

GAZZETTA UFFICIALE

Serie Generale n. 161 del 12-7-2017

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

MINISTERO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

DECRETO 10 luglio 2017 Emissione dei buoni ordinari del Tesoro a 364 giorni. (17A04887) *Pag. 1*

MINISTERO DELL'ISTRUZIONE, DELL'UNIVERSITA' E DELLA RICERCA

DECRETO 7 aprile 2017 Ammissione a contributo del progetto 201594LT3F - Macrosettore PE. (Bando PRIN 2015). (Decreto n. 803). (17A04807) *Pag. 5*

DECRETO 10 aprile 2017 Ammissione del progetto di cooperazione internazionale «Astonish» al finanziamento del Fondo per le agevolazioni alla ricerca FIRST 2015. (Decreto n. 842). (17A04732) *Pag. 9*

MINISTERO DELLE POLITICHE AGRICOLE ALIMENTARI E FORESTALI

DECRETO 16 giugno 2017 Rinnovo dell'autorizzazione al laboratorio Biomil S.r.l., in Livorno, al rilascio dei certificati di analisi nel settore vitivinicolo. (17A04728) *Pag. 12*

DECRETO 16 giugno 2017 Rinnovo dell'autorizzazione al laboratorio Biomil S.r.l., in Livorno, al rilascio dei certificati di analisi nel settore oleicolo. (17A04729) *Pag. 13*

MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

DECRETO 20 giugno 2017 Liquidazione coatta amministrativa della «Progetto Verde Società cooperativa in liquidazione», in Teramo e nomina del commissario liquidatore. (17A04736) *Pag. 14*

PRESIDENZA DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI DIPARTIMENTO DELLA PROTEZIONE CIVILE

ORDINANZA 3 luglio 2017 Ordinanza di protezione civile per favorire e regolare il subentro della Regione autonoma della Sardegna nelle iniziative finalizzate a consentire il superamento della situazione di criticità determinatasi a seguito degli eccezionali eventi meteorologici che nei giorni dal 30 settembre al 10 ottobre 2015 hanno colpito il territorio delle Province di Olbia-Tempio, di Nuoro e dell'Ogliastra. (Ordinanza n. 464). (17A04808) *Pag. 15*

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITA'

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

DETERMINA 15 giugno 2017 Modifica delle condizioni e delle modalità di impiego del medicinale per uso umano «Hyqvia». (Determina n. 1175/2017). (17A04720) *Pag. 17*

DETERMINA 15 giugno 2017 Regime di rimborsabilità e prezzo del medicinale per uso umano «Oncaspar». (Determina n. 1176/2017). (17A04721) *Pag. 18*

DETERMINA 15 giugno 2017 Riclassificazione del medicinale per uso umano «Tobradex», ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 1177/2017). (17A04722) **Pag. 19**

DETERMINA 15 giugno 2017 Nuove indicazioni terapeutiche del medicinale per uso umano «Adenuric» non rimborsate dal Servizio sanitario nazionale. (Determina n. 1178/2017). (17A04723) **Pag. 21**

DETERMINA 16 giugno 2017 Classificazione, ai sensi dell'art. 12, comma 5, legge 8 novembre 2012, n. 189, del medicinale per uso umano «Bortezomib Sun», approvato con procedura centralizzata. (Determina n. 1189/2017). (17A04734) **Pag. 22**

DETERMINA 21 giugno 2017 Modifica del regime di fornitura di medicinali contenenti paracetamolo in formulazione iniettabile da 10 mg/ml. (Determina n. 1203/2017). (17A04702) **Pag. 24**

DETERMINA 5 luglio 2017 Inserimento dei medicinali a base del principio attivo imatinib nell'elenco dei medicinali erogabili a totale carico del Servizio sanitario nazionale, ai sensi della legge 23 dicembre 1996, n. 648, per il trattamento del melanoma ckit mutato (esone 11 o 13), metastatico inoperabile, non trattabile o in progressione con immunoterapia. (Determina n. 1226/2017). (17A04806) **Pag. 26**

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

COMUNICATO Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amelgen» (17A04703) **Pag. 27**

COMUNICATO Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tracyelt» (17A04704) **Pag. 28**

COMUNICATO Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nigora» (17A04705) **Pag. 29**

COMUNICATO Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Perindopril Sandoz GMBH». (17A04706) **Pag. 29**

COMUNICATO Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Latanoprost NTC». (17A04707) **Pag. 30**

COMUNICATO Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Enalapril Ratiopharm». (17A04708) **Pag. 30**

COMUNICATO Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Extraflex». (17A04711) **Pag. 30**

COMUNICATO Revoca su rinuncia di autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Idroxocobalamina Biologici Italia Laboratories». (17A04712) **Pag. 31**

COMUNICATO Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Kaimil». (17A04713) **Pag. 31**

COMUNICATO Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Azitromicina Ratiopharm Italia». (17A04714) **Pag. 31**

COMUNICATO Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ceftazidima Hospira». (17A04715) **Pag. 32**

COMUNICATO Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Aciclovir Ratiopharm». (17A04716) **Pag. 32**

COMUNICATO Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Azitromicina Ratiopharm». (17A04717) **Pag. 32**

COMUNICATO Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nutrineal» (17A04718) *Pag. 32*

COMUNICATO Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sykrazide». (17A04719) *Pag. 32*

COMUNICATO Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gomeisa». (17A04724) *Pag. 33*

COMUNICATO Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso umano «Artrotec» e «Misofenac» (17A04725) *Pag. 34*

COMUNICATO Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Levofloxacina Hikma». (17A04726) *Pag. 34*

COMUNICATO Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Levofloxacina Teva». (17A04727) *Pag. 34*

COMUNICATO Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Captopril Mylan Generics». (17A04730) *Pag. 34*

COMUNICATO Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Desloratadina Doc Generici». (17A04733) *Pag. 35*

MINISTERO DELLE POLITICHE AGRICOLE ALIMENTARI E FORESTALI

COMUNICATO Avviso relativo all'autorizzazione per consentire l'etichettatura transitoria nei riguardi della proposta di modifica del nome della denominazione di origine controllata «Riviera del Garda bresciano» in «Riviera del Garda Classico» e del relativo disciplinare di produzione. (17A04731) *Pag. 36*

MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

COMUNICATO Autorizzazione all'esercizio dell'attività di organizzazione e revisione contabile di aziende rilasciata alla società «Epyon Audit Srl», in Milano. (17A04693) *Pag. 36*

PRESIDENZA DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI

COMUNICATO Rettifica al decreto del Presidente della Repubblica 6 marzo 2017, recante: «Concessione di un assegno straordinario vitalizio in favore del sig. Antonio Tarantino». (17A04735) *Pag. 36*