensione iniettabile per uso intramuscolare» 10 siringhe senza ago preriempite da 0,5 ml;

OSP I: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero o in struttura ad esso assimilabile.

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

06A11430

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

Estratto provvedimento UPC/II/2582 del 15 novembre 2006

Specialità medicinale: ALOZAR.

Titolare A.I.C.: Hexal AG.

Numero procedure mutuo riconoscimento: NL/H/355/01/II/10.

Titolo di modifica: aggiornamento metodica chimico/farmaceutica.

Modifica apportata: aggiornamento del Drug Master File della società Fermion Oy.

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

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

06A11239

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, della specialità medicinale «Advil Istant Liqui Gels».

Estratto provvedimento UPC/II/2597 del 21 novembre 2006

Specialità medicinale: ADVIL INSTANT LIQUI GELS.

Titolare A.I.C.: Wyeth Consumer Healthcare S.p.a.

Numero procedura mutuo riconoscimento: UK/H/0368/001/II/026.

Tipo di modifica: aggiornamento metodica chimico/farmaceutica.

Modifica apportata: aggiornamento delle specifiche dell'eccipiente Patent Blue V, in accordo con la Direttiva EU 95/45/EC.

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

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

06A11248

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, della specialità medicinale «Terbinafina Merck Generics».

Estratto provvedimento UPC/II/2598 del 21 novembre 2006

Specialità medicinale: TERBINAFINA MERCK GENERICS.

Titolare A.I.C.: Merck Generics Italia S.p.a.

Numero procedura mutuo riconoscimento: NL/H/0584/001/II/001.

Tipo di modifica: aggiornamento metodica chimico/farmaceutica.

Modifica apportata: modifica della frequenza dei test in process di friabilità e disintegrazione, all'inizio ed alla fine della compressione, in linea con la produzione attuale.

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

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

06A11247

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, della specialità medicinale «Captopril Hexal».

Estratto provvedimento UPC/II/2599 del 21 novembre 2006

Specialità medicinale: CAPTOPRIL HEXAL.

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

Numero procedura mutuo riconoscimento: DK/H/0311/001-002/II/008.

Tipo di modifica: aggiornamento metodica chimico/farmaceutica.

Modifica apportata: presentazione di un certificato di idoneità della Farmacopea per il principio attivo:

A) da parte di un nuovo produttore - Hainan Poly Pharmaceutical Industries Inc;

B) da parte di un produttore attualmente autorizzato - Farmhispania S.A.

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

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

06A11246

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

Estratto provvedimento UPC/II/2600 del 21 novembre 2006

Specialità medicinale: NUVARING.

Titolare A.I.C.: N.V. Organon.

Numero procedura mutuo riconoscimento: NL/H/0265/001/II/015.

Tipo di modifica: aggiornamento metodica chimico/farmaceutica.

Modifica apportata: introduzione di un European Drug Master File per l'Etonogestrel.

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

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

06A11245

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

Estratto provvedimento UPC/II/2601 del 21 novembre 2006

Specialità medicinale: VIASPAN.

Titolare A.I.C.: Bristol Myers Squibb S.r.l.

Numero procedura mutuo riconoscimento: NL/H/0250/001/II/009.

Tipo di modifica: aggiornamento metodica chimico/farmaceutica.

Modifica apportata: modifica del produttore del principio attivo acido lattobionico da Novartis Biociencias, Resende, Brasil a Sandoz private limited, Kolshet, India.

Come conseguenza al cambiamento di sito vengono effettuate alcune modifiche al processo di produzione della sostanza attiva acido lattobionico e aggiornamento delle specifiche alla Farmacopea europea.

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

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

06A11244

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

Estratto provvedimento UPC/II/2602 del 21 novembre 2006

Specialità medicinale: AVALOX.

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

Numero procedure mutuo riconoscimento: DE/H/0155/001/II/030.

Titolo di modifica: aggiornamento metodica chimico/farmaceutica.

Modifica apportata: modifiche riguardanti il modulo 3.2.P correlate al processo di produzione del prodotto finito.

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

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

06A11243

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

Estratto provvedimento UPC/II/2603 del 21 novembre 2006

Specialità medicinale: ACTIRA.

Titolare A.I.C.: Sigma-Tau Industrie Farmaceutiche Riunite S.p.a.

Numero procedure mutuo riconoscimento: DE/H/0158/001/II/025.

Titolo di modifica: aggiornamento metodica chimico/farmaceutica.

Modifica apportata: modifiche riguardanti il modulo 3.2.P correlate al processo di produzione del prodotto finito.

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

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

06A11242

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

Estratto provvedimento UPC/II/2604 del 21 novembre 2006

Specialità medicinale: PROFLOX.

Titolare A.I.C.: Bayer AG.

Numero procedure mutuo riconoscimento: DE/H/0157/II/020.

Titolo di modifica: aggiornamento metodica chimico/farmaceutica.

Modifica apportata: modifiche riguardanti il modulo 3.2.P correlate al processo di produzione del prodotto finito.

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

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

06A11241

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

Estratto provvedimento UPC/II/2605 del 21 novembre 2006

Specialità medicinale: OCTEGRA.

Titolare A.I.C.: Innova Pharma S.p.a.

Numero procedura mutuo riconoscimento: DE/H/0156/II/026.

Titolo di modifica: aggiornamento metodica chimico/farmaceutica.

Modifica apportata: modifiche riguardanti il modulo 3.2.P correlate al processo di produzione del prodotto finito.

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

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

06A11240

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

Estratto determinazione A.I.C./N/V n. 1335 del 4 dicembre 2006

Titolare A.I.C.: Pfizer Italia S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Borgo San Michele - Latina, S.S. 156 km 50, cap 04010 - codice fiscale 06954380157.

Medicinale: PLATAMINE.

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

L'autorizzazione all'immissione in commercio è modificata. Sono modificate, secondo l'adeguamento agli standard terms, le denominazioni delle confezioni come di seguito indicato:

A.I.C. n. 024772016 - «10 mg polvere per soluzione iniettabile» flacone 10 mg - varia in:

A.I.C. n. 024772016 - «10 mg polvere per soluzione iniettabile» 1 flacone da 10 mg;

A.I.C. n. 024772028 - «25 mg polvere per soluzione iniettabile» 1 flacone - varia in:

A.I.C. n. 024772028 - «25 mg polvere per soluzione iniettabile» 1 flacone da 25 mg;

A.I.C. n. 024772030 - «50 mg polvere per soluzione iniettabile» flacone 10 mg - varia in:

A.I.C. n. 024772030 - «50 mg polvere per soluzione iniettabile» 1 flacone da 50 mg.

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

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

06A11431

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

Estratto determinazione A.I.C./N/V n. 1336 del 4 dicembre 2006

Titolare A.I.C.: Merck Sharp e Dohme (Italia) S.p.a. con sede legale e domicilio fiscale in via G. Fabbroni, 6, 00191 - Roma - codice fiscale 00422760587.

Medicinale: VASORETIC.

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

L'autorizzazione all'immissione in commercio è modificata. È modificata, secondo l'adeguamento agli standard terms, la denominazione della confezione come di seguito indicato:

A.I.C. n. 027056011 - 14 compresse 20 mg/12,5 mg - varia in:

A.I.C. n. 027056011 - «20 mg + 12,5 mg compresse» 14 compresse.

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

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

06A11432

Comunicato relativo all'estratto della determinazione A.I.C./N/V n. 1044 del 29 settembre 2006, recante: Modificazioni dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Hiberix».

Estratto determinazione A.I.C./N/V n. 1337 del 4 dicembre 2006

Titolare A.I.C.: Glaxosmithkline S.p.a. con sede legale e domicilio fiscale in via A. Fleming 2, 37100 Verona - codice fiscale 00212840235.

Medicinale: HIBERIX.

Variazione A.I.C.: richiesta rettifica determinazione.

Alla Determinazione A.I.C./N n. 1044 del 29 settembre 2006, concernente l'autorizzazione del medicinale: «Hiberix», pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 242 del 17 ottobre 2006, è apportata la seguente modifica:

a pag. 61, II colonna, al paragrafo «relativamente alla confezione sottoelencata», è rettificato:

da: A.I.C. n. 031902012 - «polvere e solvente per sospensione iniettabile per uso intramuscolare» 1 flacone di polvere + 1 siringa preriempita di solvente da 0,5 ml;

a: A.I.C. n. 031902012 - «polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare» 1 flacone di polvere + 1 siringa preriempita di solvente da 0,5 ml;

relativamente alla confezione sottoelencata:

A.I.C. n. 031902012 - «polvere e solvente per sospensione iniettabile per uso intramuscolare» 1 flacone di polvere + 1 siringa preriempita di solvente da 0,5 ml.

La presente determinazione sarà pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A11427

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

Estratto determinazione A.I.C./N/V n. 1338 del 4 dicembre 2006

Titolare A.I.C.: Wyeth Lederle S.p.a. con sede legale e domicilio fiscale in via Nettunense, 90, 04011 Aprilia - Latina - codice fiscale 00130300874.

Medicinale: LEDERFOLIN.

Variazione A.I.C.: modifica del processo di produzione del medicinale e adeguamento standard terms.

L'autorizzazione all'immissione in commercio è modificata. È modificata, secondo l'adeguamento agli standard terms, la denominazione della confezione come di seguito indicato:

A.I.C. n. 024659195 - «100 mg polvere per soluzione per infusione» 1 flacone varia in:

A.I.C. n. 024659195 - «100 mg polvere per soluzione per infusione» 1 flaconcino.

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

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

06A11428

Comunicato relativo all'estratto della determinazione A.I.C./N/V n. 1045 del 29 settembre 2006, recante: Modificazioni dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Hiberix».

Estratto determinazione A.I.C./N/V n. 1339 del 4 dicembre 2006

Titolare A.I.C.: Glaxosmithkline S.p.a. con sede legale e domicilio fiscale in via A. Fleming, 2, 37100 Verona - codice fiscale 00212840235.

Medicinale: HIBERIX.

Variazione A.I.C.: richiesta rettifica determinazione.

Alla Determinazione A.I.C./N n. 1045 del 29 settembre 2006, concernente l'autorizzazione del medicinale: «Hiberix», pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 242 del 17 ottobre 2006, è apportata la seguente modifica:

a pag. 62, 1ª colonna, al paragrafo «relativamente alla confezione sottoelencata», è rettificato:

da: A.I.C. n. 031902012 - «polvere e solvente per sospensione iniettabile per uso intramuscolare» 1 flacone di polvere + 1 siringa preriempita di solvente da 0,5 ml;

a: 031902012 - «polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare» 1 flacone di polvere + 1 siringa preriempita di solvente da 0,5 ml,

relativamente alla confezione sottoelencata:

A.I.C. n. 031902012 - «polvere e solvente per sospensione iniettabile per uso intramuscolare» 1 flacone di polvere + 1 siringa preriempita di solvente da 0,5 ml.

La presente determinazione sarà pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A11429

AUGUSTA IANNINI, direttore

FRANCESCO NOCITA, redattore

CANONI DI ABBONAMENTO ANNO 2007 (salvo conguaglio) (*)

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 € 257,04) (di cui spese di spedizione € 128,52)	- annuale € 438,00 - semestrale € 239,00
Tipo A1	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi i soli supplementi ordinari contenenti i provvedimenti legislativi: (di cui spese di spedizione € 132,57) (di cui spese di spedizione € 66,28)	- annuale € 309,00 - semestrale € 167,00
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 € 383,93) (di cui spese di spedizione € 191,46)	- annuale € 819,00 - semestrale € 431,00
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 € 264,45) (di cui spese di spedizione € 132,22)	- annuale € 682,00 - semestrale € 357,00

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 2007**.

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 € 180,00)	€ 380,00
Abbonamento semestrale (di cui spese di spedizione € 90,00)	€ 215,00
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 - SCONTO 5%	€ 180,50
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.



* 4 5 - 4 1 0 1 0 0 0 6 1 2 1 9 *

€ **1,00**