

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE PRIMA

Roma - Sabato, 15 aprile 2023

**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 - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

La **Gazzetta Ufficiale, Parte Prima**, oltre alla **Serie Generale**, pubblica cinque **Serie speciali**, ciascuna contraddistinta da autonoma numerazione:

1ª Serie speciale: Corte costituzionale (pubblicata il mercoledì)

2ª Serie speciale: Unione europea (pubblicata il lunedì e il giovedì)

3ª Serie speciale: Regioni (pubblicata il sabato)

4ª Serie speciale: Concorsi ed esami (pubblicata il martedì e il venerdì)

5ª Serie speciale: Contratti pubblici (pubblicata il lunedì, il mercoledì e il venerdì)

La **Gazzetta Ufficiale, Parte Seconda**, "Foglio delle inserzioni", è pubblicata il martedì, il giovedì e il sabato

AVVISO ALLE AMMINISTRAZIONI

Al fine di ottimizzare la procedura di pubblicazione degli atti in *Gazzetta Ufficiale*, le Amministrazioni sono pregate di inviare, contemporaneamente e parallelamente alla trasmissione su carta, come da norma, anche copia telematica dei medesimi (in formato word) al seguente indirizzo di posta elettronica certificata: gazzettaufficiale@giustiziacert.it, curando che, nella nota cartacea di trasmissione, siano chiaramente riportati gli estremi dell'invio telematico (mittente, oggetto e data).

Nel caso non si disponga ancora di PEC, e fino all'adozione della stessa, sarà possibile trasmettere gli atti a: gazzettaufficiale@giustizia.it

SOMMARIO

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero della salute

DECRETO 5 aprile 2023.

Proroga della scadenza delle autorizzazioni all'immissione in commercio rilasciate dal Ministero della salute per i biocidi appartenenti alla categoria 18 e aventi come principio attivo Imidacloprid. (23A02260)

Pag. 1

**Ministero delle imprese
e del made in Italy**

DECRETO 3 aprile 2023.

Nomina del collegio sindacale della società cooperativa «La Primavera III», in Napoli. (23A02254)

Pag. 1

DECRETO 4 aprile 2023.

Nomina del commissario straordinario della società Istituto di vigilanza privata A.N.C.R. S.r.l. in amministrazione straordinaria. (23A02253).

Pag. 2

DECRETO 6 aprile 2023.

Liquidazione coatta amministrativa della «Noi-luna società cooperativa», in Castelfidardo e nomina del commissario liquidatore. (23A02255) . . .

Pag. 3

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Agenzia italiana del farmaco

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di tossina botulinica, «Alluzience». (23A02245) . . .

Pag. 4



Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, «Pregabalin Eg Stada Italia». (23A02246)	Pag.	4	Camera di commercio, industria, artigianato e agricoltura di Torino		
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano a base di adenosina «Krenosin». (23A02247)	Pag.	5	Provvedimento concernente i marchi di identificazione dei metalli preziosi. (23A02256)	Pag.	7
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano a base di ibuprofene, «Ibumenol». (23A02248)	Pag.	5	Provvedimento concernente i marchi di identificazione dei metalli preziosi. (23A02257)	Pag.	7
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano a base di dabigatran etexilato «Dabigatran etexilato galenicum». (23A02249)	Pag.	5	Ministero del lavoro e delle politiche sociali		
Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di anagrelide, «Anagrelide Teva». (23A02282)	Pag.	6	Adozione del decreto con cui è aggiornato il Piano nazionale per la lotta al lavoro sommerso per il triennio 2023-2025, in attuazione della misura a titolarità del Ministero del lavoro e delle politiche sociali, di cui alla Missione 5, Componente 1, Riforma 1.2 Piano nazionale per la lotta al lavoro sommerso, del PNRR. (23A02284)	Pag.	8
Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di tiotepa, «Thiotepa Medac» (23A02283)	Pag.	6	Adozione del decreto con cui è istituito il Comitato nazionale per la prevenzione e il contrasto del lavoro sommerso, nell'ambito del Piano nazionale per la lotta al lavoro sommerso, in attuazione della misura a titolarità del Ministero del lavoro e delle politiche sociali, di cui alla Missione 5, Componente 1, Riforma 1.2 Piano nazionale per la lotta al lavoro sommerso, del PNRR. (23A02285)	Pag.	8
Camera di commercio, industria, artigianato e agricoltura della Maremma e del Tirreno			Ministero delle imprese e del made in Italy		
Provvedimento concernente i marchi di identificazione dei metalli preziosi. (23A02258)	Pag.	7	Comunicato relativo al decreto direttoriale 3 aprile 2023 recante l'elenco dei beneficiari ammessi alle agevolazioni previste per la Zona franca urbana istituita nei comuni del Centro Italia colpiti dagli eventi sismici del 2016 e del 2017. (23A02274)	Pag.	8



DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

MINISTERO DELLA SALUTE

DECRETO 5 aprile 2023.

Proroga della scadenza delle autorizzazioni all'immissione in commercio rilasciate dal Ministero della salute per i biocidi appartenenti alla categoria 18 e aventi come principio attivo Imidacloprid.

IL DIRETTORE GENERALE
DEI DISPOSITIVI MEDICI E DEL SERVIZIO FARMACEUTICO

Visto il regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio del 22 maggio 2012, relativo alla messa a disposizione sul mercato e all'uso dei biocidi;

Visto il regolamento delegato (UE) n. 492/2014 della Commissione del 7 marzo 2014, che integra il regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio per quanto riguarda le norme per il rinnovo delle autorizzazioni di biocidi oggetto di riconoscimento reciproco;

Richiamato l'art. 5(4) del regolamento delegato (UE) n. 492/2014 della Commissione del 7 marzo 2014, che recita «Qualora, per motivi che sfuggono al controllo del titolare di un'autorizzazione, non siano prese decisioni in merito al rinnovo di tale autorizzazione prima della sua scadenza, l'autorità competente del caso concede un rinnovo per il periodo necessario a completare la valutazione»;

Considerato che l'Imidacloprid (CAS n. 138261-41-3) è stato iscritto nell'allegato I della direttiva 98/8/CE del Parlamento europeo e del Consiglio come principio attivo ai fini del suo uso nei biocidi del tipo di prodotto 18 e che, conformemente all'art. 86 del regolamento (UE) n. 528/2012, esso è pertanto considerato approvato a norma del medesimo regolamento alle condizioni di cui all'allegato I della direttiva 98/8/CE;

Considerato che l'approvazione dell'Imidacloprid ai fini del suo uso nei biocidi del tipo di prodotto 18 scadrà il 30 giugno 2023;

Preso atto della decisione di esecuzione (UE) 2023/460 della Commissione del 2 marzo 2023 che posticipa la data di scadenza dell'approvazione dell'Imidacloprid ai fini del suo uso nei biocidi del tipo di prodotto 18 conformemente al regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio;

Considerato che dopo il posticipo della data di scadenza dell'approvazione, l'Imidacloprid rimane approvato ai fini del suo uso nei biocidi del tipo di prodotto 18 alle condizioni di cui all'allegato I della direttiva 98/8/CE;

Ritenuto necessario, ai fini di un'applicazione uniforme della normativa unionale e di un corretto funzionamento del mercato, conformarsi alla già menzionata direttiva europea e dei singoli stati membri in merito alla scadenza della suindicata sostanza;

Ritenuto necessario, consequenzialmente, posticipare la data di scadenza delle autorizzazioni nazionali rilasciate da questa amministrazione relative ai biocidi appartenenti alla categoria di prodotto 18 ed aventi come principio attivo l'Imidacloprid e per i quali il titolare dell'autorizzazione abbia già presentato regolare richiesta di rinnovo per l'immissione in commercio;

Decreta:

Art. 1.

È posticipata al 31 dicembre 2025 la scadenza delle autorizzazioni all'immissione in commercio rilasciate dal Ministero della salute per i biocidi appartenenti alla categoria di prodotto 18 ed aventi come principio attivo Imidacloprid, per i quali il titolare dell'autorizzazione ha già presentato regolare richiesta di rinnovo per l'immissione in commercio.

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

Roma, 5 aprile 2023

Il direttore generale: IACHINO

23A02260

MINISTERO DELLE IMPRESE E DEL MADE IN ITALY

DECRETO 3 aprile 2023.

Nomina del collegio sindacale della società cooperativa «La Primavera III», in Napoli.

IL MINISTRO DELLE IMPRESE
E DEL MADE IN ITALY

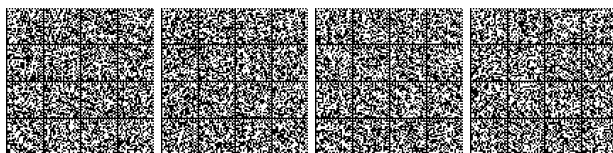
DI CONCERTO CON

IL MINISTRO DELL'INTERNO

Visto il decreto-legge 18 maggio 2006, n. 181, convertito in legge 17 luglio 2006, n. 233, di istituzione del Ministero dello sviluppo economico;

Visto l'art. 2 del decreto-legge 11 novembre 2022, n. 173, recante «Disposizioni urgenti in materia di riordino delle attribuzioni dei Ministeri», con il quale il Ministero dello sviluppo economico ha assunto la denominazione di Ministero delle imprese e del made in Italy;

Visto il decreto-legge 4 settembre 1987, n. 366, convertito con modificazioni in legge 3 novembre 1987, n. 452, e, in particolare, l'art. 10 che disciplina la nomina dei commissari governativi e dei sindaci delle società cooperative affidatarie di lavori socialmente utili nell'area napoletana;



Visto il decreto ministeriale 6 aprile 1987 del Ministro del lavoro e della previdenza sociale, di concerto con il Ministro dell'interno, con il quale, ai sensi della normativa prevista dal decreto-legge 6 marzo 1987, n. 66, la cooperativa «La Primavera III», affidataria di lavori socialmente utili con sede in Napoli, è stata posta in gestione commissariale;

Vista la relazione trimestrale, prot. n. 0230052 del 19 luglio 2022, trasmessa, ai sensi dell'art. 11 del decreto-legge 4 settembre 1987, n. 366, dal commissario coordinatore del Centro unico servizi delle cooperative affidatarie di lavori socialmente utili nell'area napoletana;

Considerato che nella citata relazione il commissario coordinatore dava notizia che in data 7 ottobre 2021 i componenti del collegio sindacale della cooperativa «La Primavera III» avevano rassegnato le proprie dimissioni dall'incarico;

Preso atto che occorre nominare i componenti del collegio sindacale della cooperativa «La Primavera III»;

Considerato che la Prefettura di Napoli ha comunicato in data 17 novembre 2022, con nota prot. n. 0344700, ai sensi del citato art. 10, comma 3, i nominativi di tre funzionari, che hanno dichiarato la disponibilità a ricoprire il citato incarico;

Decreta:

Art. 1.

1. Sono nominati componenti del collegio sindacale della cooperativa «La Primavera III», con sede in Napoli (codice fiscale 04504750631):

la dott.ssa Iannucci Anna, nata a Solopaca (BN) il 2 dicembre 1964, residente a Napoli in via San Sebastiano n. 30, funzionario economico finanziario presso la Prefettura di Napoli;

la dott.ssa Lauro Maria, nata a Napoli il 24 maggio 1985, residente a Quarto (NA) in via Giorgio De Falco n. 8, funzionario amministrativo presso la Prefettura di Napoli;

la signora Ganino Donatella, nata a Napoli il 5 dicembre 1962, residente a Napoli in via Lieti a Capodimonte n. 51F, funzionario economico finanziario presso la Prefettura di Napoli.

Art. 2.

1. I sindaci restano in carica per tre esercizi sociali e decadono alla data dell'assemblea convocata per l'approvazione del bilancio relativo al terzo esercizio.

2. Ai componenti del collegio sindacale spetta il compito determinato con decreto 1° giugno 2000 del Ministro del tesoro, bilancio e programmazione economica di concerto con il Ministro del lavoro e della previdenza sociale.

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

Roma, 3 aprile 2023

*Il Ministro delle imprese
e del made in Italy*
URSO

Il Ministro dell'interno
PIANTEDOSI

23A02254

DECRETO 4 aprile 2023.

Nomina del commissario straordinario della società Istituto di vigilanza privata A.N.C.R. S.r.l. in amministrazione straordinaria.

IL MINISTRO DELLE IMPRESE E DEL MADE IN ITALY

Visto il decreto legislativo 8 luglio 1999, n. 270, recante «Nuova disciplina dell'amministrazione straordinaria delle grandi imprese in stato di insolvenza, a norma dell'art. 1 della legge 30 luglio 1998, n. 274», e successive modifiche ed integrazioni (di seguito, decreto legislativo n. 270/1999);

Visto il decreto del 16 marzo 2023, depositato in data 23 marzo 2023, con il quale il Tribunale di Catania ha disposto l'apertura della procedura di amministrazione straordinaria dell'Istituto di vigilanza privata A.N.C.R. S.r.l., avente sede legale in Belpasso (CT), contrada Ferraria Sottana snc, Partita I.V.A. n. 00604960864;

Visto il decreto del Ministro dello sviluppo economico, di concerto con il Ministro della giustizia, in data 10 aprile 2013, n. 60, recante la determinazione dei requisiti di professionalità e onorabilità dei commissari giudiziali e straordinari delle procedure di amministrazione straordinaria delle grandi imprese in crisi, ai sensi dell'art. 39, comma 1, del decreto legislativo 8 luglio 1999, n. 270;

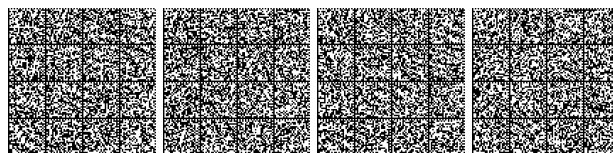
Vista la direttiva del Ministro dello sviluppo economico pro-tempore del 12 maggio 2021 in ordine ai criteri da adottare per la designazione dei commissari giudiziali, nonché per la nomina dei commissari straordinari e dei comitati di sorveglianza nelle procedure di amministrazione straordinaria delle grandi imprese in stato di insolvenza;

Visto il verbale della commissione di cui al punto 2, lettera b), della direttiva del 12 maggio 2021, in cui è stata data evidenza dell'individuazione del nominativo del prof. Stefano D'Addona;

Visto il curriculum del prof. Stefano D'Addona, ritenuto idoneo per assumere l'incarico di commissario straordinario dell'Istituto di vigilanza privata A.N.C.R. S.r.l. in amministrazione straordinaria;

Acquisita la dichiarazione sostitutiva prodotta dal predetto professionista;

Ritenuto di dover nominare quale commissario straordinario il prof. Stefano D'Addona;



Visti gli articoli 38, comma 3, e 105, commi 2 e 4, del decreto legislativo n. 270/1999, in materia di pubblicità dei provvedimenti ministeriali di nomina dei commissari straordinari;

Decreta:

Art. 1.

Nella procedura di amministrazione straordinaria della società Istituto di vigilanza privata A.N.C.R. S.r.l. è nominato commissario straordinario il prof. Stefano D'Addona.

Art. 2.

L'incarico di cui all'art. 1 è limitato al periodo di esecuzione del programma della procedura e terminerà, in caso di adozione di un programma di cessione dei complessi aziendali, alla data del decreto del competente Tribunale, con il quale è dichiarata la cessazione dell'esercizio di impresa a norma dell'art. 73 del decreto legislativo n. 270/1999, ovvero alla chiusura della procedura, in caso di adozione di un programma di ristrutturazione.

Il presente decreto è comunicato, a cura della competente direzione generale secondo quanto indicato all'art. 38, comma 3, del decreto legislativo n. 270/1999.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, ai sensi dell'art. 105, comma 4, del decreto legislativo n. 270/1999.

Roma, 4 aprile 2023

Il Ministro: URSO

23A02253

DECRETO 6 aprile 2023.

Liquidazione coatta amministrativa della «Noiluna società cooperativa», in Castelfidardo e nomina del commissario liquidatore.

IL MINISTRO DELLE IMPRESE E DEL MADE IN ITALY

Visto l'art. 2545-terdecies del codice civile;

Visto il Titolo VII, Parte prima, del decreto legislativo 12 gennaio 2019, n. 14, recante «Codice della crisi d'impresa e dell'insolvenza in attuazione della legge 19 ottobre 2017, n. 155»;

Visto l'art. 390 del medesimo decreto legislativo;

Visto il decreto-legge 6 luglio 2012, n. 95, convertito nella legge 7 agosto 2012, n. 135;

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 29 luglio 2021, n. 149, recante «Regolamento di organizzazione del Ministero delle imprese e del made in Italy»;

Visto il decreto-legge 11 novembre 2022, n. 173, convertito, con modificazioni, dalla legge 16 dicembre 2022, n. 204, recante «Disposizioni urgenti in materia di riordino delle attribuzioni dei Ministeri», che all'art. 2, comma 1, prevede che «il Ministero dello sviluppo economi-

co assume la denominazione di Ministero delle imprese e del made in Italy» e all'art. 2, comma 4, prevede che «le denominazioni «Ministro delle imprese e del made in Italy» e «Ministero delle imprese e del made in Italy» sostituiscono, a ogni effetto e ovunque presenti, le denominazioni «Ministro dello sviluppo economico» e «Ministero dello sviluppo economico»»;

Vista l'istanza con la quale la Confederazione delle cooperative italiane ha chiesto che la società «Noiluna società cooperativa» sia ammessa alla procedura di liquidazione coatta amministrativa;

Viste le risultanze della revisione dell'associazione di rappresentanza, dalla quale si rileva lo stato d'insolvenza della suddetta società cooperativa;

Considerato quanto emerge dalla visura camerale aggiornata, effettuata d'ufficio presso il competente registro delle imprese, e dalla situazione patrimoniale aggiornata al 30 settembre 2022, evidenzia una condizione di sostanziale insolvenza in quanto, a fronte di un attivo patrimoniale di euro 821.651,00, si riscontra una massa debitoria di euro 1.165.775,00 ed un patrimonio netto negativo di euro -369.538,00;

Considerato che in data 28 novembre 2022 è stato assolto l'obbligo di cui all'art. 7 della legge 7 agosto 1990, n. 241, dando comunicazione dell'avvio del procedimento a tutti i soggetti interessati, e che il legale rappresentante, in data 29 novembre 2022, ha comunicato formalmente la propria rinuncia alla presentazione di osservazioni e/o controdeduzioni;

Considerata la segnalazione di urgenza da parte dell'associazione di rappresentanza che evidenzia la presenza di due decreti ingiuntivi emanati da diversi tribunali;

Ritenuto di dover disporre la liquidazione coatta amministrativa della suddetta società cooperativa e nominare il relativo commissario liquidatore;

Considerato che il nominativo del professionista cui affidare l'incarico di commissario liquidatore è stato selezionato dalla Direzione generale per la vigilanza sugli enti cooperativi e sulle società dall'elenco delle tre professionalità indicate, ai sensi dell'art. 9 della legge 17 luglio 1975, n. 400, dall'associazione nazionale di rappresentanza assistenza, tutela e revisione del movimento cooperativo alla quale il sodalizio risulta aderente, nell'ambito dei professionisti presenti nella banca dati di cui alla direttiva ministeriale del 9 giugno 2022, in ottemperanza ai criteri citati negli articoli 3 e 4 della predetta direttiva;

Decreta:

Art. 1.

1. La società cooperativa «Noiluna società cooperativa», con sede in Castelfidardo (AN) - (codice fiscale 02786320420) è posta in liquidazione coatta amministrativa, ai sensi dell'art. 2545-terdecies del codice civile.

2. Considerati gli specifici requisiti professionali, come risultanti dal *curriculum vitae*, è nominata commissario liquidatore la dott.ssa Simona Canzonetta, nata a Macerata (MC) il 25 gennaio 1975 (codice fiscale CN-ZSMN75A65E783M), domiciliata in Civitanova Marche (MC), via Missori n. 2.



Art. 2.

1. Al predetto commissario liquidatore spetta il trattamento economico previsto dal decreto del Ministro delle imprese e del made in Italy di concerto con il Ministro dell'economia e delle finanze del 3 novembre 2016, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del 5 dicembre 2016.

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

3. Il presente provvedimento potrà essere impugnato dinanzi al competente Tribunale amministrativo regionale, ovvero a mezzo di ricorso straordinario al Presidente della Repubblica, ove ne sussistano i presupposti di legge.

Roma, 6 aprile 2023

Il Ministro: URSO

23A02255

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di tossina botulinica, «Alluzience».

Estratto determina AAM/PPA n. 269/2023 del 5 aprile 2023

Autorizzazione della variazione: è autorizzata la seguente variazione di tipo II, C.I.4: modifica del riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo, per il medicinale ALLUZIENCE per le seguenti confezioni autorizzate all'immissione in commercio:

A.I.C. n. 048357014 - «200 unità Speywood/ml, soluzione iniettabile» 1 flaconcino in vetro da 125 unità Speywood;

A.I.C. n. 048357026 - «200 unità Speywood/ml, soluzione iniettabile» 2 flaconcini in vetro da 125 unità Speywood;

A.I.C. n. 048357038 - «200 unità Speywood/ml, soluzione iniettabile» confezione multipla 12 (6 × 2) flaconcini in vetro da 125 unità Speywood.

Titolare A.I.C.: Ipsen Pharma, con sede legale e domicilio fiscale in 65, Quai Georges Gorse, 92100 Boulogne Billancourt, Francia.

Procedura europea: SE/H/2019/01/II/008.

Codice pratica: VC2/2022/375.

Gli stampati corretti ed approvati sono allegati alla determina di cui al presente estratto.

Stampati

1. Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente determina al riassunto delle caratteristiche del prodotto ed entro sei mesi, al foglio illustrativo.

2. In ottemperanza all'art. 80, commi 1 e 3, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e successive modificazioni ed integrazioni, il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e, limitatamente ai medicinali in commercio nella Provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. Il titolare dell'A.I.C. che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Smaltimento scorte

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della determina, di cui al presente estratto, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta, ai sensi dell'art. 1, comma 7, della determina AIFA n. DG/821/2018 del 24 maggio 2018, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 133 dell'11 giugno 2018.

Decorrenza di efficacia della determina: la determina ha effetto dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e sarà notificata alla società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale.

23A02245

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, «Pregabalin Eg Stada Italia».

Estratto determina AAM/PPA n. 271/2023 del 5 aprile 2023

Autorizzazione delle variazioni: sono autorizzate le seguenti variazioni:

VC2/2020/528 - variazione tipo II - C.I.z - modifica dei paragrafi 4.2, 4.4, 4.5, 4.8, 5.1, 6.4, 6.6 e 9 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e dei paragrafi 1, 2, 3 e 4 del foglio illustrativo per:

aggiornamento delle denominazioni del medicinale autorizzate negli Stati membri;

aggiunta del paragrafo «Uso concomitante con oppioidi» nel paragrafo 4.4 del RCP;

revisione dei paragrafi 4.5 e 5.1;

modifiche in accordo al formato QRD;

modifiche editoriali in accordo ai testi common;

aggiornamento dell'indirizzo per la segnalazione delle reazioni avverse sospette;

C1B/2021/39 - variazione tipo IB - C.I.3.z - modifica dei paragrafi 4.4 e 4.8 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e dei paragrafi 2 e 4 del foglio illustrativo in accordo all'esito della procedura EMEA/H/C/PSUSA/00002511/202001;

C1B/2021/3358 - variazione tipo IB - C.I.3.z - modifica del paragrafo 4.8 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e del paragrafo 4 del foglio illustrativo in accordo all'esito della procedura EMEA/H/C/PSUSA/00002511/202101;

C1B/2022/836 - variazione tipo IB - C.I.3.z - modifica dei paragrafi 4.4 e 4.8 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e dei paragrafi 2 e 4 del foglio illustrativo per implementare la raccomandazione PRAC (EMA/PRAC/13254/2022) su «necrosi epidermica tossica (EPIT n. 19723)» per pregabalin,

per il medicinale PREGABALIN EG STADA ITALIA - A.I.C. 045034 - 049215, per tutte le confezioni autorizzate all'immissione in commercio.

Gli stampati corretti ed approvati sono allegati alla presente determina.

Titolare A.I.C.: OP Pharma S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in via San Giovanni Bosco, 14 - 20010 Pogliano Milanese (MI), codice fiscale 11807680159.

Procedure europee: DE/H/5803/001-008/II/010 - DE/H/5803/001-008/IB/012 - DE/H/5803/001-008/IB/014 - DE/H/5803/001-008/IB/015.

Codici pratiche: VC2/2020/528 - C1B/2021/39 - C1B/2021/3358 - C1B/2022/836.

Gli stampati corretti ed approvati sono allegati alla determina di cui al presente estratto.



Stampati

1. Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente determina al riassunto delle caratteristiche del prodotto ed entro sei mesi, al foglio illustrativo.

2. In ottemperanza all'art. 80, commi 1 e 3, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e successive modificazioni ed integrazioni, il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e, limitatamente ai medicinali in commercio nella Provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. Il titolare dell'A.I.C. che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Smaltimento scorte

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determina che i lotti prodotti nel periodo di cui all'art. 2, comma 1, della presente determina, che non riportino le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determina, i farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Decorrenza di efficacia della determina: la determina ha effetto dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e sarà notificata alla società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale.

23A02246

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano a base di adenosina «Krenosin».

Estratto determina AAM/PPA n. 254/2023 del 5 aprile 2023

Codice pratica: VN2/2022/277.

Autorizzazione: è autorizzata la seguente variazione:

tipo II - B.II.d.l.e - modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito - modifica che non rientra nei limiti di specifica approvati, relativamente al medicinale KRENOSIN nella forma farmaceutica e confezione: «6 mg/2 ml soluzione iniettabile per uso endovenoso» 6 flaconcini 2 ml - A.I.C. 028990012.

Titolare A.I.C.: Sanofi S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in viale Luigi Bodio, 37/B - Milano, codice fiscale 00832400154.

Decorrenza di efficacia della determina: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

23A02247

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano a base di ibuprofene, «Ibumenol».

Estratto determina AAM/PPA n. 265/2023 del 5 aprile 2023

Trasferimento di titolarità: AIN/2023/454.

È autorizzato il trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale fino ad ora registrato a nome della società Welcome Pharma S.p.a. con sede legale in via Campobello n. 1 - 00071 Pomezia, Roma, codice fiscale 05328311005:

medicinale: IBUMENOL;

confezione: «400 mg compressa rivestita con film» 20 compresse in blister AL/PVC/PVDC - A.I.C. 046780019, alla società S.F. Group S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via Tiburtina n. 1143 - 00156 Roma, codice fiscale 07599831000.

Stampati

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sopraindicato deve apportare le necessarie modifiche al riassunto delle caratteristiche del prodotto dalla data di entrata in vigore della determina, di cui al presente estratto; al foglio illustrativo ed alle etichette dal primo lotto di produzione successivo all'entrata in vigore della determina, di cui al presente estratto.

Smaltimento scorte

I lotti del medicinale, già prodotti e rilasciati a nome del precedente titolare alla data di entrata in vigore della determina, di cui al presente estratto, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza di efficacia della determina: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

23A02248

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano a base di dabigatran etexilato «Dabigatran etexilato galenicum».

Estratto determina AAM/PPA n. 273/2023 del 5 aprile 2023

Trasferimento di titolarità: MC1/2023/7

Cambio nome: C1B/2022/3185

N. procedura: MT/H/0459/001-003/IB/002

È autorizzato il trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del sotto elencato medicinale fino ad ora registrato a nome della società Galenicum Health SL, con sede in Calle San Gabriel 50, Esplugues de Llobregat (Spagna)

Medicinale: DABIGATRAN ETEXILATO GALENICUM

Confezioni:

«75 mg capsule rigide» 10 capsule in blister Al/Opa/Al/Pvc divisibile per dose unitaria - A.I.C. n. 049099017;

«75 mg capsule rigide» 30 capsule in blister Al/Opa/Al/Pvc divisibile per dose unitaria - A.I.C. n. 049099029;

«75 mg capsule rigide» 60 capsule in blister Al/Opa/Al/Pvc divisibile per dose unitaria - A.I.C. n. 049099031;

«110 mg capsule rigide» 10 capsule in blister Al/Opa/Al/Pvc divisibile per dose unitaria - A.I.C. n. 049099056;

«110 mg capsule rigide» 30 capsule in blister Al/Opa/Al/Pvc divisibile per dose unitaria - A.I.C. n. 049099068;

«110 mg capsule rigide» 60 capsule in blister Al/Opa/Al/Pvc divisibile per dose unitaria - A.I.C. n. 049099070;

«110 mg capsule rigide» 3x60 capsule in blister Al/Opa/Al/Pvc divisibile per dose unitaria - A.I.C. n. 049099082;

«110 mg capsule rigide» 2x50 capsule in blister Al/Opa/Al/Pvc divisibile per dose unitaria - A.I.C. n. 049099094;

«150 mg capsule rigide» 10 capsule in blister Al/Opa/Al/Pvc divisibile per dose unitaria - A.I.C. n. 049099118;

«150 mg capsule rigide» 30 capsule in blister Al/Opa/Al/Pvc divisibile per dose unitaria - A.I.C. n. 049099120;

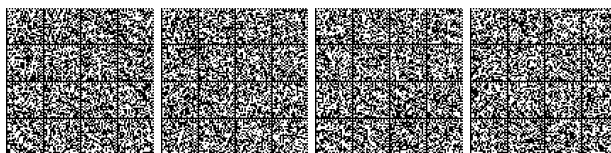
«150 mg capsule rigide» 60 capsule in blister Al/Opa/Al/Pvc divisibile per dose unitaria - A.I.C. n. 049099132;

«150 mg capsule rigide» 3x60 capsule in blister Al/Opa/Al/Pvc divisibile per dose unitaria - A.I.C. n. 049099144;

«150 mg capsule rigide» 2x50 capsule in blister Al/Opa/Al/Pvc divisibile per dose unitaria - A.I.C. n. 049099157;

alla società EG S.p.a. con sede legale in via Pavia n. 6 - 20136 Milano, codice fiscale n. 12432150154,

con variazione della denominazione del medicinale in «Dabigatran Etexilato EG Stada».



Stampati

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sopraindicato deve apportare le necessarie modifiche al riassunto delle caratteristiche del prodotto dalla data di entrata in vigore della determina, di cui al presente estratto; al foglio illustrativo ed alle etichette dal primo lotto di produzione successivo all'entrata in vigore della determina, di cui al presente estratto.

Smaltimento scorte

I lotti del medicinale, già prodotti e rilasciati a nome del precedente titolare alla data di entrata in vigore della determina, di cui al presente estratto, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza di efficacia della determina: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

23A02249

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di anagrelide, «Anagrelide Teva».

Estratto determina AAM/PPA n. 65/2023 del 25 gennaio 2023

L'autorizzazione all'immissione in commercio del:

medicinale: ANAGRELIDE TEVA;

confezioni:

045705011 - «0,5 mg capsule rigide» 42 capsule in flacone HDPE;

045705023 - «0,5 mg capsule rigide» 100 capsule in flacone HDPE;

titolare A.I.C.: Teva B.V. con sede legale in Swensweg 5 - 2031 GA Haarlem - Paesi Bassi;

procedura: decentrata;

codice procedura europea: AT/H/0918/001/R/001;

codice pratica: FVRMC/2021/244

è rinnovata con validità illimitata dalla data comune di rinnovo europeo (CRD) 12 settembre 2022, con conseguente modifica del riassunto delle caratteristiche del prodotto e dell'etichettatura.

Stampati

Le modifiche devono essere apportate per il riassunto delle caratteristiche del prodotto dalla data di entrata in vigore della determina di cui al presente estratto mentre per l'etichettatura entro e non oltre sei mesi dalla medesima data.

In ottemperanza all'art. 80, commi 1 e 3, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e successive modificazioni ed integrazioni il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e, limitatamente ai medicinali in commercio nella Provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. Il titolare dell'A.I.C. che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto.

Smaltimento scorte

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determina di cui al presente estratto che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, che non riportino le modifiche autorizzate, possono essere

mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta, ai sensi dell'art. 1, comma 7, della determina AIFA n. DG/821/2018 del 24 maggio 2018.

Decorrenza di efficacia della determina: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

23A02282

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di tiotepa, «Thiotepa Medac»

Estratto determina AAM/A.I.C. n. 80 dell'11 aprile 2023

Procedura europea N. NL/H/5287/001-002/E/001/DC.

Descrizione del medicinale e attribuzione n. A.I.C.: è autorizzata l'immissione in commercio del medicinale «THIOTEPA MEDAC», le cui caratteristiche sono riepilogate nel riassunto delle caratteristiche del prodotto (RCP), foglio illustrativo (FI) ed etichette (Eti), parti integranti della determina di cui al presente estratto, nella forma farmaceutica, dosaggi e confezioni alle condizioni e con le specificazioni di seguito indicate:

titolare A.I.C.: medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, con sede legale e domicilio fiscale in Theaterstr. 6, 22880 Wedel, Germania (DE),

confezioni:

«15 mg polvere per concentrato per soluzione per infusione» 1 flaconcino in vetro da 2 ml

A.I.C. n. 050495011 (in base 10) 1J4ZK3 (in base 32)

«100 mg polvere per concentrato per soluzione per infusione» 1 flaconcino in vetro da 10 ml

A.I.C. n. 050495023 (in base 10) 1J4ZKH (in base 32)

Principio attivo: tiotepa

Produttore responsabile del rilascio dei lotti:

Alterno AD d.o.o.

Brnčičeva ulica 29, 1231 Ljubljana - Črnuče, Slovenia

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Per tutte le confezioni sopra indicate è adottata la seguente classificazione ai fini della rimborsabilità:

classificazione ai fini della rimborsabilità:

apposita sezione della classe di cui all'art. 8, comma 10, lettera c) della legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni, dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità, denominata Classe C (nn).

Classificazione ai fini della fornitura

Per tutte le confezioni sopra indicate, è adottata la seguente classificazione ai fini della fornitura:

classificazione ai fini della fornitura: OSP - medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero o in struttura ad esso assimilabile.

Stampati

Le confezioni del medicinale devono essere poste in commercio con etichette e fogli illustrativi conformi al testo allegato alla determina, di cui al presente estratto.

È approvato il riassunto delle caratteristiche del prodotto allegato alla determina, di cui al presente estratto.

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e successive modificazioni ed integrazioni il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e, limitatamente ai medicinali in commercio nella Provincia di Bolza-



no, anche in lingua tedesca. Il titolare dell'A.I.C. che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Tutela di mercato

Il titolare dell'A.I.C. del farmaco generico è esclusivo responsabile del pieno rispetto dei termini previsti dall'art. 10, commi 2 e 4, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e successive modificazioni ed integrazioni, secondo cui un medicinale generico non può essere immesso in commercio, finché non siano trascorsi dieci anni dall'autorizzazione iniziale del medicinale di riferimento, ovvero, finché non siano trascorsi undici anni dall'autorizzazione iniziale del medicinale di riferimento, se durante i primi otto anni di tale decennio, il titolare dell'A.I.C. abbia ottenuto un'autorizzazione per una o più indicazioni terapeutiche nuove che, dalla valutazione scientifica preliminare all'autorizzazione, sono state ritenute tali da apportare un beneficio clinico rilevante rispetto alle terapie esistenti.

Il presente paragrafo e la contenuta prescrizione sono da ritenersi applicabili solo ove si realizzi la descritta fattispecie.

Tutela brevettuale

Il titolare dell'A.I.C. del farmaco generico è esclusivo responsabile del pieno rispetto dei diritti di proprietà industriale relativi al medicinale di riferimento e delle vigenti disposizioni normative in materia brevettuale.

Il titolare dell'A.I.C. è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e successive modificazioni ed integrazioni, in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale.

Il presente paragrafo e la contenuta prescrizione sono da ritenersi applicabili solo ove si realizzi la descritta fattispecie.

Rapporti periodici di aggiornamento sulla sicurezza - PSUR

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve fornire i rapporti periodici di aggiornamento sulla sicurezza per questo medicinale conformemente ai requisiti definiti nell'elenco delle date di riferimento per l'Unione europea (elenco EURD) di cui all'art. 107-*quater*, par. 7) della direttiva 2010/84/CE e pubblicato sul portale web dell'Agenzia europea dei medicinali.

Condizioni o limitazioni per quanto riguarda l'uso sicuro ed efficace del medicinale

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio è tenuto a porre in essere le attività e le azioni di farmacovigilanza richieste e dettagliate nel Piano di gestione del rischio (RMP).

Validità dell'autorizzazione

L'autorizzazione ha validità fino alla data comune di rinnovo europeo (CRD) 4 maggio 2027, come indicata nella notifica di fine procedura (EoP) trasmessa dallo Stato membro di riferimento (RMS).

Decorrenza di efficacia della determina: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

23A02283

CAMERA DI COMMERCIO, INDUSTRIA, ARTIGIANATO E AGRICOLTURA DELLA MAREMMA E DEL TIRRENO

Provvedimento concernente i marchi di identificazione dei metalli preziosi.

Ai sensi dell'art. 29 del regolamento sulla disciplina dei titoli e dei marchi di identificazione dei metalli preziosi, approvato con decreto del Presidente della Repubblica 30 maggio 2002, n. 150, si rende noto che il sotto-elencato marchio di identificazione è stato ritirato e cancellato dal Registro degli assegnatari dei marchi di identificazione metalli preziosi

Marchio	Denominazione	Sede
71 GR	SEPI GIOIELLI di Silvi Serena	Grosseto (GR)

23A02258

CAMERA DI COMMERCIO, INDUSTRIA, ARTIGIANATO E AGRICOLTURA DI TORINO

Provvedimento concernente i marchi di identificazione dei metalli preziosi.

Ai sensi del comma 5 dell'art. 29 del decreto del Presidente della Repubblica 30 maggio 2002 n. 150, si comunica che i sotto-elencati marchi di identificazione dei metalli preziosi sono stati annullati in quanto le aziende, già titolari dei medesimi, sono state cancellate dal registro degli assegnatari dei marchi di identificazione.

Denominazione	Sede	N. marchio
Alchemy Metals di Gonzalez De La Mora Maria Esperanza	Vicolo Cavour n. 1/C - Issiglio (TO)	684 TO

Gli eventuali detentori di punzoni riportanti i sopraindicati marchi sono diffidati dall'utilizzarli e sono tenuti a consegnarli alla Camera di commercio di Torino.

23A02256

Provvedimento concernente i marchi di identificazione dei metalli preziosi.

Ai sensi del comma 5 dell'art. 29 del decreto del Presidente della Repubblica 30 maggio 2002 n. 150, si comunica che i sotto-elencati marchi di identificazione dei metalli preziosi sono stati annullati in quanto le aziende, già titolari dei medesimi, sono state cancellate dal registro degli assegnatari dei marchi di identificazione.

Denominazione	Sede	N. marchio
L'Oro puro di Massocco Alessandro	Via Nizza n. 346/D	577 TO

Gli eventuali detentori di punzoni riportanti i sopraindicati marchi sono diffidati dall'utilizzarli e sono tenuti a consegnarli alla Camera di commercio di Torino.

23A02257



**MINISTERO DEL LAVORO
E DELLE POLITICHE SOCIALI**

Adozione del decreto con cui è aggiornato il Piano nazionale per la lotta al lavoro sommerso per il triennio 2023-2025, in attuazione della misura a titolarità del Ministero del lavoro e delle politiche sociali, di cui alla Missione 5, Componente 1, Riforma 1.2 Piano nazionale per la lotta al lavoro sommerso, del PNRR.

Sul sito internet istituzionale del Ministero del lavoro e delle politiche sociali (www.lavoro.gov.it), sezione Pubblicità legale, è pubblicato il decreto del Ministro del lavoro e delle politiche sociali adottato in data 6 aprile 2023.

Con il provvedimento viene aggiornato il Piano nazionale per la lotta al lavoro sommerso per il triennio 2023-2025, in attuazione della misura a titolarità del Ministero del lavoro e delle politiche sociali, di cui alla Missione 5, Componente 1, Riforma 1.2 Piano nazionale per la lotta al lavoro sommerso, del Piano nazionale di ripresa e resilienza (PNRR).

23A02284

Adozione del decreto con cui è istituito il Comitato nazionale per la prevenzione e il contrasto del lavoro sommerso, nell'ambito del Piano nazionale per la lotta al lavoro sommerso, in attuazione della misura a titolarità del Ministero del lavoro e delle politiche sociali, di cui alla Missione 5, Componente 1, Riforma 1.2 Piano nazionale per la lotta al lavoro sommerso, del PNRR.

Sul sito internet istituzionale del Ministero del lavoro e delle politiche sociali (www.lavoro.gov.it), sezione Pubblicità legale, è pubblicato il decreto del Ministro del lavoro e delle politiche sociali adottato in data 6 aprile 2023.

Con il provvedimento viene istituito il Comitato nazionale per la prevenzione e il contrasto del lavoro sommerso, che ha il compito di coordinare e monitorare l'attuazione delle misure contenute nel Piano nazionale per la lotta al lavoro sommerso, in attuazione della misura a titolarità del Ministero del lavoro e delle politiche sociali, di cui alla Missione 5, Componente 1, Riforma 1.2 Piano nazionale per la lotta al lavoro sommerso, del Piano nazionale di ripresa e resilienza (PNRR).

23A02285

**MINISTERO DELLE IMPRESE
E DEL MADE IN ITALY**

Comunicato relativo al decreto direttoriale 3 aprile 2023 recante l'elenco dei beneficiari ammessi alle agevolazioni previste per la Zona franca urbana istituita nei comuni del Centro Italia colpiti dagli eventi sismici del 2016 e del 2017.

Con decreto del direttore generale per gli incentivi alle imprese 3 aprile 2023 è stato approvato l'elenco, riportato nell'allegato 3d, dei soggetti che hanno partecipato al bando 2022 per la zona franca urbana istituita ai sensi dell'art. 46 del decreto-legge 24 aprile 2017, n. 50 e per i quali è stata necessaria un'ulteriore attività istruttoria in ordine a contenuti delle dichiarazioni rese nell'istanza di accesso alle agevolazioni, nonché alle risultanze riscontrate a seguito della registrazione dell'aiuto sul Registro nazionale degli aiuti di Stato (cd. RNA), ovvero sul Sistema informativo agricolo nazionale. (cd. SIAN).

Ai sensi dell'art. 32 della legge 18 giugno 2009, n. 69, il testo integrale del decreto è consultabile nel sito del Ministero delle imprese e del made in Italy <http://www.mise.gov.it>

23A02274

MARGHERITA CARDONA ALBINI, *redattore*DELIA CHIARA, *vice redattore*

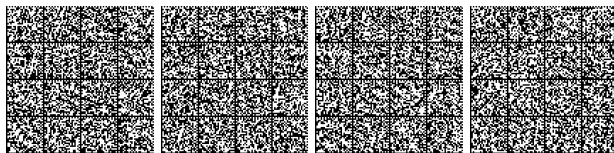
(WI-GU-2023-GU1-089) Roma, 2023 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



MODALITÀ PER LA VENDITA

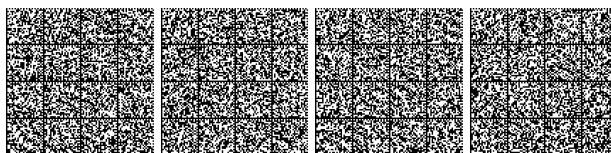
La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

- presso il punto vendita dell'Istituto in piazza G. Verdi, 1 - 00198 Roma ☎ 06-8549866**
- presso le librerie concessionarie riportate nell'elenco consultabile sui siti www.ipzs.it e www.gazzettaufficiale.it**

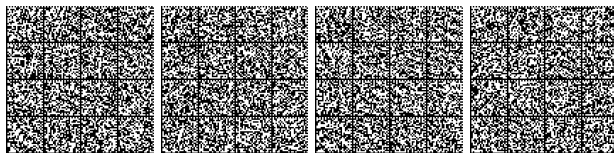
L'Istituto conserva per la vendita le Gazzette degli ultimi 4 anni fino ad esaurimento. Le richieste per corrispondenza potranno essere inviate a:

Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.
Vendita Gazzetta Ufficiale
Via Salaria, 691
00138 Roma
fax: 06-8508-3466
e-mail: informazioni@gazzettaufficiale.it

avendo cura di specificare nell'ordine, oltre al fascicolo di GU richiesto, l'indirizzo di spedizione e di fatturazione (se diverso) ed indicando i dati fiscali (codice fiscale e partita IVA, se titolari) obbligatori secondo il DL 223/2007. L'importo della fornitura, maggiorato di un contributo per le spese di spedizione, sarà versato in contanti alla ricezione.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA

CANONI DI ABBONAMENTO (salvo conguaglio) validi a partire dal 1° OTTOBRE 2013

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 B	Abbonamento ai fascicoli della 1ª 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 2ª Serie Speciale destinata agli atti della UE: (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 3ª Serie Speciale 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 4ª 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

N.B.: L'abbonamento alla GURI tipo A ed F comprende gli indici mensili

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

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

(di cui spese di spedizione € 129,11)*
(di cui spese di spedizione € 74,42)*

- annuale € **302,47**
- semestrale € **166,36**

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

(di cui spese di spedizione € 40,05)*
(di cui spese di spedizione € 20,95)*

- annuale € **86,72**
- semestrale € **55,46**

Prezzi di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione (oltre le spese di spedizione) € 1,01 (€ 0,83 + IVA)

Sulle pubblicazioni della 5ª Serie Speciale e della Parte II viene imposta I.V.A. al 22%.

Si ricorda che, in applicazione della legge 190 del 23 dicembre 2014 articolo 1 comma 629, gli enti dello Stato ivi specificati sono tenuti a versare all'Istituto solo la quota imponibile relativa al canone di abbonamento sottoscritto. Per ulteriori informazioni contattare la casella di posta elettronica abbonamenti@gazzettaufficiale.it.

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 anche 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. Eventuali fascicoli non recapitati potranno essere forniti gratuitamente entro 60 giorni dalla data di pubblicazione del fascicolo. Oltre tale periodo questi potranno essere forniti soltanto a pagamento.

N.B. - La spedizione dei fascicoli inizierà entro 15 giorni dall'attivazione da parte dell'Ufficio Abbonamenti Gazzetta Ufficiale.

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

* tariffe postali di cui alla Legge 27 febbraio 2004, n. 46 (G.U. n. 48/2004) per soggetti iscritti al R.O.C.





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

€ 1,00

