

# GAZZETTA UFFICIALE

**Serie Generale n. 265 del 12-11-2016**

## **Sommario**

### **DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI**

#### MINISTERO DELLA SALUTE

DECRETO 19 ottobre 2016Ri-registrazione di prodotti fitosanitari, a base di imidacloprid, sulla base del dossier CHA5780 di Allegato III, alla luce dei principi uniformi per la valutazione e l'autorizzazione dei prodotti fitosanitari, ai sensi del regolamento (CE) n. 546/2011. (16A07981)*Pag. 1*

#### MINISTERO DELLE INFRASTRUTTURE E DEI TRASPORTI

DECRETO 25 ottobre 2016Disciplina dell'addestramento teorico-pratico per la certificazione di marittimo abilitato per mezzi di salvataggio diversi dai battelli di emergenza veloci. (16A07985)*Pag. 5*

#### MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

DECRETO 28 settembre 2016Scioglimento della «Vetri Auto Liguria societa' cooperativa», in Genova e nomina del commissario liquidatore. (16A07977)*Pag. 22*

### **DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITA'**

#### AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

DETERMINA 28 ottobre 2016Eliminazione dall'elenco dei medicinali la cui autorizzazione all'immissione in commercio risulta decaduta ai sensi dell'art. 38 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e successive modificazioni ed integrazioni dei medicinali «Ferro Gluconato Sigma-Tau Generics e Olanzapina Gentian Generics». (Determina n. 1790). (16A07967)*Pag. 23*

### **ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI**

#### AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

COMUNICATORevoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sodio bicarbonato Ogna». (16A07947)*Pag. 24*

COMUNICATORevoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Bromotiren» (16A07948)*Pag. 24*

COMUNICATO Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Xelcip» (16A07949)Pag. 24

COMUNICATO Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Escitalopram Cipla». (16A07950)Pag. 24

COMUNICATO Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Etinilestradiolo e Drospirenone Midas Pharma». (16A07951)Pag. 25

COMUNICATO Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Mopen» (16A07952)Pag. 26

COMUNICATO Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Calcio Carbonato e Vitamina D3 Calcimed». (16A07966)Pag. 26

COMUNICATO Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Piridostigmina Nrim». (16A07968)Pag. 26

COMUNICATO Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rosuvastatina Teva Italia». (16A07969)Pag. 27

COMUNICATO Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Biphozyl». (16A07970)Pag. 29

COMUNICATO Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Olanzapina Gentian Generics». (16A07971)Pag. 29

COMUNICATO Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Atorvastatina Germed Pharma». (16A07972)Pag. 30

COMUNICATO Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Visuflox». (16A07973)Pag. 30

COMUNICATO Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Primovist». (16A07974)Pag. 31

CAMERA DI COMMERCIO, INDUSTRIA, ARTIGIANATO E AGRICOLTURA DI ROMA

COMUNICATO Nomina del Conservatore del registro delle imprese (16A07896)Pag. 32

MINISTERO DELLA SALUTE

COMUNICATO Comunicazione di avvenuta nomina dei componenti del Comitato tecnico di coordinamento di cui all'articolo 7 del decreto interministeriale 22 novembre 2007. (16A07976)Pag. 32

COMUNICATO Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio della premiscela per alimenti medicamentosi «Microamox». (16A07978)Pag. 32

COMUNICATO Registrazione mediante procedura centralizzata, attribuzione del numero identificativo nazionale e regime di dispensazione del medicinale per uso veterinario «Respiporc Flu3». (16A07980) *Pag. 32*

MINISTERO DELLE POLITICHE AGRICOLE ALIMENTARI E FORESTALI

COMUNICATO Autorizzazione all'Associazione produttori vino DOC «Roma», in Frascati, per consentire l'etichettatura transitoria dei vini a denominazione di origine controllata «Roma», ai sensi dell'articolo 72 del Reg. (CE) n. 607/2009 e dell'articolo 13 del decreto ministeriale 7 novembre 2012, nei riguardi delle produzioni ottenute in conformita' alla proposta di modifica del relativo disciplinare di cui al provvedimento ministeriale 6 aprile 2016. (16A07975) *Pag. 33*