

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE PRIMA

Roma - Giovedì, 16 luglio 2026

**SI PUBBLICA TUTTI I
GIORNI NON FESTIVI**

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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

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

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

3ª Serie speciale: Regioni (pubblicata il sabato)

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

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

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

AVVISO ALLE AMMINISTRAZIONI

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

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

SOMMARIO

DECRETI PRESIDENZIALI

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
23 aprile 2026.

Conferimento della decorazione della «Stella al merito del lavoro» ai lavoratori italiani residenti nel territorio nazionale. (26A03461)..... Pag. 1

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero dell'economia e delle finanze

DECRETO 11 maggio 2026.

Revisione dei contributi alla finanza pubblica per le annualità dal 2026 al 2029 per le regioni a statuto ordinario che hanno rinunciato al contributo agli investimenti di cui alla tabella 1 dell'articolo 1, comma 134, della legge n. 145 del 2018, per l'anno 2026. (26A03550)..... Pag. 24

Ministero delle imprese e del made in Italy

DECRETO 2 luglio 2026.

Sostituzione degli allegati al decreto 26 ottobre 2012, n. 230, recante il regolamento relativo ai requisiti di professionalità ed ai criteri per l'espletamento della selezione per l'iscrizione nell'elenco dei soggetti che possono essere nominati segretari generali di camere di commercio nonché agli obblighi di formazione per i segretari generali. (26A03534) Pag. 28

DECRETO 3 luglio 2026.

Sostituzione del commissario liquidatore della «Cooperativa edilizia Le Signorie società cooperativa a responsabilità limitata», in Civitella in Val di Chiana, in scioglimento. (26A03532).... Pag. 40

DECRETO 3 luglio 2026.

Sostituzione del commissario liquidatore della «Risorse Donna società cooperativa sociale», in Atina, in scioglimento. (26A03533)..... Pag. 41



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

DETERMINA 24 giugno 2026.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di semaglutide, «Kayshild». (Determina n. 858/2026). (26A03507) Pag. 43

DETERMINA 24 giugno 2026.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di doxeticina/doxribtimina, «Kygevv». (Determina n. 859/2026). (26A03508) Pag. 45

DETERMINA 24 giugno 2026.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di lutetio (¹⁷⁷Lu) cloruro, «Ilumira». (Determina n. 860/2026). (26A03509) Pag. 51

DETERMINA 9 luglio 2026.

Modifica delle condizioni e modalità di monitoraggio nell'ambito dei registri AIFA del medicinale per uso umano «Xgeva». (Determina n. 35/2026). (26A03563) Pag. 53

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

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di risperidone, «Risperidone Mylan Generics». (26A03473) Pag. 55

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di idroclorotiazide, «Elektra». (26A03474) Pag. 55

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di carboplatino, «Carboplatino Teva». (26A03475) Pag. 56

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di risperidone, «Risperidone Aurobindo Pharma Italia». (26A03476) Pag. 56

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di alfuzosina cloridrato, «Alfuzosina Mylan Generics». (26A03477) Pag. 57

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Tavor» (26A03510) Pag. 57

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Zarontin» (26A03511) Pag. 58

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Yaz» (26A03512) Pag. 58

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Yaz» (26A03513) Pag. 59

Corte suprema di cassazione

Annuncio di una richiesta di referendum abrogativo (26A03652) Pag. 60

Annuncio di una proposta di legge di iniziativa popolare (26A03653) Pag. 60

Annuncio di una proposta di legge di iniziativa popolare (26A03654) Pag. 60

Annuncio di una proposta di legge di iniziativa popolare (26A03655) Pag. 60

Annuncio di una proposta di legge di iniziativa popolare (26A03656) Pag. 60

**Ministero degli affari esteri
e della cooperazione internazionale**

Cerimonia di presentazione di lettere credenziali (26A03515) Pag. 60

**Ministero dell'ambiente
e della sicurezza energetica**

Trasferimento dell'autorizzazione al rilascio di certificazione CE sull'emissione acustica ambientale delle macchine ed attrezzature destinate a funzionare all'aperto, nell'ambito degli allegati VI e VII secondo la direttiva 2000/14/CE, all'organismo «Ente certificazione macchine S.r.l.», in Valsamoggia. (26A03472) Pag. 60

**Ministero dell'economia
e delle finanze**

Saggio degli interessi da applicare a favore del creditore nei casi di ritardo nei pagamenti nelle transazioni commerciali. (26A03514) Pag. 61

Ministero dell'interno

Trasferimento della sede della Provincia delle Marche dell'Ordine dei Frati Minori Conventuali da Ancona a Roma. (26A03437) Pag. 61



Fusione per incorporazione della Parrocchia di S. Giuliano martire, in Villanova del Ghebbo, frazione Bornio, nella Parrocchia di S. Michele arcangelo, in Villanova del Ghebbo. (26A03438).....	Pag. 61	Riconoscimento e classificazione di alcuni prodotti esplosivi (26A03516)	Pag. 61
Mutamento della denominazione assunta dalla Parrocchia di S. Pietro Apostolo, in Ploaghe. (26A03439)	Pag. 61	Riconoscimento e classificazione di alcuni prodotti esplosivi (26A03517)	Pag. 62
Soppressione della Parrocchia Cristo Re e S. Giovanni Battista, in Ploaghe. (26A03440).....	Pag. 61	Riconoscimento e classificazione di un prodotto esplosivo (26A03518)	Pag. 62
Soppressione della Confraternita detta Congregazione di San Carlo Borromeo dei 63 fratelli sacerdoti ed altrettanti benefattori, in Napoli. (26A03441)	Pag. 61	Riconoscimento e classificazione di un prodotto esplosivo (26A03519)	Pag. 62
Riconoscimento della personalità giuridica della Fondazione Casa del Clero di Adria-Rovigo, in Rovigo. (26A03442).....	Pag. 61	Riconoscimento e classificazione di alcuni prodotti esplosivi (26A03520)	Pag. 62
		Riconoscimento e classificazione di alcuni prodotti esplosivi (26A03521)	Pag. 62





DECRETI PRESIDENZIALI

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA 23 aprile 2026.

Conferimento della decorazione della «Stella al merito del lavoro» ai lavoratori italiani residenti nel territorio nazionale.

IL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA

Vista la legge 5 febbraio 1992, n. 143 sul riordinamento delle norme relative alla decorazione della «Stella al merito del lavoro»;

Sentita la Commissione di cui all'art. 9 della citata legge n. 143/1992;

Su proposta del Ministro del lavoro e delle politiche sociali;

Decreta:

È conferita la decorazione della «Stella al merito del lavoro» con il titolo di «Maestro del lavoro» a:

1)	CONCIO	Luigi	Iseco S.p.A. - Brissogne
2)	DALLA ZANNA	Flora	Iseco S.p.A. - Aosta
3)	PORTA	Sara Maria	In.Va. S.p.A. - Brissogne
4)	ROSSI	Alessandro	Banco BPM S.p.A. - Verrès
5)	AIME	Mauro	Bus Company S.r.l. - Villafranca Piemonte
6)	ABATE	Enzo	Denso Thermal Systems S.p.A. - Poirino
7)	AKOUISSI	Mohamed	LPM Laterizi Prefabbricati Mondovì S.r.l. Mondovì
8)	ALESSO	Roberto	Sacchetto S.p.A. - Lagnasco
9)	ALLEGRA	Donatella	Fratelli Pettinaroli S.p.A. - San Maurizio d'Opaglio
10)	ARGENTERO	Cinzia	Filbiella di Contini Mauro & C. s.a.s. - Biella
11)	AZZ	Mohamed	Fattorie Osella S.p.A. - Caramagna Piemonte
12)	BALLO	Gabriella	BasicItalia S.r.l. - Torino
13)	BALLO	Sarina	BasicNet S.p.A. - Torino
14)	BARBAGLIA	Ernestina	Caleffi S.p.A. - Fontaneto D'Agogna
15)	BARENGO	Laura	Thales Alenia Space Italia S.p.A. - Torino
16)	BENETOLLO	Paolo	Caleffi S.p.A. - Fontaneto d'Agogna
17)	BERTINOTTI	Daniele	S.I.M.E. Società Industria Meccanica S.r.l. Borgomanero
18)	BERTOTTO	Dario	Thales Alenia Space Italia S.p.A. - Torino
19)	BIANCOLILLA	Emanuele	Caleffi S.p.A. - Fontaneto D'Agogna
20)	BLANCO	Mario	Pietro Bariola S.r.l. - Legnano
21)	BOARETTO	Roberto	Thales Alenia Space Italia S.p.A. - Torino
22)	BOCCHIO VEGA	Marco	Leonardo S.p.A. - San Maurizio Canavese
23)	BONANNO	Francesco	BasicNet S.p.A. - Torino
24)	BONETTO	Ornella	Caraglio S.r.l. - Alba



25)	BORIO	Mauro	Lear Corporation Italia S.r.l. - Grugliasco
26)	BOTTEGA	Serena	Marcegaglia Carbon Steel S.p.A. - Rivoli
27)	BOVO	Antonio Stefano	Brusa & Garboli S.r.l. - Verbania
28)	BRUNO	Maura	Thales Alenia Space Italia S.p.A. - Torino
29)	CAMPANA	Fabrizio	Giacomini S.p.A. - San Maurizio d'Opaglio
30)	CANESCHI	Roberta	Venchi S.p.A. - Castelletto Stura
31)	CANTU'	Piera	Pininfarina S.p.A. - Cambiano
32)	CAPELLANO	Giovanni	Merlo S.p.A. - San Defendente di Cervasca
33)	CAVALLERO	Gianfranco	L'Oréal Saipo Industriale S.p.A. - Settimo Torinese
34)	CHIAPELLA	Claudio	Marelli Suspension Systems Italy S.p.A. - Torino
35)	CHIOZZA	Roberto	Merlo Project S.r.l. - San Defendente di Cervasca
36)	CIAMPA	Vitantonio	Ecopack S.p.A. - Piobesi Torinese
37)	COSTA	Filomena	Marelli Europe S.p.A. - Venaria Reale
38)	COSTA	Silvia	Banca Passadore & C. S.p.A. - Alessandria
39)	COSTAMAGNA	Paolo	San Germano S.p.A. Gruppo Iren - Fossano
40)	CRESPI	Marco	Dolce & Gabbana S.r.l. - Milano
41)	DALMASSO	Patrizia Maria	Venchi S.p.A. - Castelletto Stura
42)	DE MARCO	Dario	Leonardo S.p.A. - San Maurizio Canavese
43)	DE TOMASI	Maura	Assograniti V.C.O. - Domodossola
44)	DESTRO	Maurizio	Brusa & Garboli S.r.l. - Verbania
45)	FALLETTI	Paolo	Leonardo S.p.A. - Torino
46)	FALLETTI	Pier Mario	Leonardo S.p.A. - San Maurizio Canavese
47)	FOSCALE	Valeria	Banca Sella Holding S.p.A. - Ivrea
48)	FRANCHINO	Marco	Industria Bulloneria Speciale S.r.l. - Buttigliera Alta
49)	GIACONE	Paolo	Poste Italiane S.p.A. - Torino
50)	GIULIANELLI	Giuseppe	Thales Alenia Space Italia S.p.A. - Torino
51)	GOFFO	Giuseppe	Leonardo S.p.A. - Caselle Torinese
52)	GONELLA	Giancarlo	Ferrero Industriale Italia S.r.l. - Alba
53)	IANNUZZI	Giuseppe	Formula S.p.A. - Torino
54)	LAROCCA	Filomena	Olio Desiderio s.a.s. di Rinaldi Sergio & C. Diano d'Alba
55)	LONGO	Domenico Giorgio	Rete Ferroviaria Italiana S.p.A. Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane - Genova
56)	LORENZATI	Rosanna	Galfré Antipasti d'Italia S.r.l. - Barge
57)	MANCA	Giuseppe Antonio	Stellantis Europe S.p.A. - Torino
58)	MARCANDETTI	Nadia	Banca Sella Holding S.p.A. - Biella
59)	MARCELLO	Rosella	Poste Italiane S.p.A. - Torino
60)	MARRUCHI	Alessandro	Banfi S.r.l. - Novi Ligure
61)	MASSA	Tiziana	Distilleria Scardina S.r.l. - Monleale
62)	MAURELLI	Graziano	Valvoindustria Ing. Rizzio S.p.A. - Valduggia
63)	MEDINA	Gaudenzia Caterina	Caleffi S.p.A. - Fontaneto d'Agogna
64)	MOZZALI	Diego	IDA Servizi per le Imprese S.r.l. - Cuneo
65)	MUSSA	Giuseppe Giovanni	Rete Ferroviaria Italiana S.p.A. Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane - Asti
66)	OTTEMBRINI	Francesco	Leonardo Global Solutions S.p.A. - Torino
67)	PAPALINI	Daniela	Maip S.r.l. - Settimo Torinese
68)	PATI	Antonella	Soremartec Italia S.r.l. - Alba
69)	POLLARA	Carmela	Poste Italiane S.p.A. - Asti



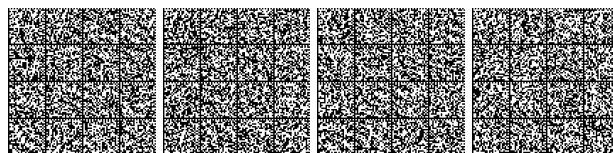
70)	PREVIDI	Fabrizia	Cassa Edile della Provincia di Biella - Biella
71)	RAVAGNOLO	Liliana	Altec S.p.A. - Torino
72)	RICCHETTI	Maria Cristina	Studitalia S.r.l. - Milano
73)	ROATTINO	Valter	Confagricoltura Cuneo - Mondovì
74)	ROSSI	Cristina	Schaeffler Water Pump Bearing Italia S.r.l. Momo
75)	SIGNORIELLO	Roberto	Util Industries S.p.A. - Villanova d'Asti
76)	STANGALINO	Paola	Thales Alenia Space Italia S.p.A. - Torino
77)	TALLONE	Daniela	Poste Italiane S.p.A. - Torino
78)	TIGLIO	Michele	Sipal S.p.A. - Corneliano d'Alba
79)	TINIVELLA	Carlo	Sarpom S.r.l. Raffineria Padana Olii Minerali San Martino di Trecate
80)	TONINELLI	Andrea	S.I.M.E. Società Industria Meccanica S.r.l. Borgomanero
81)	TRAVERSO	Renato	Co.met.a. S.r.l. - Basaluzzo
82)	VASSALLO	Marco	Centro Ricerche Fiat S.c.p.a. Gruppo Stellantis Europe S.p.A. - Torino
83)	ZOPPI	Claudio	Freudenberg Sealing Technologies S.a.s. di Extern Italia S.r.l.u. - Pinerolo
84)	ADOBATI	Arno	Polynt S.p.A. - Scanzorosciate
85)	ADRAGNA	Claudio	STMicronics S.r.l. - Agrate Brianza
86)	ALBERTI	Alberto	Estalia Performance Coatings S.p.A. - Macclodio
87)	ALTIERI	Luca	IBM Italia S.p.A. - Segrate
88)	ARRIGHINI	Alberto Gino	Valpres S.r.l. - Marcheno
89)	ARROTTA	Domenico	Poste Italiane S.p.A. - Milano
90)	BALDINELLI	Maria Francesca	ATM S.p.A. - Milano
91)	BALZANI	Tarcisio	Aprica S.p.A. - Brescia
92)	BARBIERI	Roberto	Edison S.p.A. - Milano
93)	BARONI	Massimo	Bondioli & Pavesi S.p.A. - Suzzara
94)	BARUCHELLI	Claudia	OMB Saleri S.p.A. SB - Brescia
95)	BERSELLI	Patrizia	Lubiam Moda per l'uomo S.p.A. - Mantova
96)	BERZI	Sergio	Lovato Electric S.p.A. - Gorle
97)	BESANA	Gabriele	Tecnorobot S.r.l. - Sulbiate
98)	BESANA	Marco Leonardo Walter	Gildo Profilati S.r.l. - Aicurzio
99)	BIANCHETTI	Fabio	Acciaierie Venete S.p.A. - Sarezzo
100)	BIANCHETTI	Luca	Fassa S.r.l. - Spresiano
101)	BIANCHI	Andrea Teodoro	Acciaieria Arvedi S.p.A. - Cremona
102)	BIANCHI	Filippo	Poste Italiane S.p.A. - Milano
103)	BOLLANI	Gianni	Officine Meccaniche Rezzatesi S.r.l. - Rezzato
104)	BONZANINI	Luigi	Impresa Verde Cremona S.r.l. - Cremona
105)	BOSIO	Marco	Champion Luce S.r.l. - Corte Franca
106)	BRAGA	Bruno	OMR Holding S.p.A. - Rezzato
107)	BROCCHETTA	Renato	Rubinetterie Bresciane Bonomi S.p.A. - Gussago
108)	BRUSCHI	Luca	Pro Senectute S.r.l. - Curtatone
109)	BUSI	Marco	Lubiam Moda per l'uomo S.p.A. - Mantova
110)	CAMOZZI	Tiziana	Crédit Agricole Italia S.p.A. - Erba
111)	CANNARSA	Rocco	Poste Italiane S.p.A. - Milano
112)	CANNISTRA'	Giovanni	M. A. Grendi dal 1828 S.p.A. - Opera
113)	CANTU'	Lucinda Virna	Sew-Eurodrive S.a.s. di SEW S.r.l. & Co. - Solaro
114)	CAPPADONA	Amedeo	Poste Italiane S.p.A. - Milano
115)	CARAVINA	Giovanni	BKS Automation S.r.l. - Costa di Mezzate



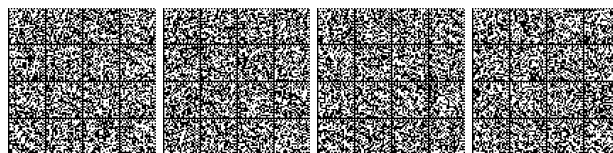
116)	CARDINI	Luca	Gambari S.r.l. - Lumezzane
117)	CARRA	Donatella Carmela	Grafiche Rozzi S.r.l. - Vescovato
118)	CASARI	Luca	Fabbrica d'Armi Pietro Beretta S.p.A. Gardone Val Trompia
119)	CASOLO GINELLI	Massimo	Leonardo S.p.A. - Cascina Costa di Samarate
120)	CATALANO	Claudio	Iveco Defence Vehicles S.p.A. - Bolzano
121)	CATENAZZI	Luigi	e-distribuzione S.p.A. - Milano
122)	CAVALLARI	Roberta	Rima S.p.A. - Montichiari
123)	CERABOLINI	Paolo	Thales Alenia Space Italia S.p.A. - Gorgonzola
124)	CEREDA	Corrado	Unimec S.p.A. - Usmate Velate
125)	CEREDA	Giuseppe Giacomo	Enel Green Power Italia S.r.l. - Seriate
126)	CHEMEL	Michele	SAF S.p.A. - Muscoline
127)	CINQUETTI	Lauretta	Acciaieria Arvedi S.p.A. - Cremona
128)	CIPELLI	Paolo	Brembo N.V. - Bergamo
129)	CLEMENTI	Francesca Alberta Barbara	IBM Italia S.p.A. - Segrate
130)	COLOMBO	Attilio Carlo	Leonardo S.p.A. - Cascina Costa di Samarate
131)	COLOMBO	Davide	BrianzAcque S.r.l. - Monza
132)	COLUCCI	Michele	Thales Alenia Space Italia S.p.A. - Gorgonzola
133)	CONSONNI	Daniele	Leonardo S.p.A. - Cascina Costa di Samarate
134)	CORDELLA	Luciana	IBM Italia S.p.A. - Segrate
135)	CORSINI	Mauro	Streparava SMT S.r.l. - Erbusco
136)	CRAVOTTA	Calcedonio	Rimadesio S.p.A. - Giussano
137)	CRESPI	Agostino	Leonardo S.p.A. - Cascina Costa di Samarate
138)	CRESPI	Eugenio	MV Agusta Motor S.p.A. - Varese
139)	de BARTOLO	Alessandro	Lenovo Global Technology Italy S.r.l. - Segrate
140)	DE PASQUALE	Vincenzo	ATM S.p.A. - Milano
141)	DELLA TORRE	Enrico	Cava Suriana S.r.l. - Bagnatica
142)	DELPOZZO	Claudio Sergio	Cameo S.p.A. - Desenzano del Garda
143)	DEPONTI	Oliviero	Colombo Filippetti S.p.A. - Casirate d'Adda
144)	EMILIANI	Cecilia	S.E.A. Società Esercizi Aeroportuali S.p.A. Segrate
145)	FARINA	Gianluca	Ditta Officina Elettromeccanica Costa e Zaninelli di Costa Alberto e figli S.n.c Castellucchio
146)	FAUSTINI	Elena	Farco S.r.l. - Torbole Casaglia
147)	FERMO	Barbara	Poste Italiane S.p.A. - Milano
148)	FERRARI	Roberto	Zilli & Bellini S.r.l. - Parma
149)	FORMICA	Claudio	Lombardini S.r.l. (gruppo Rehlko) - Reggio Emilia
150)	FORTINI	Germano	ILTOM S.p.A. - Romanengo
151)	FORTUNATO	Luca	Leonardo S.p.A. - Nerviano
152)	FOSSATI	Giuseppina	AL-GOM S.r.l. - Paratico
153)	FRANCAVILLA	Armando	Lovato Electric S.p.A. - Gorle
154)	FRATTINI	Gianluca	Leonardo S.p.A. - Vergiate
155)	FRUSTACI	Nicola	Fercam S.p.A. - Rho
156)	GALLI	Gianmarco	Performance In Lighting S.p.A. - Colognola ai Colli
157)	GALLI	Giovanni	Calzaturificio Brunate S.p.A. - Lomazzo
158)	GALOFARO	Marialuisa Giuseppa	SIM S.r.l. - Cuggiono
159)	GELMI	Massimo Luigi	Gewiss S.p.A. - Cenate Sotto
160)	GIANNITTI	Marco	FiberCop S.p.A. - Milano



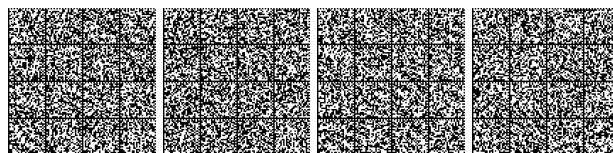
161)	GRAZIANI	Sara	ATM S.p.A. - Milano
162)	GUARNERI	Annibale Marco	Acciaieria Arvedi S.p.A. - Cremona
163)	GUGLIELMO	Alessandro	Leonardo S.p.A. - Sesto Calende
164)	GULDEN	Roberta	Exprivia S.p.A. - Milano
165)	GUSMINI	Emilio	Confartigianato Imprese - Bergamo
166)	ILACQUA	Placido	Poste Italiane S.p.A. - Milano
167)	INTACCHI	Elena	Robur S.p.A. - Verdellino
168)	LABATE	Lorenzo	STMicronics S.r.l. - Agrate Brianza
169)	LANZA	Camillo Giovanni Maria	S.I.T. S.p.A. - Val Brembilla
170)	LAURITANO	Gianni Andrea Giuseppe	Finaredi S.p.A. - Cremona
171)	LAVAZZA	Giuliana	Leonardo S.p.A. - Nerviano
172)	LEONARDI	Maurizio	Polynt S.p.A. - Scanzorosciate
173)	LO BRUTTO	Laura	Poste Italiane S.p.A. - Milano
174)	LOCATELLI	Rosella Antonella	Cantiere Tri Plok S.r.l. - Montello
175)	LOMI	Katia	Fercam S.p.A. - Rho
176)	LONGHI	Fabio	Sistemi Quemme S.r.l. - Turate
177)	LONGO	Simone	Translombardia S.r.l. - Ceresara
178)	LOSI	Mattia	Il Sole 24 Ore S.p.A. - Milano
179)	MADURINI	Claudio	Thermo Engineering S.r.l. - Malagnino
180)	MAGGIONI	Marco	Unimec S.p.A. - Usmate Velate
181)	MAGISTRATI	Marco Augusto	Ocrim S.p.A. - Cremona
182)	MAGRO	Fabio	Electrolux Italia S.p.A. - Solaro
183)	MANFREDINI	Marcello	Lati Industria Termoplastici S.p.A. - Vedano Olona
184)	MANUINI	Luisa	BCC Agrobresciano Soc. Coop. - Ghedi
185)	MANZOLI	Luca	Electrolux Italia S.p.A. - Solaro
186)	MARCHESINI	Andrea Maria	Taroni S.r.l. - Luisago
187)	MARIANI	Valerio Rosario	Italtrans S.p.A. - Calcinato
188)	MARZETTA	Marco	Leonardo S.p.A. - Cascina Costa di Samarate
189)	MASIERO	Franco	Quanta System S.p.A. - Samarate
190)	MAURI	Biagio	Sintetica S.r.l. - Olgiate Molgora
191)	MAZZEO	Domenico	FiberCop S.p.A. - Milano
192)	MAZZINI	Stefano	Ocrim S.p.A. - Cremona
193)	MELESI	Alfonso	OMET S.r.l. - Lecco
194)	MIGLIANO	Claudio Fabio	Fercam S.p.A. - Rho
195)	MIGLIOLI	Alessandro	Latteria Soresina Soc. Coop. Agricola - Soresina
196)	MILO	Claudio	Acciaieria Arvedi S.p.A. - Cremona
197)	MIRACOLA	Giuseppe	Leonardo S.p.A. - Nerviano
198)	MIRANDA	Stefania Maria	EntsorgaFin S.p.A. - Tortona
199)	MOIOLI	Giovanni Luigi	Unimec S.p.A. - Usmate Velate
200)	MONTANI	Cristian	S.E.A. Società Esercizi Aeroportuali S.p.A. Segrate
201)	MONTI	Marcello	Leonardo S.p.A. - Nerviano
202)	NAZZARI	Luca	FiberCop S.p.A. - Milano
203)	NICOLI	Marco	Officine Meccaniche Rezzatesi S.r.l. - Rezzato
204)	ODORIZZI	Paolo	Harpaceas S.r.l. - Milano
205)	ORLANDI	Sergio	Lati Industria Termoplastici S.p.A. - Vedano Olona
206)	PAGNONI	Caterina	Saccheria F.lli Franceschetti S.p.A. - Provaglio d'Iseo
207)	PANOSETTI	Giuseppina Giovanna	Leonardo S.p.A. - Cascina Costa di Samarate



208)	PASSONI	Giuseppe Maria	Gildo Profilati S.r.l. - Aicurzio
209)	PEDRAZZOLI	Sandro	Vimi Fasteners S.p.A. - Novellara
210)	PEDRINI	Maddalena	Poste Italiane S.p.A. - Bergamo
211)	PERLETTI	Roberta	Robur S.p.A. - Verdellino
212)	PEROTTI	Lorena	Leonardo S.p.A. - Nerviano
213)	PESENTI	Paola	SPS Italy S.p.A. - San Donato Milanese
214)	PICCININI	Francesco	STMicronics S.r.l. - Agrate Brianza
215)	PILOTTI	Gabriella	Acciaierie Venete S.p.A. - Mura
216)	PINTOSSI	Manuela	Fabbrica d'Armi Pietro Beretta S.p.A. Gardone Val Trompia
217)	PLACCHI	Daniele	Latteria Soresina Soc. Coop. Agricola Stagno Lombardo
218)	POLI	Domenico	SIAT Ambiente e Sicurezza S.r.l. - Castenedolo
219)	POLLI	Anna	Pfizer S.r.l. - Milano
220)	PRANDINI	Lorenzo	Italtrans S.p.A. - Calcinato
221)	RAFFELLI	Attilio	Castellini S.p.A. Società Benefit – Cazzago San Martino
222)	ROMEDA	Marco	Palazzoli S.p.A. - Brescia
223)	ROSCO	Gerardo	Crédit Agricole Italia S.p.A. - Milano
224)	ROSSATO	Vanni	Piusi S.p.A. - Suzzara
225)	ROSSETTI	Barbara	e-distribuzione S.p.A. - Busto Arsizio
226)	RUSCONI	Andrea	Leonardo S.p.A. - Nerviano
227)	SALA	Walter	STMicronics S.r.l. - Agrate Brianza
228)	SALVINELLI	Paride Giuliano	Urbani S.r.l. - Lumezzane
229)	SILVA	Ambrogina	DNV Business Assurance Italy S.r.l. - Vimercate
230)	SIMONI	Renato	Project 3 Illuminazione S.r.l. - Provaglio d'Iseo
231)	SPONDA	Enrico Antenore	ATM S.p.A. - San Donato Milanese
232)	SPOTTI	Fabio	A2A S.p.A. - Milano
233)	STANCA	Donato	G.E.I. Gestione Energetica Impianti S.p.A. Crema
234)	TALAMAZZINI	Damiano	Associazione Federazione Provinciale Coldiretti Cremona
235)	TASSIELLI	Paola	Bracco Imaging S.p.A. - Milano
236)	TOMELLERI	Paolo	Bondioli & Pavesi S.p.A. - Suzzara
237)	TOMMASINO	Alessandro	S.E.A. Società Esercizi Aeroportuali S.p.A. Segrate
238)	TOSCANO	Carmina	e-distribuzione S.p.A. - Milano
239)	TOUZANI	M'hamed	F.M.B. S.r.l. - Pavone Mella
240)	VALERIO	Daniela	A2A S.p.A. - Milano
241)	VERRANI	Angela Maria	Fontana Finanziaria S.p.A. - Veduggio con Colzano
242)	VINCENTI	Riccardo	KSB Italia S.p.A. - Concorezzo
243)	VINCOLI	Alessandro	Edison S.p.A. - Milano
244)	VISCONTI	Mario	Service Metal Company S.r.l. - Mezzano
245)	VITARI	Santino	Fornaci Laterizi Danesi S.p.A. - Soncino
246)	ZACCARIA	Paola	Associazione Federchimica Federazione Nazionale dell'Industria Chimica - Milano
247)	ZANOTTI	Davide	Gianni Benvenuto S.p.A. - Cernobbio
248)	ZANOTTI	Massimo	Castelli Servizi S.r.l. - Castel Goffredo
249)	ZAPPA	Enrico	MEC-GAR S.r.l. - Gussago
250)	ZUCCHINALI	Ezio	Robur S.p.A. - Verdellino



251)	ZUOLO	Giancarlo	Elpas S.r.l. – Pozzolengo
252)	BALDRACCHI	Laura	Omr Rovereto S.p.A. - Rovereto
253)	BERTOLLI	Wanny	Gobbi S.r.l. - Mori
254)	CALLIARI	Roberto	Associazione Artigiani e Piccole Imprese della Provincia di Trento - Trento
255)	FADANELLI	Stefano	Arcese Trasporti S.p.A. - Arco
256)	FEDRIZZI	Giuseppe	Federazione Trentina della Cooperazione Soc. Coop. - Trento
257)	MAZZEO	Fortunata	Dolomiti Energia Holding S.p.A. - Trento
258)	ORSINGHER	Giuliano	Acciaierie Venete S.p.A. - Borgo Valsugana
259)	SANTONI	Luca	Ditta Cristofari Giuliano - Riva del Garda
260)	UCCIA	Stefano	Rai S.p.A. - Trento
261)	ZOTTELE	Ivano	Menz & Gasser S.p.A. - Novaldo
262)	ANDERLAN	Elisabetta	Fercam S.p.A. - Bolzano
263)	CUCCATO	Roberta	InService Coop. - Bolzano
264)	LUNARDI	Maurizio	ACLI Associazione Cristiane Lavoratori Italiani Bolzano
265)	PUTZER	Berta	Athesia S.p.A. - Bolzano
266)	RAINER	Helmuth Josef	HGV Service Cooperativa - Silandro
267)	ROSSI	Andrea	FiberCop S.p.A. - Mestre
268)	TRECCARICHI SCAVUZZO	Mariagrazia	Patronato ACLI-KVW - Bolzano
269)	UNTERHOLZNER	Josef Karl Johann	Birra Forst S.p.A. - Lagundo
270)	VALENT	Gianni	Habitat S.p.A. - Bolzano
271)	ALBERTON	Bruno	Agostini Group S.r.l. - Quarto d'Altino
272)	ALFONSI	Adriana	Blackfin S.p.A. - Taibon Agordino
273)	BACCO	Fiorenzo	Maschio Gaspardo S.p.A. - Campodarsego
274)	BAGGIO	Paolo	IMG S.p.A. - Riese Pio X
275)	BARBIERO	Luigi	Le Calandrine s.n.c. di Contessotto Giovanni & C. - Cimadolmo
276)	BELLESIA	Elia	Impresa Verde Rovigo S.r.l. - Rovigo
277)	BENVEGNÙ	Lucia	Imap S.r.l. - Sedico
278)	BIANCHI	Marco	TMB S.p.A. - Ceregnano
279)	BIANCHIN	Lorenza	Privilegiata Fabbrica Maraschino "Excelsior" Girolamo Luxardo S.p.A. - Torreglia
280)	BONARIOL	Mariateresa	Autoemporio Camerini S.r.l. - Treviso
281)	BORDIN	Marco	Consorzio di Bonifica Adige Po - Rovigo
282)	BORELLA	Lorenzo	Eurovo S.r.l. - Occhiobello
283)	BOTTARO	Mauro	Micronova S.r.l. - Vigonza
284)	BOTTURA	Loreta	Ancap S.r.l. - Sommacampagna
285)	BRISTOT	Michele	Luxottica S.r.l. - Agordo
286)	CALDERINI	Massimo	De Rigo Vision S.p.A. - Longarone
287)	CAMPICI	Roberto	Confcommercio Imprese per l'Italia Unione Metropolitana di Venezia - Chioggia
288)	CAMPONOGARA	Flavio	Linz Electric S.p.A. - Arcole
289)	CAPPELLOZZA	Alessandro	Acciaierie Venete S.p.A. - Padova
290)	CAPPUCCILLI	Alessandra	Confimi Apindustria Verona - Verona
291)	CARRERA	Bruno	Confindustria Veneto Est - Treviso
292)	CASAL	Stefano	NPE S.r.l. - Longarone
293)	CASANOVA	Alessandra	Luxottica S.r.l. - Agordo
294)	CASAROLA	Paola	Eera S.r.l. - Sega di Cavaion
295)	CASSOL	Livio	Acil S.r.l. - Sedico



296)	CHIOZZI	Davide	ICM S.p.A. - Vicenza
297)	CIAN	Andrea	Officine Cian S.a.s. - Casier
298)	COLLOT	Antonietta	Dielle S.p.A. - Mosnigo di Moriago della Battaglia
299)	CONTIERO	Ivo	Banca di Credito Cooperativo di Venezia, Padova e Rovigo - Cartura
300)	CONTRO	Giovanni	ICM S.p.A. - Vicenza
301)	CUCCAROLO	Cesare	I.M.G. S.p.A. - Riese Pio X
302)	DA RIN	Nicola	SGM S.r.l. - Auronzo di Cadore
303)	DANIEL	Giampietro	Le Calandrine s.n.c. di Contessotto Giovanni & C. - Cimadolmo
304)	DE VALERIO	Stephanie	De Rigo Vision S.p.A. - Longarone
305)	DEL LONGO	Andrea	Enel Green Power Italia S.r.l. - Soverzene
306)	FABBRI	Luca	Fincantieri S.p.A. - Venezia Marghera
307)	FACCIN	Francesco Antonio	C.P. International S.p.A. - Carrè
308)	FAGANELLO	Mauro	Enel Green Power Italia S.r.l. - San Floriano Vittorio Veneto
309)	FASSANELLI	Fabrizio	A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite S.r.l. - Padova
310)	FEDALTO	Marcella	Confcommercio Unione Metropolitana di Venezia-Mestre - Venezia
311)	FEDELE	Andrea	Versalis S.p.A. - Venezia Marghera
312)	FOLETTI	Alessio	Crédit Agricole Italia S.p.A. - Parma
313)	FONTANIN	Federica	Confindustria Veneto Est - Area Metropolitana Venezia Padova Rovigo Treviso - Treviso
314)	FORNARI	Franco Cesare	FiberCop S.p.A. - Verona
315)	FORNASIER	Giovanna	Safilo S.p.A. - Padova
316)	LAVEZZO	Raffaella	Leonardi S.r.l. - Verona
317)	LENTOLA	Bruno	Safilo Industria S.r.l. - Santa Maria di Sala
318)	LIBERTO	Sonia	Poste Italiane S.p.A. - Verona
319)	LISSANDRON	Patrizia	Appe Padova Service S.r.l. - Padova
320)	LUCCHETTA	Silvana	Meccanostampi S.r.l. - Limana
321)	MALGAROTTO	Paolo	FiberCop S.p.A. - Mestre
322)	MANENTE	Davide	Versalis S.p.A. - Porto Marghera
323)	MARCANTE	Roberto	Acciaierie Valbruna S.p.A. - Vicenza
324)	MARCATO	Sabina	Poste Italiane S.p.A. - Mestre
325)	MARCONI	Arturo	IDB S.r.l. - Belfiore d'Adige
326)	MARINI	Gianni	Elba Italy S.p.A. - Borso del Grappa
327)	MAROTTO	Alessandro	Birra Forst S.p.A. - Padova
328)	MARZARI	Roberto	Salvagnini Italia S.p.A. - Sarego
329)	MERLI	Rossella	Confcommercio Venezia Caf S.r.l. - Portogruaro
330)	MONTAGNOLI	Tiziana	Sierra S.p.A. - Isola della Scala
331)	MORETTI	Fabrizio	Luxottica Group S.p.A. - Sedico
332)	MOZZATO	Stefano	Vertiv S.r.l. - Piove di Sacco
333)	NARDO	Severino	Sacchettificio Nazionale G. Corazza S.p.A. Ponte San Nicolò
334)	NEODO	Michele	AGP Frames S.r.l. - Rovigo
335)	NISATO	Marco	Eni S.p.A. - Porto Marghera
336)	OLIVOTTO	Carla	Electrolux Italia S.p.A. - Santa Lucia di Piave
337)	PADOAN	Danilo	Molon Graziano S.r.l. - Arzignano
338)	PADOVAN	Elio	Robertshaw Italy S.r.l. - Alpagio



339)	PALLARO	Dino	FiberCop S.p.A. - Padova
340)	PAMPANIN	Stefano	Habasit Italiana S.p.A. - Vittorio Veneto
341)	PETERLE	Edit	Trenti Industria Occhiali S.p.A. - Perarolo di Cadore
342)	PIETRIBIASI	Irene	Polidoro S.p.A. - Schio
343)	PITTON	Paolo	Piovan Otello & C. Impianti Elettrici S.r.l. Saccolongo
344)	POLITO	Teresa	Giorgio Fedon & Figli S.p.A. - Alpago
345)	POZZEBON	Andrea	Mermec S.p.A. - Treviso
346)	RICCI	Donatella	Leonardo S.p.A. - Tesserà
347)	RIGATO	Giancarlo	Aspiag Service S.r.l. - Mestrino
348)	RIGATO	Davide	Sacchettificio Nazionale G. Corazza S.p.A. Ponte San Nicolò
349)	RIZZIERI	Patrizia	TMB S.p.A. - Ceregnano
350)	ROSSATO	Lino	Malesci Istituto Farmacobiologico S.p.A. - Aree Veneto e Friuli Venezia Giulia
351)	SANSON	Cesare	Electrolux Italia S.p.A. - Susegana
352)	SANTOMASO	Luigino	Luxottica S.r.l. - Sedico
353)	SAVOIA	Francesca	Eera S.r.l. - Sega di Cavaion
354)	SPERANDIO	Lucia	Poste Italiane S.p.A. - Ospedaletto Euganeo
355)	SPERANDIO	Mauro	Electrolux Italia S.p.A. - Susegana
356)	SPONGA	Tommaso	Rolmec S.r.l. - Sedico
357)	TEGAZZINI	Matteo	Pedrollo S.p.A. - San Bonifacio
358)	TEGNER	Agostino	Finblok S.r.l. - Sedico
359)	TIZIANI	Franco	FiberCop S.p.A. - Padova
360)	TOMEA	Giovanni	Sopracolle S.r.l. - Perarolo di Cadore
361)	ZAMBON	Fabio	Clivet S.p.A. - Feltre
362)	ZANELLA	Claudio	GCE Mujelli S.p.A. - San Martino Buon Albergo
363)	ZANOTTO	Simona	Tim S.p.A. - Roma
364)	ZELLI	Roberto	Electrolux Italia S.p.A. - Susegana
365)	ZIELO	Katia	Aermec S.p.A. - Bevilacqua
366)	ALBONICO	Anna	FiberCop S.p.A. - Venezia
367)	ALTRAN	Enrico	AcegasApsAmga S.p.A. - Trieste
368)	BATTISTELLA	Dario	Friulpress-Samp S.p.A. - Sesto al Reghena
369)	BRUMAT	Sabrina	Coveme S.p.A. - Gorizia
370)	CHIOPRIS	Marco	Goriziane E&C S.p.A. - Villesse
371)	DODINI	Eliana	Fincantieri S.p.A. - Trieste
372)	FARELLA	Gennaro	Fincantieri S.p.A. - Trieste
373)	FATTORI	Federica	Autotrasporti Chiarcosso S.r.l. - Udine
374)	GASPARDO	Marilena	Claber S.p.A. - Fiume Veneto
375)	LORENZON	Loredana	Gamma Legno S.r.l. - Pasiano di Pordenone
376)	MASSOPUST	Eliana	Saul Sadoch S.p.A. Rex Prodotti Cartotecnici San Dorligo della Valle
377)	MERONI	Umberto	Fantoni S.p.A. - Osoppo
378)	MOSCARDI	Marco	Electrolux Italia S.p.A. - Porcia
379)	PALUMBO	Radames	Birrificio San Giorgio S.r.l. - San Giorgio di Nogaro
380)	PASELLI	Maurizio	Ceccarelli Finanziaria S.r.l. - Udine
381)	PERESSIN	Patrizia	Poste Italiane S.p.A. - Gorizia
382)	RENIERO	Erio Mariano	Electrolux Italia S.p.A. - Porcia



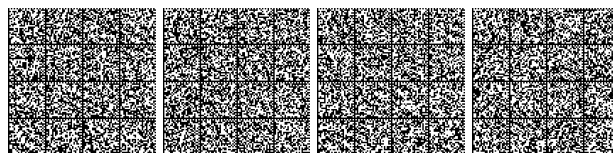
383)	SABOT	Maura	Potocco S.p.A. - Manzano
384)	SELLAN	Romano	Danieli & C. Officine Meccaniche S.p.A. Buttrio
385)	TOMASINI	Roberto	GEA Gestioni Ecologiche e Ambientali S.p.A. - Pordenone
386)	TRAUNINI	Stefano	Demus S.p.A. - Trieste
387)	TRUCCOLO	Maria Angela	Solvepi S.p.A. - Prata di Pordenone
388)	VELLUDO	Massimo	Savio Macchine Tessili S.p.A. - Pordenone
389)	AMEGHINO	Vania	Federazione Regionale Coldiretti Emilia Romagna - Bologna
390)	BACIGALUPI	Rossella	Nuova Pignone S.r.l. - Massa Carrara
391)	BAZZANI	Massimo	e-distribuzione S.p.A. - Genova
392)	BECCO	Fulvia	Confartigianato Consorzio C.S.A. Centro Sviluppo Aziendale - Savona
393)	BIANCHI	Stefano	FiberCop S.p.A. - La Spezia
394)	BLONDA	Quirico	O.I.T. S.r.l. "Villaggio dei Fiori" - Sanremo
395)	CAPPELLO RIZZARELLO	Laura	Leonardo S.p.A. - Genova
396)	CASTO	Simona	Grendi Holding S.p.A. - Genova
397)	CRIMALDI	Rosanna	Leonardo S.p.A. - Genova
398)	CRUCITTA	Alessandro	Hitachi Rail STS S.p.A. - Genova
399)	DAPELO	Attilio	Fincantieri S.p.A. - Genova
400)	DE LUCA	Bernardo	Ansaldo Nucleare S.p.A. - Genova
401)	GATTI	Maurizio	Leonardo S.p.A. - Genova
402)	LANZA	Pasquale	Coseva Società Cooperativa - Camporosso
403)	MAJORANA	Riccardo	Leonardo S.p.A. - Genova
404)	OTTONELLO	Dario	Ceme S.p.A. - Trivulzio
405)	PINCIONE	Donatantonio	Hotel Regina Elena S.r.l. - Santa Margherita Ligure
406)	PORRO	Bruno	Rete Ferroviaria Italiana S.p.A. Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane - Genova
407)	REISIAN	Azadeh	Villa Montallegro S.p.A. - Genova
408)	RISOLA	Emilio	Leonardo S.p.A. - La Spezia
409)	RONCONE	Maria Teresa	Coseva Società Cooperativa - Camporosso
410)	SASSI	Paolo	Hitachi Rail STS S.p.A. - Genova
411)	SIVORI	Stefano	Banca Passadore & C. S.p.A. - Genova
412)	SORLINO	Massimo	Ansaldo Energia S.p.A. - Genova
413)	SPATARO	Rosa	Poste Italiane S.p.A. - Savona
414)	VALLARINO	Giovanni	DNV Italy S.r.l. - Genova
415)	AGOSTINI	Andrea	Electrolux Italia S.p.A. - Forlì
416)	AURELI	Maria Rita	Fervi S.p.A. - Vignola
417)	BACCHILEGA	Lino	C.A.B. Ter.Ra. Soc. Coop. - Piangipane
418)	BALUGANI	Fabio	Eurosets S.r.l. - Medolla
419)	BARALDI	Lorenzo	CNH Industrial S.p.A. - Modena
420)	BARICCHI	Stefano	Transcoop Soc. Coop. - Reggio Emilia
421)	BARRASSO	Patrizia	Gruppo Rehlko S.r.l. - Reggio Emilia
422)	BARTOLI	Aronne	Ingranaggi Moreali Mario S.p.A. - Reggio Emilia
423)	BELLUCCI	Rosanna	Poste Italiane S.p.A. - Bologna
424)	BERGAMO	Gian Luca	Gambro Dasko S.p.A. - Medolla
425)	BERNARDI	Gian Luca	Beghelli S.p.A. - Valsamoggia
426)	BETTI	Iuri	SCM Group S.p.A. - Rimini
427)	BIONDINI	Daniele	Solution Bank S.p.A. - Forlì



428)	BISCAGLIA	Claudia	Cat Ascom S.r.l. - Forlì
429)	BOLOGNESI	Anna	TPER S.p.A. - Bologna
430)	BONDI	Roberto	Maserati S.p.A. - Modena
431)	BONECHI	Alberto	Datalogic IP TECH S.r.l. - Calderara di Reno
432)	BOSCHETTI	Mirco	Gruppo Hera S.p.A. - Cesena
433)	BRUSAMONTI	Roberto	Poplast S.r.l. - Castel San Giovanni
434)	CABASSI	Marino	Bussi S.r.l. - Santa Sofia
435)	CAGIANELLI	Elena	GVM Servizi Scarl - Lugo
436)	CAPPAL	Tiziano	Enel Energia S.p.A. - Piacenza
437)	CARDINALI	Lisa	Errevi System S.p.A. - Reggio Emilia
438)	CASINI	Margherita	Tecnoeffe S.r.l. - Ubersetto di Fiorano Modenese
439)	CATELLANI	Barbara	Cavalca Brindani & Associati - Reggio Emilia
440)	CAVALLINI	Claudio	Basell Poliolefine Italia S.p.A. - Ferrara
441)	CHIESA	Roberto	Romagnoli F.lli S.p.A. - Molinella
442)	CIANI	Nicola	Marcegaglia Specialties S.p.A. - Forlimpopoli
443)	COCCHI	Sandra	Caffè Molinari S.p.A. - Modena
444)	COCCHINI	Antonio	Confcommercio Imprese per l'Italia - Bologna
445)	COLLINA	Raffaella	Confcommercio Imprese per l'Italia - Bologna
446)	COLLINA	Gianni	Basell Poliolefine Italia S.p.A. - Ferrara
447)	COLUCCI	Giuseppe	Basell Poliolefine Italia S.p.A. - Ferrara
448)	CONSOLI	Gianluca	FAM Batterie S.r.l. - Meldola
449)	COTTI	Daniela	Azienda Agricola Lenzi Soc. Agricola - Bologna
450)	CRINO'	Paolo	Barilla G. e R. F.lli S.p.A. - Parma
451)	DALLAGIACOMA	Claudio	Barilla G. e R. F.lli S.p.A. - Parma
452)	DRAGHETTI	Fabrizio	Stella Operazioni Doganali S.r.l. - Bentivoglio
453)	FAVA	Raffaella	Cogni S.p.A. - Piacenza
454)	FINESSI	Barbara	GVS S.p.A. - Bologna
455)	FONTANA	Marco	Pluricart S.p.A. - Calerno di Sant'Ilario d'Enza
456)	FRABONI	Andrea	Valsoia S.p.A. - Bologna
457)	FRANCESCHELLI	Mirko	Ravaioli Legnami S.r.l. - Villanova di Bagnacavallo
458)	FRANCESCHINI	Maria-Grazia	TPER S.p.A. - Bologna
459)	GARDINI	Edda	Cofra Soc. Coop. - Faenza
460)	GARGANESE	Lorenzo	Enel Produzione S.p.A. - Castel San Giovanni
461)	GHIDOTTI	Giuseppe	Sabry e Lory S.r.l. - Gossolengo
462)	GHIRONI	Pierpaolo	Torneria Pesante Parmense S.r.l. Fornovo di Taro
463)	GIORDANI	Maria Angela	Syneco Bologna S.r.l. - Fontevivo
464)	GUALANDI	Gabriele	Walvoil S.p.A. - Reggio Emilia
465)	LAMA	Morena	DNV Business Assurance Italy S.r.l. - Vimercate
466)	LAZZARI	Miriam	La Cassa di Ravenna S.p.A. - Ravenna
467)	LORENZINI	Enrica	Preston & Barbieri S.r.l. - Reggio Emilia
468)	LORENZONI	Enrico	Datasensing S.r.l. - Modena
469)	MARINI	Marco	Petrokan S.p.A. - Ravenna
470)	MAZZARI	Paolo	Azienda Agricola Campogrande Santimento di Calendasco
471)	MAZZINI	Patrizia	Grotti S.r.l. - Mercato Saraceno
472)	MESSORI	Enrico	Soc. Coop. Bilanciai Campogalliano Campogalliano



473)	MONTERASTELLI	Marco	FAAC S.p.A. - Zola Predosa
474)	MORI	Mauro	Consorzio Agrario Terre Padane ScrI Piacenza
475)	MORRI	Massimo	SCM Group S.p.A. - Rimini
476)	ORLANDINI	Roberto	e-distribuzione S.p.A. - Mirandola
477)	PAGLIALUNGA	Pier Guglielmo	Eurocap Petroli S.p.A. - Modena
478)	PAGNINI	Dante	Emil Banca Credito Cooperativo Soc. Coop. Bologna
479)	PASQUALI	Matteo	FiberCop S.p.A. - Bologna
480)	PASTORELLI	Cinzia	Datalogic S.r.l. - Calderara di Reno
481)	PASTORELLO	Paolo	La Valle Trasporti S.r.l. - Ferrara
482)	PAVESI	Ameli	Crovegli S.r.l. - Reggio Emilia
483)	PESARESI	Sabina	Vici & C. S.p.A. - Santarcangelo di Romagna
484)	PINCOLINI	Patrizia	Barilla G. e R. F.lli S.p.A. - Parma
485)	PINI	Enrico	Basell Poliolefine Italia S.p.A. - Ferrara
486)	POLI	Gianluigi	Chiesi Farmaceutici S.p.A. - Parma
487)	PONDI	Roberta	Electrolux Italia S.p.A. - Forlì
488)	REGARD	Piero Fausto Paolo	Datalogic IP TECH S.r.l. - Calderara di Reno
489)	RICCI	Giuseppe	Inrete Distribuzione Energia S.p.A. - Ravenna
490)	ROCCHI	Massimo	Technoform S.r.l. - Bibbiano
491)	ROSSI	Loreno	Confesercenti - Bologna
492)	SABINI	Piero	Tectubi Raccordi S.p.A. - Podenzano
493)	SALVINO	Teresa	CNA Reggio Emilia - Reggio Emilia
494)	SCHIAVINA	Paolo	Basell Poliolefine Italia S.p.A. - Ferrara
495)	SOLIANI	Ermes	Argo Tractors S.p.A. - Fabbrico
496)	SUCCI	Damyr	Electrolux Italia S.p.A. - Forlì
497)	TADINI	Valentina	Gardini per Arredare S.r.l. - Gatteo
498)	TANGARI	Monica	Versalis S.p.A. - Ferrara
499)	TOGNI	Marcello	HERA S.p.A. - Bologna
500)	ZAGNI	Claudia	CNA Associazione Provinciale - Modena
501)	ZANNONI	Andrea	Barilla G. e R. F.lli S.p.A. - Parma
502)	ZERLINI	Marta	Casappa S.p.A. - Collecchio
503)	ALATI	Lorenzo	Promoter S.r.l. - Livorno
504)	BALDI	Enrico	Terme di Saturnia S.p.A. - Grosseto
505)	BALLERINI	Alessandro	Enel Green Power Italia S.r.l. - Firenze
506)	BECCASTRINI	Francesco	Giunti Editore S.p.A. - Firenze
507)	BELMONTE	Stefano	Castagneto Banca 1910 Credito Coop.vo S.c.p.a. - Castagneto Carducci
508)	BERTANI	Silvia	Banca Nazionale del Lavoro S.p.A. Gruppo BNP Paribas - Roma
509)	BIGGI	Elisabetta	Luciano Baicchi S.r.l. - Carrara
510)	BORGHESI	Giacomo	e-distribuzione S.p.A. - Firenze
511)	BOSCHINI	Sabrina	Laika Caravans S.p.A. - San Casciano in Val di Pesa
512)	BRUNELLI	Francesca	Hospital Consulting S.p.A. - Firenze
513)	BRUSCHI	Simone	Ferragamo S.p.A. - Sesto Fiorentino
514)	CARCIOLI	Barbara	Hospital Consulting S.p.A. - Firenze
515)	CASINI	Paolo	A. Menarini Manufacturing Logistics & Services S.r.l. - Firenze
516)	CECCATELLI	Emanuela	Leonardo S.p.A. - Firenze
517)	CEI	Simone	Bakerhughes S.p.A. - Firenze



518)	CERBINI	Alessandro	FiberCop S.p.A. - Firenze
519)	CINGOLANI	Roberta	Tenute Silvio Nardi s.s. - Montalcino
520)	CIOLLI	Stefano	Mercafir S.c.p.a. - Firenze
521)	COVATI	Ilaria	Banca Centro Credito Cooperativo Toscana Umbria Soc. Coop.va - Asciano
522)	D'ANGELO	Francesca	Bakerhughes S.p.A. - Firenze
523)	DEGL'INNOCENTI	Gabriella	CNA Servizi - Arezzo
524)	DELL'UOMO	Pier Paolo	Soffass S.p.A. - Lucca
525)	DONDOLI	Riccardo	Banfi Società Agricola S.r.l. - Montalcino
526)	FABBRI	Naida	Sofidel S.p.A. - Porcari
527)	FANI	Francesca	Unigroup S.r.l. - Bibbiena
528)	FERRARA	Birgitta	Bakerhughes S.p.A. - Firenze
529)	FERRARI	Sabrina	Enel Energia S.p.A. - Pistoia
530)	FERRETTI	Laura	Enel Italia S.p.A. - Firenze
531)	FRANCHI	Aldo	Enel Italia S.p.A. - Pisa
532)	FRANCHI	Leandro	Manifattura Igea S.p.A. - Prato
533)	GALEOTTI	Gianfranco	Leonardo S.p.A. - Campi Bisenzio
534)	GIANNELLI	Natalia	Trenitalia S.p.A. Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane - Firenze
535)	GIUSFREDI	Michele	e-distribuzione S.p.A. - Lucca
536)	GNERUCCI	Enrico	Polynt S.p.A. - San Giovanni Valdarno
537)	GRIFONI	Luciano	Bakerhughes S.p.A. - Firenze
538)	GUIDARELLI	Federico	Noxterior S.r.l. - Grosseto
539)	IANNUZZI	Gianni	Bakerhughes S.p.A. - Firenze
540)	LOTTI	Gianna	CNA Servizi - Arezzo
541)	MAGRINI	Sandro	Leonardo S.p.A. - Campi Bisenzio
542)	MAGRINI	Thomas	Banco BPM S.p.A. - Campi Bisenzio
543)	MAINARDI	Paola	Bakerhughes S.p.A. - Firenze
544)	MARCHESINI	Roberto	Impresa Verde Arezzo S.r.l. - Arezzo
545)	MARMI	Alessandra	Bakerhughes S.p.A. - Firenze
546)	MASSELLI	Gianni	A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite S.r.l. - Firenze
547)	MONNINI	Elisabetta	Leonardo S.p.A. - Campi Bisenzio
548)	NESE	Nicola	Paver S.p.A. - Ponte Buggianese
549)	ORLANDI	Goffredo	Rosss S.p.A. - Firenze
550)	PACIFICO	Francesco	Rifinitone Nuove Fibre S.p.A. - Montemurlo
551)	PAGANO	Teresa	Poste Italiane S.p.A. - Firenze
552)	PELLEGGRI	Mauro	Leonardo S.p.A. - La Spezia
553)	PIZZIGALLO	Anna Maria	A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite S.r.l. - Firenze
554)	RAIGI	Edoardo	Mercitalia Shunting & Terminal S.r.l. Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane - Livorno
555)	REDIGONDA	Pier Paolo	Leonardo S.p.A. - Arezzo
556)	RIGACCI	Monica	Laika Caravans S.p.A. - Firenze
557)	ROMAGNOLI	Cristina	Enel Green Power Italia S.r.l. - Pomarance
558)	ROSSI	Alessandro	Kedrion Biopharma S.p.A. - Bolognana di Galliciano
559)	SANTINI	Roberto	Wass Submarine Systems S.r.l. - Livorno
560)	SAVINO	Franco	Manifattura Igea S.p.A. - Prato
561)	SCOTTO DI CARLO	Assunta	Bedini Impianti S.r.l. - Carrara
562)	SIRIGNANO	Patrizia	Poste Italiane S.p.A. - Firenze



563)	STRAITO	Enrico Graziano	Vega S.r.l. - Grosseto
564)	TASSONE	Sergio	Rete Ferroviaria Italiana S.p.A. Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane - Grosseto
565)	TOFANELLI	Danilo	LEM S.r.l. - Bucine
566)	TRITZO	Angelica	General Electric Vernova International LLC Firenze
567)	TRONCI	Claudia	Bakerhughes S.p.A. - Firenze
568)	VAIANI	Alessandro	Confindustria Toscana Nord - Pistoia
569)	VANNI	Simona	Poste Italiane S.p.A. - Firenze
570)	VANNI	Claudia	Laika Caravan S.p.A. - Firenze
571)	VARRAUD	Maurizio	Silvateam S.p.A. - San Michele Mondovì
572)	VIVOLI	Sandro	Centrale del latte d'Italia S.p.A. - Firenze
573)	AMADEI	Andrea	Fincantieri S.p.A. - Ancona
574)	CARDINALI	Mirco	Ferservizi S.p.A. Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane - Ancona
575)	CORRADETTI	Eleonora	Poste Italiane S.p.A. - Fermo
576)	FANTINI	Sergio	Baldi S.r.l. - Jesi
577)	FIDA	Luciano	Angelini Pharma S.p.A. - Ancona
578)	FILIAGGI	Bernardo	Alma Allestimenti Mastromonaco S.r.l. Ascoli Piceno
579)	FILIPPINI	Luisa	Benelli Armi S.p.A. - Urbino
580)	FRATERNALI GRILLI	Piero	U.F.G. S.r.l. - Montegridolfo
581)	GAGLIARDI	Francesco	Selda S.r.l. - Ascoli Piceno
582)	GASPARONI	Gilberto	Associazione Confartigianato Imprese Ancona, Pesaro e Urbino - Ancona
583)	LEZZERINI	Roberta	Grimaldi Costruzioni S.r.l. - Matelica
584)	MACCARI	Milco	Poste Italiane S.p.A. - Pesaro
585)	MALACARI	Elisabetta	EBAM Ente Bilaterale Artigianato Marche Ancona
586)	MARCELLI	Cristina	Cantori S.p.A. - Camerano
587)	PASSERI	Giorgio	Marche Multiservizi S.p.A. - Pesaro
588)	PIERANGELI	Roberta	Carnj Società Cooperativa Agricola - Cingoli
589)	PIERGALLINI	Gianluca	Inas Cisl Fermo - Fermo
590)	PIETRACCI	Rossano	Kos Care S.r.l. - Potenza Picena
591)	PISTONESI	Giuliano	Violoni S.r.l. - Altidona
592)	RETTAROLI	Paolo	CNH Industrial Italia S.p.A. - Jesi
593)	SANTINI	Stefania	CNA Comitato Regionale Marche - Ancona
594)	SCIPIONI	Sandra	50&Più ENASCO - Fermo
595)	SEVERINI	Carla	Federazione Provinciale Coldiretti Patronato Epaca - Camerino
596)	SGALLA	Luigino	e-distribuzione S.p.A. - Macerata
597)	URBANI	Maria Letizia	Meccano S.p.A. - Fabriano
598)	URBINI	Nadia	Pfizer Italia S.r.l. - Ascoli Piceno
599)	VITALI	Francesco	Sardellini Costruzioni S.r.l. - Macerata
600)	ALUNNI	Andrea	Lungarotti Soc. agricola a.r.l. - Torgiano
601)	ANTONINI	Maurizia	Marcelloni S.r.l. - Terni
602)	CARLONI	Stefano	Rete Ferroviaria Italiana S.p.A. Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane - Foligno
603)	CASCIARI	Roberto	Enel Sole S.r.l. - Perugia
604)	CASTELLI	Roberto	Garofoli S.p.A. - Terni



605)	CROCIONE	Eraldo	CO.ME.C. S.r.l. - Costruzioni meccaniche Crocione - Terni
606)	DE RENZI	Salvatore	Anas S.p.A. Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane Perugia
607)	DRAGHI	Roberta	Gigli & Pacifici S.r.l. - Terni
608)	MASSETTI	Gianluca	FBM Fornaci Briziarelli Marsciano S.p.A. Marsciano
609)	MORONI	Roberto	Garofoli S.p.A. - Terni
610)	MOROSI	Vincenzo	FSTechnology S.p.A. Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane - Foligno
611)	NAPOLETTI	Elisabetta	ASM Terni S.p.A. - Terni
612)	PIERINI	Emanuela	e-distribuzione S.p.A. - Perugia
613)	RELLINI	Loretta	G.M.P. S.p.A. - Marsciano
614)	RICCI	Anna Claudia	Tarkett S.p.A. - Narni Scalo
615)	SANTI	Andrea	Italiana Keller Grigliati S.c.a.r.l. - Narni
616)	USELLA	Federica	Poste Italiane S.p.A. - Terni
617)	VAGNARELLI	Michele	Biselli S.r.l. - Perugia
618)	ALFIERI	Angelino	Poste Italiane S.p.A. - Roma
619)	ANACLERIO	Alberto	Poste Italiane S.p.A. - Roma
620)	ANGORI	Enrico Giandomenico	Leonardo S.p.A. - Roma
621)	ANTONELLI	Roberto	Trenitalia S.p.A. Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane - Roma
622)	ARCANGELETTI	Marco	Poste Italiane S.p.A. - Viterbo
623)	ATTORRE	Paola	Leonardo S.p.A. - Roma
624)	BAX	Massimo	Thales Alenia Space Italia S.p.A. - Roma
625)	BELLILLI	Lorenza	Poste Italiane S.p.A. - Passo Corese
626)	BOCCOLINI	Luca	Poste Italiane S.p.A. - Viterbo
627)	BREDA	Gabriella	e-distribuzione S.p.A. - Roma
628)	CALABRESE	Catello	Klopman International S.r.l. - Frosinone
629)	CALABRO'	Lucia	Poste Italiane S.p.A. - Roma
630)	CARLETTI	Maurizio	Leonardo S.p.A. - Roma
631)	CERALDI	Roberto	Poste Italiane S.p.A. - Roma
632)	CERIONI	Mauro	Leonardo S.p.A. - Roma
633)	CESAREI	Maurizio	Poste Italiane S.p.A. - Roma
634)	CICETTI	Silvano	BCC Banca di Credito Cooperativo di Roma Soc. Coop. - Roma
635)	CIOTTI	Fabio	Poste Italiane S.p.A. - Roma
636)	CIPRESSO	Gianfranco	FiberCop S.p.A. - Roma
637)	COE	Carlo	Enel Produzione S.p.A. - Civitavecchia
638)	COLONNELLO	Sabrina	Poste Italiane S.p.A. - Boville Ernica
639)	COLUZZI	Paola	Poste Italiane S.p.A. - Norma
640)	CREMISINI	Marco Fabio	Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. Roma
641)	CRISTINI	Gianpiero	Leonardo S.p.A. - Frosinone
642)	CURTI	Gianfranco	Poste Italiane S.p.A. - Roma
643)	DATTI	Luigi	e-distribuzione S.p.A. - Anagni
644)	DEL GIOVANE	Maurizio	ATAC S.p.A. - Roma
645)	DI CICCIO	Luigi	Thales Alenia Space Italia S.p.A. - Roma
646)	DI MARCO	Davide	Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. Roma
647)	DI SPIRITO	Vespasiano	Unindustria - Latina



648)	DIRIX	Francesco	Poste Italiane S.p.A. - Roma
649)	DUILIO	Edoardo Massimo	Thales Alenia Space Italia S.p.A. - Roma
650)	ETTORE	Cristina	Poste Italiane S.p.A. - Roma
651)	EUGENI	Valerio	Pfizer S.r.l. - Roma
652)	FALFERI	Maurizio	Thales Alenia Space Italia S.p.A. - Roma
653)	FARAONE	Marcella	FSTechnology S.p.A. Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane - Roma
654)	FATIGHENTI	Enrico	MBDA Italia S.p.A. - Roma
655)	FILOSI	Marco	Leonardo S.p.A. - Roma
656)	FIorentINI	Mario	SPS Italy S.p.A. - San Donato Milanese
657)	GAFFI	Andrea	Intesa Sanpaolo S.p.A. - Roma
658)	GALLUZZO	Carmela	Banca Nazionale del Lavoro S.p.A. Gruppo BNP Paribas - Roma
659)	GENNARI	Riccardo	Elettronica S.p.A. - Roma
660)	GENNARI	Angelo	FiberCop S.p.A. - Roma
661)	GENTILE	Carmela	Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - Roma
662)	GESUALDI	Clelia	Ferservizi S.p.A. Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane - Roma
663)	GHERARDI	Tiziana	Banca Nazionale del Lavoro S.p.A. Gruppo BNP Paribas - Roma
664)	GIULIANI	Maria Rita	Poste Italiane S.p.A. - Velletri
665)	GOTTARDI	Aurelio	Banca Nazionale del Lavoro S.p.A. Gruppo BNP Paribas - Roma
666)	IAFRATE	Antonio	Leonardo S.p.A. - Anagni
667)	IMPAGNATIELLO	Fabrizio	Thales Alenia Space Italia S.p.A. - Roma
668)	IZZI	Nicola	Leonardo S.p.A. - Pomezia
669)	LAMANNA	Stefania Patrizia	Poste Italiane S.p.A. - Roma
670)	LAMBERTI	Fiorella	Leonardo S.p.A. - Roma
671)	LANCIALONGA	Daniela	Tim S.p.A. - Roma
672)	LEONE	Antonio	Leonardo S.p.A. - Frosinone
673)	LEVATI	Oddone	Poste Italiane S.p.A. - Roma
674)	LIBERATI	Letizia	Leonardo S.p.A. - Roma
675)	LISA	Stefano	Tim S.p.A. - Roma
676)	LUDOVICI	Roberto	Servizio Elettrico Nazionale S.p.A. - Frosinone
677)	LUPOLI	Regina	FiberCop S.p.A. - Roma
678)	MAINA	Alberto	FiberCop S.p.A. - Roma
679)	MANNIELLO	Angela Maria	Tim S.p.A. - Roma
680)	MASTRANTONIO	Roberto	Poste Italiane S.p.A. - Roma
681)	MATTOGNO	Antonio	Leonardo S.p.A. - Roma
682)	MAZZEO	Lorenzo	Thales Alenia Space Italia S.p.A. - Roma
683)	MESSINA	Ezio	Birra Peroni S.r.l. Gruppo Asahi Breweries Roma
684)	MEUTI	Berardino	Redbox S.r.l. Unipersonale - Pomezia
685)	MORONI	Luigino	Enel Italia S.p.A. - Roma
686)	MORSUCCI	Ronnie	Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - Roma
687)	NATI	Marco	Thales Alenia Space Italia S.p.A. - Roma
688)	OLIVIERI	Riccardo	Pfizer S.r.l. - Roma
689)	ONORATI	Barbara	FiberCop S.p.A. - Roma
690)	ORLANDI	Giovanni	Leonardo S.p.A. - Cisterna di Latina



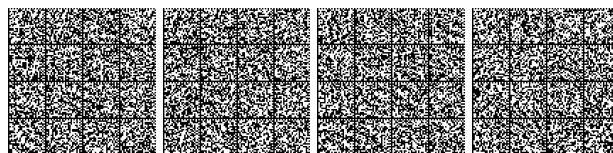
691)	PAGAN	Luca	Poste Italiane S.p.A. - Roma
692)	PAGLIUCA	Leonardo	Leonardo S.p.A. - Cisterna di Latina
693)	PANETTI	Aniceto	Thales Alenia Space Italia S.p.A. - Roma
694)	PAOLETTI	Stefania	Atac S.p.A. - Roma
695)	PAOLETTI	Elisabetta	Poste Italiane S.p.A. - Acilia
696)	PECE	Maria Giustina	Poste Italiane S.p.A. - Roma
697)	PETICCA	Diego	Klopman International S.r.l. - Frosinone
698)	PETIX	Vincenzo	Poste Italiane S.p.A. - Roma
699)	PICCIONI	Adriano	Elettronica S.p.A. - Roma
700)	PILLITTERI	Giuseppe	Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. Roma
701)	PIRRI	Carla	Poste Italiane S.p.A. - Roma
702)	PISANO	Alessandro	Thales Alenia Space Italia S.p.A. - Roma
703)	POLVERARI	Daniela	Poste Italiane S.p.A. - Roma
704)	PORENA	Marco	Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. Roma
705)	PORRU	Giovanni	Poste Italiane S.p.A. - Roma
706)	RAFANIELLO	Giuseppe	Trenitalia S.p.A. Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane - Roma
707)	RAMBELLI	Massimo	Poste Italiane S.p.A. - Roma
708)	RAUCCI	Rosaria	Poste Italiane S.p.A. - Cori
709)	RICCI	Ferdinando	Leonardo S.p.A. - Roma
710)	ROMANELLI	Laura	Poste Italiane S.p.A. - Roma
711)	ROSELLI	Antonia	Leonardo S.p.A. - Roma
712)	SCIALANGA	Luigi	Thales Alenia Space Italia S.p.A. - Roma
713)	SCIARRILLO	Maria Rosaria	Poste Italiane S.p.A. - Latina
714)	SEVERA	Sergio	e-distribuzione S.p.A. - Roma
715)	STREDINI	Natale	Leonardo S.p.A. - Cisterna di Latina
716)	TEOFILI	Alessandra	Trenitalia S.p.A. Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane - Roma
717)	TERRASI	Vittoria	Poste Italiane S.p.A. - Roma
718)	TORINO	Sante	Leonardo S.p.A. - Roma
719)	VENTURA	Angela	Enel S.p.A. - Roma
720)	VIGNOLI	Stefano	Exprivia S.p.A. - Roma
721)	VIVIANO	Maria Teresa	Unindustria - Roma
722)	ZANGRILLO	Antonio	Leonardo S.p.A. - Cisterna di Latina
723)	AMOROSO	Giuseppe	Poste Italiane S.p.A. - Pescara
724)	CARRIERE	Francesco Anna Cosimo	Baomarc Automotive Solutions S.p.A. - Chivasso
725)	CHIAVAROLI	Antonio	Azienda Marramiero S.r.l. - Rosciano
726)	COLUCCI	Gennarino	Barberini S.p.A. - Città Sant'Angelo
727)	CONSORTE	Domenico	Leonardo S.p.A. - Chieti
728)	CRUCITO	Adele	Poste Italiane S.p.A. - Sant'Egidio alla Vibrata
729)	DE GRANDIS	Tommaso	Stellantis Europe S.p.A. (ex SEVEL) - Atessa
730)	DI FRANCESCANTONIO	Domenico	Fater S.p.A. - Spoltore
731)	DI RENZO	Gabriele	Leonardo S.p.A. - Chieti
732)	DURANTE	Massimiliano	Ponzio S.r.l. - Pineto
733)	GIANGASPERO	Francesco	Leonardo S.p.A. - L'Aquila
734)	LA SELVA	Rosalia	Adriana boutique di Adriana Capone & C. s.a.s. Pescara
735)	LATORRE	Melfino	Confezioni Mario De Cecco S.p.A. - Sambuceto di San Giovanni Teatino



736)	LUCIANO	Giovanni	Rete Ferroviaria Italiana S.p.A. Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane - Pescara
737)	MANTINI	Maurizio	FiberCop S.p.A. - Pescara
738)	MICOLETTI	Martino	Datalogic S.r.l. - Castiglione Messer Raimondo
739)	MONTAGANO	Angelo	Irplast S.r.l. - Atessa
740)	PASQUALONE	Franca	Thales Alenia Space Italia S.p.A. - L'Aquila
741)	SCOZZESE	Fulvio	FiberCop S.p.A. - Pescara
742)	TROIANI	Natalino	Thales Alenia Space Italia S.p.A. - L'Aquila
743)	VITULLO	Nicola	Poste Italiane S.p.A. - Pescara
744)	DI GIULIO	Amerigo	Stellantis Europe S.p.A. - Termoli
745)	DI NUZZO	Antonio	Poste Italiane S.p.A. - Isernia
746)	FRANCABANDIERA	Saverio	Stellantis Europe S.p.A. - Termoli
747)	MOBILIA	Maria	Poste Italiane S.p.A. - Campobasso
748)	MUCCINO	Antonio	Heidelberg Materials Italia Cementi S.p.A. Guardiaregia
749)	ROSATI	Francesco	Stellantis Europe S.p.A. - Termoli
750)	ACIERNO	Maria	Leonardo S.p.A. - Pomigliano d'Arco
751)	ADAMO	Antonio	Tim S.p.A. - Napoli
752)	ALLOCCA	Pasquale	EAV Ente Autonomo Volturmo S.r.l. - Napoli
753)	AMENDOLA	Alberto	Leonardo S.p.A. - Nola
754)	AMORE	Ottone Salvatore	Poste Italiane S.p.A. - Napoli
755)	BARBARISI	Claudio	Fondazione "Villaggio dei Ragazzi" - Maddaloni
756)	BELLIZZI	Salvatore	Leonardo S.p.A. - Giugliano in Campania
757)	BIANCO	Domenico	A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite S.r.l. - Napoli
758)	BOVE	Alfonso	Poste Italiane S.p.A. - Salerno
759)	BUCCATO	Marcello	Denso Thermal Systems S.p.A. - Avellino
760)	CAFIERO	Maria Laura	EAV Ente Autonomo Volturmo S.r.l. - Napoli
761)	CAIAZZO	Espedito	EAV Ente Autonomo Volturmo S.r.l. - Napoli
762)	CALABRESE	Michele	TN Service S.r.l. - Montoro
763)	CANTONE	Espedito	Leonardo S.p.A. - Pomigliano D' Arco
764)	CARFORA	Pasquale	Metal Sud S.r.l. - Arienzo
765)	CAVEZZA	Domenico	Leonardo S.p.A. - Pomigliano D' Arco
766)	CESARANO	Ciro	Poste Italiane S.p.A. - Napoli
767)	CIANCI	Ida	Banca Nazionale del Lavoro S.p.A. Gruppo BNP Paribas - Napoli
768)	CICCONI	Michele	Castellano Infissi S.p.A. - Teora
769)	CLUMEZ	Giovanni	Anas S.p.A. Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane - Napoli
770)	COLUCCI	Michele	Poste Italiane S.p.A. - Napoli
771)	CONTIELLO	Enrico	WASS Submarine Systems S.r.l. - Pozzuoli
772)	d'ALESSANDRO	Daniela	Poste Italiane S.p.A. - Napoli
773)	D'ALESSANDRO	Raffaele	Ge Avio S.r.l. - Pomigliano D'Arco
774)	DE LISA	Salvatore	FiberCop S.p.A. - Sala Consilina
775)	DEL REGNO	Giuseppe	Torello Trasporti S.r.l. - Montoro
776)	DELLA RAGIONE	Annunziata	WASS Submarine Systems S.r.l. - Pozzuoli
777)	DI NONO	Ornella	EAV Ente Autonomo Volturmo S.r.l. - Napoli
778)	DI SOMMA	Carlo	Leonardo S.p.A. - Pomigliano d'Arco
779)	DURA	Francesco	e-distribuzione S.p.A. - Napoli
780)	ESPOSITO	Antonello	Poste Italiane S.p.A. - Calvizzano
781)	ESPOSITO	Porfirio	EAV Ente Autonomo Volturmo S.r.l. - Napoli



782)	ESPOSITO	Salvatore	MBDA Italia S.p.A. - Fusaro Bacoli
783)	FEDELE	Claudio	Denso Thermal Systems S.p.A. - Avellino
784)	FREZZATO	Francesco	APOC Soc. Coop. a r.l. - Salerno
785)	GAETA	Salvatore	Officina Meridionale di Precisione Meccanica S.r.l. - Angri
786)	GALDI	Vincenzo	Associazione Federazione Provinciale Coldiretti Salerno
787)	GALLONE	Antonello	Ansaldobreda S.p.A. - Napoli
788)	GENNARELLI	Enrico	MBDA Italia S.p.A. - Fusaro Bacoli
789)	IERONIMO	Sabino Michele	Leonardo S.p.A. - Pomigliano d'Arco
790)	IERVOLINO	Maria Rosaria	EAV Ente Autonomo Volturmo S.r.l. - Napoli
791)	LOFFREDO	Antonio	EAV Ente Autonomo Volturmo S.r.l. - Napoli
792)	MANNA	Giorgio	Farma Carmine Petrone S.r.l. - Pozzuoli
793)	MARTINO	Carlo	e-distribuzione S.p.A. - Avellino
794)	MARTINO	Raffaele	Ferservizi S.p.A. Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane - Napoli
795)	MATARAZZO	Maria Carmina	Poste Italiane S.p.A. - Caiazzo
796)	MUCCIOLO	Luigi	Poste Italiane S.p.A. - Reggio Calabria
797)	MURINO	Ciro	Poste Italiane S.p.A. - Napoli
798)	NUNZIATA	Giuseppe	e-distribuzione S.p.A. - Napoli
799)	ORSI	Pier Francesco	Seda Italy S.p.A. - Frattamaggiore
800)	PASQUARIELLO	Angelina	Consorzio per la Tutela del formaggio Mozzarella di Bufala Campana DOP - Caserta
801)	PERSICO	Francesco	Poste Italiane S.p.A. - Napoli
802)	PICCOLO	Giuseppe	EAV Ente Autonomo Volturmo S.r.l. - Napoli
803)	PISCITELLI	Clemente	Barilla G. e R. F.lli S.p.A. - Marcanise
804)	PISCOPO	Vincenzo	GF Logistic S.p.A. - Salerno
805)	PRINCIPE	Luisa	Poste Italiane S.p.A. - Marano di Napoli
806)	PRISCO	Giuseppe	EAV Ente Autonomo Volturmo S.r.l. - Napoli
807)	RIVELLI	Francesco Salvatore	Poste Italiane S.p.A. - Napoli
808)	ROCA	Mirella	Lavanderia Americana S.r.l. - Manocalzati
809)	SALEMME	Giovanni	MBDA Italia S.p.A. - Fusaro Bacoli
810)	SARNO	Pasquale	Antonio Capaldo S.p.A. - Manocalzati
811)	SCIARRA	Pietro	e-distribuzione S.p.A. - Caserta
812)	SICA	Vincenzo	GS S.p.A. (Carrefour Market) - Napoli
813)	SPIRTO	Rosario	Poste Italiane S.p.A. - Napoli
814)	SQUILLACE	Maria Rosaria	Poste Italiane S.p.A. - Napoli
815)	TORTORA	Vincenzo	Ge Avio S.r.l. - Pomigliano D'Arco
816)	VENEROSO	Giuseppe	Poste Italiane S.p.A. - Valle Ponticelli Avellino
817)	VIVENZIO	Rosario	WASS Submarine Systems S.r.l. - Pozzuoli
818)	VOLPICELLI	Domenico	FiberCop S.p.A. - Roma
819)	ZURLO	Giuseppe	e-distribuzione S.p.A. - Torre Annunziata
820)	ANDROULAKIS	Jean	Marelli Europe S.p.A. - Modugno
821)	BARRECA	Daniela	Confindustria - Brindisi
822)	BICCARI	Duilio Vincenzo Maria	Nuovo Pignone S.r.l. - Bari
823)	BINETTI	Michele	Masmec S.p.A. - Modugno
824)	BRAZIOLI	Antonio	Poste Italiane S.p.A. - Foggia
825)	CAIATI	Antonio	Amenduni Nicola S.p.A. - Modugno
826)	CALABRESE	Antonio	FPT Iveco Group S.p.A. - Incoronata Foggia
827)	CALDERARO	Domenico	Mermec S.p.A. - Monopoli
828)	CANTATORE	Luigi	S.I.C.A. s.a.s. di F. Loiacono & C. - Ruvo di Puglia



829)	CAPUTO	Mercede	Megaholding S.r.l. - Trani
830)	CARRETTI	Daniela	Leonardo S.p.A. - Foggia
831)	CIUFFREDA	Giancarlo	Leonardo S.p.A. - Foggia
832)	COLAIANNI	Vito	Oropan S.p.A. - Altamura
833)	COMETA	Damiano	Poste Italiane S.p.A. - Bari
834)	CONVERSANO	Vito	Mermec S.p.A. - Monopoli
835)	COSTANTINI	Carmelo	De Silla S.r.l. - San Donaci
836)	DENITTO	Roberta	Confindustria - Brindisi
837)	DI FONTE	Maria	Masmec S.p.A. - Modugno
838)	DI TERLIZZI	Vincenza	S.I.C.A. s.a.s. di F. Loiacono & C. - Ruvo di Puglia
839)	DIPIERRO	Giacomo	Ermes s.a.s. di Giacomo Suglia & F.Ili Noicattaro
840)	FARINELLA	Mauro	Poste Italiane S.p.A. - Lecce
841)	GATTI	Marialuisa	Banca Popolare Pugliese S.C.p.A. - Parabita
842)	GIROLAMO	Vito	Poste Italiane S.p.A. - Bari
843)	GRIMALDI	Antonio	Cooperativa Agricola fra Coltivatori di Apricenza - Apricenza
844)	LA TORRE	Raffaele	Leonardo S.p.A. - Foggia
845)	LA VACCA	Aurora	Masmec S.p.A. - Modugno
846)	LARUCCIA	Paola Francesca Romana	Master S.r.l. - Conversano
847)	LETIZIA	Aldo	Banca Popolare Pugliese S.C.p.A. - Parabita
848)	LOFINO	Angelo	FiberCop S.p.A. - Brindisi
849)	LOMBARDI	Vania	Versalis S.p.A. - Brindisi
850)	MANFREDI	Donato	Masterlab S.r.l. - Conversano
851)	MANIGRASSI	Giuseppe	Magroup Salver S.p.A. - Brindisi
852)	MASCIAVE'	Vincenzo Antonio	Enel Italia S.p.A. Centrale Federico II di Cerano - Brindisi
853)	MERICO	Antonio	Exprivia S.p.A. - Molfetta
854)	PERONACI	Roberta	Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - Foggia
855)	PETRACHI	Adele	Poste Italiane S.p.A. - Brindisi
856)	PETRIGNANI	Vincenzo	Di Gregorio S.r.l. - Trani
857)	PIACENZA	Claudio	Eni S.p.A. - Taranto
858)	PIETRANTONIO	Michele	FiberCop S.p.A. - Bari
859)	PINTO	Massimiliano	Icam S.p.A. - Putignano
860)	PIPOLI	Vincenzo	Poste Italiane S.p.A. - Foggia
861)	RENGO	Stefania	Magroup Salver S.p.A. - Brindisi
862)	RICAPITO	Francesco	Marelli Europe S.p.A. - Modugno
863)	ROMANO	Domenico	Nuovo Pignone S.r.l. - Bari
864)	SERGI	Luigi	Comes S.p.A. - Taranto
865)	SETTANNI	Sabino	Ermes s.a.s. di Giacomo Suglia & F.Ili Noicattaro
866)	SILVESTRI	Giuseppina Maria Anna	Poste Italiane S.p.A. - Molfetta
867)	TAGARELLI	Angelo	Ermes s.a.s. di Giacomo Suglia & F.Ili Noicattaro
868)	TAVERI	Claudio	Marseglia Group S.p.A. - Monopoli
869)	TRAGNI	Giovanni	Cicorella S.r.l. - Altamura
870)	TRICASE	Elisabetta	FS Security S.p.A. Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane - Bari
871)	TRIVISONNE	Felice	FPT Iveco Group S.p.A. - Incoronata Foggia



872)	TROTTA	Adalgisa	Magroup Salver S.p.A. - Brindisi
873)	VILLARI	Maria Tiziana	Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. Foggia
874)	CAPUTO	Armando	Busitalia Rail Service S.r.l. Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane - Lagonegro
875)	COVIELLO	Domenico	CDT S.r.l. - Potenza
876)	GRANO	Sergio Mario	Hitachi Rail STS S.p.A. - Tito
877)	LAPENNA	Anna Maria	Innotec S.r.l. - Potenza
878)	LOVALLO	Antonio	Lucana Manutenzioni Scarl - Ferrandina
879)	MANGIERI	Francesco Grazio	Poste Italiane S.p.A. - Matera
880)	MECCA	Vito	Frantoio Oleario F.lli Pace S.r.l. - Pietragalla
881)	RONGA	Pasquale	Acquedotto Lucano S.p.A. - Potenza
882)	VIALE	Raffaele	Acquedotto Lucano S.p.A. - Potenza
883)	VIGNOLA	Giovanna	Anas S.p.A. Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane Potenza
884)	ARCURI	Rosario	Mirarchi Car Service S.r.l. - Catanzaro
885)	AGAZIO	Leonardo	FiberCop S.p.A. - Cosenza
886)	ARONNE	Giovanni	Terna Rete Italia S.p.A. - Rotonda
887)	BELFIORE	Armando	Ditta Berardi Francesco - San Marco Argentano
888)	CALLIPO	Francesco	G. Callipo Conserve Alimentari S.r.l. - Pizzo Calabro
889)	CATELLINO	Maria Pia	AZ S.p.A. - Catanzaro
890)	CIMINO	Martino	Poste Italiane S.p.A. - Zambrone
891)	CIRILLO	Vittoria	G. Callipo Conserve Alimentari S.r.l. - Pizzo Calabro
892)	FALBO	Ippolito	AZ S.p.A. - Catanzaro
893)	FERRAZZO	Giuseppe Antonio	e-distribuzione S.p.A. - Vibo Valentia
894)	GATTO	Pietro	FiberCop S.p.A. - Catanzaro
895)	NASUTI	Mario	Poste Italiane S.p.A. - Reggio Calabria
896)	PALAIA	Domenico	FiberCop S.p.A. - Catanzaro
897)	PARISE	Francesca	Romolo Hospital S.r.l. - Rocca di Neto
898)	PERRUCCIO	Anna	Farmacia dr Morrone sas di Morrone Paola & C. Crotone
899)	POLIMENI	Francesco Saverio	Poste Italiane S.p.A. - Reggio Calabria
900)	RIGA	Caterina	Poste Italiane S.p.A. - Catanzaro Lido
901)	RIOLO	Michelangelo	Rete Ferroviaria Italiana S.p.A. Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane - Reggio Calabria
902)	SALERNO	Fausto	e-distribuzione S.p.A. - Rende
903)	SCHIPANI	Salvatore	Ruga S.r.l. - Catanzaro
904)	SICURO	Francesco Antonio	Farmacia Aschenez S.r.l. - Reggio Calabria
905)	TALE'	Pietro	Poste Italiane S.p.A. - Reggio Calabria
906)	TARANTINO	Giuseppe	Guglielmo S.p.A. - Copanello Staletti
907)	ABELA	Giorgio	Sonatrach Raffineria Italiana S.r.l. - Augusta
908)	AGLIANO'	Ernesto	Isab S.r.l. - Priolo Gargallo
909)	AGNELLO	Maria Concetta	Poste Italiane S.p.A. - Torregrotta
910)	ALBERTI	Giovanni	Sonatrach Raffineria Italiana S.r.l. - Augusta
911)	AMARA	Sebastiano	STMicroelectronics S.r.l. - Catania
912)	ANNALORO	Salvatore	FiberCop S.p.A. - Palermo
913)	ARNONE	Pasquale Giuseppe	Servizio Elettrico Nazionale S.p.A. - Favara
914)	AZZARO	Sebastiano	Punti Luce S.r.l. - Trapani
915)	AZZONE	Vincenzo	Pisacane S.r.l. - Ragusa



916)	BONCORAGLIO	Aurelio	Basf/Nunhems Italy S.r.l.- Sant'Agata Bolognese
917)	CALA'	Rosanna	Poste Italiane S.p.A. - Caltanissetta
918)	CALABRO'	Antonino	Isab S.r.l. - Priolo Gargallo
919)	CAMPO	Giuseppe	Argo Software S.r.l. - Ragusa
920)	CARDAMONE	Aldo	A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite S.r.l. - Catania
921)	CATANESE	Accursio	e-distribuzione S.p.A. - Sciacca
922)	CIANCIMINO	Letizia	Costa degli Ulivi S.p.A. Torre Normanna Hotel & Resort - Altavilla Milicia
923)	CITTADINO PATERNO'	Daniela	STMicroelectronics S.r.l. - Catania
924)	CONTE	Maria	B2G Sicily S.r.l. - Priolo Gargallo
925)	COSENTINELLO	Giovanna	Pisacane S.r.l. - Ragusa
926)	DI GIROLAMO	Pietro	Giuseppe Alagna fu Antonio S.r.l. - Marsala
927)	DI GUARDO	Rosanna	Fondazione Cirino La Rosa Onlus - Catania
928)	FERRARA	Francesco Paolo	Shipping Services S.r.l. - Palermo
929)	FONTANA	Antonina	FiberCop S.p.A. - Trapani
930)	GALIA	Patrizia Gaetana	FiberCop S.p.A. - Trapani
931)	GALLINA	Salvatore Pietro	Unicredit S.p.A. - Caltanissetta
932)	GALLO	Mario Paolo	Molino S. Paolo di Paolo Gallo & C. S.p.A. Noto
933)	GALVANO	Giovanna	Poste Italiane S.p.A. - Palermo
934)	GERRATANA	Sebastiano	Isab S.r.l. - Priolo Gargallo
935)	GIANCONA	Calogero	C.I.P.A. - A.T. Soc. Coop.va - Palagonia
936)	GIONFRIDDO	Giuseppe	Isab S.r.l. - Priolo Gargallo
937)	GRASSO	Angelo Giuseppe	Sonatrach Raffineria Italiana S.r.l. - Augusta
938)	GRECO	Rosario	Sonatrach Raffineria Italiana S.r.l. - Augusta
939)	GRILLO	Giuseppe	Rete Ferroviaria Italiana S.p.A. Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane - Catania
940)	GUASTO	Salvatore	Isab S.r.l. - Priolo Gargallo
941)	GUERCIO	Salvatore	Prezzemolo & Vitale S.p.A. - Palermo
942)	GUMINA	Cono	e-distribuzione S.p.A. - Patti
943)	LA GATTUTA	Gaspere	Poste Italiane S.p.A. - Lercara Friddi
944)	LAVENIA	Placido	Enel Green Power Italia S.r.l. - Adrano
945)	LAZZARO	Nicola	B2G Sicily S.r.l. - Priolo Gargallo
946)	LIGA	Girolamo	SHC S.r.l. Astoria Palace Hotel - Palermo
947)	LO BIANCO	Salvo	Wyeth Lederle S.r.l. - Catania
948)	MADONIA	Angelo	Enel Green Power Italia S.r.l. - Palermo
949)	MALLIA	Rosario	Pisacane S.r.l. - Ragusa
950)	MASTROSIMONE	Alfonso	Pasticceria Attilio Miracolini dal 1970 di Dibenedetto Santina - Caltanissetta
951)	MELILLI	Giorgio	Isab S.r.l. - Priolo Gargallo
952)	MICALI	Bernardo	STMicroelectronics S.r.l. - Catania
953)	MIRACOLINI	Michele	Pasticceria Attilio Miracolini dal 1970 di Dibenedetto Santina - Caltanissetta
954)	NICOSIA	Salvatore	FiberCop S.p.A. - Messina
955)	PAPA	Giuseppe	STMicroelectronics S.r.l. - Catania
956)	PAPIA	Raimonda	Rete Ferroviaria Italiana S.p.A. Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane - Venezia
957)	PITRUZZELLO	Paolo	Sonatrach Raffineria Italiana S.r.l. - Augusta



958)	RACALBUTO	Vincenzo	Banca San Francesco Credito Cooperativo Soc. Coop.va - Canicattì
959)	RENNA	Giuseppe	Isab S.r.l. - Priolo Gargallo
960)	RINAUDO	Salvatore	STMicroelectronics S.r.l. - Catania
961)	ROBERTO	Benedetto	Poste Italiane S.p.A. - Giardini-Naxos
962)	SANTORO	Maria Patrizia	STMicroelectronics S.r.l. - Catania
963)	SCHIRINZI	Paola Maria Letizia	Poste Italiane S.p.A. - Palermo
964)	SUSINO	Costantino	Saced S.p.A. - Catania
965)	TINNIRELLO	Filadelfo	B2G Sicily S.r.l. - Priolo Gargallo
966)	TOCCO	Giuseppe	Agrumaria Corleone S.p.A. - Palermo
967)	TORNATORE	Michele Salvatore	FiberCop S.p.A. - Caltanissetta
968)	VALENTI	Nicola	B2G Sicily S.r.l. - Priolo Gargallo
969)	VENTURINO	Nicola	Tim S.p.A. - Palermo
970)	BORSATO	Oliviero	e-distribuzione S.p.A. - Cagliari
971)	CADEDDU	Tiziana	R.M.E. Pisu S.r.l. - Pula
972)	CARDONA	Sergio	Enel S.p.A. - Cagliari
973)	DESSENA	Giacomino	S.I.M.G. S.r.l. - Orosei
974)	DESSENA	Giovanna	Poste Italiane S.p.A. - Cagliari
975)	FADDA	Luca	Vicino a te S.r.l. - Santa Giusta
976)	FERRAI	Francesco	e-distribuzione S.p.A. - Siniscola
977)	LITTERA	Franca Maria	Banco di Sardegna S.p.A. Gruppo BPER Banca Olbia
978)	MANCA	Giuseppe Gavino	e-distribuzione S.p.A. - Sassari
979)	MASIA	Mario	F.Ili Pinna Industria Casearia S.p.A. - Thiesi
980)	MURA	Antonella	Poste Italiane S.p.A. - Sant'Andrea Frius
981)	PAU	Salvatore	Coop. Agricola Strovina 78 Soc. Coop. - Sanluri
982)	PISANO	Marco	Poste Italiane S.p.A. - Carbonia
983)	PISANO	Patrizia	Poste Italiane S.p.A. - Cagliari
984)	SANNA	Maria Vittoria	Grendi Holding S.p.A. - Cagliari
985)	SCILLIERI	Alessandro	Poste Italiane S.p.A. - Cagliari
986)	SEDDA	Mauro	Enel Produzione S.p.A. - Portoscuso
987)	SERRA	Tonina	Banco di Sardegna S.p.A. Gruppo BPER Banca Sassari
988)	SIRIGU	Fabrizio	Rai Radiotelevisione Italiana S.p.A. - Cagliari
989)	SUCCU	Quintina	C.S.A.A. Centro Studi Assistenza Artigianato Cagliari
990)	TACCORI	Giorgio Cosimo	Poste Italiane S.p.A. - Olbia
991)	VACCA	Giampiero	Grendi Trasporti Marittimi S.p.A. - Cagliari

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

Dato a Roma, addì 23 aprile 2026

MATTARELLA

CALDERONE, *Ministro del lavoro e delle politiche sociali*



DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

MINISTERO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

DECRETO 11 maggio 2026.

Revisione dei contributi alla finanza pubblica per le annualità dal 2026 al 2029 per le regioni a statuto ordinario che hanno rinunciato al contributo agli investimenti di cui alla tabella 1 dell'articolo 1, comma 134, della legge n. 145 del 2018, per l'anno 2026.

IL MINISTRO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

Vista la legge 30 dicembre 2025, n. 199, recante «Bilancio di previsione per l'anno finanziario 2026 e bilancio pluriennale per il triennio 2026-2028»;

Visto, in particolare, l'art. 1, comma 637, della citata legge 30 dicembre 2025, n. 199, che prevede che le regioni a statuto ordinario possono comunicare, entro il 15 gennaio 2026, al Ministero dell'economia e delle finanze, Dipartimento della Ragioneria generale dello Stato, l'opzione di rinuncia al contributo di cui all'art. 1, comma 134, della legge n. 145 del 2018, per l'anno 2026;

Visto l'art. 1, comma 134, della legge 30 dicembre 2018, n. 145, e la relativa Tabella 1, come modificata dall'art. 1, comma 797, lettera d), della legge 30 dicembre 2024, n. 207, che prevede un contributo complessivo di 259,5 milioni di euro per l'anno 2026 a favore delle regioni a statuto ordinario;

Visto l'art. 1, comma 527, della legge 30 dicembre 2023, n. 213, e l'art. 1, comma 786, della legge 30 dicembre 2024, n. 207, che disciplinano i contributi alla finanza pubblica a carico delle regioni a statuto ordinario;

Visto l'art. 1, comma 635, della citata legge 30 dicembre 2025, n. 199, che prevede che il contributo alla finanza pubblica delle regioni a statuto ordinario di cui al richiamato art. 1, comma 786, della legge n. 207 del 2024, è ridotto di 100 milioni di euro per l'anno 2026;

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 25 marzo 2025, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 103 del 6 maggio 2025, concernente il «Riparto del contributo alla finanza pubblica per gli anni dal 2025 al 2028 da parte delle regioni a statuto ordinario» emanato in attuazione dell'art. 1, comma 527, della richiamata legge n. 213 del 2023;

Visto il decreto 8 ottobre 2025 del Ministro dell'economia e delle finanze, di concerto con il Ministro per gli affari regionali e le autonomie, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 271 del 21 novembre 2025, concernente il «Riparto del contributo alla finanza pubblica delle regioni a statuto ordinario di cui all'art. 1, comma 786, della legge 30 dicembre 2024, n. 207, per gli anni 2025-2029»;

Preso atto che il richiamato art. 1, comma 637, prevede che, nel caso in cui le regioni che optano per la rinuncia al contributo di cui al citato comma 134 della legge n. 145 del 2018, abbiano già assunto obbligazioni a valere sul contributo medesimo, le stesse hanno l'obbligo di garantire la copertura degli impegni già assunti con risorse proprie e nel rispetto degli equilibri di bilancio di cui all'art. 1, comma 785, della legge 30 dicembre 2024, n. 207;

Considerato che il ripetuto art. 1, comma 637, stabilisce che gli eventuali effetti positivi in termini di saldo netto da finanziare per l'anno 2026, risultanti dalla rinuncia al contributo per l'anno 2026 di cui all'art. 1, comma 134, della legge n. 145 del 2018, e dalla revisione del contributo alla finanza pubblica di cui all'art. 1, comma 527, della legge 30 dicembre 2023, n. 213, così come definiti dal presente decreto, sono attribuiti al Fondo di cui all'art. 1, comma 519, della legge 30 dicembre 2023, n. 213 (Fondo per la sistemazione contabile delle partite iscritte al conto sospeso) mentre le eventuali minori spese in termini di fabbisogno e indebitamento netto per ciascuno degli anni dal 2030 al 2035, risultanti dalla revisione del contributo alla finanza pubblica di cui all'art. 1, comma 786, della legge 30 dicembre 2024, n. 207, così come definita dal presente decreto, sono attribuite al Fondo di conto capitale di cui all'art. 1, comma 886, della legge 30 dicembre 2024, n. 207;

Tenuto conto delle comunicazioni pervenute entro il 15 gennaio 2026 da parte delle regioni a statuto ordinario (Regione Calabria nota prot. 18840 del 12 gennaio 2026; Regione Liguria nota prot. 11022 del 12 gennaio 2026; Regione Lombardia nota prot. 15909 del 9 gennaio 2026; Regione Marche nota prot. 34685 del 12 gennaio 2026; Regione Molise nota prot. 5385 del 15 gennaio 2026; Regione Toscana nota prot. 14585 del 12 gennaio 2026; Regione Umbria nota prot. 3912 del 12 gennaio 2026) con le quali è stata esercitata l'opzione di rinuncia al contributo di cui al comma 134 della legge n. 145 del 2018;

Ritenuto necessario, sulla base delle rinunce al contributo di cui all'art. 1, comma 134, della legge n. 145 del 2018, trasmesse dalle regioni a statuto ordinario, definire la situazione per l'anno 2026 per singola regione e procedere alla revisione dei contributi alla finanza pubblica di cui all'art. 1, comma 527, della legge n. 213 del 2023, e all'art. 1, comma 786, della legge n. 207 del 2024, così come previsto dal menzionato art. 1, comma 637;



Decreta:

Art. 1.

Revisione del contributo agli investimenti di cui alla tabella 1 dell'art. 1, comma 134, della legge n. 145 del 2018, per l'anno 2026.

1. Per l'anno 2026, sulla base delle rinunce comunicate dalle Regioni Calabria, Liguria, Lombardia, Marche, Molise, Toscana e Umbria entro il termine del 15 gennaio 2026, il contributo spettante a ciascuna regione a statuto ordinario come individuato nella tabella 1 dell'art. 1, comma 134, della legge 30 dicembre 2018, n. 145, è determinato secondo quanto riportato nell'Allegato A, che costituisce parte integrante del presente decreto.

2. Le regioni a statuto ordinario che hanno esercitato la facoltà di rinunciare al contributo di cui all'art. 1, comma 134, della legge n. 145 del 2018, sono tenute, qualora abbiano già assunto obbligazioni, a farvi fronte con risorse proprie nel rispetto dell'equilibrio di bilancio cui all'art. 1, comma 785, della legge n. 207 del 2024.

Art. 2.

Revisione dei contributi alla finanza pubblica per le annualità dal 2026 al 2029

1. Per le Regioni Calabria, Liguria, Lombardia, Marche, Molise, Toscana e Umbria che hanno esercitato la facoltà di rinunciare al contributo previsto dall'art. 1, comma 134, della legge n. 145 del 2018, gli importi dei contributi alla finanza pubblica di cui:

a) alla tabella 1 del decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 25 marzo 2025, adottato in attuazione dell'art. 1, comma 527, della legge 30 dicembre 2023, n. 213, sono rideterminati secondo quanto indicato nell'Allegato B, che costituisce parte integrante del presente decreto.

b) alla tabella 1 del decreto 8 ottobre 2025 del Ministro dell'economia e delle finanze, di concerto con il Ministro per gli affari regionali e le autonomie, adottato in attuazione dell'art. 1, comma 786, della legge 30 dicembre 2024, n. 207, sono rideterminati secondo quanto indicato nell'Allegato C, che costituisce parte integrante del presente decreto.

Art. 3.

Definizione degli effetti finanziari in termini di saldo netto da finanziare e di fabbisogno e indebitamento netto

1. Gli effetti positivi in termini di saldo netto da finanziare, risultanti dalla rinuncia al contributo delle Regioni a statuto ordinario di cui all'art. 1 e dalla revisione dei contributi alla finanza pubblica di cui all'art. 2, comma 1, lettera a), sono quantificati in euro 68.259.399,00 per l'anno 2026.

2. Gli effetti positivi in termini di fabbisogno e indebitamento netto, risultanti dalla revisione dei contributi alla finanza pubblica di cui all'art. 2, comma 1, lettera b), sono quantificati in euro 14.746.608,00 per l'anno 2030, euro 16.760.643,00 per l'anno 2031, euro 10.066.883,00 per l'anno 2032, euro 3.303.313,00 per l'anno 2033, euro 481.733,00 per l'anno 2034, euro 27.528,00 per l'anno 2035.

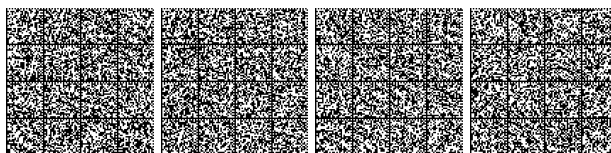
Il presente decreto sarà inviato agli organi di controllo e pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 11 maggio 2026

Il Ministro: GIORGETTI

Registrato alla Corte dei conti il 17 giugno 2026

Ufficio di controllo sugli atti del Ministero dell'economia e delle finanze, reg. n. 791



ALLEGATO A

REGIONI	Contributo agli investimenti annualità 2026 assegnato ai sensi del vigente art.1, c.134, legge n. 145 del 2018	Rinunce al Contributo agli investimenti art.1, c.134, legge n. 145 del 2018 annualità 2026	Nuovo importo contributo art. 1, c.134, legge n. 145 del 2018 annualità 2026
Abruzzo	8.200.200		8.200.200
Basilicata	6.487.500		6.487.500
Calabria	11.573.700	11.573.700	-
Campania	27.351.300		27.351.300
Emilia-Romagna	22.083.450		22.083.450
Lazio	30.361.500		30.361.500
Liguria	8.044.500	8.044.500	-
Lombardia	45.360.600	45.360.600	-
Marche	9.030.600	9.030.600	-
Molise	2.491.200	2.491.200	-
Piemonte	21.356.850		21.356.850
Puglia	21.149.250		21.149.250
Toscana	20.292.900	20.292.900	-
Umbria	5.086.200	5.086.200	-
Veneto	20.630.250		20.630.250
TOTALE	259.500.000	101.879.700	157.620.300

ALLEGATO B

REGIONI	Contributo alla finanza pubblica RSO anno 2026 (art.1, c. 527, legge n. 213 del 2023) D.P.C.M. 25 marzo 2025	Riduzione contributo alla finanza pubblica RSO anno 2026 (art.1, c. 527, legge n. 213 del 2023), in applicazione art. 1, c. 637, legge n.199 del 2025	Contributo alla finanza pubblica RSO anno 2026 (art.1, c. 527, legge n. 213 del 2023) rideterminato ai sensi dell'art.1, c.637, legge n. 199 del 2025
Abruzzo	11.060.000	-	11.060.000
Basilicata	8.750.000	-	8.750.000
Calabria	15.610.000	3.819.321	11.790.679
Campania	36.890.000	-	36.890.000
Emilia-Romagna	29.785.000	-	29.785.000
Lazio	40.950.000	-	40.950.000
Liguria	10.850.000	2.654.685	8.195.315
Lombardia	61.180.000	14.968.998	46.211.002
Marche	12.180.000	2.980.098	9.199.902
Molise	3.360.000	822.096	2.537.904
Piemonte	28.805.000	-	28.805.000
Puglia	28.525.000	-	28.525.000
Toscana	27.370.000	6.696.657	20.673.343
Umbria	6.860.000	1.678.446	5.181.554
Veneto	27.825.000	-	27.825.000
TOTALE	350.000.000	33.620.301	316.379.699



ALLEGATO C

REGIONI	Contributo alla finanza pubblica RSO anno 2027 (art. 1, c. 786, legge n. 207 del 2024) DI MEF-Affari regionali 8 ottobre 2025	Riduzione contributo alla finanza pubblica RSO anno 2027 (art. 1, c. 786, legge n. 207 del 2024), in applicazione art. 1, c. 637, legge n.199 del 2025	Contributo alla finanza pubblica RSO anno 2027 (art. 1, c. 786, legge n. 207 del 2024), rideterminato ai sensi dell'art.1, c.637, legge n. 199 del 2025	Contributo alla finanza pubblica RSO anno 2028 (art. 1, c. 786, legge n. 207 del 2024) DI MEF-Affari regionali 8 ottobre 2025	Riduzione contributo alla finanza pubblica RSO anno 2028 (art. 1, c. 786, legge n. 207 del 2024), rideterminato ai sensi dell'art.1, c.637, legge n. 199 del 2025	Contributo alla finanza pubblica RSO anno 2028 (art. 1, c. 786, legge n. 207 del 2024), rideterminato ai sensi dell'art.1, c.637, legge n. 199 del 2025	Contributo alla finanza pubblica RSO anno 2029 (art. 1, c. 786, legge n. 207 del 2024) DI MEF-Affari regionali 8 ottobre 2025	Riduzione contributo alla finanza pubblica RSO anno 2029 (art. 1, c. 786, legge n. 207 del 2024), rideterminato ai sensi dell'art.1, c.637, legge n. 199 del 2025	Contributo alla finanza pubblica RSO anno 2029 (art. 1, c. 786, legge n. 207 del 2024), rideterminato ai sensi dell'art.1, c.637, legge n. 199 del 2025
Abruzzo	25.183.200	-	25.183.200	25.183.200	-	25.183.200	39.273.800	-	39.273.800
Basilicata	22.780.800	-	22.780.800	22.780.800	-	22.780.800	35.527.200	-	35.527.200
Calabria	39.253.200	3.819.321	35.433.879	39.253.200	4.071.470	35.181.730	61.216.300	1.014.035	60.202.265
Campania	91.568.400	-	91.568.400	91.568.400	-	91.568.400	142.803.100	-	142.803.100
Emilia-Romagna	70.350.000	-	70.350.000	70.350.000	-	70.350.000	109.712.500	-	109.712.500
Lazio	99.498.000	-	99.498.000	99.498.000	-	99.498.000	155.169.500	-	155.169.500
Liguria	26.880.000	2.654.685	24.225.315	26.880.000	2.735.130	24.144.870	41.920.000	110.012	41.809.988
Lombardia	142.430.400	14.968.998	127.461.402	142.430.400	15.957.247	126.473.153	222.123.600	3.974.349	218.149.251
Marche	25.040.400	2.980.098	22.060.302	25.040.400	3.176.900	21.863.500	39.051.100	791.656	38.259.444
Molise	6.316.800	822.096	5.494.704	6.316.800	847.008	5.469.792	9.851.200	-	9.851.200
Piemonte	70.257.600	-	70.257.600	70.257.600	-	70.257.600	109.568.400	-	109.568.400
Puglia	69.274.800	-	69.274.800	69.274.800	-	69.274.800	108.035.700	-	108.035.700
Toscana	65.528.400	6.696.657	58.831.743	65.528.400	6.899.586	58.638.814	102.193.100	-	102.193.100
Umbria	16.884.000	1.678.446	15.205.554	16.884.000	1.729.308	15.154.692	26.331.000	69.611	26.261.389
Veneto	68.754.000	-	68.754.000	68.754.000	-	68.754.000	107.223.500	-	107.223.500
TOTALE	840.000.000	33.620.301	806.379.699	840.000.000	35.416.649	804.583.351	1.310.000.000	5.959.663	1.304.040.337



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

DECRETO 2 luglio 2026.

Sostituzione degli allegati al decreto 26 ottobre 2012, n. 230, recante il regolamento relativo ai requisiti di professionalità ed ai criteri per l'espletamento della selezione per l'iscrizione nell'elenco dei soggetti che possono essere nominati segretari generali di camere di commercio nonché agli obblighi di formazione per i segretari generali.

**IL DIRETTORE GENERALE
SERVIZI DI VIGILANZA**

Vista la legge 29 dicembre 1993, n. 580, recante «Riordinamento delle camere di commercio, industria, artigianato e agricoltura», ed in particolare l'art. 20, concernente la disciplina del conferimento dell'incarico di segretario generale di camera di commercio;

Visti i commi 2, 4 e 5 dell'articolo richiamato, ove si stabilisce che l'incarico di segretario generale di camera di commercio viene conferito, previa procedura comparativa, tra gli iscritti nell'apposito elenco formato e tenuto dal Ministero dello sviluppo economico, demandando ad un decreto del Ministro dello sviluppo economico la definizione dei requisiti di professionalità, dei criteri per l'espletamento della selezione ai fini dell'iscrizione nel predetto elenco, nonché delle modalità per l'iscrizione e la tenuta dell'elenco medesimo;

Visto il decreto del Ministro dello sviluppo economico 26 ottobre 2012, n. 230, recante il «Regolamento relativo ai requisiti di professionalità ed ai criteri per l'espletamento della selezione per l'iscrizione nell'elenco dei soggetti che possono essere nominati segretari generali di camere di commercio nonché agli obblighi di formazione per i segretari generali in attuazione dell'art. 20 della legge 29 dicembre 1993, n. 580, così come modificata dal decreto legislativo 15 febbraio 2010, n. 23»;

Visto in particolare l'art. 4 del decreto ministeriale n. 230 del 2012, che stabilisce il procedimento per l'iscrizione nell'elenco;

Visto inoltre l'art. 5 del medesimo decreto ministeriale n. 230 del 2012, ove si dispone che la domanda di iscrizione all'elenco può essere presentata dai soggetti di cui alle lettere a) e b) del comma 4 dell'art. 20 della legge n. 580 del 1993 e che essa è redatta, a pena di esclusione, secondo il modello di cui all'allegato A al decreto, cui deve essere unito un *curriculum vitae* redatto in conformità all'allegato B, con specifica indicazione dei titoli da sottoporre alla valutazione della apposita commissione;

Visto l'art. 13, comma 5, del citato decreto ministeriale n. 230 del 2012, ai sensi del quale «Gli allegati A, B e C, possono essere integrati ed aggiornati con decreto del Ministero»;

Visto il decreto-legge 11 novembre 2022, n. 173, convertito, con modificazioni, dalla legge 16 dicembre 2022, n. 204, recante disposizioni urgenti in materia di riordino delle attribuzioni dei Ministeri, ed in particolare l'art. 2, comma 1, ai sensi del quale il Ministero dello sviluppo economico ha assunto la denominazione di Ministero delle imprese e del made in Italy;

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

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 30 ottobre 2023, n. 174, recante il regolamento di organizzazione del Ministero delle imprese e del made in Italy;

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 29 dicembre 2023, registrato dalla Corte dei conti in data 31 gennaio 2024 al n. 203, con il quale al dott. Giulio Mario Donato è stato conferito l'incarico di funzione dirigenziale di livello generale di direttore della Direzione generale servizi di vigilanza;

Decreta:

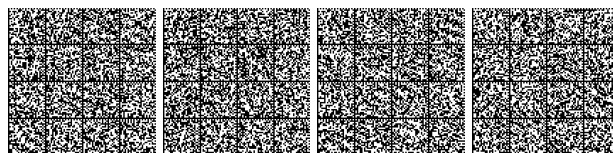
Art. 1.

Sostituzione degli allegati al decreto del Ministro dello sviluppo economico 26 ottobre 2012, n. 230

1. Gli allegati A, B e C al decreto del Ministro dello sviluppo economico 26 ottobre 2012, n. 230, sono sostituiti, rispettivamente, dagli allegati A, B e C al presente decreto.

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

Roma, 2 luglio 2026

Il direttore generale: DONATO

ALLEGATO A

(articolo 5, comma 1)

Domanda di iscrizione nell'elenco di cui all'articolo 20, comma 4, della legge 29 dicembre 1993, n. 580 e ss.mm.ii.

AL MINISTERO DELLE IMPRESE E DEL MADE IN ITALY

Dipartimento per i servizi interni, finanziari, territoriali e di vigilanza

Direzione generale servizi di vigilanza

Divisione VI Sistema camerale

Via Molise 2 - 00187 ROMA

PEC: dgiv.div06@pec.mimit.gov.it

Il/la sottoscritto/a _____

nato/a a _____ il _____

residente in _____ Via/Piazza

_____ Città _____ n. _____ (CAP _____)

codice fiscale _____

CHIEDE

L'ammissione alla prossima sessione di selezione per l'iscrizione nell'elenco di cui al comma 4 dell'articolo 20 della legge 29 dicembre 1993, n. 580, e ss.mm.ii.

A tal fine, consapevole delle sanzioni penali richiamate dall'articolo 76 del decreto del Presidente della repubblica 28 dicembre 2000, n. 445, in caso di dichiarazioni mendaci e della decadenza dei benefici eventualmente conseguenti al provvedimento emanato sulla base di dichiarazioni non veritiere, di cui all'art. 75 del citato d.P.R. n.445/2000; ai sensi e per gli effetti dell'art. 47 del medesimo d.P.R., sotto la propria responsabilità;

DICHIARA1. di essere cittadino¹ _____

2. di non aver riportato condanne penali e di non avere procedimenti penali a proprio carico (ovvero, in caso positivo, indicare le eventuali condanne penali riportate nonché i procedimenti penali eventualmente pendenti, precisando gli estremi del provvedimento di

¹ Indicare se cittadino italiano o se cittadino di uno degli stati membri U.E.



condanna o di applicazione dell'amnistia, del condono, dell'indulto o perdono giudiziale e del titolo del reato; indicare infine l'eventuale stato del procedimento);

3. di godere dei diritti politici;
4. di non essere stato destituito o dispensato dall'impiego presso la Pubblica Amministrazione e di non essere stato dichiarato decaduto da altro impiego statale per aver conseguito l'impiego mediante la produzione di documenti falsi o viziati da invalidità insanabile; nonché di non essere stato interdetto dai pubblici uffici in base a sentenza passata in giudicato;
5. che a proprio carico non sussistono le cause di divieto, decadenza o sospensione previste dall'articolo 10 della legge "antimafia" n. 575/65 e successive modifiche;
6. di aver conseguito il seguente diploma di laurea.....
(indicare se vecchio ordinamento o laurea specialistica magistrale).....
nell'anno accademico.....presso l'Università.....
con sede in..... con votazione.....
7. di svolgere l'attività lavorativa presso (natura giuridica dell'ente o ragione sociale e indirizzo)..... contratto collettivo nazionali che regola il rapporto di lavoro
qualifica rivestita dal
(indicare se con contratto a tempo a tempo determinato/indeterminato).....

Il sottoscritto indica nel *curriculum* allegato i titoli e documenti che chiede siano considerati per comprovare la particolare esperienza e qualificazione professionale e gli ulteriori titoli che chiede siano valutati, tenuto conto dei limiti quantitativi dei titoli valutabili in base al relativo regolamento di attuazione.

Il sottoscritto:

- a) precisa, di non essere in possesso di ulteriori titoli da valutare ai fini della richiesta di iscrizione;
- b) si impegna a comunicare tempestivamente ogni variazione che dovesse intervenire rispetto a quanto sopra dichiarato;
- c) indica l'indirizzo presso il quale desidera che vengano inviate le comunicazioni:
Via/Piazza.....n.

Città.....(CAP.)

telefono e /o cellulare.....



PEC (personale) _____ email _____

Il sottoscritto dichiara, infine, di aver preso visione dell'informativa annotata in calce al presente modulo e delle relative informazioni integrative fornite sul sito web del Ministero delle Imprese e del Made in Italy.

Data

Firma del Dichiarante²

Informativa sul trattamento dei dati personali

(Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 27 aprile 2016, relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati e che abroga la direttiva 95/46/CE (regolamento generale sulla protezione dei dati) – c.d. «GDPR»)

Il Ministero delle imprese e del made in Italy, destinatario della presente dichiarazione e titolare del trattamento dei dati, informa, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del regolamento GDPR, che i dati personali forniti con la dichiarazione stessa sono trattati, anche con modalità elettronica, al solo fine della partecipazione alla procedura di iscrizione nell'elenco dei segretari generali così come disciplinata dalla legge 580 del 1993, e successive modificazioni, e dal relativo regolamento di attuazione; che il trattamento dei dati sarà improntato a principi di correttezza, liceità e trasparenza, con logiche strettamente correlate alle tenuto dell'albo e comunque in modo da garantire la sicurezza dei dati stessi; che il conferimento di tali dati è obbligatorio per consentire le predette finalità, con la conseguenza che la mancata comunicazione non consente la partecipazione alla procedura; che i soli dati inseriti nell'elenco in base al predetto regolamento di attuazione sono resi pubblici, anche mediante pubblicazione sul sito internet istituzionale del Ministero e mediante trasmissione, senza necessità di consenso dell'interessato, alle Camere di commercio che ne richiedono l'invio ai fini della procedura di selezione del loro segretario generale; che i restanti dati saranno comunicati esclusivamente ai soggetti e nei casi espressamente previsti dalle norme vigenti; che i diritti di cui agli articoli 15 e seguenti del GDPR possono essere esercitati rivolgendosi al responsabile del trattamento indicato nell'apposita comunicazione pubblicata sul sito istituzionale del Ministero.

Altre informazioni

Si precisa, altresì, che l'Ufficio competente procederà a controlli in merito alle dichiarazioni rese nella presente domanda ai sensi e per gli effetti di cui all'articolo 71 del decreto del Presidente della Repubblica 28 dicembre 2000, 445.

L'Amministrazione non assume responsabilità per la dispersione di comunicazioni dipendente da inesatte indicazioni del recapito oppure da mancata o tardiva comunicazione del cambiamento dell'indirizzo indicato nella domanda, né per eventuali disguidi postali comunque imputabili a fatto di terzi, a caso fortuito o forza maggiore.

² Allegare copia di un documento di riconoscimento in corso di validità



Ai sensi dell'art. 14 del GDPR questa Amministrazione informa che potrà trattare, in aggiunta alle categorie di dati di cui all'informativa ai sensi dell'art. 13, le seguenti ulteriori categorie di dati:

- a) dati relativi a procedimenti e condanne giudiziali, acquisiti presso il Ministero della Giustizia;
- b) dati relativi a titoli di studio e professionali.

Gli interessati hanno diritto di: chiedere al titolare del trattamento l'accesso, la rettifica o la cancellazione dei dati personali o la limitazione del trattamento ai sensi dell'art. 15 e ss. del Regolamento, indirizzando le richieste al Responsabile Protezione Dati del Ministero ai seguenti recapiti: protezionedati@mise.gov.it; protezionedati@pec.mise.gov.it; qualora ritengano che il trattamento dei dati personali relativi alla presente procedura avvenga in violazione di quanto previsto dal GDPR, proporre reclamo all'Autorità Garante per la protezione dei dati personali (Garante Privacy). Ulteriori informazioni in ordine ai diritti sulla protezione dei dati personali sono reperibili sul sito web del Garante all'indirizzo www.garanteprivacy.it



ALLEGATO B (articolo 5, comma 2)
Curriculum vitae

Il sottoscritto

Cognome _____

Nome _____

consapevole delle sanzioni penali richiamate dall'articolo 76 del decreto del Presidente della repubblica 28 dicembre 2000, n. 445, in caso di dichiarazioni mendaci e della decadenza dei benefici eventualmente conseguenti al provvedimento emanato sulla base di dichiarazioni non veritiere, di cui all'art. 75 del citato d.P.R. n.445/2000, ai sensi e per gli effetti dell'art. 47 del medesimo d.P.R., sotto la propria responsabilità,

DICHIARA:

REQUISITI PROFESSIONALI

Per i soggetti di cui alla lettera a) del comma 4, dell'articolo 20 della legge, attitudine all'esercizio maturata per almeno un triennio complessivo nell'ultimo quinquennio in qualifica dirigenziale in aree dirigenziali comportanti assunzione di autonomia gestionale e responsabilità di risultato nella direzione di unità operative poste alle dirette dipendenze; tale esperienza per i dirigenti di enti ed organismi del sistema camerale diversi dalle pubbliche amministrazioni è valutabile positivamente solo se acquisita presso enti ed organismi dotati di almeno 10 dipendenti.

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
- Tipo di azienda o settore
- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità
- Caratteristiche della posizione ricoperta (livello di autonomia, riporti organizzativi, risorse umane alle dipendenze, etc)



- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
- Tipo di azienda o settore
- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità
- Caratteristiche della posizione ricoperta (livello di autonomia, riporti organizzativi, risorse umane alle dipendenze, etc)

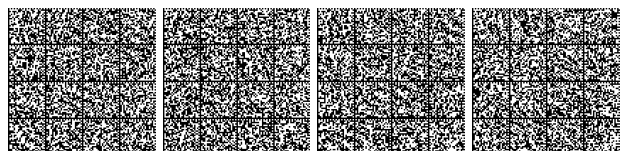
- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
- Tipo di azienda o settore
- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità
- Caratteristiche della posizione ricoperta (livello di autonomia, riporti organizzativi, risorse umane alle dipendenze, etc)

Per i soggetti di cui alla lettera b) del comma 4, dell'articolo 20 della legge, attitudine all'esercizio delle funzioni di vertice dell'amministrazione delle camere di commercio acquisita con l'esperienza maturata in qualifica dirigenziale per almeno un quinquennio in aree dirigenziali comportanti assunzione di autonomia gestionale e responsabilità di risultato nella direzione di unità operative poste alle dirette dipendenze, in imprese, enti o organismi, con almeno 15 dipendenti.

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
- Tipo di azienda o settore
- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità
- Caratteristiche della posizione ricoperta (livello di autonomia, riporti organizzativi, risorse umane alle dipendenze, etc)

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
- Tipo di azienda o settore
- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità
- Caratteristiche della posizione ricoperta (livello di autonomia, riporti organizzativi, risorse umane alle dipendenze, etc)

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
- Tipo di azienda o settore
- Tipo di impiego



- Principali mansioni e responsabilità
- Caratteristiche della posizione ricoperta (livello di autonomia, riporti organizzativi, risorse umane alle dipendenze, etc)

TITOLI CULTURALI (FINO AD UN MASSIMO DI 10)

punteggio conseguito e grado di attinenza del titolo di laurea prescritto per l'iscrizione; altri titoli di laurea; specializzazioni post-laurea; dottorati di ricerca; masters rilasciati da organismi o enti certificati ai sensi della normativa vigente per l'erogazione di corsi di insegnamento o formazione o aggiornamento o tirocini, con risultato finale certificato

PUBBLICAZIONI (FINO AD UN MASSIMO DI 10)

monografie a stampa; articoli apparsi su riviste nazionali ed internazionali anche on-line purché regolarmente registrate; libri; relazioni ed interventi pubblicati negli atti di convegni e congressi

CONOSCENZA DI LINGUE STRANIERE ATTESTATE DA CERTIFICATO FINALE

MADRELINGUA [Indicare la madrelingua]

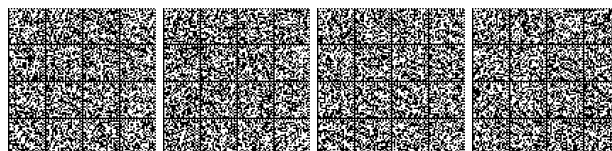
ALTRE LINGUE [Indicare la lingua]

Capacità di lettura [Indicare il livello: eccellente, buono, elementare]

Capacità di scrittura [Indicare il livello: eccellente, buono, elementare]

Capacità di espressione orale [Indicare il livello: eccellente, buono, elementare]

ALTRE LINGUE [Indicare la lingua]



Capacità di lettura [Indicare il livello: eccellente, buono, elementare]
Capacità di scrittura [Indicare il livello: eccellente, buono, elementare]
Capacità di espressione orale [Indicare il livello: eccellente, buono, elementare]

TITOLI PROFESSIONALI FINO AD UN MASSIMO DI 10

abilitazione o iscrizione in albi professionali per le quali è necessario un diploma di laurea in materie giuridico-economiche; partecipazione con contributi personali a commissioni e gruppi di lavoro e altri incarichi nel proprio ambito professionale;

TITOLI DI SERVIZIO

esperienza professionale, valutata anche sulla base della sua attualità, del suo rilievo e dei risultati conseguiti, maturata con lo svolgimento di attività di direzione, anche congiunta, per periodi non inferiori a dodici mesi, in almeno due dei seguenti ambiti di attività:

“ambito giuridico-amministrativo”, con particolare riferimento all’assunzione di decisioni di natura giuridica e/o economica anche con valenza esterna;

“ambito amministrativo-contabile”, con particolare riferimento alle funzioni organizzative e di gestione del personale, di gestione patrimoniale e finanziaria, di supporto dell’attività degli organi decisionali, di programmazione, di controllo interno e di verifica dei risultati;



“ambito economico-statistico”, con particolare riferimento alle funzioni di analisi economiche e di ricerca di mercato, di studi e rilevazioni statistiche in campo economico e sociale;

“ambito di promozione e sviluppo delle imprese” e con particolare riferimento, in Italia e all'estero, alla creazione o gestione di servizi alle imprese, alla realizzazione di piani di sviluppo territoriale o di progetti di formazione.

PARTECIPAZIONE ALL'ATTIVITÀ DI FORMAZIONE ORGANIZZATA DA UNIONCAMERE

sessione formativa per Segretari generali e aspiranti (art. 12) anno _____

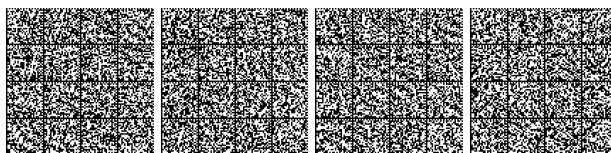
numero delle ore di frequenza ai corsi _____

valutazione finale conseguita _____

Il sottoscritto dichiara, infine, di aver preso visione dell'informativa annotata in calce al presente modulo e delle relative informazioni integrative fornite sul sito web del Ministero delle Imprese e del Made in Italy.

Data

Firma del dichiarante



Informativa sul trattamento dei dati personali

(Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 27 aprile 2016, relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati e che abroga la direttiva 95/46/CE (regolamento generale sulla protezione dei dati) – c.d. «GDPR»)

Il Ministero delle imprese e del made in Italy, destinatario della presente dichiarazione e titolare del trattamento dei dati, informa, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del regolamento GDPR, che i dati personali forniti con la dichiarazione stessa sono trattati, anche con modalità elettronica, al solo fine della partecipazione alla procedura di iscrizione nell'elenco dei segretari generali così come disciplinata dalla legge 580 del 1993, e successive modificazioni, e dal relativo regolamento di attuazione; che il trattamento dei dati sarà improntato a principi di correttezza, liceità e trasparenza, con logiche strettamente correlate alla tenuta dell'albo e comunque in modo da garantire la sicurezza dei dati stessi; che il conferimento di tali dati è obbligatorio per consentire le predette finalità, con la conseguenza che la mancata comunicazione non consente la partecipazione alla procedura; che i soli dati inseriti nell'elenco in base al predetto regolamento di attuazione sono resi pubblici, anche mediante pubblicazione sul sito internet istituzionale del Ministero e mediante trasmissione, senza necessità di consenso dell'interessato, alle Camere di commercio che ne richiedono l'invio ai fini della procedura di selezione del loro segretario generale; che i restanti dati saranno comunicati esclusivamente ai soggetti e nei casi espressamente previsti dalle norme vigenti; che i diritti di cui agli articoli 15 e seguenti del GDPR possono essere esercitati rivolgendosi al responsabile del trattamento indicato nell'apposita comunicazione pubblicata sul sito istituzionale del Ministero.

Altre informazioni

Si precisa, altresì, che l'Ufficio competente procederà a controlli in merito alle dichiarazioni rese nella presente domanda ai sensi e per gli effetti di cui all'articolo 71 del decreto del Presidente della Repubblica 28 dicembre 2000, 445.

L'Amministrazione non assume responsabilità per la dispersione di comunicazioni dipendente da inesatte indicazioni del recapito oppure da mancata o tardiva comunicazione del cambiamento dell'indirizzo indicato nella domanda, né per eventuali disguidi postali comunque imputabili a fatto di terzi, a caso fortuito o forza maggiore.

Ai sensi dell'art. 14 del GDPR questa Amministrazione informa che potrà trattare, in aggiunta alle categorie di dati di cui all'informativa ai sensi dell'art. 13, le seguenti ulteriori categorie di dati:

- a) dati relativi a procedimenti e condanne giudiziali, acquisiti presso il Ministero della Giustizia;
- b) dati relativi a titoli di studio e professionali.

Gli interessati hanno diritto di: chiedere al titolare del trattamento l'accesso, la rettifica o la cancellazione dei dati personali o la limitazione del trattamento ai sensi dell'art. 15 e ss. del Regolamento, indirizzando le richieste al Responsabile Protezione Dati del Ministero ai seguenti recapiti: protezionedati@mise.gov.it; protezionedati@pec.mise.gov.it; qualora ritengano che il trattamento dei dati personali relativi alla presente procedura avvenga in violazione di quanto previsto dal GDPR, proporre reclamo all'Autorità Garante per la protezione dei dati personali (Garante Privacy). Ulteriori informazioni in ordine ai diritti sulla protezione dei dati personali sono reperibili sul sito web del Garante all'indirizzo www.garanteprivacy.it



ALLEGATO C

(articolo 6, comma 2)

Titolo di studio richiesto per l'iscrizione nell'elenco di cui all'articolo 20 comma 4 della legge 29 dicembre 1993, n. 580 e ss.mm.ii.n. per i soggetti di cui al comma 4, lettera b), del medesimo articolo 20.

A) Laurea specialistica in materie giuridico-economiche di cui al decreto ministeriale 3 novembre 1999, n. 509:

Laurea specialistica (LS), in una delle seguenti classi di laurea:

19/S Finanza

22/S Giurisprudenza

60/S Relazioni internazionali 64/S Scienze dell'economia 70/S Scienze della politica

71/S Scienze delle pubbliche amministrazioni

83/S Scienze economiche per l'ambiente e la cultura 84/S Scienze economico-aziendali

88/S Scienze per la cooperazione allo sviluppo 90/S Statistica demografica e sociale

91/S Statistica economica, finanziaria e attuariale 99/S Studi europei.

B) Diploma di laurea vecchio ordinamento in materie giuridico-economiche:

Diploma di laurea (DL), di cui all'art. 1 della legge 19 novembre 1990, n. 341, equiparato alle su citate classi di laurea specialistica (LS) secondo l'equiparazione stabilita dal decreto interministeriale del 9 luglio 2009, o altro diploma di laurea equipollente secondo la normativa vigente.

C) Laurea magistrale in materie giuridico-economiche di cui al decreto ministeriale 22 ottobre 2004, n. 270:

Laurea magistrale (LM), di cui all'art. 3, comma 1 lettera b) e all'art. 6, comma 3, del decreto ministeriale 22 ottobre 2004, n. 270, equiparato alle su citate classi di laurea specialistica (LS) secondo l'equiparazione stabilita dal decreto ministeriale del 9 luglio 2009.

26A03534



DECRETO 3 luglio 2026.

Sostituzione del commissario liquidatore della «Cooperativa edilizia Le Signorie società cooperativa a responsabilità limitata», in Civitella in Val di Chiana, in scioglimento.

IL DIRETTORE GENERALE
SERVIZI DI VIGILANZA

Visto l'art. 45, comma 1, della Costituzione;
Visto l'art. 2545-*septiesdecies* del codice civile;
Visto l'art. 1 della legge, n. 400/1975;

Visto il decreto legislativo del 12 gennaio 2019, n. 14 e successive integrazioni e modifiche;

Visto l'art. 28, comma 1, lettera *a*), del decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300 e successive modificazioni ed integrazioni (Riforma dell'organizzazione del Governo, a norma dell'art. 11 della legge 15 marzo 1997, n. 59), che radica nel «Ministero delle imprese e del made in Italy» la funzione di vigilanza ordinaria e straordinaria sulle cooperative;

Visto l'art. 12 del decreto legislativo 2 agosto 2002, n. 220;

Visto il decreto 17 gennaio 2007 del Ministro dello sviluppo economico, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del 6 aprile 2007, n. 81, concernente la rideterminazione dell'importo minimo di bilancio per la nomina del commissario liquidatore negli scioglimenti per atto d'autorità di società cooperative, ai sensi dell'art. 2545-*septiesdecies* del codice civile;

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

Visti i decreti del Presidente del Consiglio dei ministri del 30 ottobre 2023, n. 173 e n. 174, pubblicati nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 281 del 1° dicembre 2023, con i quali sono stati adottati, rispettivamente, il «Regolamento di organizzazione degli uffici di diretta collaborazione del Ministro delle imprese e del made in Italy e dell'organismo indipendente di valutazione della *performance*» e il «Regolamento di organizzazione del Ministero delle imprese e del made in Italy»;

Visto il decreto ministeriale 10 gennaio 2024, registrato dalla Corte dei conti in data 20 febbraio 2024, al n. 267, con il quale sono stati individuati gli uffici dirigenziali di livello non generale del Ministero delle imprese e del made in Italy;

Visto il decreto ministeriale 11 gennaio 2024, registrato dalla Corte dei conti in data 28 febbraio 2024, al n. 303, recante la graduazione degli uffici dirigenziali di livello non generale di questo Ministero;

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei ministri datato 29 dicembre 2023, ammesso alla registrazione

della Corte dei conti il 31 gennaio 2024, n. 203, con il quale è stato conferito l'incarico di funzione dirigenziale di livello generale di direttore generale della Direzione generale servizi di vigilanza del Ministero delle imprese e del made in Italy - Dipartimento per i servizi interni, finanziari, territoriali e di vigilanza al dott. Giulio Mario Donato a decorrere dal 1° gennaio 2024;

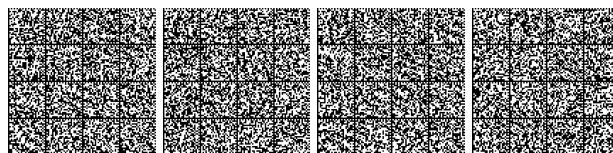
Visto il decreto direttoriale 27 marzo 2025, ammesso alla registrazione della Corte dei conti in data 9 maggio 2025, n. 713, concernente il conferimento al dott. Antonio Fabio Gioia dell'incarico di direzione della Divisione V «Scioglimenti, gestioni commissariali e altri provvedimenti a effetto sanzionatorio degli enti cooperativi» della Direzione generale servizi di vigilanza del Ministero delle imprese e del made in Italy;

Vista la direttiva del Ministro delle imprese e del made in Italy del 4 febbraio 2025, ammessa alla registrazione della Corte dei conti in data 10 marzo 2025, al n. 224, che introduce nuove norme per la nomina dei commissari liquidatori delle liquidazioni coatte amministrative delle società cooperative nonché di società fiduciarie e società fiduciarie e di revisione e dei relativi comitati di sorveglianza;

Richiamato il proprio decreto direttoriale del 28 marzo 2025 con cui, in attuazione della direttiva suddetta, vengono disciplinate la tenuta e le modalità di iscrizione presso la banca dati dei professionisti e dei soggetti interessati all'attribuzione degli incarichi di commissario liquidatore, governativo e liquidatore degli enti cooperativi e di commissario liquidatore delle società fiduciarie e società fiduciarie e di revisione e delle altre procedure assimilate, nonché tutti i procedimenti di nomina dei professionisti e dei comitati di sorveglianza di competenza del Ministro delle imprese e del made in Italy e della Direzione generale servizi di vigilanza (già Direzione generale per la vigilanza sugli enti cooperativi e sulle società), ivi comprese le nomine relative ai casi di scioglimento per atto dell'autorità ai sensi dell'art. 2545-*septiesdecies* del codice civile, di gestioni commissariali ai sensi dell'art. 2545-*sexiesdecies* del codice civile, di sostituzione dei liquidatori volontari ai sensi dell'art. 2545-*octiesdecies* del codice civile delle società cooperative, nonché quelle relative alle liquidazioni coatte amministrative delle società cooperative e delle società fiduciarie e delle società fiduciarie e di revisione;

Richiamato il decreto direttoriale 164/SAA/2013 del 13 dicembre 2013, con il quale la società cooperativa «Cooperativa edilizia Le Signorie società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in via Romana, 128-131 - 52041 Civitella in Val di Chiana (AR), frazione Tegoletto - codice fiscale 01693170514, è stata posta in scioglimento ai sensi dell'art. 2545-*septiesdecies* del codice civile, con nomina a commissario liquidatore del dott. Gilberto Bargellini;

Preso atto del decesso del dott. Gilberto Bargellini, avvenuto in data 26 novembre 2025;



Ravvisata la necessità di provvedere alla sua sostituzione nel già menzionato incarico;

Considerato che il nominativo del professionista cui affidare l'incarico di commissario liquidatore, dott. Marco Benelli, è stato individuato in osservanza del decreto direttoriale 28 marzo 2025, nel rispetto del criterio di rotazione degli incarichi e, in ipotesi di *ex aequo*, nell'osservanza di predefiniti criteri di territorialità, complessità della procedura e di *performance* del professionista;

Preso atto del riscontro positivo fornito dal citato commissario liquidatore acquisito agli atti d'ufficio (giusta comunicazione inviata tramite PEC del 24 giugno 2026 comprensiva del modulo di accettazione incarico, debitamente compilato);

Per le finalità e le motivazioni descritte in premessa che qui si intendono integralmente richiamate;

Decreta:

Art. 1.

Il dott. Marco Benelli, nato a Montevarchi (AR) il 25 novembre 1986, codice fiscale BNL MRC 86S25 F656B e domiciliato in via Gruccia, 23/G - 52027 San Giovanni Valdarno (AR), è nominato commissario liquidatore della cooperativa «Cooperativa edilizia Le Signorie società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in via Romana, 128-131 - 52041 Civitella in val di Chiana (AR), frazione Tegoletto - codice fiscale 01693170514, sciolta ai sensi dell'art. 2545-*septiesdecies* del codice civile con precedente decreto direttoriale 164/SAA/2013 del 13 dicembre 2013, in sostituzione del dott. Gilberto Bargellini, deceduto.

Art. 2.

Al già menzionato commissario liquidatore spetta il trattamento economico previsto dal decreto del Ministro dello sviluppo economico, di concerto con il Ministro dell'economia e delle finanze del 3 novembre 2016, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del 5 dicembre 2016.

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

Avverso il presente provvedimento è possibile proporre ricorso amministrativo al Tribunale amministrativo regionale ovvero straordinario al Presidente della Repubblica nei termini e presupposti di legge.

Roma, 3 luglio 2026

Il direttore generale: DONATO

DECRETO 3 luglio 2026.

Sostituzione del commissario liquidatore della «Risorse Donna società cooperativa sociale», in Atina, in scioglimento.

IL DIRETTORE GENERALE

SERVIZI DI VIGILANZA

Visto l'art. 45, comma 1, della Costituzione;

Visto l'art. 2545-*septiesdecies* del codice civile;

Visto l'art. 1 della legge n. 400/1975;

Visto il decreto legislativo del 12 gennaio 2019, n. 14, e successive integrazioni e modifiche;

Visto l'art. 28, comma 1, lettera a) del decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300 e successive modificazioni ed integrazioni (Riforma dell'organizzazione del Governo, a norma dell'art. 11 della legge 15 marzo 1997, n. 59) che radica nel «Ministero delle imprese e del made in Italy» la funzione di vigilanza ordinaria e straordinaria sulle cooperative;

Visto l'art. 12 del decreto legislativo 2 agosto 2002, n. 220;

Visto il decreto 17 gennaio 2007 del Ministro dello sviluppo economico, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del 6 aprile 2007 n. 81, concernente la rideterminazione dell'importo minimo di bilancio per la nomina del commissario liquidatore negli scioglimenti per atto d'autorità di società cooperative, ai sensi dell'art. 2545-*septiesdecies* del codice civile;

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

Visti i decreti del Presidente del Consiglio dei ministri del 30 ottobre 2023, n. 173 e n. 174, pubblicati nella *Gazzetta Ufficiale* - Serie generale - n. 281 del 1° dicembre 2023, con i quali sono stati adottati, rispettivamente, il «Regolamento di organizzazione degli uffici di diretta collaborazione del Ministro delle imprese e del made in Italy e dell'organismo indipendente di valutazione della *performance*» e il «Regolamento di organizzazione del Ministero delle imprese e del made in Italy»;

Visto il decreto ministeriale 10 gennaio 2024, registrato dalla Corte dei conti in data 20 febbraio 2024, al n. 267, con il quale sono stati individuati gli uffici dirigenziali di livello non generale del Ministero delle imprese e del made in Italy;

Visto il decreto ministeriale 11 gennaio 2024, registrato dalla Corte dei conti in data 28 febbraio 2024, al n. 303, recante la graduazione degli uffici dirigenziali di livello non generale di questo Ministero;

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei ministri datato 29 dicembre 2023, ammesso alla registra-



zione della Corte dei conti il 31 gennaio 2024 n. 203, con il quale è stato conferito l'incarico di funzione dirigenziale di livello generale di direttore generale della Direzione generale servizi di vigilanza del Ministero delle imprese e del made in Italy - Dipartimento per i servizi interni, finanziari, territoriali e di vigilanza al dott. Giulio Mario Donato a decorrere dal 1° gennaio 2024;

Visto il decreto direttoriale 27 marzo 2025, ammesso alla registrazione della Corte dei conti in data 9 maggio 2025, n. 713, concernente il conferimento al dott. Antonio Fabio Gioia dell'incarico di direzione della Divisione V «Scioglimenti, gestioni commissariali e altri provvedimenti a effetto sanzionatorio degli enti cooperativi» della Direzione generale servizi di vigilanza del Ministero delle imprese e del made in Italy;

Vista la direttiva del Ministro delle imprese e del made in Italy del 4 febbraio 2025, ammessa alla registrazione della Corte dei conti in data 10 marzo 2025, al n. 224, che introduce nuove norme per la nomina dei commissari liquidatori delle liquidazioni coatte amministrative delle società cooperative nonché di società fiduciarie e società fiduciarie e di revisione e dei relativi comitati di sorveglianza;

Richiamato il proprio decreto direttoriale del 28 marzo 2025 con cui, in attuazione della direttiva suddetta, vengono disciplinate la tenuta e le modalità di iscrizione presso la banca dati dei professionisti e dei soggetti interessati all'attribuzione degli incarichi di commissario liquidatore, governativo e liquidatore degli enti cooperativi e di commissario liquidatore delle società fiduciarie e società fiduciarie e di revisione e delle altre procedure assimilate, nonché tutti i procedimenti di nomina dei professionisti e dei comitati di sorveglianza di competenza del Ministro delle imprese e del made in Italy e della Direzione generale servizi di vigilanza (già Direzione generale per la vigilanza sugli enti cooperativi e sulle società), ivi comprese le nomine relative ai casi di scioglimento per atto dell'autorità ai sensi dell'art. 2545-*septiesdecies* del codice civile, di gestioni commissariali ai sensi dell'art. 2545-*sexiesdecies* del codice civile, di sostituzione dei liquidatori volontari ai sensi dell'art. 2545-*octiesdecies* del codice civile delle società cooperative, nonché quelle relative alle liquidazioni coatte amministrative delle società cooperative e delle società fiduciarie e delle società fiduciarie e di revisione;

Richiamato il decreto direttoriale 33/SAA/2023 del 31 maggio 2023, con il quale la società cooperativa «Risorse Donna società cooperativa sociale» con sede in via Sacco n. 420 - 03042 Atina (FR) - C.F. 02703880605 è stata posta in scioglimento ai sensi dell'art. 2545-*septiesdecies* del codice civile, con nomina a commissaria liquidatrice della geom. Cinzia Miari;

Preso atto delle gravi e reiterate inadempienze al mandato conferito alla sopraindicata commissaria liquidatrice, geom. Cinzia Miari, compendiate nella nota ministeriale, prot. d'ufficio n. 92183 del 22 aprile 2026, valevole

quale comunicazione, ex art. 7 della legge 7 agosto 1990, n. 241, di avvio del procedimento amministrativo di revoca promosso a suo carico;

Ravvisata la necessità, sussistendo ragioni attuali di interesse pubblico, di provvedere alla sostituzione della geom. Cinzia Miari nella carica liquidatoria;

Considerato che il nominativo della professionista cui affidare l'incarico di commissaria liquidatrice, avv. Nicoletta Paniccia, è stato individuato in osservanza del decreto direttoriale 28 marzo 2025, nel rispetto del criterio di rotazione degli incarichi, e, in ipotesi di *ex aequo*, nell'osservanza di predefiniti criteri di territorialità, complessità della procedura e di *performance* del professionista;

Preso atto del riscontro positivo fornito dalla citata commissaria liquidatrice acquisito agli atti d'ufficio (giusta comunicazione inviata tramite PEC del 20 giugno 2026 comprensiva del modulo di accettazione incarico, debitamente compilato);

Per le finalità e le motivazioni descritte in premessa che qui si intendono integralmente richiamate;

Decreta:

Art. 1.

L'avv. Nicoletta Paniccia, nata a Sora (FR) il 23 ottobre 1966, codice fiscale PNCNLT66R63I838S e domiciliata in via Principe Umberto n. 8 - 03039 Sora (FR), è nominata commissaria liquidatrice della cooperativa «Risorse Donna società cooperativa sociale» con sede in via Sacco n. 420 - 03042 Atina (FR) - C.F. 02703880605 - sciolta ai sensi dell'art. 2545-*septiesdecies* del codice civile con precedente decreto direttoriale 33/SAA/2023 del 31 maggio 2023 - in sostituzione della geom. Cinzia Miari, revocata.

Art. 2.

Al già menzionato commissario liquidatore spetta il trattamento economico previsto dal decreto del Ministro dello sviluppo economico di concerto con il Ministro dell'economia e delle finanze del 3 novembre 2016, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del 5 dicembre 2016.

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

Avverso il presente provvedimento è possibile proporre ricorso amministrativo al Tribunale amministrativo regionale ovvero straordinario al Presidente della Repubblica nei termini e presupposti di legge.

Roma, 3 luglio 2026

Il direttore generale: DONATO

26A03533



DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

DETERMINA 24 giugno 2026.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di semaglutide, «Kayshild». (Determina n. 858/2026).

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;

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: «Regolamento recante norme sull'organizzazione e il funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco, a norma dell'art. 48, comma 13, del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2003, n. 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 vigente regolamento di funzionamento e ordinamento del personale dell'Agenzia italiana del farmaco, adottato dal consiglio di amministrazione con deliberazione del 17 settembre 2025, n. 52, approvato, ai sensi dell'art. 22, commi 3 e 4, del decreto del Ministro della salute 20 settembre 2004, n. 245, dal Ministro della salute di concerto con il Ministro dell'economia e delle finanze e il Ministro per la pubblica amministrazione e pubblicato sul sito istituzionale dell'AIFA (comunicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 220 del 22 settembre 2025);

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 il decreto del Ministro della salute 9 febbraio 2024 di nomina del dott. Pierluigi Russo quale direttore tecnico - scientifico dell'Agenzia italiana del farmaco, ai sensi dell'art. 10-bis del citato decreto del Ministro della salute 20 settembre 2004, n. 245 e successive modificazioni ed integrazioni;

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

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

Visto il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, 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 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;

Visto il decreto legislativo 6 febbraio 2025, n. 10, recante «Adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento delegato (UE) 2016/161 della Commissione del 2 ottobre 2015, che integra la direttiva 2001/83/CE del Parlamento europeo e del Consiglio stabilendo norme dettagliate sulle caratteristiche di sicurezza che figurano sull'imballaggio dei medicinali per uso umano» e in particolare l'art. 4, comma 7 nella parte in cui prevede, nel termine di trenta giorni dalla data di entrata in vigore del suddetto decreto legislativo, che l'AIFA adotti le istruzioni applicative relative alle procedure di rilascio dell'AIC e alle modalità per adempiere agli obblighi previsti dall'art. 4, anche con riguardo ai medicinali di importazione e distribuzione parallela;

Visto il decreto del Ministro della salute del 6 marzo 2025, recante «Specifiche tecniche dell'identificativo univoco "Data Matrix" dei medicinali ad uso umano di cui al regolamento delegato (UE) 2016/161, in attuazione dell'art. 3, comma 3 del decreto legislativo 6 febbraio 2025, n. 10», pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del 10 aprile 2025, n. 84;

Visto il decreto del Ministro della salute, di concerto con il Ministro dell'economia e delle finanze, del 20 maggio 2025, recante «Disciplina del dispositivo, contenente le caratteristiche tecniche e grafiche e delle informazioni nel medesimo contenute», pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del 9 luglio 2025, n. 157;

Considerata la determina AIFA n. 56 del 17 luglio 2025 di adozione delle istruzioni applicative relative alle procedure di rilascio dell'A.I.C. e alle modalità per adempiere agli obblighi previsti dall'art. 4, comma 7, del decreto legislativo 6 febbraio 2025, n. 10, anche relativamente ai medicinali di importazione e distribuzione parallela;



Vista la Gazzetta Ufficiale dell'Unione europea del 30 aprile 2026, che riporta la sintesi delle decisioni dell'Unione europea relative all'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali dal 1° marzo 2026 al 31 marzo 2026 unitamente all'insieme dei nuovi farmaci e delle nuove confezioni registrate;

Considerato 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 18 - 22 maggio 2026;

Considerato il parere sul regime di classificazione ai fini della fornitura espresso, su proposta dell'Ufficio procedure centralizzate, della Commissione scientifica ed economica (CSE) di AIFA nella riunione straordinaria del 8 giugno 2026;

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:

KAYSHILD

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 - Servizio *on-line* <https://www.aifa.gov.it/comunicazione-prima-commercializzazione> - 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 determina entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

5. I successivi provvedimenti di classificazione e rimborsabilità, ai sensi dell'art. 8, comma 10 della legge 24 dicembre 1993, n. 537, verranno pubblicati unicamente sul portale «Trovanorme» accessibile dal sito istituzionale dell'Agenzia sviluppato in collaborazione con l'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato, dei quali sarà dato avviso nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 24 giugno 2026

Il Presidente: NISTICO

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

KAYSHILD

principio attivo: Semaglutide

codice Procedura EMEA/H/C/006426/0000

codice ATC: A10BJ06

titolare: Novo Nordisk A/S

GUUE: 30 aprile 2026

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

«Kayshild» è indicato in combinazione con dieta ed esercizio fisico per il trattamento di adulti con steatosi epatica associata a disfunzione metabolica (MASH) non cirrotica con fibrosi epatica da moderata ad avanzata (stadi di fibrosi F2-F3).

Modo di somministrazione

Uso sottocutaneo.

«Kayshild» si somministra una volta alla settimana a qualsiasi ora del giorno, indipendentemente dai pasti.

Deve essere iniettato per via sottocutanea nell'addome, nella coscia o nella parte superiore del braccio. Il sito di iniezione può essere variato. Non deve essere somministrato per via endovenosa o intramuscolare.

Se necessario, il giorno della somministrazione settimanale può essere modificato purché l'intervallo di tempo trascorso tra due dosi sia almeno di 3 giorni (> 72 ore). Una volta scelto un nuovo giorno per la somministrazione, si deve continuare la somministrazione una volta alla settimana.

Ai pazienti deve essere consigliato di leggere attentamente le istruzioni per l'uso incluse nel foglio illustrativo prima della somministrazione del medicinale.

Per ulteriori informazioni prima della somministrazione, vedere paragrafo 6.6.

Confezioni autorizzate:

EU/1/26/2019/001 - A.I.C. n. 052967015 - In base 32: 1LJFM7

0,25 mg - Soluzione iniettabile - Uso sottocutaneo - Cartuccia (vetro) in penna preriempita (*FlexTouch*) 1,5 ml (0,68 mg/ml) - 1 penna preriempita + 4 aghi;

EU/1/26/2019/002 - A.I.C. n. 052967027 - In base 32: 1LJFMM

0,5 mg - Soluzione iniettabile - Uso sottocutaneo - Cartuccia (vetro) in penna preriempita (*FlexTouch*) 3 ml (0,68 mg/ml) - 1 penna preriempita + 4 aghi;

EU/1/26/2019/003 - A.I.C. n. 052967039 - In base 32: 1LJFMZ

1 mg - Soluzione iniettabile - Uso sottocutaneo - Cartuccia (vetro) in penna preriempita (*FlexTouch*) 3 ml (1,34 mg/ml) - 1 penna preriempita + 4 aghi;

EU/1/26/2019/004 - A.I.C. n. 052967041 - In base 32: 1LJFN1

1,7 mg - Soluzione iniettabile - Uso sottocutaneo - Cartuccia (vetro) in penna preriempita (*FlexTouch*) 3 ml (2,27 mg/ml) - 1 penna preriempita + 4 aghi;

EU/1/26/2019/005 - A.I.C. n. 052967054 - In base 32: 1LJFNG

2,4 mg - Soluzione iniettabile - Uso sottocutaneo - Cartuccia (vetro) in penna preriempita (*FlexTouch*) 3 ml (3,2 mg/ml) - 1 penna preriempita + 4 aghi;



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

Rapporti periodici di aggiornamento sulla sicurezza (PSUR)

I requisiti per la presentazione degli PSUR per questo medicinale sono definiti all'art. 9 del regolamento (CE) n. 507/2006 e, di conseguenza, il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio (MAH) deve presentare gli PSUR ogni sei mesi.

I requisiti per la presentazione degli 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 per i 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).

Obbligo specifico di completare le attività post-autorizzative per l'autorizzazione all'immissione in commercio subordinata a condizioni

La presente autorizzazione all'immissione in commercio è subordinata a condizioni; pertanto ai sensi dell'art. 14-*bis* del regolamento 726/2004/CE e successive modifiche, il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve completare, entro la tempistica stabilita, le seguenti attività:

Descrizione	Tempistica
Studio di efficacia post-autorizzazione (PAES): NN9931-4553 (ESSENCE) Al fine di confermare l'efficacia e la sicurezza di semaglutide negli adulti affetti da steatosi epatica associata a disfunzione metabolica non cirrotica (MASH) con fibrosi epatica da moderata ad avanzata (stadi di fibrosi da F2 a F3), il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve presentare i risultati finali dello studio NN9931-4553 (ESSENCE), uno studio di fase III doppio cieco, randomizzato, controllato con placebo.	31 dicembre 2029

Regime di fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti- endocrinologo, epatologo, gastroenterologo, internista (RRL).

26A03507

DETERMINA 24 giugno 2026.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di doxecitina/doxribtimina, «Kygevvi». (Determina n. 859/2026).

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;

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: «Regolamento recante norme sull'organizzazione e 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 vigente regolamento di funzionamento e ordinamento del personale dell'Agenzia italiana del farmaco, adottato dal consiglio di amministrazione con deliberazione del 17 settembre 2025, n. 52, approvato, ai sensi dell'art. 22, commi 3 e 4, del decreto del Ministro della salute 20 settembre 2004, n. 245, dal Ministro della salute di concerto con il Ministro dell'economia e delle finanze e il Ministro per la pubblica amministrazione e pubblicato sul sito istituzionale dell'AIFA (comunicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 220 del 22 settembre 2025);

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 il decreto del Ministro della salute 9 febbraio 2024 di nomina del dott. Pierluigi Russo quale direttore tecnico-scientifico dell'Agenzia italiana del farmaco, ai sensi dell'articolo 10-*bis* del citato decreto del Ministro della salute 20 settembre 2004, n. 245 e successive modificazioni ed integrazioni;

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

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

Visto il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, 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 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;

Visto il decreto legislativo 6 febbraio 2025, n. 10 recante «Adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento delegato (UE) 2016/161 della Commissione del 2 ottobre 2015, che integra la direttiva 2001/83/CE del Parlamento europeo e del Consiglio stabilendo norme dettagliate sulle caratteristiche di sicurezza che figurano sull'imballaggio dei medicinali per uso umano» e in particolare l'articolo 4, comma 7 nella parte in cui prevede, nel termine di trenta giorni dalla data di entrata in vigore del suddetto decreto legislativo, che l'AIFA adotti le istruzioni applicative relative alle procedure di rilascio dell'A.I.C. e alle modalità per adempiere agli obblighi previsti dall'articolo 4, anche con riguardo ai medicinali di importazione e distribuzione parallela;

Visto il decreto del Ministro della salute del 6 marzo 2025, recante «Specifiche tecniche dell'identificativo univoco "Data Matrix" dei medicinali ad uso umano di cui al regolamento delegato (UE) 2016/161, in attuazione dell'articolo 3, comma 3 del decreto legislativo 6 febbraio 2025, n. 10», pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del 10 aprile 2025, n. 84;

Visto il decreto del Ministro della salute, di concerto con il Ministro dell'economia e delle finanze, del 20 maggio 2025, recante «Disciplina del dispositivo, contenente le caratteristiche tecniche e grafiche e delle informazioni nel medesimo contenute», pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del 9 luglio 2025, n. 157;

Considerata la determina AIFA n. 56 del 17 luglio 2025 di adozione delle istruzioni applicative relative alle procedure di rilascio dell'A.I.C. e alle modalità per adempiere agli obblighi previsti dall'articolo 4, comma 7, del decreto legislativo 6 febbraio 2025, n. 10, anche relativamente ai medicinali di importazione e distribuzione parallela;

Vista la Gazzetta Ufficiale dell'Unione europea del 30 aprile 2026, che riporta la sintesi delle decisioni dell'Unione europea relative all'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali dal 1° marzo 2026 al 31 marzo 2026 unitamente all'insieme dei nuovi farmaci e delle nuove confezioni registrate;

Considerato 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 18 - 22 maggio 2026;

Considerato il parere sul regime di classificazione ai fini della fornitura espresso, su proposta dell'Ufficio procedure centralizzate, della Commissione scientifica ed economica (CSE) di AIFA nella riunione straordinaria dell'8 giugno 2026;

Visti gli atti di ufficio;

Determina:

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

KYGEVVI.

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 - Servizio on-line <https://www.aifa.gov.it/comunicazione-prima-commercializzazione> - 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 determina entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

5. I successivi provvedimenti di classificazione e rimborsabilità, ai sensi dell'art. 8, comma 10 della legge 24 dicembre 1993, n. 537, verranno pubblicati unicamente sul portale «Trovanorme» accessibile dal sito istituzionale dell'Agenzia sviluppato in collaborazione con l'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato, dei quali sarà dato avviso nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 24 giugno 2026

Il Presidente: NISTICÒ

ALLEGATO

Inserimento, in accordo all'articolo 12, comma 5 della legge 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:

KYGEVVI;



principio attivo: Doxecitina/Doxribtimina;
 codice procedura: EMEA/H/C/005119/0000;
 codice ATC: A16AX29;
 titolare: UCB PHARMA S.A.;
 GUUE: 30 aprile 2026.

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

«Kygevvi» è indicato per il trattamento dei pazienti pediatrici e adulti affetti da deficit di timidina chinasi 2 (Tk2d) geneticamente confermato, con età d'esordio dei sintomi pari a dodici anni o inferiore.

Modo di somministrazione

«Kygevvi» è destinato all'uso secondo le istruzioni e sotto la supervisione di operatori sanitari specializzati con esperienza nella gestione di pazienti affetti da patologie mitocondriali.

«Kygevvi» è per uso orale.

La soluzione orale ricostituita deve essere assunta durante i pasti 3 volte al giorno, in dosi ugualmente divise, a distanza di circa 6 ore $\pm$ 2 ore l'una dall'altra.

Tabella 2: Dose iniziale raccomandata di 130 mg/kg/giorno di doxecitina e 130 mg/kg/giorno di doxribtimina soluzione orale e preparazione in base al peso corporeo

Peso corporeo (kg)	Preparazione giornaliera della soluzione orale		Volume della dose singola (mL) (da assumere 3 volte al giorno)
	Numero di bustine per la ricostituzione ^b	Volume di acqua (mL) ^a	
3,0 – 3,4	1	40	2,5
3,5 – 3,9			3
4,0 – 4,4			3,5
4,5 – 4,9			4
5,0 – 5,9			4,5
6,0 – 6,9			5,5
7,0 – 7,9			6
8,0 – 8,9			7
9,0 – 10,4			8
10,5 – 11,9			10
12,0 – 13,9			11
14,0 – 15,9			13
16,0 – 17,4	2	80	14
17,5 – 18,9			16
19,0 – 20,9			17
21,0 – 24,9			20
25,0 – 27,9			22
28,0 – 31,9			25
32,0 – 34,9	3	120	28
35,0 – 37,9			30
38,0 – 41,9			35
42,0 – 47,9			40
48,0 – 54,9	4	160	45
55,0 – 61,9			50
62,0 – 72,9			55 ^c
73,0 – 84,9	5	200	65
85,0 – 92,9	6	240	75
93,0 – 109,9	7	280	85
110,0 – 120,0	8	320	100

^aVolume d'acqua per ricostituire la polvere per la preparazione della quantità di soluzione orale ricostituita necessaria per un giorno di trattamento.

^bIl numero indica la quantità di bustine necessarie per la preparazione della quantità di soluzione orale ricostituita necessaria per un giorno di trattamento.

^cIl volume di ciascuna dose singola, se moltiplicato per tre, può non corrispondere al volume di acqua giornaliero totale indicato; ciò non rappresenta un errore. Il volume finale della soluzione orale ricostituita aumenterà dopo l'aggiunta al volume d'acqua della polvere contenuta nel numero di bustine prescritto.



Tabella 3: Dose intermedia raccomandata dal giorno 14 di 260 mg/kg/giorno di doxectina e 260 mg/kg/giorno di doxribtimina soluzione orale e preparazione in base al peso corporeo

Peso corporeo (kg)	Preparazione giornaliera della soluzione orale		Volume della dose singola (mL) (da assumere 3 volte al giorno)
	Numero di bustine per la ricostituzione ^b	Volume di acqua (mL) ^a	
3,0 - 3,4	1	40	5,5
3,5 - 3,9			6,5
4,0 - 4,4			7,5
4,5 - 4,9			8
5,0 - 5,9			9,5
6,0 - 6,9			11
7,0 - 7,9			13
8,0 - 8,9	2	80	14
9,0 - 10,4			17
10,5 - 11,9			19
12,0 - 13,9			22
14,0 - 15,9			26
16,0 - 17,4	3	120	29
17,5 - 18,9			30
19,0 - 20,9			35
21,0 - 24,9			40
25,0 - 27,9	4	160	45
28,0 - 31,9			50
32,0 - 34,9			55 ^c
35,0 - 37,9	5	200	65
38,0 - 41,9			70 ^c
42,0 - 47,9	6	240	75
48,0 - 54,9	7	280	90
55,0 - 61,9	8	320	100
62,0 - 72,9	9	360	115
73,0 - 84,9	10	400	135 ^c
85,0 - 92,9	11	440	155 ^c
93,0 - 109,9	13	520	175 ^c
110,0 - 120,0	15	600	200

^aVolume d'acqua per ricostituire la polvere per la preparazione della quantità di soluzione orale ricostituita necessaria per un giorno di trattamento.

^bIl numero indica la quantità di bustine necessarie per la preparazione della quantità di soluzione orale ricostituita necessaria per un giorno di trattamento.

^cIl volume di ciascuna dose singola, se moltiplicato per tre, può non corrispondere al volume di acqua giornaliero totale indicato; ciò non rappresenta un errore. Il volume finale della soluzione orale ricostituita aumenterà dopo l'aggiunta al volume d'acqua della polvere contenuta nel numero di bustine prescritto.



Tabella 4: Dose di mantenimento raccomandata dal giorno 28 di 400 mg/kg/giorno di doxecitina e 400 mg/kg/giorno di doxiribtimina soluzione orale e preparazione in base al peso corporeo

Peso corporeo (kg)	Preparazione giornaliera della soluzione orale		Volume della dose singola (mL) (da assumere 3 volte al giorno)
	Numero di bustine per la ricostituzione ^b	Volume di acqua (mL) ^a	
3,0 - 3,4	1	40	9
3,5 - 3,9			10
4,0 - 4,9			12
5,0 - 5,9	2	80	15
6,0 - 6,9			17
7,0 - 7,9			20
8,0 - 8,9			22
9,0 - 10,4			26
10,5 - 11,9	3	120	30
12,0 - 13,9			35
14,0 - 15,9			40
16,0 - 17,4	4	160	45
17,5 - 18,9			50
19,0 - 20,9			55 ^c
21,0 - 24,9	5	200	60
25,0 - 27,9			70 ^c
28,0 - 31,9	6	240	80
32,0 - 34,9	7	280	90
35,0 - 37,9	8	320	100
38,0 - 41,9			110 ^c
42,0 - 47,9	9	360	120
48,0 - 54,9	10	400	140 ^c
55,0 - 61,9	12	480	160
62,0 - 72,9	13	520	180 ^c
73,0 - 85,0	15	600	210 ^c

^aVolume d'acqua per ricostituire la polvere per la preparazione della quantità di soluzione orale ricostituita necessaria per un giorno di trattamento.

^bIl numero indica la quantità di bustine necessarie per la preparazione della quantità di soluzione orale ricostituita necessaria per un giorno di trattamento.

^cIl volume di ciascuna dose singola, se moltiplicato per tre, può non corrispondere al volume di acqua giornaliero totale indicato; ciò non rappresenta un errore. Il volume finale della soluzione orale ricostituita aumenterà dopo l'aggiunta al volume d'acqua della polvere contenuta nel numero di bustine prescritto.

Nota: l'esperienza in pazienti di peso > 85 kg è molto limitata. Nel caso di pazienti con peso > 85,0 kg, il volume giornaliero totale supererà i 640 mL e la dose singola di soluzione orale dovrà essere preparata tre volte al giorno anziché una volta al giorno.

Quando il volume della singola dose supera i 225 mL, deve essere suddiviso in due porzioni separate da assumere immediatamente l'una dopo l'altra. Il bicchiere dosatore del kit del dispositivo di somministrazione deve essere utilizzato per misurare e somministrare accuratamente ciascuna porzione.



Tabella 5: Dose di mantenimento raccomandata dal giorno 28 di KYGEVVI soluzione orale e preparazione per pazienti di peso > 85,0 kg

Peso corporeo (kg)	Numero di bustine per la ricostituzione ^b	Volume di acqua (mL) ^a	Volume della dose singola (mL) (da assumere 3 volte al giorno)
85,1 - 92,9	6	240	230
93,0 - 99,9			250 ^c
100,0 - 109,9	7	280	270
110,0 - 120,0	8	320	300

^aVolume d'acqua per ricostituire la polvere per la preparazione della quantità di soluzione orale ricostituita necessaria per un giorno di trattamento.

^bIl numero indica la quantità di bustine necessarie per la preparazione della quantità di soluzione orale ricostituita necessaria per un giorno di trattamento.

^cIl volume di ciascuna dose singola può non corrispondere al volume di acqua giornaliero totale indicato; ciò non rappresenta un errore. Il volume finale della soluzione orale ricostituita aumenterà dopo l'aggiunta al volume d'acqua della polvere contenuta nel numero di bustine prescritto.

Se il paziente è incapace di deglutire, la dose prescritta di «Kygevv» può essere somministrata tramite sonda per nutrizione. Seguire le istruzioni specifiche della sonda per nutrizione per una corretta somministrazione del medicinale.

Preparare la soluzione orale utilizzando il *kit* del dispositivo di somministrazione raccomandato.

Sciogliere il numero prescritto di bustine di polvere in acqua a temperatura ambiente:

utilizzare 40 mL di acqua per bustina;

non miscelare con altri medicinali, liquidi, polveri o alimenti.

Preparare ogni mattina la quantità necessaria per un giorno di trattamento di soluzione orale oppure, per un volume giornaliero totale superiore a 640 mL per pazienti di peso superiore a > 85,0 kg; preparare separatamente la soluzione per ciascuna dose singola:

versare prima la quantità d'acqua prescritta nel flacone di miscelazione. Quindi aggiungere la polvere contenuta nelle bustine;

chiudere il flacone di miscelazione con il bicchiere dosatore, capovolgerlo e riportarlo in posizione verticale almeno venti volte per miscelare; dopo la somministrazione, conservare il flacone di miscelazione a temperatura ambiente o in frigorifero.

Prima di ogni somministrazione, capovolgere lentamente il flacone di miscelazione e riportarlo nella posizione verticale iniziale almeno tre volte.

Eventuali residui dopo l'assunzione della terza dose giornaliera devono essere eliminati.

Per istruzioni dettagliate sulla ricostituzione e la somministrazione del medicinale, vedere paragrafo 6.6.

Confezioni autorizzate:

EU/1/25/2013/001 - A.I.C.: 052966013 In base 32: 1LJDMX - 2 g / 2 g - Polvere per soluzione orale - Uso orale - Bustina (LDPE/alu/PET) - 30 bustine.

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 6 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).

Il RMP aggiornato deve essere presentato entro {tempistica concordata con il CHMP}.

Obbligo specifico di completare le attività post-autorizzative per l'autorizzazione all'immissione in commercio rilasciata in circostanze eccezionali



La presente autorizzazione all'immissione in commercio è rilasciata in circostanze eccezionali; pertanto, ai sensi dell'articolo 14, paragrafo 8, del regolamento 726/2004/CE e successive modifiche, il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve completare, entro la tempistica stabilita, le seguenti attività:

Descrizione	Tempistica
Studio di sicurezza non-interventistico post-autorizzativo (PASS): TK0109: per descrivere gli aspetti di sicurezza e gli esiti clinici del trattamento con doxecitina e doxiribtimina in pazienti con deficit di timidina chinasi 2 (TK2d) con età di insorgenza dei sintomi pari o inferiore a 12 anni.	Annuale (con nuova valutazione ogni anno)
Al fine di garantire un adeguato monitoraggio della sicurezza e dell'efficacia di Kygevvì nel trattamento dei pazienti con deficit di timidina chinasi 2 (TK2d), il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio fornirà aggiornamenti annuali riguardanti ogni nuova informazione relativa alla sicurezza e all'efficacia di Kygevvì.	Annuale (con nuova valutazione ogni anno)

Regime di fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti - centri di riferimento indicati dalle regioni per la cura delle malattie rare (RRL).

26A03508

DETERMINA 24 giugno 2026.

Classificazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 5, della legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano, a base di lutezio (¹⁷⁷Lu) cloruro, «Ilumira». (Determina n. 860/2026).

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;

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: «Regolamento recante norme sull'organizzazione e il funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco, a norma dell'art. 48, comma 13, del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2003, n. 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 vigente regolamento di funzionamento e ordinamento del personale dell'Agenzia italiana del farmaco, adottato dal consiglio di amministrazione con deliberazione del 17 settembre 2025, n. 52, approvato, ai sensi dell'art. 22, commi 3 e 4, del decreto del Ministro della salute 20 settembre 2004, n. 245, dal Ministro della salute di concerto con il Ministro dell'economia e delle finanze e il Ministro per la pubblica amministrazione e pubblicato sul sito istituzionale dell'AIFA (comunicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 220 del 22 settembre 2025);

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 il decreto del Ministro della salute 9 febbraio 2024 di nomina del dott. Pierluigi Russo quale direttore tecnico - scientifico dell'Agenzia italiana del farmaco, ai sensi dell'art. 10-bis del citato decreto del Ministro della salute 20 settembre 2004, n. 245 e successive modificazioni ed integrazioni;

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

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

Visto il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, 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 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;

Visto il decreto legislativo 6 febbraio 2025, n. 10 recante «Adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento delegato (UE) 2016/161 della Commissione del 2 ottobre 2015, che integra la direttiva 2001/83/CE del Parlamento europeo e del Consiglio stabilendo norme dettagliate sulle caratteristiche di sicurezza che figurano sull'imballaggio dei medicinali per uso umano» e in particolare l'art. 4, comma 7, nella parte in cui prevede, nel termine di trenta giorni dalla data di entrata in vigore del suddetto decreto legislativo, che l'AIFA adotti le istruzioni applicative relative alle procedure di rilascio dell'A.I.C. e alle modalità per adempiere agli obblighi previsti dall'art. 4, anche con riguardo ai medicinali di importazione e distribuzione parallela;

Visto il decreto del Ministro della salute del 6 marzo 2025, recante «Specifiche tecniche dell'identificativo univoco "Data Matrix" dei medicinali ad uso umano di cui al regolamento delegato (UE) 2016/161, in attuazione dell'art. 3, comma 3 del decreto legislativo 6 febbraio 2025, n. 10», pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del 10 aprile 2025, n. 84;

Visto il decreto del Ministro della salute, di concerto con il Ministro dell'economia e delle finanze, del 20 maggio 2025, recante «Disciplina del dispositivo, contenente le caratteristiche tecniche e grafiche e delle informazioni nel medesimo contenute», pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del 9 luglio 2025, n. 157;

Considerata la determina AIFA n. 56 del 17 luglio 2025 di adozione delle istruzioni applicative relative alle procedure di rilascio dell'A.I.C. e alle modalità per adempiere agli obblighi previsti dall'art. 4, comma 7, del decreto legislativo 6 febbraio 2025, n. 10, anche relativamente ai medicinali di importazione e distribuzione parallela;

Vista la Gazzetta Ufficiale dell'Unione europea del 30 aprile 2026, che riporta la sintesi delle decisioni dell'Unione europea relative all'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali dal 1° marzo 2026 al 31 marzo 2026 unitamente all'insieme dei nuovi farmaci e delle nuove confezioni registrate;

Considerato 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 18 - 22 maggio 2026;

Considerato il parere sul regime di classificazione ai fini della fornitura espresso, su proposta dell'Ufficio procedure centralizzate, della Commissione scientifica ed economica (CSE) di AIFA nella riunione straordinaria dell'8 giugno 2026;

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:

ILUMIRA

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 - Servizio *online* <https://www.aifa.gov.it/comunicazione-prima-commercializzazione> - 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 determina entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

5. I successivi provvedimenti di classificazione e rimborsabilità, ai sensi dell'art. 8, comma 10 della legge 24 dicembre 1993, n. 537, verranno pubblicati unicamente sul portale «Trovanorme» accessibile dal sito istituzionale dell'Agenzia sviluppato in collaborazione con l'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato, dei quali sarà dato avviso nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 24 giugno 2026

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

ILUMIRA

Principio attivo: lutezio (¹⁷⁷Lu) cloruro

Codice procedura EMEA/H/C/006596/0000

Codice ATC: V10X

Titolare: Shine Europe B.V.

GUUE 30 aprile 2026



Indicazioni terapeutiche

«Ilumira» è un precursore radiofarmaceutico. Non è destinato all'uso diretto nei pazienti. Deve essere utilizzato esclusivamente per la marcatura radioattiva di molecole *carrier* che siano state specificamente sviluppate e autorizzate per la marcatura con lutezio (^{177}Lu) cloruro.

Modo di somministrazione

«Ilumira» deve essere utilizzato esclusivamente da specialisti con esperienza nella marcatura radioattiva in vitro.

«Ilumira» è destinato alla marcatura radioattiva in vitro di medicinali che saranno in seguito somministrati attraverso la via approvata.

«Ilumira» non deve essere somministrato direttamente al paziente.

Per le istruzioni sulla preparazione della soluzione di precursore radiofarmaceutico prima della somministrazione, vedere paragrafo 12.

Confezioni autorizzate:

EU/1/26/2018/001 A.I.C.: 052963016 In base 32: 1LJ9Q8 - 37 GBq/ml - Precursore radiofarmaceutico, soluzione - via di somministrazione non specificabile - flaoncino (vetro) 0,05 - 1,2 ml - 1 flaoncino;

EU/1/26/2018/002 A.I.C.: 052963028 In base 32: 1LJ9QN - 37 GBq/ml - Precursore radiofarmaceutico, soluzione - via di somministrazione non specificabile - flaoncino (vetro) 0,05 - 1,2 ml - 3 flaoncini;

EU/1/26/2018/003 A.I.C.: 052963030 In base 32: 1LJ9QQ - 37 GBq/ml - Precursore radiofarmaceutico, soluzione - via di somministrazione non specificabile - flaoncino (vetro) 0,05 - 1,2 ml - 3 flaoncini;

EU/1/26/2018/004 A.I.C.: 052963042 In base 32: 1LJ9R2 - 37 GBq/ml - Precursore radiofarmaceutico, soluzione - via di somministrazione non specificabile - flaoncino (vetro) 0,05 - 1,2 ml - 4 flaoncini;

EU/1/26/2018/005 A.I.C.: 052963055 In base 32: 1LJ9RH - 37 GBq/ml - Precursore radiofarmaceutico, soluzione - via di somministrazione non specificabile - flaoncino (vetro) 0,05 - 6,6 ml - 1 flaoncino;

EU/1/26/2018/006 A.I.C.: 052963067 In base 32: 1LJ9RV - 37 GBq/ml - Precursore radiofarmaceutico, soluzione - via di somministrazione non specificabile - flaoncino (vetro) 0,05 - 6,6 ml - 2 flaoncini;

EU/1/26/2018/007 A.I.C.: 052963079 In base 32: 1LJ9S7 - 37 GBq/ml - Precursore radiofarmaceutico, soluzione - via di somministrazione non specificabile - flaoncino (vetro) 0,05 - 6,6 ml - 3 flaoncini;

EU/1/26/2018/008 A.I.C.: 052963081 In base 32: 1LJ9S9 - 37 GBq/ml - Precursore radiofarmaceutico, soluzione - via di somministrazione non specificabile - flaoncino (vetro) 0,05 - 6,6 ml - 4 flaoncini.

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

26A03509

DETERMINA 9 luglio 2026.

Modifica delle condizioni e modalità di monitoraggio nell'ambito dei registri AIFA del medicinale per uso umano «Xgeva». (Determina n. 35/2026).

IL DIRETTORE TECNICO-SCIENTIFICO

Visto l'art. 48 del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, recante «Disposizioni urgenti per favorire lo sviluppo e per la correzione dell'andamento dei conti pubblici», convertito, con modificazioni, nella legge 24 novembre 2003, n. 326, che ha istituito l'Agenzia italiana del farmaco;

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

Visto il vigente regolamento di funzionamento e ordinamento del personale dell'Agenzia italiana del farmaco, adottato dal consiglio di amministrazione con deliberazione del 17 settembre 2025, n. 52, approvato, ai sensi dell'art. 22, commi 3 e 4, del decreto del Ministro della salute 20 settembre 2004, n. 245, dal Ministro della salute di concerto con il Ministro dell'economia e delle finanze e il Ministro per la pubblica amministrazione e pubblicato sul sito istituzionale dell'AIFA (comunicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 220 del 22 settembre 2025);

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;

Visto il decreto del Ministro della salute 9 febbraio 2024 di nomina del dott. Pierluigi Russo quale direttore tecnico-scientifico dell'Agenzia italiana del farmaco, ai sensi dell'art. 10-*bis* del citato decreto del Ministro della salute 20 settembre 2004, n. 245;

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

Visto l'art. 15, comma 10, del decreto-legge 6 luglio 2012, n. 95, convertito con modificazioni dalla legge 7 agosto 2012, n. 135, recante «Disposizioni urgenti per la revisione della spesa pubblica con invarianza dei ser-



vizi ai cittadini», il quale dispone che «al fine di incrementare l'appropriatezza amministrativa e l'appropriatezza d'uso dei farmaci il comitato ed il tavolo di verifica degli adempimenti di cui agli articoli 9 e 12 dell'Intesa stato-regioni del 23 marzo 2005 verificano annualmente che da parte delle regioni si sia provveduto a garantire l'attivazione ed il funzionamento dei registri dei farmaci sottoposti a registro e l'attivazione delle procedure per ottenere l'eventuale rimborso da parte delle aziende farmaceutiche interessate. I registri dei farmaci di cui al presente comma sono parte integrante del sistema informativo del SSN»;

Visto l'art. 48, comma 33-ter del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269 summenzionato, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2003, n. 326, in materia di specialità medicinali soggette a rimborsabilità condizionata nell'ambito dei registri di monitoraggio AIFA;

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

Visto l'art. 11 della legge 7 agosto 1990, n. 241, recante «Nuove norme in materia di procedimento amministrativo e di diritto di accesso ai documenti amministrativi»;

Vista la deliberazione CIPE del 1° febbraio 2001, n. 3, come successivamente abrogata dal decreto del Ministro della salute 2 agosto 2019 di concerto con il Ministro dell'economia e delle finanze recante «Criteri e modalità con cui l'Agenzia italiana del farmaco determina, mediante negoziazione, i prezzi dei farmaci rimborsati dal Servizio sanitario nazionale» pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 185 del 24 luglio 2020;

Visto il decreto del Ministro della salute 2 febbraio 2024 di costituzione della nuova Commissione scientifico-economica (CSE) dell'AIFA, ai sensi dell'art. 19 del decreto del Ministro della salute 20 settembre 2004, n. 245 e successive modificazioni ed integrazioni;

Visto il regolamento recante «Norme sull'organizzazione e il funzionamento della Commissione scientifico-economica del farmaco dell'Agenzia italiana del farmaco», approvato con deliberazione del consiglio di amministrazione dell'Agenzia italiana del farmaco il 17 aprile 2024 e pubblicato sul sito istituzionale dell'AIFA;

Vista la determina AIFA n. 202 del 21 febbraio 2013, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 61 del 13 marzo 2013, recante disposizioni in materia di regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale «Xgeva» (denosumab) approvato ai fini della rimborsabilità da parte del SSN con delibera n. 1 del 16 gennaio 2013 del consiglio di amministrazione dell'AIFA, e sottoposto a registro di monitoraggio per l'indicazione terapeutica «Prevenzione di eventi correlati all'apparato scheletrico (fratture patologiche, radioterapia all'osso, compressione del midollo spinale o interventi chirurgici all'osso) negli adulti con metastasi ossee da tumori solidi»;

Vista la determina AIFA n. 1114 del 4 agosto 2016, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 205 del 2 settembre 2016, recante disposizioni in materia di rinegoziazione del medicinale per uso umano «Xgeva» (denosumab);

Vista la determina AIFA n. 116 del 27 gennaio 2020, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 37 del 14 febbraio 2020, recante disposizioni in materia di regime di rimborsabilità e prezzo a seguito di nuove indicazioni terapeutiche del medicinale per uso umano «Xgeva» (denosumab);

Visto il parere espresso dalla Commissione scientifico-economica del farmaco nella seduta del 20-24 ottobre 2025, con il quale la suddetta CSE ha stabilito di avviare a chiusura il monitoraggio del medicinale per uso umano «Xgeva» (denosumab);

Tenuto conto che l'eventuale aggravio sulla spesa farmaceutica a carico del SSN conseguente al parere espresso dalla Commissione scientifico-economica del farmaco sarà considerato nell'ambito della prossima procedura di rinegoziazione delle condizioni di prezzo e di rimborsabilità del medicinale, alla scadenza dell'accordo negoziale attualmente vigente;

Visti gli atti d'ufficio;

Determina:

Art. 1.

Condizioni e modalità di impiego

1. Si dispone la chiusura del piano terapeutico web based di XGEVA (denosumab) per l'indicazione «Prevenzione di eventi correlati all'apparato scheletrico (fratture patologiche, radioterapia all'osso, compressione del midollo spinale o interventi chirurgici all'osso) negli adulti con neoplasie maligne in fase avanzata che coinvolgono l'osso»;

2. La modifica delle condizioni e delle modalità d'impiego di cui alla presente determina sono disponibili nella documentazione aggiornata, consultabile sul portale istituzionale dell'AIFA: <https://www.aifa.gov.it/registri-e-piani-terapeutici1>

Art. 2.

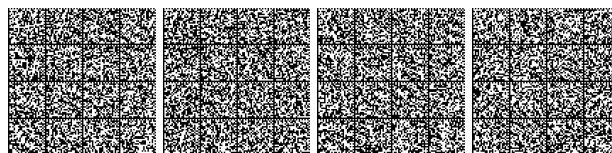
Disposizioni finali

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

Roma, 9 luglio 2026

Il direttore tecnico-scientifico: RUSSO

26A03563



ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di risperidone, «Risperidone Mylan Generics».

Estratto determina AAM/PPA n. 389/2026 del 3 luglio 2026

L'autorizzazione all'immissione in commercio è modificata, a seguito delle variazioni approvate dallo stato membro di riferimento (RMS):

n.1 variazione di tipo II, C.I.3.z: modifiche del riassunto delle caratteristiche del prodotto, dell'etichettatura o del foglio illustrativo in accordo alla raccomandazione PRAC (EMA/PRAC/537837/2024), per introdurre le modifiche alle marcature della siringa dosatrice e alle istruzioni per l'uso.

n.1 variazione di tipo IB, B.IV.1.a.1: modifica della marcatura sulla siringa/pipetta al fine di allinearla alla raccomandazione del PRAC (EMA/PRAC/537837/2024), per ottenere un dispositivo di dosaggio provvisto di intervalli di 0,25 ml chiaramente leggibili.

Sono di conseguenza approvate le modifiche del paragrafo 6.6 del riassunto delle caratteristiche del prodotto, del paragrafo 3 del foglio illustrativo e del paragrafo 5 delle etichette. Altre modifiche editoriali per adeguamento al QRD *template* ed ai requisiti di *Blue box* (paragrafi 6.5 e 9 del riassunto delle caratteristiche del prodotto, paragrafi 2,4,5 e 6 del foglio illustrativo, paragrafi 1, 2 e 11 delle etichette). Ulteriori modifiche editoriali.

Si approva altresì la modifica nella marcatura del dispositivo di dosaggio al fine di avere una scala chiaramente leggibile con intervalli etichettati di 0,25 ml.

Relativamente al medicinale RISPERIDONE MYLAN GENERICS (A.I.C. 038188) per le forme farmaceutiche, dosaggi e confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia.

Codice di procedura: NL/H/xxxx/WS/1202

Codice pratica: VC2/2025/305

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

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

Stampati

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

In ottemperanza all'art. 80, commi 1 e 3, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e successive modifiche 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 analogi-

co 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.

26A03473

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

Estratto determina AAM/PPA n. 380/2026 del 3 luglio 2026

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

una variazioni di tipo II, C.I.4: adeguamento al medicinale di riferimento. L'adeguamento attiene alla modifica dei paragrafi n. 2, da 4.1 a 4.6, 4.8 e 5 del riassunto delle caratteristiche del prodotto ed alle relative sezioni del foglio illustrativo.

Relativamente al medicinale ELEKTRA (A.I.C. 037378) per le forme farmaceutiche, dosaggi e confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia.

Codice di procedura: DK/H/0336/001/II/032.

Codice pratica: VC2/2021/460.

Titolare A.I.C.: EG S.p.a., codice fiscale 12432150154, con sede legale e domicilio fiscale in via Pavia n. 6 - 20136 - Milano (MI) - Italia.

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

Stampati

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

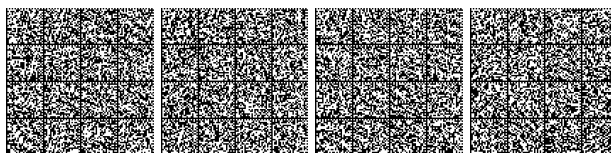
In ottemperanza all'art. 80, commi 1 e 3, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e successive modificazioni ed integrazioni, il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e, limitatamente ai medicinali in commercio nella Provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.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

Smaltimento scorte

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

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

26A03474



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

Estratto determina AAM/PPA n. 377/2026 del 3 luglio 2026

L'autorizzazione all'immissione in commercio è modificata, a seguito della procedura di *worksharing* avente ad oggetto una variazione di tipo II, C.I.4 approvata dallo stato di riferimento (RMS):

una variazione di tipo II, C.I.4: aggiornamento delle informazioni sul prodotto.

Vengono apportate modifiche al paragrafo n. 4.6 del riassunto delle caratteristiche del prodotto ed al corrispondente paragrafo del foglio illustrativo in linea con le affermazioni degli esperti clinici e con le controindicazioni.

Modifiche formali (paragrafo 9 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e paragrafo 6 del foglio illustrativo) ed ulteriori modifiche editoriali minori.

Relativamente al medicinale CARBOPLATINO TEVA (A.I.C. 034347) per le forme farmaceutiche, dosaggi e confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia.

Codice di procedura: DK/H/xxxx/WS/317.

Codice pratica: VC2/2025/75.

Titolare A.I.C.: Teva Pharma B.V., con sede legale e domicilio fiscale in Swensweg 5 - 2031 GA, Haarlem - Paesi Bassi.

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

Stampati

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

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

Smaltimento scorte

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

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

26A03475

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di risperidone, «Risperidone Aurobindo Pharma Italia».

Estratto determina AAM/PPA n. 375/2026 del 3 luglio 2026

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

n. 1 variazione di tipo II, C.I.z: Aggiornamento del Riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo per implementazione della raccomandazione EMA/PRAC/537837/2024 al fine di ridurre errori posologici in bambini e adolescenti.

Viene di conseguenza modificato il paragrafo n. 6.5 del riassunto delle caratteristiche del prodotto ed il paragrafo n. 3 del foglio illustrativo.

Relativamente al medicinale RISPERIDONE AUROBINDO PHARMA ITALIA (A.I.C. n. 042441) per le forme farmaceutiche, dosaggi e confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia.

Codice di procedura: PT/H/1055/001/WS/017 (PT/H/xxxx/WS/144)

Codice pratica: VC2/2025/302

Titolare A.I.C.: Aurobindo Pharma (Italia) S.r.l., codice fiscale n. 06058020964, con sede legale e domicilio fiscale in via San Giuseppe n. 102 - 21047 Saronno (VA) - Italia.

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

Stampati

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

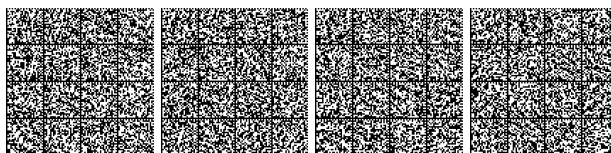
In ottemperanza all'art. 80, commi 1 e 3, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e successive modificazioni ed integrazioni, il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e, limitatamente ai medicinali in commercio nella Provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.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

Smaltimento scorte

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

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

26A03476



Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di alfuzosina cloridrato, «Alfuzosina Mylan Generics».

Estratto determina AAM/PPA n. 390/2026 del 3 luglio 2026

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

n. 1 variazione di tipo II, C.I.2.b: Modifica del riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo in linea con il medicinale di riferimento. Modifiche editoriali. Aggiornamento dell'indirizzo per la segnalazione degli effetti indesiderati.

Vengono modificati i seguenti paragrafi:

paragrafi 4.3, 4.5 e 4.8 del riassunto delle caratteristiche del prodotto;

paragrafi; 2, 3, 4 e 5 del foglio illustrativo.

Relativamente al medicinale ALFUZOSINA MYLAN GENERICS (A.I.C.037413) per le forme farmaceutiche, dosaggi e confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia.

Codice di procedura: DK/H/0899/002/II/060

Codice pratica: VC2/2025/275

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

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

Stampati

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

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.

26A03477

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Tavor»

Estratto determina IP n. 423 del 25 giugno 2026

Descrizione del medicinale da importare e attribuzione del numero di identificazione: è autorizzata l'importazione parallela del medicinale Lorénin 1 mg - 30 compresse dal Portogallo con numero di autorizzazione 8275404, intestato alla società Laboratórios Pfizer, LDA. Lagoas Park, Edificio 10 2740-271 - Porto Salvo Portogallo e prodotto da Pfizer

Ireland Pharmaceuticals Unlimited Company Little Connell - W12 HX57 - Newbridge - Co. Kildare Irlanda e da Pfizer Manufacturing Deutschland GMBH Mooswaldallee, 1 - 79108 - Freiburg IM Breisgan - Germania, con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente determina.

Importatore: Farma 1000 S.r.l. con sede legale in via Camperio Manfredo, 9 20123 Milano MI.

Confezione: TAVOR «1 mg compresse» 30 compresse in blister PVC/AL.

Codice A.I.C.: 038848115 (in base 10) 151KMM(in base 32).

Forma farmaceutica: compressa.

Composizione: una compressa contiene:

principio attivo: 1 mg di lorazepam;

eccipienti: Lattosio idrato, cellulosa microcristallina, polacrilin potassio, magnesio stearato.

Sostituire nel foglio illustrativo ed etichette la dicitura «compressa/e rivestita/e con film» con «compressa/e», laddove riportato.

Eliminare al paragrafo 6 del foglio illustrativo: «Il film di rivestimento contiene idrossipropilometilcellulosa, polietilenglicole 6000, titanio diossido, talco.»

Modificare la descrizione riportata al paragrafo 6 del foglio illustrativo come di seguito indicato:

descrizione dell'aspetto di Tavor e contenuto delle confezioni.

Le compresse di Tavor da 1 mg sono compresse rotonde, piatte, con i bordi smussati, di colore da bianco a bianco-crema, con impresso «1,0» su un lato e con un'incisione sull'altro lato. Le compresse sono disponibili in blister di PVC/alluminio in confezione da 20 e 30 compresse.

Officine di confezionamento secondario

GXO Logistics Pharma Italy S.p.a. via Amendola, 1 - 20049 Capello di Settala (MI).

S.C.F. S.r.l. via F. Barbarossa, 7 - 26824 Cavenago D'Adda - LO.

Medezin Sp. z o.o. Ul. Ksiedza Kazimierza Janika 14, Konstantynów Łódzki, 95-050, Polonia.

De Salute S.r.l. via Biasini, 26 26015 Soresina (CR).

Prespack Sp. zo.o., Grzybowa 8C, 62-081 Wysogotowo (Poland).

Columbus Pharma S.r.l. via dell'Artigianato, 1 20032 - Cormano (MI).

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezione: TAVOR «1 mg compresse» 30 compresse in blister PVC/AL.

Codice A.I.C.: 038848115.

Classe di rimborsabilità: C.

Classificazione ai fini della fornitura

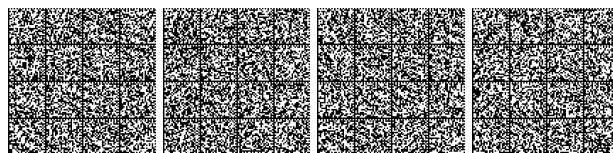
Confezione: TAVOR «1 mg compresse» 30 compresse in blister PVC/AL.

Codice A.I.C.: 038848115.

RR - medicinale soggetto a prescrizione medica.

Stampati

Le confezioni del medicinale importato devono essere poste in commercio con etichette e foglio illustrativo conformi al testo in italiano allegato e con le sole modifiche di cui alla presente determina e in linea con quanto previsto dal decreto legislativo 6 febbraio 2025, n. 10, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 31 del 7 febbraio 2025, recante l'adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento delegato (UE) 2016/161 della Commissione del 2 ottobre 2015, in materia di sicurezza sull'imballaggio dei medicinali per uso umano. Il foglio illustrativo dovrà riportare il produttore responsabile del rilascio relativo allo specifico lotto importato, come indicato nel foglio illustrativo originale. L'imballaggio esterno deve indicare in modo inequivocabile l'officina presso la quale il titolare AIP effettua il confezionamento secondario. Sono fatti salvi i diritti di proprietà industriale e commerciale del titolare del marchio e del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio, inclusi eventuali marchi grafici presenti negli stampati, come simboli o emblemi; l'utilizzo improprio del marchio, in tutte le forme previste dalla legge, rimane esclusiva responsabilità dell'importatore parallelo.



*Farmacovigilanza e gestione delle segnalazioni
di sospette reazioni avverse*

Il titolare dell'AIP è tenuto a comunicare al titolare dell'A.I.C. nel Paese dell'Unione europea/Spazio economico europeo da cui il medicinale viene importato, l'avvenuto rilascio dell'AIP e le eventuali segnalazioni di sospetta reazione avversa di cui è venuto a conoscenza, così da consentire allo stesso di assolvere gli obblighi di farmacovigilanza.

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

26A03510

**Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale
per uso umano «Zarontin»**

Estratto determina IP n. 424 del 25 giugno 2026

Descrizione del medicinale da importare e attribuzione del numero di identificazione: è autorizzata l'importazione parallela del medicinale ZARONTIN 250 mg/5 ml sirop 1 foacpm de 200 ml dal Belgio con numero di autorizzazione BE004584, intestato alla società Essential Pharma (M) LTD Vision Exchange Building TRIQ IT-TERRITORJALS, Zone 1 Central Business District Birkirkara, CBD 1070 - Malta e prodotto da Delpharm Orléans, 5 Avenue de Concy, 45071 Orléans Cedex 2, Francia, con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente determina.

Importatore: BB Farma S.r.l. con sede legale in viale Europa, 160 21017 Samarate VA.

Confezione: ZARONTIN «250 mg/5 ml sciroppo» 1 flacone da 200 ml.

Codice A.I.C.: 051711024 (in base 10) 1KB31J(in base 32).

Forma farmaceutica: sciroppo.

Composizione: ogni 5 ml di sciroppo contengono:

principio attivo: 250 mg di etosuccimide.

eccipienti: sodio citrato, saccarina sodica, sodio benzoato (E 211), saccarosio, glicerolo, aroma artificiale di lampone (contiene glucosio e propilene glicole(E1520)), acido citrico monoidrato e acqua depurata.

Modificare le condizioni di conservazione al paragrafo 5 del foglio illustrativo «Come conservare Zarontin» e sulle etichette come di seguito riportato.

Da «Conservare a temperatura inferiore a 25°C» a «Conservare a temperatura ambiente (15°-25°C)».

Riportare nel confezionamento esterno la frase completa «Flacone multi-dose 200 ml sciroppo con bicchiere dosatore.»

Officine di confezionamento secondario

BB Farma S.r.l. viale Europa 160, Samarate, 21017, Italia.

Pricetag AD Business Center Serdica, 2E Ivan Geshov blvd. 1000 Sofia (Bulgaria).

S.C.F. S.r.l. via F. Barbarossa, 7 - 26824 Cavenago d'Adda - LO.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezione: ZARONTIN «250 mg/5 ml sciroppo» 1 flacone da 200 ml.

Codice A.I.C.: 051711024.

Classe di rimborsabilità: Cnn.

Classificazione ai fini della fornitura

Confezione: ZARONTIN «250 mg/5 ml sciroppo» 1 flacone da 200 ml.

Codice A.I.C.: 051711024.

RR - medicinale soggetto a prescrizione medica.

Stampati

Le confezioni del medicinale importato devono essere poste in commercio con etichette e foglio illustrativo conformi al testo in italiano allegato e con le sole modifiche di cui alla presente determina

e in linea con quanto previsto dal decreto legislativo 6 febbraio 2025, n. 10, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 31 del 7 febbraio 2025, recante l'adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento delegato (UE) 2016/161 della Commissione del 2 ottobre 2015, in materia di sicurezza sull'imballaggio dei medicinali per uso umano. Il foglio illustrativo dovrà riportare il produttore responsabile del rilascio relativo allo specifico lotto importato, come indicato nel foglio illustrativo originale. L'imballaggio esterno deve indicare in modo inequivocabile l'officina presso la quale il titolare AIP effettua il confezionamento secondario. Sono fatti salvi i diritti di proprietà industriale e commerciale del titolare del marchio e del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio, inclusi eventuali marchi grafici presenti negli stampati, come simboli o emblemi; l'utilizzo improprio del marchio, in tutte le forme previste dalla legge, rimane esclusiva responsabilità dell'importatore parallelo.

*Farmacovigilanza e gestione delle segnalazioni
di sospette reazioni avverse*

Il titolare dell'AIP è tenuto a comunicare al titolare dell'A.I.C. nel Paese dell'Unione europea/Spazio economico europeo da cui il medicinale viene importato, l'avvenuto rilascio dell'AIP e le eventuali segnalazioni di sospetta reazione avversa di cui è venuto a conoscenza, così da consentire allo stesso di assolvere gli obblighi di farmacovigilanza.

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

26A03511

**Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale
per uso umano «Yaz»**

Estratto determina IP n. 425 del 25 giugno 2026

Descrizione del medicinale da importare e attribuzione del numero di identificazione: è autorizzata l'importazione parallela del medicinale «YAZ» 0,02 mg/3 mg Filmsko Oblozene Tablete 28 Filmsko Oblozenih Tablet dalla Slovenia con numero di autorizzazione H/08/01688/001, intestato alla società Bayer D.O.O. Bravničarjeva 13, 1000 Ljubljana (Slovenia) e prodotto da Bayer Weimar GMBH Und Co. Kg Döbereinerstr. 20 99427 Weimar Germania e da Bayer AG Müllerstraße 178 13353 Berlin Germania, con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente determina.

Importatore: BB Farma S.r.l. con sede legale in Viale Europa, 160 21017 Samarate VA

Confezione: YAZ «0.02 mg/3 mg compresse rivestite con film» 3x28 compresse in blister pvc/al

Codice A.I.C.: 048736033 (in base 10) 1GH9T1 (in base 32)

Forma farmaceutica: compressa rivestita con film

Composizione: ogni compressa rivestita con film contiene:

principio attivo: 0,020 milligrammi di etinilestradiolo (come clatrato di betadestrina) e 3 milligrammi di drospirenone

eccipienti: nelle compresse rivestite con film rosa chiaro attive:

nel nucleo della compressa: lattosio monoidrato, amido di mais, magnesio stearato (E470b).

nel film di rivestimento della compressa: ipromellosa (E464), talco (E553b), titanio diossido (E171) e ferro ossido rosso (E172).

nelle compresse rivestite con film bianche non attive:

nel nucleo della compressa: lattosio monoidrato, cellulosa microcristallina, magnesio stearato (E470b).

nel film di rivestimento della compressa: ipromellosa (E464), talco (E553b), titanio diossido (E171).

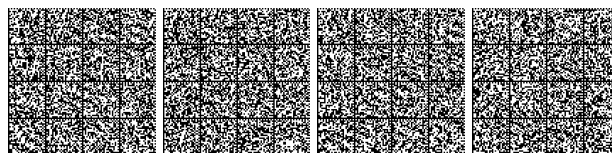
Eliminare la frase «Da vendersi solo se avvolto insieme al foglio illustrativo in una pellicola trasparente», prevista per l'etichetta del wallet del medicinale di riferimento.

Officine di confezionamento secondario

S.C.F. S.R.L. Via F. Barbarossa, 7 - 26824 Cavenago D'Adda - LO

Pricetag AD Business Center Serdica, 2E Ivan Geshov blvd. 1000 Sofia (Bulgaria)

BB Farma S.r.l. Viale Europa 160, Samarate, 21017, Italia



Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezione: YAZ «0.02 mg/3 mg compresse rivestite con film» 3x28 compresse in blister pvc/al

Codice A.I.C.: 048736033

Classe di rimborsabilità: C.

Classificazione ai fini della fornitura

Confezione: YAZ «0.02 mg/3 mg compresse rivestite con film» 3x28 compresse in blister pvc/al

Codice A.I.C.: 048736033

RNR - medicinali soggetti a prescrizione medica da rinnovare volta per volta.

Stampati

Le confezioni del medicinale importato devono essere poste in commercio con etichette e foglio illustrativo conformi al testo in italiano allegato e con le sole modifiche di cui alla presente determina e in linea con quanto previsto dal decreto legislativo 6 febbraio 2025, n. 10, pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* n. 31 del 7 febbraio 2025, recante l'adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento delegato (UE) 2016/161 della Commissione del 2 ottobre 2015, in materia di sicurezza sull'imballaggio dei medicinali per uso umano. Il foglio illustrativo dovrà riportare il produttore responsabile del rilascio relativo allo specifico lotto importato, come indicato nel foglio illustrativo originale. L'imballaggio esterno deve indicare in modo inequivocabile l'officina presso la quale il titolare AIP effettua il confezionamento secondario. Sono fatti salvi i diritti di proprietà industriale e commerciale del titolare del marchio e del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio, inclusi eventuali marchi grafici presenti negli stampati, come simboli o emblemi; l'utilizzo improprio del marchio, in tutte le forme previste dalla legge, rimane esclusiva responsabilità dell'importatore parallelo.

Farmacovigilanza e gestione delle segnalazioni di sospette reazioni avverse

Il titolare dell'AIP è tenuto a comunicare al titolare dell'A.I.C. nel Paese dell'Unione europea/Spazio economico europeo da cui il medicinale viene importato, l'avvenuto rilascio dell'AIP e le eventuali segnalazioni di sospetta reazione avversa di cui è venuto a conoscenza, così da consentire allo stesso di assolvere gli obblighi di farmacovigilanza.

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

26A03512

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Yaz»

Estratto determina IP n. 426 del 25 giugno 2026

Descrizione del medicinale da importare e attribuzione del numero di identificazione: è autorizzata l'importazione parallela del medicinale YAZ 0,02 mg/3 mg filmso oblozene tablete 28 filmso oblozenih tablet dalla Slovenia con numero di autorizzazione H/08/01688/001, intestato alla società Bayer D.O.O. Bravničarjeva 13, 1000 Ljubljana (Slovenia) e prodotto da Bayer Weimar GmbH und Co. KG Döbereinerstr. 20 99427 Weimar Germania e da Bayer AG Müllerstraße 178 13353 Berlin Germania, con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente determina.

Importatore: BB Farma S.r.l. con sede legale in viale Europa, 160 - 21017 Samarate VA.

Confezione: YAZ «0.02 mg/3 mg compresse rivestite con film» 28 compresse in blister PVC/AL.

Codice A.I.C.: 048736021 (in base 10) 1GH9SP (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa rivestita con film.

Composizione: ogni compressa rivestita con film contiene:

principio attivo: 0,020 milligrammi di etinilestradiolo (come clatrato di betadestrina) e 3 milligrammi di drospirenone.

Eccipienti:

nelle compresse rivestite con film rosa chiaro attive:

nel nucleo della compressa: lattosio monoidrato, amido di mais, magnesio stearato (E470b);

nel film di rivestimento della compressa: ipromellosa (E464), talco (E553b), titanio diossido (E171) e ferro ossido rosso (E172);

nelle compresse rivestite con film bianche non attive:

nel nucleo della compressa: lattosio monoidrato, cellulosa microcristallina, magnesio stearato (E470b);

nel film di rivestimento della compressa: ipromellosa (E464), talco (E553b), titanio diossido (E171).

Eliminare la frase «Da vendersi solo se avvolto insieme al foglio illustrativo in una pellicola trasparente», prevista per l'etichetta del *wallet* del medicinale di riferimento.

Officine di confezionamento secondario:

Pricetag AD Business Center Serdica, 2E Ivan Geshov blvd. 1000 Sofia (Bulgaria);

BB Farma S.r.l. viale Europa 160, Samarate - 21017, Italia;

S.C.F. S.r.l. via F. Barbarossa, 7 - 26824 Cavenago D'Adda - LO.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezione: YAZ «0.02 mg/3 mg compresse rivestite con film» 28 compresse in blister PVC/AL.

Codice A.I.C. n. 048736021.

Classe di rimborsabilità: C.

Classificazione ai fini della fornitura

Confezione: YAZ «0.02 mg/3 mg compresse rivestite con film» 28 compresse in blister PVC/AL.

Codice A.I.C. n. 048736021.

RR - medicinale soggetto a prescrizione medica.

Stampati

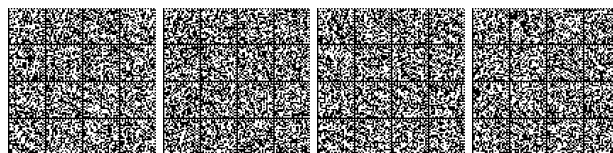
Le confezioni del medicinale importato devono essere poste in commercio con etichette e foglio illustrativo conformi al testo in italiano allegato e con le sole modifiche di cui alla presente determina e in linea con quanto previsto dal decreto legislativo 6 febbraio 2025, n. 10, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 31 del 7 febbraio 2025, recante l'adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento delegato (UE) 2016/161 della Commissione del 2 ottobre 2015, in materia di sicurezza sull'imballaggio dei medicinali per uso umano. Il foglio illustrativo dovrà riportare il produttore responsabile del rilascio relativo allo specifico lotto importato, come indicato nel foglio illustrativo originale. L'imballaggio esterno deve indicare in modo inequivocabile l'officina presso la quale il titolare AIP effettua il confezionamento secondario. Sono fatti salvi i diritti di proprietà industriale e commerciale del titolare del marchio e del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio, inclusi eventuali marchi grafici presenti negli stampati, come simboli o emblemi; l'utilizzo improprio del marchio, in tutte le forme previste dalla legge, rimane esclusiva responsabilità dell'importatore parallelo.

Farmacovigilanza e gestione delle segnalazioni di sospette reazioni avverse

Il titolare dell'AIP è tenuto a comunicare al titolare dell'A.I.C. nel Paese dell'Unione europea/Spazio economico europeo da cui il medicinale viene importato, l'avvenuto rilascio dell'AIP e le eventuali segnalazioni di sospetta reazione avversa di cui è venuto a conoscenza, così da consentire allo stesso di assolvere gli obblighi di farmacovigilanza.

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

26A03513



CORTE SUPREMA DI CASSAZIONE

Annuncio di una richiesta di referendum abrogativo

Ai sensi degli articoli 7 e 27 della legge 25 maggio 1970, n. 352, si annuncia che la cancelleria della Corte suprema di cassazione, in data 15 luglio 2026, ha raccolto a verbale e dato atto della dichiarazione resa da undici cittadini italiani, muniti dei certificati comprovanti la loro iscrizione nelle liste elettorali, di voler promuovere la raccolta di almeno 500.000 firme di elettori prescritte per la seguente richiesta di referendum di cui all'art. 75 della Costituzione:

«Volete voi che sia abrogata la legge 2 dicembre 2025 numero 181 “Introduzione del delitto di femminicidio e altri interventi normativi per il contrasto della violenza nei confronti delle donne e per la tutela delle vittime”?».

Dichiarano, altresì, di eleggere domicilio presso la sede del Comitato bigenitorialità e pari opportunità oltre il genere sito in San Benedetto del Tronto (AP), Via Verbania n. 18, cap. 63074, comitatoveraparità@libero.it

26A03652

Annuncio di una proposta di legge di iniziativa popolare

Ai sensi degli articoli 7 e 48 della legge 25 maggio 1970, n. 352, si annuncia che la cancelleria della Corte di cassazione, in data 15 luglio 2026, ha raccolto a verbale e dato atto della dichiarazione resa da undici cittadini italiani, muniti di certificati comprovanti la loro iscrizione nelle liste elettorali, di voler promuovere ai sensi dell'art. 71 della Costituzione una proposta di legge di iniziativa popolare dal titolo:

«ABROGAZIONE della LEGGE 2 dicembre 2025, n. 181 (Introduzione del delitto di femminicidio e altri interventi normativi per il contrasto alla violenza nei confronti delle donne e per la tutela delle vittime).».

Dichiarano, altresì, di eleggere domicilio presso la sede del Comitato bigenitorialità e pari opportunità oltre il genere sito in San Benedetto del Tronto (AP), via Verbania n. 18 - cap. 63074, email: comitatoveraparità@libero.it

26A03653

Annuncio di una proposta di legge di iniziativa popolare

Ai sensi degli articoli 7 e 48 della legge 25 maggio 1970, n. 352, si annuncia che la cancelleria della Corte di cassazione, in data 15 luglio 2026, ha raccolto a verbale e dato atto della dichiarazione resa da undici cittadini italiani, muniti di certificati comprovanti la loro iscrizione nelle liste elettorali, di voler promuovere ai sensi dell'art. 71 della Costituzione una proposta di legge di iniziativa popolare dal titolo:

«Norme contro le false accuse strumentali - Inserimento Art 368-bis C.P. ed Art 337-decies C.C.».

Dichiarano, altresì, di eleggere domicilio presso la sede del Comitato bigenitorialità e pari opportunità oltre il genere sito in San Benedetto del Tronto (AP), via Verbania n. 18, cap. 63074, e-mail: comitatoveraparità@libero.it

26A03654

Annuncio di una proposta di legge di iniziativa popolare

Ai sensi degli articoli 7 e 48 della legge 25 maggio 1970, n. 352, si annuncia che la cancelleria della Corte di cassazione, in data 15 luglio 2026, ha raccolto a verbale e dato atto della dichiarazione resa da undici cittadini italiani, muniti di certificati comprovanti la loro iscrizione nelle liste elettorali, di voler promuovere ai sensi dell'art. 71 della Costituzione una proposta di legge di iniziativa popolare dal titolo:

«Norme per la tutela universale delle vittime di violenza e per il riconoscimento degli uomini vittime di violenza».

Dichiarano, altresì, di eleggere domicilio presso la sede del Comitato bigenitorialità e pari opportunità oltre il genere sito in San Benedetto del Tronto (AP), via Verbania n. 18 - cap. 63074, email: comitatoveraparità@libero.it

26A03655

Annuncio di una proposta di legge di iniziativa popolare

Ai sensi degli articoli 7 e 48 della legge 25 maggio 1970, n. 352, si annuncia che la cancelleria della Corte di cassazione, in data 15 luglio 2026, ha raccolto a verbale e dato atto della dichiarazione resa da undici cittadini italiani, muniti di certificati comprovanti la loro iscrizione nelle liste elettorali, di voler promuovere ai sensi dell'art. 71 della Costituzione una proposta di legge di iniziativa popolare dal titolo:

«Norme in materia di tutela della bigenitorialità e diritto di famiglia».

Dichiarano, altresì, di eleggere domicilio presso la sede del Comitato bigenitorialità e pari opportunità oltre il genere sito in San Benedetto del Tronto (AP) - via Verbania n. 18 - cap. 63074, email: comitatoveraparità@libero.it

26A03656

MINISTERO DEGLI AFFARI ESTERI E DELLA COOPERAZIONE INTERNAZIONALE

Cerimonia di presentazione di lettere credenziali

Il 6 luglio 2026 il sig. Presidente della Repubblica ha ricevuto al Palazzo del Quirinale S.E. la sig.ra Dansran Bulgan, Ambasciatrice di Mongolia; S.E. il sig. Mariano Jiménez Talavera, Ambasciatore della Repubblica di Honduras; S.E. il sig. Peter Kmec, Ambasciatore della Repubblica Slovacca; S.E. il sig. Winston Pinnock, Ambasciatore del Commonwealth delle Bahamas, con residenza a Nassau; S.E. il sig. Davovy Vongxay, Ambasciatore della Repubblica popolare democratica del Laos, con residenza a Ginevra; S.E. il sig. Youssouf Abassalah, Ambasciatore della Repubblica del Ciad, con residenza a Berlino, i quali gli hanno presentato le Lettere credenziali che li accreditano presso il Capo dello Stato.

26A03515

MINISTERO DELL'AMBIENTE E DELLA SICUREZZA ENERGETICA

Trasferimento dell'autorizzazione al rilascio di certificazione CE sull'emissione acustica ambientale delle macchine ed attrezzature destinate a funzionare all'aperto, nell'ambito degli allegati VI e VII secondo la direttiva 2000/14/CE, all'organismo «Ente certificazione macchine S.r.l.», in Valsamoggia.

Con decreto del direttore generale Valutazioni ambientali del Ministero dell'ambiente e della sicurezza energetica e del direttore generale consumatori e mercato del Ministero delle imprese e del made in Italy del 6 luglio 2026 è stato preso atto del trasferimento, a far data dal 1° novembre 2025, della titolarità dell'accreditamento emesso nello schema PRD a fronte della norma UNI CEI EN ISO/IEC 17065:2012 certificato n. 02324 Products/Services/Processes con scadenza il 19 giugno 2028, senza alcuna modifica degli scopi di accreditamento riportati nel certificato n. 00507 Products/Services/Processes con scadenza il 19 giugno 2028, alla società Ente certificazione macchine S.r.l., con sede legale in Via Ca' Bella, 243 A/B Fraz. Castello di Serravalle - 40053 - Valsamoggia (BO), con nuova partita iva P.I. 04322761208.



È stato confermato il decreto n. 184 del 21 giugno 2024 della direzione generale valutazioni ambientali del Ministero dell'ambiente e della sicurezza energetica di concerto con la Direzione generale consumatori e mercato del Ministero delle imprese e del made in Italy agli articoli 2, 3, 4 e 5, rinviando ad essi integralmente.

26A03472

MINISTERO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

Saggio degli interessi da applicare a favore del creditore nei casi di ritardo nei pagamenti nelle transazioni commerciali.

Ai sensi dell'art. 5, del decreto legislativo n. 231/2002, come modificato dalla lettera e), del comma 1, dell'art. 1, del decreto legislativo n. 192/2012, si comunica che per il periodo 1° luglio - 31 dicembre 2026 il tasso di riferimento è pari al 2,40 per cento.

26A03514

MINISTERO DELL'INTERNO

Trasferimento della sede della Provincia delle Marche dell'Ordine dei Frati Minori Conventuali da Ancona a Roma.

Con decreto del Ministro dell'interno del 30 giugno 2026 viene approvato il trasferimento della sede della Provincia delle Marche dell'Ordine dei Frati Minori Conventuali da Ancona a Roma.

26A03437

Fusione per incorporazione della Parrocchia di S. Giuliano martire, in Villanova del Ghebbo, frazione Bornio, nella Parrocchia di S. Michele arcangelo, in Villanova del Ghebbo.

Con decreto del Ministro dell'interno del 30 giugno 2026 è conferita efficacia civile al provvedimento canonico con il quale il Vescovo di Adria-Rovigo ha disposto la fusione per incorporazione della Parrocchia di S. Giuliano martire, con sede in Villanova del Ghebbo (RO), frazione Bornio, nella Parrocchia di S. Michele arcangelo, con sede in Villanova del Ghebbo (RO).

La Parrocchia di S. Michele arcangelo subentra in tutti i rapporti attivi e passivi alla Parrocchia di S. Giuliano martire che contestualmente perde la personalità giuridica civile.

26A03438

Mutamento della denominazione assunta dalla Parrocchia di S. Pietro Apostolo, in Ploaghe.

Con decreto del Ministro dell'interno del 30 giugno la Parrocchia di S. Pietro Apostolo, con sede in Ploaghe (SS), ha assunto la denominazione di Parrocchia di San Pietro Apostolo e Cristo Re.

26A03439

Soppressione della Parrocchia Cristo Re e S. Giovanni Battista, in Ploaghe.

Con decreto del Ministro dell'interno del 30 giugno 2026 viene soppressa la Parrocchia Cristo Re e S. Giovanni Battista, con sede in Ploaghe (SS).

Il provvedimento di soppressione acquista efficacia civile dal momento dell'iscrizione nel registro delle persone giuridiche.

Il patrimonio di cui è titolare l'ente soppresso è devoluto secondo le modalità disposte dal provvedimento canonico.

26A03440

Soppressione della Confraternita detta Congregazione di San Carlo Borromeo dei 63 fratelli sacerdoti ed altrettanti benefattori, in Napoli.

Con decreto del Ministro dell'interno del 30 giugno 2026 viene soppressa la Confraternita detta Congregazione di San Carlo Borromeo dei 63 fratelli sacerdoti ed altrettanti benefattori, con sede in Napoli.

Il provvedimento di soppressione acquista efficacia civile dal momento dell'iscrizione nel registro delle persone giuridiche.

Il patrimonio di cui è titolare l'ente soppresso è devoluto secondo le modalità disposte dal provvedimento canonico.

26A03441

Riconoscimento della personalità giuridica della Fondazione Casa del Clero di Adria-Rovigo, in Rovigo.

Con decreto del Ministro dell'interno del 30 giugno 2026 viene riconosciuta la personalità giuridica civile della Fondazione Casa del Clero di Adria-Rovigo, con sede in Rovigo.

26A03442

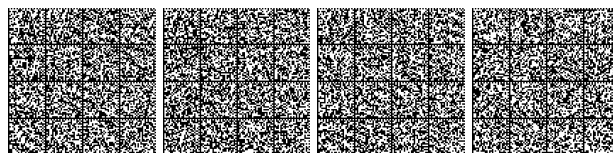
Riconoscimento e classificazione di alcuni prodotti esplosivi

Con decreto ministeriale n. 9712/2026 del 3 luglio 2026, su istanza del sig. Fabio Sgarzi, titolare delle licenze ex articoli 28, 46 e 47 del T.U.L.P.S. in nome e per conto della «RWM Italia S.p.a.», con stabilimento sito in Domusnovas (SU) - località Matt'è Conti, gli esplosivi denominati: «testa in guerra mod. 2 per missile Vshorad in PBXN-110 completa di carica compressa cilindrica in PBXW-11, NEQ 353 g» e «testa in guerra mod. 2 per missile Vshorad in PBXN-110, NEQ 340 g», ai sensi del combinato disposto dell'art. 1, comma 2, lettera a), del decreto legislativo 19 maggio 2016, n. 81 e dell'art. 53 del testo unico delle leggi di pubblica sicurezza, sono riconosciuti e classificati nella II categoria di cui all'art. 82 del regio decreto 6 maggio 1940, n. 635 ed iscritti nell'allegato «A» al medesimo regio decreto.

Tali prodotti sono destinati ad esclusivo uso delle Forze armate e di polizia.

Avverso il presente provvedimento è ammesso ricorso al Tribunale amministrativo regionale competente, ai sensi dell'art. 29 del decreto legislativo 2 luglio 2010, n. 104, entro sessanta giorni dalla notifica o, in alternativa, ricorso straordinario al Presidente del Consiglio di Stato, ai sensi del combinato disposto dell'art. 9 del decreto del Presidente della Repubblica 24 novembre 1971, n. 1199 e dell'art. 6, comma 4, del decreto-legge 19 febbraio 2026, n. 19, convertito, con modificazioni, con legge 20 aprile 2026, n. 50, corredato del prescritto contributo unificato, entro centoventi giorni dalla notifica.

26A03516



Riconoscimento e classificazione di alcuni prodotti esplosivi

Con decreto ministeriale n. 10940/2026 del 3 luglio 2026, su istanza del sig. Fabio Sgarzi, titolare delle licenze *ex* articoli 28, 46 e 47 T.U.L.P.S. in nome e per conto della «RWM Italia S.p.a.» con stabilimento sito in Domusnovas (SU) - località Matt'è Conti, gli esplosivi denominati: «carica principale in DPX-1 per munizionamento vulcano 76 mm GLR (NEQ 502,4 g)» e «carica compressa n. 3 in DPX-1 per munizionamento vulcano 76 mm GLR da 29 g», ai sensi del combinato disposto dell'art. 1, comma 2, lettera a) del decreto legislativo 19 maggio 2016, n. 81 e dell'art. 53 del testo unico delle leggi di pubblica sicurezza, sono riconosciuti e classificati nella II categoria di cui all'art. 82 del regio decreto 6 maggio 1940, n. 635 ed iscritti nell'allegato «A» al medesimo regio decreto.

Tali prodotti sono destinati ad esclusivo uso delle Forze armate e di polizia.

Avverso il presente provvedimento è ammesso ricorso al Tribunale amministrativo regionale competente, ai sensi dell'art. 29 del decreto legislativo 2 luglio 2010, n. 104, entro sessanta giorni dalla notifica o, in alternativa, ricorso straordinario al Presidente del Consiglio di Stato, ai sensi del combinato disposto dell'art. 9 del decreto del Presidente della Repubblica 24 novembre 1971, n. 1199 e dell'art. 6, comma 4, del decreto-legge 19 febbraio 2026, n. 19, convertito, con modificazioni, con legge 20 aprile 2026, n. 50, corredato del prescritto contributo unificato, entro centoventi giorni dalla notifica.

26A03517

Riconoscimento e classificazione di un prodotto esplosivo

Con decreto ministeriale n. 16743/2026 del 3 luglio 2026, su istanza del sig. Fabio Sgarzi, titolare delle licenze *ex* articoli 28, 46 e 47 T.U.L.P.S. in nome e per conto della «RWM Italia S.p.a.» con stabilimento sito in Domusnovas (SU) - località Matt'è Conti, il detonatore elettrico denominato «DM 1461 A1», ai sensi del combinato disposto dell'art. 1, comma 2, lettera a) del decreto legislativo 19 maggio 2016, n. 81 e dell'art. 53 del testo unico delle leggi di pubblica sicurezza, è riconosciuto e classificato nella III categoria di cui all'art. 82 del regio decreto 6 maggio 1940, n. 635 ed iscritto nell'allegato «A» al medesimo regio decreto.

Tale prodotto è destinato ad esclusivo uso delle Forze armate e di polizia.

Ai sensi del comma 2 dell'art. 1 del decreto ministeriale 8 aprile 2008, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 95 del 22 aprile 2008, sul detonatore elettrico denominato «DM 1461 A1» devono essere riportati gli elementi di marcatura sicura indicati nella relazione tecnica n. RI4820651_A00 allegata all'istanza.

Avverso il presente provvedimento è ammesso ricorso al Tribunale amministrativo regionale competente, ai sensi dell'art. 29 del decreto legislativo 2 luglio 2010, n. 104, entro sessanta giorni dalla notifica o, in alternativa, ricorso straordinario al Presidente del Consiglio di Stato, ai sensi del combinato disposto dell'art. 9 del decreto del Presidente della Repubblica 24 novembre 1971, n. 1199 e dell'art. 6, comma 4, del decreto-legge 19 febbraio 2026, n. 19, convertito, con modificazioni, con legge 20 aprile 2026, n. 50, corredato del prescritto contributo unificato, entro centoventi giorni dalla notifica.

26A03518

Riconoscimento e classificazione di un prodotto esplosivo

Con decreto ministeriale n. 18214/2026 del 3 luglio 2026, su istanza del sig. Fabio Sgarzi, titolare delle licenze *ex* articoli 28, 46 e 47 del T.U.L.P.S. in nome e per conto della «RWM Italia S.p.a.», con stabilimento sito in Domusnovas (SU) - località Matt'è Conti, l'esplosivo denominato «esplosivo DPX-3 type III», ai sensi del combinato disposto dell'art. 1, comma 2, lettera a), del decreto legislativo 19 maggio 2016, n. 81 e dell'art. 53 del testo unico delle leggi di pubblica sicurezza, è riconosciuto

e classificato nella II categoria di cui all'art. 82 del regio decreto 6 maggio 1940, n. 635 ed iscritto nell'allegato «A» al medesimo regio decreto.

Tale prodotto è destinato ad esclusivo uso delle Forze armate e di polizia.

Avverso il presente provvedimento è ammesso ricorso al Tribunale amministrativo regionale competente, ai sensi dell'art. 29 del decreto legislativo 2 luglio 2010, n. 104, entro sessanta giorni dalla notifica o, in alternativa, ricorso straordinario al Presidente del Consiglio di Stato, ai sensi del combinato disposto dell'art. 9 del decreto del Presidente della Repubblica 24 novembre 1971, n. 1199 e dell'art. 6, comma 4, del decreto-legge 19 febbraio 2026, n. 19, convertito, con modificazioni, con legge 20 aprile 2026, n. 50, corredato del prescritto contributo unificato, entro centoventi giorni dalla notifica.

26A03519

Riconoscimento e classificazione di alcuni prodotti esplosivi

Con decreto ministeriale n. 19377/2026 del 3 luglio 2026, su istanza del sig. Fabio Sgarzi, titolare delle licenze *ex* articoli 28, 46 e 47 T.U.L.P.S. in nome e per conto della «RWM Italia S.p.a.» con stabilimento sito in Domusnovas (SU) - località Matt'è Conti, gli esplosivi di seguito elencati, ai sensi del combinato disposto dell'art. 1, comma 2, lettera a) del decreto legislativo 19 maggio 2016, n. 81 e dell'art. 53 del testo unico delle leggi di pubblica sicurezza, sono riconosciuti e classificati nelle categorie di cui all'art. 82 del regio decreto 6 maggio 1940, n. 635 ed iscritti nell'allegato «A» al medesimo regio decreto, come sotto indicato:

spoletta attiva per munizione da 35 mm tipo AHEAD (*Advanced Hit Efficiency Destruction*) completa di *booster* in PBXN-5: II categoria;

carica di rinforzo *booster* per munizione da 35 mm WKVK-X465AB in PBXN-5 NEQ 0,880 g: II categoria;

detonatore a fiamma WSKSX159AD (DM1573A1) con rotore e *booster* per spoletta attiva munizioni 35 mm tipo AHEAD (*Advanced Hit Efficiency Destruction*): II categoria;

accenditore elettrico tipo SQUIB WK403787A (DM1572) con ETM (*Electronic Timer Module*) per spoletta attiva munizione da 35 mm tipo AHEAD (*Advanced Hit Efficiency Destruction*): V categoria, gruppo «B».

Tali prodotti sono destinati ad esclusivo uso delle Forze armate e di polizia.

Avverso il presente provvedimento è ammesso ricorso al Tribunale amministrativo regionale competente, ai sensi dell'art. 29 del decreto legislativo 2 luglio 2010, n. 104, entro sessanta giorni dalla notifica o, in alternativa, ricorso straordinario al Presidente del Consiglio di Stato, ai sensi del combinato disposto dell'art. 9 del decreto del Presidente della Repubblica 24 novembre 1971, n. 1199 e dell'art. 6, comma 4, del decreto-legge 19 febbraio 2026, n. 19, convertito, con modificazioni, con legge 20 aprile 2026, n. 50, corredato del prescritto contributo unificato, entro centoventi giorni dalla notifica.

26A03520

Riconoscimento e classificazione di alcuni prodotti esplosivi

Con decreto ministeriale n. 19370/2026 del 3 luglio 2026, su istanza del sig. Fabio Sgarzi, titolare delle licenze *ex* articoli 28, 46 e 47 del T.U.L.P.S. in nome e per conto della «RWM Italia S.p.a.» con stabilimento sito in Domusnovas (SU) - località Matt'è Conti, gli esplosivi di seguito elencati, ai sensi del combinato disposto dell'art. 1, comma 2, lettera a) del decreto legislativo 19 maggio 2016, n. 81 e dell'art. 53 del testo unico delle leggi di pubblica sicurezza, sono riconosciuti e classificati nelle categorie di cui all'art. 82 del regio decreto 6 maggio 1940, n. 635, ed iscritti nell'allegato A al medesimo regio decreto, come sotto indicato:

spoletta attiva per munizione da 30 mm tipo AHEAD (*Advanced Hit Efficiency Destruction*) completa di *booster* in PBXN-5: II categoria;

carica di rinforzo *booster* per munizione da 30 mm WKVKX-466BA in PBXN-5 NEQ 0,520 g: II categoria;



detonatore a fiamma WSKX159AD (DM1573A1) con rotore e booster per spoletta attiva munizioni 30 mm tipo AHEAD (*Advanced Hit Efficiency Destruction*): II categoria;

detonatore a fiamma WSKX159AD (DM1573A1) con rotore per spoletta attiva munizioni tipo AHEAD (*Advanced Hit Efficiency Destruction*): III categoria;

detonatore a fiamma WSKX159AD (DM1573A1) NEQ 0,157 g: III categoria;

accenditore elettrico tipo SQUIB WK403787A (DM1572) NEQ 0,3 g: V categoria, gruppo «B»;

accenditore elettrico tipo SQUIB WK403787A (DM1572) con ETM (*Electronic Timer Module*) per spoletta attiva munizione da 30 mm tipo AHEAD (*Advanced Hit Efficiency Destruction*): V categoria, gruppo «B».

Tali prodotti sono destinati ad esclusivo uso delle Forze armate e di polizia.

Avverso il presente provvedimento è ammesso ricorso al T.A.R. competente, ai sensi dell'art. 29 del decreto legislativo 2 luglio 2010, n. 104, entro sessanta giorni dalla notifica o, in alternativa, ricorso straordinario al Presidente del Consiglio di Stato, ai sensi del combinato disposto dell'art. 9 del decreto del Presidente della Repubblica 24 novembre 1971, n. 1199 e dell'art 6, comma 4 del decreto-legge 19 febbraio 2026, n. 19, convertito, con modificazioni, con legge 20 aprile 2026, n. 50, corredato del prescritto contributo unificato, entro centoventi giorni dalla notifica.

26A03521

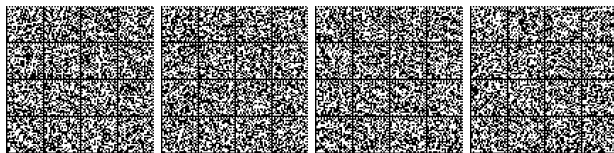
MARGHERITA CARDONA ALBINI, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2026-GU1-163) Roma, 2026 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



MODALITÀ PER LA VENDITA

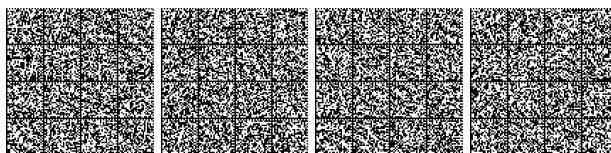
La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

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

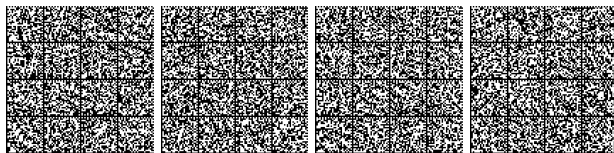
L'Istituto conserva per la vendita le Gazzette degli ultimi 4 anni fino ad esaurimento. Le richieste per corrispondenza potranno essere inviate a:

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

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



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



GAZZETTA UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

CANONI DI ABBONAMENTO (salvo conguaglio)
validi a partire dal 1° 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 6 0 7 1 6 *

€ 1,00

