

GAZZETTA  UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Venerdì, 16 febbraio 2024

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 PRESIDENZIALI

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
31 gennaio 2024.

Scioglimento del consiglio comunale di Carinaro e nomina del commissario straordinario. (24A00882)..... Pag. 1

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
31 gennaio 2024.

Scioglimento del consiglio comunale di Rocca Priora e nomina del commissario straordinario. (24A00883)..... Pag. 1

DIRETTIVA DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI
MINISTRI 29 dicembre 2023.

Resilienza cibernetica del Paese - Protocolli di intesa per irrobustire la capacità di risposta agli incidenti informatici. (24A00863)..... Pag. 2

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

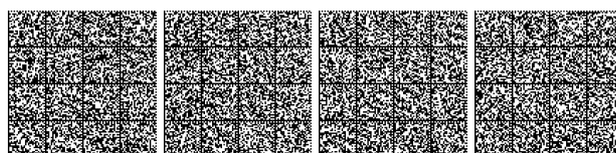
Ministero dell'università
e della ricerca

DECRETO 29 novembre 2023.
Definizione dell'ordinamento didattico del Corso di laurea in Osteopatia. (24A00880).... Pag. 3

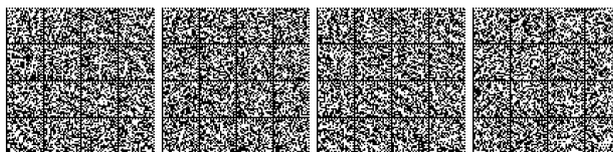
DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

Agenzia italiana del farmaco

DETERMINA 5 febbraio 2024.
Aggiornamento della scheda di prescrizione cartacea dei farmaci JAKi (abrocitinib, upadacitinib, baricitinib) nel trattamento della dermatite atopica. (Determina n. DG/30/2024). (24A00886)..... Pag. 5



DETERMINA 6 febbraio 2024. Regime di rimborsabilità e prezzo, a seguito di nuove indicazioni terapeutiche, del medicinale per uso umano «Rinvoq». (Determina n. 67/2024). (24A00884)	Pag. 9	Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di flucitosina, «Ancotil». (24A00807)	Pag. 27
DETERMINA 6 febbraio 2024. Riclassificazione del medicinale per uso umano «Zibenak», ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 69/2024). (24A00881)	Pag. 10	Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di ossigeno, «Ossigeno Nippon Gases». (24A00808)	Pag. 28
DETERMINA 6 febbraio 2024. Riclassificazione del medicinale per uso umano «Annister», ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 70/2024). (24A00813)	Pag. 12	Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di oxcarbazepina, «Tolep». (24A00810)	Pag. 28
DETERMINA 6 febbraio 2024. Riclassificazione del medicinale per uso umano «Atropina Solfato Accord», ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 74/2024). (24A00814)	Pag. 13	Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di aciclovir, «Aciclovir Zentiva». (24A00811)	Pag. 29
DETERMINA 6 febbraio 2024. Riclassificazione del medicinale per uso umano «Beyfortus», ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 77/2024). (24A00815)	Pag. 14	Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di aciclovir, «Aciclovir Zentiva». (24A00812)	Pag. 29
DETERMINA 12 febbraio 2024. Riclassificazione del medicinale per uso umano «Cibinqo», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 90/2024). (24A00885)	Pag. 16	Agenzia per la cybersicurezza nazionale	
Università degli studi di Brescia		Adozione del decreto 30 gennaio 2024, recante «Proroga del regime transitorio della disciplina di qualificazione cloud per le pubbliche amministrazioni». (24A00867)	
Ministero dell'agricoltura, della sovranità alimentare e delle foreste		Pag. 30	
DECRETO RETTORALE 6 febbraio 2024. Emanazione dello statuto. (24A00864)	Pag. 18	Ministero dell'economia e delle finanze	
ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI		Proroga dell'incarico di Garante del contribuente per la Lombardia (24A00866)	
Agenzia italiana del farmaco		Ministero della salute	
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di nitrofurantoina, «Nitrofurantoina Mylan Pharma». (24A00806)	Pag. 27	Elenco dei presidi medico chirurgici che sono stati registrati o di cui sia stata autorizzata la variazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio dal 1° gennaio 2023 al 31 dicembre 2023, pubblicato ai sensi dell'articolo 9, comma 1, decreto del Presidente della Repubblica 6 ottobre 1998, n. 392. (24A00816)	
		Pag. 31	



DECRETI PRESIDENZIALI

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
31 gennaio 2024.

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

IL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA

Considerato che nelle consultazioni elettorali del 26 maggio 2019 sono stati rinnovati gli organi elettivi del Comune di Carinaro (Caserta);

Viste le dimissioni dalla carica rassegnate, in data 22 dicembre 2023, dal sindaco, divenute irrevocabili a termini di legge;

Ritenuto, pertanto, che, ai sensi dell'art. 53, comma 3, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267, ricorrono i presupposti per far luogo allo scioglimento del consiglio comunale;

Visto l'art. 141, comma 1, lettera b), n. 2, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267;

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

Decreta:

Art. 1.

Il consiglio comunale di Carinaro (Caserta) è sciolto.

Art. 2.

Il dott. Biagio del Prete è nominato commissario straordinario per la provvisoria gestione del comune suddetto fino all'insediamento degli organi ordinari.

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

Dato a Roma, addì 31 gennaio 2024

MATTARELLA

PIANTEDOSI, *Ministro dell'interno*

ALLEGATO

Al Presidente della Repubblica

Il consiglio comunale di Carinaro (Caserta) è stato rinnovato a seguito delle consultazioni elettorali del 26 maggio 2019, con contestuale elezione del sindaco nella persona del sig. Nicola Affinito.

Il citato amministratore, in data 22 dicembre 2023, ha rassegnato le dimissioni dalla carica e le stesse, decorsi venti giorni dalla data di presentazione al consiglio, sono divenute irrevocabili, a termini di legge.

Configuratasi l'ipotesi dissolutiva disciplinata dall'art. 53, comma 3, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267, il prefetto di Caserta ha proposto lo scioglimento del consiglio comunale sopra citato disponendone, nel contempo, ai sensi dell'art. 141, comma 7, del richiamato decreto, la sospensione, con la conseguente nomina del commissario per la provvisoria gestione dell'ente, con provvedimento del 12 gennaio 2024.

Per quanto esposto si ritiene che, nella specie, ricorrono gli estremi per far luogo al proposto scioglimento, ai sensi dell'art. 141, comma 1, lettera b), n. 2, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267.

Sottopongo, pertanto, alla firma della S.V. l'unito schema di decreto con il quale si provvede allo scioglimento del consiglio comunale di Carinaro (Caserta) ed alla nomina del commissario per la provvisoria gestione del comune nella persona del dott. Biagio del Prete, viceprefetto in servizio presso la Prefettura di Caserta.

Roma, 25 gennaio 2024

Il Ministro dell'interno: PIANTEDOSI

24A00882

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
31 gennaio 2024.

Scioglimento del consiglio comunale di Rocca Priora e nomina del commissario straordinario.

IL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA

Considerato che nelle consultazioni elettorali del 26 maggio 2019 sono stati rinnovati gli organi elettivi del Comune di Rocca Priora (Roma);

Viste le dimissioni dalla carica rassegnate, in data 19 dicembre 2023, dal sindaco, divenute irrevocabili a termini di legge;

Ritenuto, pertanto, che, ai sensi dell'art. 53, comma 3, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267, ricorrono i presupposti per far luogo allo scioglimento del consiglio comunale;

Visto l'art. 141, comma 1, lettera b), n. 2, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267;

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

Decreta:

Art. 1.

Il consiglio comunale di Rocca Priora (Roma) è sciolto.

Art. 2.

Il dott. Marco Stufano è nominato commissario straordinario per la provvisoria gestione del comune suddetto fino all'insediamento degli organi ordinari.

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

Dato a Roma, addì 31 gennaio 2024

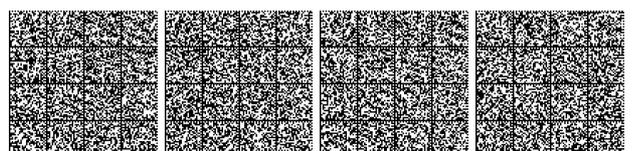
MATTARELLA

PIANTEDOSI, *Ministro dell'interno*

ALLEGATO

Al Presidente della Repubblica

Il consiglio comunale di Rocca Priora (Roma) è stato rinnovato a seguito delle consultazioni elettorali del 26 maggio 2019, con contestuale elezione del sindaco nella persona della sig.ra Anna Gentili.



Il citato amministratore, in data 19 dicembre 2023, ha rassegnato le dimissioni dalla carica e le stesse, decorsi venti giorni dalla data di presentazione al consiglio, sono divenute irrevocabili, a termini di legge.

Configuratasi l'ipotesi dissolutiva disciplinata dall'art. 53, comma 3, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267, il prefetto di Roma ha proposto lo scioglimento del consiglio comunale sopra citato disponendone, nel contempo, ai sensi dell'art. 141, comma 7, del richiamato decreto, la sospensione, con la conseguente nomina del commissario per la provvisoria gestione dell'ente, con provvedimento del 9 gennaio 2024.

Per quanto esposto si ritiene che, nella specie, ricorrono gli estremi per far luogo al proposto scioglimento, ai sensi dell'art. 141, comma 1, lettera b), n. 2, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267.

Sottopongo, pertanto, alla firma della S.V. l'unito schema di decreto con il quale si provvede allo scioglimento del consiglio comunale di Rocca Priora (Roma) ed alla nomina del commissario per la provvisoria gestione del comune nella persona del dott. Marco Stufano viceprefetto aggiunto in servizio presso la Prefettura di Roma.

Roma, 25 gennaio 2024

Il Ministro dell'interno: PIANTEDOSI

24A00883

DIRETTIVA DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 29 dicembre 2023.

Resilienza cibernetica del Paese - Protocolli di intesa per irrobustire la capacità di risposta agli incidenti informatici.

IL PRESIDENTE
DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI

Ai signori Ministri della Repubblica

e, p.c. Al signor sottosegretario di Stato alla Presidenza del Consiglio - Autorità delegata per la sicurezza della Repubblica

Al signor segretario generale della Presidenza del Consiglio dei ministri

Loro sedi

1. Premessa

Il decreto-legge 10 agosto 2023, n. 105, convertito, con modificazioni, dalla legge 9 ottobre 2023, n. 137, ha introdotto all'art. 7, comma 1, del decreto-legge n. 82 del 2021, convertito, con modificazioni, dalla legge 4 agosto 2021, n. 109 (istitutivo dell'ACN), la lettera *n-bis*), con cui si fa obbligo ai soggetti pubblici e privati interessati da un incidente informatico di prestare massima collaborazione al personale tecnico-specialistico dell'ACN che interviene per le cosiddette attività di *remediation*, ossia di contenimento e mitigazione delle conseguenze dell'incidente informatico, rivolte al ripristino quanto più possibile immediato dell'operatività dei sistemi compromessi.

A riprova della necessità che tale collaborazione si dispieghi nella misura massima possibile, nell'interesse stesso del soggetto impattato, e anche per scongiurare effetti sistemici - ossia capaci di propagare conseguenze anche oltre la superficie oggetto di attacco - la stessa novella legislativa prevede la possibilità di applicare sanzioni nei casi di mancata o inadeguata collaborazione.

La richiamata disposizione legislativa, che attribuisce cogenza a livello normativo a quanto si era anticipato con la direttiva presidenziale del 6 luglio 2023, assume un rilievo del tutto peculiare nell'attuale contesto geopolitico in cui si moltiplicano gli attacchi informatici verso quei paesi, come l'Italia, che risultano particolarmente esposti alla minaccia *cyber* per aver assunto, nell'ambito della comunità internazionale, posizioni di solidarietà e di sostegno degli attori statuali in conflitto, sia con riguardo alla crisi russo-ucraina, sia con riguardo allo scenario mediorientale.

La succitata norma, tuttavia, pur valorizzando il momento collaborativo e dichiarandone, dunque, l'importanza ai fini della resilienza del Paese, richiede uno sforzo organizzativo *ad hoc* perché le attività rispettivamente poste in essere dai soggetti impattati e da ACN vengano a corrispondere ad un preciso modello operativo capace di dare efficacia ed efficienza ad interventi di risposta in caso di attacco.

2. Indirizzi di attuazione e coordinamento

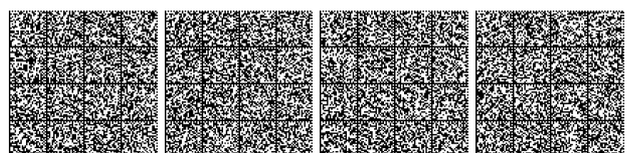
Per consentire che l'attività di supporto dell'ACN, sviluppata in occasione di eventi e incidenti cibernetici, venga a corrispondere alle esigenze esplicitate in premessa, seguendo, dunque, uno schema il più possibile predefinito che tracci un preciso *modus operandi*, appare indispensabile che l'intervento tecnico-operativo trovi in un atto di intesa un puntuale strumento di declinazione e precisazione delle attività che ACN e il soggetto colpito dall'attacco informatico sono rispettivamente chiamati a porre in essere.

Naturalmente, per quanto detto in premessa riguardo alla delicata situazione internazionale e alla conseguente necessità che vengano immediatamente protette le superfici digitali dei soggetti pubblici a cui sono demandate le funzioni nevralgiche del Paese, è evidente che gli atti di intesa di cui sopra dovranno interessare le amministrazioni governative destinatarie della presente direttiva, anche in ragione della particolare sensibilità dei servizi erogati a favore della comunità nazionale.

Onde far sì che il meccanismo collaborativo possa esprimere in caso di incidente la massima efficacia, è necessaria la preventiva messa in opera, ovvero implementazione, da parte dei soggetti pubblici interessati, di alcune indispensabili misure che di seguito vengono indicate e, nello specifico, di:

un censimento dei sistemi, apparati, piattaforme, applicazioni e flussi di dati utilizzati nello svolgimento delle proprie attività, oltre che dei fornitori *e/o partner* terzi di sistemi informatici, componenti e servizi utilizzati;

un documento in cui siano definiti ruoli e responsabilità inerenti alla cybersicurezza, sia del personale interno, sia di eventuali terze parti che supportano l'amministrazione, comprensivo dell'individuazione, tra il proprio



personale, di un incaricato per la cybersicurezza (quale punto di contatto *cyber* ai fini delle comunicazioni e del necessario raccordo con l'ACN) e di un referente tecnico per la cybersicurezza (da identificarsi tra il personale responsabile della gestione operativa dei sistemi *IT*);

piani per la gestione delle vulnerabilità, dei *backup* dei dati necessari per l'esercizio delle proprie funzioni essenziali, nonché del ciclo di vita dei sistemi, delle identità e dei relativi permessi;

un piano di risposta in caso di incidente, nel quale vengano puntualmente definite le articolazioni interne che - in stretto raccordo con l'incaricato per la cybersicurezza (ove non direttamente dipendenti dallo stesso) - sono preposte all'attuazione del piano, definendone le competenze decisionali, finanziarie e tecniche, onde adeguatamente fronteggiare un incidente cibernetico.

Nondimeno, anche nelle more della piena attuazione dei presupposti del modello collaborativo di cui sopra,

dovranno intervenire fin da subito intese speditive per la provvisoria definizione delle misure prioritarie e urgenti volte alla mitigazione del rischio cibernetico, in *primis* tra l'ACN e le amministrazioni rappresentate nel Comitato interministeriale per la cybersicurezza.

L'ACN avrà cura di monitorare, anche in seno al nucleo per la cybersicurezza, lo stato di attuazione e implementazione della presente direttiva, onde poterne successivamente informare l'Autorità delegata.

Roma, 29 dicembre 2023

Il Presidente
del Consiglio dei ministri
MELONI

Registrato alla Corte dei conti il 31 gennaio 2024
Ufficio di controllo sugli atti della Presidenza del Consiglio dei ministri, del Ministero della giustizia e del Ministero degli affari esteri e della cooperazione internazionale, n. 286

24A00863

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

MINISTERO DELL'UNIVERSITÀ E DELLA RICERCA

DECRETO 29 novembre 2023.

Definizione dell'ordinamento didattico del Corso di laurea in Osteopatia.

IL MINISTRO DELL'UNIVERSITÀ
E DELLA RICERCA

DI CONCERTO CON

IL MINISTRO DELLA SALUTE

Visto il decreto-legge 9 gennaio 2020, n. 1, convertito, con modificazioni, dalla legge 5 marzo 2020, n. 12, e in particolare l'art. 1 che istituisce il Ministero dell'istruzione e il Ministero dell'università e della ricerca, con conseguente soppressione del Ministero dell'istruzione, dell'università e della ricerca;

Visto il decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300, concernente l'istituzione del Ministero dell'università e della ricerca e del Ministero della salute, ai quali sono rispettivamente attribuite «funzioni e i compiti spettanti allo Stato in materia di istruzione universitaria, di ricerca scientifica, tecnologica e artistica e di alta formazione artistica musicale e coreutica» e «[...] funzioni spettanti allo Stato in materia di tutela della salute umana, di coordinamento del Sistema sanitario nazionale, di concerto con il Ministero dell'economia e delle finanze per tutti i profili di carattere finanziario, di sanità veterinaria, di tu-

tela della salute nei luoghi di lavoro, di igiene e sicurezza degli alimenti [...]», nonché la determinazione delle aree funzionali e l'ordinamento dei suddetti Dicasteri;

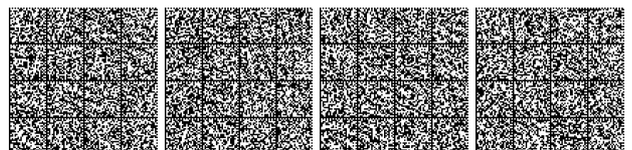
Visto l'art. 11, commi 1 e 2, della legge 19 novembre 1990, n. 341, recante la «Riforma degli ordinamenti didattici universitari»;

Visto il decreto del Ministro dell'istruzione, dell'università e della ricerca 22 ottobre 2004, n. 270, «Modifiche al regolamento recante norme concernenti l'autonomia didattica degli atenei, approvato con decreto del Ministro dell'università e della ricerca scientifica e tecnologica 3 novembre 1999, n. 509», come modificato dal decreto ministeriale 6 giugno 2023, n. 96, e in particolare gli articoli 4, comma 2, e 11;

Viste le linee guida europee per l'assicurazione della qualità nello Spazio europeo dell'istruzione superiore, adottate dai Ministri europei dell'istruzione superiore alla Conferenza di Yerevan nel maggio 2015, che modificano le precedenti adottate a Bergen nel 2005;

Viste le direttive dell'Unione europea 77/452/CEE, 77/453/CEE, 80/154/CEE, 80/155/CEE, 2005/36CE e successive modificazioni, concernenti il reciproco riconoscimento dei diplomi e certificati, nonché il coordinamento delle disposizioni legislative e regolamentari per le attività di infermiere e di ostetrica/o;

Visto il decreto legislativo 9 novembre 2007, n. 206, «Attuazione della direttiva 2005/36/CE relativa al riconoscimento delle qualifiche professionali, nonché della direttiva 2006/100/CE che adegua determinate direttive sulla libera circolazione delle persone a seguito dell'adesione di Bulgaria e Romania»;



Visto il decreto del Ministro dell'istruzione, dell'università e della ricerca, di concerto con il Ministro del lavoro, della salute e delle politiche sociali, 19 febbraio 2009, recante la «Determinazione delle classi dei corsi di laurea per le professioni sanitarie, ai sensi del decreto ministeriale 22 ottobre 2004, n. 270»;

Visto il decreto legislativo 27 gennaio 2012, n. 19, recante «Valorizzazione dell'efficienza delle università e conseguente introduzione di meccanismi premiali nella distribuzione di risorse pubbliche sulla base di criteri definiti *ex ante* anche mediante la previsione di un sistema di accreditamento periodico delle università e la valorizzazione della figura dei ricercatori a tempo indeterminato non confermati al primo anno di attività, a norma dell'art. 5, comma 1, lettera a), della legge 30 dicembre 2010, n. 240»;

Vista la legge 11 gennaio 2018, n. 3, «Delega al Governo in materia di sperimentazione clinica di medicinali nonché disposizioni per il riordino delle professioni sanitarie e per la dirigenza sanitaria del Ministero della salute», e, in particolare, l'art. 7 ai sensi del quale, nell'ambito delle professioni sanitarie, è individuata la professione dell'osteopata e «con decreto del Ministro [...] dell'università e della ricerca, di concerto con il Ministro della salute [...] acquisito il parere del consiglio universitario nazionale e del consiglio superiore di sanità, sono definiti l'ordinamento didattico della formazione universitaria in osteopatia [...] nonché gli eventuali percorsi formativi integrativi»;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 7 luglio 2021, n. 131, «Recepimento dell'Accordo tra il Governo, le regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano concernente l'istituzione della professione sanitaria dell'osteopata, sancito il 5 novembre 2020 e rettificato in data 23 novembre 2020», con il quale è stata istituita la professione dell'osteopata;

Visto il decreto del direttore generale 12 gennaio 2022, n. 39, di costituzione del tavolo tecnico di lavoro finalizzato alla definizione dell'ordinamento didattico della formazione universitaria in osteopatia;

Ritenuto di far propria la proposta elaborata dal tavolo tecnico di lavoro;

Sentito il Consiglio universitario nazionale, il quale ha espresso il proprio parere nell'adunanza del 14 giugno 2023;

Sentito il Consiglio superiore di sanità, il quale ha espresso il proprio parere nella seduta del 28 giugno 2023;

Decreta:

Art. 1.

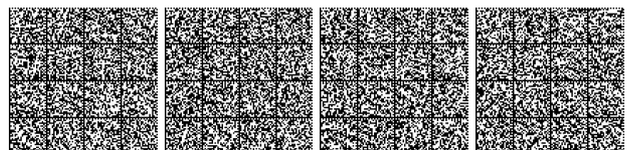
1. Ai fini dell'attuazione di quanto previsto dall'art. 7 della legge 11 gennaio 2018, n. 3, gli obiettivi formativi qualificanti della L/SNT/4 classe delle lauree in professioni sanitarie della prevenzione di cui alle tabelle allegate al decreto interministeriale 19 febbraio 2009 recante la «Determinazione delle classi dei corsi di laurea per

le professioni sanitarie, ai sensi del decreto ministeriale 22 ottobre 2004, n. 270», pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* 26 maggio 2009, n. 119, sono integrati come segue:

a) dopo il periodo: «I laureati nella classe, ai sensi dell'art. 6, comma 3 del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 e successive modificazioni ed integrazioni, ai sensi della legge 26 febbraio 1999, n. 42 e ai sensi della legge 10 agosto 2000, n. 251.» è aggiunto il seguente periodo: «nonché ai sensi della legge 1° febbraio 2006, n. 43, e della legge 11 gennaio 2018, n. 3.»;

b) il periodo «I laureati nella classe delle professioni tecniche della prevenzione svolgono con autonomia tecnico-professionale attività di prevenzione, verifica e controllo in materia di igiene e sicurezza ambientale nei luoghi di vita e di lavoro, di igiene degli alimenti e delle bevande, di igiene e sanità pubblica e veterinaria» è integrato come segue: «e, infine, attività di prevenzione e mantenimento della salute tramite approcci e tecniche osteopatiche.»;

c) dopo il paragrafo relativo alla professione sanitaria dell'assistente sanitario, è aggiunto il seguente paragrafo: «Nell'ambito della professione sanitaria dell'osteopata, il laureato è un operatore sanitario cui competono le attribuzioni previste dal decreto del Presidente della Repubblica 7 luglio 2021, n. 131; ovvero è quel professionista sanitario che svolge in via autonoma, o in collaborazione con altre figure sanitarie, interventi di prevenzione e mantenimento della salute attraverso il trattamento osteopatico di disfunzioni somatiche non riconducibili a patologie nell'ambito dell'apparato muscolo scheletrico. In riferimento alla diagnosi di competenza medica e all'indicazione al trattamento osteopatico, dopo aver interpretato i dati clinici, il laureato in osteopatia riconosce l'indicazione o la controindicazione al trattamento osteopatico ed effettua la valutazione osteopatica attraverso l'osservazione, la palpazione percettiva e i *test* osteopatici per individuare la presenza di segni clinici delle disfunzioni somatiche del sistema muscolo scheletrico. Egli pianifica il trattamento osteopatico e predispone modalità di trattamento selezionando approcci e tecniche osteopatiche esclusivamente manuali, non invasive, ed esterne, adeguate al paziente ed al contesto clinico; esegue, in sicurezza e nel rispetto della dignità e della sensibilità del paziente, il trattamento manipolativo osteopatico attraverso tecniche specifiche e selezionate per il singolo paziente; valuta gli esiti del trattamento osteopatico, ne verifica l'appropriatezza e pianifica il *follow-up* condividendoli con il paziente, con eventuali *caregiver* e con altri professionisti sanitari; al fine di prevenire alterazioni dell'apparato muscolo scheletrico, promuove azioni educative verso il soggetto in trattamento, verso la famiglia e la collettività; educa il paziente nelle abilità di autogestione dell'organismo e ne pianifica il percorso educativo anche in collaborazione con altri professionisti; a fine trattamento verifica le rispondenze tra metodologia attuata e gli obiettivi di recupero funzionale riabilitativo e psicosociale; reindirizza il paziente al medico inviante quando i sintomi persistono oltre i tempi previsti o peggiorano. Svolge l'attività professionale, di



ricerca, di formazione, di autoformazione e di consulenza, nelle strutture sanitarie o sociosanitarie pubbliche o private ove siano richieste le sue competenze professionali, in regime di dipendenza o libero-professionale.».

2. Nella tabella delle attività formative indispensabili della classe, le attività formative «Di base» sono integrate come segue:

a) nell'ambito disciplinare «Scienze propedeutiche», dopo il settore scientifico-disciplinare «SPS/10 - Sociologia dell'ambiente e del territorio», sono inseriti i seguenti settori scientifico-disciplinari (di seguito, *SSD*): MED/02 - Storia della medicina; ING-IND/34 - Bioingegneria;

b) nell'ambito disciplinare «Scienze biomediche», dopo il *SSD* «MED/07 - Microbiologia e microbiologia clinica», è inserito il seguente *SSD*: MED/34 - Medicina fisica e riabilitativa.

3. Nelle attività formative «Caratterizzanti» della tabella delle attività formative indispensabili della classe:

a) è aggiunto il seguente ambito disciplinare ed i relativi *SSD*:

*Scienze Osteopatiche	MED/50 - Scienze tecniche mediche e applicate MED/34 - Medicina fisica e riabilitativa MED/33 - Malattie dell'apparato locomotore MED/48 - Scienze infermieristiche e tecniche neuropsichiatriche e riabilitative		
-----------------------	--	--	--

b) nell'ambito disciplinare «Scienze della prevenzione e dei servizi sanitari», dopo il *SSD* «MED/50 - Scienze tecniche mediche applicate», è aggiunto il seguente *SSD*: MED/49 - Scienze tecniche dietetiche applicate;

c) nell'ambito disciplinare «Scienze interdisciplinari cliniche», prima del *SSD* «MED/26 - Neurologia», è aggiunto il seguente *SSD*: MED/25 - Psichiatria;

d) nell'ambito disciplinare «Scienze umane e psicopedagogiche», prima del *SSD* «MED/02 - Storia della medicina», è aggiunto il seguente *SSD*: M-PSI/08 - Psicologia clinica;

e) nell'ambito disciplinare «Scienze del *management* sanitario», dopo il *SSD* «SPS/09 - Sociologia dei processi economici e del lavoro», è aggiunto il seguente *SSD*: MED/43 - Medicina legale;

f) nell'ambito disciplinare «Scienze interdisciplinari», dopo il *SSD* «VET/07 - Farmacologia e tossicologia veterinaria», sono inseriti i seguenti *SSD*: M-EDF/01 - Metodi e didattiche delle attività motorie; M-EDF/02 - Metodi e didattiche delle attività sportive.

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

Roma, 29 novembre 2023

*Il Ministro dell'università
e della ricerca*
BERNINI

Il Ministro della salute
SCHILLACI

Registrato alla Corte dei conti il 16 gennaio 2024

Ufficio di controllo sugli atti del Ministero dell'istruzione e del merito, del Ministero dell'università e della ricerca, del Ministero della cultura, del Ministero della salute e del Ministero del lavoro e delle politiche sociali, n. 83

24A00880

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

DETERMINA 5 febbraio 2024.

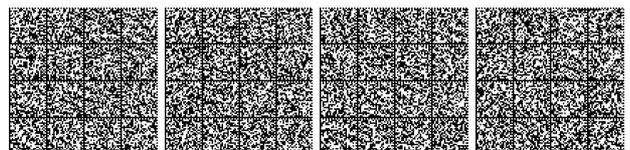
Aggiornamento della scheda di prescrizione cartacea dei farmaci JAKi (abrocitinib, upadacitinib, baricitinib) nel trattamento della dermatite atopica. (Determina n. DG/30/2024).

IL SOSTITUTO DEL DIRETTORE GENERALE

Visto l'art. 48 del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, recante «Disposizioni urgenti per favorire lo sviluppo e per la correzione dell'andamento dei conti pubblici», convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2003, n. 326, che ha istituito l'Agenzia italiana del farmaco e, in particolare, il comma 33, che dispone la negoziazione del prezzo per i prodotti rimborsati dal Servizio sanitario nazionale tra Agenzia e produttori;

Visto il decreto 20 settembre 2004, n. 245 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze, recante «Regolamento recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco, a norma dell'articolo 48, comma 13, del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2003, n. 326», come da ultimo modificato dal decreto 8 gennaio 2024, n. 3 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 11 del 15 gennaio 2024;

Visto il regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia italiana del farmaco, pubblicato sul sito istituzionale dell'Agenzia (comunicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 140 del 17 giugno 2016) (in appresso «regolamento»);



Visto il decreto del Ministro della salute del 20 gennaio 2023, con il quale la dott.ssa Anna Rosa Marra, a decorrere dal 25 gennaio 2023, è stata nominata sostituto del direttore generale dell'Agenzia italiana del farmaco, nelle more dell'attuazione delle disposizioni di cui all'art. 3 del decreto-legge n. 169 del 2022, convertito, con modificazioni, dalla legge n. 196 del 2022;

Vista la determina AIFA n. DG 267/2023 del 3 luglio 2023, recante «Aggiornamento scheda prescrizione cartacea dei farmaci JAKi (abrocitinib, upadacitinib, baricitinib) nel trattamento della dermatite atopica», pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 157 del 7 luglio 2023;

Visto il parere della Commissione consultiva tecnico-scientifica reso nella seduta del 10-12 ottobre 2023 con il quale si è ritenuto di aggiornare la scheda di prescrizione cartacea dei farmaci JAKi nel trattamento della dermatite atopica a seguito della negoziazione di alcuni medicinali a base di upadacitinib e abrocitinib;

Ritenuto, pertanto, necessario aggiornare la scheda di prescrizione cartacea dei farmaci JAKi nel trattamento della dermatite atopica, conformemente al parere della Commissione sopra citato;

Determina:

Art. 1.

*Aggiornamento
della scheda di prescrizione cartacea*

È aggiornata la scheda di prescrizione cartacea dei farmaci JAKi (abrocitinib, upadacitinib, baricitinib) nel trattamento della dermatite atopica, di cui all'allegato alla presente determina, che ne costituisce parte integrante e sostanziale.

Tale scheda sostituisce quella allegata alla determina AIFA n. DG 267/2023 del 3 luglio 2023, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 157 del 7 luglio 2023.

Restano invariate le altre condizioni negoziali dei singoli principi attivi.

Art. 2.

Disposizioni finali

La presente determina ha effetto dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 5 febbraio 2024

Il sostituto del direttore generale: MARRA



PAZIENTI SENZA I FATTORI DI RISCHIO INDICATI DA EMA	PAZIENTI CON I FATTORI DI RISCHIO INDICATI DA EMA
<i>Il/la Paziente soddisfa tutte le condizioni sottostanti:</i>	<i>Il/la Paziente soddisfa tutte le condizioni sottostanti:</i>
<input type="checkbox"/> ha fallito* il trattamento con ciclosporina	<input type="checkbox"/> ha fallito* i precedenti trattamenti con farmaci appartenenti alle seguenti classi: <input type="checkbox"/> ciclosporina <input type="checkbox"/> anti-IL-4/13 <input type="checkbox"/> anti-IL-13

La prescrizione deve essere effettuata in accordo con il Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto (RCP).

*il fallimento comprende: l'inefficacia/perdita di efficacia, la comparsa di eventi avversi o la presenza di fattori che a giudizio clinico del medico prescrittore controindichino/rendano inappropriato il trattamento nel singolo paziente.

Prescrizione

Farmaco prescritto (specificare il farmaco prescritto)	<input type="checkbox"/> Prima prescrizione [^]	<input type="checkbox"/> prosecuzione della cura [^]
Abrocitinib	Posologia**	Durata
<input type="checkbox"/> Cibirgo 50 mg cpr rivestite con film <input type="checkbox"/> Cibirgo 100 mg cpr rivestite con film <input type="checkbox"/> Cibirgo 200 mg cpr rivestite con film	<input type="checkbox"/> 50 mg una volta al giorno. <input type="checkbox"/> 100 mg una volta al giorno. <input type="checkbox"/> 200 mg una volta al giorno [#] .	
Baricitinib	Posologia**	Durata
<input type="checkbox"/> Olumiant 2 mg cpr rivestita con film <input type="checkbox"/> Olumiant 4 mg cpr rivestita con film	<input type="checkbox"/> 2 mg una volta al giorno. <input type="checkbox"/> 4 mg una volta al giorno [#] .	
Upadacitinib	Posologia**	Durata
<input type="checkbox"/> Rinvoq 15 mg cpr a rilascio prolungato <input type="checkbox"/> Rinvoq 30 mg cpr a rilascio prolungato	<input type="checkbox"/> 15 mg una volta al giorno. <input type="checkbox"/> 30 mg una volta al giorno [#] .	

[^] riferito al farmaco prescritto

N.B. Si raccomanda di informare il paziente dei rischi associati al trattamento con questi medicinali, come indicato anche nella nota informativa importante sulla sicurezza dei JAKi del 16 marzo 2023. In generale si raccomanda l'utilizzo del dosaggio efficace più basso.

***Per la posologia e le avvertenze e precauzioni d'uso da adottare è necessario fare riferimento anche agli RCP dei singoli farmaci (sezioni 4.2 e 4.4).*

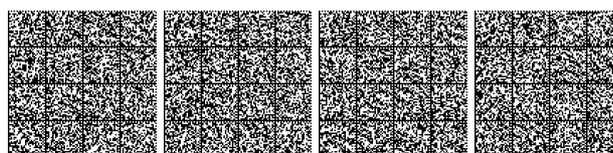
#Nei pazienti con i fattori di rischio indicati da EMA e/o di età ≥ 65 anni è necessario utilizzare il dosaggio più basso disponibile in base a quanto raccomandato nella sezione 4.2 del RCP dei singoli farmaci.

Scheda valida fino al _____

La validità della scheda è al massimo di 12 mesi

Data _____

Timbro e firma del medico prescrittore



DETERMINA 6 febbraio 2024.

Regime di rimborsabilità e prezzo, a seguito di nuove indicazioni terapeutiche, del medicinale per uso umano «Rinvoq». (Determina n. 67/2024).

IL DIRIGENTE
DEL SETTORE HTA ED ECONOMIA DEL FARMACO

Visto l'art. 48 del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, recante «Disposizioni urgenti per favorire lo sviluppo e per la correzione dell'andamento dei conti pubblici», convertito, con modificazioni, nella legge 24 novembre 2003, n. 326, che ha istituito l'Agenzia italiana del farmaco e, in particolare, il comma 33, che dispone la negoziazione del prezzo per i prodotti rimborsati dal Servizio sanitario nazionale tra Agenzia e produttori;

Visto il decreto del 20 settembre 2004, n. 245 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze, recante «Regolamento recante norme sull'organizzazione e il funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco, a norma dell'art. 48, comma 13, del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2003, n. 236», come da ultimo modificato dal decreto 8 gennaio 2024, n. 3 del Ministero della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale*, Serie Generale, n. 11 del 15 gennaio 2004;

Visto il regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia italiana del farmaco, pubblicato sul sito istituzionale dell'Agenzia (Comunicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale n. 140 del 17 giugno 2016) (in appresso «regolamento»);

Visto il decreto del Ministro della salute del 20 gennaio 2023, con il quale la dott.ssa Anna Rosa Marra, a decorrere dal 25 gennaio 2023, è stata nominata sostituto del direttore generale dell'Agenzia italiana del farmaco, nelle more dell'attuazione delle disposizioni di cui all'art. 3 del decreto-legge n. 169 del 2022, convertito, con modificazioni, dalla legge n. 196 del 2022;

Vista la determina del direttore generale n. 643 del 28 maggio 2020 con cui è stato conferito al dott. Trotta Francesco l'incarico di dirigente del Settore HTA ed economia del farmaco;

Vista la determina del direttore generale n. 1568 del 21 dicembre 2021 con cui è stata conferita al dott. Trotta Francesco la delega, ai sensi dell'art. 10, comma 2, lettera e), del decreto ministeriale 20 settembre 2004, n. 245, per la firma delle determinazioni di classificazione e prezzo dei medicinali;

Vista la determina del sostituto del direttore generale n. 47 del 9 febbraio 2023 con cui è stata confermata al dott. Trotta Francesco la delega per la firma delle determinazioni di classificazione e prezzo dei medicinali;

Vista la legge 24 dicembre 1993, n. 537, concernente «Interventi correttivi di finanza pubblica», con particola-

re riferimento all'art. 8, comma 10, che prevede la classificazione dei medicinali erogabili a carico del Servizio sanitario nazionale;

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

Visto il regolamento (CE) n. 1394/2007 del Parlamento europeo e del Consiglio del 13 novembre 2007 sui medicinali per terapie avanzate, recante modifica della direttiva 2001/83/CE e del regolamento (CE) n. 726/2004;

Visto il regolamento (CE) n. 726/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio del 31 marzo 2004, che istituisce procedure comunitarie per l'autorizzazione e la vigilanza dei medicinali per uso umano e veterinario e che istituisce l'Agenzia europea per i medicinali;

Visto il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, recante «Attuazione della direttiva 2001/83/CE (e successive direttive di modifica) relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano»;

Visto il decreto del Ministero della salute del 2 agosto 2019 recante «Criteri e modalità con cui l'Agenzia italiana del farmaco determina, mediante negoziazione, i prezzi dei farmaci rimborsati dal Servizio sanitario nazionale», pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Serie generale, n. 185 del 24 luglio 2020;

Visti gli articoli 11 e 12 del decreto-legge 13 settembre 2012, n. 158, recante «Disposizioni urgenti per promuovere lo sviluppo del Paese mediante un più alto livello di tutela della salute», convertito, con modificazioni, nella legge 8 novembre 2012, n. 189, e successive modifiche e integrazioni;

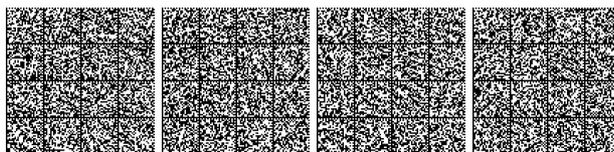
Visto l'art. 17 della legge 5 agosto 2022, n. 118, recante «Legge annuale per il mercato e la concorrenza 2021»;

Vista la determina AIFA del 3 luglio 2006, concernente «Elenco dei medicinali di classe a) rimborsabili dal Servizio sanitario nazionale, ai sensi dell'art. 48, comma 5, lettera c), del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, nella legge 24 novembre 2003, n. 326 (Prontuario farmaceutico nazionale 2006)», pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Serie generale, n. 156 del 7 luglio 2006;

Vista la determina AIFA del 27 settembre 2006, recante «Manovra per il governo della spesa farmaceutica convenzionata e non convenzionata», pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Serie generale, n. 227 del 29 settembre 2006;

Vista la domanda presentata in data 18/05/2023, con la quale la società Abbvie Deutschland GMBH & comma KG ha chiesto l'estensione delle indicazioni terapeutiche in regime di rimborso del medicinale «Rinvoq» (upadacitinib), relativamente alla confezione avente codice A.I.C. n. 048399063/E;

Visto il parere della Commissione consultiva tecnico-scientifica rilasciato nella seduta del 10-12 ottobre 2023;



Visto il parere del Comitato prezzi e rimborso reso nella seduta del 18-20 dicembre 2023;

Visti gli atti d'ufficio;

Determina:

Art. 1.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

L'indicazione terapeutica del medicinale RINVOQ (upadacitinib):

«Dermatite atopica «Rinvoq» è indicato nel trattamento della dermatite atopica da moderata a severa negli adulti» è rimborsata come segue.

Confezione:

«30 mg compressa a rilascio prolungato- uso orale-blistri (PVC/PE/PCTFE/ALU)» 28 compresse – A.I.C. n. 048399063/E (in base 10);

classe di rimborsabilità: H;

prezzo *ex-factory* (IVA esclusa) euro 1.600,00;

prezzo al pubblico (IVA inclusa) euro 2.640,64.

Per la nuova indicazione terapeutica restano invariate le condizioni negoziali vigenti.

Validità del contratto: contratto integrativo della determina AIFA n. 328/2022 del 9 maggio 2022; pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 114 del 17 maggio 2022, che mantiene la scadenza al 18 maggio 2024.

Art. 2.

Condizioni e modalità di impiego

Prescrizione del medicinale soggetta a scheda di prescrizione cartacea (AIFA/ospedaliera) per i farmaci JAKi (abrocitinib, baricitinib, upadacitinib) nel trattamento della dermatite atopica.

Art. 3.

Classificazione ai fini della fornitura

La classificazione ai fini della fornitura del medicinale «Rinvoq» (upadacitinib) è la seguente: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, da rinnovare volta per volta, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti - dermatologo, gastroenterologo ed internista (RNRL).

Art. 4.

Disposizioni finali

La presente determina 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, 6 febbraio 2024

Il dirigente: TROTTA

DETERMINA 6 febbraio 2024.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Zibeknak», ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 69/2024).

IL DIRIGENTE

DEL SETTORE HTA ED ECONOMIA DEL FARMACO

Visto l'art. 48 del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, recante «Disposizioni urgenti per favorire lo sviluppo e per la correzione dell'andamento dei conti pubblici», convertito, con modificazioni, nella legge 24 novembre 2003, n. 326, che ha istituito l'Agenzia italiana del farmaco e, in particolare, il comma 33, che dispone la negoziazione del prezzo per i prodotti rimborsati dal Servizio sanitario nazionale tra Agenzia e produttori;

Visto il decreto 20 settembre 2004, n. 245 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze recante «Regolamento recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco, a norma dell'art. 48, comma 13, del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2003, n. 326», come da ultimo modificato dal decreto 8 gennaio 2024, n. 3 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale*, Serie generale, n. 11 del 15 gennaio 2024;

Visto il regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia italiana del farmaco, pubblicato sul sito istituzionale dell'Agenzia (comunicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana – Serie generale n. 140 del 17 giugno 2016) (in appresso «regolamento»);

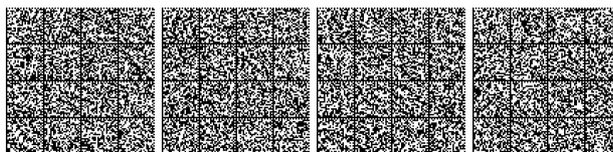
Visto il decreto del Ministro della salute del 20 gennaio 2023, con il quale la dott.ssa Anna Rosa Marra, a decorrere dal 25 gennaio 2023, è stata nominata sostituto del direttore generale dell'Agenzia italiana del farmaco, nelle more dell'attuazione delle disposizioni di cui all'art. 3 del decreto-legge n. 169 del 2022, convertito, con modificazioni, dalla legge n. 196 del 2022;

Vista la determina del direttore generale n. 643 del 28 maggio 2020 con cui è stato conferito al dott. Trotta Francesco l'incarico di dirigente del Settore HTA ed economia del farmaco;

Vista la determina del direttore generale n. 1568 del 21 dicembre 2021 con cui è stata conferita al dott. Trotta Francesco la delega, ai sensi dell'art. 10, comma 2, lettera e), del decreto ministeriale 20 settembre 2004, n. 245, per la firma delle determinazioni di classificazione e prezzo dei medicinali;

Vista la determina del sostituto del direttore generale n. 47 del 9 febbraio 2023 con cui è stata confermata al dott. Trotta Francesco la delega per la firma delle determinazioni di classificazione e prezzo dei medicinali;

Vista la legge 24 dicembre 1993, n. 537, concernente «Interventi correttivi di finanza pubblica», con particolare riferimento all'art. 8, comma 10, che prevede la classificazione dei medicinali erogabili a carico del Servizio sanitario nazionale;



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

Visto il regolamento (CE) n. 1394/2007 del Parlamento europeo e del Consiglio del 13 novembre 2007 sui medicinali per terapie avanzate, recante modifica della direttiva 2001/83/CE e del regolamento (CE) n. 726/2004;

Visto il regolamento (CE) n. 726/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio del 31 marzo 2004, che istituisce procedure comunitarie per l'autorizzazione e la vigilanza dei medicinali per uso umano e veterinario e che istituisce l'Agenzia europea per i medicinali;

Visto il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, recante «Attuazione della direttiva 2001/83/CE (e successive direttive di modifica) relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano»;

Visto il decreto del Ministero della salute del 2 agosto 2019 recante «Criteri e modalità con cui l'Agenzia italiana del farmaco determina, mediante negoziazione, i prezzi dei farmaci rimborsati dal Servizio sanitario nazionale», pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Serie generale, n. 185 del 24 luglio 2020;

Visti gli articoli 11 e 12 del decreto-legge 13 settembre 2012, n. 158, recante «Disposizioni urgenti per promuovere lo sviluppo del Paese mediante un più alto livello di tutela della salute», convertito, con modificazioni, nella legge 8 novembre 2012, n. 189, e successive modificazioni ed integrazioni;

Visto l'art. 17 della legge 5 agosto 2022, n. 118, recante «Legge annuale per il mercato e la concorrenza 2021»;

Visto il decreto del Ministero della salute del 4 aprile 2013 recante «Criteri di individuazione degli scaglioni per la negoziazione automatica dei generici e dei biosimilari», pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Serie generale, n. 131 del 6 giugno 2013, nonché il comunicato dell'AIFA del 15 ottobre 2020 relativo alla procedura semplificata di prezzo e rimborso per i farmaci equivalenti/biosimilari;

Vista la determina AIFA del 3 luglio 2006, concernente «Elenco dei medicinali di classe a) rimborsabili dal Servizio sanitario nazionale (SSN) ai sensi dell'art. 48, comma 5, lettera c), del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, nella legge 24 novembre 2003, n. 326 (Prontuario farmaceutico nazionale 2006)», pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Serie generale, n. 156 del 7 luglio 2006;

Vista la determina AIFA del 27 settembre 2006, recante «Manovra per il governo della spesa farmaceutica convenzionata e non convenzionata», pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Serie generale, n. 227 del 29 settembre 2006;

Vista la determina AIFA n. 429 del 28 giugno 2023, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Serie generale, n. 159 del 10 luglio 2023, con la quale la società I.B.N. Savio S.r.l ha ottenuto l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Zibenak» (colecalfiferolo);

Vista la domanda presentata in data 12 luglio 2023 con la quale la società I.B.N. Savio S.r.l ha chiesto la riclassificazione, ai fini della rimborsabilità del medicinale «Zibenak» (colecalfiferolo);

Visto il parere espresso dalla Commissione consultiva tecnico-scientifica nella seduta del 6-8 settembre 2023;

Visto il parere reso dal Comitato prezzi e rimborso nella seduta del 23-25, 30 ottobre 2023;

Vista la delibera n. 45 del 20 dicembre 2023 del consiglio di amministrazione dell'AIFA, adottata su proposta del direttore generale, concernente l'approvazione dei medicinali ai fini dell'autorizzazione all'immissione in commercio e rimborsabilità da parte del Servizio sanitario nazionale;

Visti gli atti d'ufficio;

Determina:

Art. 1.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Il medicinale ZIBENAK (colecalfiferolo) nelle confezioni sotto indicate è classificato come segue.

Confezione:

«50.000 U.I./5 ml soluzione orale» 3 contenitori monodose 5 ml – A.I.C. n. 043474117 (in base 10);

classe di rimborsabilità: A;

prezzo *ex factory* (IVA esclusa): euro 9,67;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): euro 15,96.

nota AIFA: 96.

La società, fatte salve le disposizioni in materia di smaltimento scorte, nel rispetto dell'art. 13 del decreto-legge 30 aprile 2019, n. 35, convertito, con modificazioni, nella legge 25 giugno 2019, n. 60, si impegna a mantenere una fornitura costante adeguata al fabbisogno del Servizio sanitario nazionale.

Validità del contratto: ventiquattro mesi.

Art. 2.

Classificazione ai fini della fornitura

La classificazione ai fini della fornitura del medicinale «Zibenak» (colecalfiferolo) è la seguente: medicinale soggetto a ricetta medica ripetibile (RR).

Art. 3.

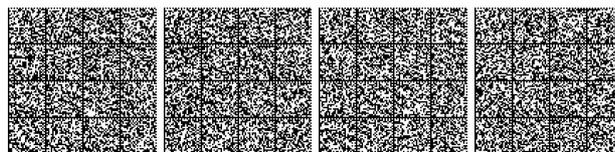
Disposizioni finali

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

Roma, 6 febbraio 2024

Il dirigente: TROTTA

24A00881



DETERMINA 6 febbraio 2024.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Annister», ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 70/2024).

IL DIRIGENTE
DEL SETTORE HTA ED ECONOMIA DEL FARMACO

Visto l'art. 48 del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, recante «Disposizioni urgenti per favorire lo sviluppo e per la correzione dell'andamento dei conti pubblici», convertito, con modificazioni, nella legge 24 novembre 2003, n. 326, che ha istituito l'Agenzia italiana del farmaco e, in particolare, il comma 33, che dispone la negoziazione del prezzo per i prodotti rimborsati dal Servizio sanitario nazionale tra Agenzia e produttori;

Visto il decreto 20 settembre 2004 n. 245 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze recante «Regolamento recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco, a norma dell'art. 48, comma 13, del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2003, n. 326», come da ultimo modificato dal decreto 8 gennaio 2024, n. 3 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 11 del 15 gennaio 2024;

Visto il regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia italiana del farmaco, pubblicato sul sito istituzionale dell'Agenzia (comunicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 140 del 17 giugno 2016) (in appresso «regolamento»);

Visto il decreto del Ministro della salute del 20 gennaio 2023, con il quale la dott.ssa Anna Rosa Marra, a decorrere dal 25 gennaio 2023, è stata nominata sostituto del direttore generale dell'Agenzia italiana del farmaco, nelle more dell'attuazione delle disposizioni di cui all'art. 3 del decreto-legge n. 169 del 2022, convertito, con modificazioni, dalla legge n. 196 del 2022;

Vista la determina del direttore generale n. 643 del 28 maggio 2020 con cui è stato conferito al dott. Trotta Francesco l'incarico di dirigente del Settore HTA ed economia del farmaco;

Vista la determina del direttore generale n. 1568 del 21 dicembre 2021 con cui è stata conferita al dott. Trotta Francesco la delega, ai sensi dell'art. 10, comma 2, lettera e), del decreto ministeriale 20 settembre 2004, n. 245, per la firma delle determinazioni di classificazione e prezzo dei medicinali;

Vista la determina del sostituto del direttore generale n. 47 del 9 febbraio 2023 con cui è stata confermata al dott. Trotta Francesco la delega per la firma delle determinazioni di classificazione e prezzo dei medicinali;

Vista la legge 24 dicembre 1993, n. 537, concernente «Interventi correttivi di finanza pubblica», con particola-

re riferimento all'art. 8, comma 10, che prevede la classificazione dei medicinali erogabili a carico del Servizio sanitario nazionale;

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

Visto il regolamento (CE) n. 1394/2007 del Parlamento europeo e del Consiglio del 13 novembre 2007 sui medicinali per terapie avanzate, recante modifica della direttiva 2001/83/CE e del regolamento (CE) n. 726/2004;

Visto il regolamento (CE) n. 726/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio del 31 marzo 2004, che istituisce procedure comunitarie per l'autorizzazione e la vigilanza dei medicinali per uso umano e veterinario e che istituisce l'Agenzia europea per i medicinali;

Visto il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, recante «Attuazione della direttiva 2001/83/CE (e successive direttive di modifica) relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano»;

Visto il decreto del Ministero della salute del 2 agosto 2019 recante «Criteri e modalità con cui l'Agenzia italiana del farmaco determina, mediante negoziazione, i prezzi dei farmaci rimborsati dal Servizio sanitario nazionale», pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 185 del 24 luglio 2020;

Visti gli articoli 11 e 12 del decreto-legge 13 settembre 2012, n. 158, recante «Disposizioni urgenti per promuovere lo sviluppo del Paese mediante un più alto livello di tutela della salute», convertito, con modificazioni, nella legge 8 novembre 2012, n. 189, e successive modifiche e integrazioni;

Visto l'art. 17 della legge 5 agosto 2022, n. 118, recante «Legge annuale per il mercato e la concorrenza 2021»;

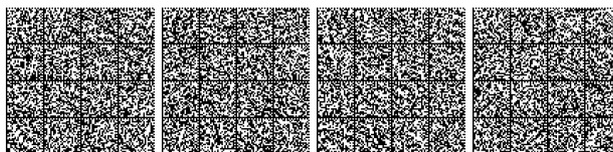
Vista la determina AIFA del 3 luglio 2006, concernente «Elenco dei medicinali di classe a) rimborsabili dal Servizio sanitario nazionale (SSN) ai sensi dell'art. 48, comma 5, lettera c), del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, nella legge 24 novembre 2003, n. 326 (Prontuario farmaceutico nazionale 2006)», pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 156 del 7 luglio 2006;

Vista la determina AIFA del 27 settembre 2006, recante «Manovra per il governo della spesa farmaceutica convenzionata e non convenzionata», pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 227 del 29 settembre 2006;

Vista la determina AIFA n. 428 del 28 giugno 2023, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 159 del 10 luglio 2023, con la quale la società I.B.N. Savio S.r.l. ha ottenuto l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Annister» (colecalfiferolo);

Vista la domanda presentata in data 12 luglio 2023 con la quale la società I.B.N. Savio S.r.l. ha chiesto la riclassificazione, ai fini della rimborsabilità del medicinale «Annister» (colecalfiferolo);

Visto il parere espresso dalla Commissione consultiva tecnico-scientifica nella seduta del 6-8 settembre 2023;



Visto il parere reso dal Comitato prezzi e rimborso nella seduta del 23-25, 30 ottobre 2023;

Vista la delibera n. 45 del 20 dicembre 2023 del consiglio di amministrazione dell'AIFA, adottata su proposta del direttore generale, concernente l'approvazione dei medicinali ai fini dell'autorizzazione all'immissione in commercio e rimborsabilità da parte del Servizio sanitario nazionale;

Visti gli atti d'ufficio;

Determina:

Art. 1.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Il medicinale ANNISTER (colecalfiferolo) nelle confezioni sotto indicate è classificato come segue.

Confezione: «50.000 U.I./5 ml soluzione orale» 3 contenitori monodose 5 ml - A.I.C. n. 042223139 (in base 10) - classe di rimborsabilità: A - prezzo *ex-factory* (I.V.A. esclusa): euro 9,67 - prezzo al pubblico (I.V.A. inclusa): euro 15,96 - Nota AIFA: 96.

Sconto obbligatorio sul prezzo *ex-factory*, da praticarsi alle strutture sanitarie pubbliche, ivi comprese le strutture sanitarie private accreditate con il Servizio sanitario nazionale, come da condizioni negoziali.

La società, fatte salve le disposizioni in materia di smaltimento scorte, nel rispetto dell'art. 13 del decreto-legge 30 aprile 2019, n. 35, convertito, con modificazioni, nella legge 25 giugno 2019, n. 60, si impegna a mantenere una fornitura costante adeguata al fabbisogno del Servizio sanitario nazionale.

Validità del contratto: ventiquattro mesi.

Art. 2.

Classificazione ai fini della fornitura

La classificazione ai fini della fornitura del medicinale «Annister» (colecalfiferolo) è la seguente: medicinale soggetto a ricetta medica ripetibile (RR).

Art. 3.

Disposizioni finali

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

Roma, 6 febbraio 2024

Il dirigente: TROTTA

DETERMINA 6 febbraio 2024.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Atropina Solfato Accord», ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 74/2024).

IL DIRIGENTE

DEL SETTORE HTA ED ECONOMIA DEL FARMACO

Visto l'art. 48 del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, recante «Disposizioni urgenti per favorire lo sviluppo e per la correzione dell'andamento dei conti pubblici», convertito, con modificazioni, nella legge 24 novembre 2003, n. 326, che ha istituito l'Agenzia italiana del farmaco e, in particolare, il comma 33, che dispone la negoziazione del prezzo per i prodotti rimborsati dal Servizio sanitario nazionale tra Agenzia e produttori;

Visto il decreto 20 settembre 2004, n. 245, del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze, recante «Regolamento recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco, a norma dell'art. 48, comma 13, del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2003, n. 326», come da ultimo modificato dal decreto 8 gennaio 2024, n. 3, del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - Serie generale - n. 11 del 15 gennaio 2024;

Visto il regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia italiana del farmaco, pubblicato sul sito istituzionale dell'Agenzia (comunicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 140 del 17 giugno 2016) (in appresso «regolamento»);

Visto il decreto del Ministro della salute del 20 gennaio 2023, con il quale la dott.ssa Anna Rosa Marra, a decorrere dal 25 gennaio 2023, è stata nominata sostituto del direttore generale dell'Agenzia italiana del farmaco, nelle more dell'attuazione delle disposizioni di cui all'art. 3 del decreto-legge n. 169 del 2022, convertito, con modificazioni, dalla legge n. 196 del 2022;

Vista la determina del direttore generale n. 643 del 28 maggio 2020, con cui è stato conferito al dott. Trotta Francesco l'incarico di dirigente del Settore HTA ed economia del farmaco;

Vista la determina del direttore generale n. 1568 del 21 dicembre 2021, con cui è stata conferita al dott. Trotta Francesco la delega, ai sensi dell'art. 10, comma 2, lettera e), del decreto ministeriale 20 settembre 2004, n. 245, per la firma delle determinazioni di classificazione e prezzo dei medicinali;

Vista la determina del sostituto del direttore generale n. 47 del 9 febbraio 2023, con cui è stata confermata al dott. Trotta Francesco la delega per la firma delle determinazioni di classificazione e prezzo dei medicinali;

Vista la legge 24 dicembre 1993, n. 537, concernente «Interventi correttivi di finanza pubblica», con particolare riferimento all'art. 8, comma 10, che prevede la classificazione dei medicinali erogabili a carico del Servizio sanitario nazionale;



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

Visto il regolamento (CE) n. 726/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio del 31 marzo 2004, che istituisce procedure comunitarie per l'autorizzazione e la vigilanza dei medicinali per uso umano e veterinario e che istituisce l'Agenzia europea per i medicinali;

Visto il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, recante «Attuazione della direttiva 2001/83/CE (e successive direttive di modifica), relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano»;

Visti gli articoli 11 e 12 del decreto-legge 13 settembre 2012, n. 158, recante «Disposizioni urgenti per promuovere lo sviluppo del Paese mediante un più alto livello di tutela della salute», convertito, con modificazioni, nella legge 8 novembre 2012, n. 189 e successive modificazioni ed integrazioni;

Visto l'art. 17 della legge 5 agosto 2022, n. 118, recante «Legge annuale per il mercato e la concorrenza 2021»;

Vista la determina AIFA del 3 luglio 2006, concernente «Elenco dei medicinali di classe a) rimborsabili dal Servizio sanitario nazionale (SSN) ai sensi dell'art. 48, comma 5, lettera c), del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, nella legge 24 novembre 2003, n. 326 (Prontuario farmaceutico nazionale 2006)», pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 156 del 7 luglio 2006;

Vista la determina AIFA del 27 settembre 2006, recante «Manovra per il governo della spesa farmaceutica convenzionata e non convenzionata», pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 227 del 29 settembre 2006;

Vista la determina AIFA AAM/A.I.C. n. 180 del 23 dicembre 2020, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 7 dell'11 gennaio 2021, con la quale la società Accord Healthcare, S.L.U. ha ottenuto l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Atropina Solfato Accord» (atropina solfato monoidrato), relativamente alla confezione avente il codice A.I.C. n. 047873017 e 047873031;

Vista la domanda presentata in data 30 agosto 2023, con la quale la società Accord Healthcare, S.L.U. ha chiesto la riclassificazione dalla classe Cnn alla classe C del medicinale «Atropina Solfato Accord» (atropina solfato monoidrato);

Visto il parere espresso dalla Commissione consultiva tecnico-scientifica nella seduta del 5-6 e 11 dicembre 2023;

Visti gli atti d'ufficio;

Determina:

Art. 1.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Il medicinale ATROPINA SOLFATO ACCORD (atropina solfato monoidrato) nelle confezioni sotto indicate è classificato come segue.

Confezione: «0,1 mg/ml soluzione iniettabile in siringa preriempita» 1 siringa preriempita in vetro da 5 ml.

A.I.C.: n. 047873017 (in base 10).

Classe di rimborsabilità: C.

Confezione: «0,1 mg/ml soluzione iniettabile in siringa preriempita» 1 siringa preriempita in vetro da 10 ml.

A.I.C.: n. 047873031 (in base 10).

Classe di rimborsabilità: C.

Art. 2.

Classificazione ai fini della fornitura

La classificazione ai fini della fornitura del medicinale «Atropina Solfato Accord (atropina solfato monoidrato)» è la seguente: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, utilizzabile esclusivamente da specialisti in anestesia e rianimazione, cardiologia, medicina interna, odontoiatria e medici odontoiatri (USPL).

Art. 3.

Disposizioni finali

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

Roma, 6 febbraio 2024

Il dirigente: TROTTA

24A00814

DETERMINA 6 febbraio 2024.

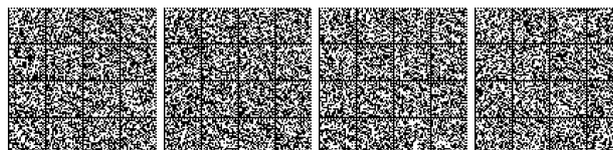
Riclassificazione del medicinale per uso umano «Beyfortus», ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 77/2024).

IL DIRIGENTE

DEL SETTORE HTA ED ECONOMIA DEL FARMACO

Visto l'art. 48 del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, recante «Disposizioni urgenti per favorire lo sviluppo e per la correzione dell'andamento dei conti pubblici», convertito, con modificazioni, nella legge 24 novembre 2003, n. 326, che ha istituito l'Agenzia italiana del farmaco e, in particolare, il comma 33, che dispone la negoziazione del prezzo per i prodotti rimborsati dal Servizio sanitario nazionale tra Agenzia e produttori;

Visto il decreto 20 settembre 2004, n. 245, del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze, recante «Regolamento recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco, a norma dell'art. 48, comma 13, del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2003, n. 326», come da ultimo modificato dal decreto 8 gennaio 2024, n. 3, del Ministro della sa-



lute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - Serie generale - n. 11 del 15 gennaio 2024;

Visto il regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia italiana del farmaco, pubblicato sul sito istituzionale dell'Agenzia (comunicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 140 del 17 giugno 2016) (in appresso «regolamento»);

Visto il decreto del Ministro della salute del 20 gennaio 2023, con il quale la dott.ssa Anna Rosa Marra, a decorrere dal 25 gennaio 2023, è stata nominata sostituto del direttore generale dell'Agenzia italiana del farmaco, nelle more dell'attuazione delle disposizioni di cui all'art. 3 del decreto-legge n. 169 del 2022, convertito, con modificazioni, dalla legge n. 196 del 2022;

Vista la determina del direttore generale n. 643 del 28 maggio 2020, con cui è stato conferito al dott. Trotta Francesco l'incarico di dirigente del Settore HTA ed economia del farmaco;

Vista la determina del direttore generale n. 1568 del 21 dicembre 2021, con cui è stata conferita al dott. Trotta Francesco la delega, ai sensi dell'art. 10, comma 2, lettera e), del decreto ministeriale 20 settembre 2004, n. 245, per la firma delle determinazioni di classificazione e prezzo dei medicinali;

Vista la determina del sostituto del direttore generale n. 47 del 9 febbraio 2023, con cui è stata confermata al dott. Trotta Francesco la delega per la firma delle determinazioni di classificazione e prezzo dei medicinali;

Vista la legge 24 dicembre 1993, n. 537, concernente «Interventi correttivi di finanza pubblica», con particolare riferimento all'art. 8, comma 10, che prevede la classificazione dei medicinali erogabili a carico del Servizio sanitario nazionale;

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

Visto il regolamento (CE) n. 726/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio del 31 marzo 2004, che istituisce procedure comunitarie per l'autorizzazione e la vigilanza dei medicinali per uso umano e veterinario e che istituisce l'Agenzia europea per i medicinali;

Visto il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, recante «Attuazione della direttiva 2001/83/CE (e successive direttive di modifica), relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano»;

Visti gli articoli 11 e 12 del decreto-legge 13 settembre 2012, n. 158, recante «Disposizioni urgenti per promuovere lo sviluppo del Paese mediante un più alto livello di tutela della salute», convertito, con modificazioni, nella legge 8 novembre 2012, n. 189 e successive modificazioni ed integrazioni;

Visto l'art. 17 della legge 5 agosto 2022, n. 118, recante «Legge annuale per il mercato e la concorrenza 2021»;

Vista la determina AIFA del 3 luglio 2006, concernente «Elenco dei medicinali di classe a) rimborsabili dal Servizio sanitario nazionale (SSN) ai sensi dell'art. 48, comma 5, lettera c), del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, nella legge 24 no-

vembre 2003, n. 326 (Prontuario farmaceutico nazionale 2006)», pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 156 del 7 luglio 2006;

Vista la determina AIFA del 27 settembre 2006, recante «Manovra per il governo della spesa farmaceutica convenzionata e non convenzionata», pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 227 del 29 settembre 2006;

Vista la determina AIFA n. 9/2023 del 4 gennaio 2023, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 12/2023 del 16 gennaio 2023, con la quale la società Astrazeneca AB ha ottenuto l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Beyfortus», relativamente alle confezioni aventi i codici A.I.C. n. 050403017/E, 050403029/E, 050403031/E, 050403043/E, 050403056/E e 050403068/E;

Visto il trasferimento di titolarità avvenuto in data 1° dicembre 2023 del medicinale «Beyfortus» (nirsevimab) dalla società Astrazeneca AB alla società Sanofi Winthrop Industrie;

Vista la domanda presentata in data 31 maggio 2023, con la quale la società Sanofi S.r.l. ha chiesto la riclassificazione dalla classe Cnn alla classe C del medicinale «Beyfortus» (nirsevimab);

Visto il parere espresso dalla Commissione consultiva tecnico-scientifica nella seduta del 8-10 gennaio 2024;

Visti gli atti d'ufficio;

Determina:

Art. 1.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Il medicinale BEYFORTUS (nirsevimab) nelle confezioni sotto indicate è classificato come segue.

Confezione: 50 mg - soluzione iniettabile - uso intramuscolare - siringa preriempita (vetro) - 0,5 ml (100 mg/ml) - 1 siringa pre-riempita;

A.I.C.: n. 050403017/E (in base 10).

Classe di rimborsabilità: C.

Confezione: 50 mg - soluzione iniettabile - uso intramuscolare - siringa preriempita (vetro) - 0,5 ml (100 mg/ml) - 1 siringa pre-riempita + 2 aghi.

A.I.C.: n. 050403029/E (in base 10).

Classe di rimborsabilità: C.

Confezione: 50 mg - soluzione iniettabile - uso intramuscolare - siringa preriempita (vetro) - 0,5 ml (100 mg/ml) - 5 siringhe preriempite.

A.I.C.: n. 050403031/E (in base 10).

Classe di rimborsabilità: C.

Confezione: 100 mg - soluzione iniettabile - uso intramuscolare - siringa preriempita (vetro) - 1 ml (100 mg/ml) - 1 siringa pre-riempita.

A.I.C.: n. 050403043/E (in base 10).

Classe di rimborsabilità: C.



Confezione: 100 mg - soluzione iniettabile - uso intramuscolare - siringa preriempita (vetro) - 1 ml (100 mg/ml) - 1 siringa pre-riempita + 2 aghi.

A.I.C.: n. 050403056/E (in base 10).

Classe di rimborsabilità: C.

Confezione: 100 mg - soluzione iniettabile - uso intramuscolare - siringa preriempita (vetro) - 1 ml (100 mg/ml) - 5 siringhe preriempite.

A.I.C.: n. 050403068/E (in base 10).

Classe di rimborsabilità: C.

Art. 2.

Classificazione ai fini della fornitura

La classificazione ai fini della fornitura del medicinale «Beyfortus» (nirsevimab) è la seguente: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti - pediatra, neonatologo, cardiologo, pneumologo, infettivologo, cardiocirurgo, allergologo e igienista (RRL).

Art. 3.

Disposizioni finali

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

Roma, 6 febbraio 2024

Il dirigente: TROTTA

24A00815

DETERMINA 12 febbraio 2024.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Cibinqo», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 90/2024).

IL DIRIGENTE

DEL SETTORE HTA ED ECONOMIA DEL FARMACO

Visto l'art. 48 del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, recante «Disposizioni urgenti per favorire lo sviluppo e per la correzione dell'andamento dei conti pubblici», convertito, con modificazioni, nella legge 24 novembre 2003, n. 326, che ha istituito l'Agenzia italiana del farmaco e, in particolare, il comma 33, che dispone la negoziazione del prezzo per i prodotti rimborsati dal Servizio sanitario nazionale tra agenzia e produttori;

Visto il decreto 20 settembre 2004 n. 245 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze recante «Regolamento recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco, a norma dell'art. 48, comma 13, del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, dalla legge

24 novembre 2003, n. 326», come da ultimo modificato dal decreto 8 gennaio 2024, n. 3 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale*, Serie generale, n. 11 del 15 gennaio 2024;

Visto il regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia italiana del farmaco, pubblicato sul sito istituzionale dell'Agenzia (comunicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana – Serie generale n. 140 del 17 giugno 2016) (in appresso «regolamento»);

Visto il decreto del Ministro della salute del 20 gennaio 2023, con il quale la dott.ssa Anna Rosa Marra, a decorrere dal 25 gennaio 2023, è stata nominata Sostituto del direttore generale dell'Agenzia italiana del farmaco, nelle more dell'attuazione delle disposizioni di cui all'art. 3 del decreto-legge n. 169 del 2022, convertito, con modificazioni, dalla legge n. 196 del 2022;

Vista la determina del direttore generale n. 643 del 28 maggio 2020 con cui è stato conferito al dott. Trotta Francesco l'incarico di dirigente del settore HTA ed economia del farmaco;

Vista la determina del direttore generale n. 1568 del 21 dicembre 2021 con cui è stata conferita al dott. Trotta Francesco la delega, ai sensi dell'art. 10, comma 2, lettera e), del decreto ministeriale 20 settembre 2004, n. 245, per la firma delle determinazioni di classificazione e prezzo dei medicinali;

Vista la determina del sostituto del direttore generale n. 47 del 9 febbraio 2023 con cui è stata confermata al dott. Trotta Francesco la delega per la firma delle determinazioni di classificazione e prezzo dei medicinali;

Vista la legge 24 dicembre 1993, n. 537, concernente «Interventi correttivi di finanza pubblica», con particolare riferimento all'art. 8, comma 10, che prevede la classificazione dei medicinali erogabili a carico del Servizio sanitario nazionale;

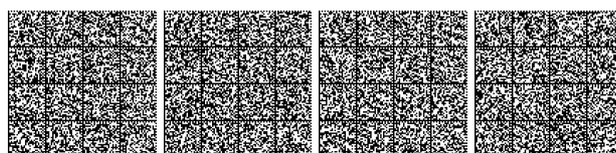
Vista la legge 14 dicembre 2000, n. 376, recante «Disciplina della tutela sanitaria delle attività sportive e della lotta contro il doping»;

Visto il regolamento (CE) n. 1394/2007 del Parlamento europeo e del Consiglio del 13 novembre 2007 sui medicinali per terapie avanzate, recante modifica della direttiva 2001/83/CE e del regolamento (CE) n. 726/2004;

Visto il regolamento (CE) n. 726/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio del 31 marzo 2004, che istituisce procedure comunitarie per l'autorizzazione e la vigilanza dei medicinali per uso umano e veterinario e che istituisce l'Agenzia europea per i medicinali;

Visto il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, recante «Attuazione della direttiva 2001/83/CE (e successive direttive di modifica) relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano»;

Visto il decreto del Ministero della salute del 2 agosto 2019 recante «Criteri e modalità con cui l'Agenzia italiana del farmaco determina, mediante negoziazione, i prezzi dei farmaci rimborsati dal Servizio sanitario nazionale», pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Serie generale, n. 185 del 24 luglio 2020;



Visti gli articoli 11 e 12 del decreto-legge 13 settembre 2012, n. 158, recante «Disposizioni urgenti per promuovere lo sviluppo del Paese mediante un più alto livello di tutela della salute», convertito, con modificazioni, nella legge 8 novembre 2012, n. 189, e successive modifiche e integrazioni;

Visto l'art. 17 della legge 5 agosto 2022, n. 118, recante «Legge annuale per il mercato e la concorrenza 2021»;

Vista la determina AIFA del 3 luglio 2006, concernente «Elenco dei medicinali di classe a) rimborsabili dal Servizio sanitario nazionale ai sensi dell'art. 48, comma 5, lettera c), del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, nella legge 24 novembre 2003, n. 326 (Prontuario farmaceutico nazionale 2006)», pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Serie generale, n. 156 del 7 luglio 2006;

Vista la determina AIFA del 27 settembre 2006, recante «Manovra per il governo della spesa farmaceutica convenzionata e non convenzionata», pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Serie generale, n. 227 del 29 settembre 2006;

Vista la determina AIFA n. 24/2022 del 17 marzo 2022, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Serie generale, n. 72 del 26/03/2022, recante «Classificazione, ai sensi dell'art. 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Cibinqo», approvato con procedura centralizzata»;

Vista la domanda presentata in data 11 agosto 2023 con la quale la società Pfizer Europe MA EEIG ha chiesto la riclassificazione, ai fini della rimborsabilità, del medicinale «Cibinqo» (abrocitinib);

Visto il parere espresso dalla Commissione consultiva tecnico-scientifica nella seduta del 10-12 ottobre 2023;

Visto il parere reso dal Comitato prezzi e rimborso nella seduta del 18-20 dicembre 2023;

Vista la delibera n. 2 del 30 gennaio 2024 del consiglio di amministrazione dell'AIFA, adottata su proposta del direttore generale, concernente l'approvazione dei medicinali ai fini dell'autorizzazione all'immissione in commercio e rimborsabilità da parte del Servizio sanitario nazionale;

Visti gli atti d'ufficio;

Determina:

Art. 1.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Il medicinale «Cibinqo» (abrocitinib) nelle confezioni sotto indicate è classificato come segue.

Indicazioni terapeutiche oggetto della negoziazione:

Cibinqo è indicato per il trattamento della dermatite atopica da moderata a grave negli adulti candidati alla terapia sistemica.

Confezioni:

«200 mg- compressa rivestita con film- uso orale-blistri (PVDC/alluminio)» 91 (7 x 13) compresse – A.I.C. n. 049826151/E (in base 10);

classe di rimborsabilità: H;

prezzo *ex-factory* (IVA esclusa) euro 4.576,00;

prezzo al pubblico (IVA inclusa) euro 7.552,22;

«200 mg- compressa rivestita con film- uso orale-blistri (PVDC/alluminio)» 14 (7 x 2) compresse - A.I.C. n. 049826136/E (in base 10);

classe di rimborsabilità: H;

prezzo *ex-factory* (IVA esclusa) euro 704,00;

prezzo al pubblico (IVA inclusa) euro 1.161,88;

«200 mg- compressa rivestita con film- uso orale-blistri (PVDC/alluminio)» 28 (7x4) compresse - A.I.C. n. 049826148/E (in base 10);

classe di rimborsabilità: H;

prezzo *ex-factory* (IVA esclusa) euro 1.408,00;

prezzo al pubblico (IVA inclusa) euro 2.323,76.

Sconto obbligatorio sul prezzo *ex-factory*, da praticarsi alle strutture sanitarie pubbliche, ivi comprese le strutture sanitarie private accreditate con il Servizio sanitario nazionale, come da condizioni negoziali.

La società, fatte salve le disposizioni in materia di smaltimento scorte, nel rispetto dell'art. 13 del decreto-legge 30 aprile 2019, n. 35, convertito, con modificazioni, nella legge 25 giugno 2019, n. 60, si impegna a mantenere una fornitura costante adeguata al fabbisogno del Servizio sanitario nazionale.

Validità del contratto: accordo integrativo della determina AIFA n. 36/2023 del 13 gennaio 2023, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale n. 22 del 27 gennaio 2023.

Art. 2.

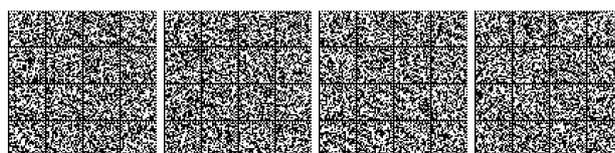
Condizioni e modalità di impiego

Prescrizione del medicinale soggetta a scheda di prescrizione cartacea (AIFA/ospedaliera) per i farmaci JAKi (abrocitinib, baricitinib, upadacitinib) nel trattamento della dermatite atopica.

Art. 3.

Classificazione ai fini della fornitura

La classificazione ai fini della fornitura del medicinale «Cibinqo» (abrocitinib) è la seguente: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, da rinnovare volta per volta, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti - dermatologo (RNRL).



Art. 4.

Disposizioni finali

La presente determina 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, 12 febbraio 2024

Il dirigente: TROTTA

24A00885

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI BRESCIA

DECRETO RETTORALE 6 febbraio 2024.

Emanazione dello statuto.**IL RETTORE**

Visto:

la legge 9 maggio 1989, n. 168 «Istituzione del Ministero dell'università e della ricerca scientifica e tecnologica» ed in particolare l'art. 6 - Autonomia delle Università;

la legge 30 dicembre 2010, n. 240 «Norme in materia di organizzazione delle università, di personale accademico e reclutamento, nonché delega al Governo per incentivare la qualità e l'efficienza del sistema universitario»;

lo statuto di Ateneo, emanato con d.r. del 14 settembre 2020, n. 616, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - 26 settembre 2020, n. 239;

la proposta di modifica prodotta dalla commissione istruttoria per la modifica dello statuto di Ateneo, nominata con delibera del senato accademico n. 39/2023 - prot. 57567/2023;

il parere favorevole espresso dal consiglio di amministrazione, con delibera n. 226/2023, prot. 242249, del 19 settembre 2023;

la delibera del senato accademico n. 219/2023, prot n. 272903, del 23 ottobre 2023, con cui si approvava il testo dello statuto revisionato;

la nota prot. n. 276031 del 27 ottobre 2023, con la quale lo statuto modificato è stato trasmesso al Ministero dell'università e della ricerca, per l'esercizio del controllo previsto dal citato art. 6, comma 9, della legge 9 maggio 1989, n. 168;

le osservazioni pervenute dal Ministero dell'università e della ricerca, con nota ns prot. n. 96 del 2 gennaio 2024;

la delibera del 22 gennaio 2024, n. 1/2024, prot. n. 21739, con la quale il senato accademico, sulla base della suddetta commissione istruttoria, ha recepito le osservazioni predette e approvato il testo finale dello statuto;

la delibera del 23 gennaio 2024, n. 1/2024, prot. n. 21783, con la quale il consiglio di amministrazione ha espresso parere favorevole al testo finale dello statuto;

la nota prot. n. 24545 del 25 gennaio 2024, con la quale lo statuto approvato è stato trasmesso al Ministero dell'università e della ricerca;

la nota prot. n. 38290 del 5 febbraio 2024, con la quale il Ministero dell'università e della ricerca comunica «che non si hanno ulteriori osservazioni da formulare»;

Decreta:

Per le motivazioni indicate nelle premesse del presente atto e che qui si intendono integralmente riportate:

1) è emanato lo statuto dell'Università degli studi di Brescia nel testo allegato al presente decreto, di cui è parte integrante e sostanziale;

2) il presente statuto entra in vigore il quindicesimo giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana;

3) a decorrere dalla data di cui al punto 2, è abrogato il vigente statuto emanato con d.r. del 14 settembre 2020, n. 616.

Brescia, 6 febbraio 2024

Il rettore: CASTELLI

STATUTO

Titolo I

PRINCIPI GENERALI

Art. 1.

Principi

1. Lo statuto è espressione fondamentale dell'autonomia dell'Università degli studi di Brescia, in attuazione dei principi costituzionali, secondo quanto previsto dalle leggi dello Stato e dalla normativa europea, in armonia con i valori promossi dalla *Magna Charta Universitatum*. L'Università riconosce la propria appartenenza allo Spazio europeo dell'istruzione superiore e ne fa propri i principi e gli strumenti.

2. L'Università degli studi di Brescia, nel seguito denominata Università o Ateneo, è un'istituzione pubblica di alta cultura, indipendente, laica e pluralista, sede primaria della ricerca scientifica e dell'istruzione superiore.

3. L'Università è dotata di personalità giuridica di diritto pubblico nonché di capacità di agire di diritto privato nei limiti del presente statuto e dell'ordinamento universitario.

4. L'Università è una comunità composta dal corpo studentesco, dal personale docente, dal personale ricercatore, dal personale dirigente e tecnico-amministrativo, che realizza i propri fini istituzionali nel rispetto della dignità e dei diritti fondamentali della persona, valorizzando il merito e promuovendo azioni di contrasto alle disuguaglianze e di prevenzione di ogni forma di discriminazione.

5. L'Università garantisce la libertà di manifestazione del pensiero, di associazione e di riunione, allo scopo di realizzare la valorizzazione e il pieno concorso di tutte le sue componenti alla vita democratica della comunità, assicurando il benessere lavorativo, impegnandosi per il superamento delle barriere nei confronti delle persone diversamente abili e promuovendo attività culturali, sociali, sportive e ricreative.

6. L'Università si impegna al conseguimento degli obiettivi di sviluppo sostenibile nelle loro dimensioni sociali, economiche e ambientali, in un'ottica di cooperazione, di benessere e di pace.

ALLEGATO



7. L'Università agisce nel rispetto dei principi di legalità, imparzialità, trasparenza, efficacia, efficienza, economicità e pari opportunità.

8. L'Università tutela e valorizza i beni culturali, naturalistici e le raccolte artistiche, bibliografiche, storiche e scientifiche del suo patrimonio.

9. L'Università persegue, attraverso il sistema di assicurazione della qualità, l'obiettivo del miglioramento continuo delle proprie attività istituzionali.

Art. 2.

Didattica, ricerca, impegno sociale, internazionalizzazione

1. Le funzioni primarie e inscindibili dell'Università - didattica, ricerca e impegno sociale - sono volte al perseguimento di un sapere critico, aperto al dialogo e all'interazione tra le culture, nel rispetto della libertà dell'insegnamento e della scienza.

2. L'Ateneo provvede a tutti i livelli di formazione universitaria, per la preparazione delle diverse figure professionali e scientifiche previste dagli ordinamenti didattici vigenti.

3. L'Università attiva corsi di alta formazione *post lauream*, alla conclusione dei quali è rilasciato titolo di dottore o dottoressa di ricerca, diploma di specializzazione, di *master* universitario di primo e di secondo livello.

4. L'Università organizza corsi di perfezionamento, di aggiornamento e di formazione permanente e continua, partecipa alla promozione, organizzazione e realizzazione di servizi culturali e formativi, con l'obiettivo di valorizzare le molteplici componenti del territorio.

5. L'Ateneo, in conformità con i principi della «Carta europea dei ricercatori», garantisce autonomia nell'organizzazione e nello svolgimento della ricerca scientifica di base e applicata e fornisce gli strumenti necessari per le suddette attività.

6. L'Università assicura e regola la diffusione e la valorizzazione dei risultati della ricerca, promuove la condivisione e il trasferimento delle conoscenze scientifiche e tecnologiche, contribuisce allo sviluppo culturale, economico e sociale del Paese.

7. L'Università attua servizi di orientamento, anche con il coinvolgimento della propria componente studentesca e in collaborazione con le scuole secondarie superiori nonché con altri enti pubblici e privati, al fine di favorire autonome scelte culturali e professionali.

8. L'Università organizza attività di tutorato, al fine di agevolare e sostenere ogni studente lungo il percorso di studi e fornisce supporto a coloro che conseguono il titolo di laurea presso l'Ateneo per favorire il loro ingresso nel mondo del lavoro.

9. L'Università promuove attività culturali, sociali, sportive e ricreative anche attraverso apposite forme di collaborazione, in accordo con enti pubblici e privati nonché con associazioni operanti in tali ambiti.

10. L'Università adotta il metodo della programmazione e controllo, monitora e valuta le attività didattiche, scientifiche e di impegno sociale delle proprie strutture, promuovendone il miglioramento.

11. L'Università instaura rapporti con soggetti pubblici e privati italiani, stranieri e internazionali attraverso contratti e convenzioni; istituisce e partecipa a consorzi, centri interuniversitari, società consortili di ricerca, fondazioni e associazioni di diritto privato; collabora con organismi nazionali e internazionali per la definizione e la realizzazione di programmi di cooperazione scientifica e di formazione.

12. Al fine di realizzare, promuovere e rafforzare l'internazionalizzazione e la cooperazione internazionale allo sviluppo, l'Università:

a) promuove, anche con interventi di natura economica, la mobilità internazionale del corpo studentesco, del personale docente, ricercatore e tecnico-amministrativo;

b) prevede *curricula* formativi in lingue diverse dall'italiano;

c) sviluppa politiche per l'attrazione di studenti, personale docente e ricercatore provenienti da altri Paesi;

d) promuove attività didattiche, scientifiche e di impegno sociale con università e istituzioni straniere e internazionali, anche mediante il riconoscimento di titoli congiunti o doppi;

e) aderisce a programmi di ricerca scientifica e di sviluppo tecnologico promossi in ambito internazionale;

f) predispone strutture per l'ospitalità di studenti, personale docente, ricercatore e tecnico-amministrativo, anche in collaborazione con enti terzi;

g) promuove l'organizzazione di eventi e di convegni scientifici e formativi a carattere internazionale.

Art. 3.

Diritto allo studio e attività studentesche

1. L'Università, in attuazione degli artt. 3, 33 e 34 della Costituzione, promuove la crescita culturale di ogni studente, con particolare attenzione a coloro che sono capaci e meritevoli, anche se svantaggiati economicamente o socialmente, attraverso la gestione del diritto allo studio. In particolare, l'Ateneo concede forme di esonero totale o parziale da tasse e contributi, e agevola la frequenza ai corsi e alle strutture universitarie, attraverso la possibilità di usufruire di servizi abitativi e di ristorazione.

2. L'Università realizza gli interventi necessari per consentire ad ogni studente pari opportunità nello studio e nella partecipazione alla vita universitaria.

3. L'Università realizza attività di servizio al corpo studentesco per facilitare la partecipazione alla vita universitaria e la costruzione della comunità.

4. L'Università individua nei collegi universitari uno strumento fondamentale di partecipazione alla vita universitaria e un valore primario nel processo educativo, formativo e di valorizzazione del merito.

5. L'Università si impegna, anche in collaborazione con la regione e altri enti pubblici e privati, a dare la massima attuazione alla propria carta dei diritti e dei doveri delle studentesse e degli studenti.

Titolo II

ORGANI

Capo I

Art. 4.

Organi di Ateneo

1. Sono organi di Ateneo: il rettore o la rettrice, il senato accademico, il consiglio di amministrazione, il direttore o la direttrice generale, il collegio dei revisori dei conti e il nucleo di valutazione.

2. Nella composizione degli organi è rispettato il principio costituzionale delle pari opportunità tra uomini e donne nell'accesso agli uffici pubblici.

Art. 5.

Il rettore o la rettrice

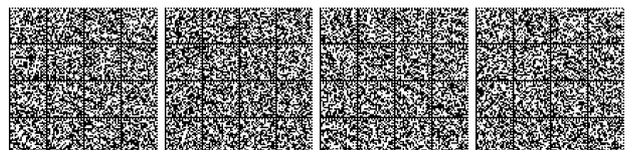
1. Al rettore o alla rettrice sono attribuite la rappresentanza legale dell'Università e le funzioni di indirizzo, di iniziativa e di coordinamento delle attività didattiche e scientifiche.

2. Il rettore o la rettrice:

a) è responsabile del perseguimento delle finalità dell'Ateneo, secondo il criterio della qualità e della valorizzazione del merito, nel rispetto dei principi di efficacia, di efficienza e trasparenza;

b) sottopone al consiglio di amministrazione, previo parere del senato accademico, il documento di programmazione triennale di Ateneo, il bilancio unico di previsione annuale autorizzatorio, il bilancio unico di previsione triennale, il bilancio unico d'esercizio e il bilancio consolidato;

c) propone al consiglio di amministrazione, previo parere del senato accademico, la nomina del direttore o della direttrice generale,



nonché, previo parere del nucleo di valutazione, la valutazione dei risultati dell'attività del direttore o della direttrice generale;

d) ha il potere di iniziativa del procedimento disciplinare nei confronti di docenti e ricercatori.

3. Il rettore o la rettrice svolge ogni altra funzione non espressamente attribuita dallo statuto ad altri Organi di Ateneo.

4. In caso di comprovata necessità e urgenza il rettore o la rettrice può adottare, con adeguata motivazione, decreti immediatamente esecutivi per provvedimenti di competenza del senato accademico e/o del consiglio di amministrazione. Tali provvedimenti sono tempestivamente presentati per la ratifica dell'organo competente. La mancata ratifica comporta la perdita di efficacia del provvedimento e l'annullamento degli atti conseguenti adottati, salva diversa valutazione dell'organo competente.

5. Il rettore o la rettrice è da eleggersi tra il personale docente di I fascia in servizio presso l'Ateneo o presso altra università italiana. In quest'ultimo caso, l'elezione si configura quale chiamata e contestuale inserimento nell'organico del personale docente dell'Ateneo, con conseguente trasferimento della quota di finanziamento ordinario relativa alla somma degli oneri stipendiali in godimento presso la sede di provenienza.

6. L'elezione del rettore o della rettrice è indetta dal decano o dalla decana, da intendersi quale docente di I fascia con maggiore anzianità in ruolo nell'Università degli studi di Brescia; a parità di anzianità in ruolo, prevale l'età anagrafica. Il decano o la decana fissa le date di convocazione del corpo elettorale nell'arco temporale compreso tra il centocinquantesimo e il novantesimo giorno precedente la conclusione del mandato del Rettore o della Rettrice in carica. Entro i novanta giorni antecedenti la data della prima convocazione del corpo elettorale, il decano o la decana emana un avviso per la presentazione delle candidature, che devono pervenire sessanta giorni prima della data delle elezioni, unitamente al curriculum e al programma elettorale.

Il regolamento elettorale di Ateneo prevede le modalità di pubblicazione e di svolgimento del procedimento elettorale.

Il decano o la decana, fino alla nomina del nuovo rettore o rettrice, svolge le funzioni di ordinaria amministrazione.

7. Il corpo elettorale per l'elezione del rettore o della rettrice è composto dal personale docente di I e II fascia, dal personale ricercatore di ruolo, dal personale ricercatore a tempo determinato, dal personale dirigente e tecnico-amministrativo, anche a tempo determinato; il corpo studentesco partecipa alla votazione tramite la propria rappresentanza nel senato accademico, nel consiglio di amministrazione, nel nucleo di valutazione e nelle commissioni paritetiche docenti-studenti.

8. Per l'elezione del rettore o della rettrice i voti espressi dal corpo elettorale sono ponderati secondo il seguente criterio:

a) il voto espresso da un componente del personale docente di I e II fascia, del personale ricercatore a tempo indeterminato e dal personale ricercatore a tempo determinato vale 1;

b) il voto espresso da un componente del personale dirigente e tecnico-amministrativo vale 0,20;

c) il voto espresso da ciascun rappresentante della componente studentesca nel Senato accademico, nel consiglio di amministrazione e nel nucleo di valutazione vale 2;

d) il voto espresso da ciascun rappresentante della componente studentesca nelle commissioni paritetiche docenti-studenti vale 0,6.

9. È eletta o eletto rettrice o rettore chi consegue la maggioranza assoluta dei voti. Se, dopo due turni di votazione, nessun candidato o nessuna candidata ha conseguito la maggioranza richiesta, si procede ad un turno di ballottaggio tra le due candidature che hanno ottenuto il maggior numero di voti; è eletta o eletto rettrice o rettore chi ottiene il maggior numero dei voti validi. In caso di parità, è eletta o eletto chi ha maggiore anzianità di ruolo o, in caso di ulteriore parità, chi ha minore anzianità anagrafica.

10. Il rettore o la rettrice è proclamato o proclamata dal decano o dalla decana e il ministro o la ministra competente procede alla nomina con proprio decreto.

11. Il rettore o la rettrice dura in carica per un unico mandato di sei anni, non rinnovabile.

12. Il rettore o la rettrice designa il prorettore vicario o la prorettrice vicaria, scegliendo fra il personale docente di I fascia. Il prorettore vicario o la prorettrice vicaria sostituisce il rettore o la rettrice in ogni sua funzione in caso di assenza o impedimento temporaneo ed esercita altresì le funzioni delegategli con decreto rettorale.

13. Nell'esercizio delle sue funzioni il rettore o la rettrice può avvalersi di prorettori, prorettrici, delegati e delegate che sceglie personalmente fra il personale docente nonché, sentito il direttore o la direttrice generale, tra il personale dirigente e tecnico amministrativo con specifiche competenze. La nomina avviene con decreto che ne specifica le attribuzioni.

14. L'anticipata cessazione dalla carica di rettore o rettrice è disciplinata dalle disposizioni di cui al sesto comma del presente articolo fatto salvo per la data di convocazione, che deve ricadere entro il centoventesimo giorno dall'avvenuta cessazione dell'incarico. Fino alla nomina del nuovo rettore o della nuova rettrice, le funzioni di ordinaria amministrazione sono svolte dal decano o dalla decana.

15. Allorché il senato accademico proponga una mozione di sfiducia nei confronti del rettore o della rettrice, il decano o la decana convoca il corpo elettorale di cui all'art. 5, comma 7, del presente statuto, entro trenta giorni dalla data di presentazione della mozione. Se questa ottiene la maggioranza assoluta dei voti, il decano o la decana indice nuove elezioni nei termini e con le modalità previste nei casi di cessazione anticipata dalla carica di rettore o rettrice, di cui al precedente comma.

Art. 6.

Il senato accademico

1. Il senato accademico:

a) approva, a maggioranza assoluta dei suoi componenti, il regolamento generale di Ateneo;

b) formula le proposte e i pareri obbligatori in materia di didattica, di ricerca e di servizi al corpo studentesco, nonché riguardo all'attivazione, alla modifica o alla soppressione dei Dipartimenti, delle facoltà, dei corsi di studio e di eventuali loro sedi decentrate;

c) esprime parere obbligatorio sul bilancio unico di previsione annuale autorizzatorio, sul bilancio unico di previsione triennale, sul bilancio unico d'esercizio e sul bilancio consolidato;

d) esprime parere obbligatorio sul documento di programmazione triennale di Ateneo;

e) approva, a maggioranza assoluta dei suoi componenti, previo parere del consiglio di amministrazione, il regolamento didattico di Ateneo;

f) approva, a maggioranza assoluta dei suoi componenti e previo parere favorevole del consiglio di amministrazione, i regolamenti, anche quelli di competenza dei Dipartimenti e delle strutture di coordinamento, in materia di didattica, di servizi al corpo studentesco e di ricerca, nonché il codice etico;

g) svolge funzioni di raccordo con i Dipartimenti e con le strutture di coordinamento;

h) propone, a maggioranza di almeno due terzi dei suoi componenti, al corpo elettorale la mozione di sfiducia al rettore o alla rettrice, comunque non prima che siano trascorsi due anni dall'inizio del suo mandato;

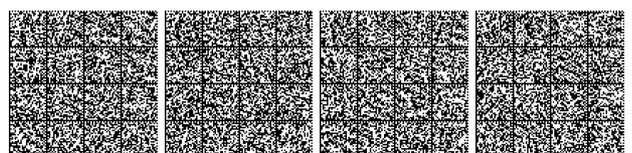
i) esprime parere sulle proposte di costituzione o partecipazione dell'Università a centri interuniversitari, consorzi, fondazioni o associazioni;

j) esprime parere, e nel caso in cui non siano previsti oneri, approva contratti e convenzioni inerenti l'attività didattica, scientifica e di impegno sociale;

k) può istituire commissioni su temi e questioni particolarmente rilevanti per la comunità accademica;

l) delibera, a maggioranza qualificata dei due terzi dei suoi componenti, le modifiche al presente statuto, previo parere favorevole, espresso a maggioranza assoluta del consiglio di amministrazione;

m) determina i criteri di individuazione del profilo di coloro che intendono candidarsi alla carica di componente del consiglio di amministrazione;



n) definisce i criteri per l'assegnazione degli spazi ai Dipartimenti;

o) delibera sulla sanzione disciplinare ovvero sull'archiviazione del procedimento a carico di un membro del corpo studentesco in tutti i casi in cui possa essere comminata la sanzione della sospensione temporanea dall'Ateneo;

p) esercita ogni altra competenza prevista dalla legislazione nazionale vigente, dal presente statuto e dai regolamenti di Ateneo.

2. Il senato accademico è presieduto dal rettore o dalla rettrice, dura in carica quattro anni, ed è composto da:

massimo otto direttori e direttrici di Dipartimento;

due rappresentanti del personale docente di I fascia, elette o eletti da tutto il personale docente di I fascia, costituito in unico corpo elettorale;

tre rappresentanti del personale docente di II fascia, elette o eletti da tutto il personale docente di II fascia dell'Ateneo, costituito in unico corpo elettorale;

due rappresentanti del personale ricercatore, elette o eletti da tutto il personale ricercatore dell'Ateneo, costituito in un unico corpo elettorale;

due rappresentanti del personale dirigente e tecnico-amministrativo, eletti da tutto il personale tecnico-amministrativo, costituito in un unico corpo elettorale;

quattro rappresentanti del corpo studentesco, elette o eletti dal corpo studentesco dell'Ateneo, costituito in un unico corpo elettorale.

3. Il mandato dei senatori e delle senatrici è rinnovabile una sola volta.

4. Nelle votazioni, in caso di parità, prevale il voto del Presidente o della Presidente.

5. Alle sedute del senato accademico partecipano, senza diritto di voto, il prorettore vicario o la prorettrice vicaria e il direttore o la direttrice generale, quest'ultimo o ultima con funzioni di segretario o segretaria verbalizzante.

6. Il senato accademico è convocato dal rettore o dalla rettrice almeno ogni due mesi o quando un terzo dei suoi membri ne presenti richiesta motivata.

Art. 7.

Il consiglio di amministrazione

1. Il consiglio di amministrazione:

a) esercita le funzioni di indirizzo strategico, di approvazione della programmazione finanziaria annuale e triennale e del personale, nonché le funzioni di vigilanza rispetto alla sostenibilità finanziaria delle attività e alla conservazione del patrimonio immobiliare e mobiliare dell'Università;

b) delibera, previo parere obbligatorio del senato accademico, l'attivazione o la soppressione dei corsi di studio e delle relative sedi;

c) approva, a maggioranza assoluta dei componenti e previo parere del senato accademico, il regolamento di Ateneo per l'amministrazione e la contabilità ed il regolamento tasse e contributi a carico degli studenti;

d) approva, a maggioranza assoluta dei suoi componenti e previo parere favorevole del senato accademico, ogni altro regolamento, ad eccezione di quelli in materia di didattica, di servizi al corpo studentesco e di ricerca;

e) approva, su proposta del rettore o della rettrice e previo parere del senato accademico, il bilancio unico di previsione annuale autorizzatorio, il bilancio unico di previsione triennale, il bilancio unico di esercizio e il bilancio consolidato;

f) approva, su proposta del rettore o della rettrice e previo parere del senato accademico, il documento di programmazione triennale di Ateneo;

g) conferisce l'incarico di direttore o direttrice generale e lo può revocare, anche su proposta del rettore o della rettrice, con atto motivato a maggioranza dei due terzi dei suoi componenti, secondo le modalità e nei casi previsti dal decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, nonché per reiterata inosservanza degli indirizzi espressi dagli organi di Governo;

h) dispone sulla sanzione disciplinare ovvero sull'archiviazione del procedimento a carico di un membro del corpo docente o ricercatore, conformemente al parere vincolante espresso dal collegio di disciplina, in tutti i casi in cui possa essere comminata una sanzione superiore alla censura;

i) approva la proposta di chiamata di docenti e personale ricercatore universitario formulata dai Dipartimenti;

j) delibera sull'assegnazione degli spazi di Ateneo nel rispetto dei criteri generali fissati dal senato accademico;

k) esercita ogni altra competenza prevista dalla normativa nazionale vigente, dal presente statuto e dai regolamenti di Ateneo.

2. Il consiglio di amministrazione è presieduto dal rettore o dalla rettrice ed è composto da:

a) due rappresentanti del corpo studentesco, elette o eletti da tutto il corpo studentesco costituito in unico corpo elettorale, il cui mandato dura due anni;

b) sei componenti, selezionate e selezionati tramite avviso pubblico, il cui mandato dura quattro anni.

3. I candidati e le candidate di cui al comma 2, lettera b), devono essere in possesso dei requisiti soggettivi previsti dalla legge 30 dicembre 2010, n. 240, non devono trovarsi in condizioni di reale o potenziale conflitto di interessi con l'Università e devono presentare un profilo coerente con almeno uno dei seguenti requisiti:

a) aver maturato un'esperienza di alta professionalità, ricoprendo significativi incarichi presso istituzioni, pubbliche o private, nazionali o internazionali, di ricerca e di sviluppo e/o formazione;

b) aver ricoperto ruoli gestionali in enti o aziende, pubblici o privati, di rilevanza nazionale e/o internazionale;

c) aver maturato una significativa professionalità come dirigente in istituzioni italiane o straniere in settori particolarmente avanzati e/o innovativi;

d) aver maturato una esperienza e conoscenza del sistema universitario, del suo ordinamento giuridico e del suo funzionamento.

4. Il rettore o la rettrice, sentito il senato accademico, nomina una commissione per la verifica dei requisiti dei candidati e delle candidate. La commissione è composta da tre tra esperte ed esperti in possesso di adeguate competenze, scelte e scelti fra personalità che hanno ricoperto o che ricoprono ruoli pubblici o privati di particolare rilievo.

5. Tra i candidati idonei e le candidate idonee, il rettore o la rettrice designa quattro tra consiglieri e consiglieri e il senato accademico ne designa due. Almeno tre, tra consigliere e consiglieri, fra le sei designate e i designati, non devono appartenere ai ruoli dell'Ateneo a decorrere dai tre anni precedenti la nomina e per tutta la durata dell'incarico. I restanti consiglieri e consigliere possono appartenere ai ruoli dell'Ateneo nel rispetto, ove possibile, delle diverse componenti del personale docente e tecnico-amministrativo.

6. Il mandato di ciascun consigliere e di ciascuna consigliera è rinnovabile una sola volta.

7. Alle sedute del consiglio di amministrazione partecipano, senza diritto di voto, il prorettore vicario o la prorettrice vicaria e il direttore o la direttrice generale, quest'ultimo o ultima con funzioni di segretario o segretaria verbalizzante.

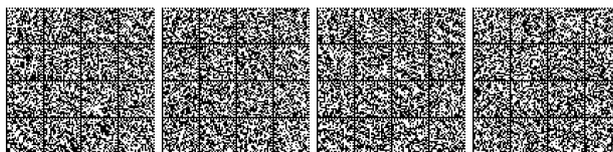
8. Il consiglio di amministrazione è convocato dal rettore o dalla rettrice almeno ogni due mesi, oppure quando ne presenti richiesta motivata almeno un terzo dei suoi componenti.

Art. 8.

Il direttore o la direttrice generale

1. Il direttore o la direttrice generale è titolare, sulla base degli indirizzi stabiliti dal consiglio di amministrazione, della complessiva gestione e organizzazione dei servizi, delle risorse strumentali e del personale dirigente e tecnico-amministrativo dell'Ateneo, nonché dei compiti di cui all'art. 16 del decreto legislativo n. 165/2001.

2. L'individuazione del direttore o della direttrice generale è effettuata tra personalità di elevata qualificazione professionale e comprovata esperienza pluriennale con funzioni dirigenziali.



3. L'incarico di direttore o direttrice generale è conferito dal consiglio di amministrazione, su proposta del rettore o della rettrice, sentito il senato accademico.

4. L'incarico di direttore o direttrice generale è disciplinato con contratto di lavoro a tempo determinato di diritto privato di durata non superiore a quattro anni, rinnovabile, anche per un periodo inferiore, con atto analogo a quello di nomina.

5. Il direttore o la direttrice generale può essere revocato dall'incarico con delibera motivata del consiglio di amministrazione, assunta con la maggioranza qualificata dei due terzi.

6. Il trattamento economico spettante al direttore o alla direttrice generale è definito contrattualmente in conformità con i criteri e con i parametri normativamente indicati.

7. Il direttore o la direttrice generale designa un vicario o una vicaria, scegliendolo fra i dirigenti e le dirigenti in servizio presso l'Ateneo.

8. Il direttore o la direttrice generale dirige la delegazione di parte datoriale per la trattazione decentrata, la cui composizione è deliberata dal consiglio di amministrazione, su proposta del direttore o direttrice generale.

Art. 9.

Il collegio dei revisori dei conti

1. Il collegio dei revisori dei conti è preposto alla verifica della corretta tenuta delle scritture contabili e alla vigilanza sul regolare andamento della gestione economica, finanziaria e patrimoniale dell'Ateneo.

2. Il collegio dei revisori dei conti è costituito da tre componenti effettivi e due supplenti, di cui un membro effettivo, con funzioni di presidente, è scelto tra i magistrati amministrativi e contabili, le magistrature amministrative e contabili e gli avvocati e le avvocate dello Stato; uno effettivo e uno supplente sono designati dal Ministero dell'economia e delle finanze; uno effettivo e uno supplente sono scelti dal Ministero competente tra dirigenti e funzionari e funzionarie del Ministero stesso.

3. I componenti del collegio dei revisori dei conti sono nominati con decreto rettorale.

4. Il mandato del revisore ha durata di quattro anni; l'incarico è rinnovabile per una sola volta.

5. L'incarico di revisore dei conti non può essere conferito a personale dipendente dell'Università.

6. Almeno due dei componenti effettivi ed uno dei componenti supplenti del collegio dei revisori dei conti devono essere iscritte e iscritti al registro dei revisori contabili.

Art. 10.

Il nucleo di valutazione

1. Il nucleo di valutazione è titolare delle funzioni:

a) di verifica della qualità ed efficacia dell'offerta didattica, anche sulla base degli indicatori individuati dalle commissioni paritetiche docenti-studenti;

b) di verifica dell'attività di ricerca svolta dai Dipartimenti;

c) di verifica della congruità del *curriculum* scientifico o professionale dei titolari dei contratti di insegnamento;

d) di attribuzione, in raccordo con l'attività dell'Anvur, delle funzioni di cui all'art. 14 del decreto legislativo 27 ottobre 2009, n. 150, relative alle procedure di valutazione delle strutture e del personale, al fine di promuovere nell'Università, in piena autonomia e con modalità organizzative proprie, il merito e il miglioramento della performance individuale e organizzativa.

2. Il nucleo di valutazione dura in carica quattro anni; l'incarico è rinnovabile una sola volta.

3. Il nucleo di valutazione è costituito da sette componenti, di cui due interni appartenenti al ruolo di docente di I fascia, come di seguito specificato:

a) sei di elevata qualificazione professionale, dei quali almeno quattro esperte o esperti in materia di valutazione anche non accademica;

b) un componente del corpo studentesco.

4. Il senato accademico designa i professori e le professoresse di ruolo interni e interne; il rettore o la rettrice designa i componenti esterni. Il rettore o la rettrice nomina tra i componenti di cui al comma 3, lett. a) il coordinatore o la coordinatrice del nucleo di valutazione.

5. Il corpo studentesco elegge, in un unico corpo elettorale, il proprio o la propria rappresentante.

6. Il nucleo di valutazione è nominato con decreto del rettore o della rettrice.

7. Il *curriculum* dei componenti è pubblicato sul sito internet dell'Ateneo.

Art. 11.

Rappresentanza studentesca

1. La rappresentanza elettiva del corpo studentesco è garantita nel Senato accademico, nel Consiglio di amministrazione, nel nucleo di valutazione, nel presidio di qualità dell'Ateneo, nel Comitato per lo sport universitario, nelle commissioni paritetiche docenti-studenti, nelle facoltà, nei consigli di corso di studio e nei consigli di Dipartimento.

2. I regolamenti prevedono misure a tutela dello svolgimento dei compiti della rappresentanza studentesca, anche in ordine al diritto di accesso alla documentazione utile e necessaria all'esercizio di tali funzioni.

3. L'elettorato passivo è attribuito alle iscritte e agli iscritti per la prima volta e non oltre il primo anno fuori corso, ai corsi di laurea, laurea magistrale, dottorato di ricerca e scuole di specializzazione.

4. I mandati elettivi della componente studentesca, per ogni organo, hanno durata biennale e sono rinnovabili per una sola volta.

5. La mancata designazione ovvero la cessazione anticipata delle rappresentanze studentesche negli organi è disciplinata dal regolamento generale di Ateneo.

Art. 12.

Prerogative, incompatibilità e decadenza dei titolari di carica

1. È fatto divieto ai componenti del senato accademico e del consiglio di amministrazione:

a) di ricoprire altre cariche accademiche, fatta eccezione per il Rettore o la Rettrice limitatamente al senato accademico e al consiglio di amministrazione e, per i direttori o le direttrici di Dipartimento, limitatamente allo stesso senato accademico. A tal fine per cariche accademiche si devono intendere quelle di rettore o rettrice, di direttore o direttrice di Dipartimento, di membro del senato accademico e del consiglio di amministrazione;

b) di essere componente di altri organi di Ateneo, salvo che del consiglio di Dipartimento;

c) di ricoprire il ruolo di direttore o direttrice delle Scuole di specializzazione;

d) di ricoprire qualsivoglia incarico di natura politica;

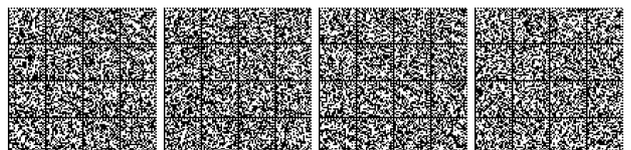
e) di ricoprire la carica di rettore o rettrice o far parte del senato accademico, del consiglio di amministrazione, del nucleo di valutazione o del collegio dei revisori dei conti di altre Università italiane statali, non statali ovvero telematiche;

f) di svolgere funzioni inerenti alla programmazione, al finanziamento, alla valutazione delle attività universitarie presso il Ministero dell'università e della ricerca e presso l'Anvur.

2. È fatto divieto ai componenti del Nucleo di valutazione di far parte del senato accademico, del consiglio di amministrazione o delle commissioni paritetiche docenti-studenti; nonché di ricoprire la carica di direttore o direttrice di Dipartimento o di Presidente di corso di studio.

3. I componenti del senato accademico e del consiglio di amministrazione che non partecipino con continuità, secondo le norme dettate dal regolamento generale d'Ateneo, alle sedute dell'organo di appartenenza vengono dichiarati decaduti, previa diffida, da parte del rettore o della rettrice.

4. I membri del personale docente e ricercatore che ricoprono le cariche accademiche devono essere in regime di tempo pieno, con periodo residuo di servizio non inferiore alla durata del mandato.



Capo II

Art. 13.

Organi ausiliari di Ateneo

1. Gli organi ausiliari dell'Ateneo sono: il collegio di disciplina, il presidio di qualità di Ateneo, il comitato unico di garanzia, il garante degli e delle studenti, il comitato per lo sport universitario, il comitato partecipativo studentesco e il comitato partecipativo del personale tecnico-amministrativo. La partecipazione a tali organi non dà luogo ad alcuna forma di compenso, emolumento, indennità e rimborso spese.

Art. 14.

Collegio di disciplina

1. Il collegio di disciplina è competente a svolgere la fase istruttoria dei procedimenti disciplinari e ad esprimere parere conclusivo in merito. Il collegio opera secondo il principio del giudizio fra pari, nel rispetto del contraddittorio. La partecipazione al collegio di disciplina non dà luogo alla corresponsione di compensi, emolumenti, indennità o rimborsi spese.

2. Il collegio di disciplina è composto da nove componenti effettivi, di cui tre docenti di I fascia (due di afferenza interna e una o uno di afferenza esterna all'Ateneo), tre docenti di II fascia (due di afferenza interna e una o uno di afferenza esterna all'Ateneo) e tre componenti del personale ricercatore (due di afferenza interna e una o uno di afferenza esterna all'Ateneo) in regime di tempo pieno, nonché da tre componenti supplenti, di cui un o una docente di I fascia, un o una docente di II fascia e un componente del personale ricercatore in regime di tempo pieno, interni all'Ateneo. Sei componenti effettivi e tre supplenti del collegio di disciplina vengono designati dal Senato accademico, su proposta del rettore o della rettrice; tre componenti effettivi interni (un o una docente di I fascia, un o una docente di II fascia e un componente del personale ricercatore sono eletti secondo le modalità definite nel regolamento generale di Ateneo attribuendo l'elettorato attivo, rispettivamente, al personale docente di I fascia, al personale docente di II fascia e al personale ricercatore.

3. La durata del mandato del collegio termina alla scadenza di quello del senato accademico.

4. L'avvio del procedimento disciplinare spetta al rettore o alla rettrice che, per ogni fatto che possa dar luogo all'irrogazione di una sanzione più grave della censura tra quelle previste dall'art. 87 del testo unico delle leggi sull'istruzione superiore emanato con regio decreto 31 agosto 1933, n. 1592 entro trenta giorni dal momento della conoscenza dei fatti, trasmette gli atti al collegio di disciplina, formulando motivata proposta.

5. Il collegio di disciplina, dopo aver udito il rettore o la rettrice ovvero un suo delegato o una sua delegata, nonché il componente del personale docente o ricercatore sottoposto ad azione disciplinare, eventualmente assistito da un difensore o una difensora di fiducia, entro trenta giorni esprime, parere sulla proposta avanzata dal rettore o dalla rettrice in relazione sia alla rilevanza dei fatti sul piano disciplinare sia al tipo di sanzione da irrogare, e trasmette gli atti al consiglio di amministrazione per l'assunzione delle deliberazioni conseguenti. Il procedimento avanti al collegio è disciplinato dalla normativa e dalla regolamentazione vigente.

6. Entro trenta giorni dalla ricezione del parere, il consiglio di amministrazione, senza la rappresentanza studentesca, infligge la sanzione ovvero dispone l'archiviazione del procedimento, conformemente al parere vincolante espresso dal collegio di disciplina.

7. Il procedimento si estingue ove la decisione di cui al comma 6 non intervenga nel termine di centottanta giorni dalla data di avvio del procedimento stesso. Il termine è sospeso fino alla ricostituzione del collegio di disciplina, ovvero del consiglio di amministrazione nel caso in cui siano in corso le operazioni preordinate alla formazione dello stesso, che ne impediscono il regolare funzionamento. Il termine è altresì sospeso, per non più di due volte e per un periodo non superiore a sessanta giorni in relazione a ciascuna sospensione, ove il Collegio

ritenga di dover acquisire ulteriori atti o documenti per motivi istruttori. Il rettore o la rettrice deve dare esecuzione alle richieste istruttorie avanzate dal collegio di disciplina.

8. La titolarità del potere disciplinare, nei casi di illeciti contestati al rettore o alla rettrice, è in capo al decano o alla decana dell'Ateneo.

9. L'Università adotta un codice etico che determina i valori fondamentali della comunità universitaria; promuove il riconoscimento e il rispetto dei diritti individuali, nonché l'accettazione di doveri e responsabilità nei confronti dell'istituzione di appartenenza; detta le regole di condotta nell'ambito della comunità. Le norme sono volte a evitare ogni forma di discriminazione e di abuso, nonché a regolare i casi di conflitto di interessi o di tutela della proprietà intellettuale.

10. Sulle violazioni del codice etico, qualora non ricadano sotto la competenza del collegio di disciplina e in merito alla irrogazione al contravventore dell'ammonizione orale o scritta, decide, su proposta del rettore o della rettrice, il senato accademico. Per le violazioni del codice etico, che integrano un illecito disciplinare, si applicano le norme di cui all'art. 10 della legge n. 240/2010.

Art. 15.

Presidio di qualità di Ateneo

1. Il presidio di qualità di Ateneo, coadiuvato dai presidi di qualità dei Dipartimenti di cui all'art. 23, comma 12, del presente statuto, sovrintende al corretto funzionamento del sistema di valutazione e di assicurazione della qualità, come disciplinato dall'Anvur.

2. La composizione, la durata e le modalità di funzionamento del presidio sono definite nel regolamento del medesimo organo.

Art. 16.

Comitato unico di garanzia

1. Il comitato unico di garanzia per le pari opportunità, la valorizzazione del benessere di chi lavora e contro le discriminazioni, è istituito con decreto rettorale nel rispetto di quanto previsto dall'art. 21 della legge 4 novembre 2010, n. 183.

2. Il comitato unico di garanzia ha compiti propositivi, consultivi e di verifica. Favorisce l'ottimizzazione della produttività del lavoro pubblico, migliorando l'efficienza delle prestazioni collegata alla garanzia di un ambiente di lavoro caratterizzato dal rispetto dei principi di pari opportunità, di benessere organizzativo e dal contrasto di qualsiasi forma di discriminazione e di violenza morale o psichica per i lavoratori e le lavoratrici.

3. Le modalità di funzionamento del comitato sono definite nel Regolamento generale di Ateneo, nel rispetto delle linee guida nazionali.

Art. 17.

Garante degli e delle studenti

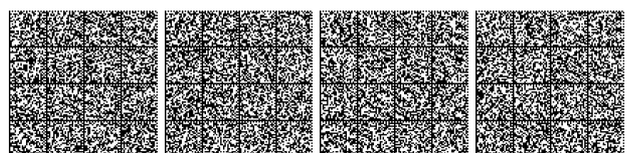
1. Il senato accademico nomina, con votazione a scrutinio segreto, un o una garante, per fornire consulenza e assistenza gratuite ad ogni studente nell'esercizio dei loro diritti e per meglio garantire loro l'imparzialità, la correttezza e la tempestività dell'azione amministrativa. Il regolamento generale d'Ateneo ne disciplina la durata in carica e le funzioni. Il o la garante presenta annualmente al senato accademico una dettagliata relazione sull'attività che ha svolto.

Art. 18.

Comitato per lo sport universitario

1. Il comitato per lo sport universitario di cui alla legge 28 giugno 1977, n. 394, sovrintende agli indirizzi di gestione degli impianti sportivi ed ai programmi di sviluppo della relativa attività sportiva; predispone i programmi di edilizia sportiva e formula le relative proposte di finanziamento secondo quanto previsto dalle leggi vigenti.

2. La nomina dei componenti e le modalità di funzionamento sono definite dal Regolamento generale di Ateneo.



Art. 19.

Comitato partecipativo studentesco

1. Il rettore o la rettrice nomina con proprio decreto il comitato partecipativo studentesco per favorire il confronto sulle problematiche riguardanti i servizi al corpo studentesco, il diritto allo studio e l'offerta didattica dell'Ateneo.

2. Il comitato è composto dalla rappresentanza studentesca nel senato accademico, nel consiglio di amministrazione, nel nucleo di valutazione, nonché da un componente di ciascuna commissione paritetica docenti-studenti salvaguardando la presenza delle liste maggiormente rappresentative della componente studentesca; il comitato si riunisce almeno ogni due mesi.

3. Il comitato si esprime con parere non vincolante sul bilancio unico di previsione annuale autorizzatorio e sul bilancio unico di previsione triennale, per quanto attiene le voci relative alla componente studentesca.

4. Il funzionamento del comitato è disciplinato da apposito regolamento.

Art. 20.

Comitato partecipativo del personale tecnico-amministrativo

1. Il personale tecnico-amministrativo elegge il comitato partecipativo per promuovere il confronto sulle politiche gestionali e formative del personale stesso, compresa la presentazione di eventuali proposte al direttore o alla direttrice generale. Il comitato partecipativo del personale tecnico-amministrativo dura in carica tre anni.

2. Il comitato è composto da nove dipendenti la cui selezione avviene tramite elezione, cui si aggiungono i e le due rappresentanti del personale in senato accademico. L'elettorato passivo spetta a tutto il personale tecnico-amministrativo di ruolo, quello attivo anche al personale a tempo determinato.

Capo III

Art. 21.

Fondazioni

1. L'Università può costituire o aderire a fondazioni, anche di natura non riconducibile alle fondazioni universitarie, in particolare per l'acquisizione di beni e servizi alle migliori condizioni di mercato; per lo svolgimento di attività strumentali e di supporto alla didattica, alla ricerca, all'impegno sociale e all'internazionalizzazione; per la collaborazione con altre istituzioni e realtà pubbliche e private.

2. La fondazione è disciplinata da apposito statuto, approvato dal consiglio di amministrazione previo parere del senato accademico.

Art. 22.

*Comitato dei sostenitori
dei sostenitori e delle sostenitrici (Advisory board)*

1. Il rettore o la rettrice può istituire, con proprio decreto, un comitato dei sostenitori e delle sostenitrici. A tale comitato possono partecipare persone fisiche e rappresentanti di persone giuridiche pubbliche e private, del panorama nazionale e internazionale, che si impegnino a favorire l'attività istituzionale dell'Università anche tramite l'erogazione di contributi finanziari.

La partecipazione al comitato non dà luogo ad alcuna forma di compenso, emolumento e indennità.

Titolo III

STRUTTURE DIDATTICHE, DI RICERCA, DI SERVIZIO
E ORGANIZZAZIONE DELLA DIDATTICA*Capo I*

Art. 23.

Dipartimenti

1. I Dipartimenti sono titolari delle funzioni finalizzate allo svolgimento della ricerca scientifica, delle attività didattiche e formative, nonché delle attività rivolte all'esterno ad esse correlate o accessorie.

2. La proposta di istituzione di un Dipartimento, presentata da almeno trentacinque tra docenti e personale ricercatore, deve essere corredata da un progetto didattico-scientifico e dagli elementi necessari per valutare la sostenibilità della nuova struttura; la proposta viene approvata dal consiglio di amministrazione, previo parere del senato accademico.

3. A ciascun Dipartimento afferiscono stabilmente non meno di trentacinque docenti, personale ricercatore di ruolo e personale ricercatore a tempo determinato, appartenenti a settori scientifico-disciplinari o ad aree scientifiche, possibilmente omogenei. Nel caso in cui il numero di afferenti al Dipartimento scenda al di sotto del limite sopra indicato e non venga ripristinato entro dodici mesi, il consiglio di amministrazione ne delibera la soppressione, previo parere del senato accademico, oppure concede una motivata proroga di non oltre dodici mesi, ove sia stato avviato il procedimento per il ripristino del numero minimo di afferenti.

4. Per l'esercizio delle funzioni di cui al comma 1) i Dipartimenti:

a) promuovono e coordinano le attività di ricerca istituzionali;

b) valorizzano le ricerche individuali del personale docente e ricercatore;

c) svolgono attività di ricerca e di consulenza in base a convenzioni nonché prestazioni conto terzi;

d) promuovono, coordinano e organizzano, secondo le modalità di cui ai successivi articoli l'attività didattica dei corsi di studio incardinati;

e) assicurano la copertura degli insegnamenti attivati nei corsi di studio secondo le modalità definite nel regolamento didattico e nel regolamento sulla definizione dei criteri e modalità di attribuzione dei compiti didattici e di conferimento degli incarichi di insegnamento a docenti e ricercatori e ricercatrici;

f) promuovono la collocazione strategica nel territorio di riferimento, tutte le attività di trasferimento tecnologico, le attività culturali, le attività di *public engagement*, le attività pubblicistiche e divulgative;

g) formulano, nell'ambito della programmazione triennale dell'Ateneo e del *budget* assegnato, motivate richieste di posti di personale docente e ricercatore, in relazione alle esigenze didattiche e di ricerca;

h) formulano al consiglio di amministrazione la proposta di chiamata di nuovi professori e professoressse, ricercatori e ricercatrici.

Per la chiamata di docenti di I fascia, la proposta è approvata con il voto favorevole della maggioranza assoluta del personale docente di I fascia appartenente al Dipartimento; per la chiamata di docenti di II fascia e di ricercatori e ricercatrici con la maggioranza assoluta dei componenti del personale docente di I e II fascia appartenenti al Dipartimento.

5. Le responsabilità amministrativo-contabili in capo a ciascun Dipartimento sono definite dal regolamento di Ateneo per l'amministrazione e la contabilità.

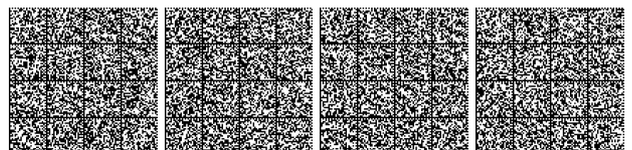
6. Sono organi di Dipartimento:

il consiglio;

il direttore;

la giunta.

7. Il consiglio di Dipartimento è composto dal personale docente di ruolo, dal personale ricercatore afferenti al Dipartimento, da un o una rappresentante del corpo studentesco e, ove previsti, da un o una rappresentante di dottorande e dottorandi nonché da un o una rappresentante di specializzande e specializzandi. È previsto, altresì, un o una rappresentante del personale tecnico-amministrativo; l'elettorato attivo



e passivo è riservato ai e alle dipendenti a tempo indeterminato che prestano servizio presso le rispettive strutture dipartimentali. La rappresentanza studentesca e del personale tecnico-amministrativo ha diritto di voto solo sugli argomenti di loro interesse, secondo quanto previsto dal regolamento generale di Ateneo.

8. Il direttore o la direttrice è un o una docente di ruolo di I fascia, la cui elezione spetta ai componenti del consiglio di Dipartimento e la cui nomina avviene con decreto del rettore o della rettrice; resta in carica quattro anni per non più di due mandati. Il direttore o la direttrice designa tra i componenti del personale docente di I fascia del Dipartimento un Vicedirettore o una vicedirettrice. Qualora il direttore o la direttrice presenti al rettore o alla rettrice le dimissioni dalla carica e quest'ultimo o ultima le accolga, il decano o la decana indice, entro due mesi, le elezioni e svolge le funzioni di ordinaria amministrazione fino all'elezione del nuovo direttore o direttrice.

9. Il direttore o la direttrice designa un coordinatore o una coordinatrice delle attività di ricerca, un coordinatore o una coordinatrice della didattica e un coordinatore o una coordinatrice delle attività di impegno sociale. I tre coordinatori e coordinatrici svolgono i rispettivi ruoli, comprese le attribuzioni correlate al sistema di assicurazione della qualità di Ateneo, secondo la disciplina prevista nel regolamento generale di Ateneo.

10. Il regolamento di Dipartimento prevede e disciplina il funzionamento di una Giunta, presieduta dal direttore o dalla direttrice e costituita da un massimo di 10 componenti tra docenti di I fascia, di II fascia e componenti del personale ricercatore, in modo che sia garantito lo stesso numero di docenti per ogni categoria.

11. Presso ciascun Dipartimento è istituita una commissione paritetica docenti-studenti competente:

a) a svolgere attività di monitoraggio dell'offerta formativa e della qualità della didattica nonché dell'attività di servizio alla comunità studentesca da parte del personale docente e ricercatore;

b) ad individuare indicatori per la valutazione dei risultati delle stesse;

c) a formulare pareri sull'attivazione e la soppressione dei corsi di studio.

La partecipazione alla commissione paritetica non dà luogo alla corresponsione di compensi, emolumenti, indennità o rimborsi spese.

La commissione paritetica ha un numero di componenti, pari a dieci o quattordici in proporzione alla dimensione numerica del consiglio di Dipartimento e secondo le modalità definite dal regolamento generale di Ateneo; la base elettorale della componente studentesca per individuare i membri delle commissioni paritetiche docenti - studenti è unica fra tutto il corpo studentesco iscritto ai corsi di studio afferenti al Dipartimento.

12. È istituito un Presidio di qualità di Dipartimento, che sovrintende al corretto funzionamento del sistema di valutazione e di assicurazione della qualità nella struttura e coadiuva il Presidio di qualità di Ateneo.

Capo II

Art. 24.

Centri di ricerca e di servizio

1. Il consiglio di amministrazione, sentito il senato accademico, può istituire centri di ricerca e centri di servizio. La proposta può essere presentata dal senato accademico o dai consigli di Dipartimento.

2. I regolamenti di tali centri devono conformarsi ai principi contenuti nel regolamento generale di Ateneo e dovranno comunque prevedere:

a) un consiglio direttivo, nel quale sia assicurata la presenza di tutte le componenti operanti nel centro;

b) un direttore o una direttrice da eleggersi tra i membri della componente universitaria del consiglio.

I predetti regolamenti sono emanati dal rettore o dalla rettrice.

Art. 25.

Facoltà

1. È possibile istituire tra più Dipartimenti, raggruppati in relazione a criteri di affinità disciplinare, facoltà con funzioni di coordinamento e di razionalizzazione delle attività didattiche, compresa la proposta di attivazione o soppressione di corsi di studio e di gestione dei servizi comuni.

2. Il consiglio è l'organo di indirizzo e coordinamento delle attività della facoltà ed è composto:

a) dai direttori e dalle direttrici di Dipartimento afferenti;

b) da rappresentanti del corpo docente in misura non superiore al 10% dei componenti dei consigli di Dipartimento afferenti, in carica per tre anni, così individuati:

un o una docente per ciascuna giunta, eletto all'interno della stessa;

un rappresentante dei e delle responsabili delle attività assistenziali di competenza della struttura, ove previste, da eleggersi tra tutte e tutti i responsabili di tale attività;

i restanti componenti sono eletti dai consigli di Dipartimento tra i e le presidenti/coordinatori e coordinatrici di corsi di studio, di dottorato e di scuola di specializzazione;

c) da rappresentanti della componente studentesca, in carica per due anni, pari ad almeno il 15% dei componenti del consiglio della facoltà secondo quanto previsto nel regolamento generale di Ateneo.

La partecipazione all'organo non dà luogo ad alcuna forma di compenso, emolumento, indennità e rimborso spese.

3. Il o la Presidente della facoltà è eletto o eletta dal consiglio tra i componenti del personale docente di I fascia che ne fanno parte, che non siano direttori o direttrici di Dipartimento o presidenti di corso di laurea e di laurea magistrale e resta in carica per la durata del mandato di cui al comma 2, lett. b). La carica è rinnovabile una sola volta.

4. La Facoltà di medicina e chirurgia, oltre a quanto previsto al comma 1, assume i compiti correlati alle attività assistenziali secondo le modalità e i limiti concertati con la Regione Lombardia, garantendo l'inscindibilità delle funzioni assistenziali del corpo docente di materie cliniche da quelle didattiche e di ricerca.

5. La disponibilità delle strutture assistenziali è assicurata dall'Università mediante appositi accordi con le amministrazioni statali, regionali e locali, in particolare con quelle preposte al Servizio sanitario nazionale.

Art. 26.

Corsi di studio

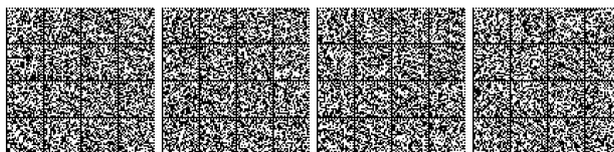
1. I corsi di studio istituiti presso l'Ateneo sono inseriti nel regolamento didattico di Ateneo e afferiscono ad un Dipartimento, fatti salvi i corsi interdipartimentali.

Al consiglio di corso di studio compete la progettazione e la gestione dell'offerta formativa dell'Ateneo nel rispetto della normativa vigente nazionale e secondo quanto previsto dallo statuto e dal regolamento didattico di Ateneo.

2. I consigli di corso di studio sono composti da tutti i docenti e le docenti ufficiali degli insegnamenti afferenti ai corsi interessati - ivi compresi i ricercatori e le ricercatrici titolari di insegnamento per affidamento o supplenza e i professori e le professoressa a contratto - nonché da una rappresentanza del corpo studentesco nella misura minima del 15% dei componenti del consiglio stesso.

3. I e le Presidenti dei consigli di cui ai commi 1 e 2 sono eletti ed elette dai rispettivi Consigli di corso di studio tra i componenti del personale docente di I e II fascia.

4. I consigli di corso di studio hanno, in particolare, il compito di provvedere all'organizzazione della didattica, all'approvazione dei curricula individuali e alla determinazione delle modalità di verifica del profitto del corpo studentesco e della prova finale, come stabilito dal regolamento del corso di studio sulla base dei principi fissati dal regolamento didattico di Ateneo. Essi, inoltre, formulano proposte per la copertura degli insegnamenti vacanti e per l'espletamento delle altre attività didattiche. Svolgono, altresì, tutti gli altri compiti previsti dal regolamento di Dipartimento.



5. Il Senato accademico può disporre, a seguito della proposta del Dipartimento interessato e in base a valutazioni di carattere organizzativo, che più corsi di studio appartenenti a una comune area scientifico-culturale siano retti da un unico consiglio.

Art. 27.

Dottorato di ricerca

1. Il consiglio di amministrazione istituisce, su proposta di uno o più Dipartimenti e previo parere obbligatorio del senato accademico, corsi e scuole di dottorato, anche in consorzio con altre università o enti di ricerca pubblici e privati di alta qualificazione.

2. In funzione delle loro caratteristiche e tipologie, le relative attività sono affidate ai Dipartimenti di afferenza.

Art. 28.

Scuole e corsi di specializzazione

1. L'attività di specializzazione rientra tra i fini istituzionali dell'Università. Per la realizzazione di questo fine l'Università può istituire anche scuole e corsi di specializzazione.

2. Le modalità di istituzione e funzionamento sono disciplinate dalla legislazione comunitaria e nazionale vigente, dal regolamento didattico di Ateneo e dai regolamenti della singola Scuola.

3. Sono Organi di Governo e gestione delle scuole e dei corsi di specializzazione il direttore o la direttrice e il consiglio. Le modalità di costituzione degli organi e le loro funzioni sono determinate dai regolamenti di cui al precedente comma 2.

4. Le scuole e i corsi di specializzazione afferiscono a un Dipartimento.

Art. 29.

Scuola di Management e Alta formazione
School of Management and Advanced education, SMAE

1. Le attività di formazione previste dall'art. 2, commi 3 e 4, del presente statuto, possono essere organizzate nell'ambito dell'attività della Scuola di *Management e Alta formazione - School of Management and Advanced education*, SMAE.

2. La Scuola opera valorizzando le competenze dei Dipartimenti, con particolare riguardo alle iniziative interdipartimentali.

3. L'istituzione, l'organizzazione e le attività della scuola sono stabilite con appositi regolamenti nei quali può essere prevista, ove normativamente compatibile, la collaborazione con soggetti esterni.

Art. 30.

Sistema bibliotecario di Ateneo

1. Il sistema bibliotecario di Ateneo è l'insieme coordinato dei servizi finalizzati a conservare, valorizzare, sviluppare e gestire in modo unitario il patrimonio bibliotecario-documentale.

2. Il sistema bibliotecario è strumento per sostenere le esigenze didattiche, scientifiche e istituzionali dell'Ateneo.

3. L'organizzazione ed il funzionamento del sistema bibliotecario, nonché le modalità con cui le strutture scientifiche e didattiche concorrono a definirne le linee di sviluppo, sono disciplinate da apposito regolamento.

Art. 31.

Centro linguistico di Ateneo

1. Il centro linguistico di Ateneo assicura il perseguimento degli obiettivi di apprendimento linguistico stabiliti dagli organi di Ateneo.

2. L'organizzazione ed il funzionamento del centro linguistico sono disciplinati da apposito regolamento.

Titolo IV

GESTIONE AMMINISTRATIVA,
CONTABILE E FINANZIARIA

Art. 32.

Principi di organizzazione

1. L'Università adegua il suo ordinamento al principio generale di separazione fra le funzioni di indirizzo politico e di gestione.

2. Le funzioni relative alla gestione amministrativo-contabile spettano al direttore o alla direttrice generale e ai e alle dirigenti, secondo quanto di rispettiva competenza, nonché alle unità organizzative, nel rispetto del Piano strategico di Ateneo.

3. L'organizzazione dell'Università risponde ai principi di imparzialità, trasparenza, efficienza, efficacia, sostenibilità economica e benessere lavorativo.

4. L'organizzazione dell'Università garantisce che i servizi siano erogati nel rispetto di standard di qualità prefissati. L'Università valorizza il merito, mediante l'adozione di un sistema di misurazione e valutazione della performance delle strutture e del personale cui sono correlati meccanismi premiali incentivanti.

Art. 33.

Indennità dei titolari di carica

1. Il consiglio di amministrazione, previo parere obbligatorio del senato accademico, determina l'entità dell'indennità di carica del rettore o della direttrice, del protettore vicario o della prorettrice vicaria, nonché gli emolumenti da corrispondere ai componenti del consiglio di amministrazione e del collegio dei revisori dei conti. Il consiglio di amministrazione, con le medesime modalità, può deliberare la corresponsione di un'indennità di carica anche per il Nucleo di valutazione, i prorettori e le prorettrici, i delegati e le delegate del rettore o della direttrice e i direttori o le direttrici di Dipartimento. Può, altresì, essere deliberata l'attribuzione di un gettone di presenza ai componenti del senato accademico e del consiglio di amministrazione.

Titolo V

NORME COMUNI, TRANSITORIE E FINALI

Art. 34.

Norme comuni

1. Nel rispetto della normativa vigente, l'anno accademico ha inizio il 1° novembre e termina il 31 ottobre dell'anno successivo, ferma restando la possibilità del senato accademico di deliberare una diversa data di inizio e di termine delle attività didattiche.

2. La disciplina degli atti *sub-regolamentari* (linee guida, manuali, protocolli e altri atti assimilabili) è demandata al regolamento generale di Ateneo.

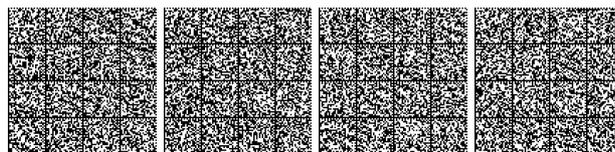
Art. 35.

Norme transitorie e finali

1. Il presente statuto è emanato con decreto del rettore o della direttrice ed entra in vigore il quindicesimo giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana. L'Università è tenuta ad adeguare la propria regolamentazione entro l'inizio dell'anno accademico immediatamente successivo all'entrata in vigore dello statuto. Il senato accademico e il consiglio di amministrazione, secondo le rispettive competenze, deliberano le eventuali norme transitorie che si rendano necessarie nel caso in cui una disposizione regolamentare di Ateneo in vigore, nelle more del suo emendamento, risulti inapplicabile per contrasto con lo statuto stesso.

2. Nel caso di sopravvenute modifiche legislative, fino alla data di entrata in vigore dei necessari adeguamenti del presente statuto restano applicabili le disposizioni vigenti, salvo diverse indicazioni normative.

24A00864



ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di nitrofurantoina, «Nitrofurantoina Mylan Pharma».

Estratto determina AAM/PPA n. 90/2024 del 5 febbraio 2024

L'autorizzazione all'immissione in commercio è modificata, a seguito della variazione approvata dallo Stato membro di riferimento (RMS): tipo II C.I.2.b), aggiornamento dei paragrafi 4.2, 4.3, 4.8 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e delle corrispondenti sezioni del foglio illustrativo e delle etichette per adeguamento al prodotto di riferimento (Furadantine MC 50 mg capsule, Amdipharm Limited), aggiornamento del paragrafo 4.3 del riassunto delle caratteristiche del prodotto (eGFR inferiore a 45 ml/min), modifica editoriale delle etichette per includere il flacone da 500 ml,

relativamente al medicinale NITROFURANTOINA MYLAN PHARMA.

Confezioni e A.I.C. n.:

049458019 - «50 mg capsule rigide» 20 capsule in blister PVC/AL;

049458021 - «50 mg capsule rigide» 30 capsule in blister PVC/AL;

049458058 - «50 mg capsule rigide» 500 capsule in flacone HDPE;

049458033 - «100 mg capsule rigide» 20 capsule in blister PVC/AL;

049458045 - «100 mg capsule rigide» 30 capsule in blister PVC/AL;

049458060 - «100 mg capsule rigide» 500 capsule in flacone HDPE.

Codice di procedura europea: NL/H/4849/001-002/II/004.

Codice pratica: VC2/2022/361.

Titolare A.I.C.: Mylan S.p.a., (codice fiscale 13179250157) con sede legale e domicilio fiscale in via Vittor Pisani n. 20, 20124, Milano, Italia.

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

Stampati

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della determina, di cui al presente estratto, al riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo e all'etichettatura.

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 del presente estratto che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo del presente estratto, 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 del presente estratto, 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: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

24A00806

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

Estratto determina AAM/PPA n. 91/2024 del 5 febbraio 2024

L'autorizzazione all'immissione in commercio è modificata, a seguito dei *worksharing* approvati dallo Stato membro di riferimento (RMS), costituiti da:

una variazione tipo II C.I.4), aggiornamento dei paragrafi 4.3, 4.4, 4.5 e 5.1 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e delle corrispondenti sezioni del foglio illustrativo per aggiunta della seguente controindicazione: uso concomitante di flucitosina e della combinazione tegafur/gimeracil/oteracil;

una variazione tipo II C.I.4), aggiornamento dei paragrafi 4.4 e 4.6 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e delle corrispondenti sezioni del foglio illustrativo per aggiungere le avvertenze sul periodo di contraccezione per i pazienti maschi e donne in età fertile, anche in caso di compromissione renale,

relativamente al medicinale ANCOTIL.

Confezione e A.I.C. n.:

024753028 - «2,5 g/250 ml soluzione per infusione» 5 flaconi 250 ml.

Codici procedure europee: AT/H/xxxx/WS/0212; DE/H/xxxx/WS/1058.

Codici pratiche: VN2/2022/205; VN2/2021/317.

Titolare A.I.C.: Viatrix Italia S.r.l. (codice fiscale 02789580590) con sede legale e domicilio fiscale in via Vittor Pisani n. 20, 20124, Roma, Italia.

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

Stampati

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della determina, di cui al presente estratto, al riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo.

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 del presente estratto che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo del presente estratto, 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 del presente estratto, 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: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

24A00807

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di ossigeno, «Ossigeno Nippon Gases».

Estratto determina AAM/PPA n. 87/2024 del 5 febbraio 2024

È autorizzata la variazione di tipo IB - B.II.e.5.d con la conseguente immissione in commercio del medicinale OSSIGENO NIPPON GASES nelle confezioni di seguito indicate.

Confezioni:

«gas medicinale criogenico» contenitore criogenico mobile da 21 litri - A.I.C. n. 038944551 base 32 154HT7;

«gas medicinale criogenico» contenitore criogenico mobile da 41 litri - A.I.C. n. 038944563 base 32 154HTM.

Forma farmaceutica: gas medicinale criogenico.

Principio attivo: ossigeno.

Codice pratica: N1B/2023/1204.

Titolare A.I.C.: Nippon Gases Pharma S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via Benigno Crespi n. 19, 20159 Milano, codice fiscale 08418370964.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Per le nuove confezioni sopracitate è adottata la seguente 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 le nuove confezioni sopracitate è adottata la seguente classificazione ai fini della fornitura: RR - medicinale soggetto a prescrizione medica.

Stampati

Le confezioni del medicinale devono essere poste in commercio con gli stampati, così come precedentemente autorizzati da questa amministrazione, con le sole modifiche necessarie per l'adeguamento alla presente determina.

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.

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

24A00808

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di omeprazolo sodico, «Omeprazolo Mylan Generics Italia».

Estratto determina AAM/PPA n. 98/2024 del 5 febbraio 2024

L'autorizzazione all'immissione in commercio è modificata, a seguito della variazione approvata dallo stato membro di riferimento (RMS):

tipo II C.I.2.b), aggiornamento dei paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e delle corrispondenti sezioni del foglio illustrativo e delle etichette in linea con il prodotto di riferimento Losec approvato con procedura europea NL/H/2081/010, adeguamento delle etichette al QRD *template*.

Relativamente al medicinale OMEPRAZOLO MYLAN GENERICS ITALIA.

Confezione:

A.I.C. n. 039193014 - «40 mg polvere per soluzione per infusione» 5 flaconcini in vetro da 40 mg.

Codice di procedura europea: FR/H/0381/001/II/027.

Codice pratica: VC2/2022/643.

Titolare A.I.C.: Mylan S.p.a. (codice fiscale 13179250157) con sede legale e domicilio fiscale in via Vittor Pisani, 20, 20124, Milano, Italia.

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

Stampati

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della determina, di cui al presente estratto, al riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo e all'etichettatura.

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 del presente estratto che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo del presente estratto, 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 del presente estratto, 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: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

24A00809

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

Estratto determina AAM/PPA n. 101/2024 del 5 febbraio 2024

Si autorizzano le seguenti variazioni, tipo II C.I.4 e tipo IB C.I.3.z): aggiornamento del paragrafo 4.6 del riassunto delle caratteristiche del prodotto per includere le informazioni sull'aumento del rischio delle malformazioni congenite nella progenie delle donne trattate con



politerapia; modifica del paragrafo 4.4 e 4.8 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti sezioni del foglio illustrativo in seguito a valutazione dello PSUR (Annex 11) secondo la procedura PSUSA/00002235/201908; aggiornamento delle avvertenze relative agli eccipienti (paragrafo 4.4 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti sezioni del foglio illustrativo); adeguamento degli stampati, incluse le etichette, alla versione corrente del QRD *template*; altre modifiche editoriali.

Relativamente al medicinale TOLEP.

Confezioni:

A.I.C. n. 028304018 - «300 mg compresse» 50 compresse divisibili;

A.I.C. n. 028304020 - «600 mg compresse» 50 compresse divisibili.

Codici pratiche: VN2/2023/150-N1B/2020/1479.

Titolare A.I.C.: Novartis Farma S.p.a. (codice fiscale 07195130153), con sede legale e domicilio fiscale in viale Luigi Sturzo 43, 20154, Milano, Italia.

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

Stampati

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della determina, di cui al presente estratto, al riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo e all'etichettatura.

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 del presente estratto che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo del presente estratto, 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 del presente estratto, 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: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

24A00810

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

Estratto determina AAM/PPA n. 95/2024 del 5 febbraio 2024

Autorizzazione variazione e descrizione del medicinale con attribuzione n. A.I.C.

È autorizzata la variazione di tipo 1B: B.II.e).5.a). 2, con conseguente immissione in commercio del medicinale ACICLOVIR ZENTIVA (A.I.C. 046277) nella confezione di seguito indicata:

«400 mg compresse» 10 compresse in blister PVC/Al - A.I.C. 046277 - 087 - base 10 1D48GZ - base 32.

Principio attivo: aciclovir.

Codice pratica: C1B/2023/1178

Titolare A.I.C.: Zentiva Italia S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in via P. Paleocapa, 7 - 20121 Milano, codice fiscale 11388870153.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Per le nuove confezioni di cui all'art. 1 è adottata la seguente classificazione ai fini della rimborsabilità: C - nn.

Classificazioni ai fini della fornitura

Per le nuove confezioni di cui all'art. 1 è adottata la seguente classificazione ai fini della fornitura: RR (Medicinali soggetti a prescrizione medica).

Stampati

Le confezioni del medicinale devono essere poste in commercio con gli stampati, così come precedentemente autorizzati da questa Amministrazione, con le sole modifiche necessarie per l'adeguamento alla presente determinazione.

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.

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

24A00811

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

Estratto determina AAM/PPA n. 94/2024 del 5 febbraio 2024

Autorizzazione variazione e descrizione del medicinale con attribuzione n. A.I.C.

È autorizzata la variazione di tipo 1B: B.II.e).5.a).2, con conseguente immissione in commercio del medicinale ACICLOVIR ZENTIVA (A.I.C. 046277) nella confezione di seguito indicata:

«200 mg compresse» 20 compresse in blister PVC/Al - A.I.C. 046277 - 075 - base 10 1D48GM - base 32.

Principio attivo: aciclovir.

Codice pratica: C1B/2023/1177.

Titolare A.I.C.: Zentiva Italia S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in via P. Paleocapa, 7 - 20121 Milano, codice fiscale 11388870153.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Per le nuove confezioni di cui all'art. 1 è adottata la seguente classificazione ai fini della rimborsabilità: C - nn.

Classificazioni ai fini della fornitura

Per le nuove confezioni di cui all'art. 1 è adottata la seguente classificazione ai fini della fornitura: RR (Medicinali soggetti a prescrizione medica).

Stampati

Le confezioni del medicinale devono essere poste in commercio con gli stampati, così come precedentemente autorizzati da questa Amministrazione, con le sole modifiche necessarie per l'adeguamento alla presente determina.

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.

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

24A00812

AGENZIA PER LA CYBERSICUREZZA NAZIONALE

Adozione del decreto 30 gennaio 2024, recante «Proroga del regime transitorio della disciplina di qualificazione cloud per le pubbliche amministrazioni».

Con provvedimento del direttore generale dell'Agenzia per la cybersicurezza nazionale, prot. n. 2927 del 30 gennaio 2024, è stato adottato il decreto recante «Proroga del regime transitorio della disciplina di qualificazione cloud per le pubbliche amministrazioni».

Ai sensi di quanto previsto dall'art. 4 del predetto decreto, ne è disposta la pubblicazione sul sito web istituzionale dell'Agenzia per la cybersicurezza nazionale (<http://www.acn.gov.it>) e ne è data comunicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

24A00867

MINISTERO DELL'AGRICOLTURA, DELLA SOVRANITÀ ALIMENTARE E DELLE FORESTE

Proposta di modifica ordinaria, che modifica il documento unico, del disciplinare di produzione della denominazione di origine controllata dei vini «Valdarno di Sopra» o «Val d'Arno di Sopra».

Il Ministero dell'agricoltura, della sovranità alimentare e delle foreste, ai sensi del decreto ministeriale 6 dicembre 2021, recante la procedura a livello nazionale per l'esame delle domande di protezione delle DOP e IGP dei vini e di modifica dei disciplinari, in applicazione della legge n. 238/2016, nonché del regolamento delegato UE n. 2019/33 della commissione e del regolamento di esecuzione UE n. 2019/34 della commissione, applicativi del regolamento UE del Parlamento europeo e del Consiglio n. 1308/2013;

Visto il decreto ministeriale 13 giugno 2011, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 148 del 28 giugno 2011, con il quale è stata riconosciuta la denominazione di origine controllata dei vini «Val d'Arno di Sopra» o «Valdarno di Sopra» ed approvato il relativo disciplinare di produzione;

Visto il decreto ministeriale 7 marzo 2014, pubblicato sul sito internet del Ministero - Sezione qualità - Vini DOP e IGP, con il quale è stato da ultimo modificato il disciplinare della denominazione di origine controllata dei vini «Val d'Arno di Sopra» o «Valdarno di Sopra»;

Esaminata la documentata domanda, presentata per il tramite della Regione Toscana, su istanza del Consorzio Valdarno di Sopra DOC con sede in Terranuova Bracciolini (AR) - piazza della Repubblica n. 16 - intesa ad ottenere la modifica del disciplinare di produzione della denominazione di origine controllata dei vini «Val d'Arno di Sopra» o «Valdarno di Sopra», nel rispetto della procedura di cui al citato decreto ministeriale 6 dicembre 2021, nonché dell'analogo preesistente decreto ministeriale 7 novembre 2012;

Considerato che per l'esame della predetta domanda è stata esperita la procedura di cui all'art. 6 e 7 del decreto ministeriale 7 novembre 2012, ed all'art. 13 del decreto ministeriale 6 dicembre 2021, relativa alle domande di modifiche ordinarie dei disciplinari e, in particolare:

è stato acquisito il parere favorevole della Regione Toscana;

è stato acquisito il parere favorevole del comitato nazionale vini DOP e IGP, espresso nella riunione del 21 dicembre 2023.

Provvede, ai sensi dell'art. 13, comma 6, del decreto ministeriale 6 dicembre 2021, alla pubblicazione dell'allegata proposta di modifica ordinaria del disciplinare di produzione della denominazione di origine controllata dei vini «Val d'Arno di Sopra» o «Valdarno di Sopra».

Le eventuali osservazioni alla suddetta proposta di modifica del disciplinare di produzione, in regola con le disposizioni contenute nel decreto del Presidente della Repubblica 26 ottobre 1972, n. 642 «Disciplina dell'imposta di bollo» e successive modifiche ed integrazioni, dovranno essere inviate dagli interessati al Ministero dell'agricoltura, della sovranità alimentare e delle foreste - ufficio ex PQA IV, al seguente indirizzo di posta elettronica certificata: saq4@pec.politicheagricole.gov.it - entro trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del presente comunicato.

ALLEGATO

PROPOSTA DI MODIFICA ORDINARIA, CHE MODIFICA IL DOCUMENTO UNICO, DEL DISCIPLINARE DI PRODUZIONE DELLA DENOMINAZIONE DI ORIGINE CONTROLLATA DEI VINI «VAL D'ARNO DI SOPRA» O «VALDARNO DI SOPRA»

La proposta di modifica integrale è pubblicata sul sito internet del Ministero (<https://www.politicheagricole.it>), seguendo il percorso:

Qualità → Vini DOP e IGP → Domande di protezione e modifica disciplinari - Procedura nazionale → Anno 2024 → 2B. Domande «modifiche ordinarie» disciplinari → Procedura nazionale preliminare - pubblicazione in GU delle proposte di modifiche ordinarie dei disciplinari,

ovvero al seguente link: <https://www.politicheagricole.it/flex/cm/pages/ServeBLOB.php/L/IT/IDPagina/20839> - seguendo il percorso:

2B. Domande «modifiche ordinarie» disciplinari → Procedura nazionale preliminare - pubblicazione in GU delle proposte di modifiche ordinarie dei disciplinari.

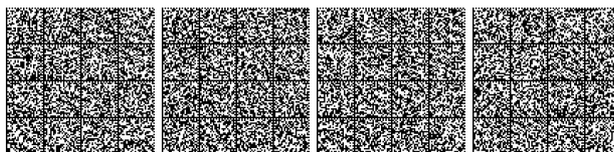
24A00865

MINISTERO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

Proroga dell'incarico di Garante del contribuente per la Lombardia

Il Presidente della Corte di giustizia tributaria di secondo grado della Lombardia, con decreto n. 2/24 del 5 febbraio 2024, ha prorogato l'incarico di Garante del contribuente per la Lombardia del dott. Antonio Simone, sino alla data di entrata in vigore del regolamento previsto dall'art. 2, decreto legislativo n. 219/2023 e alla contestuale soppressione dei garanti regionali.

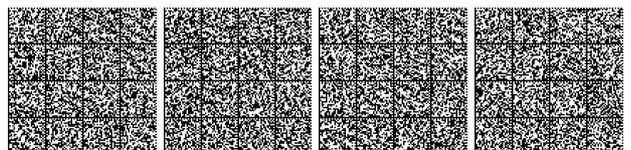
24A00866



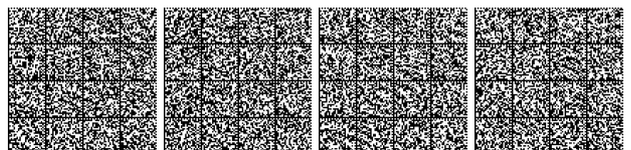
MINISTERO DELLA SALUTE

Elenco dei presidi medico chirurgici che sono stati registrati o di cui sia stata autorizzata la variazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio dal 1° gennaio 2023 al 31 dicembre 2023, pubblicato ai sensi dell'articolo 9, comma 1, decreto del Presidente della Repubblica 6 ottobre 1998, n. 392.

Elenco dei presidi medico chirurgici che sono stati registrati o di cui sia stata autorizzata la variazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio dal 1° gennaio 2023 al 31 dicembre 2023, pubblicato ai sensi dell'articolo 9, comma 1, D.P.R. 6 ottobre 1998, n. 392.						
numero d'ordine	data	ditta	Presidio medico chirurgico	nr reg/ne	1A reg	modifica
1	10/01/2023	BLEU LINE S.r.l.	FREEDOM PU	20604		X
2	10/01/2023	Kwizda Agro GmbH	AMP 1 RB	19478		X
3	10/01/2023	Kwizda Agro GmbH	AMP 10 RB	19683		X
4	10/01/2023	Pharma Trade Company S.r.l.	NEO PHARMA G	19688		X
5	10/01/2023	Pharma Trade Company S.r.l.	FORM TSC PLUS	19678		X
6	16/01/2023	PHARMACHEM GROUP S.r.l.	COVINOL MANI DISINFETTANTE	20992		X
7	16/01/2023	PHARMACHEM GROUP S.r.l.	COVINOL DISINFETTANTE	21025		X
8	16/01/2023	Propharm International S.r.l.	PROph SKIN CHX 2%	21194		X
9	16/01/2023	Indupharma S.r.l.	SOLFAC COMBI MAXX;	21030		X
10	16/01/2023	Indupharma S.r.l.	SOLFAC TRIO MAXX	20996		X
11	16/01/2023	Pharma Trade Company S.r.l.	DISAM SP	19966		X
12	16/01/2023	Pharma Trade Company S.r.l.	FADION NT	19559		X
13	16/01/2023	Pharma Trade Company S.r.l.	PHARMAFORM T.S.C.	17428		X
14	16/01/2023	Pharma Trade Company S.r.l.	PT MANI	20951		X
15	16/01/2023	Pharma Trade Company S.r.l.	PT FLU	20747		X
16	16/01/2023	Pharmamillennium S.r.l.	PID8 SHAMPOO ANTIPEDICULOSI	20894		X
17	16/01/2023	COSMOPROJECT S.p.A.	EMERSPRAY	20714		X
18	16/01/2023	BOLTON MANITOBA SPA	CITROSIL HOME PROTECTION SPRAY DISINFETTANTE	19421		X
19	17/01/2023	NEWPHARM S.r.l.	NUVEX SMOKE	21221	X	
20	17/01/2023	Ecolab S.r.l.	SKINSAN 2%	21222	X	
21	17/01/2023	Kwizda Agro GmbH	DOBOL 50:25EC	19975		X
22	17/01/2023	Vebi Istituto Biochimico s.r.l.	MICROKILL	19948		X
23	17/01/2023	Vebi Istituto Biochimico s.r.l.	CIPER-ONE	19943		X
24	17/01/2023	Copyr S.p.A	INSEKT BARRIER EXTRA	19881		X
25	17/01/2023	DIVA INTERNATIONAL S.r.l.	MULTIUSO DISINFETTANTE BW	21092		X
26	17/01/2023	GERMO S.p.A.	DISINFETTANTE ALLA CLOREXIDINA	11571		X
27	20/01/2023	BOLTON MANITOBA S.p.A.	MISTICK FAMILY PROTECTION	19641		X



28	20/01/2023	Ecolab S.r.l.	SKINSAN 2% FOAM	21223	X	
29	20/01/2023	PROCTER & GAMBLE S.r.l.	VIAKAL DETERGENTE DISINFETTANTE PER WC	21224	X	
30	20/01/2023	STOCKER S.r.l.	ETOKRAFT	21225	X	
31	20/01/2023	Yanco Insecticide Solutions Ireland Limited	SPIRALI ANTIZANZARA 0,1	21078		X
32	20/01/2023	Allegrini S.p.A.	CGR 40 DETERGENTE DISINFETTANTE	21227	X	
33	20/01/2023	Evonik Operations GmbH	VigorOx ES-15	19982		X
34	20/01/2023	Evonik Operations GmbH	AOPACK 35%	19984		X
35	20/01/2023	Evonik Operations GmbH	DUROX LRA	19985		X
36	20/01/2023	PROCTER & GAMBLE S.r.l.	VIAKAL DETERGENTE BAGNO DISINFETTANTE e ANTICALCARE	21228	X	
37	20/01/2023	ORMA S.r.l.	MASTERDIC EC 10	20893		X
38	20/01/2023	Klareco S.r.l.	BLU BIOXIDE	21172		X
39	23/01/2023	I.C.E.FOR Spa	ALLSEPT PLUS	20644		X
40	23/01/2023	Barchemicals S.r.l.	SUPER CHLOR 90	21145		X
41	23/01/2023	GERMO S.p.A.	DISINFETTANTE LIQUIDO	13428		X
42	23/01/2023	Neogen Italia S.r.l.	SYNERGIZE	21226	X	
43	03/02/2023	LCBeauty S.p.A.	ANTIPUNTURA LOZIONE/SALVIETTE	20010		X
44	03/02/2023	Ecolab S.r.l.	MIKRO QUAT CLASSIC	20470		X
45	03/02/2023	Lu & Mi Detergenti S.r.l.	LYSO SANY PU	21230	X	
46	03/02/2023	Diversey S.p.A.	DEOSAN TARGET BARRIER AG223	21231	X	
47	03/02/2023	S.C. JOHNSON ITALY S.r.l.	STEM LIQUIDO ELETTRICO	21190		X
48	03/02/2023	Pharmamillennium S.r.l.	DISINFECT PURAVIR FAZZOLETTO	19803		X
49	03/02/2023	Ecolab S.r.l.	MARKETGUARD 85	21234	X	
50	03/02/2023	PHARMA TRADE SRL	PHARMA G DISINFETTANTE	12382		X
51	03/02/2023	MK S.p.A.	SANIGEL HG	20650		X
52	03/02/2023	Vebi Istituto Biochimico s.r.l.	Microkill Plus	20400		X
53	03/02/2023	Pharmamillennium S.r.l.	ICAROF LOZIONE	20854		X
54	03/02/2023	AkzoNobel Coatings S.p.A.	CASA PULITA SPRAY BP	21233	X	
55	03/02/2023	AkzoNobel Coatings S.p.A.	FUNGIMOS BP	21232	X	
56	07/02/2023	Indupharma S.r.l.	ROTRYN 200	19369		X
57	07/02/2023	Devidet S.r.l.	CLOREXIGEL	20437		X
58	07/02/2023	THESEO Deutschland GmbH	ALDECOC CMK	20476		X
59	07/02/2023	ARMOSA TECH SA	ALPHI WG	20202		X
60	07/02/2023	COLKIM SRL	NOVIR SPRAY	21229	X	



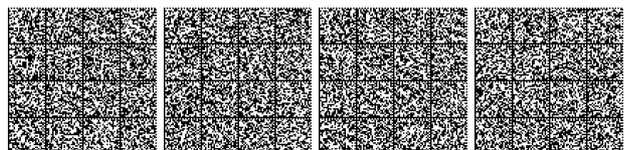
61	08/02/2023	ORMA S.r.l.	FENIX	21235	X	X
62	08/02/2023	HENKEL ITALIA S.r.l.	ANTITARME LAVANDA	19899		X
63	08/02/2023	HENKEL ITALIA S.r.l.	ANTITARME MELA VERDE	19941		X
64	08/02/2023	HENKEL ITALIA S.r.l.	INSETTO REPELENTE PER AMBIENTE I-DEO	20383		X
65	08/02/2023	HENKEL ITALIA S.r.l.	ANTITARME DEO GEL	20445		X
66	08/02/2023	ORMA S.r.l.	CYPERFUM	20523		X
67	10/02/2023	PROCTER & GAMBLE S.r.l.	P&G PROFESSIONAL VIAKAL DETERGENTE DISINFETTANTE PER WC	21224		X
68	10/02/2023	PROCTER & GAMBLE S.r.l.	P&G PROFESSIONAL VIAKAL DETERGENTE BAGNO DISINFETTANTE e ANTICALCARE	21228		X
69	10/02/2023	PROCTER & GAMBLE S.r.l.	VIAKAL DISINFETTANTE	20965		X
70	10/02/2023	PROCTER & GAMBLE S.r.l.	VIAKAL DISINFETTANTE LIQUIDO	20963		X
71	10/02/2023	ORMA S.r.l.	GERACYP 5	21213		X
72	10/02/2023	ORMA S.r.l.	GERACYP 10	21207		X
73	10/02/2023	ZEP ITALIA S.r.l.	DISIDET RTU	21143		X
74	13/02/2023	CHIFA S.r.l.	BRONCO EQUINE FLY SPRAY	21236	X	
75	13/02/2023	RECKITT BENCKISER COMMERCIAL (ITALIA) S.r.l.	NAPISAN SPRAY DISINFETTANTE MILLEUSI	20816		X
76	13/02/2023	ORMA SRL	PINAMOX S	19779		X
77	13/02/2023	CHRISTEYNS ITALIA S.r.l.	ACTISEPT	19422		X
78	13/02/2023	CHRISTEYNS ITALIA S.r.l.	ACTIXAN	18564		X
79	13/02/2023	CHRISTEYNS ITALIA S.r.l.	FORTEX BASSA DENSITA'	18537		X
80	13/02/2023	CHRISTEYNS ITALIA S.r.l.	MAMMOSAN	17809		X
81	13/02/2023	Copyr S.p.A.	KILL PAFF MAT	19516		X
82	13/02/2023	Copyr S.p.A.	QUICK KILL	19455		X
83	13/02/2023	Copyr S.p.A.	SPIRALE INSETTICIDA C 0.4	20897		X
84	13/02/2023	Copyr S.p.A.	SARCRAWL	18763		X
85	13/02/2023	Copyr S.p.A.	RAPID KILL	19700		X
86	13/02/2023	Copyr S.p.A.	FAST KILL MULTINSETTO	20531		X
87	13/02/2023	Copyr S.p.A.	CIPERTRIN EC	15289		X
88	13/02/2023	Copyr S.p.A.	CIPERTRIN T	14740		X
89	13/02/2023	Copyr S.p.A.	ONLY PY RTU	20907		X
90	13/02/2023	Copyr S.p.A.	ONLY PY	20421		X
91	13/02/2023	Copyr S.p.A.	PY CIPERTRIN L	21121		X
92	13/02/2023	Copyr S.p.A.	ZEP TERMINATOR RTU	15281		X



93	13/02/2023	Copyr S.p.A.	KILL PAFF	6703		X
94	22/02/2023	Evonik Operations GmbH	VigorOx WWT II	20034		X
95	22/02/2023	BLEU LINE S.r.l.	PERMEX 22 E; TETRAPIU' MULTIPURPOSE	14318;		X
96	22/02/2023	BLEU LINE S.r.l.	PERMEX 22 E; TETRAPIU' MULTIPURPOSE	11826		X
97	23/02/2023	GERMO S.p.A	SAPONE LIQUIDO DISINFETTANTE	20849		X
98	23/02/2023	GERMO S.p.A	DISINFETTANTE LIQUIDO	13428		X
99	23/02/2023	GERMO S.p.A	SALVIETTINA DISINFETTANTE	12671		X
100	23/02/2023	Copyr S.p.A.	RAPID KILL	19700		X
101	23/02/2023	Copyr S.p.A.	FAST KILL MULTI INSETTO	20531		X
102	23/02/2023	HENKEL NEDERLAND B.V.	CITIN PIASTRINE CONTRO ZANZARE	19595		X
103	23/02/2023	HENKEL NEDERLAND B.V.	CITIN MULTINSETTO	20535		X
104	23/02/2023	HENKEL NEDERLAND B.V.	CITIN SPRAY SCARAFAGGI E FORMICHE STOP	20539		X
105	23/02/2023	HENKEL NEDERLAND B.V.	CITIN MOSCHE E ZANZARE STOP	20578		X
106	23/02/2023	Unilever Italia Mkt Operations S.r.l.	LYSOFORM AZIONE BAGNO DISINFETTANTE ANTICALCARE	21136	X	
107	23/02/2023	RUBINO CHEM S.r.l.	OIÈS SANIESSENZA DISINFETTANTE VELVET	21237	X	
108	23/02/2023	ADLER-Werk Lackfabrik Johann Berghofer GmbH und Co KG	CLEAN HAND DISINFECTANT	21238	X	
109	28/02/2023	KWIDZA AGRO GmbH	AMP 1 RB	19478		X
110	28/02/2023	Rothman Group S.r.l.	SELEKO MEDICAL SPRAY	21239	X	
111	07/03/2023	Angelini Pharma S.p.A.	AMUCHINA SOAP XGERM Sapone Liquido Mani Disinfettante	21241	X	
112	07/03/2023	Unilever Italia Mkt Operations S.r.l.	LYSOFORM PROTEZIONE COMPLETA DISINFETTANTE CLASSICO	19996		X
113	07/03/2023	Diversey SpA	DEOSAN TARGET PRE POST AG220	21242	X	
114	07/03/2023	Diversey SpA	DEOSAN TARGET TEATFOAM PLUS AG221	21243	X	
115	07/03/2023	Diversey SpA	Deosan Target Teat Pro AG222	21244	X	
116	07/03/2023	Diversey SpA	DIVOSAN SUREFOAM VS 75	21245	X	
117	13/03/2023	Produits Sanitaires Aeronefs - PSA	KI-OSE 320	21240	X	
118	13/03/2023	Rea S.r.l.	VIRUX P.U.	21246	X	
119	13/03/2023	Rea S.r.l.	QUANISOL X	21247	X	
120	13/03/2023	Laboratorio Biofarmacotecnico Italiano S.r.l.	VIRUSEPT	21250	X	
121	13/03/2023	Vitafor NV	Vitafor VIRONOVO	21251	X	
122	13/03/2023	Laboratori Farmaceutici Krymi S.p.A.	FASTIGEN SUPERFICI DISINFETTANTE	21252	X	
123	13/03/2023	Laboratori Farmaceutici Krymi S.p.A.	FASTIGEN PAVIMENTI DISINFETTANTE	21253	X	
124	14/03/2023	ZAPI S.P.A	PROTEMAX INSETTI VOLANTI	21248	X	



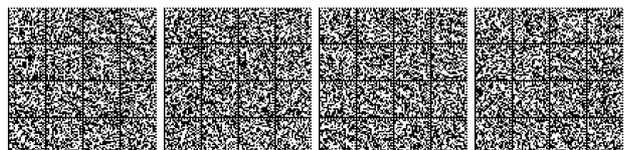
125	14/03/2023	BOLTON MANITOBA S.p.A.	CITROSIL HOME PROTECTION MULTISUPERFICI DISINFETTANTE	21249	X	
126	14/03/2023	Kwizda Agro GmbH	BIXAN 0.25 MG	20291		X
127	14/03/2023	SUTTER S.p.A.	ONDA NEXT	20575		X
128	14/03/2023	SUTTER S.p.A.	ONDA NEXT RTU	21254	X	
129	14/03/2023	Lombarda H S.r.l.	L H INCOLORE 70	18668		X
130	21/03/2023	BM S.r.l.	SKUDO TOTALE SCARAFAGGI E FORMICHE	20858		X
131	29/03/2023	Coswell S.p.A.	INSETTICIDA PIASTRINE MAT	20914		X
132	29/03/2023	SOCHIL CHIMICA S.r.l.	IGIESAN RTU	21255	X	
133	29/03/2023	Ecolab S.r.l.	AMH GEL	21256	X	
134	29/03/2023	Allegrini S.p.A.	JAMINAL PLUS	20697	X	
135	29/03/2023	Allegrini S.p.A.	TF 40 DETERGENTE DISINFETTANTE	21219	X	
136	29/03/2023	Allegrini S.p.A.	CGR 40 DETERGENTE DISINFETTANTE	21227	X	
137	29/03/2023	Christeyns Italia S.r.l.	MIDA SAN 343 XA	21261	X	
138	29/03/2023	Diversey S.p.A.	ROOM CARE-R2 DES PLUS	21164		X
139	29/03/2023	SK Solkem Industries S.r.l.	ALT-P	18110		X
140	29/03/2023	Borman Italiana S.r.l.	SESTENE READY	21262	X	
141	29/03/2023	Yanco Insecticide Solutions Ireland Limited	SPIRALI ANTIZANZARA 0,1	21078		X
142	29/03/2023	DR.BECKER GMBH	DISINFEZIONE RAPIDA	21257	X	
143	29/03/2023	YOU Solutions Germany GmbH	NUGEN™ HDS Liquid	21258	X	
144	29/03/2023	F.I.D.E.A. S.p.A.	SANIL - DISINFETTANTE VIRUCIDA TOTALE PER SUPERFICI - PRONTO ALL'USO	21259	X	
145	29/03/2023	EUTHALIA COSMETICS S.R.L.	CLIOSAN GEL DISINFETTANTE MANI	21260	X	
146	29/03/2023	DIVA INTERNATIONAL SRL	MULTIUSO DISINFETTANTE BW	21092		X
147	29/03/2023	FICG Europe Sp. Z.o.o	INZECTO LARVICIDE CHIPS	21111		X
148	31/03/2023	Newpharm S.r.l.	NUVEX NO PBO	20867		X
149	31/03/2023	Rea S.r.l.	VIRUX	21267	X	
150	31/03/2023	Diva International S.r.l.	CASA COOP SALVIETTE MULTISUPERFICIE DISINFETTANTI	21268	X	
151	31/03/2023	Diva International S.r.l.	CASA COOP SALVIETTE MULTISUPERFICIE DISINFETTANTI SGRASSANTI	21269	X	
152	31/03/2023	Kiter S.r.l.	ELCID PLUS	21270	X	
153	03/04/2023	Diversey SpA	DES 2 in1	21263	X	
154	03/04/2023	ALLEGRINI S.p.A.	SANDIK PLUS	21264	X	
155	03/04/2023	A.M. INSTRUMENTS S.r.l.	PHARMACLEAN SOLUTION	21265	X	



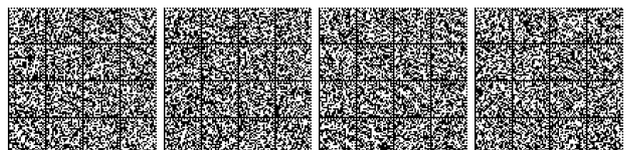
156	03/04/2023	O-PAC SRL	Amuchina Salviette Xgerm	21266	X	
157	03/04/2023	Union Cosmetics S.r.l.	ACTIVE PROTECTION SOAP	21171		X
158	03/04/2023	Perrigo Italia S.r.l.	JUNGLE FORMULA FAMILY SPRAY SECCO	20911		X
159	03/04/2023	Vebi Istituto Biochimico s.r.l.	Pyretech 5.0	21090		X
160	04/04/2023	Pharmamillennium S.r.l.	DISINFECT PURAVIR FAZZOLETTO	19803		X
161	04/04/2023	Newpharm S.r.l.	NUVEX NO PBO	20867		X
162	07/04/2023	Vebi Istituto Biochimico s.r.l.	AEDEX	19676		X
163	07/04/2023	ORMA S.r.l.	AIR CONTROL S	19778		X
164	07/04/2023	Novapharm S.r.l.	BACTICYD SPRAY	19207		X
165	07/04/2023	PROCTER & GAMBLE S.r.l.	SWIFFER PANNI LAVAPAVIMENTI DISINFETTANTI	21271	X	
166	07/04/2023	Fumakilla Europe S.r.l.	RS LIQUID 2.67LV	21272	X	
167	07/04/2023	BOLTON MANITOBA S.p.A.	CITROSIL HOME PROTECTION ADDITIVO DISINFETTANTE BUCATO	21273	X	
168	07/04/2023	BOLTON MANITOBA S.p.A.	CITROSIL HOME PROTECTION SPRAY DISINFETTANTE AZIONE VIRUCIDA COMPLETA	21274	X	
169	07/04/2023	EUTHALIA COSMETICS S.r.l.	SANEMANI	21275	X	
170	07/04/2023	CHRISTEYNS ITALIA S.r.l.	LUFRA Bactifoam RTU	21276	X	
171	07/04/2023	GD-Pharm S.r.l.	HYGIEN SPRAY PROFESSIONAL	13231		X
172	07/04/2023	Novapharm Srl	HYGIEN ACTIVE FOAM	19677		X
173	13/04/2023	ORMA S.r.l.	FLY OUT	18881		X
174	13/04/2023	ORMA S.r.l.	GERACYP 10	21207		X
175	13/04/2023	Copyr S.p.A.	PLURISAN	5226		X
176	13/04/2023	Dasty Italy S.p.A.	Dasty Professional Clean&Safe Sgrassatore Disinfettante	21277	X	
177	14/04/2023	Diva International S.r.l.	CASA COOP SALVIETTE MULTISUPERFICIE DISINFETTANTI SGRASSANTI	21269	X	
178	14/04/2023	Christeyns Italia S.r.l.	ASEPSIS	21278	X	
179	14/04/2023	Cerichem Biopharma S.r.l	SEPTAVIR SUPERFICI	21279	X	
180	14/04/2023	Borman Italiana S.r.l.	SESTENE	8499		X
181	14/04/2023	Coswell S.p.A.	RICARICA LIQUIDA ANTIZANZARA LUNGA DURATA	20904	X	
182	14/04/2023	Coswell S.p.A.	INSETTICIDA PIASTRINE MAT	20914		X
183	18/04/2023	EUROCOSMETIC S.p.A.	WALLY	20719		X
184	18/04/2023	EUROCOSMETIC S.p.A.	PHARMADERM	18753		X
185	18/04/2023	EUROCOSMETIC S.p.A.	DISINFETTANTE SPRAY	19576		X
186	18/04/2023	EUROCOSMETIC S.p.A.	LAURIT	18462		X



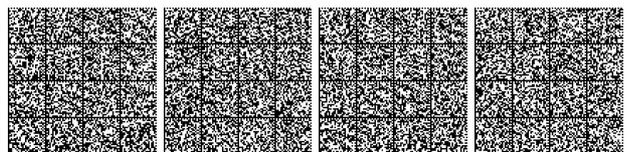
187	02/05/2023	Gojo Luxembourg S.à r.l.	PURELL VF PLUS HYGIENIC HAND RUB	21281	X	
188	02/05/2023	Gojo Luxembourg S.à r.l.	PURELL VF+ HYGIENIC HAND RUB	20480		X revoca
189	02/05/2023	PROCTER & GAMBLE S.r.l.	SWIFFER PANNI LAVAPAVIMENTI DISINFETTANTI	21271		X
190	02/05/2023	Christeyns Italia S.r.l.	PHAGORUB GEL SPS;	20707		X
191	02/05/2023	Christeyns Italia S.r.l.	PHAGORUB SOLUTION	20708		X
192	02/05/2023	Christeyns Italia S.r.l.	GELLYXAN-MIDA CARE 900 GEL	20839		X
193	02/05/2023	Diva International S.r.l.	CONSILIA SALVIETTE DISINFETTANTI	21283	X	
194	02/05/2023	Euthalia Cosmetics S.r.l.,	BIOXCARE SAPONE DISINFETTANTE	20929		X
195	02/05/2023	Helan Cosmesi di Laboratorio S.r.l.	HelanMed+ ZanzHelan Insetto acaro repellente Salviettine	21285	X	
196	02/05/2023	Helan Cosmesi di Laboratorio S.r.l.	HelanMed+ ZanzHelan Insetto acaro repellente Spray	21286	X	
197	02/05/2023	Helan Cosmesi di Laboratorio S.r.l.	HelanMed+ ZanzHelan Insetto acaro repellente Roll-on	21284	X	
198	03/05/2023	Endura S.p.A.	LAMPO EVO	21280	X	
199	03/05/2023	FERBI S.r.l.	WACIP HP	21282	X	
200	08/05/2023	Lu & Mi Detergenti S.r.l.	SANY RAPID PLUS	21208		X
201	08/05/2023	Lu & Mi Detergenti S.r.l.	LYSO SANY TOP	21180		X
202	08/05/2023	ZOBELE HOLDING S.p.A.	Spirali Vulcano Extra Citronella	20336		X
203	08/05/2023	KILL PAFF	Zelnova Zeltia S.A.	6703		X
204	08/05/2023	O-Pac S.r.l.	Salviette superfici disinfettanti	20932		X
205	09/05/2023	FIRMA S.r.l.	SANIGEN	21287	X	
206	09/05/2023	GEN-ART S.r.l.	SAN AID	21288	X	
207	09/05/2023	BOLTON MANITOBA S.p.A.	CITROSIL HOME PROTECTION SGRASSATORE DISINFETTANTE AZIONE VIRUCIDA COMPLETA	21289	X	
208	09/05/2023	Copyr S.p.A.	PY CIPERTRIN T	21290	X	
209	18/05/2023	HYPRED SAS CON	viroschild +	21291	X	
210	18/05/2023	Diva International S.r.l.	CONSILIA SALVIETTE DISINFETTANTI	21283		X
211	18/05/2023	Gojo Luxembourg S.à r.l.	PURELL VF PLUS HYGIENIC HAND RUB	21281		X
212	18/05/2023	Copyr S.p.A.	SPRAYCOP VOLANTI	20850		X
213	18/05/2023	Copyr S.p.A.	CASA JARDIN VOLANTI	20856		X
214	18/05/2023	ZAPI S.p.A.	TETRACIP SPRAY	21292	X	
215	18/05/2023	ORMA S.r.l.	CYPER BARRIER 10	21293	X	
216	18/05/2023	Kwizda Agro GmbH	PYR CS RTU da Piretro di origine vegetale	20924		X
217	18/05/2023	GERMO S.p.A.	DISINFETTANTE LIQUIDO	13428		X
218	18/05/2023	ZOBELE S.p.A.	SPIRALI VULCANO EXTRA GERANIO	20337		X
219	18/05/2023	I.C.E.FOR S.p.A.	ATTIVASEPT PLUS	20878		X



220	18/05/2023	GERMO S.p.A.	SAPONE DISINFETTANTE	19570		X
221	24/05/2023	INCHITAL S.a.s. di Visentin Dr.Mario & C.	GERMICINA AC	4013		X
222	24/05/2023	INCHITAL S.a.s. di Visentin Dr.Mario & C.	GERMICINA 23	1888		X
223	24/05/2023	Christeys Italia S.r.l.	Mida Foam 179 AU	21295	X	
224	24/05/2023	ORMA S.r.l.	CYPER BARRIER 5	21299	X	
225	24/05/2023	Allegrini S.p.A.	JP READY	21300	X	
226	24/05/2023	Cerichem Biopharma S.r.l.	SEPTAVIR CHLO ALCOLICO	21201		X
227	24/05/2023	AAKON POLICHIMICA S.r.l.	RTU PLUS	20826		X
228	25/05/2023	PILOGEN CAREZZA S.r.l.	RICETTE DEL DOTT. PIGNACCA - DISINFETTANTE MANI	21294	X	
229	25/05/2023	CT LA FENICE S.r.l.	METASTERIL	5971		X
230	25/05/2023	Neogen Italia S.r.l.	HEXSOLVE	21296	X	
231	25/05/2023	Neogen Italia S.r.l.	HEXSOLVE BARRIER	21297	X	
232	25/05/2023	Neogen Italia S.r.l.	HEXSOLVE 1:4	21298	X	
233	25/05/2023	A.M. INSTRUMENTS S.r.l.	PHARMACLEAN SOLUTION	21265		X
234	25/05/2023	Copyr S.p.A.	PIRECO SOL	17978		X
235	25/05/2023	Copyr S.p.A.	KENPIR	18584		X
236	25/05/2023	Copyr S.p.A.	ZEPWING BUSTER	18588		X
237	25/05/2023	Copyr S.p.A.	IECOSPRAY	17669		X
238	25/05/2023	Copyr S.p.A.	NO FLY	18828		X
239	25/05/2023	Copyr S.p.A.	PYRE.PLUS	20732		X
240	25/05/2023	Copyr S.p.A.	PYCATCHER	19518		X
241	25/05/2023	Copyr S.p.A.	IRECO SPRAY	20104		X
242	25/05/2023	Copyr S.p.A.	PIRETRON P.U.	14884		X
243	25/05/2023	Copyr S.p.A.	FLY PLUS	17292		X
244	25/05/2023	Copyr S.p.A.	PIRETRON 16	14877		X
245	25/05/2023	Cosmosol S.r.l.	AMUCHINA SPRAY DISINFETTANTE AMBIENTI OGGETTI TESSUTI	20946		X
246	25/05/2023	ITALCHIMICA S.r.l.	PLURI BAK	20709		X
247	05/06/2023	LAPI CHIMICI S.p.A.	DICLORO 56 GR	20973		X
248	05/06/2023	LAPI CHIMICI S.p.A.	MULTIPIU' 200	21045		X
249	05/06/2023	LAPI CHIMICI S.p.A.	TRICLORO 90/200	21076		X
250	05/06/2023	LAPI CHIMICI S.p.A.	TRICLORO 90% GRANULARE -	21077		X
251	05/06/2023	LAPI CHIMICI S.p.A.	TRICLORO 90/500	21052		X
252	05/06/2023	Unilever Italia Mkt Operations S.r.l.	LYSOFORM PROTEZIONE COMPLETA DISINFETTANTE	19997		X



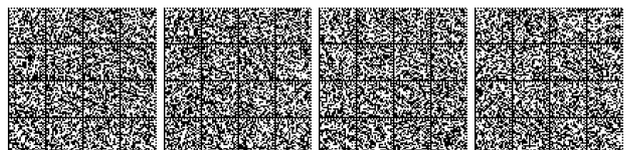
253	05/06/2023	ALLEGRINI S.p.A.	AM PLUS	21303	X	
254	05/06/2023	Copyr S.p.A.	CIPERTRIN 10 PLUS	21302	X	
255	05/06/2023	Liber S.r.l.	Proviract 450	21304	X	
256	12/06/2023	HENKEL NEDERLAND B.V.	CITIN REPELLENTE MOSCHE E ZANZARE	21305	X	
257	12/06/2023	SEPCA S.r.l.	VIRUSAN	21306	X	
258	12/06/2023	Diversey S.p.A.	SUMA BAC CONC D10 PLUS	21307	X	
259	12/06/2023	Laboratorio Biofarmacotecnico Italiano S.r.l.	SANIFARM PLUS	21308	X	
260	12/06/2023	AAKON POLICHIMICA S.r.l.	RTU PLUS	20826		X
261	12/06/2023	McBride S.p.A.	CASA COOP DETERGENTE PER BAGNO DISINFETTANTE	20877		X
262	12/06/2023	NEWPHARM S.r.l.	BLUCYP EC	20132		X
263	12/06/2023	GERMO SPA	DISINFETTANTE LIQUIDO	13428		X
264	12/06/2023	PHARMAMILLENNIUM S.r.l.	DISINFECT PURAVIR LIQUIDO	19804		X
265	12/06/2023	Christeyns Italia S.r.l.	MIDA SAN 333 HN	21309	X	
266	12/06/2023	CT LA FENICE SRL	TAYGEN	19486		X
267	12/06/2023	CT LA FENICE SRL	TAYpiù	19470		X
268	16/06/2023	Coswell S.p.A.	RICARICA LIQUIDA ANTIZANZARA F.A.	19891		X
269	16/06/2023	Sepran S.r.l.	FORMYCH	18579		X
270	16/06/2023	NOVAPHARM S.r.l.	BACTICYD	19207		X
271	16/06/2023	Christeyns Italia S.r.l.	PHAGORUB GEL SPS -	20707- 20708-20839		X
272	16/06/2023	Christeyns Italia S.r.l.	PHAGORUB SOLUTION -	20708		X
273	16/06/2023	Christeyns Italia S.r.l.	GELLYXAN -MIDA CARE 900	20839		X
274	16/06/2023	PROCTER & GAMBLE S.r.l.	P&G PROFESSIONAL VIAKAL DETERGENTE BAGNO DISINFETTANTE e ANTICALCARE	21228		X
275	16/06/2023	I.C.E. FOR S.p.A.	HYGIENE ACTICLOR	18857		X
276	16/06/2023	Laboratorio Biofarmacotecnico Italiano S.r.l.	LABIOSAN	14647		X
277	16/06/2023	Laboratorio Biofarmacotecnico Italiano S.r.l.	LABIOBEN	14922		X
278	16/06/2023	Armosa Tech SA	AZAMET 10 EC	21314	X	
279	16/06/2023	Pharmalife Research S.r.l.	MAPEZ	21316	X	
280	16/06/2023	Copyr S.p.A.	FAST KILL MULTI INSETTO	20531		X
281	16/06/2023	Vebi Istituto Biochimico s.r.l.	DRAKER EXTREME	21310	X	
282	16/06/2023	Italchimica S.r.l.	LAUNDRY PLUS	21311	X	
283	16/06/2023	S.R. LAST SHIELD LIMITED	FINITO EL MOSQUITO L	21312	X	
284	18/06/2023	ECAS QUATTRO S.r.l.	ECASAN	21315	X	
285	22/06/2023	COPYR SPA	ONLY PY	20421		X



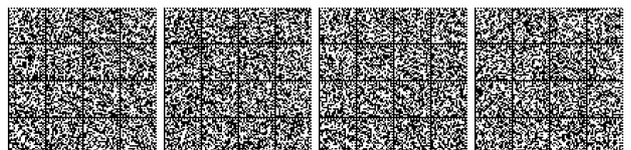
286	22/06/2023	Unilever Italia Mkt Operations S.r.l.	Lysoform Protezione Completa Disinfettante Classico	19996		X
287	22/06/2023	ROTHMANN GROUP S.r.l.	SELEKO MEDICAL SPRAY	21239		X
288	22/06/2023	FICG Europe Sp. Z.o.o.	INZECTO LARVICIDE CHIPS	21111		X
289	04/07/2023	KWIDZA AGRO GmbH	AMP 10 RB	19683		X
290	04/07/2023	BIOCHEM S.r.l.	HYGIEN ACTIVE FOAM	19677		X
291	04/07/2023	GD-Pharm S.r.l.	HYGIEN SPRAY PROFESSIONAL	13231		X
292	04/07/2023	Diversey S.p.A.	Divosan Suredis VT1	18931		X
293	04/07/2023	ZEP ITALIA S.r.l.	CONDIBAT PIÙ	21317	X	
294	04/07/2023	ZAPI S.p.A	3 NAT SPRAY	21321	X	
295	04/07/2023	F.I.D.E.A. S.p.A.	SANIL DISINFETTANTE VIRUCIDA PER AMBIENTI E AUTOVEICOLI CONCENTRATO	21320	X	
296	04/07/2023	ZEP Italia S.r.l.	FS AMINE Z	21319	X	
297	04/07/2023	B Zero System S.r.l	B ZERO SANITY	21318	X	
298	04/07/2023	FERBI S.r.l.	ROMAL/65	10466		X
299	04/07/2023	Società Amil Care Italia S.r.l.	SANIBIOS 12% Ag+	21322	X	
300	04/07/2023	BOLTON MANITOBA SPA	CITROSIL HOME PROTECTION BAGNO DISINFETTANTE	20259		X
301	14/07/2023	O-Pac S.r.l.	SALVIETTE SUPERFICI DISINFETTANTI	20932		X
302	14/07/2023	O-Pac S.r.l.	SALVIETTE MANI DISINFETTANTI	20915		X
303	14/07/2023	Diversey S.p.A.	DEGRAGERM 24 SHIELD	21324	X	
304	14/07/2023	Unilever Italia Mkt Operations S.r.l.	LYSOFORM TUTTO IN 1 DISINFETTANTE	20988		X
305	14/07/2023	CT LA FENICE s.r.l.	TAYFORM	8071		X
306	14/07/2023	CT LA FENICE s.r.l.	KATIOSTERIL	8721		X
307	14/07/2023	SYDEX S.p.A.	DISINFETTANTE MULTIUSO PEROXYQUAT	21054		X
308	14/07/2023	NEWPHARM S.r.l.	NEW-WALL	21329		X
309	17/07/2023	Fumakilla Europe S.r.l.	RICARICA LIQUIDA ANTIZANZARA LD	20905		X
310	17/07/2023	Fumakilla Europe S.r.l.	INSETTICIDA PIASTRINE MAT	20914		
311	17/07/2023	INCOS COSMECEUTICA INDUSTRIALE S.r.l.	MAT ETOC 00	19595		X
312	17/07/2023	INCOS COSMECEUTICA INDUSTRIALE S.r.l.	LIQUID MAT 001	19681		
313	17/07/2023	INCOS COSMECEUTICA INDUSTRIALE S.r.l.	CIK TOT AL PROTECTION	20116		
314	17/07/2023	INCOS COSMECEUTICA INDUSTRIALE S.r.l.	CIK FASTACTION	20120		
315	17/07/2023	INCOS COSMECEUTICA INDUSTRIALE S.r.l.	LOW SMOKE COILS	20159		
316	17/07/2023	SEPCA S.r.l.	VIRUSAN	21306		X
317	27/07/2023	SODEL	EXEOL FLOOR	21323	X	
318	27/07/2023	SODEL	EXEOL SURF OPTIMAL	21325	X	



319	27/07/2023	SODEL	EXEOL SURF 60	21326	X	
320	27/07/2023	SODEL	EXEOL GEL 82	21327	X	
321	27/07/2023	Barchemicals S.r.l.	QUASAR	20121		X
322	27/07/2023	Barchemicals S.r.l.	BIOQUARK	20149		X
323	27/07/2023	Barchemicals S.r.l.	CHLORINE 56	21011		X
324	27/07/2023	Barchemicals S.r.l.	SUPER CHLOR 90	21145		X
325	27/07/2023	Firma S.r.l.	IDRAL SPRAY	20683		X
326	27/07/2023	Firma S.r.l.	IDRAL GEL	20657		X
327	27/07/2023	Zelnova Zeltia S.A.	KILL PAFF	6703		X
328	27/07/2023	Pharmalife Research S.r.l.	MAPEZ	21316	X	
329	27/07/2023	CT LA FENICE s.r.l.	TAYPIU'	19470		X
330	31/07/2023	Novicide GmbH	NOVICIDE CONCENTRATO	20768		X
331	31/07/2023	KITER S.r.l.	KITERSAN PLUS	21331	X	
332	31/07/2023	KLARECO S.r.l.	PUPPIS PLUS	21332	X	
333	31/07/2023	Copyr S.p.A.	KILL PAFF MAT	19516		X
334	31/07/2023	Copyr S.p.A.	FAST KILL MULTI INSETTO	20531		X
335	31/07/2023	Copyr S.p.A.	RAPID KILL	19700		X
336	31/07/2023	Copyr S.p.A.	SPIRALE INSETTICIDA C 0.4	20897		X
337	31/07/2023	Copyr S.p.A.	QUICK KILL	19455		X
338	31/07/2023	Copyr S.p.A.	INSEKT BARRIER EXTRA	19881		X
339	31/07/2023	Copyr S.p.A.	PERTRIN POLVERE	12500		X
340	31/07/2023	CT LA FENICE SRL	TAYFORM	8071		X
341	02/08/2023	Kwizda Agro GmbH	FASTION AL PYR	21328	X	
342	02/08/2023	Pharma Trade Company S.r.l.	PHARMA MEDICAL SAVON	17107		X
343	02/08/2023	Pharma Trade Company S.r.l.	PHARMASIL	17105		X
344	02/08/2023	Pharma Trade Company S.r.l.	PT GEL	20741		X
345	02/08/2023	STANHOME S.p.A. Società Benefit	FIRST MATE PLUS	21330	X	
346	02/08/2023	KWIDZA AGRO GmbH	AMP 1 RB	19478		X
347	02/08/2023	Real Chimica S.r.l.	QUASAR SGRASSATORE DISINFETTANTE	20198		X
348	02/08/2023	Paredes Italia S.p.A.	VITASEPT	19058		X
349	02/08/2023	HUVEFARMA SA	PROPHYL S	20799		X
350	02/08/2023	Diva International S.r.l.	CONAD SALVIETTE DISINFETTANTI MULTISUPERFICI	21334	X	
351	02/08/2023	Diva International S.r.l.	COOP SALVIETTE MULTIUSO DISINFETTANTI	21335	X	



352	03/08/2023	FERBI S.r.l.	FERPYR 5	20913		X
353	03/08/2023	KWIDZA AGRO GmbH	PYR CS RTU da Piretro di origine vegetale	20924		X
354	03/08/2023	GERMO S.p.A.	DISINFETTANTE LIQUIDO BUCATO	20464		X
355	03/08/2023	Gojo Luxembourg S.à r.l.	PURELL® SURFACE SANITISING WIPES	21333	X	
356	07/08/2023	KWIDZA AGRO GmbH	AMP 1 RB	19478		X
357	07/08/2023	Pharmamillennium S.r.l.	DISINFECT PURAVIR FAZZOLETTO	19803		X
358	07/08/2023	Oystershell NV	PISTAL INSECT SPRAY CITRONELLA	21339	X	
359	07/08/2023	Oystershell NV	PISTAL INSECT SPRAY INODORE	21340	X	
360	07/08/2023	Copyr S.p.A.	PY CIPERTRIN T	21290		X
361	07/08/2023	POLIFARMA Benessere S.r.l.	OTTOCID EXTRA PLUS	21059		X
362	07/08/2023	GERMO S.p.A.	DISINFETTANTE ALLA CLOREXIDINA	11571		X
363	07/08/2023	THERMACELL EUROPE AB	THERMACELL ANTI MOSQUITO II	20409		X
364	08/08/2023	R.ER GROUP S.r.l.	R21 SMART COATING	21337	X	
365	08/08/2023	Newpharm Srl	BLUCYP EC PLUS	21338	X	
366	08/08/2023	REA S.r.l.	Teiko P.U.	21336	X	
367	09/08/2023	INDUPHARMA Srl	AXIDE PRO	21341	X	
368	09/08/2023	SEPCA S.r.l.	SANITIZER	21342	X	
369	10/08/2023	Fumakilla Europe srl	RICARICA LIQUIDA ANTIZANZARA LD	20905		X
370	10/08/2023	GEN-ART S.r.l.	DISINFECTANT AID	20520		X
371	10/08/2023	KWIDZA AGRO GmbH	AMP 2 MG	19388		X
372	16/08/2023	ZOBELE HOLDING S.p.A.	BAYGON PIASTRINE ANTIZANZARE	21346	X	
373	16/08/2023	ZOBELE HOLDING S.p.A.	RAID PIASTRINE ANTIZANZARE	21347	X	
374	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	ALOSIL	11655		X revoca
375	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	AMUCHINA PROFESSIONAL	15741		X revoca
376	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	BEVROKLENE	7221		X revoca
377	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	CLINIC STERIL	13810		X revoca
378	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	DEGERM SOAP	12424		X revoca
379	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	DEMPOL	15213		X revoca
380	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	DESGUARD 20 IT	19310		X revoca
381	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	Eco-Bac Classic	20157		X revoca
382	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	Epicare 5	20095		X revoca
383	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	ESOFENOL 60	15437		X revoca
384	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	ESIFORM 92	16145		X revoca
385	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	ESIFORM ALCOLICO BRUNO	15212		X revoca



386	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	ESOFORM MANI CUTE	16354	X revoca
387	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	ESOSAN CASA	14155	X revoca
388	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	ESOSAN GEL MANI	18788	X revoca
389	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	ESOSAN MULTIUSO EXTRA	15142	X revoca
390	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	ESOSAN PRONTO	16635	X revoca
391	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	ESOSAN SOAP	14769	X revoca
392	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	HYGESAN PROFESSIONAL PLUS	14089	X revoca
393	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	INCIDIN EXTRA	15609	X revoca
394	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	INCIDIN RAPID	20750	X revoca
395	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	INCIDIN SPECIAL SPRAY	11186	X revoca
396	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	INDULFAN	11185	X revoca
397	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	IPPI VERDE	8589	X revoca
398	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	JODOPHOR NS	7294	X revoca
399	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	KLERCIDE AMINE UNIT DOSE CONCENTRATE	20465	X revoca
400	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	KLERCIDE QUAT / BIGUANIDE UNIT DOSE CONCENTRATE	20112	X revoca
401	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	Klercide-CR Biocide X Unit Dose Concentrate	20113	X revoca
402	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	Laudamonium	11436	X revoca
403	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	LENELLA DISINFETTANTE	11246	X revoca
404	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	MANODES GP	20594	X revoca
405	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	MARANON	11435	X revoca
406	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	MEDIC'S	13073	X revoca
407	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	MEDICS FAZZOLETTINO DISINFET.	15427	X revoca
408	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	NEO ESOFORMOLO	1148	X revoca
409	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	OASIS 497	13334	X revoca
410	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	OASIS PRO 20 IT	19311	X revoca
411	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	Ozonit 40	20135	X revoca
412	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	P3 ASEPTO OPTIMAL	7902	X revoca
413	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	P3 JODIN	8148	X revoca
414	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	P3 OXONIA AKTIV	10912	X revoca
415	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	P3 RINSA	5587	X revoca
416	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	P3 TRIQUART F 10	13797	X revoca
417	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	P3 VETRALAT	15519	X revoca
418	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	P3 VETRALAT KONZ.	15520	X revoca



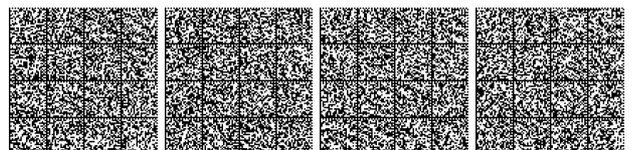
419	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	P3 ZINNFEST	7845		X revoca
420	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	P3-Asepto Special NF	7619		X revoca
421	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	P3-Manodes GEL	20272		X revoca
422	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	PAVISAN	14862		X revoca
423	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	PER WC FORTE	12365		X revoca
424	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	Premier Klercide-CR Sterile Biocide T Unit Dose Concentrate	20180		X revoca
425	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	PUREHAND EL 85 IT	14623		X revoca
426	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	PUREHAND EL 85C	20468		X revoca
427	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	RASIL	13282		X revoca
428	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	SANADE 2	14646		X revoca
429	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	SANAFORM	6115		X revoca
430	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	SANIFEX	8336		X revoca
431	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	SANIPLUS	14861		X revoca
432	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	SEKUSEPT	11194		X revoca
433	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	SEPTOLIT	15842		X revoca
434	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	SICURA 3 MEDICAL FAZZOLETTO	19246		X revoca
435	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	SISTA	12087		X revoca
436	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	SKINMAN SOFT PROTECT	20075		X revoca
437	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	SKINSAN SCRUB N	20466		X revoca
438	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	SKINSEPT	11772		X revoca
439	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	SPITACID	11193		X revoca
440	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	SPITADERM	11653		X revoca
441	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	TEN QUAT	11451		X revoca
442	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	TRYPLOSAN	8502		X revoca
443	16/08/2023	Ecolab S.r.l.	VELICIN	11195		X revoca
444	16/08/2023	Ecolab LTD	KLERACOHOL IPA	20007		X revoca
445	01/09/2023	Nettuno S.r.l.	ACTI SURFACE+	21005		X
446	01/09/2023	Reckitt Benckiser Commercial (Italia) S.r.l.	NAPISAN SGRASSATORE DISINFETTANTE	21073		X
447	01/09/2023	Reckitt Benckiser Commercial (Italia) S.r.l.	NAPISAN SPRAY DISINFETTANTE SUPERFICI	20319		X
448	01/09/2023	CT LA FENICE s.r.l.	TAYPIU'	19470		X
449	01/09/2023	Nettuno S.r.l.	DISINFECT+ FOAM SOAP	20984		X
450	01/09/2023	Indupharma S.r.l.	CIDOMAX	18984		X
451	01/09/2023	HENKEL NEDERLAND B.V.	ZANZARE LIQUIDO Z	21343	X	
452	01/09/2023	HENKEL NEDERLAND B.V.	ZANZARE STOP	21344	X	



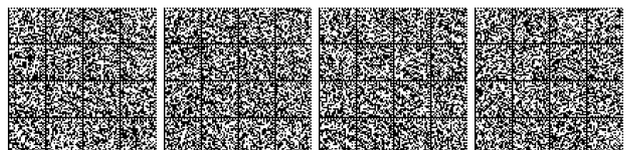
453	01/09/2023	HENKEL ITALIA S.r.l.	MOSCHE & ZANZARE "z" – RAPID KILL	21345	X	
454	01/09/2023	Fumakilla Europe S.r.l.	Insetticide Piastrine MAT	20914		X
455	01/09/2023	Emmegi Detergents srl	PRATIC FAMILY Additivo disinfettante Bucato	20221		X
456	01/09/2023	Yanco Insecticide Solutions Ireland Limited	ANTIZANZARA 0,1	21078		X
457	05/09/2023	Bolton Manitoba S.p.A.	WC NET	16949		X
458	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Vape Open Air	7420		X
459	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Vape Spirale Zanzarifughe	8110		X
460	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Vape Salviette Antipuntura	8411		X
461	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Antipuntura Derm Lo Scudo Attivo Lozione	8413		X
462	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Antipuntura Dry	8498		X
463	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Spray Antipuntura	8791		X
464	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Vape Magic "e"	9045		X
465	05/09/2023	Guaber S.r.l.	MAT Mosche e Zanzare	10426		X
466	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Vape Herbal Mosche e Zanzare	10747		X
467	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Vape Derm Antipuntura Salviette	16391		X
468	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Vape Magic	16688		X
469	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Vape MAT "e"	17051		X
470	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Vape Tecno 2 Mosche e Zanzare Concentrato	18188		X
471	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Multinsetto	18280		X
472	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Antipuntura Lozione	18302		X
473	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Vape Vespe	18461		X
474	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Magic	18609		X
475	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Mosche e Zanzare N	18649		X
476	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Grey Scarafaggi e Formiche "N"	18650		X
477	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Vape Tecno Ragni Cimici Millepiedi	18654		X
478	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Vape Super KO2 Scarafaggi e Formiche	18656		X
479	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Vape Tecno Scarafaggi e Formiche "N"	18657		X
480	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Vape Formiche Stop	18739		X
481	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Tecno Vespe	18821		X
482	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Shampoo Antipidocchi	18831		X
483	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Vape insetticida contro Formiche e Millepiedi.	19204		X
484	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Lozione Antipuntura c	19561		X
485	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Vape Derm Zero	19562		X
486	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Salviette Antipuntura c	19571		X



487	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Derm & Dress	19591		X
488	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Antipuntura "n"	19756		X
489	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Open Air Trigger	19756		X
490	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Piastrina FA Extra	20131		X
491	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Mosche e Zanzare Spray - Casa e Giardino	20183		X
492	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Piastrina Verdessenza	20188-		X
493	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Derm Zero Lozione	20250		X
494	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Spirali "Z"	20288		X
495	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Derm Sport Spray	20297		X
496	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Derm Sport Lozione	20388		X
497	05/09/2023	Guaber S.r.l.	KO Scarafaggi e Formiche Spray	20397		X
498	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Mosche e Zanzare Spray Stop	20447		X
499	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Multinsetto Spray Stop -All in One	20524		X
500	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Vespe Stop - Schiuma per interni	20534		X
501	05/09/2023	Guaber S.r.l.	Vape Stop Spray all'aperto	20716		X
502	08/09/2023	Dianos S.r.l.	STERLIQUAT PMC	21350	X	
503	08/09/2023	FICG Europe z.o.o.	INZECTO LARVICIDE CHIPS G	21351	X	
504	08/09/2023	Laboratoire Huckert's International	PHYTOGEL SANITIZER	19279		X
505	08/09/2023	Laboratoire Huckert's International	UMONIUM 38 MASTER SPRAY	18366		X
506	08/09/2023	Laboratoire Huckert's International	UMONIUM38 MASTER FOOD	18559		X
507	08/09/2023	Laboratoire Huckert's International	UMONIUM38 MASTER	18560		X
508	08/09/2023	Laboratoire Huckert's International	UMONIUM38 MASTER FOOD SPRAY	18561		X
509	08/09/2023	Reckitt Benckiser Commercial (Italia) S.r.l.	NAPISAN SPRAY DISINFETTANTE SUPERFICI	20319		X
510	11/09/2023	ZEP Italia S.r.l.	ZEPVENTURE ORIGINAL	21349	X	
511	11/09/2023	Laboratorio Biofarmacotecnico Italiano S.r.l.	LABIOSEPT	15650		X
512	11/09/2023	Euthalia Cosmetics S.r.l.	SANICHINA SAPONE DISINFETTANTE	21215		X
513	11/09/2023	GERMO S.p.A.	DISINFETTANTE MULTI USI	19259		X
514	11/09/2023	Rothman Group S.r.l.	SELEKO MEDICAL SPRAY	21239		X
515	13/09/2023	NEWELL EUROPE SARL	ALCOHOL FREE HAND SANITIZER	21348	X	
516	13/09/2023	Hollu Systemhygiene GmbH	HOLLUDES CULINA	21354	X	
517	13/09/2023	Indupharma	VIRUCYD SPRAY	21355	X	
518	13/09/2023	Icefor S.p.a	ADVANCE HEALTH	21353	X	
519	19/09/2023	INTRACARE B.V.	INTRA MULTI-DES GA	21048		X
520	19/09/2023	Pharmamillennium S.r.l.	PID 8 Shampoo Antipediculosi	20894		X



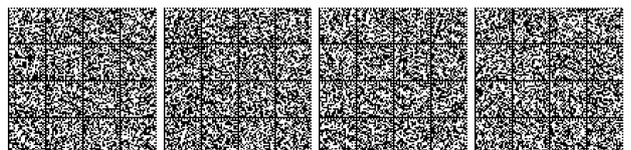
521	19/09/2023	PROGEMA GmbH	Disinfest Formiche	20227		X
522	19/09/2023	ARMOSA TECH SA	MOSCACRON	19931		X
523	22/09/2023	Mondial S.r.l.	ENDORQUAT	14880		X
524	22/09/2023	Mondial S.r.l.	STERILIN 100 M	14881		X
525	22/09/2023	Mondial S.r.l.	FORMONDIAL	1621		X
526	22/09/2023	Mondial S.r.l.	SANIFY	18714		X
527	22/09/2023	Mondial S.r.l.	BROMOSAN	15403		X
528	22/09/2023	Mondial S.r.l.	FENOSAN	17589		X
529	22/09/2023	Mondial S.r.l.	INFO HYGENE	18341		X
530	22/09/2023	Mondial S.r.l.	CAPTOSIL	18043		X
531	22/09/2023	Mondial S.r.l.	MED GEL MONDIAL	19090		X
532	22/09/2023	Mondial S.r.l.	MED INCOLORE	19063		X
533	22/09/2023	Mondial S.r.l.	MED PRONTO	18608		X
534	22/09/2023	Mondial S.r.l.	MED ALFA	18569		X
535	22/09/2023	Mondial S.r.l.	ETA 70 MONDIAL	21100		X
536	22/09/2023	Mondial S.r.l.	CLORODIN	16488		X
537	22/09/2023	Diva International S.r.l.	SALVIETTE DISINFETTANTI MULTIUSO	21352	X	
538	22/09/2023	MK S.p.A.	SANISPRAY	20677		X
539	22/09/2023	KWIDZA AGRO GmbH	FASTION AL PYR	21328		X
540	22/09/2023	KLARECO S.r.l.	DEEP BLUE	19957		X
541	22/09/2023	Reckitt Benckiser Commercial (Italia) S.r.l.	NAPISAN SGRASSATORE DISINFETTANTE	21073		X
542	22/09/2023	Dianos S.r.l.	STERLIQUAT PMC	21350		X
543	25/09/2023	Rhodia Operations S.a.s.	ACTIZONE F5 CONC	21357	X	
544	25/09/2023	ORMA S.r.l.	PYR CAPS	21356	X	
545	25/09/2023	INCOS Cosmeceutica Industriale S.r.l.	Insetticide piastrene	20172		X
546	25/09/2023	INCOS Cosmeceutica Industriale S.r.l.	ZAZ insetto acaro repellente	20223		
547	25/09/2023	INCOS Cosmeceutica Industriale S.r.l.	Antipuntura lozione/salviette	20010		
548	25/09/2023	INCOS Cosmeceutica Industriale S.r.l.	Z-protection spray	20236		
549	25/09/2023	GERMO S.p.A.	DISINFETTANTE DETERGENTE CONCENTRATO	12661		X
550	25/09/2023	GERMO S.p.A.	DISINFETTANTE LIQUIDO BUCATO	20464		X
551	25/09/2023	PHARMAMILLENNIUM SRL	DISINFETTANTE PURAVIR FAZZOLETTO	19803		X
552	25/09/2023	Amil Care Italia S.r.l	LYTECARE	21358	X	
553	03/10/2023	Dr. Küke GmbH	DK-DOX 1-Komponenten-System	21360	X	



554	05/10/2023	Barchemicals S.r.l.	BICLOR 56	20230		X
555	05/10/2023	GERMO S.p.A.	NEO STERIXIDINA SOAP	18980		X
556	05/10/2023	COPYR SPA	ONLY PY RTU	20907		X
557	05/10/2023	HENKEL NEDERLAND B.V.	CITIN SPRAY INSETTI STRISCIANTI	21359	X	
558	06/10/2023	SUTTER INDUSTRIES S.p.A.	BK-2	21361	X	
559	06/10/2023	SUTTER INDUSTRIES S.p.A.	CLEANSAN	21362	X	
560	06/10/2023	SUTTER INDUSTRIES S.p.A.	ANTIBAC CREAM PLUS	21363	X	
561	06/10/2023	SUTTER INDUSTRIES S.p.A.	ANTIBAC FOAM PLUS	21364	X	
562	06/10/2023	Reckitt Benckiser Commercial (Italia) S.r.l.	NAPISAN CURA LAVATRICE DISINFETTANTE	21365	X	
563	06/10/2023	Hagleitner Hygiene International GmbH	HUPDES FORTE	21366	X	
564	06/10/2023	STERIS Iberia S.A.U.	VESTA-SYDE SQ 64 st READY-TO-USE DISINFECTANT WIPES	21367	X	
565	06/10/2023	STERIS S.r.l.	VESTA-SYDE SQ 128 st READY-TO-USE DISINFECTANT WIPES	21368	X	
566	13/10/2023	Barchemicals S.r.l.	TRICLOR 90	18018		X
567	13/10/2023	Gen-Art S.r.l.	DISINFECTANT AID	20520		X
568	16/10/2023	COPYR S.p.A.	CIPERTRIN T	14740		X
569	16/10/2023	COPYR S.p.A.	DECAPY FLOW	18600		X
570	16/10/2023	COPYR S.p.A.	FLY PLUS	17292		X
571	16/10/2023	COPYR S.p.A.	HARMONIX PY	20422		X
572	16/10/2023	COPYR S.p.A.	KENYAFOG	1694		X
573	16/10/2023	COPYR S.p.A.	KENYATOX	3534		X
574	16/10/2023	COPYR S.p.A.	KENYATOX Concentrato Emulsionabile	3460		X
575	16/10/2023	COPYR S.p.A.	KENYATOX EXTRA CONC	10715		X
576	16/10/2023	COPYR S.p.A.	KENYATOXSAFE EC	20274		X
577	16/10/2023	COPYR S.p.A.	ONLY PY	20421		X
578	16/10/2023	COPYR S.p.A.	ONLY PY RTU	20907		X
579	16/10/2023	COPYR S.p.A.	PBK POLVERE PIRETRO	5722		X
580	16/10/2023	COPYR S.p.A.	PERTRIN L	11502		X
581	16/10/2023	COPYR S.p.A.	PERTRIN POLVERE	12500		X
582	16/10/2023	COPYR S.p.A.	PERTRIN POLVERE PLUS	20332		X
583	16/10/2023	COPYR S.p.A.	PERTRIN S	11809		X
584	16/10/2023	COPYR S.p.A.	PIRETROSAFE EC	15288		X
585	16/10/2023	COPYR S.p.A.	PIRETROSAFE H	15284		X
586	16/10/2023	COPYR S.p.A.	PIRETRON P.U.	14884		X
587	16/10/2023	COPYR S.p.A.	PY CIPERTRIN L	21121		X



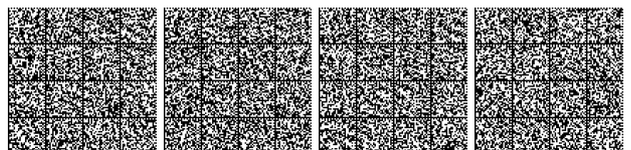
588	16/10/2023	COPYR S.p.A.	PY CIPERTRIN T	21290		X
589	16/10/2023	COPYR S.p.A.	QUICK KILL	19455		X
590	16/10/2023	COPYR S.p.A.	SPRIN	18124		X
591	16/10/2023	COPYR S.p.A.	SUGARKILL	17850		X
592	16/10/2023	COPYR S.p.A.	TERBUTIN	13305		X
593	16/10/2023	COPYR S.p.A.	ZEP TERMINATOR CE	13584		X
594	16/10/2023	COPYR S.p.A.	ZEP TERMINATOR RTU	15281		X
595	16/10/2023	COPYR S.p.A.	ZZ KILL	13967		X
596	16/10/2023	Chemitec S.r.l.	LEDAFOR 20	11340		X
597	16/10/2023	Chemitec S.r.l.	LIFOR CASA	7749		X
598	16/10/2023	S.R. LAST SHIELD LIMITED	FINITO EL MOSQUITO L	21312		X
599	16/10/2023	EVERGREEN GARDEN CARE FRANCE SAS	HORTEX	21369	X	
600	16/10/2023	COPYR S.p.A.	ONLYPY MICROCAPS	21370	X	
601	16/10/2023	SOCHIL CHIMICA S.r.l.	IGIESAN RTU	21255		X
602	18/10/2023	Gojo Luxembourg S.à r.l.	PURELL HAND & SURFACE ANTIMICROBIAL WIPES	21371	X	
603	18/10/2023	Cerichem Biopharma S.r.l.	Septavir pavimenti	20738		X
604	18/10/2023	Cerichem Biopharma S.r.l.	Septavir superfici	21279		X
605	18/10/2023	Cerichem Biopharma S.r.l.	Septavir Alcol 75+	21167		X
606	18/10/2023	Cerichem Biopharma S.r.l.	Septavir chlo alcolico	21201		X
607	18/10/2023	Cerichem Biopharma S.r.l.	Septavir Gel	20631		X
608	18/10/2023	Cerichem Biopharma S.r.l.	Atomix	21170		X
609	18/10/2023	Cerichem Biopharma S.r.l.	Igyen disinfettante superfici multiuso	21211		X
610	18/10/2023	ITALCHIMICA S.r.l.	MULTI ACTIV	20058		X
611	18/10/2023	ITALCHIMICA S.r.l.	BAKTERIO	15446		X
612	18/10/2023	SOCHIL CHIMICA S.r.l.	IGIESAN	15399		X
613	18/10/2023	Henkel Italia s.r.l.	GREY Spray mosche e zanzare stop	20566		X
614	18/10/2023	Henkel Italia s.r.l.	Mosche e Zanzare Stop Spray Casa & Giardino	20699		X
615	18/10/2023	Henkel Italia s.r.l.	GREY SCARAFAGGI E FORMICHE STOP	20474		X
616	18/10/2023	Henkel Italia s.r.l.	CIMICI STOP	20682		X
617	18/10/2023	Henkel Nederland B.V.	CITIN MOSCHE E ZANZARE STOP	20578		X
618	18/10/2023	Henkel Nederland B.V.	CITIN SPRAY SCARAFAGGI E FORMICHE STOP	20539		X
619	19/10/2023	ITALCHIMICA S.r.l.	BAKTERIO	15446		X
620	19/10/2023	Yanco Insecticide Solutions Ireland Limited	ANTIZANZARA 0,1	21078		X
621	19/10/2023	ZOBELE HOLDING S.p.A.	FLASH PIASTRINE BG01	20196		X



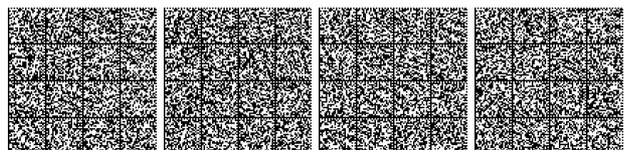
622	19/10/2023	ZOBELE HOLDING S.p.A.	FLASHLIQUIDO BG01	20167		X
623	19/10/2023	ZOBELE HOLDING S.p.A.	FULMINE SPIRALI ANTIZANZARA AL GERANIO	20339		X
624	19/10/2023	ZOBELE HOLDING S.p.A.	FULMINE SPIRALI ANTIZANZARA ALLA CITRONELLA	20322		X
625	24/10/2023	Henkel Nederland B.V.	CITIN REPELENTE MOSCHE E ZANZARE	21305		X
626	24/10/2023	Orma S.r.l.	MASTERCID MICRO	20154		X
627	24/10/2023	Indupharma S.r.l.	FACTOR RTU	20492		X
628	24/10/2023	GERMO S.p.A	DISINFETTANTE LIQUIDO ALLA CLOREXIDINA	16515		X
629	24/10/2023	UNILEVER ITALIA MKT OPERATIONS S.r.l.	LYSOFORM WC GEL TUTTO IN 1 DISINFETTANTE	21377	X	
630	24/10/2023	Copyr S.p.A.	VIRUS OUT AEROSOL	21378	X	
631	10/11/2023	Dr. Küke GmbH	DK-DOX 1-Komponenten-System	21360	X	
632	10/11/2023	Decathlon Italia Srl	FOUGANZA FOUGAFLY SPRAY	21372	X	
633	10/11/2023	SUTTER INDUSTRIES S.p.A.	RB-3	21373	X	
634	10/11/2023	SUTTER INDUSTRIES S.p.A.	CUATSAN	21374	X	
635	10/11/2023	Copyr S.p.A.	NO INSECT INSETTO REPELENTE	19932		X
636	10/11/2023	Newpharm S.r.l.	BLUCYP DP PLUS	21375	X	
637	10/11/2023	ADLER-Werk Lackfabrik Johann Berghofer GmbH und Co KG	CLEAN AQUA-DISINFECTANT PRO	21376	X	
638	21/11/2023	DeLaval S.p.A.	HAMRA RED	12518		X
639	21/11/2023	Kiehl Italia s.r.l.	ACIDODES	21381	X	
640	21/11/2023	Indupharma S.r.l.	CYPERBASE	19555		X
641	21/11/2023	Ambro-Sol S.r.l. SB	DISINFETTANTE AMBIENTI	21021		X
642	21/11/2023	Ambro-Sol S.r.l. SB	DISINFETTANTE PER SUPERFICI	20981		X
643	21/11/2023	Diversey S.p.A.	DIVOSAN VIRAGRI PLUS VT97	21384	X	
644	21/11/2023	Giochemica S.r.l.	GIOCLOREXIN 2%	21015		X
645	21/11/2023	Produits Sanitaires Aeronefs - PSA	KI-OSE	21020		X
646	21/11/2023	Ecolab S.r.l.	KLERWIPE LOW RESIDUE QUAT	20519		X
647	21/11/2023	ZOBELE HOLDING S.p.A.	LAMPO SPIRALI INSETTICIDE	20168		X
648	21/11/2023	Reckitt Benckiser Commercial (Italia) S.r.l.	NAPISAN ADDITIVO DISINFETTANTE	19747		X
649	21/11/2023	I.R.C.A. Service S.p.A.	NEW INSEKTILL	18347		X
650	21/11/2023	DeLaval S.p.A.	OCEAN BLU BARRIER	21382	X	
651	21/11/2023	Vebi Istituto Biochimico S.r.l.	PYRETECH 5.0	21090		X
652	21/11/2023	SUTTER INDUSTRIES S.p.A.	RB-3	21373	X	
653	21/11/2023	Indupharma S.r.l.	REVENGE CPG	21387	X	
654	21/11/2023	Fumakilla Europe S.r.l.	RS COIL 0.1MC	21379	X	



655	21/11/2023	Mondial S.r.l.	SAPOREXINA	21380	X	
656	21/11/2023	Vebi Istituto Biochimico s.r.l.	ZAHMO	8387		X
657	21/11/2023	DeLaval S.p.A.	OCEAN BLU BARRIER	21382	X	
658	22/11/2023	Ecolab S.r.l.	KLERCIDE LOW RESIDUE QUAT METERED DOSE CONCENTRATE	20550		X
659	22/11/2023	FATER S.p.A.	ACE DETERSIVO DISINFETTANTE	21385	X	
660	23/11/2023	BM S.r.l.	SKUDO TOTALE SCARAFAGGI E FORMICHE	20858		X
661	23/11/2023	LOMBARDA H	DECS AMBIENTE PLUS	18508		X
662	23/11/2023	BOLTON MANITOBA SPA	WC NET	16949		X
663	23/11/2023	FERBI S.r.l.	ENTOSTOP SPRAY	21383	X	
664	23/11/2023	RECKITT BENCKISER COMMERCIAL (ITALIA) S.r.l.	NAPISAN EXTRA PROTECTION	18132		X
665	23/11/2023	Orma S.r.l.	NEW SPRAYMASTER	19444		X
666	23/11/2023	CIP4 S.r.l.	DPRODUCT SALVIETTE DISINFETTANTI	20884		X
667	23/11/2023	SANDERSTROTHMANN GmbH	HORSE REPELLENT SPRAY	21386	X	
668	24/11/2023	ORMA S.r.l.	PYREGREEN 5.0	20093		X
669	24/11/2023	KWIDZA AGRO GmbH	STEM SCARAFAGGI E FORMICHE	21388	X	
670	24/11/2023	KWIDZA AGRO GmbH	STEM MULTINSETTO	21389	X	
671	24/11/2023	KWIDZA AGRO GmbH	MUSCID 5 GB	19358		X
672	24/11/2023	SUTTER INDUSTRIES S.p.A.	ONDA NEXT EASY	21155		X
673	24/11/2023	SUTTER INDUSTRIES S.p.A.	CUAT NEXT EASY	21160		X
674	24/11/2023	Reckitt Benckiser Commercial (Italia) S.r.l.	NAPISAN ADDITIVO DISINFETTANTE	19747		X
675	24/11/2023	GERMO S.p.A.	DISINFETTANTE LIQUIDO BUCATO	20464		X
676	24/11/2023	Hagleitner Hygiene International GmbH	hygienicDES 2GO	21390	X	
677	24/11/2023	Eco Sistema srl	IG SPRAY	21391	X	
678	05/12/2023	Vebi Istituto Biochimico S.r.l.	ZAHMO	8387		X
679	05/12/2023	COLLMON S.r.l.	PERMETAR INJECTION	15396		X
680	05/12/2023	S.C. JOHNSON ITALY S.r.l.	AUTAN ZECCHE E TAFANI VAPO	20044		X
681	05/12/2023	S.C. JOHNSON ITALY S.r.l.	AUTAN DEFENSE PUMP SPRAY	20557		X
682	05/12/2023	KWIDZA AGRO GmbH	AMP 2 CL	19729		X
683	05/12/2023	KWIDZA AGRO GmbH	AMP 2 MG	19388		X
684	06/12/2023	BLEU LINE S.R.L	PERMEX 22 E FREE	21146		X
685	06/12/2023	FUMAKILLA EUROPE S.r.l.	RICARICA LIQUIDA ANTIZANZARA LD	20905		X
686	14/12/2023	ZOBELE HOLDING S.p.A.	LAMPO SPIRALI INSETTICIDA	20168		X
687	14/12/2023	Polifarma Benessere S.r.l.	NORICA PROTEZIONE COMPLETA ESSENZA BALSAMICA	20857		X



688	14/12/2023	Polifarma Benessere S.r.l.	NORICA PROTEZIONE COMPLETA	20801		X
689	14/12/2023	MARCO VITI FARMACEUTICI S.p.A.	PYR OLIO SHAMPOO ANTIPEDICULOSI	19407		X
690	14/12/2023	KWIDZA AGRO GmbH	STEM SCARAFAGGIE FORMICHE	21388		X
691	14/12/2023	Zelnova Zeltia S.A.	KILL PAFF	6703		X
692	14/12/2023	Copyr S.p.A.	KILL PAFF MAT	19516		X
693	14/12/2023	Copyr S.p.A.	QUICK KILL	19455		X
694	14/12/2023	Copyr S.p.A.	SPIRALE INSETTICIDA C 0.4	20897		X
695	14/12/2023	Copyr S.p.A.	RAPID KILL	19700		X
696	14/12/2023	Copyr S.p.A.	FAST KILL MULTINSETTO	20531		X
697	14/12/2023	FERBI S.r.l.	FERCYP	21392	X	
698	14/12/2023	I.C.E. FOR S.p.A.	MICROSEPT SPRAY	21393	X	
699	15/12/2023	KLARECO S.r.l.	KLAVIR	8320		X
700	21/12/2023	BM S.r.l.	SKUDO TOTALE	20829		X
701	21/12/2023	Vebi Istituto Biochimico S.r.l.	MICROKILL PLUS	20400		X
702	21/12/2023	Vebi Istituto Biochimico S.r.l.	DK GREEN	21086		X
703	21/12/2023	Gojo Luxembourg S.à r.l.	PURELL SURFACE SANITISING SPRAY	20481		X
704	21/12/2023	Copyr S.p.A.	ONLY PY AE 0.2	21395	X	
705	21/12/2023	DeLaval S.p.A.	OCEAN BLU PRO	21396	X	
706	21/12/2023	Rea S.r.l.	TEIKO	21397	X	
707	21/12/2023	GDPHARM Professional S.r.l.	HYGIEN SPRAY PROFESSIONAL	13231		X
708	21/12/2023	GDPHARM Professional S.r.l.	HYGIEN WIPE PROFESSIONAL	19732		X
709	21/12/2023	BOLTON MANITOBA S.p.A.	CITROSIL HOME PROTECTION SALVIETTE MULTISUPERFICI DISINFETTANTI	21398	X	
710	21/12/2023	Giochemica s.r.l.	LYSOFORM MULTIUSO DISINFETTANTE	18974		X
711	21/12/2023	Reckitt Benckiser Commercial (Italia) S.r.l.	NAPISAN GEL DISINFETTANTE MANI	19496		X
712	21/12/2023	INCOS Cosmeceutica Industriale S.r.l.	ANTIPUNTURA LOZIONE/SALVIETTE	20010		X
713	21/12/2023	Bergen s.r.l.	S&F DRY	19262		X
714	21/12/2023	Coswell S.p.A.	SPRAY INSETTICIDA MIK-P	21123		X
715	21/12/2023	McBride S.p.A.	CONAD DISINFETTANTE BAGNO SPRAY	21399	X	
716	21/12/2023	Gedis S.r.l.	PANSEPTIL	14580		X
717	21/12/2023	Gedis S.r.l.	CETRISAN	17021		X
718	21/12/2023	Gedis S.r.l.	CETRISAN E.C.	14452		X
719	21/12/2023	Gedis S.r.l.	DEFEND	19429		X
720	21/12/2023	COPYR S.p.A.	ZEP WING BUSTER	18588		X



721	21/12/2023	Bleu Line S.r.l.	DEADYNA	17674		X
722	22/12/2023	Vebi Istituto Biochimico s.r.l.	AEDEX	19676		X
723	22/12/2023	MK S.p.A.	SANISPRAY	20677		X
724	22/12/2023	Chemia S.p.A.	PYRIPLUS MC	21394	X	
725	27/12/2023	ARMOSA TECH SA.	SHEILA RB1	19619		X
726	27/12/2023	Mc Bride S.p.A	DESPAR DISINFETTANTE CASA	21402	X	
727	27/12/2023	Kiter s.r.l	ALCOR PLUS	21401	X	
728	27/12/2023	VEBI S.r.l.	DK EXTREME	21400	X	
729	27/12/2023	ARMOSA TECH SA.	SHEILA RB1	19619		X
730	27/12/2023	ROTHMANN GROUP S.r.l.	Seleko® Medical Spray	21239		X
731	27/12/2023	CHRISTEYNS ITALIA S.r.l.	FORTEX ALTA DENSITA	18536		X
732	27/12/2023	Gen-Art S.r.l.	DISINFECTANT AID	20520		X
733	27/12/2023	BERGEN S.r.l.	M & Z Aerosol	6131		X

24A00816

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

(WI-GU-2024-GU1-039) Roma, 2024 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.





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

€ 1,00

