<u>Gazzetta Ufficiale - Serie</u> Generale n. 169 del 21-7-2012

•	\sim	mr	\sim	rı			
	11		па		"		
_	v		пч				

LEGGI ED ALTRI ATTI NORMATIVI

DECRETO LEGISLATIVO 22 giugno 2012, n. 105

Modifiche ed integrazioni alla legge 9 luglio 1990, n. 185, recante nuove norme sul controllo dell'esportazione, importazione e transito dei materiali di armamento, in attuazione della direttiva 2009/43/CE, che semplifica le modalita' e le condizioni dei trasferimenti all'interno delle Comunita' di prodotti per la difesa, come modificata dalle direttive 2010/80/UE e 2012/10/UE per quanto riguarda l'elenco di prodotti per la difesa. (12G0133)

Pag. 1

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

MINISTERO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

DECRETO 11 luglio 2012

Riapertura delle operazioni di sottoscrizione dei buoni del Tesoro poliennali 5,00%, con godimento 1° settembre 2011 e scadenza 1° marzo 2022, quindicesima e sedicesima tranche. (12A08068)

Pag. 19

DECRETO 11 luglio 2012

Riapertura delle operazioni di sottoscrizione dei buoni del Tesoro poliennali 4,75%, con godimento 1° febbraio 2008 e scadenza 1° agosto 2023, ventiquattresima e venticinquesima tranche. (12A08071)

Pag. 21

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

DECRETO 24 novembre 2011

Ammissione alle agevolazioni per il progetto DM46033, a fronte del Bando Materiali Avanzati, Regione Lombardia. (Prot. 980/Ric.). (12A07577)

Pag. 23

MINISTERO DELLA SALUTE

DECRETO 9 luglio 2012

Disciplina dell'impiego negli integratori alimentari di sostanze e preparati vegetali. (12A07895)

Pag. 52

MINISTERO DEL LAVORO E DELLE POLITICHE SOCIALI

DECRETO 5 giugno 2012

Concessione del trattamento straordinario di integrazione salariale per alcuni dipendenti della societa' Damas Europe S.p.a. (Decreto n. 66383). (12A07903)

Pag. 80

MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

DECRETO 4 luglio 2012

Rettifica del decreto 30 maggio 2012 relativo all'apertura della procedura di amministrazione straordinaria e nomina del commissario straordinario della S.p.a. Ghizzoni. (12A07899) Pag. 81

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

BANCA D'ITALIA

COMUNICATO

Chiusura dell'amministrazione straordinaria della Total Return SGR S.p.A. (12A07896)

Pag. 81

CAMERA DI COMMERCIO DI FIRENZE

COMUNICATO

Provvedimenti concernenti i marchi di identificazione dei metalli preziosi (12A07902)

Pag. 81

CAMERA DI COMMERCIO, INDUSTRIA, ARTIGIANATO E AGRICOLTURA DI BENEVENTO

COMUNICATO

Provvedimento relativo ai marchi d'identificazione dei metalli preziosi. (12A07907)

Pag. 82

MINISTERO DELLA SALUTE

COMUNICATO

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Baycox Bovis» 50 mg/ml. (12A07776)

Pag. 82

COMUNICATO

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della premiscela per alimenti medicamentosi «BAC MP» 120 mg/g. (12A07906)

Pag. 82

COMUNICATO

Modificazione all'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario "PRESPONSE". (12A07908) Pag. 83

COMUNICATO

Modificazione all'autorizzazione all'immissione in commercio medicinale per uso veterinario NAFPENZAL asciutta. (12A07909) Pag. 83

COMUNICATO

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario "VIDALTA" 10 mg e 15 mg (12A07910)

Pag. 83

MINISTERO DEL LAVORO E DELLE POLITICHE SOCIALI

COMUNICATO

Proroga del commissariamento dell'Istituto per lo sviluppo della formazione professionale dei lavoratori (ISFOL) e conferma del commissario straordinario. (12A07898)
Pag. 84

COMUNICATO

Determinazione del costo orario del lavoro per i lavoratori dipendenti da aziende del settore turismo — comparto ristorazione collettiva, riferito ai mesi di marzo e settembre 2012. (12A07901)

Pag. 84

MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

COMUNICATO

Voltura della concessione dell'attivita' di distribuzione di energia elettrica. (12A07897)

Pag. 84

REGIONE TOSCANA

COMUNICATO

Approvazione dell'ordinanza n. 58 del 12 giugno 2012 (12A07900)

Pag. 84

COMUNICATO

Approvazione dell'ordinanza n. 74 del 4 luglio 2012 (12A07904) Pag. 85

COMUNICATO

Approvazione dell'ordinanza n. 72 del 2 luglio 2012 (12A07905) Pag. 85

SUPPLEMENTI ORDINARI

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

DETERMINAZIONE 10 luglio 2012

Riclassificazione del medicinale Ropinirolo EG (ropinirolo) ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (12A07822) (Suppl. Ordinario n. 154)

DETERMINAZIONE 10 luglio 2012

Rettifica determinazione V & A n. 602 del 23 aprile 2012, pubblicata nella Gazzetta Ufficiale n. 115 del 18 maggio 2012, suppl ord. n. 101 — Autorizzazione degli stampati standard dei medicinali «ex galenici» da Formulario Nazionale. Rettifica determinazione V & A n. 666 del 14 maggio 2012, pubblicata nella Gazzetta Ufficiale n. 125 del 30 maggio 2012 — Autorizzazione degli stampati standard dei medicinali «ex galenici» da Formulario Nazionale. (12A07823) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Atorvastatina Actavis Group PTC» (12A07824) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cefixima EG» (12A07825) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gemcitabina GP Pharm» (12A07826) (Suppl. Ordinario

n. 154)

COMUNICATO

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Levetiracetam Arrow» (12A07827) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Metoprololo Intas» (12A07828) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Topotecan Ibisqus» (12A07829) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Lomevel» (12A07830) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Bodinet» (12A07831) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Nambrol» (12A07832) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Indobufene FG» (12A07833) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Ceftazidima IG» (12A07834) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Ceftriaxone Pharmeg» (12A07835) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNTCATO

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Venlafaxina Proge Medica» (12A07836) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Venlafaxina Proge Farm» (12A07837) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Triatop» (12A07838) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Asacol» (12A07839) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Igantet» (12A07840) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Neo Borocillina Balsamica» (12A07841) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Revoca su rinuncia di autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ramipril Arrow» (12A07842) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Avviso relativo al comunicato di rettifica dell'estratto della determinazione n. 292/2012 del 3 aprile 2012 recante l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale

per uso umano «Docgyn» (12A07844) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Sospensione dell'autorizzazione alla produzione di medicinali per uso umano (12A07843) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Importazione parallela del medicinale «Yasmin» (12A07855)
(Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Importazione parallela del medicinale «Microser» (12A07856) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Importazione parallela del medicinale «Movicol» (12A07857) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Importazione parallela del medicinale «Lovette» (12A07858)
(Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Importazione parallela del medicinale «Diprosalic» (12A07859)
(Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Importazione parallela del medicinale «Betaserc» (12A07860)
(Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Importazione parallela del medicinale «Betaserc» (12A07861)
(Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Importazione parallela del medicinale «Differine gel» (12A07862) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Importazione parallela del medicinale «Differine crema»

(12A07863) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Importazione parallela del medicinale «Acular» (12A07864) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Variazione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Thymoglobuline» (12A07865) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Variazione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Lukadin» (12A07866) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Variazione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Bendalina» (12A07867) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Variazione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Tilavist» (12A07868) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Variazione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Fortradol» (12A07869) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Variazione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Keyvenb» (12A07870) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Variazione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Kovilen» (12A07871) (Suppl.

Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Variazione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Optiray» (12A07872) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Variazione di tipo II all'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Iridina Light» (12A07873) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura nazionale del medicinale «Clorexan» con conseguente modifica stampati (12A07874) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mututo riconoscimento, del medicinale «Ramipril Idroclorotiazide Actavis» con conseguente modifica stampati (12A07875) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mututo riconoscimento, del medicinale «Alendronato Pensa» con conseguente modifica stampati (12A07876) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Ramipril e Idroclorotiazide DOC Generici» con conseguente modifica stampati (12A07877) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale

«Praxis» con conseguente modifica stampati (12A07878) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Azitromicina DOC» con conseguente modifica stampati (12A07879) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Sumatriptan DOC Generici» con conseguente modifica stampati (12A07880) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale «Nerisona» con conseguente modifica stampati (12A07881) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura nazionale, del medicinale «Nerisona C» con conseguente modifica stampati (12A07882) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gentamicina Solfato Hospira» (12A07883) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Indaco» (12A07884) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in

commercio del medicinale per uso umano «Resyl» (12A07885) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lansoprazolo Arrow» (12A07886) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Latanoprost Arrow» (12A07887) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Trasferimento di titolarita' dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Eminocs» (12A07888) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Trasferimento di titolarita' dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Gammaxol» (12A07889) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Kiorina» (12A07890) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Comunicato concernente l'autorizzazione all'importazione parallela del medicinale «Flector» (12A07891) (Suppl. Ordinario n. 154)

COMUNICATO

Comunicato concernente l'autorizzazione all'importazione parallela del medicinale «Augmentin» (12A07892) (Suppl. Ordinario n. 154)

Istituto	Poligrafico	е	Zecca	dello	Stato
16:22:22					

Chiudi Elenco G.U.