

GAZZETTA  UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Giovedì, 22 marzo 2007

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 cinque **Serie speciali**, ciascuna contraddistinta da 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)
- 5^a **Serie speciale**: *Contratti pubblici* (pubblicata il lunedì, il mercoledì e il venerdì)

AVVISO AGLI ABBONATI

Si comunica che gli Enti pubblici, gli Istituti di ricerca a carattere scientifico, gli Enti locali territoriali - Regioni, Province e Comuni - nonché le Unità Sanitarie Locali, le Aziende e le altre Istituzioni sanitarie dovranno inviare, per la pubblicazione a titolo gratuito, con una nota di trasmissione, due copie conformi dei bandi di concorso e dei relativi diari delle prove di esame, corredate del titolo e, possibilmente, del supporto informatico, direttamente alla Direzione e Redazione della **Gazzetta Ufficiale** presso il Ministero della Giustizia.

S O M M A R I O

LEGGI ED ALTRI ATTI NORMATIVI

Ministero della difesa

DECRETO 29 dicembre 2006, n. 317.

Modifiche al decreto ministeriale 31 dicembre 1988, n. 522, recante «Regolamento delle modalità per la gestione e la rendicontazione delle attività di protezione sociale a favore del personale militare e civile delle Forze armate» Pag. 4

Ministero dell'economia
e delle finanze

DECRETO 8 gennaio 2007, n. 27.

Modifiche ed integrazioni al decreto interministeriale 21 aprile 2000, n. 199, recante regolamento su condizioni, modalità e tempi per la concessione di contributi in conto interessi a fronte di operazioni di finanziamento di crediti, ai sensi dell'articolo 14, comma 3, del decreto legislativo 31 marzo 1998, n. 143 Pag. 6

DECRETI PRESIDENZIALI

ORDINANZA DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO
DEI MINISTRI 16 marzo 2007.

Ulteriori interventi di protezione civile dirette a fronteggiare l'emergenza nel territorio del comune di Mussomeli, in conseguenza del movimento franoso del 2 febbraio 2005. (Ordinanza n. 3573) Pag. 10

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero della giustizia

DECRETO 7 marzo 2007.

Riconoscimento, al sig. Issa Amr Said Hussein, di titolo di studio estero, quale titolo abilitante per l'iscrizione all'albo e l'esercizio in Italia della professione di avvocato. . . . Pag. 11

**Ministero del lavoro
e della previdenza sociale**

DECRETO 28 febbraio 2007.

Autorizzazione ad operare del Fondo paritetico interprofessionale nazionale per la formazione continua, denominato Fondazienda Pag. 12

**Ministero
dello sviluppo economico**

DECRETO 20 febbraio 2007.

Liquidazione coatta amministrativa della società cooperativa «Il Metauro società cooperativa sociale ONLUS», in Salaria, e nomina del commissario liquidatore Pag. 13

DECRETO 20 febbraio 2007.

Liquidazione coatta amministrativa della società cooperativa «Coop. Agricola Sibartide piccola società cooperativa a r.l. - Soc. coop. a r.l.», in Cassano allo Jonio, e nomina del commissario liquidatore Pag. 13

**Ministero delle politiche agricole
alimentari e forestali**

DECRETO 1° marzo 2007.

Rinnovo dell'autorizzazione, al laboratorio «Agenzia delle dogane - Laboratorio chimico di Cagliari», al rilascio dei certificati di analisi nel settore vitivinicolo, per l'intero territorio nazionale, aventi valore ufficiale, anche ai fini dell'esportazione, limitatamente ad alcune prove Pag. 14

DECRETO 8 marzo 2007.

Rinnovo dell'autorizzazione, al «Laboratorio chimico merceologico della C.C.I.A.A. di Roma», al rilascio dei certificati di analisi nel settore vitivinicolo, per l'intero territorio nazionale, aventi valore ufficiale, anche ai fini dell'esportazione, limitatamente ad alcune prove Pag. 15

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

DECRETO 8 marzo 2006.

Determinazione dei requisiti, delle condizioni e delle altre modalità richieste per l'accesso ai finanziamenti agevolati, previsti dai commi da 354 a 361, dell'articolo 1 della legge 30 dicembre 2004, n. 311 Pag. 17

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

Agenzia delle entrate

PROVVEDIMENTO 8 marzo 2007.

Accertamento del periodo di irregolare funzionamento degli sportelli del pubblico registro automobilistico di Sondrio.

Pag. 21

Agenzia del territorio

PROVVEDIMENTO 8 marzo 2007.

Accertamento del periodo di mancato funzionamento dei servizi di pubblicità immobiliare dell'Ufficio provinciale di Lucca. Pag. 21

Agenzia italiana del farmaco

DETERMINAZIONE 23 febbraio 2007.

Medicinali la cui autorizzazione all'immissione in commercio non risulta rinnovata, ai sensi dell'articolo 38 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 Pag. 22

DETERMINAZIONE 13 marzo 2007.

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita della specialità medicinale Humira (adalimumab), autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determinazione/C n. 138/07). Pag. 50

DETERMINAZIONE 13 marzo 2007.

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita della specialità medicinale Champix (vareniclina tartrato), autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determinazione/C n. 139/07). Pag. 52

Regione Sardegna

DECRETO 5 marzo 2007.

Scioglimento del consiglio comunale di Portoscuso e nomina del commissario straordinario Pag. 54

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Corte suprema di cassazione: Annuncio di una proposta di legge di iniziativa popolare Pag. 55

Ministero degli affari esteri:

Entrata in vigore dell'Accordo fra il Governo della Repubblica italiana e il governo della Repubblica libanese in materia di cooperazione nel settore della difesa Pag. 55

Limitazione di funzioni del titolare del vice consolato onorario in Alicante (Spagna) Pag. 55

Limitazione di funzioni del titolare del consolato onorario in Monterrey (Marocco) Pag. 56

Ministero dell'economia e delle finanze: Cambi di riferimento del 9 marzo 2007 rilevati a titolo indicativo, secondo le procedure stabilite nell'ambito del Sistema europeo delle Banche centrali e comunicati dalla Banca d'Italia Pag. 56

Ministero dello sviluppo economico:

Abilitazione all'attività di certificazione CE, ai sensi della direttiva 89/106/CE, dell'Organismo SGS Italia S.p.a., in Milano. Pag. 57

Abilitazione all'attività di certificazione CE, ai sensi della direttiva 89/106/CE, dell'Organismo Stazione Sperimentale del Vetro, in Murano. Pag. 57

Ministero dell'università e della ricerca: Modifica degli articoli 5, 7 e 12 dello statuto del Consorzio interuniversitario «Scuola per l'alta formazione», in Milano. Pag. 57

Agenzia delle dogane: Avviso relativo alla pubblicazione nel sito internet dell'Agenzia delle dogane, il giorno 8 marzo 2007, della nota n. 992 dell'Area centrale verifiche e controlli. Pag. 57

Agenzia italiana del farmaco

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Alendronato EG». Pag. 57

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Domperidone Angenerico». Pag. 58

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Clexane T». Pag. 59

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Clexane». Pag. 59

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio delle specialità medicinali per uso umano «Amoxicilina e Acido clavulanico Pharmacare». Pag. 59

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, di alcune specialità medicinali. Pag. 59

Revoca della sospensione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Ferplex Fol». Pag. 62

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 77/L

DECRETO LEGISLATIVO 2 febbraio 2007, n. 26.

Attuazione della direttiva 2003/96/CE che ristruttura il quadro comunitario per la tassazione dei prodotti energetici e dell'elettricità.

07G0042

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 78

**Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato
le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano**

PROVVEDIMENTO 16 novembre 2006.

Intesa, ai sensi dell'articolo 8, comma 6, della legge 5 giugno 2003, n. 131, tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano relativa alle linee guida sui prodotti della pesca e la nuova regolamentazione comunitaria. (Repertorio atti n. 2674).

07A02253

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 79

Agenzia delle entrate

PROVVEDIMENTO 15 marzo 2007.

Approvazione del modello IVA TR per la richiesta di rimborso o per l'utilizzo in compensazione del credito IVA trimestrale, delle relative istruzioni e delle specifiche tecniche per la trasmissione telematica dei dati.

07A02566

LEGGI ED ALTRI ATTI NORMATIVI

MINISTERO DELLA DIFESA

DECRETO 29 dicembre 2006, n. 317.

Modifiche al decreto ministeriale 31 dicembre 1988, n. 522, recante «Regolamento delle modalità per la gestione e la rendicontazione delle attività di protezione sociale a favore del personale militare e civile delle Forze armate».

IL MINISTRO DELLA DIFESA

DI CONCERTO CON

IL MINISTRO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

Visto l'articolo 17, commi 3 e 4, della legge 23 agosto 1988, n. 400;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 5 giugno 1976, n. 1076, concernente il regolamento per l'amministrazione e la contabilità degli organismi dell'Esercito, della Marina e dell'Aeronautica;

Vista la legge 23 dicembre 1993, n. 559, concernente la disciplina della soppressione delle gestioni fuori bilancio nell'ambito delle Amministrazioni dello Stato, e in particolare l'articolo 5, recante norme, in materia di protezione sociale, il quale al comma 4 stabilisce che per l'esercizio delle attività connesse con gli interventi di protezione sociale le Amministrazioni interessate provvedono mediante affidamento in concessione alle organizzazioni costituite tra il personale dipendente, oppure ad enti e terzi, con procedure negoziali semplificate, secondo le modalità da stabilirsi con regolamento approvato dai Ministri interessati, di concerto con il Ministro del tesoro;

Visto il decreto-legge 8 agosto 1996, n. 437, convertito dalla legge 24 ottobre 1996, n. 556, il quale all'articolo 9, nell'ambito della disciplina delle gestioni fuori bilancio, prevede l'esercizio diretto a cura dell'amministrazione di attività di protezione sociale;

Visto il decreto legislativo 16 luglio 1997, n. 264 e successive modificazioni, concernente la riorganizzazione dell'area centrale del Ministero della difesa;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 20 agosto 2001, n. 384, recante il regolamento di semplificazione dei procedimenti di spesa in economia, e il decreto del Ministro della difesa 16 marzo 2006, concernente le modalità e le procedure per l'acquisizione in economia di beni e servizi da parte di organismi dell'Amministrazione della Difesa;

Visto il decreto del Ministro della difesa, di concerto con il Ministro del tesoro, del bilancio e della programmazione economica, 31 dicembre 1998, n. 522, adottato in attuazione del richiamato articolo 5, comma 4, della legge n. 559 del 1993, recante: «Regolamento per la gestione e la rendicontazione delle attività di protezione sociale a favore del personale militare e civile delle Forze armate»;

Visto il decreto ministeriale 13 giugno 2003, n. 187, di modifica del citato decreto ministeriale n. 522 del 1998;

Udito il parere del Consiglio di Stato, espresso dalla sezione consultiva per gli atti normativi nell'adunanza del 5 giugno 2006;

Vista la comunicazione al Presidente del Consiglio dei Ministri, a norma dell'articolo 17, comma 3, della citata legge n. 400 del 1988, con nota prot. n. 8/31444 in data 22 luglio 2006;

A D O T T A

il seguente regolamento:

Art. 1.

Modifiche al decreto 31 dicembre 1998, n. 522 del Ministro della difesa, adottato di concerto con il Ministro del tesoro del bilancio e della programmazione economica

1. Al comma 2, dell'articolo 5 del decreto ministeriale n. 522 del 1998, i numeri 8 e 9 sono soppressi.

2. All'articolo 7 del decreto ministeriale n. 522 del 1998, sono apportate le seguenti modifiche:

a) alla rubrica, dopo le parole: «ai sensi dell'articolo 8 della legge 11 luglio 1978, n. 382», sono aggiunte le seguenti: «, oppure ad enti o a terzi.»;

b) il comma 1 è sostituito dal seguente: «1. L'esercizio delle attività connesse con gli interventi di protezione sociale è affidato in concessione ad organizzazioni costituite tra il personale dipendente ai sensi dell'articolo 8 della legge 11 luglio 1978, n. 382, oppure ad enti o a terzi, previo esperimento di indagini comparative secondo le procedure di spesa in economia previste dal decreto del Presidente della Repubblica 20 agosto 2001, n. 384 e dal decreto ministeriale 16 marzo 2006.»;

c) al comma 4, lettera c), sono soppresses le parole: «ad enti o terzi»;

d) al comma 4, la lettera h) è sostituita dalla seguente: «h) in caso di cessione dei servizi affidati previa autorizzazione rilasciata ai sensi della lettera c), ove la persona fisica titolare o il rappresentante della persona giuridica che esercita le attività sia oggetto di provvedimenti giudiziari, anche di natura cautelare, ritenuti dall'amministrazione incompatibili con la indiretta cura di un servizio di pubblico interesse, l'affidatario si impegna a recedere dalla cessione, tenendo salva l'amministrazione da qualsiasi forma di rivalsa da parte di terzi»;

e) al comma 4, dopo la lettera l), è aggiunta la seguente: «l-bis) in caso di affidamento in concessione di attività di protezione sociale relative a più organismi, il concessionario rimane responsabile per la totalità delle attività stesse, anche nell'ipotesi di cessione a terzi di attività di singoli organismi che risultino economicamente meno convenienti.».

Art. 2.

Abrogazioni

1. Gli articoli 8 e 9 del decreto ministeriale n. 522 del 1998, sono abrogati.

Il presente decreto, munito del sigillo dello Stato, sarà inserito nella Raccolta ufficiale degli atti normativi della Repubblica italiana. È fatto obbligo a chiunque spetti di osservarlo e di farlo osservare.

Roma, 29 dicembre 2006

Il Ministro della difesa
PARISI

Il Ministro dell'economia e delle finanze
PADOA SCHIOPPA

Visto, il Guardasigilli: MASTELLA

Registrato alla Corte dei conti il 12 marzo 2007
Ministeri istituzionali, registro n. 3, foglio n. 19

NOTE

AVVERTENZA:

Il testo delle note qui pubblicato è stato redatto dall'amministrazione competente per materia, ai sensi dell'art. 10, commi 2 e 3, del testo unico delle disposizioni sulla promulgazione delle leggi, sull'emanazione dei decreti del Presidente della Repubblica e sulle pubblicazioni ufficiali della Repubblica italiana, approvato con D.P.R. 28 dicembre 1985, n. 1092, al solo fine di facilitare la lettura delle disposizioni di legge modificate o alle quali è operato il rinvio. Restano invariati il valore e l'efficacia degli atti legislativi qui trascritti.

Note alle premesse:

— Si riporta il testo dell'art. 17, commi 3 e 4, della legge 23 agosto 1988, n. 400:

«3. Con decreto ministeriale possono essere adottati regolamenti nelle materie di competenza del Ministro o di autorità sottordinate al Ministro, quando la legge espressamente conferisca tale potere. Tali regolamenti, per materie di competenza di più Ministri, possono essere adottati con decreti interministeriali, ferma restando la necessità di apposita autorizzazione da parte della legge. I regolamenti ministeriali ed interministeriali non possono dettare norme contrarie a quelle dei regolamenti emanati dal Governo. Essi debbono essere comunicati al Presidente del Consiglio dei Ministri prima della loro emanazione.

4. I regolamenti di cui al comma 1 ed i regolamenti ministeriali ed interministeriali, che devono recare la denominazione di «regolamento», sono adottati previo parere del Consiglio di Stato, sottoposti al visto ed alla registrazione della Corte dei conti e pubblicati nella *Gazzetta Ufficiale*».

Il decreto del Presidente della Repubblica 5 giugno 1976, n. 1076 recante l'approvazione del regolamento per l'amministrazione e la contabilità degli organismi dell'Esercito, della Marina e dell'Aeronautica, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* 2 settembre 1977, n. 239, è abrogato e sostituito a partire dal 1° gennaio 2007 dal decreto del Presidente della Repubblica 21 febbraio 2006, n. 167, recante «Regolamento per l'amministrazione e la contabilità degli organismi della Difesa, a norma dell'art. 7, comma 1, della legge 14 novembre 2000, n. 331», pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* 10 maggio 2006, n. 107.

— Si riporta il testo dell'art. 5, comma 4 della legge 23 dicembre 1993, n. 559:

«4. Per l'esercizio delle attività connesse con gli interventi di protezione sociale di cui al comma 3, le amministrazioni interessate provvedono mediante affidamento in concessione alle organizzazioni costituite tra il personale dipendente, ai sensi dell'art. 8 della legge

11 luglio 1978, n. 382, oppure ad enti e terzi, con procedure negoziali semplificate, secondo le modalità che saranno stabilite con regolamento approvato dai Ministri interessati, di concerto con il Ministro del tesoro, da emanare entro sei mesi dalla data di entrata in vigore della presente legge.»

— Si riporta il testo dell'art. 9 del decreto-legge 8 agosto 1996, n. 437, convertito dalla legge 24 ottobre 1996, n. 556:

«Art. 9 (*Gestioni fuori bilancio*). — 1. Le disposizioni di cui all'art. 5, legge 23 dicembre 1993, n. 559, hanno efficacia a decorrere dal 1° gennaio 1997; sino a tale data sono fatti salvi gli effetti prodotti dalle gestioni fuori bilancio inerenti alle attività di protezione sociale di cui all'art. 24, primo comma, n. 3, del decreto del Presidente della Repubblica 24 luglio 1977, n. 616, e all'art. 15, decreto del Presidente della Repubblica 17 gennaio 1990, n. 44, svolgentisi presso le amministrazioni di cui al citato art. 5 della legge n. 559 del 1993.

2. Per la compiuta attuazione delle disposizioni di cui all'art. 5, commi 3 e 4, della legge 23 dicembre 1993, n. 559, con decreto dei Ministri competenti, da emanare di concerto con il Ministro del tesoro, previa individuazione degli enti e delle strutture che, per esigenze operative o per assicurare la continuità degli interventi, possono costituire nel proprio ambito gestioni per l'esercizio diretto di attività di protezione sociale, sono disciplinati le modalità esecutive delle stesse attività e relativa regolamentazione amministrativa-contabile, l'ammissione del personale e connesse contribuzioni, nonché il versamento dei contributi ai capitoli di entrata del bilancio dello Stato per la riassegnazione ai pertinenti capitoli di spesa delle amministrazioni interessate».

Il decreto legislativo 16 luglio 1997, n. 264, concernente la «riorrganizzazione dell'area centrale del Ministero della difesa, a norma dell'art. 1, comma 1, lettera b), della legge 28 dicembre 1995, n. 549», è pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* 9 agosto 1997, n. 185.

Il decreto del Presidente della Repubblica 20 agosto 2001, n. 384 concernente il «regolamento di semplificazione dei procedimenti di spese in economia», è pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* 24 ottobre 2001, n. 248.

Il decreto ministeriale 16 marzo 2006, concernente «modalità e procedure per l'acquisizione in economia di beni e servizi da parte di organismi dell'Amministrazione della difesa», è pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* 25 maggio 2006, n. 120.

Il decreto ministeriale 31 dicembre 1998, n. 522 concernente il «regolamento recante modalità per la gestione e la rendicontazione delle attività di protezione sociale a favore del personale militare e civile delle Forze armate» è pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* 10 maggio 1999, n. 107.

Il decreto ministeriale 13 giugno 2003, n. 187 recante il «regolamento concernente la modifica dell'art. 2, comma 2, del decreto ministeriale 31 dicembre 1998, n. 522, recante la disciplina delle modalità per la gestione e la rendicontazione delle attività di protezione sociale a favore del personale militare e civile delle Forze armate», è pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* 24 luglio 2003, n. 170.

Nota all'art. 1:

— Si riporta il testo degli articoli 5 e 7 del decreto ministeriale 31 dicembre 1998, n. 522, come modificati dal presente decreto:

«Art. 5 (*Organi di vigilanza e di controllo*). — 1. Gli alti comandi periferici esercitano, attraverso gli uffici preposti, azione di vigilanza, coordinamento e controllo sul funzionamento degli organismi di protezione sociale istituiti nell'ambito della propria giurisdizione territoriale e sulle relative attività assicurando la corretta attuazione degli indirizzi generali stabiliti dall'autorità centrale.

2. I suddetti alti comandi periferici autorizzano l'esercizio delle attività secondo le modalità di gestione di cui ai successivi articoli 7 e 10.

3. Il comandante dell'ente/distaccamento, presso cui l'organismo di protezione sociale è costituito, esercita diretta vigilanza sul funzionamento e sulla gestione dell'organismo stesso, mediante disposizioni di indirizzo e coordinamento delle relative attività volte al raggiungimento delle finalità proprie dell'organismo.»

«Art. 7 (*Affidamento in concessione ad organizzazioni costituite fra il personale dipendente, ai sensi dell'art. 8 della legge 11 luglio 1978, n. 382, oppure ad enti o a terzi*). — 1. L'esercizio delle attività connesse con gli interventi di protezione sociale è affidato in concessione ad organizzazioni costituite tra il personale dipendente ai sensi dell'art. 8 della legge 11 luglio 1978, n. 382, oppure ad enti o a terzi, previo esperi-

mento di indagini comparative secondo le procedure di spesa in economia previste dal decreto del Presidente della Repubblica 20 agosto 2001, n. 384 e dal decreto ministeriale 16 marzo 2006.

2. Il comandante dell'ente/distaccamento presso cui l'organismo è costituito, accertata la sussistenza dei presupposti di legge, l'opportunità e la convenienza economica, sentito l'organismo di rappresentanza militare o le organizzazioni sindacali corrispondenti, previa autorizzazione dell'alto comando periferico da cui dipende ai sensi dell'art. 5 del presente decreto, delibera l'affidamento in concessione.

3. Il provvedimento di affidamento stabilisce i contenuti del rapporto in termini di durata, le modalità di dettaglio per l'espletamento del servizio, e regola i profili organizzativi e patrimoniali, in relazione alla configurazione ed alle esigenze dei singoli organismi e degli enti nel cui ambito sono costituiti.

4. Il provvedimento dovrà altresì contenere le seguenti condizioni di carattere generale:

a) la concessione è conferita a rischio e pericolo del concessionario, che ha l'obbligo di tenere indenne l'amministrazione da qualsiasi azione o molestia, proveniente da chiunque e per qualunque motivo, in dipendenza dell'esercizio della concessione stessa;

b) l'amministrazione condiziona l'uso dei locali, impianti e mezzi conferiti, riservandosi la facoltà di sospenderlo al sopravvenire di esigenze funzionali ed organizzative che non consentano l'ordinario svolgimento delle attività affidate;

c) l'esecuzione delle attività in affidamento non può essere ceduta neppure parzialmente se non previa autorizzazione dell'autorità concedente;

d) la concessione decade, in tutto o in parte, nei casi di soppressione dell'ente presso cui è costituito l'organismo, di variazione della destinazione degli apporti o di sopravvenute esigenze di natura militare o funzionale;

e) la concessione è revocata per gravi irregolarità o ripetuti inadempimenti del concessionario, accertati insindacabilmente dall'amministrazione nell'esercizio dei poteri di direzione, vigilanza e controllo sulle attività affidate, dalla stessa autorità che ha determinato l'affidamento;

f) in relazione alle attività affidate il concessionario è tenuto a costituire in favore dell'amministrazione adeguati depositi cauzionali relativi all'esercizio delle attività in affidamento ed a garanzia dei materiali di proprietà dell'amministrazione;

g) il personale preposto alle attività dell'organismo di protezione sociale deve essere di gradimento dell'amministrazione;

h) in caso di cessione dei servizi affidati, previa autorizzazione rilasciata ai sensi della lettera c), ove la persona fisica titolare o il rappresentante della persona giuridica che esercita le attività sia oggetto di provvedimenti giudiziari, anche di natura cautelare, ritenuti dall'amministrazione incompatibili con la indiretta cura di un servizio di pubblico interesse, l'affidatario si impegna a recedere dalla cessione, tenendo salva l'amministrazione da qualsiasi forma di rivalsa da parte di terzi;

i) il concessionario è obbligato a stipulare a sue spese con compagnia di notoria solidità una polizza assicurativa di adeguato massimale a garanzia della responsabilità civile presso terzi per danni o infortuni che dovessero occorrere a cose o persone comunque presenti nell'organismo;

l) il concessionario è tenuto a regolarizzare in proprio tutti gli adempimenti fiscali connessi con l'esercizio delle attività oggetto di concessione, nonché quelli assicurativi, previdenziali e assistenziali previsti dalle norme vigenti in favore del personale eventualmente assunto, tenendo salva l'amministrazione da qualsiasi forma di rivalsa da parte di terzi;

l-bis) in caso di affidamento in concessione di attività di protezione sociale relative a più organismi, il concessionario rimane responsabile per la totalità delle attività stesse, anche nell'ipotesi di cessione a terzi di attività di singoli organismi che risultino economicamente meno convenienti.

5. Il capo servizio amministrativo dell'ente/distaccamento stipula l'atto negoziale relativo alla concessione.».

07G0040

MINISTERO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

DECRETO 8 gennaio 2007, n. 27.

Modifiche ed integrazioni al decreto interministeriale 21 aprile 2000, n. 199, recante regolamento su condizioni, modalità e tempi per la concessione di contributi in conto interessi a fronte di operazioni di finanziamento di crediti, ai sensi dell'articolo 14, comma 3, del decreto legislativo 31 marzo 1998, n. 143.

IL MINISTRO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

DI CONCERTO CON

IL MINISTRO DEL COMMERCIO INTERNAZIONALE

Visto il decreto legislativo 31 marzo 1998, n. 143, recante: «Disposizioni in materia di commercio con l'estero, a norma dell'articolo 4, comma 4, lettera c), e dell'articolo 11, della legge 15 marzo 1997, n. 59», come modificato ed integrato dal decreto legislativo 27 maggio 1999, n. 170;

Visto, in particolare, l'articolo 14 del citato decreto legislativo n. 143 del 1998, il quale, ai commi 1 e 2, prevede la concessione di contributi agli interessi, a fronte di operazioni di finanziamento di crediti all'esportazione di merci, prestazione di servizi nonché esecuzione di studi, progettazioni e lavori all'estero e, al comma 3, stabilisce che la tipologia e le caratteristiche delle operazioni ammissibili al contributo agli interessi siano stabilite con delibera del Comitato interministeriale della programmazione economica e che le condizioni, modalità e tempi della concessione dei contributi siano stabiliti con decreto del Ministro del tesoro, del bilancio e della programmazione economica, di concerto con il Ministro del commercio con l'estero;

Visto l'articolo 25 del decreto legislativo n. 143 del 1998 soprarichiamato, con il quale, a decorrere dal 1° gennaio 1999, è stata fra l'altro attribuita alla SIMEST, Società italiana per le imprese all'estero S.p.A., la gestione del Fondo istituito con l'articolo 3, della legge 28 maggio 1973, n. 295, relativo agli interventi di sostegno finanziario all'internazionalizzazione del sistema produttivo di cui alle leggi 24 maggio 1977, n. 227, 24 aprile 1990, n. 100, e all'articolo 14, della legge 5 ottobre 1991, n. 317;

Vista la convenzione stipulata il 16 ottobre 1998 fra il Ministero del commercio con l'estero e la SIMEST per la gestione del predetto Fondo 295/73, che prevede, fra l'altro, la costituzione di un apposito Comitato per la gestione degli interventi di sostegno finanziario di cui alle leggi soprarichiamate;

Visto il decreto interministeriale 21 aprile 2000, n. 199, recante «Regolamento delle condizioni, modalità e tempi per la concessione di contributi in conto interessi a fronte di operazioni di finanziamento di crediti relativi ad esportazioni di merci, prestazioni di servizi, nonché di esecuzione di studi, progettazione e lavori all'estero, ai sensi dell'articolo 14, comma 3, del

decreto legislativo 31 marzo 1998, n. 143» ed, in particolare, l'articolo 16, che disciplina i casi di cessazione, rinuncia e revoca dell'agevolazione;

Rilevato che la disciplina di cui all'articolo 16 del citato decreto interministeriale n. 199 del 2000 in alcuni casi non consente l'intervento congiunto di SACE, Servizi assicurativi del commercio estero S.p.A., e del predetto Fondo 295/73 gestito da SIMEST nell'intero arco temporale dell'operazione di finanziamento del credito all'esportazione;

Ravvisata pertanto l'esigenza di procedere alla modifica dei commi 1 e 3, dell'articolo 16, del decreto interministeriale n. 199 del 2000 soprarichiamato, allo scopo di coordinare le modalità operative del sostegno assicurativo di SACE con quelle del sostegno finanziario di SIMEST;

Vista la legge 14 gennaio 1994, n. 20, recante disposizioni in materia di giurisdizione e controllo della Corte dei conti;

Visto l'articolo 17, comma 3, della legge 23 agosto 1988, n. 400, recante disciplina dell'attività di Governo e ordinamento della Presidenza del Consiglio dei Ministri;

Visto il parere del Consiglio di Stato, espresso dalla Sezione consultiva per gli atti normativi nell'adunanza del 29 agosto 2006;

Vista la comunicazione al Presidente del Consiglio dei Ministri effettuata, a norma dell'articolo 17, comma 3, della citata legge n. 400 del 1988, con nota n. 111488 in data 10 novembre 2006;

A D O T T A

il seguente regolamento:

Art. 1.

1. L'articolo 16, comma 1, del decreto 21 aprile 2000, n. 199, è sostituito dal seguente:

«1. L'intervento agevolativo cessa:

a) nei casi di risoluzione o di rimborso anticipato del finanziamento, salvo che le rate di pagamento del finanziamento siano indennizzate da SACE S.p.A. secondo il tasso di interesse e le scadenze previsti dal contratto di finanziamento;

b) nei casi di mancata esecuzione della fornitura o di mancata esportazione non dipendente da cause di forza maggiore, limitatamente alla quota non eseguita o non esportata, fermo restando quanto previsto al comma 4, punto *d)*;

c) in caso di mancato utilizzo del finanziamento nei termini convenuti, ancorché prorogati limitatamente alle quote non erogate;

d) nei casi di rinuncia all'intervento da parte del soggetto richiedente, salvo che l'intervento sia finalizzato alla stabilizzazione del tasso di interesse e rimanga in essere il finanziamento al mutuatario, ovvero che le rate del finanziamento siano indennizzate da SACE S.p.A., come previsto dalla lettera *a)* del presente articolo, casi per i quali la rinuncia non è ammessa;

e) nei casi di trasformazione del contratto di finanziamento da tasso di interesse fisso a tasso di interesse variabile».

2. L'articolo 16, comma 3, del decreto 21 aprile 2000, n. 199, è sostituito dal seguente:

«3. Nei casi di cessazione dell'intervento dovuta a risoluzione del contratto di finanziamento, rimborso anticipato o trasformazione del contratto di finanziamento da tasso di interesse fisso a tasso di interesse variabile, le cui condizioni sono regolate nell'ambito delle circolari operative, potrà essere posto a carico del soggetto cui è imputabile la risoluzione o il rimborso anticipato del contratto di finanziamento o che ha richiesto la trasformazione del contratto di finanziamento da tasso di interesse fisso a tasso di interesse variabile, il pagamento di un ammontare, da determinarsi in base al differenziale tra il tasso di interesse posto a carico del debitore estero e il tasso fisso di raccolta sul mercato relativo alle scadenze oggetto di rimborso anticipato. Resta ferma la possibilità di porre a carico del medesimo soggetto eventuali costi correlati allo scioglimento dei contratti di copertura di cui all'articolo 16, comma 1, del decreto legislativo n. 143 del 1998, posti in essere sull'operazione».

Il presente decreto, munito del sigillo dello Stato, sarà inserito nella Raccolta ufficiale degli atti normativi della Repubblica italiana. È fatto obbligo a chiunque spetti di osservarlo e farlo osservare.

Roma, 8 gennaio 2007

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

*Il Ministro
del commercio internazionale*
BONINO

Visto, il Guardasigilli: MASTELLA

Registrato alla Corte dei conti il 7 marzo 2007
Ufficio di controllo sui Ministeri economico-finanziari, registro n. 1
Economia e finanze, foglio n. 334

NOTE

AVVERTENZA:

Il testo delle note qui pubblicato è stato redatto dall'amministrazione competente per materia, ai sensi dell'art. 10, commi 2 e 3, del testo unico delle disposizioni sulla promulgazione delle leggi, sull'emanazione dei decreti del Presidente della Repubblica e sulle pubblicazioni ufficiali della Repubblica italiana, approvato con D.P.R. 28 dicembre 1985, n. 1092, al solo fine di facilitare la lettura delle disposizioni di legge modificate o alle quali è operato il rinvio. Restano invariati il valore e l'efficacia degli atti legislativi qui trascritti.

Note alle premesse:

— Il testo degli articoli 14 e 25 del decreto legislativo 31 marzo 1998, n. 143, e successive modifiche e integrazioni, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* 13 maggio 1998, n. 109, è il seguente:

«Art. 14 (*Disposizioni generali*). — 1. Il soggetto gestore del Fondo di cui all'art. 3 della legge 28 maggio 1973, n. 295, corrisponde, a valere sulle disponibilità del predetto Fondo, contributi agli interessi ai soggetti di cui all'art. 15 del presente decreto a fronte di operazioni di finanziamento di crediti anche nella forma di locazione finanziaria, relativi a esportazioni di merci, prestazioni di servizi, nonché esecuzione di studi, progettazioni e lavori all'estero.

2. I contributi agli interessi possono essere estesi anche ai finanziamenti relativi alla fase di approntamento della fornitura a fronte di titoli di credito rilasciati dal debitore estero, o di altra idonea documentazione, prima della effettiva esportazione.

3. La tipologia e le caratteristiche delle operazioni ammissibili al contributo sono stabilite con delibera del CIPE su proposta del Ministro del tesoro, del bilancio e della programmazione economica, di concerto con il Ministro del commercio con l'estero. Le condizioni, le modalità e i tempi della concessione dei contributi sono stabiliti con decreto del Ministro del tesoro, del bilancio e della programmazione economica, di concerto con il Ministro del commercio con l'estero.

4. Salvo quant'altro previsto dall'art. 3 della legge 26 novembre 1993, n. 489, i membri dell'organismo che delibera in materia agevolativa non possono essere dipendenti del soggetto gestore o di società controllata dallo stesso o essere membri dei competenti organi statuari del suddetto gestore o delle società anzidette. Al predetto organismo possono partecipare senza diritto di voto i soggetti a ciò designati dal soggetto gestore.»

«Art. 25 (*Razionalizzazione degli interventi di sostegno finanziario*). — 1. A decorrere dal 1° gennaio 1999 la gestione degli interventi di sostegno finanziario all'internazionalizzazione del sistema produttivo di cui alla legge 24 maggio 1977, n. 227, al decreto-legge 28 maggio 1981, n. 251, convertito, con modificazioni, dalla legge 29 luglio 1981, n. 394, alla legge 20 ottobre 1990, n. 304, alla legge 24 aprile 1990, n. 100, e all'art. 14 della legge 5 ottobre 1991, n. 317, viene attribuita alla SIMEST S.p.A. A decorrere dalla medesima data la gestione degli interventi di cui alla legge 9 gennaio 1991, n. 19, viene attribuita alla FINEST S.p.A. Con apposita convenzione sono disciplinate le modalità di collaborazione fra SIMEST S.p.A. e FINEST S.p.A.

2. Per la gestione degli interventi di cui al comma 1 la SIMEST S.p.A. stipula apposite convenzioni con il Ministero del commercio con l'estero, al fine anche di determinare i relativi compensi e rimborsi, che non potranno, comunque, essere superiori a quelli precedentemente sostenuti per la gestione dei medesimi interventi.

3. La SIMEST S.p.A. succede nei diritti, nelle attribuzioni e nelle situazioni giuridiche dei quali l'attuale ente gestore dei fondi previsti dalle leggi di cui al comma 1 è titolare in forza di leggi, di provvedimenti amministrativi e di contratti relativi alla gestione degli interventi trasferiti.

4. Entro le date di cui al comma 1 il Ministro del tesoro, del bilancio e della programmazione economica, d'intesa con il Ministro del commercio con l'estero, provvede al trasferimento alla SIMEST S.p.A. dei fondi e delle disponibilità finanziarie previste dalle leggi di cui al comma 1.

5. Con direttiva del Presidente del Consiglio dei Ministri, su proposta dei Ministri del tesoro, del bilancio e della programmazione economica e del commercio con l'estero, sono stabiliti i criteri, le modalità e i tempi per il passaggio dal Mediocredito Centrale S.p.A. alla SIMEST S.p.A. delle risorse materiali e del personale impiegato per la gestione degli interventi trasferiti, nonché per la determinazione dell'indennizzo spettante al precedente gestore, compreso l'avviamento, in relazione all'anticipata risoluzione delle convenzioni. Il personale trasferito mantiene comunque inalterato il trattamento giuridico ed economico.

6. Il Ministro del tesoro, del bilancio e della programmazione economica è autorizzato ad apportare le necessarie variazioni di bilancio.

7. Il Comitato di cui al decreto-legge 28 maggio 1981, n. 251, convertito, con modificazioni, dalla legge 29 luglio 1981, n. 394, è soppresso a partire dalla data di entrata in vigore della convenzione di cui al comma 2.

8. Con decreto legislativo da emanare ai sensi degli articoli 10 e 11, comma 3, della legge 15 marzo 1997, n. 59, entro il 31 dicembre 1998, sono dettate norme integrative e correttive delle disposizioni di cui al presente articolo in relazione al trasferimento alla SIMEST della gestione degli interventi indicati al comma 1.»

— L'art. 3 della legge 28 maggio 1973, n. 295, ha sostituito il secondo comma dell'art. 37 del decreto-legge 26 ottobre 1970, n. 745, con i commi 2, 3 e 4. Il terzo comma è stato successivamente abrogato per effetto dell'art. 65 della legge 23 dicembre 1999, n. 488.

— Si riporta il secondo comma dell'art. 37 del decreto-legge 26 ottobre 1970, n. 745:

«È istituito presso l'Istituto centrale per il credito a medio termine (Mediocredito centrale) un fondo per la concessione, in sostituzione o a completamento delle operazioni indicate alle lettere a), b), c), d), e), ed f) del secondo comma dell'art. 2 della legge 30 aprile 1962, n. 265, o anche abbinati con le operazioni stesse, di contributi nel pagamento degli interessi sui finanziamenti che gli istituti ed aziende ammessi ad operare con il Mediocredito centrale concedono senza o con parziale ricorso al Mediocredito stesso.»

— La legge 24 maggio 1977, n. 227 (Disposizioni sull'assicurazione e sul finanziamento dei crediti inerenti alle esportazioni di merci e servizi, all'esecuzione di lavori all'estero nonché alla cooperazione economica e finanziaria in campo internazionale), è pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* 27 maggio 1977, n. 143.

— La legge 24 aprile 1990, n. 100 (Norme sulla promozione della partecipazione a società ed imprese miste all'estero), è pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* 3 maggio 1990, n. 101.

— Il testo dell'art. 14 della legge 5 ottobre 1991, n. 317 (Interventi per l'innovazione e lo sviluppo delle piccole imprese, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* 9 ottobre 1991, n. 237, supplemento ordinario, è il seguente:

«Art. 14 (*A agevolazioni per la diffusione commerciale*). — 1. A valere sulle disponibilità attribuite per gli anni 1991 e 1992 al fondo istituito presso il Mediocredito centrale per la corresponsione di contributi in conto interessi ai sensi dell'art. 37, secondo comma, del decreto-legge 26 ottobre 1970, n. 745, convertito, con modificazioni, dalla legge 18 dicembre 1970, n. 1034, come sostituito dall'art. 3 della legge 28 maggio 1973, n. 295, e successive modificazioni e integrazioni, è assegnata la somma di lire 100 miliardi, in ragione di lire 50 miliardi per ciascuno degli anni 1991 e 1992, al fondo per il finanziamento delle operazioni previste dall'art. 2 del decreto-legge 28 maggio 1981, n. 251, convertito, con modificazioni, dalla legge 29 luglio 1981, n. 394.

2. La Simest S.p.A. corrisponde contributi agli interessi alle piccole e medie imprese anche cooperative, e ai loro consorzi e associazioni, cui possono partecipare enti pubblici economici e altri organismi pubblici e privati a fronte di operazioni di finanziamento della loro quota, o parte di essa, di capitale di rischio nelle società o imprese all'estero. Gli stessi operatori sono ammessi alla garanzia assicurativa della Sezione speciale per l'assicurazione del credito all'esportazione (SACE), nei limiti delle rispettive quote di partecipazione, per i rischi politici e per quelli commerciali derivanti dal mancato trasferimento di fondi spettanti alle imprese italiane, per qualsiasi ragione non imputabile all'operatore nazionale, secondo modalità e condizioni che saranno all'uopo determinate dal comitato di gestione della SACE per gli interventi di cui all'art. 4, comma 3, della medesima legge n. 100 del 1990.

3. Entro i limiti e con le modalità stabiliti con decreto del Ministro del tesoro, adottato di concerto con il Ministro dell'industria, del commercio e dell'artigianato e con il Ministro del commercio con l'estero, possono essere utilizzate, per i finanziamenti di cui al comma 2, le disponibilità assegnate al fondo istituito presso il Mediocredito centrale per la corresponsione di contributi in conto interessi, di cui al citato art. 37, secondo comma, del decreto-legge n. 745 del 1970.».

— Si riporta il testo dell'art. 16 del decreto ministeriale 21 aprile 2000, n. 199 (Regolamento recante condizioni, modalità e tempi per la concessione di contributi in conto interessi a fronte di operazioni di finanziamento di crediti relativi ad esportazioni di merci, prestazioni di servizi, nonché di esecuzione di studi, progettazioni e lavori all'estero, ai sensi dell'art. 14, comma 3, del decreto legislativo 31 marzo 1998, n. 143), pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* 19 luglio 2000, n. 167, come modificato dal presente decreto:

«Art. 16 (Cessazione, rinuncia e revoca dell'agevolazione). —
1. L'intervento agevolativo cessa:

a) nei casi di risoluzione o di rimborso anticipato del finanziamento, salvo che le rate di pagamento del finanziamento siano indennizzate da SACE S.p.A. secondo il tasso di interesse e le scadenze previsti dal contratto di finanziamento;

b) nei casi di mancata esecuzione della fornitura o di mancata esportazione non dipendente da cause di forza maggiore, limitatamente alla quota non eseguita o non esportata, fermo restando quanto previsto al comma 4, punto d);

c) in caso di mancato utilizzo del finanziamento nei termini convenuti, ancorché prorogati, limitatamente alle quote non erogate;

d) nei casi di rinuncia all'intervento da parte del soggetto richiedente, salvo che l'intervento sia finalizzato alla stabilizzazione del tasso di interesse e rimanga in essere il finanziamento al mutuario, ovvero che le rate del finanziamento siano indennizzate da SACE S.p.A., come previsto dalla lettera a) del presente articolo, casi per i quali la rinuncia non è ammessa;

e) nei casi di trasformazione del contratto di finanziamento da tasso di interesse fisso a tasso di interesse variabile.

2. La cessazione dell'intervento agevolativo sul finanziamento determina l'interruzione dell'intervento stesso a partire dalla data alla quale si verifica uno degli eventi di cui al precedente comma 1. Qualora l'evento che determina detta cessazione non riguardi l'intero finanziamento ma una quota di esso, l'interruzione dell'intervento si applica soltanto su tale quota. Le somme eventualmente erogate per i periodi successivi alla data di interruzione dell'intervento devono essere restituite entro trenta giorni dalla relativa richiesta, con le maggiorazioni calcolate al tasso d'interesse di cui all'art. 10, per il periodo intercorrente tra la data di pagamento di dette somme e la loro restituzione.

3. Nei casi di cessazione dell'intervento dovuta a risoluzione del contratto di finanziamento, rimborso anticipato o trasformazione del contratto di finanziamento da tasso di interesse fisso a tasso di interesse variabile, le cui condizioni sono regolate nell'ambito delle circolari operative, potrà essere posto a carico del soggetto cui è imputabile la risoluzione o il rimborso anticipato del contratto di finanziamento o che ha richiesto la trasformazione del contratto di finanziamento da tasso di interesse fisso a tasso di interesse variabile, il pagamento di un ammontare, da determinarsi in base al differenziale tra il tasso di interesse posto a carico del debitore estero e il tasso fisso di raccolta sul mercato relativo alle scadenze oggetto di rimborso anticipato. Resta ferma la possibilità di porre a carico del medesimo soggetto eventuali costi correlati allo scioglimento dei contratti di copertura di cui all'art. 16, comma 1, del decreto legislativo n. 143 del 1998, posti in essere sull'operazione.

4. L'intervento agevolativo è revocato, in tutto o in parte, qualora si verifichi uno qualsiasi dei seguenti eventi:

a) il contratto di finanziamento sia modificato od eseguito in modo sostanzialmente difforme da quanto indicato nella richiesta di intervento, in termini che rendono il finanziamento non più agevolabile;

b) il contratto commerciale sia modificato od eseguito in modo sostanzialmente difforme da quanto indicato nella richiesta di intervento, in termini che rendono il finanziamento non più agevolabile;

c) la merce fornita sia stata restituita in tutto o in parte all'esportatore;

d) per i finanziamenti concessi nella fase di approntamento della fornitura di cui all'art. 14, oltre ai casi indicati nel presente comma, la fornitura non sia stata eseguita in tutto o in parte per inadempienza contrattuale dell'esportatore o per causa allo stesso imputabile;

e) l'intervento agevolativo è stato concesso o erogato in base a dati, notizie e dichiarazioni, essenziali ai fini dell'agevolazione, risultati falsi, inesatti o reticenti.

5. Nei casi di revoca di cui alla lettera e) del comma 4, la responsabilità per la restituzione dei contributi erogati e non dovuti è a carico della banca richiedente l'intervento agevolativo ovvero dell'impresa esportatrice, anche se non richiedente, a seconda del soggetto responsabile dell'azione o del fatto che ha causato la revoca dell'intervento agevolativo. Sull'ammontare dovuto in restituzione, il soggetto responsabile è tenuto a corrispondere maggiorazioni secondo quanto previsto dal comma 2. Qualora l'intervento agevolativo sia finalizzato alla stabilizzazione dei tassi di interesse, dagli ammontari dovuti in restituzione a seguito della revoca dell'intervento agevolativo, comprensivi delle suddette maggiorazioni, devono essere decurtati gli ammontari eventualmente versati dal soggetto richiedente l'intervento stesso. In nessun caso, la differenza tra gli ammontari versati e ricevuti dal soggetto richiedente l'intervento agevolativo può essere corrisposta al soggetto stesso. Resta ferma la possibilità di porre a carico del soggetto responsabile eventuali costi correlati allo scioglimento dei contratti di copertura di cui all'art. 16, comma 1, del decreto legislativo n. 143 del 1998, posti in essere sull'operazione.

6. Qualora, in relazione all'evento di cui alla lettera e), del comma 4, sia promossa azione penale e sia pronunciato un provvedimento definitivo di condanna, non sono ammissibili all'intervento le domande presentate nei cinque anni successivi alla data del provvedimento stesso relative ad operazioni riguardanti la banca ovvero l'impresa esportatrice cui è riferibile il fatto per il quale il provvedimento di condanna è stato adottato.

7. Nei casi di revoca di cui alle lettere a), b), c) e d), del comma 4, il soggetto responsabile dell'azione o del fatto che ha causato la revoca dell'intervento agevolativo versa l'ammontare dovuto per la restituzione dei contributi erogati aumentato delle maggiorazioni secondo quanto previsto dal precedente comma 2. In tali casi, qualora l'intervento agevolativo sia finalizzato alla stabilizzazione dei tassi di interesse e dal conteggio risulti che gli ammontari corrisposti al soggetto richiedente, comprensivi delle suddette maggiorazioni, siano inferiori a quelli versati dal soggetto stesso, la differenza è corrisposta a quest'ultimo. In nessun caso, detta differenza può essere corrisposta qualora l'intervento agevolativo sia stato richiesto dalla banca finanziatrice e l'azione o il fatto che ha causato la revoca dell'intervento stesso sia addebitabile all'impresa esportatrice. Resta ferma la possibilità di porre a carico del soggetto responsabile eventuali costi correlati allo scioglimento dei contratti di copertura di cui all'art. 16, comma 1, del decreto legislativo n. 143 del 1998, posti in essere sull'operazione.

8. La Simest può disporre verifiche e controlli in relazione alla validità della documentazione e alla veridicità delle dichiarazioni prodotte. A tale scopo, per le operazioni con contributi agli interessi corrisposti in un'unica soluzione, i richiedenti sono tenuti a conservare a disposizione della Simest i documenti e le attestazioni predisposte ai fini della concessione e dell'erogazione dell'intervento agevolativo per un periodo di almeno un anno decorrente dalla data di erogazione dei contributi medesimi. Per le altre operazioni tale periodo decorre dalla data di scadenza della prima rata di ciascun piano di rimborso.

9. Ove si verifichi un fatto che possa determinare la cessazione o la revoca dell'intervento agevolativo la Simest, in conformità con quanto previsto dall'art. 7 e seguenti della legge 7 agosto 1990, n. 241, comunica alla banca e all'impresa esportatrice, dandone infor-

mazione al Comitato agevolazioni, l'avvio del procedimento per la cessazione o la revoca dell'intervento agevolativo. Detta comunicazione deve contenere:

- a) l'oggetto e il fatto per il quale il procedimento è stato promosso;
- b) l'ufficio e la persona responsabile del procedimento;
- c) le modalità e il termine di scadenza per prendere visione degli atti del procedimento;
- d) il termine, non inferiore a quindici giorni dalla scadenza di cui alla lettera c), per presentare memorie scritte e documenti pertinenti all'oggetto del procedimento.

10. Dalla data di invio della comunicazione di cui al comma 9, l'intervento agevolativo è sospeso sino alla deliberazione del Comitato agevolazioni, fatta salva la facoltà di adottare provvedimenti cautelari anche prima dell'invio della suddetta comunicazione.

11. Il Comitato agevolazioni delibera in merito alla cessazione o alla revoca dell'intervento agevolativo entro trenta giorni dalla scadenza del termine di cui alla lettera d) del comma 9.

12. Salvo il caso di cui alla lettera e) del comma 4, quanto previsto ai commi 9, 10 e 11, non si applica qualora il provvedimento debba essere adottato su istanza del soggetto richiedente ovvero qualora il soggetto stesso abbia comunicato alla Simest l'evento per il quale il presente decreto prevede la cessazione o la revoca dell'intervento agevolativo.».

— La legge 14 gennaio 1994, n. 20, e successive modifiche e integrazioni, è stata pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* 14 gennaio 1994, n. 10.

— Il testo dell'art. 17, comma 3, della legge 23 agosto 1988, n. 400, è il seguente:

«Art. 17 (*Regolamenti*). — (*Omissis*)»

3. Con decreto ministeriale possono essere adottati regolamenti nelle materie di competenza del Ministro o di autorità sottordinate al Ministro, quando la legge espressamente conferisca tale potere. Tali regolamenti, per materie di competenza di più Ministri, possono essere adottati con decreti interministeriali, ferma restando la necessità di apposita autorizzazione da parte della legge. I regolamenti ministeriali ed interministeriali non possono dettare norme contrarie a quelle dei regolamenti emanati dal Governo. Essi debbono essere comunicati al Presidente del Consiglio dei Ministri prima della loro emanazione.».

Nota all'art. 1:

— Per il testo dell'art. 16 del citato decreto n. 199 del 2000 si vedano le note alle premesse.

07G0041

DECRETI PRESIDENZIALI

ORDINANZA DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 16 marzo 2007.

Ulteriori interventi di protezione civile dirette a fronteggiare l'emergenza nel territorio del comune di Mussomeli, in conseguenza del movimento franoso del 2 febbraio 2005. (Ordinanza n. 3573).

IL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI

Visto l'art. 5, commi 3 e 4 della legge 24 febbraio 1992, n. 225;

Visto l'art. 107 del decreto legislativo 31 marzo 1998, n. 112;

Visto il decreto-legge 7 settembre 2001, n. 343, convertito, con modificazioni, dalla legge 9 novembre 2001, n. 401;

Vista l'ordinanza di protezione civile n. 3432 del 13 maggio 2005 adottata per fronteggiare l'emergenza nel territorio del comune di Mussomeli (Caltanissetta) in conseguenza del movimento franoso del 2 febbraio 2005;

Considerato che in relazione al sopra menzionato contesto di criticità sono venute meno le condizioni richieste dalla citata legge n. 225/1992 per la concessione di un'ulteriore proroga dello stato di emergenza;

Considerato che permane la diffusa situazione di crisi suscettibile di determinare gravi pregiudizi alla collettività, sicché occorre adottare ogni iniziativa utile finalizzata ad evitare ulteriori situazioni di pericolo o maggiori danni a persone o a cose;

Ravvisata, quindi, la necessità di assicurare continuità alle attività poste in essere in regime straordinario finalizzate al superamento del contesto critico in esame;

Ritenuto, quindi, necessario, adottare un'ordinanza di protezione civile ex art. 5, comma 3, della legge n. 225 del 1992, con cui consentire al Commissario delegato di procedere al definitivo completamento degli interventi finalizzati al definitivo superamento del contesto critico in atto nel territorio del comune di Mussomeli (Caltanissetta);

Viste le note del 12 dicembre 2006 e del 26 febbraio 2007 del Commissario delegato - Prefetto di Caltanissetta;

Acquisita l'intesa della regione Siciliana con nota in data 8 marzo 2007;

Su proposta del Capo del Dipartimento della protezione civile della Presidenza del Consiglio dei Ministri;

Dispone:

Art. 1.

1. Il prefetto di Caltanissetta è confermato, fino al 30 settembre 2007, Commissario delegato e provvede, in regime ordinario ed in termini d'urgenza, all'attuazione ed al completamento di tutte le iniziative necessarie per il definitivo superamento del contesto critico determinatosi a seguito del movimento franoso del 2 febbraio 2005 nel comune di Mussomeli in provincia di Caltanissetta.

2. Per l'espletamento delle attività di cui alla presente ordinanza, il Commissario delegato si avvale del personale di cui all'art. 5, comma 1, dell'ordinanza di protezione civile n. 3432/2005 ricorrendone le condizioni di necessità e sulla base delle vigenti disposizioni in materia.

3. Il Commissario delegato è autorizzato ad utilizzare la contabilità speciale aperta ai sensi dell'art. 4, comma 3, dell'ordinanza di protezione civile n. 3432/2005.

4. Il Commissario delegato per il completamento delle iniziative previste dalla presente ordinanza è autorizzato ad avvalersi della provincia regionale di Caltanissetta.

Art. 2.

1. Per l'attuazione degli interventi di cui alla presente ordinanza il Commissario delegato, ove ne ricorrano i presupposti, provvede utilizzando le procedure d'urgenza previste dall'ordinamento vigente.

Art. 3.

1. Il Commissario delegato trasmette trimestralmente al Dipartimento della protezione civile della Presidenza del Consiglio dei Ministri una relazione sullo stato di attuazione degli interventi nonché, al termine degli stessi, una relazione conclusiva corredata della rendicontazione delle spese sostenute.

Art. 4.

1. Il Dipartimento della protezione civile, è estraneo ad ogni altro rapporto contrattuale posto in essere in applicazione della presente ordinanza.

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

Roma, 16 marzo 2007

Il Presidente: PRODI

07A02588

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

MINISTERO DELLA GIUSTIZIA

DECRETO 7 marzo 2007.

Riconoscimento, al sig. Issa Amr Said Hussein, di titolo di studio estero, quale titolo abilitante per l'iscrizione all'albo e l'esercizio in Italia della professione di avvocato.

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 integrazioni;

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 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;

Vista l'istanza del sig. Issa Amr Said Hussein, nato il 10 settembre 1973 a Il Cairo (Egitto), cittadino egiziano, 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 avvocato conseguito in Egitto ai fini dell'accesso all'albo degli avvocati ed esercizio in Italia della omonima professione;

Considerato che il richiedente è in possesso del titolo accademico quadriennale «Licence» in giurisprudenza conseguito presso l'«Università di Ain Shams» (Egitto) e rilasciato in data 30 novembre 1996;

Rilevato che il sig. Issa risulta iscritto all'albo generale degli avvocati de Il Cairo dal 25 dicembre 1996 e come avvocato patrocinante presso i tribunali di prima istanza dal 26 aprile 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 14 dicembre 2006;

Visto il parere espresso dal rappresentante di categoria nella nota in atti datata 14 dicembre 2006;

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

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

Visti l'art. 9 del decreto legislativo n. 286/1998 così come modificato dalla legge n. 189/2002 per cui lo straniero regolarmente soggiornante nel territorio dello Stato da almeno cinque anni, titolare di un permesso

di soggiorno che consente un numero indeterminato di rinnovi, può richiedere il rilascio della carta di soggiorno;

Considerato che il sig. Issa possiede una carta di soggiorno rilasciata in data 24 giugno 2005 dalla Questura di Lucca a tempo indeterminato;

Decreta:

Art. 1.

Al sig. Issa Amr Said Hussein, nato il 10 settembre 1973 a Il Cairo (Egitto), cittadino egiziano, è rinosciuto il titolo professionale di avvocato di cui in premessa quale titolo valido per l'iscrizione all'albo degli avvocati e l'esercizio della omonima 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, 7 marzo 2007

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, ad esclusione di deontologia e ordinamento professionale.

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

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

07A02446

MINISTERO DEL LAVORO E DELLA PREVIDENZA SOCIALE

DECRETO 28 febbraio 2007.

Autorizzazione ad operare del Fondo paritetico interprofessionale nazionale per la formazione continua, denominato Fondazienda.

IL MINISTRO DEL LAVORO E DELLA PREVIDENZA SOCIALE

Visto l'art. 118 della legge 23 dicembre 2000, n. 388 e successive modificazioni, comma 1 e 2 e successive modificazioni;

Visto l'accordo interconfederale sottoscritto in data 8 novembre 2004, modificato in data 21 dicembre 2006, tra l'organizzazione datoriale «Confeterziario» - Confederazione nazionale del terziario e della piccola impresa - e le organizzazioni sindacali «CIU» - Confederazione italiana unionquadri - e «Conflavoratori» - Confederazione italiana lavoratori - per la costituzione di un Fondo paritetico interprofessionale nazionale per la formazione continua dei quadri e dei dipendenti dei comparti del commercio-turismo-servizi, artigianato e piccola e media impresa, ai sensi dell'art. 118 della legge n. 388/2000, già citata e successive modificazioni;

Visto l'atto costitutivo del «Fondo paritetico interprofessionale nazionale per la formazione continua dei quadri e dei dipendenti dei comparti del commercio-turismo-servizi, artigianato e piccola e media impresa» (in seguito denominato «FONDO»), repertorio n. 10508 registrato a Roma il 20 dicembre 2004, nonché lo statuto ed il regolamento a rogito del notaio Laura Mattielli di Roma, repertorio n. 5861, raccolta n. 491 registrato a Tivoli il 5 gennaio 2007;

Vista l'ultima istanza presentata dal Presidente del Fondo in data 20 settembre 2006, con la quale si chiede l'autorizzazione del Fondo ad operare come associazione ai sensi del capo II, titolo II - Libro primo del codice civile, denominandolo con l'acronimo «Fondazienda»;

Verificata la conformità dei criteri di gestione del Fondo già citato alle finalità del comma 1 dell'art. 118 della legge n. 388/2000 e successive modificazioni;

Considerato che i soggetti firmatari dell'accordo interconfederale nonché costitutori del Fondo, essendo, per la componente datoriale, espressione di un'organizzazione dei datori di lavoro maggiormente rappresentativa sul piano nazionale e per la componente sindacale, espressione di due organizzazioni dei sindacati maggiormente rappresentative dei lavoratori, sono in possesso di adeguate capacità organizzative e gestionali;

Decreta:

Art. 1.

«Fondazienda» è autorizzato, ai sensi del comma 2 dell'art. 118 della legge 23 dicembre 2000, n. 388 e successive modificazioni, a finanziare in tutto o in parte piani formativi aziendali, territoriali, settoriali o individuali concordati tra le parti sociali, nonché eventuali ulteriori iniziative propedeutiche e comunque direttamente connesse a detti piani concordate tra le parti, come previsto dal comma 1 dell'art. 118 della citata legge n. 388/2000 e successive modificazioni.

Roma, 28 febbraio 2007

Il Ministro: DAMIANO

07A02518

MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

DECRETO 20 febbraio 2007.

Liquidazione coatta amministrativa della società cooperativa «Il Metauro società cooperativa sociale ONLUS», in Saltara, e nomina del commissario liquidatore.

IL MINISTRO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 26 marzo 2001, n. 175, recante il regolamento di organizzazione del Ministero delle attività produttive, per la parte riguardante le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Visto il decreto-legge 18 maggio 2006, n. 181 di istituzione del Ministero dello sviluppo economico;

Viste le risultanze della revisione dell'associazione di rappresentanza in data 16 dicembre 2005 dalle quali si rileva lo stato d'insolvenza della società cooperativa sotto indicata;

Visto l'art. 2545-terdecies del codice civile e ritenuto di doverne disporre la liquidazione coatta amministrativa;

Visto l'art. 198 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;

Viste, ai sensi dell'art. 9 della legge 17 luglio 1975, n. 400, le designazioni dell'associazione nazionale di rappresentanza alla quale il sodalizio risulta aderente;

Decreta:

Art. 1.

La società «Il Metauro società cooperativa sociale ONLUS», con sede in Saltara (Pesaro) (codice fiscale 02099970416) è posta in liquidazione coatta amministrativa, ai sensi dell'art. 2545-terdecies codice civile e la dott.ssa Sonia Di Cesare, nata ad Ancona il 24 ottobre 1972 con studio in Ancona, piazza Stamira, n. 13, ne è nominata commissario liquidatore.

Art. 2.

Al commissario nominato spetta il trattamento economico previsto dal decreto ministeriale 23 febbraio 2001, n. 64, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 72 del 27 marzo 2001.

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

Tale provvedimento potrà essere impugnato dinnanzi al competente tribunale amministrativo, ovvero in via straordinaria dinnanzi al Presidente della Repubblica qualora sussistano i presupposti di legge.

Roma, 20 febbraio 2007

Il Ministro: BERSANI

07A02462

DECRETO 20 febbraio 2007.

Liquidazione coatta amministrativa della società cooperativa «Coop. Agricola Sibartide piccola società cooperativa a r.l. - Soc. coop. a r.l.», in Cassano allo Ionio, e nomina del commissario liquidatore.

IL MINISTRO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 26 marzo 2001, n. 175, recante il regolamento di organizzazione del Ministero delle attività produttive, per la parte riguardante le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Visto il decreto-legge 18 maggio 2006, n. 181 di istituzione del Ministero dello sviluppo economico;

Viste le risultanze dell'ispezione ministeriale ordinaria in data 10 dicembre 2005 dalle quali si rileva lo stato d'insolvenza della società cooperativa sotto indicata;

Visto l'art. 2545-terdecies del codice civile e ritenuto di doverne disporre la liquidazione coatta amministrativa;

Visto l'art. 198 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;

Decreta:

Art. 1.

La «Coop. Agricola Sibartide piccola società cooperativa a r.l. - Soc. coop. a r.l.», con sede in Cassano Ionio (Cosenza) (codice fiscale 002280380789) è posta in liquidazione coatta amministrativa, ai sensi dell'art. 2545-terdecies del codice civile e l'avv. Maria Grazia Pianura, nata a Pozzuoli (Napoli) il 9 gennaio 1975 e residente a Vibo Valentia (Catanzaro), via Moderata Durant s.n.c., ne è nominata commissario liquidatore.

Art. 2.

Al commissario nominato spetta il trattamento economico previsto dal decreto ministeriale 23 febbraio 2001, n. 64, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 72 del 27 marzo 2001.

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

Tale provvedimento potrà essere impugnato dinanzi al competente tribunale amministrativo, ovvero in via straordinaria dinanzi al Presidente della Repubblica qualora sussistano i presupposti di legge.

Roma, 20 febbraio 2007

Il Ministro: BERSANI

07A02463

MINISTERO DELLE POLITICHE AGRICOLE ALIMENTARI E FORESTALI

DECRETO 1° marzo 2007.

Rinnovo dell'autorizzazione, al laboratorio «Agenzia delle dogane - Laboratorio chimico di Cagliari», al rilascio dei certificati di analisi nel settore vitivinicolo, per l'intero territorio nazionale, aventi valore ufficiale, anche ai fini dell'esportazione, limitatamente ad alcune prove.

IL DIRETTORE GENERALE

PER LA QUALITÀ DEI PRODOTTI AGROALIMENTARI

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, recante norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle Amministrazioni pubbliche, ed in particolare l'art. 16, lettera d);

Visto il regolamento (CEE) n. 2676/1990 della Commissione del 17 settembre 1990 che determina i metodi d'analisi comunitari da utilizzare nel settore del vino;

Visto il regolamento (CE) n. 1493 del Consiglio, del 17 maggio 1999, relativo all'organizzazione comune del mercato vitivinicolo, che all'art. 72 prevede la designazione, da parte degli Stati membri, dei laboratori autorizzati ad eseguire analisi ufficiali nel settore vitivinicolo;

Visto il decreto ministeriale del 1° giugno 2004, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - serie generale - n. 145 del 23 giugno 2004 con il quale il laboratorio Agenzia delle Dogane - Laboratorio chimico di Cagliari, ubicato in Cagliari, via Santa Gilla n. 35 è stato autorizzato al rilascio dei certificati di analisi nel settore vitivinicolo, per l'intero territorio nazionale, aventi valore ufficiale, anche ai fini dell'esportazione;

Vista la domanda di rinnovo dell'autorizzazione presentata dal laboratorio sopra indicato in data 23 febbraio 2007;

Visto il decreto legislativo 26 maggio 1997, n. 156 recante attuazione della direttiva 93/99/CEE concernente misure supplementari in merito al controllo ufficiale dei prodotti alimentari, e in particolare sul possesso dei requisiti minimi dei laboratori, di cui all'art. 3 del citato decreto legislativo;

Vista la circolare ministeriale 13 gennaio 2000, n. 1, recante modalità per il rilascio delle autorizzazioni ai laboratori adibiti al controllo ufficiale dei prodotti a

denominazione di origine e ad indicazione geografica, registrati in ambito comunitario, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 55 del 7 marzo 2000;

Considerato che il laboratorio sopra indicato ha ottemperato alle prescrizioni indicate al punto c) della predetta circolare e in particolare ha dimostrato di avere ottenuto in data 21 ottobre 2003 l'accreditamento relativamente alle prove indicate nell'allegato al presente decreto e del suo sistema qualità, in conformità alle prescrizioni della norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025, da parte di un organismo conforme alla norma UNI CEI EN ISO/IEC 17011 ed accreditato in ambito EA - European Cooperation for Accreditation;

Ritenuti sussistenti le condizioni e i requisiti concernenti il rinnovo dell'autorizzazione in argomento;

Si rinnova l'autorizzazione

al laboratorio «Agenzia delle Dogane - Laboratorio chimico di Cagliari», ubicato in Cagliari, via Santa Gilla n. 35, al rilascio dei certificati di analisi nel settore vitivinicolo, per l'intero territorio nazionale, aventi valore ufficiale, anche ai fini dell'esportazione limitatamente alle prove elencate in allegato al presente decreto.

L'autorizzazione ha validità fino al 31 ottobre 2007, data di scadenza dell'accreditamento a condizione che questo rimanga valido per tutto il detto periodo.

La eventuale domanda di ulteriore rinnovo deve essere inoltrata al Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali almeno tre mesi prima della scadenza.

Il laboratorio sopra citato ha l'onere di comunicare all'Amministrazione autorizzante eventuali cambiamenti sopravvenuti interessanti la struttura societaria, l'ubicazione del laboratorio, la dotazione strumentale, l'impiego del personale ed ogni altra modifica concernente le prove di analisi per le quali il laboratorio medesimo è accreditato.

L'omessa comunicazione comporta la sospensione dell'autorizzazione.

Sui certificati di analisi rilasciati e su ogni tipo di comunicazione pubblicitaria o promozionale diffusa, è necessario indicare che il provvedimento ministeriale riguarda solo le prove di analisi autorizzate.

L'Amministrazione si riserva la facoltà di verificare la sussistenza delle condizioni e dei requisiti su cui si fonda il provvedimento autorizzatorio, in mancanza di essi, l'autorizzazione sarà revocata in qualsiasi momento.

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

Roma, 1° marzo 2007

Il direttore generale: LA TORRE

ALLEGATO

Denominazione della prova	Norma / metodo
Acidita' totale	Reg. CEE 2676/1990 allegato 13, par. 5.2
Acidita' volatile	Reg. CEE 2676/1990 allegato 14
Acido Sorbico	Reg. CEE 2676/1990 allegato 22 , par. 3
Alcalinità delle ceneri	Reg. CEE 2676/1990 allegato 10
Anidride Solforosa Libera	Reg. CEE 2676/1990 allegato 25, par. 2.3
Anidride Solforosa Totale	Reg. CEE 2676/1990 allegato 25, par. 2.3
Ceneri	Reg. CEE 2676/1990 allegato 9
Cloruri	Reg. CEE 2676/1990 allegato 11
Estratto secco totale	Reg. CEE 2676/1990 allegato 4
Estratto secco totale detratti gli zuccheri	Reg. CEE 2676/1990 allegato 4
Massa volumica e densita' relativa a 20°C	Reg. CEE 2676/1990 allegato 1, par. 5.2
pH	Reg. CEE 2676/1990 allegato 24
Saccarosio	Reg. CEE 2676/1990 allegato 6, par. 2.0
Solfati	Reg. CEE 2676/1990 allegato 12
Titolo alcolometrico volumico	Reg. CEE 2676/1990 allegato 3 + Reg. CE 128/2004 allegato 4 bis
Zuccheri riduttori	Reg. CEE 2676/1990 allegato 5, par. 3.2.1, par. 4

07A02487

DECRETO 8 marzo 2007.

Rinnovo dell'autorizzazione, al «Laboratorio chimico merceologico della C.C.I.A.A. di Roma», al rilascio dei certificati di analisi nel settore vitivinicolo, per l'intero territorio nazionale, aventi valore ufficiale, anche ai fini dell'esportazione, limitatamente ad alcune prove.

IL DIRETTORE GENERALE
PER LA QUALITÀ DEI PRODOTTI AGROALIMENTARI

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, recante norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle Amministrazioni pubbliche, ed in particolare l'art. 16, lettera d);

Visto il regolamento (CEE) n. 2676/1990 della Commissione del 17 settembre 1990 che determina i metodi d'analisi comunitari da utilizzare nel settore del vino;

Visto il regolamento (CE) n. 1493 del Consiglio, del 17 maggio 1999, relativo all'organizzazione comune del mercato vitivinicolo, che all'art. 72 prevede la designazione, da parte degli Stati membri, dei laboratori autorizzati ad eseguire analisi ufficiali nel settore vitivinicolo;

Visto il decreto ministeriale 15 aprile 2004, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - serie generale - n. 108 del 10 maggio 2004 con il quale al Laboratorio chimico merceologico della C.C.I.A.A. di Roma, ubicato in Roma, via Appia Nuova n. 218 è stata rinnovata l'autorizzazione al rilascio dei certificati di analisi nel settore vitivinicolo, per l'intero territorio nazionale, aventi valore ufficiale, anche ai fini dell'esportazione;

Vista la domanda di ulteriore rinnovo dell'autorizzazione presentata dal laboratorio sopra indicato in data 22 febbraio 2007;

Visto il decreto legislativo 26 maggio 1997, n. 156 recante attuazione della direttiva 93/99/CEE concernente misure supplementari in merito al controllo ufficiale dei prodotti alimentari, e in particolare sul possesso dei requisiti minimi dei laboratori, di cui all'art. 3 del citato decreto legislativo;

Vista la circolare ministeriale 13 gennaio 2000, n. 1, recante modalità per il rilascio delle autorizzazioni ai laboratori adibiti al controllo ufficiale dei prodotti a denominazione di origine e ad indicazione geografica, registrati in ambito comunitario, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 55 del 7 marzo 2000;

Considerato che il laboratorio sopra indicato ha ottemperato alle prescrizioni indicate al punto c) della predetta circolare e in particolare ha dimostrato di avere ottenuto in data 16 aprile 2004 l'accreditamento relativamente alle prove indicate nell'allegato al presente decreto e del suo sistema qualità, in conformità alle prescrizioni della norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025, da parte di un organismo conforme alla norma UNI CEI EN ISO/IEC 17011 ed accreditato in ambito EA - European Cooperation for Accreditation;

Ritenuti sussistenti le condizioni e i requisiti concernenti il rinnovo dell'autorizzazione in argomento;

Si rinnova l'autorizzazione

al «Laboratorio chimico merceologico della C.C.I.A.A. di Roma», ubicato in Roma, via Appia Nuova n. 218, al rilascio dei certificati di analisi nel settore vitivinicolo, per l'intero territorio nazionale, aventi valore ufficiale, anche ai fini dell'esportazione limitatamente alle prove elencate in allegato al presente decreto.

L'autorizzazione ha validità fino al 30 aprile 2008 data di scadenza dell'accreditamento a condizione che questo rimanga valido per tutto il detto periodo.

La eventuale domanda di ulteriore rinnovo deve essere inoltrata al Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali almeno tre mesi prima della scadenza.

Il laboratorio sopra citato ha l'onere di comunicare all'Amministrazione autorizzante eventuali cambiamenti sopravvenuti interessanti la struttura societaria, l'ubicazione del laboratorio, la dotazione strumentale, l'impiego del personale ed ogni altra modifica concernente le prove di analisi per le quali il laboratorio medesimo è accreditato.

L'omessa comunicazione comporta la sospensione dell'autorizzazione.

Sui certificati di analisi rilasciati e su ogni tipo di comunicazione pubblicitaria o promozionale diffusa, è necessario indicare che il provvedimento ministeriale riguarda solo le prove di analisi autorizzate.

L'Amministrazione si riserva la facoltà di verificare la sussistenza delle condizioni e dei requisiti su cui si fonda il provvedimento autorizzatorio, in mancanza di essi, l'autorizzazione sarà revocata in qualsiasi momento.

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

Roma, 8 marzo 2007

Il direttore generale: LA TORRE

ALLEGATO

Denominazione della prova	Norma / metodo
Acidità totale	Reg. CEE 2676/1990 allegato 13
Acidità volatile	Reg. CEE 2676/1990 allegato 14
Anidride solforosa	Reg. CEE 2676/1990 allegato 25, par 2.3
Esame organolettico	DM 12/03/1986 SO GU n 16114/07/86 p.to 1
Estratto secco totale	Reg. CEE 2676/1990 allegato 4
Massa volumica e densità relativa a 20°C	Reg. CEE 2676/1990 allegato 1
Titolo alcolometrico volumico	Reg. CEE 2676/1990 allegato 3, par. 5.2 (bilancia idrostatica) + Reg. CE 128/2004 allegato 4 bis
Zuccheri riduttori	Reg. CEE 2676/1990 allegato 5, par. 3.2

MINISTERO DELL'ISTRUZIONE DELL'UNIVERSITÀ E DELLA RICERCA

DECRETO 8 marzo 2006.

Determinazione dei requisiti, delle condizioni e delle altre modalità richieste per l'accesso ai finanziamenti agevolati, previsti dai commi da 354 a 361, dell'articolo 1 della legge 30 dicembre 2004, n. 311.

IL MINISTRO DELL'ISTRUZIONE DELL'UNIVERSITÀ E DELLA RICERCA

DI CONCERTO CON

IL MINISTRO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

Vista la legge 30 dicembre 2004, n. 311 (di seguito «legge n. 311/2004»), recante: «Disposizioni per la formazione del bilancio annuale e pluriennale dello Stato (legge finanziaria 2005)», e successive modificazioni e integrazioni, che, all'art. 1, comma 354, prevede l'istituzione, presso la gestione separata della Cassa depositi e prestiti S.p.a. (di seguito «CDP S.p.a.»), di un apposito fondo rotativo, denominato «Fondo rotativo per il sostegno alle imprese e gli investimenti in ricerca» (di seguito «Fondo»), con una dotazione iniziale stabilita in 6.000 milioni di euro;

Visti, inoltre, i commi 355 e 356 del richiamato art. 1 della legge n. 311/2004, che prevedono l'adozione di apposite delibere del Comitato interministeriale per la programmazione economica (CIPE) per la ripartizione del predetto Fondo e per le relative modalità di utilizzo;

Visto, altresì, il comma 357 del richiamato art. 1 della legge n. 311/2004 che prevede che, con decreto di natura non regolamentare, il Ministro competente, di concerto con il Ministro dell'economia e delle finanze, stabilisca, in relazione ai singoli interventi previsti dal predetto comma i requisiti e le condizioni di accesso ai finanziamenti, nonché le ulteriori modalità ivi descritte;

Visto il decreto-legge 14 marzo 2005, n. 35 convertito, con modificazioni, dalla legge 14 maggio 2005, n. 80, recante: «Disposizioni urgenti nell'ambito del Piano di azione per lo sviluppo economico, sociale e territoriale. Deleghe al Governo per la modifica del codice di procedura civile in materia di processo di cassazione e di arbitrato nonché per la riforma organica della disciplina delle procedure concorsuali», pubblicato nel supplemento ordinario n. 100 alla *Gazzetta Ufficiale* n. 123 del 28 maggio 2005;

Visto, in particolare, l'art. 6 del predetto decreto-legge n. 35/2005 che, al comma 1, destina una quota pari ad almeno il 30% delle risorse del citato Fondo al sostegno di attività, programmi e progetti strategici di ricerca e sviluppo delle imprese, da realizzarsi anche congiuntamente con soggetti della ricerca pubblica;

Visto il Programma nazionale della ricerca (PNR) 2005-2007, approvato dal CIPE nella seduta del 18 marzo 2005, e le successive modifiche e integrazioni;

Vista la delibera del CIPE del 15 luglio 2005, adottata ai sensi del comma 355 del citato art. 1 della legge n. 311/2004, con la quale si è proceduto ad una prima ripartizione del predetto Fondo per complessivi 3.700 milioni di euro, prevedendo l'assegnazione al Ministero dell'istruzione, dell'università e della ricerca (di seguito «MIUR») di una quota pari a 1.100 milioni di euro;

Vista la delibera del CIPE del 15 luglio 2005, sopra richiamata, adottata ai sensi del comma 356 dell'art. 1 della legge n. 311/2004, con la quale, tra l'altro, è stata fissata la misura minima del tasso di interesse da applicare ai finanziamenti agevolati, la durata massima del piano di rientro, nonché approvata la convenzione-tipo che regola i rapporti tra la CDP S.p.a. e il sistema bancario, nella quale risultano definiti i compiti e le responsabilità dei soggetti firmatari della convenzione e del soggetto finanziatore;

Ritenuta la necessità di adottare, ai sensi del richiamato art. 1, comma 357, della legge n. 311/2004, il decreto di concerto tra il Ministro dell'istruzione, dell'università e della ricerca e il Ministro dell'economia e delle finanze, per la definizione delle complessive modalità di utilizzo delle predette risorse;

Visto il decreto legislativo 27 luglio 1999, n. 297, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 201 del 27 agosto 1999, recante: «Riordino della disciplina e snellimento delle procedure per il sostegno della ricerca scientifica e tecnologica, per la diffusione delle tecnologie, per la mobilità dei ricercatori»;

Visto il decreto ministeriale in data 8 agosto 2000, n. 593 (di seguito «D.M. n. 593/2000»), pubblicato nel supplemento ordinario n. 10 alla *Gazzetta Ufficiale* n. 14 del 18 gennaio 2001, recante: «Modalità procedurali per la concessione delle agevolazioni previste dal decreto legislativo 27 luglio 1999, n. 297»;

Visto il decreto del Ministro dell'economia e delle finanze del 10 ottobre 2003 (pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 274 del 25 novembre 2003) che reca i nuovi criteri e modalità di concessione, ai sensi dell'art. 72 della legge 27 dicembre 2002, n. 289, delle agevolazioni previste dagli interventi a valere sul Fondo per le agevolazioni alla ricerca;

Decreta:

Art. 1.

Ambito operativo

1. Il presente decreto determina, ai sensi dell'art. 1, comma 357, della legge n. 311/2004, i requisiti, le condizioni, e le altre modalità richieste per l'accesso ai finanziamenti agevolati, previsti dai commi da 354 a 361 dello stesso art. 1, di competenza del MIUR.

2.1. Ai fini del presente decreto, si intende per:

a) «Contratto di finanziamento» il contratto con il quale il soggetto agente, in nome e per conto della

CDP nonché in nome e per conto del soggetto finanziatore, perfeziona, con il soggetto beneficiario, il finanziamento, senza vincolo di solidarietà con i soggetti concedenti, ovvero nel caso di contratto/i di locazione finanziaria perfeziona il solo finanziamento agevolato con la società di leasing;

b) «finanziamento», l'insieme del finanziamento agevolato, del finanziamento bancario e dell'eventuale finanziamento bancario integrativo;

c) «finanziamento agevolato», il finanziamento a medio-lungo termine concesso dalla CDP al soggetto beneficiario e/o dalla CDP alla società di leasing per il programma di investimento oggetto della domanda di agevolazione;

d) «finanziamento bancario», il finanziamento a medio-lungo termine concesso dal soggetto finanziatore;

e) «finanziamento bancario integrativo», il finanziamento aggiuntivo al finanziamento bancario destinato ad integrare, senza superarlo, il fabbisogno finanziario per la completa copertura degli investimenti di cui alla domanda del soggetto beneficiario, avente pari durata e garanzie del finanziamento bancario;

f) «mandato», il mandato con rappresentanza conferito dalla CDP al soggetto agente per lo svolgimento delle attività relative alla stipula, all'erogazione ed alla gestione del finanziamento agevolato;

g) «SAL», lo Stato di avanzamento dei lavori del programma di investimento oggetto della domanda di agevolazione;

h) «soggetto agente», il soggetto che sottoscrive la convenzione per lo svolgimento delle attività relative alla stipula, all'erogazione e alla gestione del finanziamento o, nel caso di contratto/i di locazione finanziaria, del solo finanziamento agevolato;

i) «soggetto beneficiario», il soggetto che presenta la domanda di agevolazione di cui alla legge agevolativa;

j) «soggetto convenzionato», il soggetto che ha sottoscritto con il Ministero, in proprio o quale mandatario di un Raggruppamento temporaneo di imprese (RTI), una convenzione ovvero è abilitato per lo svolgimento delle attività richieste dalla legge agevolativa;

k) «soggetto finanziatore», la banca che svolge la valutazione del merito di credito sul soggetto beneficiario e concede al soggetto beneficiario il finanziamento bancario e l'eventuale finanziamento bancario integrativo;

l) «comitato», il comitato di cui all'art. 7 del decreto legislativo n. 297 del 27 luglio 1999.

Art. 2.

Forma dell'agevolazione

1. Il finanziamento, a copertura del fabbisogno finanziario relativo ai progetti da agevolare ai sensi del presente decreto, si fonda sui seguenti interventi, fra di loro inscindibilmente connessi, consistenti:

a) per il 90% dei costi ammissibili, in un finanziamento agevolato ad un tasso pari allo 0,50% a carico della CDP S.p.a., a valere sul fondo;

b) per il 10% dei costi ammissibili, in un finanziamento bancario concesso a tasso e a condizioni di mercato dal soggetto finanziatore.

2. Il MIUR può prevedere, nell'ambito dei decreti direttoriali di cui al successivo art. 3, comma 1, la concessione anche di specifiche quote di contributo nella spesa. In tal caso si applicano le percentuali di intervento definite dal decreto del Ministro dell'economia e delle finanze 10 ottobre 2003, prevedendosi che la quota di credito agevolato ivi indicata sia ripartita tra finanziamento agevolato e finanziamento bancario secondo quanto previsto al precedente comma 1.

Art. 3.

Modalità procedurali per la selezione dei progetti e la concessione delle agevolazioni

1. Ai fini del presente decreto, il Ministro dell'istruzione, dell'università e della ricerca, in coerenza con il Programma nazionale per la ricerca, individua, con proprio decreto, le modalità di utilizzo delle risorse di propria competenza del fondo, gli eventuali settori e aree tecnologiche prioritarie di intervento, nonché le modalità di presentazione delle domande di agevolazione, i requisiti e i criteri di selezione delle stesse.

2. La domanda di agevolazione deve essere presentata al MIUR, corredata della indicazione del soggetto convenzionato con il MIUR; qualora il soggetto beneficiario intenda ottenere il finanziamento bancario da un soggetto finanziatore diverso dal soggetto convenzionato, la domanda dovrà contenere l'indicazione anche del soggetto finanziatore.

3. Per ognuna delle domande di agevolazione il MIUR sviluppa le attività di istruttoria economica e tecnico-scientifica disciplinate dall'art. 5 del decreto ministeriale n. 593/2000, precedute, nel quadro di una migliore economicità procedurale, da una fase di preselezione finalizzata a individuare i progetti di più alto livello qualitativo verso i quali svolgere le attività stesse.

4. La preselezione di cui al precedente comma 3 è effettuata dal comitato che, anche avvalendosi di «panel» di esperti all'uopo nominati dal MIUR, valuterà i progetti sulla base di specifici elementi di volta in volta individuati e, ove necessario, in forma comparata.

5. Il comitato conclude la predetta preselezione entro trenta giorni dal ricevimento dei progetti.

6. I progetti preselezionati positivamente sono assegnati ad uno o più degli esperti iscritti nell'apposito albo ministeriale di cui all'art. 7 del decreto legislativo n. 297/1999, nominati dal MIUR su indicazione del comitato, nonché al soggetto convenzionato per lo svolgimento degli adempimenti previsti rispettivamente dall'art. 5, comma 15 e comma 16, del decreto ministeriale n. 593/2000.

7. Per i progetti preselezionati negativamente, il MIUR adotta i conseguenti provvedimenti, completi di motivazione.

8. Gli esperti di cui al precedente comma 6 trasmettono, entro trenta giorni dal ricevimento dell'incarico, la propria relazione istruttoria al soggetto convenzionato, il quale entro i successivi trenta giorni invia al MIUR, unitamente a tale relazione, l'esito della propria istruttoria tecnico-economica di cui al citato art. 5, comma 16, del decreto ministeriale n. 593/2000 per il successivo inoltro al comitato che, nella prima riunione utile, esprime la valutazione di competenza proponendo contestualmente al MIUR l'adozione dei relativi provvedimenti.

9. Per i progetti valutati negativamente, il MIUR adotta il conseguente provvedimento, completo di motivazione.

10. Per i progetti valutati positivamente, il MIUR, entro i trenta giorni successivi all'acquisizione delle istruttorie di cui al precedente comma 8, adotta un provvedimento provvisorio di ammissione alle agevolazioni richieste, subordinato alla positiva valutazione del merito di credito da parte del soggetto finanziatore. Il predetto provvedimento provvisorio viene comunicato al soggetto convenzionato e all'esperto di cui al precedente comma 6 per la predisposizione, entro i trenta giorni successivi, del capitolato tecnico.

11. La valutazione del merito di credito da parte del soggetto finanziatore si potrà concludere con esito positivo o negativo. Nel caso di esito positivo il soggetto finanziatore assumerà la delibera del finanziamento che dovrà comunque prevedere:

- la durata del progetto ammesso;
- il costo agevolabile/ammissibile;

gli importi massimi, le misure e la durata massima del finanziamento agevolato e del finanziamento bancario previsti rispettivamente alle lettere a) e b) del precedente art. 2, comma 1;

l'importo massimo dell'eventuale contributo nella spesa di cui al precedente art. 2, comma 2.

12. Il soggetto finanziatore trasmette l'esito della valutazione del merito di credito e l'eventuale delibera del finanziamento, al soggetto convenzionato e al soggetto agente, nel rispetto di quanto previsto dalla convenzione-tipo approvata con delibera del CIPE del 15 luglio 2005.

13. Il soggetto convenzionato, entro i trenta giorni successivi alla comunicazione di cui al precedente comma 10, invia la delibera del finanziamento, acqui-

sita dal soggetto finanziatore ai sensi del precedente comma 12, al MIUR ed alla CDP S.p.a. La CDP S.p.a. assume la delibera del finanziamento agevolato e ne comunica l'esito al MIUR ai fini dell'adozione del provvedimento definitivo di ammissione al finanziamento.

14. Ove l'attività di valutazione di cui al precedente comma 11 si concluda con esito negativo, antecedentemente all'adozione da parte del MIUR del richiamato provvedimento provvisorio, il soggetto convenzionato entro dieci giorni provvede alla relativa comunicazione alla CDP S.p.a. e al MIUR per l'adozione dei conseguenti provvedimenti.

15. Con successivo decreto del MIUR saranno definite le modalità di corresponsione dei compensi spettanti ai soggetti convenzionati per le attività di istruttoria e di monitoraggio dei progetti.

Art. 4.

Caratteristiche del contratto di finanziamento

1. Il soggetto agente provvede alla stipula del contratto di finanziamento predisposto, nel rispetto di quanto previsto dalla convenzione-tipo approvata con delibera del CIPE del 15 luglio 2005, entro sessanta giorni dalla data di ricezione del provvedimento definitivo di cui al comma 14 del precedente art. 3, previa acquisizione della necessaria documentazione da parte del soggetto beneficiario. Ove il contratto di finanziamento non venga stipulato entro i termini previsti per inadempienza del soggetto beneficiario, il soggetto agente segnala al MIUR le motivazioni per l'adozione delle relative determinazioni, anche ai fini del più tempestivo ed efficace riutilizzo delle risorse resesi disponibili.

2. Il finanziamento, concesso senza vincolo di solidarietà dalla CDP S.p.a. e dal soggetto finanziatore, avrà una durata massima, compreso il periodo di preammortamento, non superiore alla durata massima, determinata dal decreto definitivo del MIUR di concessione delle agevolazioni.

3. Per assicurare l'unitarietà del finanziamento sarà conferito mandato, nel rispetto di quanto previsto dalla convenzione-tipo approvata con delibera del CIPE del 15 luglio 2005, al soggetto agente da parte della stessa CDP S.p.a. nonché del soggetto finanziatore, ove diverso dal soggetto agente, per il perfezionamento del contratto e la successiva gestione in uno o più mutui.

4. Il finanziamento sarà perfezionato dal soggetto agente con un unico contratto di finanziamento contenente sia la quota di finanziamento agevolato che quella di finanziamento bancario, i quali pertanto avranno identica durata. La ripartizione delle garanzie, le scadenze dei rientri e le cause di revoca ed estinzione anticipata con riferimento alle diverse provenienze dei fondi sono regolamentate nel contratto di finanziamento e nel mandato nel rispetto di quanto definito dal presente decreto nonché dal decreto ministeriale n. 593/2000.

5. Il contratto di finanziamento regola, altresì, i casi in cui il soggetto agente debba richiedere le determinazioni del MIUR in merito alla interruzione, revoca o vigenza dell'intervento, nonché le relative procedure applicative.

6. La quota di capitale relativa al finanziamento bancario entrerà in ammortamento soltanto dopo l'avvenuto ammortamento del 50% della quota di capitale relativa al finanziamento agevolato.

7. La convenzione che, in attuazione del presente decreto, regola i rapporti tra la CDP S.p.a. e i soggetti abilitati a svolgere le istruttorie dei finanziamenti, rende esplicito che:

a) ai fini dell'art. 8, quarto capoverso, della convenzione-tipo approvata con delibera del CIPE del 15 luglio 2005, per «originario rapporto» si intende il rapporto tra il finanziamento bancario il residuo 50% del finanziamento agevolato;

b) in caso di azioni di recupero, anche in via coattiva, del finanziamento, ai fini dell'art. 18, secondo e terzo capoverso della convenzione-tipo approvata con delibera del CIPE del 15 luglio 2005, per «percentuale originaria di partecipazione» si intende la percentuale di partecipazione al credito residuo per capitale ed interessi al momento della formale constatazione dell'insolvenza del debitore, che è comunque da intendersi sussistente nei casi di decadenza dal beneficio del termine e/o di risoluzione contrattuale.

Art. 5.

Erogazione del finanziamento

1. L'erogazione del finanziamento potrà avvenire, previa acquisizione delle garanzie deliberate e l'assolvimento di tutti i termini, obblighi, condizioni e quant'altro previsto nel contratto di finanziamento, secondo prestabiliti SAL semestrali e sulla base delle verifiche tecnico-contabili effettuate dal soggetto convenzionato e dall'esperto, nel rispetto di quanto stabilito dal decreto definitivo del MIUR di concessione delle agevolazioni, dal presente decreto nonché dal decreto ministeriale n. 593/2000.

2. Le singole erogazioni, che dovranno avvenire entro novanta giorni dalla ricezione da parte del soggetto convenzionato della documentazione attestante il diritto alle stesse erogazioni, saranno proporzionalmente imputate al finanziamento agevolato ed al finanziamento bancario.

3. Sulla base dei SAL documentati e ammissibili, il soggetto agente richiederà i fondi relativi alla quota di finanziamento agevolato alla CDP S.p.a. e al soggetto finanziatore per la relativa quota, indicando la valuta con la quale dovranno essere messi a disposizione del soggetto agente i fondi necessari per l'erogazione del finanziamento.

Art. 6.

Ulteriori disposizioni

1. Annualmente, il soggetto convenzionato riferisce al MIUR, con specifica relazione, circa l'andamento complessivo dei progetti finanziati di propria competenza. Tutti i risultati delle verifiche e delle valutazioni sono raccolti in una apposita anagrafe presso il MIUR. Essi sono, inoltre, notificati al comitato, nonché alla segreteria tecnica di cui all'art. 2, comma 3, del decreto legislativo n. 204/1998 per le attività di competenza del Comitato di indirizzo per la valutazione della ricerca (CIVR) di cui all'art. 5 dello stesso decreto. Le informazioni relative ai progetti completati sono accessibili al pubblico, compatibilmente con il rispetto del segreto industriale.

2. Ciascun soggetto beneficiario è tenuto, entro i due anni successivi alla conclusione del progetto, a presentare al MIUR una relazione in merito all'impatto economico-occupazionale dei risultati raggiunti. In caso di mancata presentazione, il soggetto è escluso per gli anni successivi dagli interventi di cui al presente decreto.

3. Il soggetto beneficiario per richiedere l'applicazione delle nuove modalità di attuazione ed erogazione delle misure agevolative ai sensi del comma 356, lettera e), dell'art. 1 della legge n. 311/2004, potrà manifestare formale opzione al soggetto convenzionato per la trasformazione del residuo in conto capitale dell'agevolazione, o di parte di esso, in un finanziamento, comprensivo di un finanziamento bancario e di un finanziamento agevolato.

4. Tale trasformazione non dovrà comportare il superamento dell'originaria agevolazione concessa.

5. Le modalità di valutazione del merito di credito e di stipula, di erogazione e di gestione del finanziamento sono le stesse previste nel presente decreto e nella convenzione-tipo approvata con delibera del CIPE del 15 luglio 2005.

6. Il soggetto convenzionato comunica la richiesta alla CDP S.p.a. per verificare la disponibilità dei fondi.

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

Roma, 8 marzo 2006

*Il Ministro dell'istruzione
dell'università e della ricerca*
MORATTI

*Il Ministro dell'economia
e delle finanze*
TREMONTI

*Registrato alla Corte dei conti il 10 gennaio 2007
Ufficio di controllo preventivo sui Ministeri dei servizi alla persona
e dei beni culturali, registro n. 1, foglio n. 4*

07A02519

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

AGENZIA DELLE ENTRATE

PROVVEDIMENTO 8 marzo 2007.

Accertamento del periodo di irregolare funzionamento degli sportelli del pubblico registro automobilistico di Sondrio.

IL DIRETTORE REGIONALE
DELLA LOMBARDIA

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

Dispone:

È accertato l'irregolare funzionamento degli sportelli del pubblico registro automobilistico sito in Sondrio, nel giorno 27 febbraio 2007, dalle ore 11,30 alle ore 12,30 a causa di un'assemblea sindacale.

Motivazione.

L'Ufficio provinciale ACI di Sondrio ha comunicato, con nota n. 485/U.P. ACI SONDRIO del 27 febbraio 2007, la chiusura al pubblico degli sportelli il giorno 27 febbraio 2007, a causa di un'assemblea sindacale del personale.

In dipendenza di quanto sopra la procura generale della Repubblica presso la Corte di appello di Milano, con nota del 7 marzo 2007, prot. n. 913/2007/14/4, ha chiesto alla scrivente l'emissione del relativo provvedimento di mancato funzionamento.

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

Riferimenti normativi.

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

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

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

Milano, 8 marzo 2007

Il direttore regionale: MICELI

07A02461

AGENZIA DEL TERRITORIO

PROVVEDIMENTO 8 marzo 2007.

Accertamento del periodo di mancato funzionamento dei servizi di pubblicità immobiliare dell'Ufficio provinciale di Lucca.

IL DIRETTORE REGIONALE
PER LA TOSCANA

In base alle attribuzioni conferitegli dalle disposizioni e dalle norme di seguito riportate;

Accerta

il periodo di mancato funzionamento dei servizi di pubblicità immobiliare dell'Ufficio provinciale del territorio di Lucca per il giorno 19 febbraio 2007.

Motivazioni dell'atto.

Il presente atto scaturisce dalla seguente circostanza: un'interruzione dell'erogazione dell'energia elettrica, lunedì 19 febbraio 2007, ha comportato la mancata apertura dei servizi di pubblicità immobiliare dell'Ufficio. La situazione richiede di essere regolarizzata e il direttore regionale è chiamato a esprimersi in merito.

Con nota dell'Ufficio provinciale del territorio di Lucca n. 1263 in data 19 febbraio 2007, sono stati comunicati la causa e il periodo della mancata apertura dell'Ufficio; la suddetta interruzione può essere considerata come evento di carattere eccezionale non riconducibile a disfunzioni organizzative dell'amministrazione.

Il Garante del contribuente per la Toscana, con delibera protocollo n. 128 in data 23 febbraio 2007, ha espresso parere favorevole riguardo al presente atto.

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

Riferimenti normativi dell'atto.

Decreto legislativo n. 300/1999.

Decreto del Ministro delle finanze n. 1390 del 28 dicembre 2000.

Regolamento di amministrazione dell'Agenzia del territorio, approvato il 5 dicembre 2000.

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

Art. 10 del decreto legislativo 26 gennaio 2001, n. 32, che ha modificato gli articoli 1 e 3 del citato decreto-legge n. 498/1961.

Legge 25 ottobre 1985, n. 592.

Decreto legislativo 3 febbraio 1993, n. 29;

Art. 33 della legge 18 febbraio 1999, n. 28.

Decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165.

Firenze, 8 marzo 2007

Il direttore regionale: CESARO

07A02595

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

DETERMINAZIONE 23 febbraio 2007.

Medicinali la cui autorizzazione all'immissione in commercio non risulta rinnovata, ai sensi dell'articolo 38 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219.

IL DIRIGENTE
DELL'UFFICIO DI FARMACOVIGILANZA

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, n. 245, recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco, a norma del comma 13 dell'art. 48 sopra citato;

Visto il regolamento di organizzazione, di amministrazione, dell'ordinamento del personale dell'AIFA pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 145 del 29 giugno 2005;

Visto il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 «Attuazione della direttiva 2001/83/CE (e successive direttive di modifica) relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano, nonché della direttiva 2003/94/CE» (*Gazzetta Ufficiale* n. 142 del 21 giugno 2006 - supplemento ordinario n. 153), in vigore dal 6 luglio 2006, in particolare l'art. 38, il quale prevede che le autorizzazioni all'immissione in commercio dei medicinali abbiano durata quinquennale e che al rinnovo delle stesse si proceda dietro esplicita domanda delle ditte interessate;

Considerato che in virtù del citato art. 38 del decreto legislativo n. 219/2006 è fatto obbligo alle ditte titolari di A.I.C. di presentare domanda di rinnovo e che quindi il mancato rinnovo comporta la decadenza automatica dell'autorizzazione alla scadenza del quinquennio;

Considerato che le ditte titolari di A.I.C. non hanno presentato domanda di rinnovo per i medicinali di cui all'elenco allegato alla presente determinazione;

A D O T T A

la seguente determinazione:

Per le considerazioni di cui in premessa, le autorizzazioni all'immissione in commercio dei medicinali, riportati nell'elenco allegato che è parte integrante della presente, non sono rinnovate.

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

Roma, 23 febbraio 2007

Il dirigente: VENEGONI

ALLEGATO 1

Medicinali la cui autorizzazione all'immissione in commercio non risulta rinnovata

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
A. NATTERMANN & CIE GMBH	025705017	EPARICAL	10 FIALE SIRINGHE 5000 U.I. 0.2 ML
A. NATTERMANN & CIE GMBH	025705029	EPARICAL	10 FIALE 12500 U.I. 0.5 ML
A. NATTERMANN & CIE GMBH	025705031	EPARICAL	10 FIALE 20000 U.I. 0.8 ML
A. NATTERMANN & CIE GMBH	008631057	ESSENTIALE	"303" IV 5 FIALE 5 ML
A. NATTERMANN & CIE GMBH	008631069	ESSENTIALE	"FORTE" 30 CAPSULE
A. NATTERMANN & CIE GMBH	013128017	LIPOSTABIL	36 CAPSULE
A. NATTERMANN & CIE GMBH	013128029	LIPOSTABIL	"FORTE" 50 CAPSULE
A. NATTERMANN & CIE GMBH	018204014	LIPOSTABIL ENDOVENA	IV 5 FIALE 5ML
ABIOTEN	015593027	BIOCARNIL	"100MG + 100MG/ML GOCCE ORALI SOLUZIONE"
ACARPIA	009256037	ENTERO V	FLACONE 20 ML
AFOM	005415043	SCHIAS	25 CAPSULE
AFOM	005415031	SCHIAS	30 PILLOLE
AFOM	006663049	SCIROPPO DOTT. FENOGLIO	FLACONE SCIROPPO G 600
AFOM	006663037	SCIROPPO DOTT. FENOGLIO	FLACONE SCIROPPO G 200
AGIPS	025450040	ARTRODOL	30 COMPRESSE 500 MG
AGIPS	025451030	CEFADRIL	12 CAPSULE 500 MG
AGIPS	025451093	CEFADRIL	"1 G COMPRESSE" 12 COMPRESSE
AGIPS	022930022	CICLOVEN	50 COMPRESSE
AGIPS	015673027	DONATIOL	BB 10 SUPPOSTE
AGIPS	015673015	DONATIOL	AD 10 SUPPOSTE
AGIPS	001174022	FERLACTIS	10-FIALOIDI 5 ML
AGIPS	004177010	FLAMLAX	SCIROPPO G 200
AGIPS	024770024	GASTROPIREN	50 COMPRESSE 25 MG
AGIPS	015131016	IPERCORTIS	20 COMPRESSE 2 MG
AGIPS	024307047	LAMPOMANDOL	1 FL 2 G+1 F SOLV.
AGIPS	024307035	LAMPOMANDOL	1 FLAC. 1 G + 1 FIALA 3 ML
AGIPS	025425048	MICOS	POLVERE ASPERSORIA G.30
AGIPS	026641098	MUVIAL	30 CAPSULE 200 MG
AGIPS	026641086	MUVIAL	30 BUSTINE 5 G 200 MG
AGIPS	026641100	MUVIAL	AEROSOL 10 FLACONCINI 300 MG
AGIPS	025476021	SCLERIL	50 CAPSULE 100 MG
AGIPS	019174010	SINCRIVIT	30 CAPSULE
AGIPS	021073022	STAFILON	8 CAPSULE
AGIPS	025905023	UBIVIS	14 CONFETTI 50 MG
AGIPS	025905035	UBIVIS	10 FLACONCINI ORALI 50 MG
AGIPS	024443032	ULCEDIN	INIETT 6 F 2 ML
AGIPS	024443083	ULCEDIN	30 BUSTINE POLVERE 800 MG
AGIPS	024443071	ULCEDIN	50 BUSTINE POLVERE 400 MG

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
AGIPS	021664014	URIFLOR	20 CAPSULE 500 MG
AGIPS	025783034	ZONCEF	EV 1 FL 2 G + 1 F SOLV 10 ML
AGIPS	025783010	ZONCEF	1 FLAC. 1 G IM + 1 FIALA 3 ML
ALLERGAN	000307088	ATROPINA LUX	POMATA OFTALMICA 1% 5 G
ALLERGAN	000307076	ATROPINA LUX	POMATA OFTALMICA 0,5% 5 G
ALLERGAN	025813027	OXILIN	'0,25% COLLIRIO, SOLUZIONE' FLACONE 10 ML
ALLERGAN	000248082	PILOCARPINA LUX	POMATA OFTALMICA 2% 5 G
ALLERGAN	000248070	PILOCARPINA LUX	POMATA OFTALMICA 1% 5 G
ALLERGAN	025252040	PROPINE	'0,1% COLLIRIO, SOLUZIONE' FLACONE 10 ML
ALLERGAN	025737026	VISTAGAN	'0,5% COLLIRIO, SOLUZIONE' FLACONE 3 ML
ALLERGY THERAPEUTICS	010435042	AKERAL	20 CAPSULE
ALSO SPA	007027030	AGRUMINA	'ARANCIO' 10 BUSTINE G 1
ALSO SPA	007027067	AGRUMINA	20 COMPRESSE MASTICAB. 500 MG
ALSO SPA	007027055	AGRUMINA	10 COMPRESSE EFFERVESCENTI 1 G
ALSO SPA	007027042	AGRUMINA	'LIMONE' 10 BUSTINE 1 G
ALSO SPA	016765024	ALSOGIL	20 COMPRESSE
ALSO SPA	016765012	ALSOGIL	AD 10 SUPPOSTE
ALSO SPA	008790014	DISALGIL	POMATA G 40
ALSO SPA	007798046	REOCOL	20 BUSTINE MONODOSE G 5
ALSO SPA	007798034	REOCOL	FLACONE GRAN EFF 100 G
ALSO SPA	025414018	VENOPLUS	'GOCCE' FLACONE DA 30 ML
ALTANA PHARMA	008730018	EUPHYLLINA	IV 5 FIALE 10 ML 240 MG
ANTONETTO	015045014	DIGESTIVO ANTONETTO	15 COMPRESSE
ANTONETTO	010706012	EUCHESSINA	18 PASTIGLIE
ANTONETTO	027928023	MODULA 625	'625 MG COMPRESSE MASTICABILI' BLISTER 40 COMPRESSE MASTICABILI
ASTELLAS PHARMA S.P.A.	010770016	CICLOSPASMOL	400 MG COMPRESSE
AVENTIS PASTEUR MSD S.N.C.	026339010	IMMUNOGLOBULINA UMANA ANTIRABBICA	IM 1 FIALA SIRINGA 300 UI 2 ML
AVENTIS PASTEUR MSD S.N.C.	025617022	IMOGAM TETANO	IM 1 FIALA 250 UI 1 ML
AVENTIS PASTEUR MSD S.N.C.	025617010	IMOGAM TETANO	IM 1 SIRINGA 250 UI 1 ML
AVENTIS PASTEUR MSD S.N.C.	026238028	MOVAX BCG	1 FIALA LIOF + 1 F SOLV.
AVENTIS PASTEUR MSD S.N.C.	026066023	MONOTEST	1 SCATOLA 25 DISPOSITIVI
AVENTIS PASTEUR MSD S.N.C.	026066011	MONOTEST	1 SCATOLA 1 DISPOSITIVO
AVENTIS PASTEUR MSD S.N.C.	026526018	ROUVAX	'0,5 ML POLVERE E SOLVENTE PER SOSPENSIONE INIETTABILE PER USO SOTTOCUTANEO'1 FLACONCINO POLVERE + 1 SIRINGA PRERIEPIITA DI SOLVENTE 0,5 ML
BALDACCI	025576063	NAUSILEN	6 SUPPOSTE 50 MG
BALDACCI	025576048	NAUSILEN	20 COMPRESSE 50 MG
BALDACCI	025576051	NAUSILEN	IM IV 6 FIALE 50 MG
BALDACCI	025576075	NAUSILEN	GOCCE 30 ML 1,34% BB
BALDACCI	025576087	NAUSILEN	GOCCE 60 ML 1,34% BB
BALVERDA S.R.L.	019219070	VITASPRINT	10 FLACONCINI ORALI MONODOSE

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
BALVERDA S.R.L.	019219068	VITASPRINT	30 CAPSULE
BARDIAFARMA	024701043	TIFOX	IM 1 FL 1 G + 1 F SOLV 2 ML
BARDIAFARMA	024701056	TIFOX	IV 1 FL 1 G + 1 F SOLV 10 ML
BAXTER ONCOLOGY	012153019	HONVAN	IV 10 FIALE 5,2 ML
BAXTER ONCOLOGY	012153021	HONVAN	50 COMPRESSE
BAYER	026674010	ZADIPINA	24 COMPRESSE 10 MG
BAYER	026674059	ZADIPINA	'40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM A RILASCIO MODIFICATO' 14 COMPRESSE
BAYER	026674034	ZADIPINA	'20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM A RILASCIO MODIFICATO' 14 COMPRESSE
BAYER	026674046	ZADIPINA	'30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM A RILASCIO MODIFICATO' 14 COMPRESSE
BAYER	026674022	ZADIPINA	'10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM A RILASCIO MODIFICATO' 14 COMPRESSE
BENEDETTI SPA	025798012	BIOTRIXINA	8 CAPSULE 500 MG
BENEDETTI SPA	025798024	BIOTRIXINA	1 FLAC. GRANULATO SOSPENSIONE 100 ML
BENEDETTI SPA	023644026	VENACTONE	1 FIALOIDE 200 MG + 1 FIALA 20 ML IV
BIEFFE MEDITAL	021384021	MANNISTOL	SOLUZIONE FLACONE 500 ML 20%
BIEFFE MEDITAL	021384019	MANNISTOL	SOLUZIONE FLACONE 250 ML 20%
BIODUE	022105011	ATOACTIVE	POMATA 20 G
BIODUE	019619028	NEO CORTOFEN	FLAC. LOZIONE G 30
BIOHEALTH ITALIA	023772066	BREVILAX	'100 MG COMPRESSE RIVESTITE' 25 COMPRESSE
BIOINDUSTRIA	024745034	ATRIMYCON	14 CANDELETTE VAGINALI
BIOINDUSTRIA	027269048	BIOZOLENE	'50MG CAPSULE RIGIDE' 7 CAPSULE
BIOINDUSTRIA	027269051	BIOZOLENE	'150MG CAPSULE RIGIDE' 2 CAPSULE
BIOINDUSTRIA	027269087	BIOZOLENE	'50MG/5ML POLVERE PER SOSPENSIONE ORALE' FLACONE DA 350 MG
BIOINDUSTRIA	027269063	BIOZOLENE	'100MG/50ML SOLUZIONE PER INFUSIONE ENDOVENOSA' FLACONE DA 50ML
BIOINDUSTRIA	027269075	BIOZOLENE	'100MG CAPSULE RIGIDE' 10 CAPSULE
BIOINDUSTRIA	023080031	OSSIAN	20 CAPSULE 500 MG
BIOINDUSTRIA	026691028	TIOREST	CREMA GINECOL. 2% 78 G
BIOINDUSTRIA	026691117	TIOREST	5 FLAC. 150 ML LAVANDA VAG. 0,2%
BIOINDUSTRIA	026691042	TIOREST	POLVERE DERMICA 1% 30 G
BIOINDUSTRIA	026691105	TIOREST	SCHUMA DERMICA 1% 6 BUSTE 10G
BIOINDUSTRIA	026691079	TIOREST	SOLUZIONE UNGUEALE 28% 12 ML
BIOINDUSTRIA	026691055	TIOREST	6 OVULI VAGINALI 100 MG
BIOINDUSTRIA	026691030	TIOREST	LOZIONE DERMICA 1% 30 G
BIOINDUSTRIA	026691016	TIOREST	CREMA DERMICA 1% 30 G
BIOMEDICA FOSCAMA	026448035	AFLOGOS	IV 6 FL 1000MG + 6 F SOLV 5 ML
BIOMEDICA FOSCAMA	006146029	ASCORGIL	15 FIALE 5 ML 500 MG
BIOMEDICA FOSCAMA	006146031	ASCORGIL	20 COMPRESSE 250 MG

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
BIOMEDICA FOSCAMA	022269017	CHEMITRIM	20 CAPSULE A
BIOMEDICA FOSCAMA	025100064	CLENASMA	AEROSOL 28 ML 200 EROGAZ. 10 MCG
BIOMEDICA FOSCAMA	009868074	ETOCIL	'CAFFEINA' 10 COMPRESSE
BIOMEDICA FOSCAMA	009868023	ETOCIL	'PIRINA' 10 COMPRESSE
BIOMEDICA FOSCAMA	003871011	INHISTON	12 COMPRESSE 10 MG
BIOMEDICA FOSCAMA	024641021	IRRODAN	45 CONFETTI 150 MG
BIOMEDICA FOSCAMA	024641019	IRRODAN	30 CONFETTI 150 MG
BIOMEDICA FOSCAMA	023711056	TRAUMATOCICLINA	POLVERE 20 G
BIOTEST PHARMA GMBH	025900010	HEPATECT	'100 UI/2ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO ENDOVENOSO' 1 FIALA
BIOTEST PHARMA GMBH	025900034	HEPATECT	'2000 U.I./40 ML SOLUZIONE PER INFUSIONE ENDOVENOSA' 1 FLACONE DA 40 ML
BIOTEST PHARMA GMBH	025900022	HEPATECT	'500UI/10ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO ENDOVENOSO' 1 FIALA
BOOTS HEALTHCARE LIMITED	008043034	FENOX	GOCCE RINOLOGICHE 14 ML
BOOTS HEALTHCARE LIMITED	008043046	FENOX	SPRAY NASALE 15 ML
BRACCO	001947011	MINDOL MERCK	12 CONFETTI
BRACCO	002755027	RIM	4 DADI
BRACCO	002755066	RIM	12 DADI
BRACCO	002755054	RIM	12 CONFETTI 350 MG
BRACCO	015431024	SOLUDACORTIN	IV 3 FIALE 10 MG + 3 F. SOLV.
BRACCO	015431048	SOLUDACORTIN	IV 3 FIALE 25 MG + 3 FIALE
BRUNO FARMACEUTICI SPA	026618013	ZANIZAL	'150' 20 CAPSULE 150 MG
BRUNO FARMACEUTICI SPA	026618025	ZANIZAL	'300' 10 CAPSULE 300 MG
BRUNO FARMACEUTICI SPA	026618037	ZANIZAL	IV 5 FIALE 100 MG/4 ML
BRUSCHETTINI	026064030	EQUITON	'2% COLLIRIO, SOLUZIONE' FLACONE 5 ML
C & RF	021964022	EPATOXIL	'400' 5 F. LIOF. + 5 F. SOLV.
CABER	024351037	FADO	'1 G POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE' 1 FLACONE POLVERE + 1 FIALA SOLVENTE 3 ML
CABER	026322040	MIOTONAL	'2 G SOLUZIONE ORALE' 10 CONTENITORI MONODOSE DA 10 ML
CABER	024928083	NORMOPARIN	'5000 UI/1 ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO ENDOVENOSO' 10 FIALE 1 ML
CABER	024928121	NORMOPARIN	'12500 UI/2.5 ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO ENDOVENOSO' 10 FIALE
CABER	025806074	PRATICEF	'1 G POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE' 1 FLACONE DA 1 G + 1 SIRINGA PREREMPITA DA 2,5 ML + FAZZOLETTINO DISINF.
CABER	025806035	PRATICEF	'500 MG POLVERE ESOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE' 1 FLACONCINO + 1 FIALA 2 ML
CABER	025025026	SECRETIL	'30 MG COMPRESSE' 30 COMPRESSE

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
CABER	025025038	SECRETIL	'15 MG GRANULATO PER SOLUZIONE ORALE' 20 BUSTINE DA 15 MG
CABER	023604109	TAMETIN	50 CONFETTI 400 MG
CABER	027020080	TILEXIM	'250 MG/5 ML GRANULATO PER SOSPENSIONE ORALE' FLACONE 100 ML
CABER	027020078	TILEXIM	'250 MG/5 ML GRANULATO PER SOSPENSIONE ORALE' FLACONE 70 ML
CABER	027020041	TILEXIM	1 FLAC. GRANULATO SOSPENSIONE ESTEMP. 100 ML 2,5 MG/ML
CABER	027020015	TILEXIM	'125 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM'12 COMPRESSE
CARDINAL	008819029	E PERLE	15 PERLE 100 MG
CHIESI	024926026	CALCIOPOR	10 FLACONCINI ORALI 10 ML
CHIESI	025550017	FENOPREL	1 BOMBOLETTA 200 INALAZIONI
CHIESI	025550029	FENOPREL	'100'AEROSOL DOSATO 200 INALAZIONI
CHIESI	023133085	GITOXIN	50 COMPRESSE 0,04 MG
CHIESI	023133073	GITOXIN	40 COMPRESSE 0,04 MG
CHIESI	023133061	GITOXIN	40 COMPRESSE 0,1 MG
CHIESI	023133059	GITOXIN	INIETT. 10 FIALE A + 10 FIALE B
CHIESI	025881057	PERFUSIN	30 CONFETTI 100 MG
CHIESI	025881032	PERFUSIN	6 FIALE 100 MG
CHIESI	025881071	PERFUSIN	'R' 30 COMPRESSE 200 MG
CHIESI	025953035	PIVALOXICAM	CREMA 40 G 2%
CHIESI	025953023	PIVALOXICAM	CREMA 50 G 2%
CHIESI	025953047	PIVALOXICAM	CREMA 30 G 2%
CHIESI	025953011	PIVALOXICAM	30 CAPSULE 30 MG
CHIESI	022474035	SYSTEM	OS SOSPENSIONE 100 ML
CHIESI	022474011	SYSTEM	AD 20 COMPRESSE
CHIESI	023487022	TRICHOGIN MONODOSE	8 COMPRESSE 500 MG
CHIESI	023487010	TRICHOGIN MONODOSE	4 COMPRESSE 500 MG
CHIRON	002137014	ANADIFTERALL	2 FIALE 0,5 ML
CHIRON	004127015	DIF PER TET ALL	1 FIALA 0,5 ML
CHIRON	004127039	DIF PER TET ALL	1 FLACONE 10 ML (20 DOSI)
CHIRON	004127027	DIF PER TET ALL	1 FLACONE 5 ML (10 DOSI)
CHIRON	003671056	DIF-TET-ALL	1 FLACONE 5 ML (10 DOSI)
CHIRON	003671017	DIF-TET-ALL	1 FIALA 0,5 ML
CHIRON	003671068	DIF-TET-ALL	1 FLACONE 10 ML (20 DOSI)
CHIRON	003671094	DIF-TET-ALL	PEDIATRICO 10 FIALE SOSP INIETT 0,5 ML
CHIRON	003671082	DIF-TET-ALL	BB 1 FIALA-SIRINGA SOSP INIETT 0,5 ML
CHIRON	024489104	MENPOVAX	'A+C POLVERE E SOLVENTE PER SOSPENSIONE INIETTABILE USO INTRAMUSCOLARE' 10 FLACONI 10 DOSI + 10 FIALE SOLVENTE 5 ML

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
CHIRON	024489092	MENPOVAX	'A+C POLVERE E SOLVENTE PER SOSPENSIONE INIETTIBILE USO INTRAMUSCOLARE' 10 FLACONI 1 DOSE + 10 FIALE SOLVENTE 0,5 ML
CHIRON	024489080	MENPOVAX	'A+C+Y+W' 135 POLVERE E SOLVENTE PER SOSPENSIONE INIETTIBILE USO INTRAMUSCOLARE' 1 FLACONE 10 DOSI + 1 FIALA SOLVENTE 0,5 ML
CHIRON	024489041	MENPOVAX	'A+C POLVERE E SOLVENTE PER SOSPENSIONE INIETTIBILE USO INTRAMUSCOLARE' 1 FLACONE 1 DOSE + 1 SIRINGA PRERIEMPITA 0,5 ML
CHIRON	024489066	MENPOVAX	'A+C+Y+W' 135 POLVERE E SOLVENTE PER SOSPENSIONE INIETTIBILE USO INTRAMUSCOLARE' 1 FLACONE 1 DOSE + 1 FIALA SOLVENTE 0,5 ML
CHIRON	024489078	MENPOVAX	'A+C+Y+W' 135 POLVERE E SOLVENTE PER SOSPENSIONE INIETTIBILE USO INTRAMUSCOLARE' 1 FLACONE 1 DOSE + 1 SIRINGA PRERIEMPITA 0,5 ML
CHIRON	025268032	NEOTYF	50 BLISTERS 3 CPS GASTRORESISTENTI 200 MG
CHIRON	025268044	NEOTYF	'2.000 MILIONI CAPSULE' BLISTER DA 3 CAPSULE 1 F 0,5 ML
CHIRON	010803017	TYPHIDRALL	1 FIALA 1 ML + FIALA 0,5 ML
CHIRON	014486017	VACCINO ANTICOLERICO SCLAVO	'POLIVALENTE' F 1ML+F 0,5 ML
CHIRON	014486029	VACCINO ANTICOLERICO SCLAVO	'POLVERE E SOLVENTE PER SOSPENSIONE INIETTIBILE PER USO SOTTOCUTANEO' 1 FLACONCINO POLVERE + 1 SIRINGA PRERIEMPITA DI SOLVENTE DA 0,5 ML
CHIRON	027504048	VAXIPAR	'POLVERE E SOLVENTE PER SOSPENSIONE INIETTIBILE PER USO SOTTOCUTANEO' 1 FLACONCINO POLVERE + FIALA DI SOLVENTE DA 0,5 ML
CHIRON	027504036	VAXIPAR	'POLVERE E SOLVENTE PER SOSPENSIONE INIETTIBILE PER USO SOTTOCUTANEO' 1 FLACONCINO POLVERE + FIALA DI SOLVENTE DA 0,5 ML
COFA FARMACEUTICI	004843037	COLADREN	SCIROPP0 200 G
COFA FARMACEUTICI	004843049	COLADREN	40 CONFETTI
COMBE	025338029	LABOCAINA	CREMA 60 G
COPERNICO	024136044	KESINT	IM 1 FLAC. 1 G + 1 FIALA 4 ML
DAMOR	023130026	CALCIOFIX	'SOLUZIONE ORALE' 12 FLACONCINI 10 ML
DAMOR	027456019	CLAREMA	'40 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI' 30 COMPRESSE GASTRORESISTENTI
DE SALUTE S.R.L.	024496073	ULCOMEDINA	50 COMPRESSE 400 MG
DECA	005843014	OTOMICETINA	SOLUZIONE OTOLOGICA 10 G
DECA	018978015	RINEDRONE	NEB. RINO *15 G

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
DENTSPLY ITALIA	021578086	CITANEST 3% OCTAPRESSIN	'30 MG/ML + 0,03 U.I. SOLUZIONE INIETTABILE' 50 CARTUCCE AUTOASPIRANTI DA 1,8 ML
DOC GENERICI	024152023	CARBOCISTEINA DOC GENERICI	'20 MG/ML SOLUZIONE PER USO ORALE' FLACONE 150 ML
DOC GENERICI	024152011	CARBOCISTEINA DOC GENERICI	'50 MG/ML SOLUZIONE PER USO ORALE' FLACONE 150 ML
DOMPE'	024335059	BIOXIMA	1 FLAC. 1000 MG IM + 1 FIALA 4 ML
DOMPE'	024335046	BIOXIMA	1 FLAC. 500 MG IM + 1 FIALA 2 ML
DOMPE'	025136021	MICODERM	CREMA GINECOLOGICA 80 G 2%
DOMPE'	025136019	MICODERM	CREMA DERMATOLOGICA 30 G 2%
DOMPE'	025136033	MICODERM	15 TAVOLETTE VAGINALI
DOMPE'	026957035	PRONTOCALCIN	6 SIRINGHE PRONTO USO 0,5 ML
DOMPE'	026957047	PRONTOCALCIN	5 SIRINGHE PRONTO USO 1 ML
ECOBI	026589022	BUTIRAN	GOCCE 15 ML
ECOBI	024137022	ECOSPORINA	SOSPENSIONE OS 60 ML
ECOBI	024137046	ECOSPORINA	1 FLAC. SCIROPPPO 100 ML 5%
ECOBI	024137010	ECOSPORINA	8 CAPSULE 500 MG
ECOBI	005537028	SOL JOD	FLACONE 30 G
ECOBI	022605012	ULTRADERM	POMATA DERM. 15 G
ECOBI	022605048	ULTRADERM	LOZ. DERM. 20 ML
ECOBI	023786054	VINCA TREIS	GOCCE 30 ML 0,75%
ECOBI	023786078	VINCA TREIS	'RETARD' 40 CAPSULE 30 MG
ECUPHARMA	025388063	KARTIL	30 CAPSULE 50 MG
EPIFARMA	024976019	BRONCODIL	30 COMPRESSE 10 MCG
EPIFARMA	024976033	BRONCODIL	SCIROPPPO 200 ML 0,1 MG/100 ML
EPIFARMA	025792019	LAMPOTRIX	8 CAPSULE 500 MG
EPIFARMA	025792021	LAMPOTRIX	1 FLAC. GRANULATO SOSPENSIONE 100 ML
ESTOR	024456081	REUFLOS	30 COMPRESSE 500 MG
EUROFARMACO	025738079	DOVEN	'150 MG COMPRESSE' 30 COMPRESSE
EUTHERAPIE	026988016	GLYPOLIX	60 CAPSULE OPERCOLATE 15 MG
FALQUI	026150060	BLANDONAL	'100' 20 CONFETTI 100 MG
FALQUI	026150058	BLANDONAL	30 CONFETTI 50 MG
FALQUI	004514081	CONFETTO FALQUI	6 CONFETTI
FALQUI	004514093	CONFETTO FALQUI	20 CONFETTI
FALQUI	004514117	CONFETTO FALQUI	'COMPLEX' 18 CONFETTI
FALQUI	025140043	CONTRASMINA	30 COMPRESSE 20 MCG
FALQUI	025140068	CONTRASMINA	FLACONE SCIROPPPO 100 ML
FALQUI	027423021	FALQUILAX	40 COMPRESSE RIVESTITE
FALQUI	007347014	LIMONAL	POLVERE ORALE 44 G
FALQUI	024536029	SAGRADA LAX	20 CONFETTI
FARMACOLOGICO MILANESE	015375049	DESALARK	0,1% COLLIRIO 5 ML
FARMACOLOGICO MILANESE	022211015	MIRACLIN	5 CAPSULE 100 MG
FARMACOLOGICO MILANESE	023788045	PR 100	'CLORESSIDINA' LOZIONE 20 ML

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
FARMACOLOGICO MILANESE	023788021	PR 100	LOZIONE 20 ML
FARMACOLOGICO MILANESE	023788083	PR 100	'CLORESSIDINA' POMATA 30 G
FARMACOLOGICO MILANESE	023788019	PR 100	POMATA 30 G
FARMAKA	025657053	EDOLAN	GEL 10% TUBO 50 G
FARMAKA	025657065	EDOLAN	14 COMPRESSE RIVESTITE DA 300 MG
FARMILA-THEA	023380254	MUCOLYSIN	20 COMPRESSE 600 MG
FARMILA-THEA	023380215	MUCOLYSIN	GRANULARE OS 30 BUST 200 MG
FARMILA-THEA	023380227	MUCOLYSIN	20 FIALOIDI ORALI
FARMILA-THEA	023686013	PILODREN	'3% + 0,9% COLLIRIO, SOLUZIONE' FLACONE 10 ML
FARMILA-THEA	011077017	TETRABIOPTAL	POMATA OFTALMICA 5 G 1%
FARMILA-THEA	011077029	TETRABIOPTAL	COLLIRIO 5 ML 5 MG 1%
FEDERFARMA.CO	018605030	DISKIN	GOCCE 30 ML 350 MG/ML
FEDERFARMA.CO	018605042	DISKIN	20 CAPSULE 500 MG
FISIOPHARMA S.R.L.	021082058	POLJWIT	20 COMPRESSE 500 MG
FISIOPHARMA S.R.L.	021082045	POLI WIT	10 COMPRESSE 500 MG
FORMENTI	012031023	CHEMIOFURAN	20 COMPRESSE 50 MG
FORMENTI	020838064	ETIBI	25 COMPRESSE 500 MG
FORMENTI	020838052	ETIBI	50 COMPRESSE 250 MG
FORMENTI	020838037	ETIBI	10 FIALE 2.5 ML 250 MG
FORMENTI	020838049	ETIBI	10 FIALE 5 ML 500 MG
FORMENTI	022177036	ETIBI INH	40 COMPRESSE 400 MG
FORMENTI	022177024	ETIBI INH	50 COMPRESSE 300 MG
FORMENTI	023828041	FORGENAC	10 SUPPOSTE 50 MG
FORMENTI	023828027	FORGENAC	30 COMPRESSE GASTRORES. 25 MG
FORMENTI	022887020	PENTAFEN	10 FIALE 1 ML
FORMENTI	022887018	PENTAFEN	5 FIALE 1 ML 30 MG IM IV SC
FORMENTI	022869010	QUIRIDIL	10 COMPRESSE 200 MG
FORMENTI	022869034	QUIRIDIL	20 CAPSULE 50 MG
FORMENTI	022869046	QUIRIDIL	40 CAPSULE 50 MG
FORMENTI	022869059	QUIRIDIL	6 FIALE
FORMENTI	022020034	VISCAL	SCIROPPO 150 ML
FORMENTI DOTTOR	026429047	CHOLESPOR	12 BUSTINE 3 G
FORMENTI DOTTOR	026429050	CHOLESPOR	12 FLACONCINI ORALI 3 G
FORMENTI DOTTOR	026429035	CHOLESPOR	24 COMPRESSE MASTIC. 1,5 G
FORMENTI DOTTOR	024372068	DANTRIUM	1 FLAC. SCIROPPO 160 ML 0,5%
FORMENTI DOTTOR	022502013	EUFLEX	20 COMPRESSE
FORMENTI DOTTOR	025761088	FLUBENIL	AD SCIROPPO 200 ML
FORMENTI DOTTOR	025761040	FLUBENIL	30 CONFETTI 300 MG
FORMENTI PRODOTTI	025932017	ALFADERM	POMATA 30 G 0,1%
FORMENTI PRODOTTI	021300052	CANTABILIN	IV 6 FL IOF 200 MG + 6 F SOLV
FORMENTI PRODOTTI	023767078	CETAM	40 COMPRESSE 1200 MG
FORMENTI PRODOTTI	023767041	CETAM	IM IV 6 FIALE 5 ML 1 G

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
FORMENTI PRODOTTI	023767116	CETAM	FLACONE PERFUSSIONE 12 G/60 ML
FORMENTI PRODOTTI	023767092	CETAM	IM IV OS 12 FIALOIDI G 3/15 ML
FORMENTI PRODOTTI	023767066	CETAM	40 COMPRESSE 800 MG
FORMENTI PRODOTTI	023767104	CETAM	SCIROPPO 160 ML 20%
FORMENTI PRODOTTI	005172010	EPARINA FORMENTI	1 FL 5 ML 1000 UI/ML
FORMENTI PRODOTTI	005172034	EPARINA FORMENTI	1 FL 5 ML 25000 U.I./ML
FORMENTI PRODOTTI	005172022	EPARINA FORMENTI	1 FL 5 ML 5000 UI/ML
FORMENTI PRODOTTI	023217021	FLUOMICETINA	'FORTE' POMATA 30 G
FORMENTI PRODOTTI	008569028	FURADANTIN	50 COMPRESSE 50 MG
FORMENTI PRODOTTI	008569016	FURADANTIN	20 COMPRESSE 50 MG
FORMENTI PRODOTTI	023832037	LIPANTHYL	15 CAPSULE 300 MG
FORMENTI PRODOTTI	023832025	LIPANTHYL	40 CAPSULE 100 MG
FORMENTI PRODOTTI	025225018	MUCOLENE	AEROSOL 6 FIALE 3 ML 20%
FORMENTI PRODOTTI	025225020	MUCOLENE	SPRAY RINOLOGICO 12,5 ML 5 %
FORMENTI PRODOTTI	022743013	PIMEXONE	30 CONFETTI 50 MG
FORMENTI PRODOTTI	022743037	PIMEXONE	40 CONFETTI 50 MG
FORMENTI PRODOTTI	022743076	PIMEXONE	GOCCE ORALI 25 ML 10 %
FORMENTI PRODOTTI	022743052	PIMEXONE	GOCCE 15 ML 10%
FORMENTI PRODOTTI	022743049	PIMEXONE	12 FIALE 2 ML 50 MG
FORMENTI PRODOTTI	022492019	RIBOCICLINA	5 CAPSULE
FORMENTI PRODOTTI	022492021	RIBOCICLINA	8 CAPSULE
FORMENTI PRODOTTI	025303037	RIFACOL	1 FLACONE GOCCE 20 ML
FOURNIER	025404017	OCTOFENE	'ADULTI SUPPOSTE' 10 SUPPOSTE
FOURNIER	025404031	OCTOFENE	'LATTANTI SUPPOSTE' 8 SUPPOSTE
FOURNIER	025404029	OCTOFENE	'BAMBINI SUPPOSTE' 8 SUPPOSTE
FRANCIA FARMACEUTICI	023890039	FRANCITAL	12 COMPRESSE 1 G
FRANCIA FARMACEUTICI	025638065	FRAZIM	50 COMPRESSE 50 MG
FRANCIA FARMACEUTICI	021887017	LIVERASI	IM IV 5 F+ 5 F 3ML
FRANCIA FARMACEUTICI	025473024	PRONTOMUCIL	AD 10 SUPPOSTE G 1,2
FRANCIA FARMACEUTICI	025473048	PRONTOMUCIL	AD SOSPENSIONE 200 ML
FRANCIA FARMACEUTICI	025565033	TENSIPLEX	30 CAPSULE 20 MG
FRESENIUS KABI	021264054	BIOPLEX	'POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE PER INFUSIONE' 1 FLACONE + 1 FLACONE SOLUZIONE FISIOLGICA DA 500 ML + DEFLUSSORE
FRESENIUS KABI	021264066	BIOPLEX	'POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE PER INFUSIONE' 1 FLACONE + 1 FLACONE SOLVENTE CON GLUCOSIO 5% DA 500 ML + DEFLUSSORE
FRESENIUS KABI	021264015	BIOPLEX	'POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE PER INFUSIONE' 1 FLACONE + 1 FLACONE SOLVENTE CON GLUCOSIO 5% DA 250 ML
FRESENIUS KABI	021264027	BIOPLEX	'POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE PER INFUSIONE' 1 FLACONE + 1 FLACONE SOLVENTE CON GLUCOSIO 5% DA 500 ML

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
FRESENIUS KABI	021264039	BIOPLEX	POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE PER INFUSIONE*1 FLACONE + 1 FLACONE SOLUZIONE FISIOLGICA DA 250 ML + DEFLUSSORE
GAMBAR	009119013	PERGINOL	12 CANDEL. VAG.
GAMBAR	009119049	PERGINOL	LAVANDA VAG.5 FL.MONOD.2,5 ML
GAMBAR	009119037	PERGINOL	LAVANDA VAG 10 FL 10 ML
GEYMONAT	004219022	AEROFAGIL	30 COMPRESSE
GEYMONAT	011733058	BETAINA MANZONI	*5 G GRANULATO PER SOLUZIONE ORALE* 26 BUSTINE
GEYMONAT	021380011	BRONCOKIN	30 COMPRESSE 4 MG
GEYMONAT	003714045	CARBONESIA	30 BUSTINE MONODOSE 4 G
GEYMONAT	027594023	CLAVUCAR	3200 MG POLVERE PER SOLUZIONE PER INFUSIONE ENDOVENOSA 1 FLAC.NO
GEYMONAT	027594011	CLAVUCAR	1200 MG/2 ML POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE 1 FLAC.NO + 1 FIALA
GEYMONAT	027594023	CLAVUCAR	3200 MG POLVERE PER SOLUZIONE PER INFUSIONE ENDOVENOSA 1 FLAC.NO
GEYMONAT	027594011	CLAVUCAR	1200 MG/2 ML POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE 1 FLAC.NO + 1 FIALA
GEYMONAT	026456119	DIARRET	SOSPENSIONE OS 100 ML
GEYMONAT	026456107	DIARRET	20 CAPSULE 200 MG
GEYMONAT	022888022	GANTRIM	AD 30 COMPRESSE
GEYMONAT	022888010	GANTRIM	AD 20 COMPRESSE
GEYMONAT	022888034	GANTRIM	BB 20 COMPRESSE
GEYMONAT	022888046	GANTRIM	SCIROPPO 100 ML
GEYMONAT	023614098	GANTRIMEX	SOSPENSIONE OS 100 ML
GEYMONAT	023614086	GANTRIMEX	AD*20 COMPRESSE
GEYMONAT	016747014	INTRAFER	IM 5 FIALE*100 MG 2 ML
GEYMONAT	021406018	NALIGRAM	20 COMPRESSE 500 MG
GEYMONAT	021406020	NALIGRAM	30 COMPRESSE
GEYMONAT	021406032	NALIGRAM	1 FLAC. SCIROPPO 100 ML 10 %
GEYMONAT	023803012	ORNICETIL	IV FLAC POLVERE 5 G
GEYMONAT	023803024	ORNICETIL	IM IV FL LIOF 2 G+F SOLV 10 ML
GEYMONAT	018566024	RELIBERAN	20 CAPSULE 30 MG
GEYMONAT	018566012	RELIBERAN	10 CAPSULE 30 MG
GEYMONAT	027164122	SULTON	10 FLACONCINI ORALI 10 ML
GEYMONAT	025082064	SYNALGO	AD 10 SUPPOSTE
GEYMONAT	025082052	SYNALGO	*340* 30 COMPRESSE
GEYMONAT	025082076	SYNALGO	BB 10 SUPPOSTE
GEYMONAT	025678020	VASOBAL	*1 MG/ML + 10 MG/ML GOCCE ORALI, SOLUZIONE FLACONE DA 50 ML
GEYMONAT	025678032	VASOBAL	*4 MG + 40 MG CAPSULE MOLLI* 50 CAPSULE

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
GEYMONAT	025678018	VASOBRAI	'1 MG/ML + 10 MG/ML GOCCE ORALI, SOLUZIONE' FLACONE DA 30 ML
GEYMONAT	024065029	VOLUTINE	50 CAPSULE 100 MG
GEYMONAT	024065017	VOLUTINE	30 CAPSULE 100 MG
GHIMAS	020399046	CONCHIVIT	20 CAPSULE
GHIMAS	020399034	CONCHIVIT	FLACONE GOCCE 15 ML
GHIMAS	025468024	PRO URO	20 CAPSULE 400 MG
GIULIANI	028398016	CONFETTI LASSATIVI GIULIANI	6 CONFETTI
GIULIANI	028398028	CONFETTI LASSATIVI GIULIANI	20 CONFETTI
GIULIANI	028398030	CONFETTI LASSATIVI GIULIANI	24 CONFETTI
GIULIANI	013277013	ELIXIR LASSATIVO GIULIANI	FLACONE SCIROPPO 150 G
GIULIANI	018415024	EPATO GIULIANI	FLACONE SCIROPPO G 300
GIULIANI	014644013	GIULIANYL	3 COMPRESSE
GIULIANI	014644037	GIULIANYL	12 COMPRESSE
GIULIANI	011722028	LILIO	40 COMPRESSE MASTICABILI
GIULIANI	000485019	SALFASODA	4 COMPRESSE EFFERVESCENTI
GIULIANI	000485021	SALFASODA	12 COMPRESSE EFFERVESCENTI
GRIFOLS ITALIA S.P.A.	026375081	SOYACAL	'20% EMULSIONE PER INFUSIONE ENDOVENOSA' 10 FLACONI 50 ML
HARDIS	021585068	ALBUMINA UMANA PURIFICATA	'25%' 1 FLAC. 50 ML
HARDIS	023310131	HAIMALBUMIN	FLACONE 250 ML 5%
HARDIS	023312034	HAIMASERUM	IV 250 ML 5%
HARDIS	026358147	HAIMAVEN V.I.	'2,5G/50ML POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE PER INFUSIONE ENDOVENOSA' 1 FLACONE POLVERE 2,5G+1 FLACONE SOLVENTE 50ML
HARDIS	026358135	HAIMAVEN V.I.	'1G/20ML POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE PER INFUSIONE ENDOVENOSA' 1 FLACONE POLVERE 1G+ 1 FLACONE SOLVENTE 20 ML
HARDIS	026358150	HAIMAVEN V.I.	'5G/100ML POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE PER INFUSIONE ENDOVENOSA' 1 FLACONE POLVERE 5G+1 FLACONE SOLVENTE 100ML
HARDIS	026358123	HAIMAVEN V.I.	'500MG/10ML POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE PER INFUSIONE ENDOVENOSA' 1 FLACONE POLVERE 500MG+1 FLACONE SOLVENTE 10 ML
HARDIS	012934283	INFLUVIRUS	SIRINGA PRERIEMPITA 0,5 ML
HARDIS	012934295	INFLUVIRUS	FIALA 0,5 ML
HARDIS	026968228	INFLUVIRUS SB	FIALA 0,5 ML
HARDIS	026968216	INFLUVIRUS SB	SIRINGA PRERIEMPITA 0,5 ML
HARDIS	025135068	PUROCHIN	FLAC. LIOF. 500.000 UI+4 ML SOLV

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
HARDIS	025135070	PUROCHIN	FL LIOF. 1000000 UI+4 ML SOLV.
HARDIS	025135043	PUROCHIN	1 FL LIOF 100000 UI+F SOLV 2ML
HARDIS	022701015	SIERO ANTIVIPERA PURIFICATO	TEI TRAVALENTE 1 FIALA 10 ML
HARDIS	022701027	SIERO ANTIVIPERA PURIFICATO	TEI TRAVALENTE 1 F.10 ML + SET
HARDIS	022195010	TETAGAMMA	'250 U.I. SOLUZIONE INIETTABILE PER USO INTRAMUSCOLARE' 1 FLACONCINO 2 ML
HARDIS	022195046	TETAGAMMA	'500 U.I. SOLUZIONE INIETTABILE PER USO INTRAMUSCOLARE' 1 SIRINGA PRERIEMPIITA 2 ML
HARDIS	022195084	TETAGAMMA	'500 U.I. SOLUZIONE INIETTABILE PER USO INTRAMUSCOLARE' 1 FLACONCINO 2 ML
HARDIS	022195022	TETAGAMMA	'250 U.I. SOLUZIONE INIETTABILE PER USO INTRAMUSCOLARE' 1 SIRINGA PRERIEMPIITA 2 ML
I.M.O.	027839012	BOFA	'SCIROPP' 1 FLACONE DA 130 G
I.M.O.	028100016	TAUMA	'SCIROPP' 1 FLACONE DA 130 G
IBI	023426113	IBIAMOX	FLAC POLVERE PER SCIROPP ESTEMP 100 ML 125MG/5ML
IBI	023426048	IBIAMOX	'250 MG/2 ML POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE' 1 FLACONCINO POLVERE + 1 FIALA SOLVENTE 2 ML
IBI	023426125	IBIAMOX	FLAC POLVERE PER SCIROPP ESTEMP 100 ML 250MG/5 ML
IBI	023426036	IBIAMOX	'1000 MG/4 ML POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE' 1 FLACONCINO POLVERE + 1 FIALA SOLVENTE 4 ML
IBI	023426012	IBIAMOX	12 CAPSULE 500 MG
IBI	024994206	IBIFEN	6 FIALE 100 MG+ 6 FIALE SOLV IM
IBI	024994156	IBIFEN	6 FIALE 100 MG+ 6 FIALE SOLV EV
IBI	023831035	SILIMARINA IBI	30 BUSTINE GRAN. EFF. 200 MG
IBI	023831023	SILIMARINA IBI	30 CAPSULE 140 MG
IBIRN	026078042	BILIEPAR	'450 MG CAPSULE RIGIDE A RILASCIO CONTROLLATO' 20 CAPSULE
IBIRN	027328044	CALCIFOLIN	10 CAPSULE 25 MG
IBIRN	027328032	CALCIFOLIN	6 CAPSULE 25 MG
IBIRN	027328020	CALCIFOLIN	10 FLACONCINI ORALI 15 MG
IBIRN	034480018	DORF	500 MG CAPSULE 8 CAPSULE
IBN SAVIO	026919035	ASSORAL	BB 12 COMPRESSE DELITESCENTI 50 MG
IBN SAVIO	024594018	MAGHEN	50 COMPRESSE 25 MG
IBN SAVIO	027315011	POROSTENINA	'50 U.I./ML SOLUZIONE INIETTABILE' 5 FIALE 1 ML
ICN PHARMACEUTICALS	022645016	EFUDIX	'5% UNGUENTO' TUBO 20 G
IDI	010251015	DEPURATIVO IDI	SOLUZIONE OS. 450 G
IDI	024572012	VIOBETA	U. EST. POMATA 30 G
IDI	008031027	VIODINA	CREMA 30 G

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
INTES	022973085	DESALFA	UNGUENTO DERMATOLOGICO 30 G
INTES	022973135	DESALFA	FLAC 20 ML SOSP DERMATOLOGICA
INTES	022973097	DESALFA	CREMA DERMATOLOGICA 20 G
INTES	022973073	DESALFA	UNGUENTO DERMATOLOGICO 20 G
INTES	022973046	DESALFA	COLLIRO 5 ML
INTES	017463023	EPARINOVIS	POMATA OFTALMICA G 3,5
INTES	024226019	ERPALFA	COLLIRO ESTEMPORANEO 5 ML (FL A+FL B)
INTES	023906023	GENATROP	POMATA OFTALMICA 5 G
INTES	023906011	GENATROP	COLLIRO 10 ML
INTES	009916014	MIOS	FLACONE COLLIRO 5 ML
INVERNI DELLA BEFFA	026885017	LUMENOR	30 CONFETTI 50 MG
INVERNI DELLA BEFFA	026708040	PERKETAN	30 COMPRESSE 40 MG
ITALFAR	021493059	LEVADOL	20 COMPRESSE 300 MG
ITALFAR	021493073	LEVADOL	BB 10 SUPPOSTE 300 MG
ITALFAR	021493061	LEVADOL	AD 10 SUPPOSTE 600 MG
ITALFARMACO	013802032	CALCIFLEB	'30000 UI + 1,5 G CREMA' UN TUBO DA 40 G
ITALFARMACO	023401019	FLEXEN	'50MG CAPSULE MOLI' 20 CAPSULE
ITALFARMACO	012832022	GOLOSAN	36 PASTIGLIE
ITALFARMACO	027828033	LEPARAN	'1 % CREMA' 1 TUBO DA 30 G
ITALFARMACO	027828019	LEPARAN	'50 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTE' 20 COMPRESSE GASTRORESISTENTI
ITALFARMACO	027828021	LEPARAN	'100 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI' 10 COMPRESSE GASTRORESISTENTI
ITALFARMACO	021726031	MAROCID	BB SOSPENSIONE GRANULARE FLAC.30 G
ITALFARMACO	021726029	MAROCID	16 CAPSULE 250 MG
JET GENERICI	026388013	DOMPERIDONE	AD-6 SUPPOSTE 60 MG
K.B.R.	025262039	REUMAGIL	10 SUPPOSTE 20 MG
K.B.R.	025262027	REUMAGIL	30 CAPSULE 20 MG
KEDRION	026245124	BIAFLU	FIALA 0,5 ML
KEDRION	026896225	BIAFLU ZONALE S.U.	SIRINGA PREENPISTA 0,5 ML
KEDRION	026896213	BIAFLU ZONALE S.U.	FIALA 0,5 ML
KEDRION	005314024	BIVITASI	'50 MG/2,4 ML POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE' 3 FIALE 50 MG+ 3 FIALE SOLVENTE 2,4 ML
KEDRION	005314036	BIVITASI	'100MG/2,4ML POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE' 3 FIALE 100 MG+ 3 FIALE SOLVENTE 2,4ML
KEDRION	011460021	COMBETASI	'BAMBINI POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE' 8 FIALE + 8 FIALE SOLVENTE 1 ML
KEDRION	011460019	COMBETASI	'ADULTI POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE' 5 FIALE + 5 FIALE SOLVENTE 2 ML
KEDRION	001181142	ISIGRIP ZONALE	FIALA 0,5 ML

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
KEDRION	026897215	ISIGRIP ZONALE S.U.	FIALA 0,5 ML
KEDRION	026897227	ISIGRIP ZONALE S.U.	SIRINGA PRERIEMPIITA 0,5 ML
KEDRION	023062060	ISIMOXIN	12 CAPSULE 500 MG
KEDRION	023062072	ISIMOXIN	'250' 1 FLAC. POLVERE SOSPENSIONE ESTEMP. 4 G
KEDRION	004306015	LASSATINA	'COMPRESSE RIVESTITE' 20 COMPRESSE RIVESTITE
KEDRION	008736035	NOVANEURINA B12	'25MG + 1MG/2ML POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE' 5 FIALE.+ 5 FIALE SOLVENTE
KEDRION	024714026	OXADOL	IM IV 5 F 1 ML 20 MG
KEDRION	024714034	OXADOL	20 COMPRESSE 30 MG
KEDRION	027125018	RABIES GAMMA	IM 1 FLACONCINO 2 ML 300 UI
KEDRION	026173043	UMAN CIG	'2000 U.I. POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE PER INFUSIONE ENDOVENOSA' FLACONE POLVERE 50 ML + FLACONE SOLVENTE 20 ML
KEDRION	026173056	UMAN CIG	'5000 U.I. POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE PER INFUSIONE ENDOVENOSA' FLACONE POLVERE 100 ML + FLACONE SOLVENTE 50 ML
KEDRION	021113016	UMAN GAMMA	'320 MG/2 ML. SOLUZIONE INIETTABILE PER USO INTRAMUSCOLARE' 1 FLACONE 2 ML
KEDRION	021113028	UMAN GAMMA	'800 MG/5 ML. SOLUZIONE INIETTABILE PER USO INTRAMUSCOLARE' 1 FLACONE 5 ML
KEDRION	021113030	UMAN GAMMA	'1600 MG/10 ML. SOLUZIONE INIETTABILE PER USO INTRAMUSCOLARE' 1 FLACONE 10 ML
KEMIFAR	013769029	CEPRAL COLLUTORIO	FLACONE 100 G
LABORATOIRES ORTIS	025114012	ORTISAN	12 CUBETTI VEGETALI
LABORATOIRES SERVIER	026986012	ISOMERIDE	60 CAPSULE OPERCOLATE 15 MG
LABORATOIRES SERVIER	025588038	PONDERAL	'RETARD' 30 CAPSULE 60MG
LABORATOIRES SERVIER	025588026	PONDERAL	60 CAPSULE OPERCOLATE 15 MG
LAFARE	022370050	DERMOLIN	10 FLACONCINI SOLUZIONE/VAG. 10ML
LAFARE	024467072	PREXAN	'375' 30 BUSTINE
LAFARE	024467021	PREXAN	30 CAPSULE 250 MG
LAFARE	024467045	PREXAN	'500' 10 SUPPOSTE
LAMPUGNANI	024819068	AMOFLUX	12 COMPRESSE 1 G
LAMPUGNANI	024992048	MUCOLASE	30 BUSTINE GRANULARE 5 G
LAMPUGNANI	021529033	MULTUM	'GIALLO COLLUTORIO' 1 FLACONE DA 120 ML
LAMPUGNANI	021529058	MULTUM	ROSA 10 FL USO ESTERNO
LAMPUGNANI	021529045	MULTUM	ROSA 10 BUST USO ESTERNO
LAMPUGNANI	021529021	MULTUM	FORTE POMATA50 G
LAMPUGNANI	025800018	NAPROREX	10 SUPPOSTE 550 MG

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
LAMPUGNANI	025800044	NAPROREX	30 CAPSULE 550 MG
LAMPUGNANI	025511041	ORADROXIL	'1 G COMPRESSE' 12 COMPRESSE DIVISIBILI
LAMPUGNANI	025511039	ORADROXIL	'5% GRANULATO PER SOSPENSIONE ORALE' 1 FLACONE 100 ML
LEVOFARMA	024729016	CEFATRIX	8 CAPSULE 500 MG
LEVOFARMA	024729028	CEFATRIX	1 FLAC. SOSPENSIONE ESTEMP. OS 100 ML 5%
LISAPHARMA	021647021	AMPILISA	'500 MG CAPSULE RIGIDE' 12 CAPSULE
LISAPHARMA	021647060	AMPILISA	1 FLAC. 1 G + 1 FIALA 3,5 ML
LISAPHARMA	021647058	AMPILISA	1 FLAC. 250 MG + 1 FIALA 2,5 ML
LISAPHARMA	021647045	AMPILISA	1 FLAC. 500 MG + 1 FIALA 3,5 ML
LISAPHARMA	021647033	AMPILISA	GOCCE ORALI 10 ML 10% B
LISAPHARMA	009644098	ANTIPULMINA	POMATA 50 G
LISAPHARMA	007718024	C LISA	IM IV 5F 5ML 1000 MG
LISAPHARMA	007718036	C LISA	'500 MG COMPRESSE' 20 COMPRESSE
LISAPHARMA	009417027	ERITROVIT B12	IM 5 FIALE 1000 MCG
LISAPHARMA	020247033	ERYTROCICLIN	'500 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM' 12 COMPRESSE
LISAPHARMA	021797030	ESACINONE	POMATA 30 G
LISAPHARMA	021602014	ESAMETONE	10 COMPRESSE 4 MG
LISAPHARMA	021602026	ESAMETONE	20 COMPRESSE 4 MG
LISAPHARMA	009001037	IDROPAN B	10 FLACONI ORALI 10 ML
LISAPHARMA	026000048	LIDAPRIM	SOSPENSIONE PEDIATRICA 100 ML
LISAPHARMA	026000036	LIDAPRIM	'FORTE' 20 COMPRESSE
LISAPHARMA	009223025	PINEDRIN	SCIROPPO FLACONE 200 G
LISAPHARMA	024852055	ULTRAMICINA	IM 1 FL 1 G+1 F
LISAPHARMA	024852067	ULTRAMICINA	12 COMPRESSE MAST 1 G
LUNDBECK	023114022	MELIXERAN	30 COMPRESSE 10 MG
LUNDBECK	023114034	MELIXERAN	20 COMPRESSE 50 MG
LUNDBECK	023114010	MELIXERAN	30 COMPRESSE 25 MG
MASTER PHARMA	029458015	EPARIPLUS	10 FIALE SIRINGA 0,5 ML 12500 UI
MASTER PHARMA	029458027	EPARIPLUS	'12.500 U.I./0,5 ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO SOTTOCUTANEO' 10 FIALE
MASTER PHARMA	025387022	HERPES GEL	TUBO G.10 GEL
MASTER PHARMA	025209026	PRONTOKEF	IM 1 FL 500 MG + 1 F SOLV
MASTER PHARMA	025209038	PRONTOKEF	IM 1 FL 1 G + 1 F SOLV
MASTER PHARMA	025194010	ROSACIN	4 CAPSULE
MASTER PHARMA	024778019	TOTIFEN	30 CAPSULE 1 MG
MASTER PHARMA	024778021	TOTIFEN	SCIROPPO 200 ML
MDM	025935038	DELECIT	'600 MG CAPSULE MOLLI' 10 CAPSULE
MEDISCA FARMACEUTICI	022784033	LIOTERVIT	'POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE' 5 FLACONCINI + 5 FIALE SOLVENTE DA 2 ML

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
MEDISCA FARMACEUTICI	022784045	LIOTERVIT	'POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE' 6 FLACONCINI + 6 FIALE SOLVENTE 2 ML
MEDOSAN	026644043	NORMOXIDIL	1 FLAC. SOLUZIONE 2% 60 ML
MERCK SHARP	024278018	TIMOPTOL	'0,25% COLLIRIO, SOLUZIONE' 1 FLACONE 3 ML
MERCK SHARP	024278032	TIMOPTOL	'0,50% COLLIRIO, SOLUZIONE' 1 FLACONE 3 ML
MERCK SHARP	024278044	TIMOPTOL	'0,50% COLLIRIO, SOLUZIONE' 1 FLACONE 5 ML
MERCK SHARP	024278020	TIMOPTOL	'0,25% COLLIRIO, SOLUZIONE' 1 FLACONE 5 ML
METAPHARMA	025695038	ATUS	'15 MG GRANULATO PER SOLUZIONE ORALE' 30 BUSTINE
MOLTENI	025472034	GUAJABRONC	BB 10 SUPPOSTE G 0,500
MOLTENI	025472022	GUAJABRONC	AD 10 SUPPOSTE G 1,2
MOLTENI	006005072	LEMONVIT	20 COMPRESSE MASTICABILI 0,5 G
MOLTENI	006005060	LEMONVIT	10 COMPRESSE EFFERVESCENTI 1 G
MOLTENI	022384010	STREPTO-PLUS	BB OS SOSPENSIONE 100 ML
MOLTENI	022384022	STREPTO-PLUS	20 COMPRESSE
NCSN	018051058	RUBROFERRINA	20 BUSTINE POLVERE
NOOS	002038038	PIREUMA	6 SUPPOSTE 500 MG
NOVARTIS	013711015	DESERRIL	20 CONFETTI 1,4 MG
NOVARTIS	02574017	HYDERGINA PRESS	'4,5MG COMPRESSE' 30 COMPRESSE
NOVARTIS	024975017	NOLIPID	50 CAPSULE 500 MG
NOVARTIS	002518025	SPASMOCIBALGINA	AD 5 SUPPOSTE
NOVARTIS	020780019	SYNACTHEN	IM IV 1 FIALA 0,25 MG
NUOVO CONSORZIO S.R.L.	021501010	NALIDIXIN	20 COMPRESSE 500 MG
NUOVO CONSORZIO S.R.L.	027349012	OSTEOVIS	5 FIALE 1 ML 50 U.I.
NUOVO CONSORZIO S.R.L.	027349024	OSTEOVIS	5 FIALE 1 ML 100 U.I.
O.F.F.	022361012	AMPLIZER	12 CAPSULE 250 MG
O.F.F.	015270010	COLAX	22 CACHETS
O.F.F.	015270022	COLAX	FLACONE SCIROPPO 200 G
O.F.F.	025948011	DEXICAM	'10 MG CAPSULE RIGIDE' BLISTER 30 CAPSULE
O.F.F.	025948035	DEXICAM	10 SUPPOSTE 20 MG
O.F.F.	013417023	EPABETINA	FLAC. SCIROPPO 200 ML
O.F.F.	013417011	EPABETINA	20 COMPRESSE
O.F.F.	025949037	MUCOBRON	AD 10 SUPPOSTE 30 MG
O.F.F.	019260013	PENTABIL	FLAC. SCIROPPO 175 G
OGNA	004256018	COMIZIAL	'TIPO 1' 20 COMPRESSE
OGNA	004256020	COMIZIAL	'TIPO 2' 20 COMPRESSE
OGNA	013032026	EUDIGESTIO	40 CONFETTI
OGNA	009917067	MICRANET	10 CACHETS
OGNA	005988023	VADOLAX	30 CONFETTI
OPTREX LIMITED	006427013	SCIROPPO FAMEL	SCIROPPO 200 ML
ORGANON (OLANDA)	023099031	CORTROSYN	DEPOT 2 F 1 ML
ORGANON ITALIA	024295026	SENSIT F	50 CONFETTI 50 MG

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
PFIZER CONSUMER HEALTH CARE	025120039	ACTIGESIC	'500 MG COMPRESSE' 12 COMPRESSE
PFIZER CONSUMER HEALTH CARE	025120041	ACTIGESIC	'500 MG/10 ML SOSPENSIONE ORALE' FLACONE 100 ML
PFIZER CONSUMER HEALTH CARE	006029060	AGAROL C.M.	EMULSIONE FLACONE 200 ML
PFIZER CONSUMER HEALTH CARE	020638021	CRISTAL	'COMPRESSE MASTICABILI' 30 COMPRESSE
PFIZER CONSUMER HEALTH CARE	021712056	DIPLOGEL	24 COMPRESSE MASTICABILI
PFIZER CONSUMER HEALTH CARE	021712068	DIPLOGEL	12 BUSTINE POLVERE
PFIZER CONSUMER HEALTH CARE	021712070	DIPLOGEL	48 COMPRESSE MASTICABILI
PFIZER CONSUMER HEALTH CARE	021712082	DIPLOGEL	24 BUSTINE POLVERE
PFIZER CONSUMER HEALTH CARE	011495013	IDRO C	GRANULARE 10 BUSTINE 10 G
PFIZER CONSUMER HEALTH CARE	025106016	LUCISAN	FLACONE GOCCE 8 ML
PFIZER CONSUMER HEALTH CARE	014554036	MARZINE	8 COMPRESSE 50 MG
PFIZER ITALIA	015277027	DIABINESE	20 COMPRESSE
PFIZER ITALIA	024736023	ELKAPIN	'200 MG COMPRESSE' BLISTER 50 COMPRESSE
PFIZER ITALIA	024736035	ELKAPIN	'400 MG COMPRESSE' BLISTER 24 COMPRESSE
PFIZER ITALIA	024736011	ELKAPIN	'200 MG COMPRESSE' BLISTER 20 COMPRESSE
PFIZER ITALIA	00079020	EMAZIAN B12	10 FLIOF.+ 10 F.SOLV.
PFIZER ITALIA	022786014	GEOPEN	INIET 1 FLAC. 1G + 1 FIALA 3 ML
PFIZER ITALIA	022786026	GEOPEN	INIET. FL 5 G
PFIZER ITALIA	022786038	GEOPEN	20 COMPRESSE
PFIZER ITALIA	022463044	KETALAR	SCATOLA 5 FIALE SOLUZ INIETT EV 2 ML 50 MG/ML
PFIZER ITALIA	016514022	LEVICOR	FLACONE GOCCE 15 ML 150 MG
PFIZER ITALIA	016514010	LEVICOR	IM IV SC 5 FIALE 1 ML
PFIZER ITALIA	026200042	MECLODOL	30 CAPSULE 100 MG
PFIZER ITALIA	026200067	MECLODOL	10 SUPPOSTE 200 MG
PFIZER ITALIA	010588010	TERRAMICINA POLIMIX	POMATA 15 G
PHARBENIA	005301027	PUNTUALAX	'100 MG + 60 MG COMPRESSE' 30 COMPRESSE
PHARMACIA A.B.	029207014	NICOTROL	1 FLAC.SPRAY 10 ML
PHARMACIA A.B.	029207038	NICOTROL	4 FLAC.SPRAY 10 ML
PHARMACIA A.B.	029207026	NICOTROL	2 FLAC.SPRAY 10 ML
PHARMACIA ITALIA	021635038	BASSADO	10 CAPSULE 100 MG
PHARMACIA ITALIA	015157011	BIO BIOL	IM 5 F LIOF 3 ML + 5 F SOLV 3 ML

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
PHARMACIA ITALIA	021252022	DIABOMET	40 COMPRESSE
PHARMACIA ITALIA	022444020	DIAMPLICIL	12 CAPSULE 500 MG
PHARMACIA ITALIA	022444044	DIAMPLICIL	1FL 500 MG + F 2,5 ML
PHARMACIA ITALIA	022444057	DIAMPLICIL	1FL 1 G + F 4 ML
PHARMACIA ITALIA	020400014	DOXAPRIL	IV 5 FIALE 2,5 ML 50 MG
PHARMACIA ITALIA	018147013	ESTRADURIN	IM 1 FL +1 F 40 MG
PHARMACIA ITALIA	010239010	FENOSPEN	10 COMPRESSE 1.000.000 UJ
PHARMACIA ITALIA	020775021	GASTRUM	40 COMPRESSE
PHARMACIA ITALIA	015137019	GINETRIS	6 CANDELETTE VAGINALI
PHARMACIA ITALIA	024320057	KAPPABI	1 SIRINGA 2ML 100 MG
PHARMACIA ITALIA	017619026	KATION	SCIROPPO 10% 220 G
PHARMACIA ITALIA	017619014	KATION	50 COMPRESSE 250 MG
PHARMACIA ITALIA	024395028	KELFIPRIM	BB SCIROPPPO 100 ML
PHARMACIA ITALIA	024395016	KELFIPRIM	AD 12 CAPSULE
PHARMACIA ITALIA	018337028	KELFIZINA	10 COMPRESSE 500 MG
PHARMACIA ITALIA	021865011	KITNOS	15 COMPRESSE 200 MG
PHARMACIA ITALIA	021865023	KITNOS	SOSPENSIONE OS 100 ML
PHARMACIA ITALIA	020830028	MEDROL LOZIONE/ANTIAGNE	FLACONE LOZIONE 25 ML
PHARMACIA ITALIA	013947015	MEDROL VERIDERM	POMATA 10 G 0,25%
PHARMACIA ITALIA	013947041	MEDROL VERIDERM	POMATA 30 G 0,25%
PHARMACIA ITALIA	013947039	MEDROL VERIDERM	POMATA 20 G 0,25%
PHARMACIA ITALIA	017084029	MYOTENLIS	INIETT FL LIOF 500 MG + F SOLV
PHARMACIA ITALIA	021449069	NAXOGIN	20 COMPRESSE 500 MG
PHARMACIA ITALIA	021449032	NAXOGIN	20 COMPRESSE
PHARMACIA ITALIA	021449020	NAXOGIN	14 CAMPRESSE
PHARMACIA ITALIA	021449044	NAXOGIN	28 COMPRESSE
PHARMACIA ITALIA	021449057	NAXOGIN	12 COMPRESSE 0,5 G
PHARMACIA ITALIA	021449018	NAXOGIN	12 COMPRESSE
PHARMACIA ITALIA	021449071	NAXOGIN	50 COMPRESSE 0,5 G
PHARMACIA ITALIA	019124015	NEO MEDROL VERIDERM	POMATA 10 G
PHARMACIA ITALIA	019124027	NEO MEDROL VERIDERM	POMATA 20 G
PHARMACIA ITALIA	019124039	NEO MEDROL VERIDERM	POMATA 30 G
PHARMACIA ITALIA	006847014	PENICILLINA FARMITALIA	'1.000.000 U.I. POLVERE PER SOLUZIONE INIETTABILE' 1 FLACONE
PHARMACIA ITALIA	027029038	PIERMINOX	FL CONTAGOC.E NEBULIZZ.60ML 2%
PHARMACIA ITALIA	024913055	POLIFLU	10 BUSTINE MONODOSE 0,9 G
PHARMACIA ITALIA	022411033	PYOCIANIL	IM IV 1 FLAC. 5 G + F SOLV
PHARMACIA ITALIA	024499081	SECURPRES	48 COMPRESSE 60 MG
PHARMACIA ITALIA	020692012	SINTISONE	10 COMPRESSE 6,65 MG
PHARMACIA ITALIA	020692024	SINTISONE	20 COMPRESSE
PHARMACIA ITALIA	020692051	SINTISONE	GOCCE ORALI 1,33% 10 ML
PHARMACIA ITALIA	023776040	TOLMICEN	POLVERE 100 G 0,5%
PHARMACIA ITALIA	023776053	TOLMICEN	UNGUENTO 30 G 1%

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
PHARMACIA ITALIA	023776026	TOLMICEN	LOZIONE 30 ML 1%
PHARMACIA ITALIA	023776038	TOLMICEN	POLVERE 50 G 0,5%
PHARMACIA ITALIA	023776014	TOLMICEN	CREMA 30 G 1%
PHARMACIA ITALIA	020971014	TRI WYGIILLINA AP	'1.200.000 U.I./2 ML POLVERE E SOLVENTE PER SOSPENSIONE INIETTABILE' 1 FLACONE POLVERE+ 1 FIALA SOLVENTE 2 ML
PHARMACIA ITALIA	025646011	UNERGOL	30 COMPRESSE 10 MG
PHARMACIA ITALIA	024297069	VISCOTIOL	BB 40 BUSTINE GRANULATO 25 MG
PHARMACIA ITALIA	024297032	VISCOTIOL	30 BUSTINE GRANULATO 50 MG
PHARMACIA ITALIA	024297020	VISCOTIOL	30 COMPRESSE 50 MG
PHARMACIA N.V./S.A.	025022031	ALBAXIN	12 COMPRESSE 800 MG
PHARMAFAR	023176011	CARBAICA	30 COMPRESSE RIVESTITE
PHARMAFAR	016443057	FERRO COMPLEX	'80 MG POLVERE PER SOLUZIONE ORALE' 30 BUSTINE
PHARMAFAR	025876044	MOVENS	10 SUPPOSTE 200 MG
PHARMAFAR	023360074	VALOPRIDE	10 FIALE 2 ML 10 MG IM IV
PLIVA PHARMA S.P.A.	022994065	SULFAMETOSSAZOLO + TRIMETOPRIM	FORTE 1 FLAC. SOSPENSIONE OS 100 ML
PLIVA PHARMA S.P.A.	022994053	SULFAMETOSSAZOLO + TRIMETOPRIM	10 SUPPOSTE A
PLIVA PHARMA S.P.A.	022994014	SULFAMETOSSAZOLO + TRIMETOPRIM	20 COMPRESSE A
PLIVA PHARMA S.P.A.	025643014	TUSBEN	20 CONFETTI 10 MG
POLIFARMA	023519010	FLOGENE POLIFARMA	30 CONFETTI
POLIFARMA	023519022	FLOGENE POLIFARMA	'200' 30 CONFETTI 200 MG
POLIFARMA	023519059	FLOGENE POLIFARMA	10 SUPPOSTE
POLIFARMA	023519046	FLOGENE POLIFARMA	30 CAPSULE
POLIFARMA	023840034	FONTEGO POLIFARMA	IM 5 FIALE 2 ML
POLIFARMA	023840010	FONTEGO POLIFARMA	20 COMPRESSE 1 MG
POLIFARMA	022339016	GRAM VAL	5 CAPSULE 100 MG
POLIFARMA	022339028	GRAM VAL	8 CAPSULE 100 MG
POLIFARMA	022638023	ISCHELIUM	'1 MG/ML GOCCE ORALI, SOLUZIONE' 1 FLACONE DA 30 ML
POLIFARMA	022638047	ISCHELIUM	'0,3 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO SOTTOCUTANEO O INTRAMUSCOLARE'
POLIFARMA	024526028	MIOPAT	10 FIALE 2 ML
POLIFARMA	024526016	MIOPAT	40 COMPRESSE 0,1 MG
POLIFARMA	024526030	MIOPAT	GOCCE 15 ML
POLIFARMA	024051017	VALSERA	30 COMPRESSE 2 MG
PRINCEPS S.R.L.	023886029	LASER	30 COMPRESSE 250 MG
PRINCEPS S.R.L.	023886031	LASER	'500 MG SUPPOSTE' 10 SUPPOSTE
PRINCEPS S.R.L.	023886056	LASER	30 BUSTINE 250 MG
PRINCEPS S.R.L.	024164055	VERAX INTIMO	'P' SOL. GINECOLOGICA PRONTA 1 FLACONE 140 ML
PROCTER & GAMBLE SRL	025679111	CARBICALCIN	5 FIALE 1 ML
PROMEDICA	021821020	EMILAN	20 COMPRESSE EFFERVESCENTI

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
PROMEDICA	021821018	EMILAN	10 COMPRESSE EFFERVESCENTI
PROSPA ITALIA	024712022	FLUMURAL	20 COMPRESSE 400 MG
PULITZER	027330024	CALCIOSINT	5 FIALE 1 ML 100 UI
PULITZER	027330012	CALCIOSINT	5 FIALE 1 ML 50 UI
PULITZER	025393012	TRIXILAN	'500 MG CAPSULE' 8 CAPSULE
PULITZER	025393024	TRIXILAN	'5% GRANULATO PER SOSPENSIONE ORALE' 1 FLACONE 100 ML
ROCHE	022653012	BI EUGLUCON	40 COMPRESSE (25 + 2,5 MG)
ROCHE	022517027	FANASIL	10 COMPRESSE 500 MG
ROCHE	025764059	ISMO	'80 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO' 30 COMPRESSE
ROCHE	004773040	LIQUEMIN	I.V. 10 FLAGONI INIETTABILI 5 ML 25000 UI
ROCHE	023142021	MADOPAR	'200 MG + 50 MG CAPSULE RIGIDE' 30 CAPSULE
ROCHE	025202060	ROCEFIN	'1 G/3,5 ML POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE PER USO INTRAMUSCOLARE' 3 FLACONCINI POLVERE + 3 FIALE SOLVENTE DA 3,5 ML
ROCHE	025202084	ROCEFIN	'500 MG/5 ML POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE PER USO ENDOVENOSO' 1 FLACONCINO POLVERE + 1 FIALA SOLVENTE DA 5 ML
ROCHE	025202072	ROCEFIN	'250 MG/5 ML POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE PER USO ENDOVENOSO' 1 FLACONCINO POLVERE + 1 FIALA SOLVENTE DA 5 ML
ROCHE	025202045	ROCEFIN	'500 MG/2 ML POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE PER USO INTRAMUSCOLARE' 3 FLACONCINI POLVERE + 3 FIALE SOLVENTE DA 2 ML
ROCHE	025202021	ROCEFIN	'250 MG/2 ML POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE PER USO INTRAMUSCOLARE' 3 FLACONCINI POLVERE + 3 FIALE SOLVENTE DA 2 ML
ROCHE	023328065	ROI PNOL	10 COMPRESSE 1 MG
ROCHE	024403038	TIBERAL	5 FIALE 3 ML 500 MG
ROCHE	024403014	TIBERAL	3 COMPRESSE 500 MG
ROCHE	026758019	TILCOTIL	'20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM' 20 COMPRESSE
ROCHE	026758058	TILCOTIL	1 FIALA LIOF. 20 MG + 1 F.SOLV.
ROCHE	026758045	TILCOTIL	10 SUPPOSTE 20 MG
ROCHE	026758084	TILCOTIL	1 FIALA LIOF. 20 MG+1 F.SOLV
ROCHE	026758108	TILCOTIL	6 FL.FIALA LIOF.20 MG+6 F.SOLV
ROCHE	026758096	TILCOTIL	2 FIALA LIOF. 20 MG+2 F.SOLV

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
ROCHE	026758083	TILCOTIL	'20 MG GRANULATO PER SOSPENSIONE ORALE' 30 BUSTINE
ROCHE	026758110	TILCOTIL	'40 FIALE' 2 FIALE 40 MG + 2 FIALE SOLVENTE
ROCHE	027758034	TRONAN	CREMA 30 G
ROCHE	027758022	TRONAN	20 CONFETTI GASTROES. 50 MG
ROCHE	027758010	TRONAN	10 CONFETTI GASTROES. 100 MG
ROTTAPHARM	024166047	AFLOXAN	'200 MG SUPPOSTE' 10 SUPPOSTE
ROTTAPHARM	024130039	BACACIL	12 COMPRESSE 800 MG
ROTTAPHARM	023336213	NEO TETRANASE	1 FLAC. GRANULATO SOSPENSIONE ESTEMP. 100 ML 5%
ROTTAPHARM	024116067	PROXIL	' 200MG SUPPOSTE' 10 SUPPOSTE
S.I.F.I.	016006013	GLAUMID	25 COMPRESSE 0,05 G
S.I.F.I.	007494014	GRANOLEINA	30 PERLE 100 MG
S.I.F.I.	026059028	SIFIVIRAL	'3% UNGUENTO OFTALMICO' TUBO 4,5 G
S.I.T.	012943015	ADONA	'25 MG/5 ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO ENDOVENOSO' 4 FIALE 5 ML
S.I.T.	028330049	AKINETON	'2,3MG/ML GOCCE ORALI, SOLUZIONE' FLACONE 50 ML
S.I.T.	025079031	ALOL	30 COMPRESSE 400 MG
S.I.T.	002089213	ARSCOLLOID	'DENTIFRICIO' TUBO 100 G
S.I.T.	024222046	BLOCADREN	50 COMPRESSE 10 MG
S.I.T.	019965021	BRONCOFIX	SCIROPPO 200 G
S.I.T.	014277026	CHEMYPARIN	FLACONE COLLIRIO 5 ML 5%
S.I.T.	010115020	CHEMYTERRAL	GOCCE 5 ML OFTALM. E OTOLOG.
S.I.T.	008898052	COMPLESSO B SIT	SCIROPPO 100 ML
S.I.T.	008898064	COMPLESSO B SIT	IM 6 FIALE 1 ML
S.I.T.	001256027	CORIZZINA	FLACONE NEBULIZZATORE 10 ML
S.I.T.	001256015	CORIZZINA	GOCCE RINOLOGICHE 10 ML
S.I.T.	011700022	CORTISOLONE	20 COMPRESSE 5 MG
S.I.T.	018124040	IPOAZOTAL	IV 3 FIALE' 10 ML
S.I.T.	018124088	IPOAZOTAL	IM IV '10 FIALE 3 ML
S.I.T.	018124053	IPOAZOTAL	'FORTE' IV 3 FIALE' 10 ML
S.I.T.	018653016	KANAZONE	COLLIRIO 5 ML
S.I.T.	006809077	KATABIOS	SCIROPPO 120 ML/TAPPO SERBAT.
S.I.T.	015596036	LAMURAN	INIETTABILE 10 FIALE 3 ML 10MG
S.I.T.	015583026	LENTOSTAMIN	20 CAPSULE AZIONE PROTRATTA
S.I.T.	024827026	LIPOSIT	50 CAPSULE 100 MG
S.I.T.	021015045	LYSALGO	10 SUPPOSTE
S.I.T.	021015019	LYSALGO	24 CAPSULE
S.I.T.	013922024	MERCUCROCROMO	SOLUZIONE 2% 20 ML
S.I.T.	007420033	OF TALZINA	'10 G COLLIRIO, SOLUZIONE' FLACONE
S.I.T.	007312022	OTOMIDONE	GOCCE OTOLOGICHE 30 ML
S.I.T.	007313012	PRONTAMID	COLLIRIO 10 G 30%

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
S.I.T.	025466083	PROPULM	'10' AEROSOL 2 MG 200 EROGAZIONI
S.I.T.	025466071	PROPULM	SCIROPPO 200 ML 0,0005%
S.I.T.	003561026	PURGANTE AQUILA	BUSTA 8,5 G
S.I.T.	002432019	RABAROL	SCIROPPO 200 G
S.I.T.	009042019	RINO-FOMENTIL	NEBULIZZATORE 20 ML
S.I.T.	000872022	RINOVIT	'PAIDO' LIQUIDO G 15
S.I.T.	017675012	RUBIDIOSIN	COMP. COLL. 10 G
S.I.T.	019913045	SPIROLANG	20 CAPSULE 100 MG
S.I.T.	025311061	TAUXOLO	'BAMBINI SUPPOSTE' 10 SUPPOSTE
S.I.T.	025311059	TAUXOLO	'ADULTI SUPPOSTE' 10 SUPPOSTE
S.I.T.	025311046	TAUXOLO	'15 MG SOLUZIONE DA NEBULIZZARE' 6 FIALE 2 ML
S.I.T.	025311034	TAUXOLO	'15 MG GRANULATO PER SOLUZIONE ORALE' 20 BUSTINE DA 15 MG
S.I.T.	025311010	TAUXOLO	'30 MG COMPRESSE' 30 COMPRESSE
S.I.T.	003559010	TESTOVIS	20 COMPRESSE 10 MG
S.I.T.	023067034	TONICUM 500	10 FLACONCINI ORALI 10 ML
SABA	002737017	CODEINOL	FLAC. GOCCE 25 ML
SABA	002737029	CODEINOL	FLAC. GOCCE 30 ML
SALUS	025237037	PRONTOVENT	FLAC. SCIROPPO 200 ML
SALUS	025237013	PRONTOVENT	30 COMPRESSE 0,02 MG
SALUS	025237049	PRONTOVENT	AEROSOL 200 DOSI 10 MCG 28 ML
SALUS	025330022	TOMABEF	IM 1 FLAC. 1 G + 1 FIALA 3 ML
SANOFI-SYNTHELABO S.P.A.	024664031	BARNOTIL	'400 MG COMPRESSE' 10 COMPRESSE
SANOFI-SYNTHELABO S.P.A.	024664029	BARNOTIL	'200 MG SOLUZIONE INIETTIBILE PER USO INTRAMUSCOLARE' 12 FIALE 2 ML
SANOFI-SYNTHELABO S.P.A.	025272016	VERALIPRIL	'100' MG CAPSULE RIGIDE" 20 CAPSULE
SCHERING PLOUGH	023435023	BELSAR	OS LIQUIDO 180 ML
SCHERING PLOUGH	023435011	BELSAR	30 COMPRESSE
SCHERING PLOUGH	021032091	CELESTODERM V	FLAC LOZIONE 30 ML 0,1%
SCHERING PLOUGH	021032089	CELESTODERM V	UNGUENTO G 30 0,1%
SCHERING PLOUGH	023087099	DIPROSONE	GEL TUBO 30 G
SCHERING PLOUGH	010275030	METICORTELONE	INIETTIBILE 125 MG
SCHERING PLOUGH	010275028	METICORTELONE	10 COMPRESSE 2,5 MG
SCHERING PLOUGH	010275016	METICORTELONE	20 COMPRESSE 5 MG
SCHERING PLOUGH	026367019	PAXIPAM	30 COMPRESSE 40 MG
SCHERING PLOUGH	026367021	PAXIPAM	30 COMPRESSE 20 MG
SCHERING PLOUGH	026373011	QUAZIUM	20 COMPRESSE 15 MG
SCHERING PLOUGH	025215031	TEMGESIC	'0,4MG COMPRESSE SUBLINGUALI' 10 COMPRESSE
SCHERING PLOUGH	020961064	TINADERM	POLVERE 0,5% 20 G
SCHERING PLOUGH	020961049	TINADERM	LOZIONE 1% 30 ML
SCHERING PLOUGH	020961052	TINADERM	CREMA 1% 30 G

Ditta	AIC	Medicinale	Contezone
SCHERING PLOUGH	006152045	TRIMETON	SCIROPPO 100 ML 0.05%
SCHERING PLOUGH LABO	023370012	HYPERSSTAT	IV 1 F 20 ML 15 MG/ML
SCHWARZ	026144016	EXELDERM	CREMA 1% G 30
SCHWARZ	026144028	EXELDERM	LOZIONE 1% ML 30
SCHWARZ	026144030	EXELDERM	POLVERE 1% G 50
SCHWARZ	022054023	STENODILATE	40 CAPSULE
SHIRE ITALIA	025422128	MONOCID	EV FLACONE 1 G + FIALA SOLVENTE
SHIRE ITALIA	025422142	MONOCID	IM FLACONE 1 G + FIALA SOLVENTE
SHIRE ITALIA	025422130	MONOCID	IM FLACONE 500 MG + FIALA SOLVENTE
SIGMATAU	024126029	BRONCOPLUS	AEROSOL 10 F. 720 MG + 10 F 4 ML
SIGMATAU	024126043	BRONCOPLUS	AD 6 SUPPOSTE 720 MG
SIGMATAU	024126056	BRONCOPLUS	AD 10 SUPPOSTE 720 MG
SIGMATAU	024126068	BRONCOPLUS	BB 10 SUPPOSTE 360 MG
SIGMATAU	024126070	BRONCOPLUS	LATTANTI 10 SUPPOSTE 180 MG
SIGMATAU	024126082	BRONCOPLUS	GRAN. SCIROPPO ESTEMP. 50 G
SIGMATAU	024126094	BRONCOPLUS	20 BUSTINE ORALI 270 MG
SIGMATAU	023413014	BURINEX	IM IV 5 FIALE 2 ML 0,5 MG
SIGMATAU	023413026	BURINEX	30 CAPSULE 0,50 MG
SIGMATAU	023413038	BURINEX	30 CAPSULE 1 MG
SIGMATAU	025745062	CEREDOR	'500 MG/5 ML POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONI INIETTABILI' 5 FLACONCINI + 5 FIALE SOLVENTE 5 ML
SIGMATAU	025745074	CEREDOR	'500 MG POLVERE PER SOLUZIONE ORALE' 20 BUSTINE
SIGMATAU	025745086	CEREDOR	'500 MG/5 ML POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE' 10 FLACONCINI + 10 FIALE SOLVENTE 5 ML
SIGMATAU	025745098	CEREDOR	'500 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI' 30 COMPRESSE
SIGMATAU	025745112	CEREDOR	'308 MG/ML POLVERE PER SOLUZIONE ORALE' 1 FLACONE DA 40 ML + SIRINGA PER SOMMINISTRAZIONE ORALE
SIGMATAU	027389028	EPTALCIN	6 FIALE 50 UI + 6 SIRINGHE
SIGMATAU	027389030	EPTALCIN	5 FIALE 100 UI + 5 SIRINGHE
SIGMATAU	023182013	MODULOR	SCIROPPO 100 ML
SIGMATAU	023182025	MODULOR	30 CONFETTI
SIGMATAU	023182037	MODULOR	GOCCE 10 ML
SIGMATAU	002807030	REGULAR	30 CONFETTI
SIGMATAU	002807042	REGULAR	SCIROPPO 175 ML
SIGMATAU	023820020	THERMALGEN	CREMA 2,5% 50 G
SIGMATAU	023820032	THERMALGEN	CREMA 2,5% 30 G
SIRTON PHARMACEUTICALS	025965017	CILIAR	10 FIALE LIOF + 10 FIALE SOLV AEROSOL 300 MG

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
SIRTON PHARMACEUTICALS	025965031	CILIAR	'MITE'30 CAPSULE 100 MG
SIRTON PHARMACEUTICALS	025965056	CILIAR	'MITE'30 BUSTINE 100 MG
SIRTON PHARMACEUTICALS	025965043	CILIAR	30 BUSTINE 200 MG
SIRTON PHARMACEUTICALS	025965029	CILIAR	30 CAPSULE 200 MG
SIRTON PHARMACEUTICALS	025068014	KOS	20 COMPRESSE 300 MG
SIRTON PHARMACEUTICALS	025068026	KOS	20 COMPRESSE 600 MG
SOCIETA' ITALO-BRITANNICA	013657010	BETASCOR B12	SCIROPPO 150 G
SOCIETA' ITALO-BRITANNICA	025331063	BRONTERIL	AD 10 SUPPOSTE G 1,2
SOCIETA' ITALO-BRITANNICA	025331099	BRONTERIL	AD SOSPENSIONE OS 200 ML
SOCIETA' ITALO-BRITANNICA	025331087	BRONTERIL	20 CAPSULE 500 MG
SOCIETA' ITALO-BRITANNICA	008413015	EPARINA ROBERTS	1 FL.5 ML 5000 UI/ML
SOCIETA' ITALO-BRITANNICA	021000029	FISIOLEX	30 CONFETTI
SOCIETA' ITALO-BRITANNICA	026349011	HEMOVASAL	20 CONFETTI GASTRORES. 50 MG
SOCIETA' ITALO-BRITANNICA	026349023	HEMOVASAL	10 CONFETTI GASTRORES. 100 MG
SOCIETA' ITALO-BRITANNICA	023592064	IBUDROS	POMATA 50 G
SOCIETA' ITALO-BRITANNICA	023592025	IBUDROS	30 COMPRESSE 400 MG
SOCIETA' ITALO-BRITANNICA	026269023	MAC	20 CARAMELLE MENTOLO
SOCIETA' ITALO-BRITANNICA	026269011	MAC	20 CARAMELLE MIELE-LIMONE
SOSEPHARM	024282067	CEFUMAX	IM 1 FLAC. 1 G + 1 FIALA 4 ML
SOSEPHARM	006123071	ENDONEUTRALIO	20 BUSTINE 5 G
SOSEPHARM	022375012	FORTEZIM	20 CAPSULE 1 MG
SOSEPHARM	027455043	STEOCIN	5 FIALE LIOFILIZZATO 100 UI + 5 FIALE
SOSEPHARM	027455031	STEOCIN	6 FIALE LIOFILIZZATO 50 UI + 6 FIALE
SOSEPHARM	024215081	ULCODINA	30 BUSTINE 800 MG
SOSEPHARM	024215079	ULCODINA	50 COMPRESSE 400 MG
STRODER	023699010	DIMA FEN	60 COMPRESSE
STRODER	023699022	DIMA FEN	'RITARDO' 30 CAPSULE 60 MG
TEOFARMA	023098027	ALFAMOX	12 CAPSULE 500 MG
TEOFARMA	023098039	ALFAMOX	'250 MG/5 ML SCIROPPO' 1 FLACONE 100 ML
TEOFARMA	022051039	ALLURIT	'PLUS' 30 BUST. GRANULATO EFFERV. 300 MG
TEOFARMA	004172033	ANTIREUMINA	'COMPRESSE EFFERVESCENTI' 10 COMPRESSE EFFERVESCENTI
TEOFARMA	003488032	ARTANE	'5 MG CAPSULE RIGIDE A RILASCIO PROLUNGATO' 30 CAPSULE
TEOFARMA	012627117	CLARISCO	'25000 UI/1 ML SOLUZIONE INIETTABILE' 10 FIALE 1 ML
TEOFARMA	012627055	CLARISCO	'30.000 U.I./100 G CREMA' TUBO 40 G
TEOFARMA	009277031	DIAMOX	'500 MG CAPSULE RIGIDE A RILASCIO PROLUNGATO' 12 CAPSULE
TEOFARMA	023499039	EDE 6	30 CONFETTI
TEOFARMA	025464064	FLANTADIN	GOCCE 8 ML
TEOFARMA	026737041	GENLIP	7 BUSTINE GRANULARE 1200 MG
TEOFARMA	026737027	GENLIP	'TC' 10 BUSTINE GRANULATO 900 MG

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
TEOFARMA	023441037	LIBEXIN	SOSPENSIONE OS 200 ML
TEOFARMA	023441013	LIBEXIN	20 CAPSULE 100 MG
TEOFARMA	023483074	LIBEXIN MUCOLITICO	BB 30 BUSTINE
TEOFARMA	023483062	LIBEXIN MUCOLITICO	AD 30 BUSTINE
TEOFARMA	023483023	LIBEXIN MUCOLITICO	'200' 20 COMPRESSE
TEOFARMA	023483011	LIBEXIN MUCOLITICO	20 COMPRESSE
TEOFARMA	020839080	MIAMBUTOL	'25 MG/ML SCIROPPO' 1 FLACONE DA 120 ML
TEOFARMA	020839078	MIAMBUTOL	'250 MG/2,5 ML SOLUZIONE INIETTABILE' 1 FIALA
TEOFARMA	020839054	MIAMBUTOL	'500 MG COMPRESSE' 25 COMPRESSE
TEOFARMA	022240081	MINOCIN	'50 MG/5 ML SCIROPPO' FLACONE 60 ML
TEOFARMA	022240028	MINOCIN	'100 MG CAPSULE RIGIDE' 16 CAPSULE
TEOFARMA	026135069	NEUROBIOL C.M.	'50 MG/10 ML SCIROPPO' 1 FLACONE DA 200 G
TEOFARMA	026616058	NIZAX	'300 MG/12 ML SOLUZIONE PER INFUSIONE ENDOVENOSA' 5 FIALE 12 ML
TEOFARMA	026616045	NIZAX	'150 MG/6 ML SOLUZIONE PER INFUSIONE ENDOVENOSA' 5 FIALE
TEOFARMA	021441035	PRESSAMINA	20 COMPRESSE 100 MG
TEOFARMA	014284032	STEMETIL	'10 MG/2 ML SOLUZIONE INIETTABILE' 5 FIALE DA 2 ML
TEOFARMA	023682139	TEMETEX	'0,3% UNGUENTO' TUBO 20G
TEOFARMA	023682103	TEMETEX	'0,1% SOLUZIONE CUTANEA' FLACONE 30ML
TEOFARMA	023682053	TEMETEX	'0,1% UNGUENTO' TUBO 30G
TEOFARMA	001266055	VIT PORPHYRIN	'I GRADO' IM 10 F+10 F SOLV
TEOFARMA	001266067	VIT PORPHYRIN	'II GRADO' IM 10 F+10 F SOLV
TERAPEUTICO MR	022034019	BETAXINA	20 COMPRESSE
TERAPEUTICO MR	002258034	EMOPON 12	10 F LIOF + 10 F SOLV 3 ML
TERAPEUTICO MR	019948025	FOSFOUTIPI VITAMINICO	IM 5 F. 2 ML + 5 F. 1 ML
TERAPEUTICO MR	014408013	GLUTARGIN	IV 5 FIALE 10 ML
TERAPEUTICO MR	014408049	GLUTARGIN	SCIROPPO G 100
TERAPEUTICO MR	014408025	GLUTARGIN	IM 6 FIALE 3 ML
TERAPEUTICO MR	014408037	GLUTARGIN	10 COMPRESSE
TERAPEUTICO MR	019944026	MIOCURIL	5 F LIOF MG 5 + 5 F SOLV
TERAPEUTICO MR	019944014	MIOCURIL	5 F LIOF MG 2 + 5 F SOLV
TERAPEUTICO MR	024528046	REUPROFEN	'50MG POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE' 6 FIALE 50MG+6 FIALE 2,5ML
TERAPEUTICO MR	024528034	REUPROFEN	'75MG SUPPOSTE' 10 SUPPOSTE
TERAPEUTICO MR	024528010	REUPROFEN	'50MG CAPSULE RIGIDE' 20 CAPSULE
TERAPEUTICO MR	021166020	ROTILEN	GOCCE EST. 10 ML
TERAPEUTICO MR	021166032	ROTILEN	SOSPENS. GRAN. 60 ML
TERME CHIANCIANO	026412027	SALI LASSATIVI DI CHIANCIANO	FLACONE 90 G
TERME SALSOMAGGIORE	005173012	SALI SALSOMAGGIORE	IRRIG. 15 CAPSULE 3 BAUME
THERABEL GIENNE PHARMA S.P.A.	024273017	LUVION	'MITE' 10 CAPSULE 50 MG

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
THE RABEL GIENNE PHARMA S.P.A.	024273068	LUVION	'VENA' 1 FL LIOF 200 MG + 1 F
TOSI	026083028	CEFONEG	IM 1 FLAC. 1000 MG + 1 FIALA 4 ML
TOSI	025168016	MIRACEF	8 CAPSULE RIVESTITE 500 MG
TOSI	027558028	OSTEOCALCIN	5 FIALE 100 U.I.
TOSI	027558016	OSTEOCALCIN	5 FIALE 50 U.I.
TOSI	024628149	UNIFER	10 FLACONCINI ORALI 62,5 MG
TOSI	023490079	VERAX	GEL 5% 50 G
TUBILUX	000262016	CALCIO JODICO	COLLIRIO 10 ML
TUBILUX	024576151	CEBROTON	'1 G/5 ML SOLUZIONE INIETTABILE' 1 FIALA DA 5 ML
TUBILUX	024576175	CEBROTON	'500 MG/4 ML SOLUZIONE INIETTABILE' 5 FIALE 4 ML
TUBILUX	017901012	DEL'TAMIDRINA	POMATA OFTALMICA 5 G
TUBILUX	015536016	DISEBRIN	POMATA OFTALMICA 5% 3 G
TUBILUX	010732067	IDROCORTISONE LUX	POMATA 2,5% 5 G
TUBILUX	010732030	IDROCORTISONE LUX	COLLIRIO 2,5% 5 ML
TUBILUX	011621012	ISONEFRINE	'10% COLLIRIO, POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE' 1 FLACONE + 1 FLACONE SOLVENTE DA 4,3 ML
TUBILUX	011621024	ISONEFRINE	POMATA OFTALMICA 5 G 10%
TUBILUX	021952015	OPTISTIN Z	COLLIRIO 10 ML
UCB	011041023	CARDIOGEN	'1 G/10 ML SOLUZIONE ORALE' 10 CONTENITORI MONDOSE 10 ML
UCB	024909020	CONDROFER	AD 20 BUSTINE 300 MG
UCB	024909018	CONDROFER	40 CAPSULE 300 MG
UCB	024909032	CONDROFER	BB 20 BUSTINE 150 MG
VECCHI & C P/AM	002832044	EMOANTITOSSINA	'10000' OS 10 FLACONCINI 15 ML
VECCHI & C P/AM	023433028	EUGASTRAN	30 BUSTINE
VECCHI & C P/AM	026292033	NICANT	'RETARD' 30 CAPSULE 40 MG
VECCHI & C P/AM	026025015	RIFANICOZID	8 COMPRESSE RICOOPERTE 150 MG
VECCHI & C P/AM	023464035	RIFAPIAM	FLAC. GRAN. SOSPENSIONE ESTEMP. ML 60
VECCHI & C P/AM	023464023	RIFAPIAM	8 CAPSULE MG 300
VECCHI & C P/AM	023464011	RIFAPIAM	8 CAPSULE MG 150
VECCHI & C P/AM	023464047	RIFAPIAM	8 COMPRESSE MG 600
VECCHI & C P/AM	026950016	TRANSFERT	'1 G SOLUZIONE ORALE' 10 CONTENITORI MONDOSE DA 10 ML
VECCHI & C P/AM	000558015	VALEROCALMA	30 CAPSULE MG 320
VECCHI e C P/AM	029159011	DIA COLON EPS	20 BUSTINE GRANULATO 10 GR
VI.REL	013953017	VARIADOL	20 COMPRESSE
WHITEHALL	026808067	MINOTRICON	LOZIONE 2% 30 FLAC.NI 2 ML
WHITEHALL	026808055	MINOTRICON	LOZIONE 2% FLACONE 60 ML
WHITEHALL	023424017	ROBITUSSIN	SCIROPPO 100 ML

Ditta	AIC	Medicinale	Confezione
WYETH LEADERLE	018325050	MAGNESIA BISURATA AROMATIC PLUS	30 COMPRESSE
WYETH LEADERLE	018325047	MAGNESIA BISURATA AROMATIC PLUS	SOSPENSIONE OS 180 ML
ZAMBON	025892023	BEVOREN	IV 6 FIALE 100 MG
ZAMBON	025892011	BEVOREN	30 COMPRESSE 100 MG
ZAMBON	023573090	EURECEPTOR	'200' 40 BUSTE 200 MG
ZAMBON	023573025	EURECEPTOR	'200' IM IV 12 FIALE 200 MG
ZAMBON	023573140	EURECEPTOR	'400' 50 BUSTINE 400 MG
ZAMBON	023573153	EURECEPTOR	'UID' 30 COMPRESSE 800 MG
ZAMBON	023573102	EURECEPTOR	'200' 50 BUSTE 200 MG
ZAMBON	023573064	EURECEPTOR	'400' 50 COMPRESSE 400 MG
ZAMBON	023578138	EURECEPTOR	'400' 40 BUSTINE 400 MG
ZAMBON	023578165	EURECEPTOR	'UID' 30 BUSTE 800 MG
ZAMBON	023573126	EURECEPTOR	'400' 30 BUSTINE 400 MG
ZAMBON	023573049	EURECEPTOR	'200' 50 COMPRESSE 200 MG
ZAMBON	021005044	FLOGOTISOL	BB 5 SUPPOSTE 250 MG
ZAMBON	021005020	FLOGOTISOL	AD 5 SUPPOSTE 500 MG
ZAMBON	023317011	FLUBIL	20 CAPSULE 250 MG
ZAMBON	020270017	URFADYN	20 COMPRESSE 40 MG

07A02511

DETERMINAZIONE 13 marzo 2007.

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita della specialità medicinale Humira (adalimumab), autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determinazione/C n. 138/07).

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita della specialità medicinale HUMIRA (adalimumab) - autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea con la decisione del 7 novembre 2006 ed inserita nel registro comunitario dei medicinali con i numeri:

EU/1/03/256/007 40 mg soluzione iniettabile - uso sottocutaneo - 1 penna preriempita (vetro) 0,8 ml penna preriempita + 1 tampone imbevuto di alcool in blister;

EU/1/03/256/008 40 mg soluzione iniettabile - uso sottocutaneo - 2 penne preriempite (vetro) 0,8 ml + 2 tamponi imbevuti di alcool in blister;

EU/1/03/256/009 40 mg soluzione iniettabile - uso sottocutaneo - 4 penne preriempite (vetro) 0,8 ml + 4 tamponi imbevuti di alcool in blister;

EU/1/03/256/010 40 mg soluzione iniettabile - uso sottocutaneo - 6 penne preriempite (vetro) 0,8 ml + 6 tamponi imbevuti di alcool in blister.

Titolare A.I.C.: Abbott Laboratories Ltd.

IL DIRETTORE GENERALE

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

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

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

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

Vista la legge 15 luglio 2002, n. 145;

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

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

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

Vista la legge 14 dicembre 2000, n. 376, recante «Disciplina della tutela sanitaria delle attività sportive e della lotta contro il doping»;

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

Visto il decreto legislativo 8 aprile 2003, n. 95, concernente l'attuazione della direttiva 2000/38/CE e l'introduzione di un elenco di farmaci da sottoporre a monitoraggio intensivo;

Visto il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 142 del 21 giugno 2006, concernente l'attuazione della direttiva 2001/83/CE (e successive direttive di modifica) relativa ad un codice comunitario concernenti i medicinali per uso umano nonché della direttiva 2003/94/CE;

Vista la delibera CIPE del 1° febbraio 2001;

Visto il regolamento n. 726/2004/CE;

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

Vista la determinazione AIFA del 3 luglio 2006 pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 156 del 7 luglio 2006;

Vista la determinazione AIFA del 29 settembre 2006 pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 227, del 29 settembre 2006 concernente «Manovra per il governo della spesa farmaceutica convenzionata e non convenzionata»;

Vista la domanda con la quale la ditta ha chiesto la classificazione, ai fini della rimborsabilità;

Visto il parere della commissione consultiva tecnico-scientifica nella seduta del 16 gennaio 2006;

Vista la deliberazione n. 2 del 1° febbraio 2007 del consiglio di amministrazione dell'AIFA adottata su proposta del direttore generale;

Considerato che per la corretta gestione delle varie fasi della distribuzione, alla specialità medicinale Humira debba venir attribuito un numero di identificazione nazionale;

Determina:

Art. 1.

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

Alla specialità medicinale Humira (adalimumab) nelle confezioni indicate vengono attribuiti i seguenti numeri di identificazione nazionale:

confezioni:

40 mg soluzione iniettabile - uso sottocutaneo - 1 penna preriempita (vetro) 0,8 ml penna preriempita + 1 tampone imbevuto di alcool in blister - n. 035946072/E (in base 10), 128ZLS (in base 32);

40 mg soluzione iniettabile - uso sottocutaneo - 2 penne preriempite (vetro) 0,8 ml + 2 tamponi imbevuti di alcool in blister - n. 035946084/E (in base 10), 128ZM4 (in base 32);

40 mg soluzione iniettabile - uso sottocutaneo - 4 penne preriempite (vetro) 0,8 ml + 4 tamponi imbevuti di alcool in blister - n. 035946096/E (in base 10), 128ZMJ (in base 32);

40 mg soluzione iniettabile - uso sottocutaneo - 6 penne preriempite (vetro) 0,8 ml + 6 tamponi imbevuti di alcool in blister - n. 035946108/E (in base 10), 128ZMW (in base 32).

Indicazioni terapeutiche:

artrite reumatoide: Humira, in combinazione con metotressato, è indicato per:

il trattamento di pazienti adulti affetti da artrite reumatoide attiva di grado da moderato a grave quando la risposta ai farmaci anti-reumatici modificanti la malattia (Disease Modifying Anti-Rheumatic Drugs - DMARDs), compreso il metotressato, risulta inadeguata;

il trattamento dell'artrite reumatoide grave, attiva e progressiva in adulti non precedentemente trattati con metotressato.

Humira può essere somministrato come monoterapia in caso di intolleranza al metotressato o quando il trattamento continuato con metotressato non è appropriato.

Humira in combinazione con metotressato, inibisce la progressione del danno strutturale, valutata radiograficamente, e migliora la funzionalità fisica, in questa popolazione di pazienti;

artrite psoriasica: Humira è indicato per il trattamento dell'artrite psoriasica attiva e progressiva in soggetti adulti quando la risposta a precedenti trattamenti con farmaci anti-reumatici modificanti la malattia (Disease Modifying Anti-Rheumatic Drugs DMARDs) è stata inadeguata;

spondilite anchilosante: Humira è indicato per il trattamento dei pazienti adulti affetti da spondilite anchilosante attiva grave in cui la risposta alla terapia convenzionale non è risultata adeguata.

Art. 2.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

La specialità medicinale Humira (adalimumab) è classificata come segue:

confezione:

40 mg soluzione iniettabile - uso sottocutaneo - 1 penna preriempita (vetro) 0,8 ml penna preriempita + 1 tampone imbevuto di alcool in blister - n. 035946072/E (in base 10), 128ZLS (in base 32);

classe di rimborsabilità: H;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 534,28 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 881,78 euro;

confezione:

40 mg soluzione iniettabile - uso sottocutaneo - 2 penne preriempite (vetro) 0,8 ml + 2 tamponi imbevuti di alcool in blister - n. 035946084/E (in base 10), 128ZM4 (in base 32);

classe di rimborsabilità: H;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 1068,56 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 1763,55 euro;

confezione:

40 mg soluzione iniettabile - uso sottocutaneo - 4 penne preriempite (vetro) 0,8 ml + 4 tamponi imbevuti di alcool in blister - n. 035946096/E (in base 10), 128ZMJ (in base 32);

classe di rimborsabilità: H;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 2137,12 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 3527,10 euro;

confezione:

40 mg soluzione iniettabile - uso sottocutaneo - 6 penne preriempite (vetro) 0,8 ml + 6 tamponi imbevuti di alcool in blister - n. 035946108/E (in base 10), 128ZMW (in base 32);

classe di rimborsabilità: H;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 3205,68 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 5290,65 euro.

Sconto obbligatorio del 7,51% sulle forniture cedute alle strutture pubbliche del SSN.

Art. 3.

Classificazione ai fini della fornitura

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

Art. 4.

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.

Art. 5.

Disposizioni finali

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

Roma, 13 marzo 2007

Il direttore generale: MARTINI

07A02476

DETERMINAZIONE 13 marzo 2007.

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita della specialità medicinale Champix (vareniclina tartrato), autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determinazione/C n. 139/07).

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita della specialità medicinale Champix (vareniclina tartrato) - autorizzata con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea con la decisione del 26 settembre 2006 ed inserita nel registro comunitario dei medicinali con i numeri:

EU/01/06/360/001 0,5 mg compresse rivestite con film uso orale flacone HDPE 56 compresse;

EU/01/06/360/002 1,0 mg compresse rivestite con film uso orale flacone HDPE 56 compresse;

EU/01/06/360/003 0,5 mg e 1,0 mg compresse rivestite con film uso orale blister (aclar/pvc/alu) in confezionamento di cartone 11×0,5 mg + 14×1 mg compresse;

EU/01/06/360/004 1,0 mg compresse rivestite con film uso orale blister (aclar/pvc/alu) in confezionamento di cartone 28 compresse;

EU/01/06/360/005 1,0 mg compresse rivestite con film uso orale blister (aclar/pvc/alu) in confezionamento di cartone 56 compresse;

EU/01/06/360/006 0,5 mg compresse rivestite con film uso orale blister (aclar/pvc/alu) in confezionamento di cartone 28 compresse;

EU/01/06/360/007 0,5 mg compresse rivestite con film uso orale blister (aclar/pvc/alu) in confezionamento di cartone 56 compresse;

EU/01/06/360/008 0,5 mg e 1,0 mg compresse rivestite con film uso orale blister (aclar/pvc/alu) in astuccio 11×0,5 mg + 14×1 mg compresse;

EU/01/06/360/009 1,0 mg compresse rivestite con film uso orale blister (aclar/pvc/alu) in astuccio 28 compresse;

EU/01/06/360/010 1,0 mg compresse rivestite con film uso orale blister (aclar/pvc/alu) in astuccio 56 compresse.

Titolare A.I.C.: Pfizer Limited.

IL DIRETTORE GENERALE

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

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

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

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

Vista la legge 15 luglio 2002, n. 145;

Visto il decreto del Ministro della salute 30 aprile 2004 di nomina del dott. Nello Martini in qualità di direttore generale dell'Agenzia italiana del farmaco,

registrato in data 17 giugno 2004 al n. 1154 del registro visti semplici dell'ufficio centrale di bilancio presso il Ministero della salute;

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

Visto l'art. 85, comma 20 della legge 23 dicembre 2000, n. 388;

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

Vista la legge 14 dicembre 2000, n. 376, recante «disciplina della tutela sanitaria delle attività sportive e della lotta contro il doping»;

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

Visto il decreto legislativo 8 aprile 2003, n. 95, concernente l'attuazione della direttiva 2000/38/CE e l'introduzione di un elenco di farmaci da sottoporre a monitoraggio intensivo;

Visto il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 142 del 21 giugno 2006, concernente l'attuazione della direttiva 2001/83/CE (e successive direttive di modifica) relativa ad un codice comunitario concernenti i medicinali per uso umano nonché della direttiva 2003/94/CE;

Vista la delibera CIPE del 1° febbraio 2001;

Visto il regolamento n. 726/2004/CE;

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

Vista la determinazione AIFA del 3 luglio 2006 pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 156 del 7 luglio 2006;

Vista la determinazione AIFA del 29 settembre 2006 pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 227, del 29 settembre 2006 concernente «Manovra per il governo della spesa farmaceutica convenzionata e non convenzionata»;

Vista la domanda con la quale la ditta ha chiesto la classificazione, ai fini della rimborsabilità;

Visto il parere della commissione consultiva tecnico-scientifica nella seduta del 16 gennaio 2007;

Considerato che per la corretta gestione delle varie fasi della distribuzione, alla specialità medicinale Champix debba venir attribuito un numero di identificazione nazionale;

Determina:

Art. 1.

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

Alla specialità medicinale Champix (vareniclina tartrato) nelle confezioni indicate vengono attribuiti i seguenti numeri di identificazione nazionale:

confezioni:

0,5 mg compresse rivestite con film uso orale flacone HDPE 56 compresse - n. 037550011/E (in base 10), 13TXXV (in base 32);

1,0 mg compresse rivestite con film uso orale flacone HDPE 56 compresse - n. 037550023/E (in base 10), 13TXY7 (in base 32);

0,5 mg e 1,0 mg compresse rivestite con film uso orale blister (aclar/pvc/alu) in confezionamento di cartone 11×0,5 mg + 14×1 mg compresse - n. 037550035/E (in base 10), 13TXYM (in base 32);

1,0 mg compresse rivestite con film uso orale blister (aclar/pvc/alu) in confezionamento di cartone 28 compresse - n. 037550047/E (in base 10), 13TXYZ (in base 32);

1,0 mg compresse rivestite con film uso orale blister (aclar/pvc/alu) in confezionamento di cartone 56 compresse - n. 037550050/E (in base 10), 13TXZ2 (in base 32);

0,5 mg compresse rivestite con film uso orale blister (aclar/pvc/alu) in confezionamento di cartone 28 compresse - n. 037550062/E (in base 10), 13TXZG (in base 32);

0,5 mg compresse rivestite con film uso orale blister (aclar/pvc/alu) in confezionamento di cartone 56 compresse - n. 037550074/E (in base 10), 13TXZU (in base 32);

0,5 mg e 1,0 mg compresse rivestite con film uso orale blister (aclar/pvc/alu) in astuccio 11×0,5 mg + 14×1 mg compresse - n. 037550086/E (in base 10), 13TY06 (in base 32);

1,0 mg compresse rivestite con film uso orale blister (aclar/pvc/alu) in astuccio 28 compresse - n. 037550098/E (in base 10), 13TY0L (in base 32);

1,0 mg compresse rivestite con film uso orale blister (aclar/pvc/alu) in astuccio 56 compresse - n. 037550100/E (in base 10), 13TY0N (in base 32).

Indicazioni terapeutiche: Champix è indicato per la cessazione dell'abitudine al fumo negli adulti.

Art. 2.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

La specialità medicinale Champix (vareniclina tartrato) è classificata come segue:

confezione:

0,5 mg compresse rivestite con film uso orale flacone HDPE 56 compresse - n. 037550011/E (in base 10), 13TXXV (in base 32);

classe di rimborsabilità: C;

confezione:

1,0 mg compresse rivestite con film uso orale flacone HDPE 56 compresse - n. 037550023/E (in base 10), 13TXY7 (in base 32);

classe di rimborsabilità: C;

confezione:

0,5 mg e 1,0 mg compresse rivestite con film uso orale blister (aclar/pvc/alu) in confezionamento di cartone 11×0,5 mg + 14×1 mg compresse - n. 037550035/E (in base 10), 13TXYM (in base 32);

classe di rimborsabilità: C;

confezione:

1,0 mg compresse rivestite con film uso orale blister (aclar/pvc/alu) in confezionamento di cartone 28 compresse - n. 037550047/E (in base 10), 13TXYZ (in base 32);

classe di rimborsabilità: C;

confezione:

1,0 mg compresse rivestite con film uso orale blister (aclar/pvc/alu) in confezionamento di cartone 56 compresse - n. 037550050/E (in base 10), 13TXZ2 (in base 32);

classe di rimborsabilità: C;

confezione:

0,5 mg compresse rivestite con film uso orale blister (aclar/pvc/alu) in confezionamento di cartone 28 compresse - n. 037550062/E (in base 10), 13TXZG (in base 32);

classe di rimborsabilità: C;

confezione:

0,5 mg compresse rivestite con film uso orale blister (aclar/pvc/alu) in confezionamento di cartone 56 compresse - n. 037550074/E (in base 10), 13TXZU (in base 32);

classe di rimborsabilità: C;

confezione:

0,5 mg e 1,0 mg compresse rivestite con film uso orale blister (aclar/pvc/alu) in astuccio 11×0,5 mg + 14×1 mg compresse - n. 037550086/E (in base 10), 13TY06 (in base 32);

classe di rimborsabilità: C;

confezione:

1,0 mg compresse rivestite con film uso orale blister (aclar/pvc/alu) in astuccio 28 compresse - n. 037550098/E (in base 10), 13TY0L (in base 32);

classe di rimborsabilità: C;

confezione:

1,0 mg compresse rivestite con film uso orale blister (aclar/pvc/alu) in astuccio 56 compresse - n. 037550100/E (in base 10), 13TY0N (in base 32);

classe di rimborsabilità: C.

Art. 3.

Classificazione ai fini della fornitura

R.R.: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Art. 4.

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.

Art. 5.

Disposizioni finali

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

Roma, 13 marzo 2007

Il direttore generale: MARTINI

07A02477

REGIONE SARDEGNA

DECRETO 5 marzo 2007.

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

IL PRESIDENTE

Visti lo statuto speciale per la Sardegna e le relative norme di attuazione;

Vista la legge regionale 7 ottobre 2005, n. 13, modificata dall'art. 3 della legge regionale 1° giugno 2006, n. 8, che detta norme sullo scioglimento degli organi degli enti locali e sulla nomina dei commissari;

Rilevato che il consiglio comunale di Portoscuso (provincia di Carbonia-Iglesias), rinnovato nelle consultazioni elettorali del 12 e 13 giugno 2004, è composto dal sindaco e da sedici membri;

Considerato che nel citato comune, a causa delle dimissioni contestuali rassegnate da nove consiglieri e acquisite al protocollo dell'ente in data 23 febbraio 2007, non può essere assicurato il normale funzionamento degli organi e dei servizi;

Visto l'art. 141, comma 1, lettera b), n. 3, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267, concernente il testo unico delle leggi sull'ordinamento degli enti locali;

Visto l'art. 2, comma 1, della predetta legge regionale 7 ottobre 2005, n. 13, e successive modifiche ed integrazioni;

Ritenuto che ricorrano gli estremi per far luogo allo scioglimento del suddetto organo elettivo;

Vista la deliberazione della giunta regionale n. 8/14 del 28 febbraio 2007, adottata su proposta dell'assessore degli enti locali, finanze ed urbanistica, con la quale si dispone lo scioglimento del consiglio comunale di Portoscuso e la nomina quale commissario straordinario del dott. Emilio Boi, nonché la relazione di accompagnamento che si allega al presente decreto per farne parte integrante;

Visti la dichiarazione rilasciata dall'interessato attestante l'assenza di cause di incompatibilità e il *curriculum* allegato alla stessa dichiarazione dal quale si rileva il possesso dei requisiti in relazione alle funzioni da svolgere;

Ritenuto di dover provvedere ai sensi dell'art. 2 della legge regionale 7 ottobre 2005, n. 13;

Decreta:

Art. 1.

Il consiglio comunale di Portoscuso è sciolto.

Art. 2.

Il dott. Emilio Boi è nominato commissario straordinario per la provvisoria gestione del comune di Portoscuso fino all'insediamento degli organi ordinari a norma di legge. Al predetto commissario sono conferiti i poteri spettanti al consiglio comunale, alla giunta ed al sindaco.

Art. 3.

Al commissario così nominato spetta un'indennità di carica pari a quella prevista dall'art. 4, comma 3, della legge regionale 7 ottobre 2005, n. 13, e successive modificazioni ed integrazioni.

Il presente decreto, unitamente all'allegata relazione dell'assessore degli enti locali, finanze ed urbanistica, sarà pubblicato nel Bollettino ufficiale della regione e nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica.

Cagliari, 5 marzo 2007

Il presidente: SORU

ALLEGATO

Relazione dell'assessore degli enti locali, finanze ed urbanistica

**SCIoglimento DEL CONSIGLIO COMUNALE
DI PORTOSCUSO E NOMINA
DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO**

Nel consiglio comunale di Portoscuso (provincia di Carbonia-Iglesias), rinnovato nelle consultazioni elettorali del 12 e 13 giugno 2004, composto dal sindaco e da sedici consiglieri; si è venuta a determinare una grave situazione di crisi a causa delle dimissioni rassegnate da nove componenti del corpo consiliare.

Le citate dimissioni, presentate contestualmente e personalmente da oltre la metà più uno dei consiglieri, acquisite al protocollo dell'ente in data 23 febbraio 2007, hanno determinato l'ipotesi dissolutiva dell'organo elettivo prevista dall'art. 141, comma 1, lettera b), n. 3, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267.

Considerato che nel suddetto ente non può essere assicurato il normale funzionamento degli organi e dei servizi, essendo venuta meno l'integrità strutturale minima del consiglio comunale compatibile con il mantenimento in vita dell'organo, si propone, ai sensi dell'art. 2 della legge regionale 7 ottobre 2005, n. 13, e successive modifiche ed integrazioni, lo scioglimento del consiglio comunale di Portoscuso e la nomina del commissario straordinario, nella persona del dott. Emilio Boi, avente i requisiti di cui all'art. 4 della legge regionale suindicata, per la provvisoria gestione del comune anzidetto fino all'insediamento degli organi ordinari a norma di legge.

L'assessore: SANNA

07A02515

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

CORTE SUPREMA DI CASSAZIONE

Annuncio di una proposta di legge di iniziativa popolare

Ai sensi degli articoli 7 e 48 della legge 25 maggio 1970, n. 352, si comunica che la cancelleria della Corte suprema di cassazione, in data 21 marzo 2007 ha raccolto a verbale e dato atto della dichiarazione resa da ventuno cittadini italiani, muniti dei prescritti certificati di iscrizione nelle liste elettorali, di voler promuovere una proposta di legge di iniziativa popolare dal titolo: «Riforma dell'ordinamento delle professioni intellettuali».

Dichiarano, altresì, di eleggere domicilio presso il Consiglio nazionale dei geologi, via Vittoria Colonna n. 40 - 00193 Roma, tel. 06/6896041-06/6878805-06/6893808.

07A02645

MINISTERO DEGLI AFFARI ESTERI

Entrata in vigore dell'Accordo fra il Governo della Repubblica italiana e il governo della Repubblica libanese in materia di cooperazione nel settore della difesa.

Il giorno 16 settembre 2006 si è perfezionato lo scambio delle notifiche previsto per l'entrata in vigore dell'Accordo fra il governo della Repubblica italiana e il governo della Repubblica Libanese, firmato a Beirut il 21 giugno 2004, la cui ratifica è stata autorizzata con legge 6 marzo 2006, n. 126, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* n. 74 del 29 marzo 2006.

In conformità all'art. 11, l'Accordo è entrato in vigore il giorno 16 settembre 2006.

07A02512

Limitazione di funzioni del titolare del vice consolato onorario in Alicante (Spagna)

IL DIRETTORE GENERALE
PER IL PERSONALE

(Omissis).

Decreta:

Il sig. Danilo Angelini, vice console onorario in Alicante (Spagna), oltre all'adempimento dei generali doveri di difesa degli interessi nazionali e di protezione dei cittadini, esercita le funzioni consolari limitatamente a:

a) ricezione e trasmissione materiale al consolato generale d'Italia in Barcellona degli atti di stato civile pervenuti dalle autorità locali, dai cittadini italiani o dai comandanti di navi o aeromobili nazionali o stranieri;

b) ricezione e trasmissione materiale al consolato generale d'Italia in Barcellona delle dichiarazioni concernenti lo stato civile da parte dei comandanti di navi e di aeromobili;

c) ricezione e trasmissione materiale al consolato generale d'Italia in Barcellona dei testamenti formati a bordo di navi e di aeromobili;

d) ricezione e trasmissione materiale al consolato generale d'Italia in Barcellona degli atti dipendenti dall'apertura di successione in Italia;

e) emanazione di atti conservativi, che non implicino la disposizione dei beni, in materia di successione, naufragio o sinistro aereo, (con l'obbligo di informarne tempestivamente al consolato generale d'Italia in Barcellona);

f) rilascio di certificazioni (esclusi i certificati di cittadinanza e di residenza all'estero) vidimazioni e legalizzazioni;

g) ricezione e trasmissione materiale al consolato generale d'Italia in Barcellona della documentazione relativa al rilascio di passaporti dei cittadini che siano residenti nella circoscrizione territoriale del vice consolato onorario in Alicante;

h) rinnovo di passaporti dei cittadini che siano residenti nella circoscrizione territoriale del vice consolato onorario in Alicante, dopo aver interpellato, caso per caso, il consolato generale d'Italia in Barcellona;

i) rilascio di documenti di viaggio, validi per il solo rientro in Italia e per i paesi in transito, a cittadini italiani, dopo aver interpellato caso per caso, il consolato generale d'Italia in Barcellona;

j) ricezione e trasmissione al consolato generale d'Italia in Barcellona delle domande di iscrizione nelle liste anagrafiche ed elettorali in Italia presentate da cittadini che siano residenti nella circoscrizione territoriale del vice consolato onorario in Alicante;

k) ricezione e trasmissione materiale al consolato generale d'Italia in Barcellona, competente per ogni decisione in merito, degli atti in materia pensionistica;

l) assistenza ai connazionali bisognosi o in temporanea difficoltà ai fini della concessione di sussidi o prestiti con promessa di restituzione all'erario, dopo aver interpellato, caso per caso il consolato generale d'Italia in Barcellona;

m) compiti sussidiari di assistenza agli iscritti di leva e di istruzione delle pratiche in materia di servizio militare, con esclusione dei poteri di arruolamento, fermo restando la competenza per qualsiasi tipo di decisione il consolato generale d'Italia in Barcellona;

n) notifica di atti a cittadini italiani residenti nella circoscrizione del vice consolato onorario in Alicante, dando comunicazione dell'esito degli stessi all'Autorità italiana competente e, per conoscenza, al consolato generale d'Italia in Barcellona;

o) effettuazione delle operazioni richieste dalla legislazione vigente in dipendenza dell'arrivo della partenza di una nave nazionale;

p) tenuta dello schedario dei cittadini e di quello delle firme delle autorità locali.

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

Roma, 8 marzo 2007

Il direttore generale per il personale: MASSOLO

07A02513

**Limitazione di funzioni del titolare
del consolato onorario in Monterrey (Messico)**

IL DIRETTORE GENERALE
PER IL PERSONALE

(Omissis).

Decreta:

Il sig. Luigi Sibelli, console onorario in Monterrey (Messico), oltre all'adempimento dei generali doveri di difesa degli interessi nazionali e di protezione dei cittadini, esercita le funzioni consolari limitatamente a:

a) ricezione e trasmissione materiale all'ambasciata d'Italia in Città del Messico degli atti di stato civile pervenuti dalle autorità locali, dai cittadini italiani o dai comandanti di navi o aeromobili nazionali o stranieri;

b) ricezione e trasmissione materiale all'ambasciata d'Italia in Città del Messico delle dichiarazioni concernenti lo stato civile da parte dei comandanti di navi e di aeromobili;

c) ricezione e trasmissione materiale all'ambasciata d'Italia in Città del Messico dei testamenti formati a bordo di navi e di aeromobili;

d) ricezione e trasmissione materiale all'ambasciata d'Italia in Città del Messico degli atti dipendenti dall'apertura di successione in Italia;

e) emanazione di atti conservativi, che non implicino la disposizione dei beni, in materia di successione, naufragio o sinistro aereo, (con l'obbligo di informarne tempestivamente l'ambasciata d'Italia in Città del Messico);

f) rilascio di certificazioni (esclusi i certificati di cittadinanza e di residenza all'estero), vidimazioni e legalizzazioni;

g) autentiche di firme su atti amministrativi nei casi previsti dalla legge;

h) autentiche di firme apposte in calce a scritture private; redazione di atti di notorietà e rilascio di procure speciali riguardanti persone fisiche;

i) ricezione e trasmissione materiale all'ambasciata d'Italia in Città del Messico della documentazione relativa al rilascio di passaporti dei cittadini che siano residenti nella circoscrizione territoriale del consolato onorario in Monterrey;

j) rilascio di documenti di viaggio, validi per il solo rientro in Italia e per i paesi in transito, a cittadini italiani, dopo aver interpellato caso per caso, l'ambasciata d'Italia in Città del Messico;

k) ricezione e trasmissione all'ambasciata d'Italia in Città del Messico della documentazione relativa al rilascio di visti;

l) ricezione e trasmissione all'ambasciata d'Italia in Città del Messico delle domande di iscrizione nelle liste anagrafiche ed elettorali in Italia presentate da cittadini che siano residenti nella circoscrizione territoriale del consolato onorario in Monterrey;

m) ricezione e trasmissione materiale all'ambasciata d'Italia in Città del Messico, competente per ogni decisione in merito, degli atti in materia pensionistica;

n) assistenza ai connazionali bisognosi o in temporanea difficoltà ai fini della concessione di sussidi o prestiti con promessa di restituzione all'erario, dopo aver interpellato, caso per caso l'ambasciata d'Italia in Città del Messico;

o) compiti sussidiari di assistenza agli iscritti di leva e di istruzione delle pratiche in materia di servizio militare, con esclusione dei poteri di arruolamento, fermo restando la competenza per qualsiasi tipo di decisione all'ambasciata d'Italia in Città del Messico;

p) notifica di atti a cittadini italiani residenti nella circoscrizione del consolato onorario in Monterrey, dando comunicazione dell'esito degli stessi all'ambasciata d'Italia in Città del Messico;

q) effettuazione delle operazioni richieste dalla legislazione vigente in dipendenza dell'arrivo e della partenza di una nave nazionale;

r) tenuta dello schedario dei cittadini e di quello delle firme delle autorità locali.

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

Roma, 6 marzo 2007

Il direttore generale per il personale: MASOLO

07A02514

**MINISTERO DELL'ECONOMIA
E DELLE FINANZE**

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo

Tassi giornalieri di riferimento rilevati a titolo indicativo secondo le procedure stabilite nell'ambito del Sistema europeo delle Banche centrali e comunicati dalla Banca d'Italia, adottabili, fra l'altro, dalle Amministrazioni statali ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica 15 dicembre 2001, n. 482.

Cambi del giorno 9 marzo 2007

Dollaro USA	1,3155
Yen	154,28
Lev bulgaro	1,9558
Lira cipriota	0,5794
Corona ceca	28,168
Corona danese	7,4488
Corona estone	15,6466
Lira sterlina	0,68060
Fiorino ungherese	251,08
Litas lituano	3,4528
Lat lettone	0,7079
Lira maltese	0,4293
Zloty polacco	3,8828
Nuovo leu romeno	3,3799
Corona svedese	9,2933
Corona slovacca	34,058
Franco svizzero	1,6137
Corona islandese	88,84
Corona norvegese	8,1120
Kuna croata	7,3570
Rublo russo	34,4560
Nuova lira turca	1,8703
Dollaro australiano	1,6889
Dollaro canadese	1,5469
Yuan cinese	10,1879
Dollaro di Hong Kong	10,2799
Rupia indonesiana	12071,03
Won sudcoreano	1244,13
Ringgit malese	4,6095
Dollaro neozelandese	1,9085
Peso filippino	63,762
Dollaro di Singapore	2,0071
Baht thailandese	42,969
Rand sudafricano	9,7263

N.B. — Tutte le quotazioni sono determinate in unità di valuta estera contro 1 euro (valuta base).

07A02571

MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

Abilitazione all'attività di certificazione CE, ai sensi della direttiva 89/106/CE, dell'Organismo SGS Italia S.p.a., in Milano

Vista la direttiva 89/106/CE recepita con decreto del Presidente della Repubblica 246 del 21 aprile 1993 ed il decreto interministeriale 9 maggio 2003, n. 156 concernente criteri e modalità per il rilascio dell'abilitazione degli organismi di certificazione, ispezione e prove, con decreto dirigenziale del 5 marzo 2007 l'organismo SGS Italia S.p.a., con sede in via G. Gozzi 1/A - Milano è abilitato come organismo di certificazione del controllo di produzione nella fabbrica con connessa sorveglianza, valutazione ed approvazione permanenti per la famiglia di prodotto «Componenti prefabbricati armati di calcestruzzo alleggerito con struttura aperta; prodotti prefabbricati di calcestruzzo: antenne e pali; elementi nervati per solai; elementi strutturali lineari; elementi speciali per coperture» sulla base delle norme indicate nel provvedimento.

L'abilitazione rilasciata non comprende l'eventuale necessità di valutazione di idoneità dei Ministeri interno e infrastrutture.

07A02435

Abilitazione all'attività di certificazione CE, ai sensi della direttiva 89/106/CE, dell'Organismo Stazione Sperimentale del Vetro, in Murano.

Vista la direttiva 89/106/CE recepita con decreto del Presidente della Repubblica n. 246 del 21 aprile 1993 ed il decreto interministeriale 9 maggio 2003, n. 156 concernente criteri e modalità per il rilascio dell'abilitazione degli organismi di certificazione, ispezione e prove, con decreto dirigenziale del 5 marzo 2007 l'organismo «Stazione Sperimentale del Vetro», con sede in via Briati 10 - Murano (Venezia) è abilitato come laboratorio per l'esecuzione delle prove di tipo iniziale per la famiglia di prodotto «vetro per edilizia - vetro di sicurezza a matrice alcalina temperato termicamente - Parte 2» sulla base della norma indicata nel provvedimento.

07A02436

MINISTERO DELL'UNIVERSITÀ E DELLA RICERCA

Modifica degli articoli 5, 7 e 12 dello statuto del Consorzio interuniversitario «Scuola per l'alta formazione», in Milano

Con decreto ministeriale 12 marzo 2007 sono stati modificati gli articoli 5, 7 e 12 dello statuto del Consorzio interuniversitario «Scuola per l'alta formazione», con sede in Milano.

07A2516

AGENZIA DELLE DOGANE

Avviso relativo alla pubblicazione nel sito internet dell'Agenzia delle dogane, il giorno 8 marzo 2007, della nota n. 992 dell'Area centrale verifiche e controlli.

Si rende noto che nel sito Internet dell'Agenzia delle dogane, il giorno 8 marzo 2007, è stata pubblicata la nota del direttore dell'Area centrale verifiche e controlli, recante istruzioni per la presentazione delle domande di partecipazione all'assegnazione delle 44.480 tonnellate di biodiesel ad incremento, per l'anno 2007, della parte di contingente di 180.000 tonnellate previsto dall'art. 22-bis, commi 1 e 2 del decreto legislativo n. 504/1995, da dividersi secondo i criteri del regolamento n. 256 del 2003 - applicazione dell'art. 1, comma 374, della legge 27 dicembre 2006, n. 296 (Finanziaria 2007).

07A02517

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

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

Estratto determinazione n. 392 del 13 marzo 2007

Medicinale: ALENDRONATO EG.

Titolare A.I.C.: EG S.p.a., via D. Scarlatti, 31 - 20124 Milano;

Confezioni:

10 mg compresse 14 compresse in blister PVC/PE/PVDC/AL - A.I.C. n. 037194014/M (in base 10), 13H28Y (in base 32);

10 mg compresse 28 compresse in blister PVC/PE/PVDC/AL - A.I.C. n. 037194026/M (in base 10), 13H29B (in base 32);

10 mg compresse 56 compresse in blister PVC/PE/PVDC/AL - A.I.C. n. 037194038/M (in base 10), 13H29Q (in base 32);

10 mg compresse 98 compresse in blister PVC/PE/PVDC/AL - A.I.C. n. 037194040/M (in base 10), 13H29S (in base 32);

10 mg compresse 112 compresse in blister PVC/PE/PVDC/AL - A.I.C. n. 037194053/M (in base 10), 13H2B5 (in base 32);

10 mg compresse 50×1 compresse in blister PVC/PE/PVDC/AL - A.I.C. n. 037194065/M (in base 10), 13H2BK (in base 32);

70 mg compresse 2 compresse in blister PVC/PE/PVDC/AL - A.I.C. n. 037194077/M (in base 10), 13H2BX (in base 32);

70 mg compresse 4 compresse in blister PVC/PE/PVDC/AL - A.I.C. n. 037194089/M (in base 10), 13H2C9 (in base 32);

70 mg compresse 8 compresse in blister PVC/PE/PVDC/AL - A.I.C. n. 037194091/M (in base 10), 13H2CC (in base 32);

70 mg compresse 12 compresse in blister PVC/PE/PVDC/AL - A.I.C. n. 037194103/M (in base 10), 13H2CR (in base 32);

70 mg compresse 40 compresse in blister PVC/PE/PVDC/AL - A.I.C. n. 037194115/M (in base 10), 13H2D3 (in base 32);

10 mg compresse 30 compresse in blister PVC/PE/PVDC/AL - A.I.C. n. 037194127/M (in base 10), 13H2DH (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa.

Composizione: 1 compressa da 10 mg e 70 mg contiene:

principio attivo: 10 mg o 70 mg di acido alendronico (come sodio alendronato triidrato);

eccipienti: cellulosa microcristallina, lattosio monoidrato, croscarmellosa sodica, magnesio stearato.

Produzione e controllo:

Arrow laboratories Limited Merrindale drive, 110 3136 Crydon South Victoria (Australia);

Produzione confezionamento e rilascio lotti:

Arrow Pharma (Malta) Ltd HF 62 Hal Far Industrial Estate BBG06 Birzebbugia - Malta.

Confezionamento e rilascio lotti:

Qualiti (Burnley) Limited Talbot Street BB102JY Biercliffe Burnley - Regno Unito; Juta Pharma GmbH Guntebergstrasse 13 - 24941 Flensburg (Germania); Doppel Farmaceutici S.r.l. Stradone Farnese, 118 - 29100 Piacenza (Italia).

Confezionamento:

Pharmapak Technologies PTYLTD Jubilee Avenur Unit 10/7 NSW2102 Warriewood New South Wales (Australia).

Rilascio lotti:

Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage Hertfordshire SG1 4SZ - Regno Unito.

Indicazioni terapeutiche: trattamento dell'osteoporosi in età postmenopausale. L'alendronato riduce il rischio di fratture vertebrali e dell'anca.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezioni:

10 mg compresse 14 compresse in blister PVC/PE/PVDC/AL - A.I.C. n. 037194014/M (in base 10), 13H28Y (in base 32);

classe di rimborsabilità: «A nota 79»;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 7,93 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 13,09 euro;

70 mg compresse 4 compresse in blister PVC/PE/PVDC/AL - A.I.C. n. 037194089/M (in base 10), 13H2C9 (in base 32);

classe di rimborsabilità: «A nota 79»;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 17,03 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 28,11 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.

07A02496

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

Estratto determinazione n. 393 del 13 marzo 2007

Medicinale: DOMPERIDONE ANGENERICO.

Titolare A.I.C.: Angenerico S.p.a., via Nocera Umbra, 75 - 00181 Roma.

Confezioni:

10 mg compresse 10 compresse in blister PVC/AL - A.I.C. n. 037402017/M (in base 10), 13PFF1 (in base 32);

10 mg compresse 20 compresse in blister PVC/AL - A.I.C. n. 037402029/M (in base 10), 13PFFF (in base 32);

10 mg compresse 30 compresse in blister PVC/AL - A.I.C. n. 037402031/M (in base 10), 13PFFH (in base 32);

10 mg compresse 50 compresse in blister PVC/AL - A.I.C. n. 037402043/M (in base 10), 13PFFV (in base 32);

10 mg compresse 100 compresse in blister PVC/AL - A.I.C. n. 037402056/M (in base 10), 13PFG8 (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa.

Composizione: ciascuna compressa da 10 mg contiene:

principio attivo: 12,72 mg di domperidone maleato equivalente a 10 mg di domperidone;

eccipienti: lattosio monoidrato, amido di mais, polivinil pirrolidone K30 (E1201), sodio laurilsolfato, cellulosa microcristallina (E460), biossido di silicio collidale anidro (E551), magnesio stearato (E470B).

Produzione controllo e rilascio dei lotti:

Tiofarma BV Benjamin Franklinstraat 9 Oud-Beijerland Olanda; Farmaceutisch Analytisch Laboratorium Duiven BV Nieuwgraaf 93 Duiven - Olanda.

Confezionamento:

Sudaco Pack BV Frankrijklaan 3 Hazerswoude Dorp - Olanda; Pharma Pack International BV Bleiswijkseweg 51 Zoetermeer - Olanda.

Controllo e rilascio dei lotti:

Lepharma BV Emmastraat 11 6373 hm-Landgraaf - Olanda; Proxy Lab BV Bjo Science Park Archimedesweg 25 2333 CM Leiden - Olanda.

Rilascio finale dei lotti:

Pharmacin BV Molenvliet 103 Zwijndrecht - Olanda.

Indicazioni terapeutiche:

adulti: sollievo da sintomi quali nausea e vomito, senso di peso epigastrico, malessere a livello addominale superiore e rigurgito di contenuti gastrici;

adolescenti (al di sopra dei 12 anni di età e del peso di 35 chilogrammi o più): sollievo da sintomi quali nausea e vomito.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezioni:

10 mg compresse 10 compresse in blister PVC/AL - A.I.C. n. 037402017/M (in base 10), 13PFF1 (in base 32); classe di rimborsabilità: «C»;

10 mg compresse 20 compresse in blister PVC/AL - A.I.C. n. 037402029/M (in base 10), 13PFFF (in base 32); classe di rimborsabilità: «C»;

10 mg compresse 30 compresse in blister PVC/AL - A.I.C. n. 037402031/M (in base 10), 13PFFH (in base 32); classe di rimborsabilità «C»;

10 mg compresse 50 compresse in blister PVC/AL - A.I.C. n. 037402043/M (in base 10), 13PFFV (in base 32); classe di rimborsabilità: «C»;

10 mg compresse 100 compresse in blister PVC/AL - A.I.C. n. 037402056/M (in base 10), 13PFG8 (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.

07A02495

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Clexane T»

Estratto determinazione AIC/N/V n. 270 del 7 febbraio 2007

Medicinale: CLEXANE T.

Titolare A.I.C.: Sanofi-Aventis S.p.a. con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via Luigi Bodio n. 37/b - c.a.p. 20158 - codice fiscale 00832400154.

Variatione A.I.C.: aggiunta/modifica (esclusa eliminazione) delle indicazioni terapeutiche.

L'autorizzazione all'immissione in commercio è modificata come di seguito indicata: è autorizzata la modifica delle indicazioni terapeutiche. Le nuove indicazioni terapeutiche sono:

trattamento delle trombosi venose profonde con o senza embolia polmonare;

trattamento dell'angina instabile e dell'infarto del miocardio non-Q, in associazione con acido acetilsalicilico.

Il riassunto delle caratteristiche del prodotto ed il foglietto illustrativo corretti e approvati sono allegati alla presente determinazione; relativamente alle confezioni sottoelencate:

A.I.C. n. 029111046 - «6000 UI AXA soluzione iniettabile» 2 siringhe preriempite da 0,6 ml;

A.I.C. n. 029111059 - «8000 UI AXA soluzione iniettabile» 2 siringhe preriempite da 0,8 ml;

A.I.C. n. 029111061 - «10000 UI AXA soluzione iniettabile» 2 siringhe preriempite da 1 ml.

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.

07A02292

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

Estratto determinazione AIC/N/V n. 271 del 7 febbraio 2007

Medicinale: CLEXANE.

Titolare A.I.C.: Sanofi-Aventis S.p.a. con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via Luigi Bodio n. 37/b - c.a.p. 20158 - codice fiscale 00832400154.

Variatione A.I.C.: aggiunta/modifica (esclusa eliminazione) delle indicazioni terapeutiche.

L'autorizzazione all'immissione in commercio è modificata come di seguito indicata: è autorizzata la modifica delle indicazioni terapeutiche. Le nuove indicazioni terapeutiche sono:

trattamento dell'angina instabile e dell'infarto del miocardio non-Q in associazione con acido acetilsalicilico;

profilassi e trattamento delle trombosi venose profonde con o senza embolia polmonare;

prevenzione della coagulazione in corso di emodialisi.

Il riassunto delle caratteristiche del prodotto ed il foglietto illustrativo corretti e approvati sono allegati alla presente determinazione, relativamente alle confezioni sottoelencate:

A.I.C. n. 026966034 - «2000 UI AXA soluzione iniettabile» 6 siringhe preriempite da 0,2 ml;

A.I.C. n. 026966046 - «4000 UI AXA soluzione iniettabile» 6 siringhe preriempite da 0,4 ml.

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.

07A02293

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio delle specialità medicinali per uso umano «Amoxicillina e Acido clavulanico Pharmacare».

Estratto determinazione AIC/N/T n. 545 del 6 marzo 2007

Medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO PHARMACARE.

La titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio del sotto elencato medicinale fino ad ora registrato a nome della società Pharmacare S.r.l. (codice fiscale 12363980157) con sede legale e domicilio fiscale in via Marghera, 29 - 20149 Milano.

Confezioni:

A.I.C. n. 036808018 «875 mg + 125 mg compresse rivestite con film» 12 compresse;

A.I.C. n. 036808020 «875 mg + 125 mg polvere per sospensione orale» 12 bustine,

è ora trasferita alla società: Sigma Tau Generics S.p.a. (codice fiscale 08065951009) con sede legale e domicilio fiscale in via Pontina km 30,400 - 00040 Pomezia (Roma), con conseguente variazione della denominazione del medicinale in «Amoxicillina e acido clavulanico Sigma Tau Generics».

I lotti del medicinale prodotti a nome del vecchio titolare possono essere dispensati al pubblico fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

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

07A02291

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, di alcune specialità medicinali.

Estratto provvedimento UPC/I/5905 del 12 marzo 2007

Tipo di modifica: variazioni di tipo I che non comportano modifica stampati.

Le variazioni relative alle procedure citate in allegato devono considerarsi favorevolmente concluse.

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.

ALLEGATO AL PROVVEDIMENTO UPC/ 5805 DEL 12/03/07		
DITTA	MEDICINALE	PROCEDURA EUROPEA
SANOFI-AVENTIS S.P.A.	KALICET	UK/H/0151/003-004/V020
PFIZER ITALIA S.R.L.	XARATOR	DE/H/0109/001-003/IA/041
PROCTER & GAMBLE S.R.L.	FORTIPAN	SE/H/0193/001/IA/021
DOC GENERICI SRL	PAROXETINA DOC GENERICI	UK/H/0609/001/IB/003
RATIOPHARM ITALIA S.R.L.	RANITIDINA RATIOPHARM ITALIA	UK/H/0254/001/IA/022
RATIOPHARM ITALIA S.R.L.	RANITIDINA RATIOPHARM ITALIA	UK/H/0254/002/IA/022
RATIOPHARM ITALIA S.R.L.	RANITIDINA RATIOPHARM ITALIA	UK/H/0254/001-002/IA/023
SANOFI-AVENTIS S.P.A.	KALICET	UK/H/0151/003-004/IA/027
SYNTHON BV	DAPAROX	DK/H/0240/001/IA/022
SANOFI-AVENTIS S.P.A.	KALICET	UK/H/0151/003-004/IB/026
CANGENE EUROPE LTD	WINRHO	UK/H/0634/001-003/IB/002
OMRIX BIOPHARMACEUTICALS S.A.	QUIXIL	UK/H/0343/001/IB/010
CANGENE EUROPE LTD	WINRHO	UK/H/0634/001-003/IB/006
CANGENE EUROPE LTD	WINRHO	UK/H/0634/001-003/IB/005
NOVARTIS FARMA S.P.A.	CALCITONINA SANDOZ	IE/H/0117/003-004/IA/008
NOVARTIS FARMA S.P.A.	CALCITONINA SANDOZ	IE/H/0117/003-004/IA/006
NOVARTIS FARMA S.P.A.	CALCITONINA SANDOZ	IE/H/0117/003-004/IA/032
NOVARTIS FARMA S.P.A.	CALCITONINA SANDOZ	IE/H/0117/003-004/IA/009
NOVARTIS FARMA S.P.A.	CALCITONINA SANDOZ	IE/H/0117/003-004/IA/007
NOVARTIS FARMA S.P.A.	CALCITONINA SANDOZ	IE/H/0117/003-004/IA/030
NOVARTIS FARMA S.P.A.	CALCITONINA SANDOZ	IE/H/0117/003-004/IA/031
GLAXO GROUP LIMITED	PYLORID	UK/H/0108/001/IA/015
ELI LILLY ITALIA S.P.A.	HUMULIN	UK/H/0030/012,016,022,025,028,029,032,041,045,048,049,052/IB/058
ABBOTT S.P.A.	ZEMPLAR	ES/H/0113/001/IA/014
SANOFI-AVENTIS S.P.A.	KALICET	UK/H/0151/003-004/IB/031
SANOFI-AVENTIS S.P.A.	KALICET	UK/H/0151/003-004/IB/029
SANOFI-AVENTIS S.P.A.	KALICET	UK/H/0151/003-004/IB/030
TEVA PHARMA B.V.	FLUTAMIDE TEVA	NL/H/0170/001/IA/007
SHIRE PHARMACEUTICAL CONTRACT LTD	SOLARAZE	UK/H/0226/001/IA/023
MERCK GENERICS ITALIA S.P.A.	CARVEDILOLO MERCK GENERICS	SE/H/0349/001/IA/012
ARROW GENERICS LTD	CARVEDILOLO ARROW	DK/H/0615/002-004/IA/007
FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	DIPEPTIVEN	DE/H/0101/001/IA/012
DOC GENERICI SRL	PAROXETINA DOC GENERICI	UK/H/0609/001/IA/019
DOC GENERICI SRL	PAROXETINA DOC GENERICI	UK/H/0609/001/IA/020
DOC GENERICI SRL	PAROXETINA DOC GENERICI	UK/H/0609/001/IA/012
DOC GENERICI SRL	PAROXETINA DOC GENERICI	UK/H/0609/001/IA/016
DOC GENERICI SRL	PAROXETINA DOC GENERICI	UK/H/0609/001/IA/021
DOC GENERICI SRL	PAROXETINA DOC GENERICI	UK/H/0609/001/IA/017
CANGENE EUROPE LTD	WINRHO	UK/H/0634/001-003/IA/012
SANOFI-AVENTIS S.P.A.	ORUDIS	SE/H/0120/001/IA/010
SANOFI PASTEUR MSD LTD	MENINVACT	UK/H/0458/002/IA/032
DOC GENERICI SRL	PAROXETINA DOC GENERICI	UK/H/0609/001/IB/013
DOC GENERICI SRL	PAROXETINA DOC GENERICI	UK/H/0609/001/IB/015
DOC GENERICI SRL	PAROXETINA DOC GENERICI	UK/H/0609/001/IB/023
DOC GENERICI SRL	PAROXETINA DOC GENERICI	UK/H/0609/001/IB/022
DOC GENERICI SRL	PAROXETINA DOC GENERICI	UK/H/0609/001/IB/024
L P B ISTITUTO FARMACEUTICO S.R.L.	CORIXIL	SE/H/0565/001-003/IA/029

ALLEGATO AL PROVVEDIMENTO UPGI 5905 DEL 12/03/07		
DITTA	MEDICINALE	PROCEDURA EUROPEA
NOVARTIS FARMA S.P.A.	COTAREG	SE/H/0565/001-003/IA/029
A.MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.R.L.	COMBISARTAN	SE/H/0565/001-003/IA/029
DOC GENERICI SRL	PAROXETINA DOC GENERICI	UK/H/0609/001/IB/014
GE HEALTHCARE S.R.L.	STERIPET	UK/H/0814/001/IB/002
GE HEALTHCARE S.R.L.	STERIPET	UK/H/0814/001/IB/003
GE HEALTHCARE S.R.L.	STERIPET	UK/H/0814/001/IB/004
GE HEALTHCARE S.R.L.	STERIPET	UK/H/0814/001/IB/006
GE HEALTHCARE S.R.L.	STERIPET	UK/H/0814/001/IB/005
NORGINE ITALIA S.R.L.	MOVICOL	UK/H/0131/001/IA/029
NORGINE ITALIA S.R.L.	MOVICOL	UK/H/0131/001/IB/028
SIMESA S.P.A.	ASSIEME	SE/H/0258/001-002/IB/030
ASTRAZENECA S.P.A.	SYMBICORTMITE	SE/H/0230/001/IB/024
SIMESA S.P.A.	ASSIEME MITE	SE/H/0259/001/IB/030
EG S.P.A.	AMOXICILLINA + ACIDO CLAVULANICO EG	FI/H/0206/001/IA/006
EG S.P.A.	AMOXICILLINA + ACIDO CLAVULANICO EG	FI/H/0206/001/IA/007
EG S.P.A.	AMOXICILLINA + ACIDO CLAVULANICO EG	FI/H/0206/001/IA/008
SANOPI PASTEUR MSD S.N.C.	PNEUMOVAX	UK/H/0399/002/IA/014
STIEFEL LABORATORIES S.R.L.	DUAC	UK/H/0676/001/IA/016
ALLERGAN S.P.A.	VISTABEX	FR/H/0230/001/IA/024
ALLERGAN S.P.A.	VISTABEX	FR/H/0230/001/IA/025
PIERRE FABRE ITALIA S.P.A.	ROSICED	UK/H/0611/001/IA/005
PIERRE FABRE ITALIA S.P.A.	ROSICED	UK/H/0611/001/IA/006
PIERRE FABRE ITALIA S.P.A.	ROSICED	UK/H/0611/001/IA/004
PIERRE FABRE ITALIA S.P.A.	ROSICED	UK/H/0611/001/IA/007
PIERRE FABRE ITALIA S.P.A.	ROSICED	UK/H/0611/001/IA/011
GLAXOSMITHKLINE S.P.A.	RELENZA	SE/H/0180/001/IA/030
EG S.P.A.	CAPTOPRIL EG	DK/H/0133/002-003/IA/029
TEVA PHARMA ITALIA S.R.L.	ENALAPRIL TEVA	DK/H/0152/001-004/IA/029
SCHERING SPA	GADOVIST	DE/H/0247/002/IB/016
SANDOZ S.P.A.	AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO SANDOZ	FI/H/0133/001-002/IA/021
ORION CORPORATION	SANDRENA	DK/H/0105/001-002/IA/023
ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND	BOTOX	IE/H/0113/001/IA/035
ORION CORPORATION	SANDRENA	DK/H/0105/001-002/IA/024
RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA FARMACEUTICA S.P.A.	PEPTAZOL	DE/H/0271/001/IB/112
ABBOTT S.P.A.	PANTECTA	DE/H/0270/001/IB/112
SYNTHON BV	DAPAROX	DK/H/0240/001/IA/024
RATIOPHARM GMBH	SERTRALINA RATIOPHARM	SE/H/0439/001-002/IA/013
TAD PHARMA ITALIA S.R.L.	SERTRALINA TAD	SE/H/0431/001/IA/017
LABORATORI GUIDOTTI S.P.A.	ZECOVIR	DE/H/0342/001/IA/008
LABORATORI GUIDOTTI S.P.A.	BRIVIRAC	DE/H/0341/001/IA/007
LABORATORI GUIDOTTI S.P.A.	VIRUSELECT	DE/H/0343/001/IA/009
MERCK GENERICS ITALIA S.P.A.	GABAPENTIN MERCK GENERICS	DK/H/0479/001-003/IA/013
MERCK GENERICS ITALIA S.P.A.	GABAPENTIN MERCK GENERICS	DK/H/0479/001-003/IA/010
ABBOTT S.P.A.	SIMDAX	SE/H/0233/001/IA/016
ABBOTT S.P.A.	SIMDAX	SE/H/0233/001/IA/015
ABBOTT S.P.A.	SIMDAX	SE/H/0233/001/IA/019

ALLEGATO AL PROVVEDIMENTO UPC/ 5905 DEL 12/03/07		
DITTA	MEDICINALE	PROCEDURA EUROPEA
ABBOTT S.P.A.	SIMDAX	SE/H/0233/001/IA/017
ABBOTT S.P.A.	SIMDAX	SE/H/0233/001/IA/021
ABBOTT S.P.A.	SIMDAX	SE/H/0233/001/IA/018
ABBOTT S.P.A.	SIMDAX	SE/H/0233/001/IA/020
EG S.P.A.	MIRTAZAPINA EG	FI/H/0291/001,003/IA/013
HEXAL S.P.A.	CARVEDILOLO HEXAL	FI/H/0182/001-004/IB/016
EG S.P.A.	MIRTAZAPINA EG	FI/H/0291/001,003/IB/012

07A02594

**Revoca della sospensione dell'autorizzazione all'immissione in commercio
della specialità medicinale per uso umano «Ferplex Fol»**

Con la determinazione aRSM - 28/2007-68 del 2 marzo 2007, è stata revocata la sospensione, ai sensi del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, della seguente specialità medicinale:

farmaco: FERPLEX FOL;

confezione: 025952045;

descrizione: 10 flaconcini 15 ml;

ditta titolare A.I.C.: Italfarmaco S.p.a., viale Fulvio Testi n. 330 - 20126 Milano.

07A02596

AUGUSTA IANNINI, *direttore*FRANCESCO NOCITA, *redattore*

(GU-2007-GUI-068) Roma, 2007 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - S.

GAZZETTA UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI ED APPALTI

(di cui spese di spedizione € 127,00) - annuale € **295,00**
(di cui spese di spedizione € 73,00) - semestrale € **162,00**

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

(di cui spese di spedizione € 39,40) - annuale € **85,00**
(di cui spese di spedizione € 20,60) - semestrale € **53,00**

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.

COPIA TRATTA DA GURITEL — GAZZETTA UFFICIALE ON-LINE



* 4 5 - 4 1 0 1 0 0 0 7 0 3 2 2 *

€ 1,00