

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE PRIMA

Roma - Sabato, 17 agosto 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, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

**Ministero dell'agricoltura,
della sovranità alimentare
e delle foreste**

DECRETO 5 giugno 2024.

Criteri e modalità di utilizzazione del «Fondo per lo sviluppo e il sostegno delle filiere agricole, della pesca e dell'acquacoltura» per il sostegno alla filiera ovina IGP. (24A04263) Pag. 1

DECRETI PRESIDENZIALI

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
19 gennaio 2024.

Concessione della bandiera d'istituto all'Ufficio per la sicurezza personale e la vigilanza del Corpo di polizia penitenziaria. (24A04187).... Pag. 4

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
22 luglio 2024.

Scioglimento del consiglio comunale di Cernusco sul Naviglio. (24A04268)..... Pag. 4

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI
MINISTRI 9 luglio 2024.

Autorizzazione all'Avvocatura dello Stato ad assumere la rappresentanza e la difesa della società «Sviluppo Lavoro Italia S.p.a.» nei giudizi attivi e passivi avanti le autorità giudiziarie, i collegi arbitrali, le giurisdizioni amministrative e speciali. (24A04294)..... Pag. 5

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

**Ministero dell'economia
e delle finanze**

DECRETO 10 luglio 2024.

Definizione delle caratteristiche essenziali delle prestazioni principali costituenti oggetto delle convenzioni stipulate da Consip S.p.a., ai sensi dell'articolo 26 della legge 23 dicembre 1999, n. 488. (24A04308)..... Pag. 6

Ministero della salute

DECRETO 2 luglio 2024.

Centri autorizzati a praticare la vaccinazione contro la febbre gialla ed al rilascio del relativo certificato - 2024. (24A04309)..... Pag. 10



DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ**Agenzia italiana del farmaco**

DETERMINA 31 luglio 2024.

**Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di dantrole-
ne sodico emieptaidrato, «Agilus».** (Determina
n. 415/2024). (24A04225) Pag. 11

DETERMINA 31 luglio 2024.

**Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di vaccino contro
l'epatite B (ricombinante, adsorbito), «PreHev-
bri».** (Determina n. 416/2024). (24A04226) Pag. 13

DETERMINA 31 luglio 2024.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di ruxolitinib, «Opzelura». (Determina n. 417/2024). (24A04227) Pag. 15

DETERMINA 31 luglio 2024.

**Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di tossi-
na botulinica di tipo A, «Nuceiva».** (Determina
n. 418/2024). (24A04228) Pag. 17

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI**Agenzia italiana del farmaco**

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di levonorgestrel, «Benilexa». (24A04264) Pag. 19

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di complesso protrombinico umano, «Pronativ». (24A04265) Pag. 19

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di fluorouracile, «Fluorouracile AHCL». (24A04266) Pag. 20

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di irbesartan e idroclorotiazide, «Irbesartan e Idroclorotiazide Alter». (24A04267) Pag. 20

**Ministero dell'economia
e delle finanze**

Ruoli del personale militare della Guardia di finanza collocato in ausiliaria (24A04262) Pag. 21



DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

MINISTERO DELL'AGRICOLTURA, DELLA SOVRANITÀ ALIMENTARE E DELLE FORESTE

DECRETO 5 giugno 2024.

Criteri e modalità di utilizzazione del «Fondo per lo sviluppo e il sostegno delle filiere agricole, della pesca e dell'acquacoltura» per il sostegno alla filiera ovina IGP.

IL MINISTRO DELL'AGRICOLTURA, DELLA SOVRANITÀ ALIMENTARE E DELLE FORESTE

Visto il decreto-legge 11 novembre 2022, n. 173, convertito, con modificazioni, nella legge 16 dicembre 2022, n. 204, recante disposizioni urgenti in materia di riordino delle attribuzioni dei Ministeri, ed in particolare l'art. 1, comma 1, lettera b), e l'art. 3, in base al quale il Ministero delle politiche agricole, alimentari e forestali assume la denominazione di Ministero dell'agricoltura, della sovranità alimentare e delle foreste;

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 16 ottobre 2023, n. 178 concernente regolamento recante la riorganizzazione del Ministero dell'agricoltura, della sovranità alimentare e delle foreste a norma dell'art. 1, comma 2, del decreto-legge 22 aprile 2023, n. 44, convertito, con modificazioni, dalla legge 21 giugno 2023, n. 74;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica del 21 ottobre 2022, con cui l'on. Francesco Lollobrigida è stato nominato Ministro delle politiche agricole, alimentari e forestali;

Vista la direttiva del Ministro 31 gennaio 2024, n. 45910, registrata alla Corte dei conti al n. 280 in data 23 febbraio 2024, recante gli indirizzi generali sull'attività amministrativa e sulla gestione per il 2024;

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

Visto il Trattato sul funzionamento dell'Unione europea e, in particolare, gli articoli 107 e 108 relativi alla concessione di aiuti da parte degli Stati membri;

Visti i regolamenti (UE) n. 1407/2013 e n. 1408/2013 della Commissione, del 18 dicembre 2013, relativi all'applicazione degli articoli 107 e 108 del trattato sul funzionamento dell'Unione europea agli aiuti «*de minimis*» e successive modificazioni ed integrazioni;

Visto il regolamento (UE) n. 2019/316 della Commissione del 21 febbraio 2019 che modifica il regolamento (UE) n. 1408/2013 relativo all'applicazione degli articoli 107 e 108 del trattato sul funzionamento dell'Unione europea agli aiuti «*de minimis*» nel settore agricolo e successive modificazioni ed integrazioni;

Visto il regolamento (UE) 2022/2472 della Commissione del 14 dicembre 2022 che dichiara compatibili con il merca-

to interno, in applicazione degli articoli 107 e 108 del trattato sul funzionamento dell'Unione europea, alcune categorie di aiuti nei settori agricolo e forestale e nelle zone rurali;

Visto l'art. 4, comma 3, della legge 29 dicembre 1990, n. 428, recante «Disposizioni per l'adempimento di obblighi derivanti dall'appartenenza dell'Italia alle Comunità europee»;

Vista la legge 24 dicembre 2012, n. 234 e, in particolare, l'art. 52 che prevede, tra l'altro che, al fine di garantire il rispetto dei divieti di cumulo e degli obblighi di trasparenza e di pubblicità previsti dalla normativa europea e nazionale in materia di aiuti di Stato, i soggetti pubblici o privati che concedono ovvero gestiscono i predetti aiuti trasmettono le relative informazioni alla banca dati, istituita presso il Ministero dello sviluppo economico ai sensi dell'art. 14, comma 2, della legge 5 marzo 2001, n. 57, che assume la denominazione di «Registro nazionale degli aiuti di Stato»;

Visto il regolamento adottato, ai sensi del comma 6 dell'art. 52 della legge 24 dicembre 2012, n. 234, con il decreto del Ministro dello sviluppo economico, di concerto con i Ministri dell'economia e delle finanze e delle politiche agricole alimentari e forestali, 31 maggio 2017, n. 115, recante la disciplina per il funzionamento del Registro nazionale degli aiuti di Stato, e, in particolare, l'art. 6 del regolamento, il quale prevede che le informazioni relative agli aiuti nel settore agricolo continuano ad essere contenute nel Registro aiuti di Stato SIAN;

Visto il regolamento (UE) n. 1151 del 21 novembre 2012 sui regimi di qualità dei prodotti agricoli e alimentari;

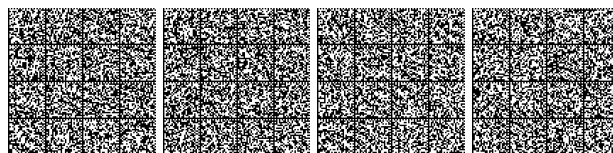
Visto il decreto ministeriale n. 660087 del 23 dicembre 2022 recante disposizioni nazionali di applicazione del regolamento (UE) 2021/2115 del Parlamento europeo e del Consiglio del 2 dicembre 2021 per quanto concerne i pagamenti diretti;

Visto il decreto ministeriale del 12 aprile 2000, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* del 27 aprile 2000, n. 97, recante la individuazione dei criteri di rappresentanza negli organi sociali dei consorzi di tutela delle denominazioni di origine protette (DOP) e delle indicazioni geografiche protette (IGP);

Visto il decreto legislativo 27 maggio 1999, n. 165 concernente la soppressione dell'Azienda di Stato per gli interventi nel mercato agricolo (AIMA) e l'istituzione dell'Agenzia per le erogazioni in agricoltura - AGEA, a norma dell'art. 11 della legge 15 marzo 1997, n. 59;

Visto il decreto legislativo 21 maggio 2018, n. 74 e successive modifiche ed integrazioni, che individua l'Agenzia per le erogazioni in agricoltura - AGEA quale soggetto gestore per l'attuazione delle attività di competenza del Ministero dell'agricoltura, della sovranità alimentare e delle foreste, soggetto gestore della misura;

Visto il decreto legislativo 15 giugno 2000, n. 188 «Disposizioni correttive e integrative del decreto legislativo 27 maggio 1999, n. 165, recante soppressione dell'AIMA e istituzione dell'Agenzia per le erogazioni in agricoltura (AGEA), a norma dell'art. 11 della legge 15 marzo 1997, n. 59»;



Vista la legge 7 agosto 1990, n. 241 e successive modifiche ed integrazioni recante nuove norme in materia di procedimento amministrativo e di diritto di accesso ai documenti amministrativi e, in particolare, l'art. 12 che prevede la determinazione dei criteri e della modalità per la concessione di sovvenzioni, contributi, sussidi ed ausili finanziari;

Visto il decreto legislativo 18 maggio 2001, n. 228, recante orientamento e modernizzazione del settore agricolo, a norma dell'art. 7 della legge 5 marzo 2001, n. 57;

Visto il decreto legislativo 27 maggio 2005, n. 102, recante regolazioni dei mercati agroalimentari, a norma dell'art. 1, comma 2, lettera e), della legge 7 marzo 2003, n. 38 e successive modifiche ed integrazioni;

Vista la legge 24 febbraio 2023, n. 14 recante conversione in legge, con modificazioni, del decreto-legge 29 dicembre 2022, n. 198, recante disposizioni urgenti in materia di termini legislativi. Proroga di termini per l'esercizio di deleghe legislative;

Visto l'art. 1, comma 128, della legge 30 dicembre 2020, n. 178 che istituisce il Fondo per lo sviluppo e il sostegno delle filiere agricole, della pesca e dell'acquacoltura e successive modifiche ed integrazioni, le cui risorse sono allocate sul capitolo 7098 pg 01;

Visto il decreto del Ministro delle politiche agricole alimentari e forestali del 19 maggio 2020, n. 5591, recante definizione dell'importo totale degli aiuti *de minimis* concessi ad una impresa unica e ripartizione fra lo Stato, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano dell'importo cumulativo massimo degli aiuti *de minimis* concessi alle imprese attive nel settore della produzione primaria di prodotti agricoli;

Considerata la difficoltà per gli allevamenti ovi caprini a adeguarsi alle disposizioni innovative introdotte dal decreto ministeriale n. 660087 del 23 dicembre 2022, con riferimento alle nuove procedure di identificazione individuale dei capi ovis e caprini macellati nell'anno 2023, le cui carni sono certificate a denominazione di origine protetta o indicazione geografica, ai fini della loro ammissibilità alle misure previste dal sostegno accoppiato a partire dal 1° gennaio 2023, come segnalato con nota prot. n. 24099 dell'11 aprile 2024 dell'Associazione italiana consorzi indicazioni geografiche Origin Italia;

Visti i dati delle macellazioni e certificazioni 2023, elaborate dai rispettivi organismi di controllo IFCQ ed Agroqualità e dall'ente pagatore AGEA, per i quali il numero effettivo di capi IGP che risultano identificati per partita è pari a 327.031, distribuiti fra le tre denominazioni (abbacchio romano IGP, agnello del Centro Italia IGP e agnello di Sardegna IGP); a fronte di tale dato ufficiale il danno stimato è di circa 2 milioni di euro;

Ritenuto di dover intervenire al fine di evitare una rilevante lesione economica delle citate filiere produttive nonché il rischio di scomparsa delle tre denominazioni e di concedere un sostegno economico quantificabile in euro 2 milioni;

Vista la disponibilità di fondi sul capitolo 7098 pg 01, epr 2023, per poter sostenere i detentori e i proprietari di allevamenti ovis e caprini;

Acquisita l'intesa della Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le regioni e le province autonome di Trento e di Bolzano nella seduta del 30 maggio 2024;

Decreta:

Art. 1.

Definizioni

Ai fini del presente decreto si intende per:

a) ministero: Ministero dell'agricoltura, della sovranità alimentare e delle foreste - Masaf;

b) agricoltore in attività: i soggetti definiti dall'art. 4 del decreto ministeriale n. 660087 del 23 dicembre 2022;

c) registro nazionale aiuti: il Registro nazionale degli aiuti di Stato di cui all'art. 52, comma 5, della legge 24 dicembre 2012, n. 234;

d) «soggetto gestore»: l'Agenzia per le erogazioni in agricoltura - AGEA ai sensi del decreto legislativo 21 maggio 2018, n. 74 e successive modificazioni ed integrazioni. Le attività del soggetto gestore sono svolte senza oneri aggiuntivi per la finanza pubblica.

Art. 2.

Ambito, modalità di calcolo dell'aiuto e risorse disponibili

1. In considerazione delle difficoltà di adeguamento da parte degli allevamenti ovi caprini alle disposizioni innovative introdotte dal decreto ministeriale n. 660087 del 23 dicembre 2022, è concesso un aiuto secondo le disposizioni del presente decreto, in relazione ai capi ovi caprini macellati nell'anno 2023 le cui carni sono certificate a denominazione di origine protetta o indicazione geografica ai sensi del regolamento (UE) n. 1151/2012.

2. Il sostegno è concesso, fatte salve le altre condizioni di ammissibilità applicabili, agli agricoltori in attività, detentori e/o proprietari di allevamenti, sotto forma di pagamento per capo di bestiame.

3. Gli importi unitari effettivi da erogare, relativamente a ciascun anno per il quale è richiesto il sostegno, sono determinati da Agea in relazione al numero dei capi ammissibili al sostegno nel rispetto dell'importo unitario massimo di euro 5,50 a capo macellato.

4. Le risorse destinate all'aiuto per le finalità previste dal presente decreto, ammontano a euro 2.000.000,00 e gravano sul capitolo 7098, pg 01, esercizio di provenienza 2023, «Fondo per lo sviluppo e il sostegno delle filiere agricole, della pesca e dell'acquacoltura» per l'anno 2024.

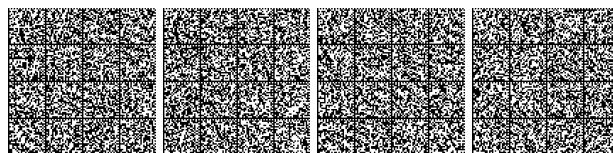
Art. 3.

Requisiti per la concessione degli aiuti

1. L'aiuto di cui all'art. 2 è concesso ai soggetti detentori e/o proprietari di allevamenti attivi che:

a) siano soggetti che hanno richiesto il pagamento dei contributi della politica agricola comunitaria nell'ambito della campagna 2023 della domanda unica con riferimento agli aiuti accoppiati delle filiere zootecniche «premio per ovi-caprini macellati»;

b) non hanno beneficiato del sostegno accoppiato al reddito previsto dall'art. 25, comma 5, del citato decreto ministeriale n. 680077 del 23 dicembre 2022;



c) abbiano detenuto nell'anno 2023, dalla nascita fino alla macellazione, agnelli/capi ovi caprini le cui carni sono certificate a denominazione di origine protetta o indicazione geografica ai sensi del regolamento (UE) n. 1151/2012.

2. L'aiuto è concesso nei limiti per azienda nel rispetto del regolamento (UE) n. 1408/2013 della Commissione, del 18 dicembre 2013, relativo all'applicazione degli articoli 107 e 108 del Trattato sul funzionamento dell'Unione europea agli aiuti «*de minimis*» nel settore agricolo.

Art. 4.

Presentazione della domanda di aiuto

1. Ciascun soggetto detentore e/o proprietario di allevamenti attivi, in possesso dei requisiti di ammissibilità previsti dal presente decreto e, per i quali abbiano provveduto, per l'anno 2023, a certificare le carni a denominazione di origine protetta o indicazione geografica ai sensi del regolamento (UE) n. 1151/2012, presenta all'Organismo pagatore AGEA, secondo le modalità definite dallo stesso Organismo pagatore, la domanda di aiuto.

2. Le modalità per la presentazione della domanda di aiuto di cui al comma 1 sono definite da Agea entro trenta giorni dall'entrata in vigore del presente decreto.

3. gli Organismi pagatori forniscono ad AGEA i dati rilevanti per le aziende che abbiano presentato la Domanda unica per la campagna 2023.

Art. 5.

Istruttoria delle domande

1. Le domande sono istruite dall'Organismo pagatore AGEA, che effettua le verifiche propedeutiche alla concessione dell'aiuto individuale in regime «*de minimis*», avvalendosi del supporto del Registro nazionale aiuti. AGEA richiede al MASAF l'intero stanziamento entro il 30 giugno 2024, sulla base dei dati della campagna Domanda unica 2023 relativi ai produttori di cui all'art. 3, comma 1, lettera a).

2. L'Organismo pagatore AGEA, verificate la completezza delle informazioni e la loro conformità ai requisiti di ammissibilità, determina, nel rispetto del limite di spesa rappresentato dalle risorse disponibili di cui all'art. 2, l'ammontare dell'aiuto concedibile a ciascun beneficiario nei limiti del massimale del regime *de minimis*.

3. All'atto dell'erogazione dell'aiuto, l'Organismo pagatore AGEA, ai sensi dell'art. 6 decreto 31 maggio 2017, n. 115, registra le informazioni nel Registro nazionale degli aiuti presso il Ministero dello sviluppo economico, attraverso il registro SIAN e comunica al beneficiario stesso il riconoscimento dell'aiuto e l'importo effettivamente spettante.

4. Nel caso di insussistenza delle condizioni previste per la concessione dell'aiuto, l'Organismo pagatore AGEA provvede a comunicare al beneficiario i motivi ostativi all'accoglimento della domanda ai sensi dell'art. 10-bis della legge 7 agosto 1990, n. 241 e successive modificazioni.

L'Organismo pagatore AGEA chiude definitivamente i procedimenti di erogazione dell'aiuto entro il 31 dicembre 2024.

5. L'Organismo pagatore AGEA trasmette al Dipartimento della sovranità alimentare e dell'ippica - Direzione generale per la promozione della qualità agroalimentare, l'elenco dei beneficiari con l'indicazione del numero dei capi, per ciascun beneficiario finale e dell'importo concesso.

6. L'Organismo pagatore AGEA trasmette al Dipartimento della sovranità alimentare e dell'ippica - Direzione generale per la promozione della qualità agroalimentare, entro quindici giorni dalla scadenza del termine di cui al comma 4 una rendicontazione analitica degli importi erogati ai beneficiari per i quali il procedimento amministrativo è chiuso. Tale rendicontazione è corredata di un elenco analitico dei procedimenti non ancora chiusi, indicando, per ciascuno di essi, la specifica motivazione che ne impedisce la conclusione e quantificando gli importi che, a seguito dei controlli istruttori di tipo amministrativo e tecnico, risultino ammissibili, ma non ancora effettivamente erogati.

7. Le eventuali somme non erogate da AGEA entro il 31 gennaio 2025, ad eccezione di quelle relative ai procedimenti non ancora conclusi di cui al comma precedente, dovranno essere restituite al Ministero e versate su apposito capitolo in conto entrate. Le predette somme restano acquisite all'entrata del bilancio dello Stato. Per le posizioni relative ai procedimenti non ancora conclusi, l'Organismo pagatore AGEA aggiorna obbligatoriamente entro il 30 giugno ed il 31 dicembre 2025 l'elenco analitico di cui al precedente comma 6 con comunicazioni analoghe a quelle ivi previste e restituisce definitivamente gli importi non erogati entro il 31 gennaio 2026, ad eccezione di quelli per i quali si siano aperti contenziosi in sede giudiziale con i beneficiari.

8. L'Organismo pagatore AGEA invia una relazione annuale di aggiornamento sui contenziosi di cui al precedente comma 7 entro il 31 dicembre di ogni anno, sino a chiusura degli stessi ed all'eventuale pagamento diretto dei beneficiari nei confronti dei quali esso dovesse risultare definitivamente soccombente.

Art. 6.

Esenzione dalla notifica

1. Gli aiuti concessi in attuazione del presente decreto sono esenti dall'obbligo di notifica di cui all'art. 108, paragrafo 3, del Trattato sul funzionamento dell'Unione europea, ai sensi dell'art. 3 del regolamento (UE) n. 1408/2013 della Commissione del 18 dicembre 2013.

Il presente decreto è inviato agli organi di controllo per gli adempimenti di competenza e pubblicato sul sito internet istituzionale del Ministero dell'agricoltura, della sovranità alimentare e delle foreste e nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 5 giugno 2024

Il Ministro: LOLLOBRIGIDA

Registrato alla Corte dei conti il 18 giugno 2024

Ufficio di controllo sugli atti del Ministero delle imprese e del made in Italy, del Ministero dell'agricoltura, della sovranità alimentare e delle foreste e del Ministero del turismo, reg. n. 1053

24A04263



DECRETI PRESIDENZIALI

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
19 gennaio 2024.

Concessione della bandiera d'istituto all'Ufficio per la sicurezza personale e la vigilanza del Corpo di polizia penitenziaria.

IL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA

Visti gli articoli 12 e 87 della Costituzione;

Visto il decreto del Ministro della difesa 19 maggio 1973 recante l'atto di approvazione del regolamento sul servizio territoriale e di presidio;

Vista la legge 15 dicembre 1990, n. 395 ed in particolare il comma 1 dell'art. 7;

Vista la legge 12 gennaio 1991, n. 13, concernente la determinazione degli atti amministrativi da adottarsi nella forma del decreto del Presidente della Repubblica;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 19 ottobre 1993, n. 435, recante il regolamento per la determinazione delle caratteristiche della bandiera del Corpo di polizia penitenziaria;

Vista la legge 5 febbraio 1998, n. 22, recante disposizioni generali sull'uso della bandiera della Repubblica italiana e di quella dell'Unione europea;

Visto il decreto del Ministro della giustizia 31 marzo 2004, recante l'istituzione dell'Ufficio per la sicurezza personale e la vigilanza del Corpo di polizia penitenziaria;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 7 aprile 2000, n. 121, concernente il regolamento della disciplina dell'uso delle bandiere della Repubblica italiana e dell'Unione europea da parte delle amministrazioni dello Stato e degli enti pubblici;

Visti i decreti del Ministro della giustizia 23 novembre 2016 e 21 dicembre 2018, recanti l'organizzazione e le funzioni dell'Ufficio per la sicurezza personale e la vigilanza, nonché i criteri e le modalità di accesso presso il medesimo Ufficio;

Considerata l'opportunità di dotare l'Ufficio per la sicurezza personale e la vigilanza della bandiera di Istituto;

Su proposta del Ministro della giustizia;

Decreta:

Art. 1.

È concessa la bandiera di istituto all'Ufficio per la sicurezza personale e la vigilanza del Corpo di polizia penitenziaria.

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

Dato a Roma, addì 19 gennaio 2024

MATTARELLA

NORDIO, *Ministro della giustizia*

24A04187

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
22 luglio 2024.

Scioglimento del consiglio comunale di Cernusco sul Naviglio.

IL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA

Considerato che nelle consultazioni elettorali del 12 giugno 2022 sono stati rinnovati gli organi elettivi del comune di Cernusco sul Naviglio (Milano);

Considerato altresì che, in data 4 luglio 2024, il sindaco è deceduto;

Ritenuto, pertanto, che, ai sensi dell'art. 53, comma 1, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267, ricorrano i presupposti per far luogo allo scioglimento del consiglio comunale;

Visto l'art. 141, comma 1, lettera b), n. 1, 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:

Il consiglio comunale di Cernusco sul Naviglio (Milano) è sciolto.

Dato a Roma, addì 22 luglio 2024

MATTARELLA

PIANTEDOSI, *Ministro dell'interno*

ALLEGATO

Al Presidente della Repubblica

Il consiglio comunale di Cernusco sul Naviglio (Milano) è stato rinnovato a seguito delle consultazioni elettorali del 12 giugno 2022, con contestuale elezione del sindaco nella persona del sig. Ermanno Zacchetti.

Il citato amministratore, in data 4 luglio 2024, è deceduto.

Si è configurata, pertanto, una delle fattispecie previste dall'art. 53, comma 1, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267, in base al quale il decesso del sindaco costituisce presupposto per lo scioglimento del consiglio comunale.

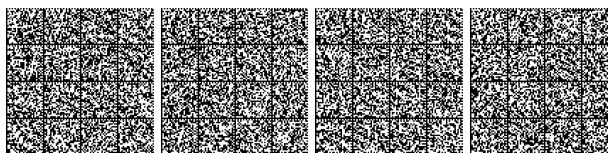
Per quanto esposto si ritiene che, ai sensi dell'art. 141, comma 1, lettera b), n. 1, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267, ricorrano gli estremi per far luogo al proposto scioglimento.

Sottopongo, pertanto, alla firma della S.V. l'unito schema di decreto con il quale si provvede allo scioglimento del consiglio comunale di Cernusco sul Naviglio (Milano).

Roma, 16 luglio 2024

Il Ministro dell'interno: PIANTEDOSI

24A04268



DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 9 luglio 2024.

Autorizzazione all'Avvocatura dello Stato ad assumere la rappresentanza e la difesa della società «Sviluppo Lavoro Italia S.p.a.» nei giudizi attivi e passivi avanti le autorità giudiziarie, i collegi arbitrali, le giurisdizioni amministrative e speciali.

IL PRESIDENTE
DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI

Visto l'art. 43 del regio decreto 30 ottobre 1933, n. 1611, recante «Approvazione del testo unico delle leggi e delle norme giuridiche sulla rappresentanza e difesa in giudizio dello Stato» e successive modifiche e integrazioni;

Vista la richiesta di ammissione al patrocinio dell'Avvocatura dello Stato avanzata dalla società «Sviluppo Lavoro Italia S.p.a.» (già Anpal Servizi S.p.a.);

Considerata l'opportunità di autorizzare l'Avvocatura dello Stato ad assumere la rappresentanza e la difesa del citato ente;

Acquisito il parere favorevole dell'Avvocatura generale dello Stato;

Acquisito il parere favorevole del Ministero del lavoro e delle politiche sociali;

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei ministri del 23 ottobre 2022 con il quale al Sottosegretario di Stato alla Presidenza del Consiglio dei ministri dott. Alfredo Mantovano è delegata la firma dei decreti, degli atti e dei provvedimenti di competenza del Presidente del Consiglio dei ministri, ad esclusione di quelli che richiedono una preventiva deliberazione del Consiglio dei ministri e di quelli relativi alle attribuzioni di cui all'art. 5 della legge 23 agosto 1988, n. 400;

Di concerto con i Ministri della giustizia e dell'economia e delle finanze;

Decreta:

1. L'Avvocatura dello Stato è autorizzata ad assumere la rappresentanza e la difesa della società «Sviluppo Lavoro Italia S.p.a.» nei giudizi attivi e passivi avanti le autorità giudiziarie, i collegi arbitrali, le giurisdizioni amministrative e speciali.

Il presente decreto sarà sottoposto alle procedure di controllo previste dalla normativa vigente e pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 9 luglio 2024

p. *Il Presidente*
del Consiglio dei ministri
MANTOVANO

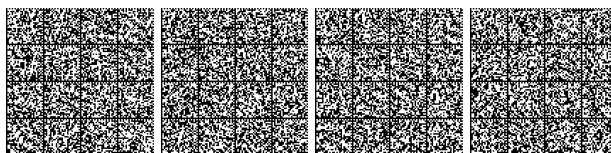
Il Ministro della giustizia
NORDIO

*Il Ministro dell'economia
e delle finanze*
GIORGETTI

Registrato alla Corte dei conti il 1° agosto 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, reg. n. 2156

24A04294



DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

MINISTERO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

DECRETO 10 luglio 2024.

Definizione delle caratteristiche essenziali delle prestazioni principali costituenti oggetto delle convenzioni stipulate da Consip S.p.a., ai sensi dell'articolo 26 della legge 23 dicembre 1999, n. 488.

IL MINISTRO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

Visto l'art. 26 della legge 23 dicembre 1999, n. 488, il quale prevede che il Ministero del tesoro, del bilancio e della programmazione economica stipula, nel rispetto della vigente normativa in materia di scelta del contraente, convenzioni con le quali l'impresa prescelta si impegna ad accettare, sino a concorrenza della quantità massima complessiva stabilita dalla convenzione ed ai prezzi e condizioni ivi previsti, ordinativi di fornitura di beni e servizi deliberati dalle amministrazioni dello Stato, anche con il ricorso alla locazione finanziaria e che le amministrazioni pubbliche possono ricorrere alle convenzioni stipulate ovvero ne utilizzano i parametri di prezzo-qualità, come limiti massimi, per l'acquisto di beni e servizi comparabili oggetto delle stesse;

Visto il decreto del Ministro del tesoro, del bilancio e della programmazione economica del 24 febbraio 2000, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del 10 marzo 2000, n. 58, che attribuisce alla Consip S.p.a. l'incarico di stipulare le convenzioni per l'acquisto di beni e servizi per conto delle amministrazioni dello Stato di cui all'art. 26 della legge 23 dicembre 1999, n. 488;

Visto l'art. 58, comma 1, della legge 23 dicembre 2000, n. 388, il quale dispone che le convenzioni di cui all'art. 26 della legge 23 dicembre 1999, n. 488, sono stipulate dalla Consip S.p.a. per conto del Ministero del tesoro, del bilancio e della programmazione economica, ovvero per conto delle altre pubbliche amministrazioni di cui all'art. 1 del decreto legislativo 3 febbraio 1993, n. 29, come sostituito dall'art. 1 del decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165;

Visto il decreto del Ministro del tesoro, del bilancio e della programmazione economica del 2 maggio 2001, che affida alla Consip S.p.a. le iniziative ed attività di cui all'art. 58 della legge 23 dicembre 2000, n. 388, e prevede, in tale ambito, la stipula di un'apposita convenzione tra la predetta società e lo stesso Ministero per regolare i rapporti reciproci, fermo restando quanto già previsto dal citato decreto ministeriale del 24 febbraio 2000;

Visto l'art. 4, comma 3-ter del decreto-legge 6 luglio 2012, n. 95, convertito, con modificazioni, dalla legge 7 agosto 2012, n. 135, il quale prevede lo svolgimento da parte di Consip S.p.a. delle attività di realizzazione del Programma di razionalizzazione degli acquisti;

Visto il comma 507, dell'art. 1 della legge 28 dicembre 2015, n. 208, recante «Disposizioni per la formazione del bilancio annuale e pluriennale dello Stato (legge di stabilità 2016)», il quale prevede che il Ministro dell'economia e delle finanze definisce, con proprio decreto, sentita l'Autorità nazionale anticorruzione, tenendo conto degli aspetti maggiormente incidenti sul prezzo della prestazione nonché degli aspetti qualificanti ai fini del soddisfacimento della domanda pubblica, le caratteristiche essenziali delle prestazioni principali che saranno oggetto delle convenzioni stipulate da Consip S.p.a. ai sensi dell'art. 26 della legge 23 dicembre 1999, n. 488; conseguentemente all'attivazione delle convenzioni di cui al periodo precedente, sono pubblicati nel sito istituzionale del Ministero dell'economia e delle finanze e nel portale degli acquisti in rete i valori delle caratteristiche essenziali e i relativi prezzi, che costituiscono i parametri di prezzo-qualità di cui all'art. 26, comma 3, della legge 23 dicembre 1999, n. 488;

Visto il comma 510, dell'art. 1 della legge 28 dicembre 2015, n. 208, il quale prevede che le amministrazioni pubbliche obbligate ad approvvigionarsi attraverso le convenzioni di cui all'art. 26 della legge 23 dicembre 1999, n. 488, stipulate da Consip S.p.a. ovvero dalle centrali di committenza regionali, possono procedere ad acquisti autonomi esclusivamente a seguito di apposita autorizzazione specificamente motivata resa dall'organo di vertice amministrativo e trasmessa al competente ufficio della Corte dei conti, qualora il bene o il servizio oggetto di convenzione non sia idoneo al soddisfacimento dello specifico fabbisogno dell'amministrazione per mancanza di caratteristiche essenziali;

Visto l'art. 13, comma 1, lettera e) del decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 26 giugno 2019, n. 103 e successive modifiche e integrazioni recante «Regolamento di organizzazione del Ministero dell'economia e delle finanze», il quale attribuisce al Dipartimento dell'amministrazione generale, del personale e dei servizi del Ministero dell'economia e delle finanze la gestione del Programma di razionalizzazione degli acquisti;



Visto l'art. 5 del decreto del Ministro dell'economia e delle finanze 30 settembre 2021 recante «Individuazione e attribuzioni degli Uffici di livello dirigenziale non generale dei Dipartimenti del Ministero dell'economia e delle finanze» che disciplina le competenze del Dipartimento dell'amministrazione generale, del personale e dei servizi;

Visti i decreti del Ministro dell'economia e delle finanze del 28 novembre 2017, del 6 febbraio 2019, del 21 ottobre 2019, del 14 aprile 2021, del 1° febbraio 2022, del 13 febbraio 2023 e del 22 settembre 2023 recanti «Definizione delle caratteristiche essenziali delle prestazioni principali costituenti oggetto delle convenzioni stipulate da Consip S.p.a.» di attuazione del comma del comma 507 dell'art. 1 della legge 28 dicembre 2015, n. 208;

Considerato che, ai fini dell'individuazione delle caratteristiche essenziali delle prestazioni principali che saranno oggetto delle convenzioni stipulate da Consip S.p.a. ai sensi dell'art. 26 della legge 23 dicembre 1999, n. 488, il Ministero dell'economia e delle finanze ha effettuato le necessarie analisi individuando gli aspetti maggiormente incidenti sul prezzo della prestazione nonché gli aspetti qualificanti ai fini del soddisfacimento della domanda pubblica;

Considerato che, con nota del 26 marzo 2024, prot. n. 15548, Consip S.p.a., ai fini dell'attuazione di quanto previsto dall'art. 1, comma 507 della legge 28 dicembre 2015, n. 208, ha trasmesso al Ministero dell'economia e delle finanze un'analisi relativa alle caratteristiche essenziali delle prestazioni principali delle convenzioni che si prevede vengano stipulate da Consip S.p.a.;

Sentita l'Autorità nazionale anticorruzione che ha formalmente condiviso l'impostazione e il contenuto del presente decreto;

Considerato che il Ministero dell'economia e delle finanze, conseguentemente all'attivazione delle convenzioni stipulate da Consip S.p.a. ai sensi dell'art. 26 della legge 23 dicembre 1999, n. 488, procederà alla pubblicazione, nel sito istituzionale del Ministero dell'economia e delle finanze e nel portale degli acquisti in rete, dei valori delle caratteristiche essenziali e i relativi prezzi, che costituiscono i parametri di prezzo-qualità di cui all'art. 26, comma 3, della legge 23 dicembre 1999, n. 488;

Decreta:

Art. 1.

*Caratteristiche essenziali
delle prestazioni principali*

1. Ai fini dell'attuazione di quanto previsto dall'art. 1, comma 507 della legge 28 dicembre 2015, n. 208, le caratteristiche essenziali delle prestazioni principali oggetto delle convenzioni di cui all'art. 26 della legge 23 dicembre 1999, n. 488, sono definite nell'allegato che costituisce parte integrante del presente decreto.

2. Resta ferma la definizione delle caratteristiche essenziali delle prestazioni principali di cui al decreto del Ministro dell'economia e delle finanze del 28 novembre 2017, al decreto del Ministro dell'economia e delle finanze del 6 febbraio 2019, al decreto del Ministro dell'economia e delle finanze del 21 ottobre 2019, al decreto del Ministro dell'economia e delle finanze del 14 aprile 2021, al decreto del Ministro dell'economia e delle finanze del 1° febbraio 2022, al decreto del Ministro dell'economia e delle finanze del 13 febbraio 2023 e al decreto del Ministero dell'economia e delle finanze del 22 settembre 2023.

3. Con successivo decreto saranno individuate le caratteristiche essenziali delle prestazioni principali relative ad eventuali ulteriori convenzioni.

Art. 2.

Disposizioni finali

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

Roma, 10 luglio 2024

Il Ministro: GIORGETTI

Registrato alla Corte dei conti il 6 agosto 2024

Ufficio di controllo sugli atti del Ministero dell'economia e delle finanze, reg. n. 1102

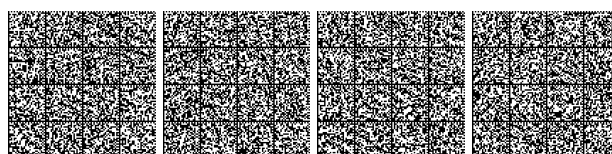


ALLEGATO

Iniziativa	Edizione	Prestazioni principali	Caratteristiche essenziali
Veicoli per le Forze di Sicurezza	6	a) Fornitura di autoveicoli allestiti in acquisto	1) Modello (tipologia autoveicolo + tipologia allestimento) 2) Servizi base (trasporto/consegna, soccorso stradale, garanzia, inclusi nella fornitura) 3) Servizi a pagamento (manutenzione e assistenza)
Tecnologie Server	5	a) Fornitura in acquisto di Server e servizi connessi	1) CPU/GPU (quantità, indice prestazionale) 2) RAM (quantità, tipologia) 3) Hard disk/memorie interne per il boot del sistema operativo (capacità di archiviazione, tipologia) 4) Consegna e manutenzione in garanzia per 36 mesi
Gas Naturale	16	a) Fornitura di Gas naturale	1) Tipologia di utenza 2) Fascia di consumo
Fotocopiatrici multifunzione (fascia media e alta)	3	a) Multifunzione A4 monocromatiche per gruppi di medie dimensioni	1) Velocità 2) Durata contrattuale 3) Numero pagine incluse (per la durata contrattuale)
		b) Multifunzione A3 monocromatiche per gruppi di medie dimensioni	1) Velocità 2) Durata contrattuale 3) Numero pagine incluse (per la durata contrattuale)
		c) Multifunzione A3 monocromatiche per gruppi di medie e grandi dimensioni	1) Velocità 2) Durata contrattuale 3) Numero pagine incluse (per la durata contrattuale)
		d) Multifunzione A3 monocromatiche dipartimentali	1) Velocità 2) Durata contrattuale 3) Numero pagine incluse (per la durata contrattuale)
		e) Multifunzione A3 a colori per gruppi di medie dimensioni	1) Velocità 2) Durata contrattuale 3) Numero pagine incluse (per la durata contrattuale)
		f) Multifunzione A3 a colori per gruppi di medie e grandi dimensioni	1) Velocità 2) Durata contrattuale 3) Numero pagine incluse (per la durata contrattuale)



Carburanti Extrarete + Gasolio da Riscaldamento	13	a) Fornitura mediante consegna al domicilio della P.A. di carburanti per autotrazione (Lotti da 1 a 9) e combustibili da riscaldamento (Lotti da 10 a 18)	1) Tipologia di Prodotto fornito 2) Tempo di consegna 3) Cluster di volume di consegna 4) Ordinativo minimo
Microsoft Enterprise Agreement	9	a) Acquisto di licenze b) Manutenzione software	1) Prodotti on premise, cloud, dual right 2) Durata del contratto 3) Service Level Agreement relativi al servizio di manutenzione
Licenze Software Multibrand	7	a) Fornitura Multibrand di Prodotti Software b) Manutenzione	1) Licenze d'uso / sottoscrizioni 2) Durata servizio di manutenzione 3) Service Level Agreement relativi al servizio di manutenzione
Videosorveglianza	3	a) Fornitura di Telecamere IP di Videosorveglianza	1) Tipologia (fissa, dome, ...) 2) Focale, fattore di zoom e angolo di visuale 3) Risoluzione e FPS 4) Gradi di protezione IP, IK 5) Supporto infrarosso
		b) Fornitura di Telecamere IP di Lettura Targhe	1) Focale, fattore di zoom e angolo di visuale 2) Risoluzione e FPS 3) Gradi di protezione IP, IK 4) Distanza minima e velocità massima per lettura con data precisione 5) Supporto infrarosso
		c) Fornitura di Network Video Recorder	1) Numero canali IP supportati 2) Recording rate 3) Storage
		d) Fornitura di Apparati Wireless Outdoor	1) Standard e frequenze operative 2) Data Rate 3) Guadagno di antenna 4) Grado di protezione IP
		e) Fornitura di Software e/o Appliance VMS	1) Tipologia di funzionamento (distribuita o locale) 2) Numero telecamere supportate 3) Numero server supportati 4) Numero client con accesso contemporaneo supportati
		f) Servizi di assistenza e manutenzione	1) Modalità (ordinaria, full-risk) 2) SLA relativo alla "Tempestività del tempo di ripristino del servizio"



PC Desktop e Workstation	4	a) Fornitura in acquisto di PC Desktop b) Fornitura in acquisto di Monitor	PC: 1) Indice prestazionale 2) Tipologia e capacità di archiviazione 3) Memoria RAM 4) Sistema Operativo/software in dotazione Monitor: 1) Dimensione 2) Risoluzione 3) Luminosità
---------------------------------	---	---	--

24A04308

MINISTERO DELLA SALUTE

DECRETO 2 luglio 2024.

Centri autorizzati a praticare la vaccinazione contro la febbre gialla ed al rilascio del relativo certificato - 2024.

IL DIRETTORE GENERALE
DELLA PREVENZIONE SANITARIA

Visto il testo unico delle leggi sanitarie, approvato con regio decreto 27 luglio 1934, n. 1265;

Visto l'art. 6 della legge 23 dicembre 1978, n. 833, di istituzione del Servizio sanitario nazionale;

Vista la legge 13 novembre 2009, n. 172, recante «Istituzione del Ministero della salute e incremento del numero complessivo dei Sottosegretari di Stato»;

Vista la legge 9 febbraio 1982, n. 106, concernente l'approvazione ed esecuzione del regolamento sanitario internazionale, adottato a Boston il 25 luglio 1969, modificato da regolamento addizionale, adottato a Ginevra il 23 maggio 1973;

Visto in particolare l'art. 73 della suddetta legge che attribuisce all'amministrazione sanitaria territoriale il compito di abilitare i centri sanitari per la vaccinazione antiamarillica;

Visto il decreto ministeriale 24 maggio 1963, e successive modifiche, concernente gli uffici sanitari autorizzati a praticare la vaccinazione contro le malattie quarantenarie ed a rilasciare i relativi certificati validi per uso internazionale;

Visto il decreto ministeriale 16 marzo 1998, e successive integrazioni, concernente l'individuazione degli uffici sanitari autorizzati a praticare la vaccinazione antiamarillica ed a rilasciare i relativi certificati validi per uso internazionale;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 14 gennaio 1997, in materia di requisiti strutturali, tecnologici ed organizzativi minimi per l'esercizio delle attività sanitarie da parte delle strutture pubbliche e private;

Visto l'art. 16, comma 1, lettera d) del decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, in base al quale spetta ai dirigenti di uffici dirigenziali generali l'adozione di atti e provvedimenti amministrativi;

Visto da ultimo il decreto dirigenziale 3 agosto 2023 con il quale sono stati autorizzati nuovi centri di vaccinazione antiamarillica nonché aggiornati i dati relativi ad alcuni centri già autorizzati;

Viste le istanze presentate dalle Regioni Emilia-Romagna, Lazio, Liguria, Lombardia, Piemonte e Puglia per l'estensione dell'autorizzazione a praticare la sopra citata vaccinazione a nuovi centri;

Riconosciuta l'opportunità di accogliere le suddette istanze, anche in considerazione dell'aumento del numero di richieste di tale vaccinazione, legato all'incremento dei viaggi internazionali verso zone endemiche per febbre gialla e verso Paesi che richiedono obbligatoriamente la vaccinazione per l'ingresso sul loro territorio;

Preso atto pertanto della necessità di integrare l'elenco degli uffici sanitari e della opportunità di fornire un elenco aggiornato dei centri già autorizzati e dei relativi indirizzi;

Decreta:

Art. 1.

L'autorizzazione a praticare la vaccinazione contro la febbre gialla ed a rilasciare i relativi certificati validi per uso internazionale è estesa ai seguenti uffici sanitari:

Regione Emilia Romagna

Bologna - Azienda USL di Bologna - Ambulatorio vaccinale di Vergato - via dell'Ospedale 1 - tel. CUP 800 884 888 - email: mif.montagna@ausl.bo.it

Regione Lazio

Roma - Laboratorio analisi cliniche Alessandria S.r.l. - via Piave 74-76 - 00198 - tel. 06 42100 - e-mail: alessandria@artemisialab.it

Regione Liguria

Rapallo (GE) - Ambulatorio di medicina dei viaggi - via S. Pietro 8 c/o Ospedale N.S. di Montallegro (am-



bulatorio punto di primo intervento) 16035 - Rapallo - tel. 0185 329023-37 - e-mail: ip.segreteria@asl4.liguria.it - certificati.vaccinali@asl4.liguria.it

Regione Lombardia

Seriate (BG) - Centro vaccinale Seriate - via Paderno 40 - tel. 035 3601111

Lonato del Garda (BS) - Centro vaccinazioni internazionali - via Cesare Battisti, 30, presso Centro commerciale «La Rocca» - tel. 030 9116727 - e-mail: vaccinazioni.desenzano@asst-garda.it

Sarezzo (BS) - via G. Puccini 25/A - tel. 030 3537122

Iseo (BS) - via Giardini Garibaldi, 2/B - tel. 030 7103514 - e-mail: vaccinazioni.iseo@asst-franciacorta.it

Regione Piemonte

Chieri - ASL TO5 - piazza Silvio Pellico, 1 - tel. 011 6930500 - e-mail: vaccinazioni@aslto5.piemonte.it

Regione Puglia

Molfetta (BA) - Medicina dei viaggi e delle migrazioni - via Togliatti 6 - tel. 080-5847910 - e-mail: sisp. areanord-medicinadeiviaggi@asl.bari.it

Putignano-Monte Laureto (BA) - Medicina dei viaggi e delle migrazioni - C.da La Russa, S.n.c. San Michele in Monte Laureto - tel. 080-5840265 - e-mail: sisp. areasud-medicinadeiviaggi@asl.bari.it

Art. 2.

Per effetto dell'autorizzazione di cui all'art. 1 e a seguito di variazioni di indirizzi e/o numeri telefonici di

alcuni centri già autorizzati con decreti dirigenziali generali, l'elenco dei centri riportati in allegato al decreto dirigenziale del 3 agosto 2023 è sostituito dall'elenco di cui allegato 1, che costituisce parte integrante del presente decreto.

Il presente decreto sarà trasmesso alla Corte dei conti per la registrazione ed entrerà in vigore a partire dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Si precisa che tale atto non comporta oneri finanziari a carico dell'amministrazione.

Roma, 2 luglio 2024

Il direttore generale: VAIA

Registrato alla Corte dei conti il 29 luglio 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, reg. n. 2146

AVVERTENZA:

Il decreto in forma integrale e completo degli allegati è disponibile all'indirizzo <https://www.salute.gov.it/portale/malattieViaggiatori/dettaglioContenutiMalattieViaggiatori.jsp?lingua=italiano&id=655&area=malattieViaggiatori&menu=vuoto>

24A04309

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

DETERMINA 31 luglio 2024.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di dantrolene sodico emieptaidrato, «Agilus». (Determina n. 415/2024).

IL PRESIDENTE

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

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

Vista la legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni con particolare riferimento all'art. 8, comma 10, lettera c);

Visto il decreto del Ministro della salute di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e finanze del 20 settembre 2004, n. 245 recante norme sull'organizzazione e il funzionamento dell'Agenzia ita-

liana del farmaco, a norma del comma 13 dell'art. 48 sopracitato, così come modificato dal decreto del Ministro della salute, di concerto con i Ministri per la pubblica amministrazione e la semplificazione e dell'economia e delle finanze, n. 53 del 29 marzo 2012 recante: «Modifica al regolamento e funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco (AIFA) in attuazione dell'art. 17, comma 10 del decreto-legge 6 luglio 2011, n. 98, convertito, con modificazioni, dalla legge 15 luglio 2011, n. 111;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, recante «Norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche» e successive modificazioni ed integrazioni;

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 regolamento (CE) n. 1901/2006 del Parlamento europeo e del Consiglio del 12 dicembre 2006 sui pro-



dotti medicinali per uso pediatrico, recante modifica del regolamento (CEE) n. 1768/92, della direttiva 2001/20/CE e del regolamento (CE) n. 726/2004;

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

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 decreto-legge 13 settembre 2012, n. 158, convertito, con modificazioni dalla legge 8 novembre 2012, n. 189, recante «Disposizioni urgenti per promuovere lo sviluppo del Paese mediante un più alto livello di tutela della salute» e, in particolare, l'art. 12, comma 5;

Visto il regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale e la nuova dotazione organica, definitivamente adottati dal consiglio di amministrazione dell'AIFA, rispettivamente, con deliberazione 8 aprile 2016, n. 12, e con deliberazione 3 febbraio 2016, n. 6, approvate ai sensi dell'art. 22 del decreto 20 settembre 2004, n. 245, del Ministro della salute di concerto con il Ministro della funzione pubblica e il Ministro dell'economia e delle finanze, della cui pubblicazione sul proprio sito istituzionale è stato dato avviso nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 140 del 17 giugno 2016;

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: «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 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze 8 gennaio 2024, n. 3, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - Serie generale - n. 11 del 15 gennaio 2024;

Visto il decreto del Ministro della salute 5 aprile 2024 con cui, a decorrere dalla data dello stesso, il prof. Robert Giovanni Nisticò è stato nominato Presidente del consiglio di amministrazione dell'Agenzia italiana del farmaco, ai sensi dell'art. 7 del citato decreto del Ministro della salute 20 settembre 2004, n. 245 e successive modificazioni ed integrazioni;

Visto l'art. 18 della legge 5 agosto 2022, n. 118, recante «Legge annuale per il mercato e la concorrenza 2021» che, in particolare, per i medicinali di cui al comma 3, prevede la presentazione da parte della ditta titolare di una domanda di classificazione, di cui al comma 1 della legge 8 novembre 2012, n. 189, entro trenta giorni successivi alla loro autorizzazione all'immissione in commercio;

Vista la Gazzetta Ufficiale dell'Unione europea del 28 giugno 2024 che riporta la sintesi delle decisioni dell'Unione europea relative all'autorizzazione all'im-

missione in commercio di medicinali dal 1° maggio 2024 al 31 maggio 2024 unitamente all'insieme dei nuovi farmaci e nuove confezioni registrate;

Visto il parere sul regime di classificazione ai fini della fornitura espresso, su proposta dell'Ufficio procedure centralizzate, dalla Commissione scientifica ed economica (CSE) di AIFA in data 8 - 12 luglio 2024;

Visti gli atti di ufficio;

Determina:

1. Le confezioni del seguente medicinale per uso umano di nuova autorizzazione, corredate di numero di A.I.C. e classificazione ai fini della fornitura:

AGILUS

descritte in dettaglio nell'allegato, che forma parte integrante del presente provvedimento, sono collocate in apposita sezione della classe, di cui all'art. 12, comma 5 della legge 8 novembre 2012, n. 189, denominata classe C (nn), dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità.

2. Il titolare dell'A.I.C., prima dell'inizio della commercializzazione deve avere ottemperato, ove previsto, alle condizioni o limitazioni per quanto riguarda l'uso sicuro ed efficace del medicinale e deve comunicare all'AIFA - Settore HTA ed economia del farmaco - il prezzo *ex factory*, il prezzo al pubblico e la data di inizio della commercializzazione del medicinale.

3. Per i medicinali, di cui al comma 3 dell'art. 12 del decreto-legge 13 settembre 2012, n. 158 convertito dalla legge 8 novembre 2012, n. 189 di collocazione nella classe C (nn) di cui alla presente determina, che non ottemperino alla presentazione della domanda di classificazione in fascia di rimborsabilità entro il termine di trenta giorni dal sollecito inviato dall'AIFA, ai sensi dell'art. 18 della legge 5 agosto 2022, n. 118 verrà data informativa sul sito internet istituzionale dell'AIFA e sarà applicato l'allineamento al prezzo più basso all'interno del quarto livello del sistema di classificazione anatomico terapeutico chimico (ATC).

4. La presente delibera entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 31 luglio 2024

Il Presidente: NISTICÒ

ALLEGATO

Inserimento, in accordo all'art. 12, comma 5 della legge n. 189/2012, in apposita sezione (denominata classe C (nn)) dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità nelle more della presentazione da parte dell'azienda interessata di una domanda di diversa classificazione. Le informazioni riportate costituiscono un estratto degli allegati alle decisioni della Commissione europea relative all'autorizzazione all'immissione in commercio dei farmaci. Si rimanda quindi alla versione integrale di tali documenti.

Farmaco di nuova registrazione:

AGILUS;

codice ATC - Principio attivo: M03CA01 dantrolene sodico emieptaidrato;



titolare: Norgine B.V.;
cod. Procedura EMEA/H/C/006009/0000;
GUUE 28 giugno 2024.

Indicazioni terapeutiche

In associazione con adeguate misure di supporto, «Agilus» è indicato per il trattamento dell'ipertermia maligna negli adulti e nei bambini di tutte le età.

Modo di somministrazione

Il trattamento con «Agilus» deve essere iniziato non appena si sospetta una crisi di ipertermia maligna, che si presenta tipicamente con rigidità muscolare, acidosi metabolica e/o temperatura corporea in rapido aumento.

Per uso endovenoso.

Ciascun flaconcino deve essere preparato aggiungendo 20 ml di acqua per preparazioni iniettabili e il flaconcino deve essere agitato fino alla dissoluzione della soluzione. «Agilus» ricostituito è una soluzione giallo-arancio con un volume finale di 22,6 ml.

Per le istruzioni sulla ricostituzione del medicinale prima della somministrazione, vedere paragrafo 6.6.

Confezioni autorizzate:

EU/1/24/1805/001 - A.I.C.: 051246015 /E in base 32: 1JVWXZ - 120 mg - polvere per soluzione iniettabile - uso endovenoso - flaconcino (vetro) - 6 flaconcini;

EU/1/24/1805/002 - A.I.C.: 051246027 /E in base 32: 1JVWYC - 120 mg - polvere per soluzione iniettabile - uso endovenoso - flaconcino (vetro) - 10 flaconcini.

Altre condizioni e requisiti dell'autorizzazione all'immissione in commercio

Rapporti periodici di aggiornamento sulla sicurezza (PSUR)

I requisiti per la presentazione dei PSUR per questo medicinale sono definiti nell'elenco delle date di riferimento per l'Unione europea (elenco EURD) di cui all'art. 107-*quater*, paragrafo 7, della direttiva 2001/83/CE e successive modifiche, pubblicato sul sito web dell'Agenzia europea dei medicinali.

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve presentare il primo PSUR per questo medicinale entro sei mesi successivi all'autorizzazione.

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

Piano di gestione del rischio (RMP)

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve effettuare le attività e le azioni di farmacovigilanza richieste e dettagliate nel RMP approvato e presentato nel modulo 1.8.2 dell'autorizzazione all'immissione in commercio e in ogni successivo aggiornamento approvato del RMP.

Il RMP aggiornato deve essere presentato:

su richiesta dell'Agenzia europea dei medicinali;

ogni volta che il sistema di gestione del rischio è modificato, in particolare a seguito del ricevimento di nuove informazioni che possono portare a un cambiamento significativo del profilo beneficio/rischio o a seguito del raggiungimento di un importante obiettivo (di farmacovigilanza o di minimizzazione del rischio).

Regime di fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero o in strutture ad esso assimilabili (OSP).

24A04225

DETERMINA 31 luglio 2024.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di vaccino contro l'epatite B (ricombinante, adsorbito), «PreHevbri». (Determina n. 416/2024).

IL PRESIDENTE

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

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

Vista la legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni con particolare riferimento all'art. 8, comma 10, lettera c);

Visto il decreto del Ministro della salute di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e finanze del 20 settembre 2004, n. 245 recante norme sull'organizzazione e il funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco, a norma del comma 13 dell'art. 48 sopracitato, così come modificato dal decreto del Ministro della salute, di concerto con i Ministri per la pubblica amministrazione e la semplificazione e dell'economia e delle finanze, n. 53 del 29 marzo 2012 recante: «Modifica al regolamento e funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco (AIFA) in attuazione dell'art. 17, comma 10 del decreto legge 6 luglio 2011, n. 98, convertito, con modificazioni, dalla legge 15 luglio 2011, n. 111»;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, recante «Norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche» e successive modifiche e integrazioni;

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;

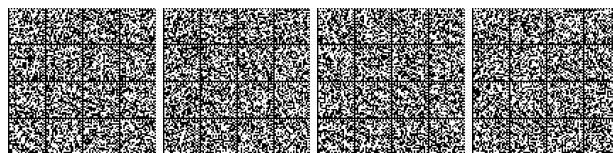
Visto il regolamento (CE) n. 1901/2006 del Parlamento europeo e del Consiglio del 12 dicembre 2006 sui prodotti medicinali per uso pediatrico, recante modifica del regolamento (CEE) n. 1768/92, della direttiva 2001/20/CE e del regolamento (CE) n. 726/2004;

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

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 decreto-legge 13 settembre 2012, n. 158, convertito, con modificazioni dalla legge 8 novembre 2012 n. 189, recante «Disposizioni urgenti per promuovere lo sviluppo del Paese mediante un più alto livello di tutela della salute» e, in particolare, l'art. 12, comma 5;

Visto il regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale e la nuova dota-



zione organica, definitivamente adottati dal consiglio di amministrazione dell'AIFA, rispettivamente, con deliberazione 8 aprile 2016, n. 12, e con deliberazione 3 febbraio 2016, n. 6, approvate ai sensi dell'art. 22 del decreto 20 settembre 2004, n. 245, del Ministro della salute di concerto con il Ministro della funzione pubblica e il Ministro dell'economia e delle finanze, della cui pubblicazione sul proprio sito istituzionale è stato dato avviso nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 140 del 17 giugno 2016;

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: «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 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze 8 gennaio 2024, n. 3, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 11 del 15 gennaio 2024;

Visto il decreto del Ministro della salute 5 aprile 2024 con cui, a decorrere dalla data dello stesso, il prof. Robert Giovanni Nisticò è stato nominato Presidente del consiglio di amministrazione dell'Agenzia italiana del farmaco, ai sensi dell'articolo 7 del citato decreto del Ministro della salute 20 settembre 2004, n. 245 e successive modifiche e integrazioni;

Visto l'art. 18 della legge 5 agosto 2022, n. 118, recante «Legge annuale per il mercato e la concorrenza 2021» che, in particolare, per i medicinali di cui al comma 3, prevede la presentazione da parte della ditta titolare di una domanda di classificazione, di cui al comma 1 della legge 8 novembre 2012 n. 189, entro trenta giorni successivi alla loro autorizzazione all'immissione in commercio;

Vista la Gazzetta Ufficiale dell'Unione europea del 28 giugno 2024 che riporta la sintesi delle decisioni dell'Unione europea relative all'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali dal 1° maggio 2024 al 31 maggio 2024 unitamente all'insieme dei nuovi farmaci e nuove confezioni registrate;

Visto il parere sul regime di classificazione ai fini della fornitura espresso, su proposta dell'Ufficio procedure centralizzate, dalla Commissione scientifica ed economica (CSE) di AIFA in data 8 - 12 luglio 2024;

Visti gli atti di ufficio;

Determina:

1. La nuova confezione del seguente medicinale per uso umano di nuova autorizzazione, corredata di numero di A.I.C. e classificazione ai fini della fornitura:

PREHEVBRI

descritta in dettaglio nell'allegato, che forma parte integrante del presente provvedimento, è collocata in apposita sezione della classe, di cui all'art. 12, comma 5 della legge 8 novembre 2012 n. 189, denominata Classe C (nn), dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità.

2. Il titolare dell'A.I.C., prima dell'inizio della commercializzazione deve avere ottemperato, ove previsto, alle condizioni o limitazioni per quanto riguarda l'uso sicuro ed efficace del medicinale e deve comunicare all'AIFA - settore HTA ed economia del farmaco - il *prezzo ex factory*, il prezzo al pubblico e la data di inizio della commercializzazione del medicinale.

3. Per i medicinali, di cui al comma 3 dell'art. 12 del decreto-legge 13 settembre 2012, n. 158 convertito dalla legge 8 novembre 2012 n. 189 di collocazione nella classe C (nn) di cui alla presente determina, che non ottemperino alla presentazione della domanda di classificazione in fascia di rimborsabilità entro il termine di trenta giorni dal sollecito inviato dall'AIFA, ai sensi dell'articolo 18 della legge 5 agosto 2022, n. 118 verrà data informativa sul sito internet istituzionale dell'AIFA e sarà applicato l'allineamento al prezzo più basso all'interno del quarto livello del sistema di classificazione anatomico terapeutico chimico (ATC).

4. La presente delibera entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 31 luglio 2024

Il Presidente: NISTICÒ

ALLEGATO

Inserimento, in accordo all'art. 12, comma 5 della legge n. 189/2012, in apposita sezione (denominata Classe C (nn)) dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità nelle more della presentazione da parte dell'azienda interessata di una domanda di diversa classificazione. Le informazioni riportate costituiscono un estratto degli allegati alle decisioni della Commissione europea relative all'autorizzazione all'immissione in commercio dei farmaci. Si rimanda quindi alla versione integrale di tali documenti.

Nuove confezioni: PREHEVBRI.

Codice ATC - Principio attivo: J07BC01 - vaccino contro l'epatite B (ricombinante, adsorbito).

Titolare: VBI Vaccines B.V.

Codice procedura: EMEA/H/C/005466/IB/0008.

G.U.U.E.: 28 giugno 2024.

Medicinale sottoposto a monitoraggio addizionale. Ciò permetterà la rapida identificazione di nuove informazioni sulla sicurezza. Agli operatori sanitari è richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta. Vedere paragrafo 4.8 per informazioni sulle modalità di segnalazione delle reazioni avverse.

Indicazioni terapeutiche

«PreHevbri» è indicato per l'immunizzazione attiva contro l'infezione causata da tutti i sottotipi conosciuti del virus dell'epatite B negli adulti.

È possibile che l'immunizzazione con «PreHevbri» concorra a prevenire anche l'epatite D, poiché l'epatite D (causata dall'agente delta) non insorge senza un'infezione da epatite B.

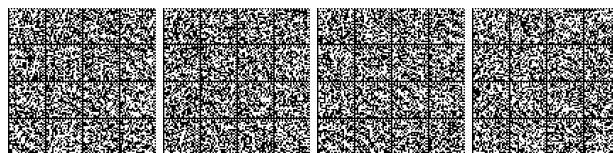
«PreHevbri» deve essere utilizzato in conformità con le raccomandazioni ufficiali.

Modo di somministrazione

«PreHevbri» deve essere iniettato per via intramuscolare (i.m.) nel muscolo deltoide.

Non iniettare per via intravascolare, sottocutanea o intradermica.

Per le istruzioni sulla manipolazione del medicinale prima della somministrazione, vedere paragrafo 6.6.



Confezioni autorizzate:

EU/1/22/1641/002 - A.I.C.: 050052024/E in base 32: 1HRGXS - 10 mcg - sospensione iniettabile - uso intramuscolare - flaconcino (in vetro) 1 ml (10 µg / ml) - 1 flaconcino.

Altre condizioni e requisiti dell'autorizzazione all'immissione in commercio

Rapporti periodici di aggiornamento sulla sicurezza (PSUR)

I requisiti per la presentazione dei PSUR per questo medicinale sono definiti nell'elenco delle date di riferimento per l'Unione europea (elenco EURD) di cui all'art. 107-quater, paragrafo 7, della direttiva 2001/83/CE e successive modifiche, pubblicato sul sito web dell'Agenzia europea dei medicinali.

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

Piano di gestione del rischio (RMP)

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve effettuare le attività e le azioni di farmacovigilanza richieste e dettagliate nel RMP approvato e presentato nel modulo 1.8.2 dell'autorizzazione all'immissione in commercio e in ogni successivo aggiornamento approvato del RMP.

Il RMP aggiornato deve essere presentato:

su richiesta dell'Agenzia europea dei medicinali;

ogni volta che il sistema di gestione del rischio è modificato, in particolare a seguito del ricevimento di nuove informazioni che possono portare a un cambiamento significativo del profilo beneficio/rischio o a seguito del raggiungimento di un importante obiettivo (di farmacovigilanza o di minimizzazione del rischio).

Rilascio ufficiale dei lotti

In conformità all'art. 114 della direttiva 2001/83/CE, il rilascio ufficiale dei lotti di fabbricazione deve essere effettuato da un laboratorio di Stato o da un laboratorio appositamente designato.

Regime di fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica da rinnovare volta per volta (RNR).

24A04226

DETERMINA 31 luglio 2024.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di ruxolitinib, «Opzelura». (Determina n. 417/2024).

IL PRESIDENTE

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

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

Vista la legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni con particolare riferimento all'art. 8, comma 10, lettera c);

Visto il decreto del Ministro della salute di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e finanze del 20 settembre 2004, n. 245 recante norme sull'organizzazione e il funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco, a norma del comma 13 dell'art. 48 sopracitato, così come modificato dal decreto del Ministro della salute, di concerto con i Ministri per la pubblica amministrazione e la semplificazione e dell'economia e delle finanze, n. 53 del 29 marzo 2012 recante: «Modifica al regolamento e funzionamento dell'Agenzia

italiana del farmaco (AIFA) in attuazione dell'art. 17, comma 10 del decreto legge 6 luglio 2011, n. 98, convertito, con modificazioni, dalla legge 15 luglio 2011, n. 111»;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, recante «Norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche» e successive modificazioni ed integrazioni;

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 regolamento (CE) n. 1901/2006 del Parlamento europeo e del Consiglio del 12 dicembre 2006 sui prodotti medicinali per uso pediatrico, recante modifica del regolamento (CEE) n. 1768/92, della direttiva 2001/20/CE e del regolamento (CE) n. 726/2004;

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

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 decreto-legge 13 settembre 2012, n. 158, convertito, con modificazioni dalla legge 8 novembre 2012 n. 189, recante «Disposizioni urgenti per promuovere lo sviluppo del Paese mediante un più alto livello di tutela della salute» e, in particolare, l'art. 12, comma 5;

Visto il regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale e la nuova dotazione organica, definitivamente adottati dal Consiglio di amministrazione dell'AIFA, rispettivamente, con deliberazione 8 aprile 2016, n. 12, e con deliberazione 3 febbraio 2016, n. 6, approvate ai sensi dell'art. 22 del decreto 20 settembre 2004, n. 245, del Ministro della salute di concerto con il Ministro della funzione pubblica e il Ministro dell'economia e delle finanze, della cui pubblicazione sul proprio sito istituzionale è stato dato avviso nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Serie generale, n. 140 del 17 giugno 2016;

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: «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 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze 8 gennaio 2024, n. 3, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale*, Serie generale n. 11 del 15 gennaio 2024;

Visto il decreto del Ministro della salute 5 aprile 2024 con cui, a decorrere dalla data dello stesso, il prof. Robert Giovanni Nisticò è stato nominato Presidente del Consiglio di amministrazione dell'Agenzia italiana del farmaco, ai sensi dell'articolo 7 del citato decreto del Ministro della salute 20 settembre 2004, n. 245 e successive modificazioni ed integrazioni;



Visto l'art. 18 della legge 5 agosto 2022, n. 118, recante «Legge annuale per il mercato e la concorrenza 2021» che, in particolare, per i medicinali di cui al comma 3, prevede la presentazione da parte della ditta titolare di una domanda di classificazione, di cui al comma 1 della legge 8 novembre 2012 n. 189, entro trenta giorni successivi alla loro autorizzazione all'immissione in commercio;

Vista la Gazzetta Ufficiale dell'Unione europea del 28 giugno 2024 che riporta la sintesi delle decisioni dell'Unione europea relative all'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali dal 1° maggio 2024 al 31 maggio 2024 unitamente all'insieme dei nuovi farmaci e nuove confezioni registrate;

Visto il parere sul regime di classificazione ai fini della fornitura espresso, su proposta dell'Ufficio procedure centralizzate, dalla Commissione scientifica ed economica (CSE) di AIFA in data 8 - 12 luglio 2024;

Visti gli atti di Ufficio;

Determina:

1. La nuova confezione del seguente medicinale per uso umano di nuova autorizzazione, corredata di numero di A.I.C. e classificazione ai fini della fornitura:

OPZELURA

descritta in dettaglio nell'Allegato, che forma parte integrante del presente provvedimento, è collocata in apposita sezione della classe, di cui all'art. 12, comma 5 della legge 8 novembre 2012 n. 189, denominata Classe C (nn), dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità.

2. Il titolare dell'A.I.C., prima dell'inizio della commercializzazione deve avere ottemperato, ove previsto, alle condizioni o limitazioni per quanto riguarda l'uso sicuro ed efficace del medicinale e deve comunicare all'AIFA - Settore HTA ed economia del farmaco - il prezzo *ex factory*, il prezzo al pubblico e la data di inizio della commercializzazione del medicinale.

3. Per i medicinali, di cui al comma 3 dell'articolo 12 del decreto-legge 13 settembre 2012, n. 158 convertito dalla legge 8 novembre 2012 n. 189 di collocazione nella classe C (nn) di cui alla presente determina, che non ottemperino alla presentazione della domanda di classificazione in fascia di rimborsabilità entro il termine di trenta giorni dal sollecito inviato dall'AIFA, ai sensi dell'articolo 18 della legge 5 agosto 2022, n. 118 verrà data informativa sul sito internet istituzionale dell'AIFA e sarà applicato l'allineamento al prezzo più basso all'interno del quarto livello del sistema di classificazione anatomico terapeutico chimico (ATC).

4. La presente delibera entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 31 luglio 2024

Il Presidente: NISTICÒ

ALLEGATO

Inserimento, in accordo all'articolo 12, comma 5 della legge n. 189/2012, in apposita sezione (denominata Classe C (nn)) dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità nelle more della presentazione da parte dell'azienda interessata di una domanda di diversa classificazione. Le informazioni riportate costituiscono un estratto degli Al-

legati alle decisioni della Commissione europea relative all'autorizzazione all'immissione in commercio dei farmaci. Si rimanda quindi alla versione integrale di tali documenti.

Nuove confezioni.

OPZELURA;

codice ATC - Principio attivo: D11AH09 Ruxolitinib;

titolare: Incyte Biosciences Distribution B.V.;

cod. procedura: EMEA/H/C/005843/IB/0001/G;

GUUE: 28 luglio 2024.

Indicazioni terapeutiche.

«Opzelura» è indicato per il trattamento della vitiligine non segmentale con interessamento facciale negli adulti e negli adolescenti a partire dai dodici anni di età.

Modo di somministrazione.

Il trattamento con «Opzelura» deve essere avviato e monitorato da un medico esperto nella diagnosi e nel trattamento della vitiligine non segmentale.

La crema è solo per uso cutaneo.

Dopo l'applicazione di ruxolitinib crema, evitare di lavare la cute trattata per almeno due ore.

La crema non deve essere applicata sulle labbra per evitare che venga ingerita.

Avvertire i pazienti di lavarsi le mani dopo l'applicazione della crema, a meno che le mani stesse non siano state trattate. Se la crema viene applicata al paziente da un'altra persona, quest'ultima deve lavarsi le mani dopo l'applicazione.

Confezioni autorizzate:

EU/1/23/1726/002 A.I.C.: 050666027 /E In base 32: 1JB6KC - 15 mg/g - Crema - Uso cutaneo - Tubo (laminato) 100 g - 1 Tubo.

Altre condizioni e requisiti dell'autorizzazione all'immissione in commercio

Rapporti periodici di aggiornamento sulla sicurezza (PSUR): i requisiti per la presentazione dei PSUR per questo medicinale sono definiti nell'elenco delle date di riferimento per l'Unione europea (elenco EURD) di cui all'articolo 107-*quater*, paragrafo 7, della Direttiva 2001/83/CE e successive modifiche, pubblicato sul sito web dell'Agenzia europea dei medicinali.

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve presentare il primo PSUR per questo medicinale entro sei mesi successivi all'autorizzazione.

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

Piano di gestione del rischio (RMP): il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve effettuare le attività e le azioni di farmacovigilanza richieste e dettagliate nel RMP approvato e presentato nel modulo 1.8.2 dell'autorizzazione all'immissione in commercio e in ogni successivo aggiornamento approvato del RMP.

Il RMP aggiornato deve essere presentato:

su richiesta dell'Agenzia europea dei medicinali;

ogni volta che il sistema di gestione del rischio è modificato, in particolare a seguito del ricevimento di nuove informazioni che possono portare a un cambiamento significativo del profilo beneficio/rischio o a seguito del raggiungimento di un importante obiettivo (di farmacovigilanza o di minimizzazione del rischio).

Regime di fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, da rinnovare volta per volta, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti - dermatologo (RNRL).

24A04227



DETERMINA 31 luglio 2024.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di tossina botulinica di tipo A, «Nuceiva». (Determina n. 418/2024).

IL PRESIDENTE

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

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

Vista la legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni con particolare riferimento all'art. 8, comma 10, lettera c);

Visto il decreto del Ministro della salute di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e finanze del 20 settembre 2004, n. 245 recante norme sull'organizzazione e il funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco, a norma del comma 13 dell'art. 48 sopracitato, così come modificato dal decreto del Ministro della salute, di concerto con i Ministri per la pubblica amministrazione e la semplificazione e dell'economia e delle finanze, n. 53 del 29 marzo 2012 recante: «Modifica al regolamento e funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco (AIFA) in attuazione dell'art. 17, comma 10 del decreto-legge 6 luglio 2011, n. 98, convertito, con modificazioni, dalla legge 15 luglio 2011, n. 111;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, recante «Norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche» e successive modificazioni ed integrazioni;

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 regolamento (CE) n. 1901/2006 del Parlamento europeo e del Consiglio del 12 dicembre 2006 sui prodotti medicinali per uso pediatrico, recante modifica del regolamento (CEE) n. 1768/92, della direttiva 2001/20/CE e del regolamento (CE) n. 726/2004;

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

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 decreto-legge 13 settembre 2012, n. 158, convertito, con modificazioni dalla legge 8 novembre 2012, n. 189, recante «Disposizioni urgenti per promuovere lo sviluppo del Paese mediante un più alto livello di tutela della salute» e, in particolare, l'art. 12, comma 5;

Visto il regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale e la nuova dotazione organica, definitivamente adottati dal Consiglio di ammi-

nistrazione dell'AIFA, rispettivamente, con deliberazione 8 aprile 2016, n. 12, e con deliberazione 3 febbraio 2016, n. 6, approvate ai sensi dell'art. 22 del decreto 20 settembre 2004, n. 245, del Ministro della salute di concerto con il Ministro della funzione pubblica e il Ministro dell'economia e delle finanze, della cui pubblicazione sul proprio sito istituzionale è stato dato avviso nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Serie generale, n. 140 del 17 giugno 2016;

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: «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 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze 8 gennaio 2024, n. 3, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale*, Serie generale n. 11 del 15 gennaio 2024;

Visto il decreto del Ministro della salute 5 aprile 2024 con cui, a decorrere dalla data dello stesso, il prof. Robert Giovanni Nisticò è stato nominato Presidente del Consiglio di amministrazione dell'Agenzia italiana del farmaco, ai sensi dell'art. 7 del citato decreto del Ministro della salute 20 settembre 2004, n. 245 e successive modificazioni ed integrazioni;

Visto l'art. 18 della legge 5 agosto 2022, n. 118, recante «Legge annuale per il mercato e la concorrenza 2021» che, in particolare, per i medicinali di cui al comma 3, prevede la presentazione da parte della ditta titolare di una domanda di classificazione, di cui al comma 1 della legge 8 novembre 2012, n. 189, entro trenta giorni successivi alla loro autorizzazione all'immissione in commercio;

Vista la *Gazzetta Ufficiale* dell'Unione europea del 28 giugno 2024 che riporta la sintesi delle decisioni dell'Unione europea relative all'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali dal 1° maggio 2024 al 31 maggio 2024 unitamente all'insieme dei nuovi farmaci e nuove confezioni registrate;

Visto il parere sul regime di classificazione ai fini della fornitura espresso, su proposta dell'Ufficio procedure centralizzate, dalla Commissione scientifica ed economica (CSE) di AIFA in data 8-12 luglio 2024;

Visti gli atti di ufficio;

Determina:

1. Le nuove confezioni del seguente medicinale per uso umano di nuova autorizzazione, corredate di numero di A.I.C. e classificazione ai fini della fornitura:

NUCEIVA

descritte in dettaglio nell'Allegato, che forma parte integrante del presente provvedimento, sono collocate in apposita sezione della classe, di cui all'art. 12, comma 5 della legge 8 novembre 2012, n. 189, denominata Classe C (nn), dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità.

2. Il titolare dell'A.I.C., prima dell'inizio della commercializzazione deve avere ottemperato, ove previsto, alle condizioni o limitazioni per quanto riguarda l'uso sicuro ed efficace del medicinale e deve comunicare all'AIFA - Settore HTA



ed Economia del Farmaco - il prezzo *ex factory*, il prezzo al pubblico e la data di inizio della commercializzazione del medicinale.

3. Per i medicinali, di cui al comma 3 dell'art. 12 del decreto-legge 13 settembre 2012, n. 158 convertito dalla legge 8 novembre 2012, n. 189 di collocazione nella classe C(nn) di cui alla presente determina, che non ottemperino alla presentazione della domanda di classificazione in fascia di rimborsabilità entro il termine di trenta giorni dal sollecito inviato dall'AIFA, ai sensi dell'art. 18 della legge 5 agosto 2022, n. 118 verrà data informativa sul sito internet istituzionale dell'AIFA e sarà applicato l'allineamento al prezzo più basso all'interno del quarto livello del sistema di classificazione anatomico terapeutico chimico (ATC).

4. La presente delibera entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 31 luglio 2024

Il Presidente: NISTICÒ

ALLEGATO

Inserimento, in accordo all'art. 12, comma 5 della legge n. 189/2012, in apposita sezione (denominata Classe C (nn)) dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità nelle more della presentazione da parte dell'azienda interessata di una domanda di diversa classificazione. Le informazioni riportate costituiscono un estratto degli Allegati alle decisioni della Commissione europea relative all'autorizzazione all'immissione in commercio dei farmaci. Si rimanda quindi alla versione integrale di tali documenti.

Nuove confezioni

NUCEIVA

Codice ATC - Principio attivo: M03AX01 Tossina botulinica di tipo A.

Titolare: Evolus Pharma B.V.

Cod. procedura EMEA/H/C/004587/IAIN/0036/G.

GUUE 28 giugno 2024.

Indicazioni terapeutiche

«Nuceiva» è indicato per il temporaneo miglioramento nei casi di comparsa di rughe verticali da moderate a severe tra le sopracciglia, osservate al massimo corrugamento (rughe glabellari), quando la severità delle rughe facciali sopra citate ha un rilevante impatto psicologico negli adulti al di sotto dei 65 anni di età.

Modo di somministrazione

«Nuceiva» deve essere somministrato esclusivamente da medici con adeguate qualifiche ed esperienza nel trattamento delle rughe glabellari e nell'utilizzo delle attrezzature necessarie.

Uso intramuscolare.

Una volta ricostituito, «Nuceiva» deve essere usato esclusivamente per trattare un solo paziente, nel corso di una singola seduta.

Precauzioni che devono essere prese prima della manipolazione o della somministrazione del prodotto medicinale

Per le istruzioni per l'uso, le precauzioni prima della manipolazione o della somministrazione del prodotto medicinale e la gestione e lo smaltimento dei flaconcini, vedere paragrafo 6.6.

È necessario assicurarsi che questo medicinale non venga iniettato in un vaso sanguigno al momento dell'iniezione nelle rughe verticali tra le sopracciglia osservate al massimo corrugamento (dette anche rughe glabellari) (vedere paragrafo 4.4).

Evitare la manipolazione fisica (come lo sfregamento) della sede di iniezione nell'intervallo temporale immediatamente successivo alla somministrazione.

Istruzioni di somministrazione per le rughe glabellari osservate al massimo corrugamento

«Nuceiva» ricostituito (50 unità/1,25 mL; 100 unità/2,5 mL) viene iniettato con un ago sterile da 30 gauge.

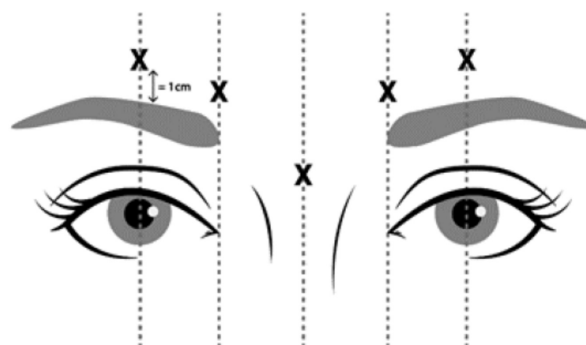
Al fine di ridurre le complicanze della ptosi palpebrale, è necessario adottare le seguenti misure:

effettuare due iniezioni in ciascun muscolo corrugatore (profilo mediale inferiore e mediale superiore) e una iniezione nel muscolo procerico per una dose totale di venti unità;

evitare l'iniezione in prossimità del muscolo elevatore della palpebra superiore, in particolare nei pazienti con complessi del depressore del sopracciglio più ampi;

eseguire le iniezioni nel muscolo corrugatore laterale almeno 1 cm al di sopra della cresta ossea sopraorbitale.

Figura 1 Punti di iniezione



Confezioni autorizzate:

EU/1/19/1364/003 A.I.C.: 048254039 /E In base 32: 1G0M2R;

50 U - Polvere per soluzione iniettabile - Uso intramuscolare - flaconcino (in vetro) - 4 (4 x 1);
flaconcini (confezione multipla);

EU/1/19/1364/004 A.I.C.: 048254041 /E In base 32: 1G0M2T;

50 U - Polvere per soluzione iniettabile - Uso intramuscolare - flaconcino (in vetro) - 10 (10 x 1) flaconcini (confezione multipla).

Altre condizioni e requisiti dell'autorizzazione all'immissione in commercio

Rapporti periodici di aggiornamento sulla sicurezza (PSUR)

I requisiti per la presentazione dei PSUR per questo medicinale sono definiti nell'elenco delle date di riferimento per l'Unione Europea (elenco EURD) di cui all'art. 107-quater, paragrafo 7, della Direttiva 2001/83/CE e successive modifiche, pubblicato sul sito web dell'Agenzia europea dei medicinali.

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

Piano di gestione del rischio (RMP)

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve effettuare le attività e le azioni di farmacovigilanza richieste e dettagliate nel RMP approvato e presentato nel modulo 1.8.2 dell'autorizzazione all'immissione in commercio e in ogni successivo aggiornamento approvato del RMP.

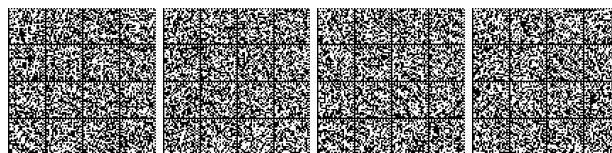
Il RMP aggiornato deve essere presentato:

su richiesta dell'Agenzia europea dei medicinali;

ogni volta che il sistema di gestione del rischio è modificato, in particolare a seguito del ricevimento di nuove informazioni che possono portare a un cambiamento significativo del profilo beneficio/rischio o a seguito del raggiungimento di un importante obiettivo (di farmacovigilanza o di minimizzazione del rischio).

Regime di fornitura: USPL: Medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa. Uso riservato agli specialisti durante la visita ambulatoriale, ovvero in studi medici attrezzati. Vietata la vendita al pubblico.

24A04228



ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

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

Estratto determina AAM/PPA n. 644/2024 del 2 agosto 2024

L'autorizzazione all'immissione in commercio è modificata, a seguito del *worksharing* approvato dallo Stato membro di riferimento (RMS), costituito da: n. 1 variazione di tipo II, C.I.4: estensione durata d'uso da 6 a 8 anni e aggiornamento del RMP (versione 10.1).

Modifica ai paragrafi 2, 4.2, 4.4, 4.6, 4.8, 5.1, 5.2, 5.3, 6.6 e 8 del riassunto delle caratteristiche del prodotto.

Modifica ai paragrafi 1, 2, 3, 4 e 6 nonché la sezione destinata agli operatori sanitari del foglio illustrativo.

Modifica della scheda promemoria per la paziente e della sezione 2 dell'etichetta con informazioni minime da apporre su blister o strip di tutte le A.I.C. coinvolte [(030), (042), (016) e (028)].

Modifica delle sezioni 9, 11, 12 e 16 del confezionamento primario e secondario delle confezioni (030) e (042) e modifica delle sezioni 11 e 12 del confezionamento primario e secondario delle confezioni (016) e (028).

Relativamente al medicinale BENILEXA (A.I.C. 043233) per le confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia.

È altresì aggiornata la descrizione delle confezioni 043233(016) e 043233(028) come segue:

da:

A.I.C.: 043233016 - «20 microgrammi/24 h sistema a rilascio intrauterino» 1 sacchetto monouso con dispositivo di rilascio intrauterino in blister PE.

A.I.C.: 043233028 - «20 microgrammi/24 h sistema a rilascio intrauterino» 1×5 bustine con dispositivo di rilascio intrauterino in blister PE.

a:

A.I.C.: 043233016 - «20 microgrammi/24 h sistema a rilascio intrauterino» 1 sacchetto monouso con dispositivo di rilascio intrauterino con insertore a due mani in blister PE.

A.I.C.: 043233028 - «20 microgrammi/24 h sistema a rilascio intrauterino» 1×5 bustine con dispositivo di rilascio intrauterino con insertore a due mani in blister PE.

Codici pratica: VC2/2023/11.

Numero procedura: DK/H/xxxx/WS/233 (DK/H/3066/001-002/WS/029).

Titolare A.I.C.: Gedeon Richter PLC, con sede legale e domicilio fiscale in Gyomroi UT 19-21, 1103 Budapest - Ungheria.

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

Stampati

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

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

Smaltimento scorte

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana 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.

24A04264**Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di complesso pro-trombinico umano, «Pronativ».**

Estratto determina AAM/PPA n. 645/2024 del 2 agosto 2024

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

una variazione tipo II, C.I.4: si approva la modifica dei seguenti paragrafi del riassunto delle caratteristiche del prodotto e dei corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo 4.1, 4.2, 6.6 (Istruzioni per la ricostituzione),

relativamente al medicinale PRONATIV (A.I.C. 039240) per le confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia.

Codice pratica: VC2/2023/744.

Numero procedura: DE/H/0464/001-002/II/075.

Titolare A.I.C.: Octapharma Italy S.p.a., codice fiscale 01887000501, con sede legale e domicilio fiscale in via Cisanello n. 145 - 56100 Pisa, Italia.

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

Stampati

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

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

Smaltimento scorte

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



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

24A04265

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

Estratto determina AAM/PPA n. 647/2024 del 2 agosto 2024

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

N.1 variazione tipo II, C.I.2.b: aggiornamento stampati, riassunto delle caratteristiche del prodotto e foglio illustrativo, in linea con il *reference product*;

N.1 variazione tipo IA¹, C.I.3.a: implementazione della procedura PSUSA/00000007/202012.

Vengono di conseguenza approvate le modifiche ai paragrafi 4.2, 4.4, 4.8 e 5.3 del riassunto delle caratteristiche del prodotto ed ai corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo.

Minori modifiche formali.

Relativamente al medicinale FLUOROURACILE AHCL (A.I.C. n. 040593) per le confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia.

Codici pratica: VC2/2021/341, C1A/2021/3621.

Numero procedure: NL/H/4564/001/II/046, NL/H/4564/001/IA/047.

Titolare A.I.C.: Accord Healthcare, S.L.U., con sede legale e domicilio fiscale in World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n, Edifici Est 6ª planta, 08039 Barcelona, Spagna.

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

Stampati

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

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

Smaltimento scorte

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana 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.

24A04266

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di irbesartan e idroclorotiazide, «Irbesartan e Idroclorotiazide Alter».

Estratto determina AAM/PPA n. 646/2024 del 2 agosto 2024

L'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale: IRBESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE ALTER; confezioni:

040133011 «150 mg/12,5 mg compresse rivestite con film» 14 compresse;

040133023 «300 mg/25 mg compresse rivestite con film» 28 compresse;

040133035 «300 mg/25 mg compresse rivestite con film» 14 compresse;

040133047 «300 mg/25 mg compresse rivestite con film» 30 compresse;

040133050 «300 mg/12,5 mg compresse rivestite con film» 14 compresse;

040133062 «300 mg/12,5 mg compresse rivestite con film» 28 compresse;

040133074 «150 mg/12,5 mg compresse rivestite con film» 28 compresse;

titolare A.I.C.: Laboratori Alter S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via Egadi, 7 - 20144 Milano - Italia - codice fiscale 04483510964;

procedura: nazionale;

codice pratica: FVRN/2017/2;

con scadenza il 19 dicembre 2017 è rinnovata con validità illimitata con conseguente modifica del riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo.

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

Stampati

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

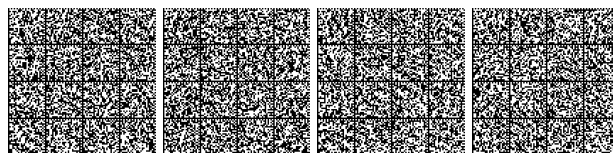
In ottemperanza all'art. 80, commi 1 e 3, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e successive modificazioni ed integrazioni il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e, limitatamente ai medicinali in commercio nella Provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.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

Smaltimento scorte

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della determina di cui al 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.

24A04267



MINISTERO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

Ruoli del personale militare della Guardia di finanza collocato in ausiliaria

Ruoli del personale militare della Guardia di finanza che, alla data del 1° gennaio 2024, risulta collocato nella categoria dell'ausiliaria, pubblicati ai sensi dell'articolo 992, comma 3, primo periodo, del decreto legislativo 15 marzo 2010, n. 66.

A mente dello stesso articolo 992:

«Il personale militare permane in ausiliaria per un periodo di 5 anni» (comma 2);

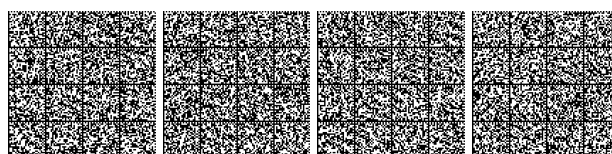
«Le pubbliche amministrazioni statali e territoriali, limitatamente alla copertura delle forze in organico, possono avanzare formale richiesta al competente Ministero per l'utilizzo del suddetto personale, nell'ambito della provincia di residenza e in incarichi adeguati al ruolo e al grado rivestito» (comma 3, secondo periodo).

UFFICIALI IN AUSILIARIA

RUOLO NORMALE

COMPARTO ORDINARIO – COMPARTO AERONAVALE – COMPARTO SPECIALE

Grado all'atto del congedo	Ruolo	Comparto	Cognome	Nome	Data di collocamento in ausiliaria
Magg.	RN	SPEC	PECORARO	PAOLO	06/01/2019
Magg.	RN	SPEC	BORRELLI	SALVATORE	22/01/2019
Magg.	RN	SPEC	TOZZOLA	CESARE	25/01/2019
Ten. Col.	RN	ORD	DELLA ROSSA	FRANCESCO	15/02/2019
Gen.B.	RN	ORD	MASTROPIERRO	GAETANO	01/03/2019
Col.	RN	AN	TOSSINI	GIUSEPPE	05/03/2019
Ten. Col.	RN	ORD	CESARINI	ANTONIO	15/03/2019
Gen.B.	RN	ORD	INGUAGGIATO	LUCIANO	16/03/2019
Ten. Col.	RN	ORD	RIZZO	CESARE	28/05/2019
Col.	RN	ORD	LOLLI	MAURO	15/07/2019
Magg.	RN	SPEC	MASCIA	GIOVANNI	21/08/2019
Ten. Col.	RN	SPEC	PETITTO	SERGIO	17/09/2019
Magg.	RN	SPEC	IANNOTTI	ANGELO ANTONIO	01/10/2019



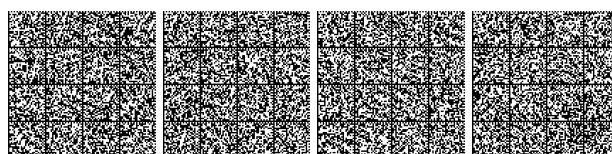
Ten. Col.	RN	AN	PITIROLLO	SALVATORE	02/10/2019
Col.	RN	ORD	BLEVE	IPPAZIO	21/10/2019
Col.	RN	ORD	GRATICCIA	GIUSEPPE	24/10/2019
Col.	RN	ORD	CASCAVILLA	ANGELO MICHELE	07/12/2019
Gen.D.	RN	ORD	ATTARDI	FRANCESCO	22/12/2019
Ten. Col.	RN	ORD	GUARINO	MAURIZIO	29/01/2020
Col.	RN	ORD	GRAVINA	AMEDEO	06/02/2020
Magg.	RN	SPEC	GUIDI	RINO	28/02/2020
Ten. Col.	RN	ORD	ROCCO	SERGIO	04/03/2020
Col.	RN	ORD	DI GREGORIO	CLAUDIO	05/03/2020
Col.	RN	ORD	BRANDIZZI	RICCARDO	27/05/2020
Magg.	RN	SPEC	COSTA	ANTONINO	09/06/2020
Magg.	RN	SPEC	PANCALDO TRIFIRO'	ANDREA	17/06/2020
Ten. Col.	RN	ORD	SCHIATTARELLA	MARCO	16/08/2020
Magg.	RN	SPEC	MAUTONE	GIUSEPPE	30/08/2020
Gen.B.	RN	ORD	STRAZIOTA	VITO	07/09/2020
Ten. Col.	RN	ORD	DIODOVICH	VINCENZO	07/10/2020
Magg.	RN	SPEC	PORZIA	MICHELE	12/10/2020
Col.	RN	ORD	TONDI	GIUSEPPE	19/11/2020
Ten. Col.	RN	ORD	ENNA	GIOVANNI	12/01/2021
Magg.	RN	SPEC	BOVI	VINCENZO	17/01/2021
Magg.	RN	SPEC	BARLETTA	CESARE	07/02/2021
Col.	RN	ORD	VENETTONI	ANGELO	11/03/2021
Col.	RN	ORD	TUDISCO	FRANCESCO	15/05/2021
S. Ten.	RN	SPEC	CEGLIE	NICOLA	15/05/2021
Magg.	RN	SPEC	CINQUESANTI	ANTONIO	02/06/2021
Magg.	RN	SPEC	CALACIONE	BALDASSARE	05/06/2021
Col.	RN	ORD	MANNUCCI	FABIO	06/07/2021
Ten. Col.	RN	SPEC	DI BIAGIO	ANTONIO	09/07/2021
Ten. Col.	RN	ORD	CARAGNANO	TOMMASO	14/07/2021



Magg.	RN	SPEC	SCIBELLI	NICOLA	18/07/2021
Col.	RN	ORD	COLONE	PINO	19/07/2021
Col.	RN	ORD	GATTO	FRANCESCO	21/07/2021
Magg.	RN	SPEC	ROMANAZZI	GIUSEPPE	29/07/2021
Ten. Col.	RN	ORD	NICOLETTI	BRUNO	08/08/2021
Col.	RN	SPEC	PIZZI	PATRIZIO	16/08/2021
Magg.	RN	SPEC	TRIGGIANI	ANTONIO	18/08/2021
Magg.	RN	SPEC	FORTE	GIUSEPPE	20/08/2021
Col.	RN	ORD	PAPETTI	PAOLO	20/09/2021
Col.	RN	AN	DI PIPPO	GIUSEPPE	23/09/2021
Gen.B.	RN	ORD	CAROFILIO	FRANCESCO	02/10/2021
Magg.	RN	SPEC	MICHELI	SETTIMIO	16/10/2021
Magg.	RN	SPEC	MASDEA	ROSARIO	17/10/2021
Ten. Col.	RN	SPEC	SEVERINO	GERARDINO	27/10/2021
Col.	RN	ORD	FIORE	SERAFINO	07/11/2021
Gen.B.	RN	ORD	CASELLI	CLAUDIO	17/11/2021
Magg.	RN	SPEC	RUOTOLO	BRUNO	05/12/2021
Col.	RN	SPEC	COZZOLI	PANTALEO	10/12/2021
S. Ten.	RN	SPEC	ACCARDI	PIETRO	14/12/2021
Gen.B.	RN	ORD	VERDOLOTTI	FERNANDO	03/01/2022
Col.	RN	ORD	MAROTTA	PASQUALE	04/01/2022
Col.	RN	AN	BENCIVENNI	ROBERTO	21/01/2022
Ten. Col.	RN	AN	LEGATO	GIOVANNI	30/01/2022
Ten.	RN	SPEC	NICOLARDI	ARTURO	05/02/2022
Magg.	RN	SPEC	SALANITRO	FRANCESCO	06/02/2022
Magg.	RN	SPEC	PORCACCHIA	GIUSEPPE	26/02/2022
Col.	RN	ORD	PISANO	PIER LUIGI	03/03/2022
Col.	RN	ORD	OCCHIPINTI	PAOLO	24/03/2022
Ten. Col.	RN	AN	DELL'ANNO	GIOVANNI	11/04/2022
Col.	RN	ORD	DE GASPERIS	FRANCESCO	06/05/2022



Col.	RN	ORD	MESSA	MICHELE GIOVANNI	13/05/2022
Gen.B.	RN	ORD	FRATTINI	FRANCESCO	29/05/2022
Magg.	RN	SPEC	COSTA	FILIPPO	17/06/2022
Magg.	RN	SPEC	DI MARTINO	ANTONIO	22/06/2022
Cap.	RN	SPEC	RUSSO	SALVATORE	30/06/2022
Magg.	RN	SPEC	MINERVA	RODOLFO	20/07/2022
S. Ten.	RN	SPEC	FRATINI	FABRIZIO	03/08/2022
Col.	RN	SPEC	MATTIACE	MERCURINO	12/08/2022
Col.	RN	ORD	PATRI'	FILIPPO	21/08/2022
Col.	RN	AN	RECCHIA	PAOLO EMILIO	29/08/2022
Ten.	RN	SPEC	DE FRANCESCO	ANGELO	09/09/2022
Col.	RN	ORD	LICCIARDELLO	MASSIMO	19/09/2022
S. Ten.	RN	SPEC	SALADINO	GIUSEPPE	25/09/2022
Col.	RN	ORD	BOCCACCI	MARCO	04/11/2022
Col.	RN	ORD	SIMONCINI	CARLO	20/11/2022
Ten.	RN	SPEC	TAZZARI	VALTER	23/11/2022
Col.	RN	ORD	FIUMARA	GIOVANNI	12/12/2022
Col.	RN	ORD	GRANATA	ANTONIO	21/12/2022
Col.	RN	ORD	ROSSI	MASSIMO	24/12/2022
Gen.C.A.	RN	ORD	VICANOLO	GIUSEPPE	27/12/2022
Col.	RN	ORD	ALIDORI	MARCO	31/12/2022
Ten. Col.	RN	ORD	GIANNONE	GIUSEPPE	02/01/2023
Ten. Col.	RN	SPEC	BONTIEMPO	VINCENZO	03/01/2023
Ten.	RN	SPEC	GIACOBBE	CLAUDIO	08/01/2023
Col.	RN	ORD	FAVIA	MAURIZIO PASQUALE	20/01/2023
Gen.D.	RN	ORD	MAINOLFI	GIOVANNI	23/01/2023
Ten.	RN	SPEC	MALANDRINO	GENNARO	18/02/2023
Col.	RN	ORD	PATRONE	LUCA	26/02/2023
Col.	RN	ORD	CARADONNA	VITO	06/03/2023
Ten. Col.	RN	ORD	RAIMO	SAVINO	06/03/2023



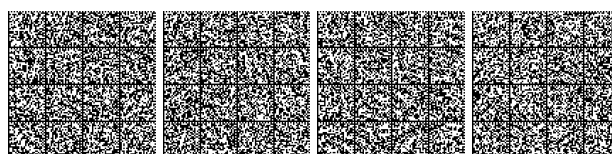
Col.	RN	ORD	PARISI	GIANFRANCO	10/03/2023
Ten.	RN	SPEC	MICONI	FELICE	01/04/2023
Magg.	RN	SPEC	SERGI	RICCARDO	07/04/2023
Col.	RN	ORD	CASTRIGNANO'	GIOVANNI DOMENICO	13/04/2023
Ten. Col.	RN	ORD	RIU	MARCELLO	14/04/2023
Col.	RN	SPEC	MAGRO	ANTONINO GABRIELE	22/04/2023
Col.	RN	ORD	OTTAIANO	GENNARO	26/05/2023
Ten. Col.	RN	ORD	STOICO	ANTONIO MATTEO	27/05/2023
Cap.	RN	SPEC	BERNARDI	LEONARDO	05/06/2023
Col.	RN	ORD	PIROZZI	ADRIANO	16/06/2023
Ten.	RN	SPEC	COPPOLA	NATALE	04/07/2023
Gen.B.	RN	ORD	VEZZOLI	PATRIZIO	10/07/2023
Col.	RN	ORD	DI LORENZO	ANTONIO	11/07/2023
S. Ten.	RN	SPEC	SELVAGGIO	SABATINO	15/07/2023
Magg.	RN	SPEC	BORBONE	SANDRO	17/07/2023
Ten. Col.	RN	ORD	PELLEGRINI	ALESSANDRO	18/07/2023
Magg.	RN	SPEC	MILIA	VALTER	03/08/2023
S. Ten.	RN	SPEC	BALDONI	ROBERTO	29/08/2023
Col.	RN	ORD	PISANI	FABIO	03/09/2023
Ten.	RN	SPEC	STERPETTI	ANGELO	04/09/2023
Cap.	RN	SPEC	SGARANGELLA	CATALDO	05/09/2023
Cap.	RN	SPEC	GERMANO	IGNAZIO MARIO	14/09/2023
Magg.	RN	SPEC	ACHILLI	GIANFRANCO	21/09/2023
Ten. Col.	RN	SPEC	MALVASO	MATTEO	25/09/2023
Ten.	RN	SPEC	VARRICA	CLAUDIO	11/10/2023
Col.	RN	ORD	CARDELLICCHIO	GIUSEPPE ANTONIO	16/10/2023
Ten. Col.	RN	ORD	CASSANO	DOMENICO	21/10/2023
Col.	RN	ORD	LA SCALA	ANGELO	31/10/2023
Ten. Col.	RN	SPEC	ROSO	CIRO	01/11/2023



Ten. Col.	RN	SPEC	MORELLI	DIEGO	14/11/2023
Magg.	RN	SPEC	BAVARO	GIUSEPPE	20/11/2023
S. Ten.	RN	SPEC	CAPPELLETTI	ORIANO	08/12/2023
S. Ten.	RN	SPEC	CARTA	ALCIDE	11/12/2023

RUOLO TECNICO LOGISTICO AMMINISTRATIVO

Grado all'atto del congedo	Comparto	Cognome	Nome	Data di collocamento in ausiliaria
Col.	LOG.AMM.	VALLI	MARCO	30/07/2021
Col.	TEC.	RODINO'	ANTONIO MICHELE	21/07/2022



ISPETTORI IN AUSILIARIA
CONTINGENTE ORDINARIO

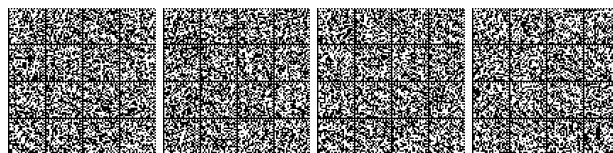
Grado all'atto del congedo	Cognome	Nome	Data di collocamento in ausiliaria
Lgt. C.S.	PASQUINO	GREGORIO	02/01/2019
Lgt. C.S.	MARINO	GIUSEPPE ANTONIO	14/02/2019
Lgt. C.S.	NOCCHI	ROBERTO	17/02/2019
Lgt. C.S.	CAPRARA	LEONARDO	08/03/2019
Mar. A.	DEL PINTO	STEFANO	10/03/2019
Lgt. C.S.	MILIA	LUCIO	12/03/2019
Lgt. C.S.	ZUPPA	RAFFAELE	14/03/2019
Lgt.	INVERSO	GUIDO ANTONIO	10/04/2019
Lgt. C.S.	FULLONE	DONATO	13/04/2019
Lgt. C.S.	SPINZI	MASSIMO	20/04/2019
Lgt. C.S.	GIULIANO	LUIGI	05/05/2019
Lgt.	APE	ANTONIO	18/05/2019
Lgt. C.S.	CORONA	VINCENZO	29/05/2019
Lgt. C.S.	PELONE	MASSIMO	02/06/2019
Lgt. C.S.	LAVINO	PASQUALE	10/06/2019
Lgt. C.S.	MANCUSO	FRANCESCO	11/06/2019
Lgt. C.S.	NICOLAIS	CIRO	28/06/2019
Lgt. C.S.	PAOLICELLI	EMANUELE	11/07/2019
Lgt. C.S.	PROVENZA	MASSIMO	23/07/2019
Lgt. C.S.	ZERILLI	ANGELO	06/08/2019
Lgt. C.S.	DE COLA	ANTONIO	10/08/2019
Lgt. C.S.	CARBONE	ANDREA	14/08/2019
Lgt. C.S.	SMALDINI	LUIGI	22/08/2019
Lgt. C.S.	NOCITA	FRANCO	05/09/2019
Lgt. C.S.	IACONO	GINO ROBERTO	20/09/2019
Lgt. C.S.	CRABA	GIUSEPPE ANTONIO	30/09/2019
Lgt.	CUCCARO	FRANCESCO	03/10/2019
Lgt. C.S.	GIORGI	ANTONIO	16/10/2019
Lgt. C.S.	DI MASCIO	DOMENICO	16/10/2019
Lgt. C.S.	LASTELLA	GIANNI	31/10/2019
Lgt. C.S.	AMATO	CARMELO	04/11/2019
Lgt.	RUSSO	NICOLA	10/11/2019
Lgt. C.S.	ZUCCA	GIOVANNI ANTONIO	21/11/2019
Lgt. C.S.	COPPOLA	FERDINANDO	14/12/2019
Lgt. C.S.	AUCELLO	TOMMASO	17/12/2019
Lgt. C.S.	CAPUTO	VINCENZO	21/12/2019
Lgt. C.S.	CONTINO	SALVATORE	01/01/2020
Lgt. C.S.	CITRO	GIOVANNI	11/01/2020
Lgt. C.S.	PALLOTTA	PAOLO	16/01/2020



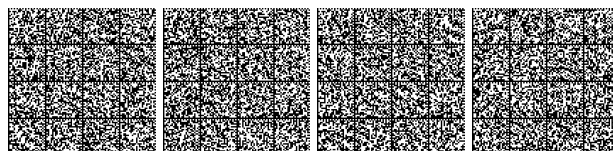
Grado all'atto del congedo	Cognome	Nome	Data di collocamento in ausiliaria
Lgt. C.S.	DELL'ANNA	ANTONIO	25/01/2020
Lgt. C.S.	CAPPIELLO	GIOVANNI	29/01/2020
Lgt. C.S.	RICCIO	ANGELO	30/01/2020
Lgt. C.S.	FEDERICO	ANDREA	13/02/2020
Lgt.	ALTAVILLA	GIOVANNI	19/02/2020
Lgt. C.S.	MANINI	DANIELE	06/03/2020
Lgt. C.S.	AMATO	ALFIO	07/03/2020
Lgt. C.S.	SABINO	RAFFAELE	09/03/2020
Lgt. C.S.	DI NOCERA	LUIGI	24/03/2020
Lgt. C.S.	BILANCIA	MAURIZIO	26/03/2020
Lgt. C.S.	SERGIO	VINCENZO	01/04/2020
Lgt. C.S.	DE PASCALE	FRANCESCO	05/04/2020
Lgt. C.S.	IADICICCO	DOMENICO	14/04/2020
Lgt. C.S.	SANTINI	PIETRO	15/04/2020
Lgt.	PAONE	DOMENICO	01/05/2020
Lgt. C.S.	FOCONE	FRANCESCO	11/05/2020
Lgt. C.S.	MASCI	URIZEO	11/05/2020
Lgt. C.S.	FIGURELLI	AUGUSTO	16/05/2020
Lgt. C.S.	LUTRI	EVANGELISTA	17/05/2020
Lgt. C.S.	CATALANO	GIUSEPPE	24/05/2020
Lgt. C.S.	POL SINELLI	FAUSTO TRANQUILLO	10/06/2020
Lgt.	PASCALI	PIETRO	30/06/2020
Lgt. C.S.	RISUGLIA	PIETRO PAOLO	30/06/2020
Lgt. C.S.	D'ANDREA	ALFREDO	17/07/2020
Lgt. C.S.	DI FIORE	VINCENZO	18/07/2020
Lgt.	LEGROTTAGLIE	BERNARDINO	18/07/2020
Lgt. C.S.	FONTE	PANFILO	20/07/2020
Lgt. C.S.	ANCILLAO	ALDO	21/07/2020
Lgt. C.S.	RICCOBENE	VINCENZO	21/07/2020
Lgt. C.S.	PELELLA	RAFFAELE	07/08/2020
Lgt. C.S.	STELLAVATECASCIO	VINCENZO	08/08/2020
Lgt. C.S.	FRANCO	VITO	20/08/2020
Lgt. C.S.	SCISCI	ORONZO	29/08/2020
Lgt. C.S.	DENTI	GONARIO	04/09/2020
Mar. Ca.	AGOSTA	GIOVANNI	24/10/2020
Lgt. C.S.	CANTE	GIOVANNI	28/10/2020
Lgt. C.S.	ALO'	PASQUALE	04/11/2020
Lgt. C.S.	SERINELLI	FRANCESCO	14/11/2020
Mar. A.	ESPOSITO	PAOLO	23/11/2020
Lgt. C.S.	INNO	MARIO	01/12/2020
Lgt. C.S.	BUONGIOVANNI	LUCIO	13/12/2020
Lgt. C.S.	BARBATO	CARMINE	19/12/2020



Grado all'atto del congedo	Cognome	Nome	Data di collocamento in ausiliaria
Lgt. C.S.	CASOLE	STEFANO	30/12/2020
Lgt. C.S.	MOTTOLA	EDOARDO	03/01/2021
Lgt. C.S.	BATTIPAGLIA	PAOLO	19/01/2021
Lgt. C.S.	CUTRIGNELLI	PASQUALE	21/01/2021
Lgt. C.S.	ELIFANI	GIOVANNI	21/01/2021
Lgt. C.S.	SERRA	GIUSEPPE	03/02/2021
Lgt. C.S.	PROTOPAPA	CLAUDIO	05/02/2021
Lgt. C.S.	BALLESTRACCI	FIorenZO	10/02/2021
Lgt. C.S.	MESSINA	LUCIANO	11/02/2021
Lgt. C.S.	DI SOMMA	PELLEGRINO	12/02/2021
Lgt. C.S.	LA ROSA	FRANCESCO	13/02/2021
Lgt.	D'AMORE	MARIO	16/02/2021
Mar. A.	MONACO	PAOLO	19/02/2021
Lgt. C.S.	GIORGIO	ANDREA	12/03/2021
Lgt. C.S.	RENZULLI	ALFREDO PASQUALE	03/04/2021
Lgt. C.S.	CAPECE	RENATO	10/04/2021
Lgt. C.S.	SOFIA	FRANCESCO	20/04/2021
Lgt. C.S.	DI GIOIA	SALVATORE	10/05/2021
Lgt. C.S.	VARONE	RAFFAELE	11/05/2021
Lgt. C.S.	DI LUCIA	MARIO	15/05/2021
Lgt. C.S.	NAPOLITANO	SALVATORE	15/05/2021
Mar. A.	CASALUCE	GIUSEPPE	15/05/2021
Lgt. C.S.	VAIANO	PASQUALE	15/05/2021
Lgt. C.S.	LIGUORI	VINCENZO	09/06/2021
Lgt. C.S.	MARSALA	CIRO ANTONINO	11/06/2021
Lgt. C.S.	VANORE	FLAVIO	12/06/2021
Lgt. C.S.	GUGLIELMO	FELICE	29/06/2021
Lgt. C.S.	SERRAINO	SALVATORE	26/07/2021
Lgt. C.S.	BRUNO	RAFFAELE	06/08/2021
Lgt. C.S.	ZAMPELLA	ALDO	09/08/2021
Mar. A.	BOSCO	ALFONSO	22/09/2021
Lgt. C.S.	DI LORENZO	MICHELE GERARDO	23/09/2021
Lgt. C.S.	TODISCO	MICHELE	27/09/2021
Lgt. C.S.	DE LUCIA	ANTONIO	08/10/2021
Lgt. C.S.	CANINI	UMBERTO	09/10/2021
Lgt. C.S.	CIOTTI	ROBERTO	08/11/2021
Lgt. C.S.	MIGLIO	RAFFAELE	14/11/2021
Lgt. C.S.	NARDOCCI	STEFANO	21/11/2021
Lgt. C.S.	MACCARELLI	NUNZIO	23/11/2021
Lgt. C.S.	SCHINTU	GIOVANNI MARIA	28/11/2021
Lgt.	COLACE	SALVATORE	29/11/2021
Lgt.	VOZA	ARMANDO	13/12/2021



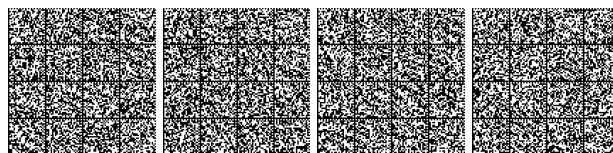
Grado all'atto del congedo	Cognome	Nome	Data di collocamento in ausiliaria
Lgt. C.S.	BOVA	FRANCESCO	21/12/2021
Lgt. C.S.	SUSCO	GAETANO	21/12/2021
Lgt. C.S.	BATILDE	FLORISTANO	23/12/2021
Mar.	MASTRANTONIO	GIULIANO	25/12/2021
Lgt. C.S.	BISCETTI	DARIO	26/12/2021
Lgt. C.S.	PECCARISI	ANTONIO	10/01/2022
Lgt. C.S.	CHERUBINI	GIANFRANCO	11/01/2022
Mar. A.	STOMEIO	ROCCO	12/01/2022
Lgt. C.S.	ARTILLO	SALVATORE	15/01/2022
Lgt. C.S.	SILVESTRO	ARCANGELO	20/01/2022
Mar. A.	BITONTI	SERAFINO	25/01/2022
Lgt. C.S.	DI MATTEO	GIOVANNI	09/02/2022
Lgt. C.S.	CERBONE	NUNZIO	18/02/2022
Lgt. C.S.	PAGANO	DOMENICO	18/02/2022
Lgt. C.S.	D'ORIO	GIUSEPPE	10/03/2022
Lgt. C.S.	LACERENZA	ANTONIO	15/03/2022
Lgt. C.S.	FAZZARI	LUCIANO	31/03/2022
Mar. A.	MIROTTA	ANIELLO	01/04/2022
Lgt. C.S.	BIANCHI	ANDREA	10/04/2022
Lgt. C.S.	VANO	ARMANDO	11/04/2022
Lgt.	ESPOSITO	FELICE	11/04/2022
Lgt. C.S.	MAIMONE	SALVATORE	16/04/2022
Lgt. C.S.	CAPORALE	GERARDO	25/04/2022
Lgt. C.S.	RICCIARDI	NICOLA	30/04/2022
Lgt. C.S.	ZAMPELLI	ANGELO	30/04/2022
Lgt. C.S.	BRUNETTI	PASQUALE ANTONIO	09/05/2022
Lgt. C.S.	BRUNO	GIUSEPPE	14/05/2022
Lgt. C.S.	DELLA VOLPE	BRUNO	31/05/2022
Lgt. C.S.	LUONGO	ANTONIO	01/06/2022
Mar. A.	COLARUSSO	SABATO EMILIO	01/06/2022
Lgt.	GALISI	CLAUDIO	10/06/2022
Lgt. C.S.	MARABELLO	GIORGIO	11/06/2022
Mar. A.	PALERMO	NICOLA	15/06/2022
Lgt. C.S.	D'ONORIO	MARCELLO	17/06/2022
Lgt. C.S.	DE ROSA	PIETRO	19/06/2022
Lgt. C.S.	DE DOMINICIS	ROSARIO	01/07/2022
Lgt. C.S.	DEL CORPO	DAMIANO	12/07/2022
Lgt. C.S.	MATANO	FLORINDO CARMINE	16/07/2022
Mar.	VENA	CARMINE GIOVANNI	17/07/2022
Mar. A.	BIONDO	ANTONIO	21/07/2022
Lgt.	CACCAVALE	RAFFAELE	25/07/2022
Mar.	MERCANTI	FRANCESCO	30/07/2022



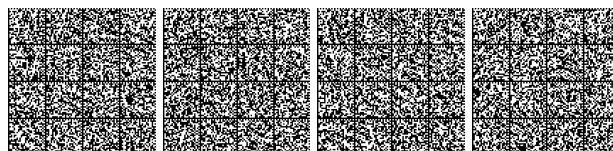
Grado all'atto del congedo	Cognome	Nome	Data di collocamento in ausiliaria
Mar.	STAIANO	SALVATORE	01/08/2022
Lgt. C.S.	TORNINCASA	DOMENICO	08/08/2022
Lgt. C.S.	BARTOLOMUCCI	MAURIZIO	12/08/2022
Mar.	PAOLELLA	MICHELE	12/08/2022
Lgt. C.S.	TRISOLINI	UMBERTO	13/08/2022
Lgt. C.S.	TARANTINO	NICOLINO	20/08/2022
Mar.	CASTELLANO	ALESSANDRO ALFONSO	02/09/2022
Lgt. C.S.	ANTICO	CLAUDIO	03/09/2022
Lgt.	CAPOZZOLI	SALVATORE	17/09/2022
Mar.	LAMONACA	MICHELANGELO	19/09/2022
Lgt. C.S.	INSANA	GIOVANNI	21/09/2022
Lgt. C.S.	MONTANARINI	DANTE	22/09/2022
Lgt. C.S.	DEL SORBO	MICHELE	23/09/2022
Mar. A.	MACCHIAROLO	GIOVANNI	27/09/2022
Lgt. C.S.	CALDARONI	DOMENICO	28/09/2022
Lgt. C.S.	CAMILLERI	EMILIO	28/09/2022
Lgt. C.S.	PINTON	PANCRAZIO	05/10/2022
Lgt. C.S.	TERRACCIANO	GIOVANNI	05/10/2022
Lgt. C.S.	PILIEGO	VINCENZO	08/10/2022
Lgt. C.S.	VERARDI	FRANCESCO	08/10/2022
Lgt. C.S.	D'ALIA	FRANCESCO	09/10/2022
Lgt. C.S.	MONTEROMANO	FRANCESCO	12/10/2022
Lgt. C.S.	TESTA	FRANCESCO	15/10/2022
Lgt. C.S.	NOGARA	FRANCO	15/10/2022
Lgt. C.S.	CATALDI	GIULIO	16/10/2022
Mar.	LEMBO	MARIO	19/10/2022
Lgt. C.S.	MARCODOPPIDO	GIOVANNI	07/11/2022
Lgt. C.S.	MARRAZZO	SALVATORE	10/11/2022
Lgt. C.S.	D'ANGELO	PASQUALE	13/11/2022
Lgt. C.S.	TROTTA	TOMMASO PIO	15/11/2022
Lgt. C.S.	DI BIASE	DOMENICO	16/11/2022
Lgt. C.S.	PICCOLO	RAFFAELE	19/11/2022
Lgt. C.S.	ALBINI	SERGIO	20/11/2022
Mar. A.	DI RONZA	GIOVANNI	21/11/2022
Mar. A.	GRIMALDI	PASQUALE	30/11/2022
Lgt. C.S.	D'AURIA	GIOVANNI	05/12/2022
Lgt.	LONGO	CLAUDIO	09/12/2022
Lgt. C.S.	FIDEI	DANTE	10/12/2022
Lgt. C.S.	IAPICHELLO	PASQUALE	11/12/2022
Lgt. C.S.	BALSAMA'	ACHILLE	15/12/2022
Mar.	DI PIPPO	ROBERTO	19/12/2022
Lgt. C.S.	DE LUCA	GIOVANNI	22/12/2022



Grado all'atto del congedo	Cognome	Nome	Data di collocamento in ausiliaria
Mar. A.	D'EUSTACCHIO	ALFREDO	25/12/2022
Mar. A.	CRIFASI	FRANCO	10/01/2023
Lgt. C.S.	RUSSO	DONATO	12/01/2023
Lgt. C.S.	PONZIANO	POTITO	15/01/2023
Lgt. C.S.	ANTONILLI	ORNELLO	01/02/2023
Lgt. C.S.	PARATORE	ALBERTO	04/02/2023
Lgt.	PETRELLA	AMEDEO	08/02/2023
Lgt. C.S.	VERROCCHI	GIUSEPPE	13/02/2023
Lgt. C.S.	DE LORENZO	ORESTE	14/02/2023
Lgt. C.S.	RUSSO	VINCENZO	17/02/2023
Lgt. C.S.	MARGIOTTA	ALESSANDRO	18/02/2023
Lgt. C.S.	RUSSO	MICHELANGELO	19/02/2023
Lgt.	D'APUZZO	VINCENZO	21/02/2023
Lgt. C.S.	TERMINI	MICHELE SALVATORE	24/02/2023
Lgt. C.S.	MOSCA	DEMETRIO	24/02/2023
Lgt. C.S.	DELL'ORSO	ALESSANDRO	27/02/2023
Mar. Ord.	PAGANO	ANDREA	02/03/2023
Lgt.	MARTINA	ANTONIO	02/03/2023
Lgt. C.S.	CATTEDRA	MATTEO	03/03/2023
Lgt. C.S.	MURGANNO	TOMMASO	04/03/2023
Lgt.	SCARPATI	SALVATORE	07/03/2023
Lgt. C.S.	CAMPIONI	GIANNI	10/03/2023
Lgt. C.S.	MACCARELLI	GIOVANNI	10/03/2023
Lgt.	CITARELLA	CIRO	11/03/2023
Lgt. C.S.	GIUGLIANO	GIUSEPPE	12/03/2023
Mar. Ca.	SALFI	PIETRO	14/03/2023
Lgt. C.S.	LEMBO	FRANCESCO	20/03/2023
Lgt. C.S.	VALENTINO	VINCENZO	21/03/2023
Mar.	PEZZA	CARMINE	22/03/2023
Lgt.	PANICO	DOMENICO	23/03/2023
Lgt. C.S.	LEPORE	CRISPINO ANTONIO	27/03/2023
Mar. A.	POLO	FRANCESCO	29/03/2023
Lgt.	CERINI	MARIO	29/03/2023
Mar. Ord.	SALVATORE	BRUNO	07/04/2023
Lgt. C.S.	TRIMBOLI	FRANCESCO	08/04/2023
Lgt. C.S.	RUGGIERO	DANIELE	10/04/2023
Lgt.	GRAZIANO	GIUSEPPE	13/04/2023
Lgt. C.S.	RICCARDI	PASQUALINO	15/04/2023
Lgt. C.S.	DE ROSA	GENNARO	16/04/2023
Mar.	URSO	DONATO	17/04/2023
Lgt. C.S.	CACI	ROBERTO VINCENZO	19/04/2023
Mar.	ANNARUMMA	ANGELO	21/04/2023



Grado all'atto del congedo	Cognome	Nome	Data di collocamento in ausiliaria
Lgt. C.S.	CHIRICO	GIOVANNI	22/04/2023
Lgt. C.S.	NIGRO	MARIO	23/04/2023
Lgt. C.S.	ZULLO	CORRADO	23/04/2023
Mar. A.	ANTELM	ANTONIO	24/04/2023
Lgt. C.S.	CAPPELLO	RENATO	25/04/2023
Lgt. C.S.	CAIONE	MARCELLO	25/04/2023
Lgt. C.S.	ESPOSITO	CLAUDIO	30/04/2023
Lgt. C.S.	BONVISSUTO	CARMELO	30/04/2023
Mar.	MONTANINO	BIAGIO	02/05/2023
Lgt. C.S.	PETTINARI	GIUSEPPE	07/05/2023
Lgt. C.S.	FRECENTESE	UMBERTO	08/05/2023
Mar.	D'ORIA	GIUSEPPE	11/05/2023
Lgt. C.S.	SCARDACCIONE	MICHELE DOMENICO	13/05/2023
Lgt. C.S.	DIPALO	VITO	13/05/2023
Lgt. C.S.	CUTRUPA	CARMELO	14/05/2023
Mar. A.	AMORETTI	MAURIZIO	15/05/2023
Lgt. C.S.	IORE	GIUSEPPE	16/05/2023
Lgt. C.S.	RINALDI	FRANCESCO SAVERIO	18/05/2023
Lgt. C.S.	DE ROSA	CRESCENZO	24/05/2023
Lgt. C.S.	ANDREOCCI	FABIO	28/05/2023
Lgt. C.S.	TREZZA	FRANCESCO	03/06/2023
Lgt. C.S.	SCAVUZZO	GIUSEPPE	04/06/2023
Mar. A.	ESPOSITO	PASQUALE	04/06/2023
Lgt. C.S.	PACELLI	ENZO	07/06/2023
Lgt. C.S.	MASTROMARCHI	DOMENICO	08/06/2023
Lgt.	SATURNO	SILVIO	12/06/2023
Lgt.	SPASARO	FELICE ANTONIO	14/06/2023
Mar. A.	BRUNO	FRANCESCO	15/06/2023
Lgt. C.S.	CITO	RENATO	17/06/2023
Lgt. C.S.	FERRINI	GIUSEPPE	18/06/2023
Lgt. C.S.	CIMAROSA	LUCA	20/06/2023
Lgt. C.S.	MANNA	GIUSEPPE	23/06/2023
Mar.	MIGLIACCIO	GIOVANNI	24/06/2023
Lgt. C.S.	PETTINE	PAOLO	30/06/2023
Lgt. C.S.	GAGLIARDI	ANTONIO	30/06/2023
Mar. A.	RUSSO	CARMINE	02/07/2023
Lgt. C.S.	DI GIOVANNI	GIULIO GERARDO	06/07/2023
Mar.	VERDINI	GENNARO	07/07/2023
Lgt. C.S.	ROSINI	DARIO	12/07/2023
Mar. A.	CIARMATORE	GIOVANNI	12/07/2023
Lgt. C.S.	NARDELLA	GABRIELE	13/07/2023
Lgt. C.S.	VOLPE	LUCIO	18/07/2023



Grado all'atto del congedo	Cognome	Nome	Data di collocamento in ausiliaria
Lgt. C.S.	MAIONE	PASQUALE	18/07/2023
Mar.	SAPONARO	GENNARO	20/07/2023
Lgt. C.S.	BERNAVA	MARIO	20/07/2023
Lgt. C.S.	DI GIULIO	SECONDO	21/07/2023
Mar. A.	SIRACUSA	GIUSEPPE ANTONIO	22/07/2023
Lgt. C.S.	MONTECALVO	GERARDO	24/07/2023
Lgt. C.S.	ARDOLINO	ANIELLO	25/07/2023
Lgt. C.S.	ROSANOVA	SALVATORE ANTONIO	30/07/2023
Lgt.	PIOLA	ROBERTO	04/08/2023
Lgt. C.S.	ROMANZI	ANTONELLO	05/08/2023
Lgt. C.S.	NERI	PASQUALE	07/08/2023
Lgt.	CIRILLO	MICHELE	07/08/2023
Lgt. C.S.	GIACALONE	SALVATORE	10/08/2023
Lgt. C.S.	GIANNINI	MICHELE	10/08/2023
Lgt. C.S.	MASSIMI	GIOVANNI	17/08/2023
Lgt.	CARDELLA	VINCENZO	19/08/2023
Lgt. C.S.	IORE	VINCENZO	21/08/2023
Mar.	PULICE	NUNZIO AURELIO	21/08/2023
Lgt. C.S.	SERVOLI	LUCIANO	21/08/2023
Lgt. C.S.	RENZULLI	FRANCESCO VITO	24/08/2023
Lgt. C.S.	FORMISANO	LUIGINO	25/08/2023
Lgt. C.S.	CURCI	ROSARIO	31/08/2023
Lgt. C.S.	MASCIOPINTO	ANGELO AUGUSTO ALDO	31/08/2023
Lgt.	SICILIANO	SILVERIO	09/09/2023
Lgt. C.S.	LONGOBARDI	GIUSEPPE	13/09/2023
Lgt. C.S.	SICILIANO	MARIANO	13/09/2023
Lgt. C.S.	DI STASI	GIOVANNI	14/09/2023
Lgt.	BARBATO	MARIO	14/09/2023
Lgt. C.S.	FARINA	MARCO	16/09/2023
Lgt. C.S.	CASAREALE	GIUSEPPE	17/09/2023
Mar.	MARIANI	ENRICO	18/09/2023
Lgt. C.S.	RAIMONDO	FRANCO	19/09/2023
Lgt. C.S.	PUSELLO	ANGELO	23/09/2023
Lgt. C.S.	CAMARRONE	ALFREDO	25/09/2023
Lgt. C.S.	SPATUZZI	VINCENZO	27/09/2023
Lgt. C.S.	CAIAZZO	OTTAVIO	29/09/2023
Lgt. C.S.	PALAIA	FRANCESCO	01/10/2023
Lgt. C.S.	ZURLO	GIUSEPPE	03/10/2023
Lgt. C.S.	SORRENTINO	BARTOLOMEO	05/10/2023
Lgt. C.S.	BUONTEMPO	ADOLFO	08/10/2023
Lgt.	CASCINO	MAURIZIO	09/10/2023
Lgt. C.S.	LOMIO	NICOLA	18/10/2023



Grado all'atto del congedo	Cognome	Nome	Data di collocamento in ausiliaria
Lgt.	CASALNUOVO	GIUSEPPE	19/10/2023
Lgt. C.S.	MANDOLFO	MAURILIO	20/10/2023
Lgt. C.S.	MARCELLI	ANGELO	23/10/2023
Mar. A.	CARAGLIA	ROSARIO	23/10/2023
Lgt. C.S.	TENACE	MATTEO	24/10/2023
Lgt. C.S.	D'AMICO	ROBERTO	25/10/2023
Lgt. C.S.	CARACCIOLO	RAFFAELE	26/10/2023
Mar.	DE SANTIS	VINCENZO ANGELO	29/10/2023
Lgt.	PONTILLO	GIUSEPPE	29/10/2023
Lgt. C.S.	PUGLIESE	DOMENICO	30/10/2023
Lgt. C.S.	BINACO	EMILIO	31/10/2023
Lgt.	FRANCESCA	VINCENZO	03/11/2023
Lgt. C.S.	CASTROVINCI	SALVATORE	03/11/2023
Lgt. C.S.	TORALDO	FRANCESCO	06/11/2023
Lgt. C.S.	LEONE	MICHELE	07/11/2023
Lgt. C.S.	BARTOLOMEO	GIUSEPPE	09/11/2023
Lgt.	CATALDI	MARIO	13/11/2023
Lgt. C.S.	TACCARDO	FRANCESCO	14/11/2023
Lgt. C.S.	REA	TOMMASO	14/11/2023
Lgt. C.S.	CESTONE	CANIO	18/11/2023
Mar.	CANDIDO	ANGELO	24/11/2023
Lgt. C.S.	CANTELLA	CLAUDIO	26/11/2023
Lgt.	CALABRO'	CANDELORO	27/11/2023
Lgt. C.S.	DI MAIO	ANIELLO	30/11/2023
Lgt. C.S.	ZONA	ADRIANO	01/12/2023
Mar.	GRIMALDI	GIOVANNI	02/12/2023
Lgt. C.S.	CLEMENTE	GENNARO	04/12/2023
Mar.	VENEZIA	GIUSEPPE	05/12/2023
Lgt. C.S.	PUCCI	GIANFRANCO	06/12/2023
Lgt. C.S.	SANTORO	GUGLIELMO	06/12/2023
Lgt. C.S.	CROVACE	DIEGO	09/12/2023
Mar.	CAMBURSANO	PIETRO	12/12/2023
Lgt. C.S.	IMPARATO	ANGELO	13/12/2023
Lgt. C.S.	ORATI	LUCIANO	14/12/2023
Lgt. C.S.	FOIS	SERGIO	17/12/2023
Lgt. C.S.	DI LAURENZIO	LUCA	18/12/2023
Lgt. C.S.	MELONI	FRANCESCO	23/12/2023



ISPETTORI IN AUSILIARIA**CONTINGENTE MARE**

Grado all'atto del congedo	Cognome	Nome	Data di collocamento in ausiliaria
Lgt. C.S.	REGINE	BARTOLOMEO	24/08/2019
Lgt. C.S.	LA CROIX	MAURIZIO	02/09/2019
Lgt. C.S.	RICCA	FRANCESCO	27/12/2019
Lgt.	MELE	QUIRINO	05/06/2020
Lgt. C.S.	MAZZA	GIOVANNI	21/06/2020
Lgt. C.S.	TAMBORRA	VINCENZO	22/04/2021
Mar. A.	GAROFANO	SALVATORE	11/06/2021
Lgt. C.S.	DI GIOVANNI	GIACOMO	18/07/2021
Lgt. C.S.	COLUCCI	ANGELO	26/09/2021
Lgt. C.S.	CRISTIANI	SABINO	07/10/2021
Lgt. C.S.	SCHIOCCA	VINCENZO	07/11/2021
Lgt. C.S.	SANGRI	CONSOLATO	25/11/2021
Lgt. C.S.	LAGARESE MONTUORI	LUIGI	22/12/2021
Lgt. C.S.	MANGANO	ANGELO GIUSEPPE	20/03/2022
Lgt. C.S.	SANTONI	ANTONELLO	20/04/2022
Lgt.	IANNICIELLO	RAFFAELE	24/10/2022
Mar. Ca.	TROPIANO	LEONARDO	07/03/2023
Lgt. C.S.	DI NATALE	GIOVANNI	22/03/2023
Lgt. C.S.	DELL'ANGELO	UMBERTO	22/03/2023
Lgt. C.S.	CARNEVALE	AMERIGO	04/04/2023
Lgt. C.S.	MAURO	GIUSEPPE	01/07/2023
Lgt. C.S.	CIANO	ANTONIO	11/07/2023
Lgt. C.S.	IZZO	COSIMO	05/10/2023
Lgt. C.S.	VENTURA	MARCELLO	11/10/2023
Mar. A.	AUTIERO	MARCO	04/11/2023
Lgt. C.S.	CRISCI	ANTONIO	14/12/2023

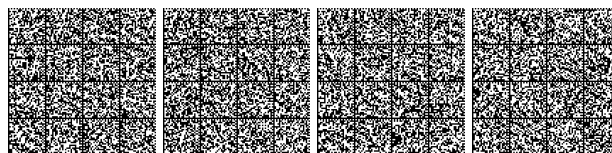


SOVRINTENDENTI IN AUSILIARIA**CONTINGENTE ORDINARIO**

Grado all'atto del congedo	Cognome	Nome	Data di collocamento in ausiliaria
Brig. Ca. Q.S.	CALABRO'	STEFANO	08/01/2019
Brig.	NICASTRO	ANGELO	25/01/2019
Brig. Ca.	MAGNO	GIORGIO	03/03/2019
Brig. Ca. Q.S.	DI SANTO	LUIGI	26/04/2019
Brig. Ca. Q.S.	SACCO	ROSARIO	25/05/2019
Brig. Ca. Q.S.	DRAGONE	ANTONIO	07/06/2019
Brig. Ca.	FOTI	DOMENICO ANTONIO	02/09/2019
Brig. Ca. Q.S.	MORRIELLO	GREGORIO	06/10/2019
Brig. Ca. Q.S.	GENGA	ANTONIO	05/11/2019
Brig.	LIPANI	FILIPPO	08/11/2019
Brig. Ca. Q.S.	DEL BUONO	GAETANO	09/11/2019
Brig. Ca. Q.S.	CICORELLA	LUIGI	06/01/2020
Brig. Ca. Q.S.	SVEZIA	SEBASTIANO	11/01/2020
Brig. Ca.	ALBANESE	RICCARDO	12/01/2020
Brig.	STAIANO	ALDEVINO	19/01/2020
Brig. Ca. Q.S.	MARINI	ALDO	08/02/2020
Brig. Ca. Q.S.	TROIANO	PRIMIANO	07/03/2020
Brig. Ca.	MAMONE	FRANCESCO	15/03/2020
Brig. Ca. Q.S.	GUERRA	ANGELO GIUSEPPE	19/04/2020
Brig. Ca.	PIRRUCCIO	SEBASTIANO	25/04/2020
Brig. Ca.	MILANO	ANGELO	11/05/2020
Brig. Ca. Q.S.	MASTROSTEFANO	SANDRO	23/06/2020
Brig. Ca.	ARAGONA	DOMENICO	25/06/2020
Brig. Ca. Q.S.	DI SCIACCA	VINCENZO PIETRO	02/07/2020
Brig. Ca. Q.S.	FURINO	ANIELLO	11/07/2020
Brig. Ca. Q.S.	GALLOTTI	GIOVANNI	26/07/2020
V. Brig.	CARPINELLI	VINCENZO	28/07/2020
Brig. Ca.	CARETTA	PIETRO	30/08/2020
Brig. Ca. Q.S.	CALDIERARO	EMILIO	05/09/2020
Brig. Ca. Q.S.	LA CROCE	VITTORIO	06/09/2020
Brig.	APREA	DOMENICO	30/10/2020
Brig. Ca. Q.S.	CAPONE	VINCENZO	15/12/2020
Brig. Ca. Q.S.	LONGO	BIAGIO VINCENZO	25/01/2021
Brig.	CARDIA	ANTONINO	28/01/2021
V. Brig.	MARMOREA	LUCIANO	19/02/2021
Brig. Ca.	PALAGIANO	ANTONIO	04/04/2021
Brig. Ca. Q.S.	CUOMO	PIETRO	27/04/2021
Brig. Ca. Q.S.	CESTRONE	MARIO	03/05/2021
Brig. Ca.	ABBIENTO	GIUSEPPE	02/06/2021
Brig.	AGLIECO	MARIO	03/06/2021



Grado all'atto del congedo	Cognome	Nome	Data di collocamento in ausiliaria
Brig. Ca.	FUSCO	ARNALDO	13/06/2021
Brig. Ca. Q.S.	DE VITO	FERNANDO LAURO	13/07/2021
Brig.	PICCARO	ROBERTO	22/07/2021
Brig. Ca.	FARICELLI	SERGIO	16/08/2021
Brig. Ca.	MAMONE	FRANCO ROSOLINO	05/09/2021
Brig. Ca. Q.S.	MARCHIONE	VINCENZO	15/09/2021
Brig. Ca. Q.S.	MOLINARI	NICOLA	16/09/2021
V. Brig.	RITI	MAURO	07/10/2021
Brig. Ca. Q.S.	CECAMORE	EOLO	27/10/2021
Brig. Ca. Q.S.	LASALA	LUIGI	07/11/2021
V. Brig.	SAVASTANO	MARIO	26/11/2021
Brig.	FAMULARO	DOMENICO	01/12/2021
Brig.	MALIGNAGGI	MAURIZIO	11/12/2021
Brig. Ca.	MUSIO	NICOLA	16/12/2021
Brig. Ca.	IOIME	ANTONIO	20/12/2021
V. Brig.	CORSELLO	PIPPPO	27/01/2022
Brig. Ca.	MANZELLA	GIUSEPPE	14/03/2022
Brig. Ca.	GAMBARDELLA	ALFONSO	26/03/2022
Brig. Ca. Q.S.	NAPOLITANO	SABATO FELICE	06/04/2022
Brig. Ca.	RUSSO	GIUSEPPE	17/04/2022
Brig.	CECERE	ALBERTO ANTONIO	22/05/2022
Brig.	GUASTAFIERRO	MARIO	09/06/2022
Brig.	DI LEO	NICOLA	12/06/2022
Brig. Ca. Q.S.	VILLACCI	ANTONIO	13/06/2022
Brig. Ca.	FELIS	ANTONINO	16/06/2022
Brig. Ca.	PALERMO	ROBERTO	23/06/2022
V. Brig.	IODICE	ALBERTO	25/06/2022
Brig. Ca.	ESPOSITO	ANTONIO	29/06/2022
Brig. Ca.	INDOMENICO	BRUNO	06/08/2022
V. Brig.	CARRIERO	DOMENICO GAETANO	14/08/2022
Brig.	CAVALIERE	CARLO	12/09/2022
Brig.	MAZZUCA	MARIO GIUSEPPE	14/09/2022
Brig. Ca. Q.S.	COZZOLINO	GIOVANNI	16/09/2022
Brig. Ca.	PARISI	MICHELE GIUSEPPE	30/09/2022
Brig. Ca. Q.S.	LEMMO	ANTONINO	21/10/2022
Brig. Ca. Q.S.	RUSSO	MARIO	27/10/2022
Brig.	SAPORITO	CALOGERO	15/12/2022
V. Brig.	TIRELLI	BENEDETTO	15/12/2022
Brig.	GRIECO	ANTONIO	17/12/2022
Brig. Ca.	NADDEO	VINCENZO	21/12/2022
Brig. Ca.	TOTARO	GIOVANNI	04/01/2023
Brig. Ca.	CHIARILLI	PIETRO	05/01/2023
Brig. Ca. Q.S.	NIGRI	GIUSEPPE	06/01/2023



Grado all'atto del congedo	Cognome	Nome	Data di collocamento in ausiliaria
Brig. Ca. Q.S.	DI GREGORIO	ANTONIO	15/01/2023
Brig.	TABITA	MARCELLO	17/01/2023
Brig. Ca. Q.S.	ATTANASIO	POMPEO	09/02/2023
V. Brig.	GABRIELE	MICHELE	09/02/2023
Brig. Ca.	BERNARDO	SABATINO	20/02/2023
Brig. Ca.	CALDERONI	FRANCESCO	11/03/2023
Brig. Ca. Q.S.	FATONE	ANTONIO	12/03/2023
Brig.	MASTELLONE	VINCENZO	14/03/2023
Brig. Ca. Q.S.	GRAMMATICO	GIOVANNI	14/03/2023
Brig. Ca. Q.S.	FABIANI	VITTORIO	19/03/2023
Brig. Ca. Q.S.	STIMOLA	MICHELE	07/04/2023
Brig. Ca. Q.S.	DAMIANI	ALBERTO SILVANO	12/04/2023
V. Brig.	AVERSANO	ANTONIO	04/05/2023
Brig.	COCCIOLO	SALVATORE	15/05/2023
Brig. Ca. Q.S.	PALMA	LUIGI	19/05/2023
Brig.	PIAZZOLLA	SALVATORE ROSARIO ANTONIO	19/06/2023
Brig. Ca.	TESTA	LUIGI	19/06/2023
Brig. Ca. Q.S.	COLLU	FRANCESCO	21/06/2023
Brig. Ca.	MANISCO	GIOVANNI	26/06/2023
Brig. Ca. Q.S.	FAUCI	FRANCESCO	02/07/2023
Brig. Ca. Q.S.	PERDUNO	SERGIO	22/07/2023
Brig. Ca.	NUCERA	PASQUALE	26/07/2023
Brig.	STANCA	IVANO PANTALEO	28/07/2023
Brig. Ca.	QUATTROCCHI	LORENZO	03/08/2023
Brig. Ca. Q.S.	DAMIANO	PASQUALE	05/08/2023
Brig. Ca.	CAFAZZA	LEONARDO	22/08/2023
Brig. Ca. Q.S.	REALE	FRANCO	24/08/2023
Brig.	DE GASPERIS	CLAUDIO	28/08/2023
Brig. Ca.	COMMITO	SERGIO	03/09/2023
Brig. Ca. Q.S.	CELOTTI	DANIELE	07/09/2023
Brig.	MIRRA	GABRIELE	07/09/2023
Brig. Ca.	BALLORE	FRANCO	28/09/2023
Brig. Ca.	ANATRIELLO	GIUSEPPE	29/09/2023
Brig. Ca. Q.S.	MARRA	CARMINE	29/09/2023
V. Brig.	PIROZZI	DOMENICO	14/10/2023
Brig. Ca.	MANISCALCO	GIOVANNI	19/10/2023
V. Brig.	SGOBBA	RODOLFO	14/11/2023
Brig. Ca. Q.S.	BIANCO	GIANPAOLO	19/11/2023
V. Brig.	MORGANTE	CALOGERO GIOACCHINO	20/11/2023
Brig. Ca. Q.S.	DEMICHELIS	OTTAVIO	26/11/2023
Brig. Ca. Q.S.	LIOTTA	GIUSEPPE	01/12/2023
Brig. Ca. Q.S.	DI FESTA	MAURO	02/12/2023



Grado all'atto del congedo	Cognome	Nome	Data di collocamento in ausiliaria
Brig. Ca.	VITALI	ROBERTO	03/12/2023
Brig.	SFORZA	NICOLINO SALVATORE	05/12/2023
Brig. Ca. Q.S.	SULLI	MASSIMO	13/12/2023
Brig. Ca. Q.S.	BARRELLA	GIUSEPPE	21/12/2023
Brig. Ca. Q.S.	EVANGELISTA	ROCCO	27/12/2023
Brig.	DI FILIPPO	SILVIO	29/12/2023

SOVRINTENDENTI IN AUSILIARIA**CONTINGENTE MARE**

Grado all'atto del congedo	Cognome	Nome	Data di collocamento in ausiliaria
Brig. Ca. Q.S.	MURRU	ROBERTO	10/02/2020
Brig.	CIUCCIO	GIOVANNI	03/05/2020
Brig.	BORGIA	MAURO	23/03/2021
Brig. Ca. Q.S.	PRIMERANO	GIOVANNI ANTONIO	03/11/2021
Brig.	D'AGOSTINO	GIOVANNI	29/07/2022
Brig. Ca. Q.S.	MONTAGNA	VINCENZO	03/10/2022
Brig. Ca. Q.S.	CAPASSO	IGNAZIO DAMIANO	10/10/2022
Brig.	TESTA	CARMELO	15/10/2022
Brig. Ca.	D'ANGELO	PASQUALINO	15/10/2022
Brig. Ca.	BONANNO	SERGIO	10/09/2023
Brig.	GIULIANI	GIACINTO	27/10/2023



APPUNTATI IN AUSILIARIA**CONTINGENTE ORDINARIO**

Grado all'atto del congedo	Cognome	Nome	Data di collocamento in ausiliaria
App. Sc. Q.S.	RUBINO	VINCENZO	07/02/2019
App. Sc. Q.S.	VISINONI	ROBERTO	07/05/2019
App. Sc. Q.S.	MONACA	SALVATORE	03/09/2019
App. Sc. Q.S.	LONGO	SEBASTIANO	17/11/2019
App. Sc. Q.S.	ACCARDI	SALVATORE	05/01/2020
App. Sc. Q.S.	FONTE	ROBERTO	20/04/2020
App. Sc. Q.S.	COSTANTINO	CLAUDIO	03/09/2020
App. Sc. Q.S.	ANTONELLI	VITO	15/11/2020
App. Sc. Q.S.	SEGATORI	CLAUDIO	15/12/2020
App. Sc. Q.S.	MORETTI	ARCANGELO	07/10/2021
App. Sc. Q.S.	MAZZA	MICHELE	25/01/2022
App. Sc. Q.S.	TEDINO	DAMIANO	20/03/2022
App. Sc. Q.S.	DONADIO	ANDREA	27/04/2022
App. Sc. Q.S.	NALIN	IVAN	31/05/2022
App. Sc. Q.S.	FERRANTE	DOMENICO	29/07/2022
App. Sc. Q.S.	DI CICCIO	DOMENICO	04/09/2022
App. Sc. Q.S.	DE ROSA	PASQUALE	15/09/2022
App. Sc. Q.S.	DE ROBERTIS	NUNZIO	26/11/2022
App. Sc. Q.S.	SILVESTRI	GERARDO	25/03/2023
App. Sc. Q.S.	NOCERINO	SALVATORE	26/03/2023
App. Sc. Q.S.	ALIBERTI	VINCENZO	13/05/2023
App. Sc. Q.S.	VOLPE	GIUSEPPE	22/05/2023
App. Sc. Q.S.	CAMERA	TOMMASO	06/07/2023
App. Sc. Q.S.	CORDELLA	VINCENZO	12/07/2023
App. Sc. Q.S.	D'AGOSTINO	GIOVANNI	14/09/2023
App. Sc. Q.S.	LA MACCHIA	NICOLA	06/10/2023
App. Sc. Q.S.	PIRAS	RAFFAELE	07/11/2023



APPUNTATI IN AUSILIARIA

CONTINGENTE MARE

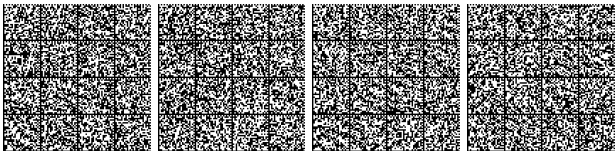
Grado all'atto del congedo	Cognome	Nome	Data di collocamento in ausiliaria
App. Sc. Q.S.	MARTELLUCCI	ERASMO	29/03/2019
App. Sc. Q.S.	D'ANGELO	ANTIMO	02/03/2020
App. Sc. Q.S.	GARAU	GIANCARLO	18/03/2023
App. Sc. Q.S.	ALBANESE	GIUSEPPE	03/08/2023
App. Sc. Q.S.	D'AURIA	PIETRO	10/10/2023

24A04262

MARGHERITA CARDONA ALBINI, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2024-GU1-192) Roma, 2024 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



MODALITÀ PER LA VENDITA

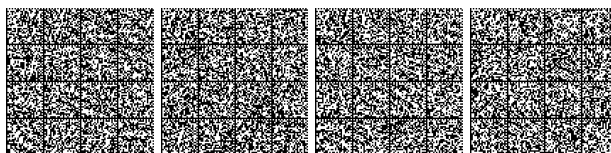
La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

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

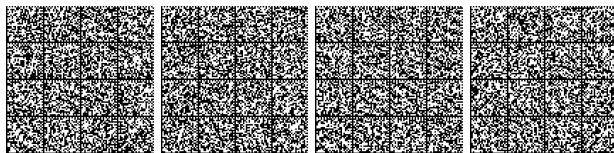
L'Istituto conserva per la vendita le Gazzette degli ultimi 4 anni fino ad esaurimento. Le richieste per corrispondenza potranno essere inviate a:

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

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



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



GAZZETTA UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

CANONI DI ABBONAMENTO (salvo conguaglio)
validi a partire dal 1° GENNAIO 2024

GAZZETTA UFFICIALE – PARTE I (legislativa)

CANONE DI ABBONAMENTO

Tipo A	<u>Abbonamento ai fascicoli della Serie Generale, inclusi tutti i supplementi ordinari:</u> (di cui spese di spedizione € 257,04)* (di cui spese di spedizione € 128,52)*	- annuale € 438,00 - semestrale € 239,00
Tipo B	<u>Abbonamento ai fascicoli della 1ª Serie Speciale destinata agli atti dei giudizi davanti alla Corte Costituzionale:</u> (di cui spese di spedizione € 19,29)* (di cui spese di spedizione € 9,64)*	- annuale € 68,00 - semestrale € 43,00
Tipo C	<u>Abbonamento ai fascicoli della 2ª Serie Speciale destinata agli atti della UE:</u> (di cui spese di spedizione € 41,27)* (di cui spese di spedizione € 20,63)*	- annuale € 168,00 - semestrale € 91,00
Tipo D	<u>Abbonamento ai fascicoli della 3ª Serie Speciale destinata alle leggi e regolamenti regionali:</u> (di cui spese di spedizione € 15,31)* (di cui spese di spedizione € 7,65)*	- annuale € 65,00 - semestrale € 40,00
Tipo E	<u>Abbonamento ai fascicoli della 4ª serie speciale destinata ai concorsi indetti dallo Stato e dalle altre pubbliche amministrazioni:</u> (di cui spese di spedizione € 50,02)* (di cui spese di spedizione € 25,01)*	- annuale € 167,00 - semestrale € 90,00
Tipo F	<u>Abbonamento ai fascicoli della Serie Generale, inclusi tutti i supplementi ordinari, ed ai fascicoli delle quattro serie speciali:</u> (di cui spese di spedizione € 383,93)* (di cui spese di spedizione € 191,46)*	- annuale € 819,00 - semestrale € 431,00

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

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI (oltre le spese di spedizione)

Prezzi di vendita: serie generale	€ 1,00
serie speciali (escluso concorsi), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo serie speciale, <i>concorsi</i> , prezzo unico	€ 1,50
supplementi (ordinari e straordinari), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

(di cui spese di spedizione € 40,05)*	- annuale € 86,72
(di cui spese di spedizione € 20,95)*	- semestrale € 55,46

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

Sulle pubblicazioni della Parte II viene imposta I.V.A. al 22%. Si ricorda che in applicazione della legge 190 del 23 dicembre 2014 articolo 1 comma 629, gli enti dello Stato ivi specificati sono tenuti a versare all'Istituto solo la quota imponibile relativa al canone di abbonamento sottoscritto. Per ulteriori informazioni contattare la casella di posta elettronica editoria@ipzs.it.

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

Abbonamento annuo	€ 190,00
Abbonamento annuo per regioni, province e comuni – SCONTO 5%	€ 180,50
Volume separato (oltre le spese di spedizione)	€ 18,00

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

Per l'estero, i prezzi di vendita (in abbonamento ed a fascicoli separati) anche per le annate arretrate, compresi i fascicoli dei supplementi ordinari e straordinari, devono intendersi raddoppiati. Per il territorio nazionale, i prezzi di vendita dei fascicoli separati, compresi i supplementi ordinari e straordinari, relativi anche ad anni precedenti, devono intendersi raddoppiati. Per intere annate è raddoppiato il prezzo dell'abbonamento in corso.

Le spese di spedizione relative alle richieste di invio per corrispondenza di singoli fascicoli vengono stabilite di volta in volta in base alle copie richieste.

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

N.B. – La spedizione dei fascicoli inizierà entro 15 giorni dall'attivazione da parte dell'Ufficio Abbonamenti Gazzetta Ufficiale.
RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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





* 4 5 - 4 1 0 1 0 0 2 4 0 8 1 7 *

€ 1,00

