

GAZZETTA  UFFICIALE  
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Venerdì, 5 marzo 2010

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 - LIBRERIA DELLO STATO - PIAZZA G. VERDI 10 - 00198 ROMA - CENTRALINO 06-85081

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: Comunità europee (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 AGLI ABBONATI

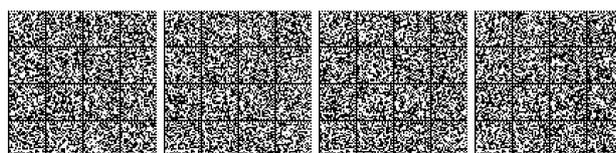
Si rammenta che la campagna per il rinnovo degli abbonamenti 2010 è terminata il 31 gennaio e che la sospensione degli invii agli abbonati, che entro tale data non hanno corrisposto i relativi canoni, avrà effetto nelle prossime settimane.

AVVISO ALLE AMMINISTRAZIONI

Al fine di ottimizzare la procedura per l'inserimento degli atti nella Gazzetta Ufficiale telematica, 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: [gazzettaufficiale@giustizia.it](mailto:gazzettaufficiale@giustizia.it), curando che nella nota cartacea di trasmissione siano chiaramente riportati gli estremi dell'invio telematico (mittente, oggetto e data).

SOMMARIO

LEGGI ED ALTRI ATTI NORMATIVI	DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI
<p>DECRETO LEGISLATIVO 4 marzo 2010, n. 28.</p> <p>Attuazione dell'articolo 60 della legge 18 giugno 2009, n. 69, in materia di mediazione finalizzata alla conciliazione delle controversie civili e commerciali. (10G0050) ..... Pag. 1</p>	<p>Ministero dell'economia e delle finanze</p> <p>DECRETO 22 febbraio 2010.</p> <p>Riapertura delle operazioni di sottoscrizione dei buoni del Tesoro poliennali 2%, con godimento 15 dicembre 2009 e scadenza 15 dicembre 2012, quinta e sesta tranche. (10A02684)..... Pag. 15</p>
<p>DECRETI PRESIDENZIALI</p> <p>DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA 17 febbraio 2010.</p> <p>Scioglimento del consiglio comunale di Roggiano Gravina. (10A02678)..... Pag. 14</p>	<p>DECRETO 22 febbraio 2010.</p> <p>Elenchi riepilogativi delle operazioni intracomunitarie. (10A02690)..... Pag. 17</p>



DECRETO 25 febbraio 2010.

**Individuazione degli enti beneficiari dei contributi statali di cui all'articolo 13, comma 3-*quater*, del decreto-legge 25 giugno 2008, n. 112, convertito, con modificazioni, dalla legge 6 agosto 2008, n. 133, per il finanziamento di interventi diretti al risanamento, al recupero dell'ambiente e allo sviluppo economico dei relativi territori, nonché delle relative modalità di erogazione.** (10A02688) Pag. 19

#### Ministero della salute

DECRETO 9 febbraio 2010.

**Autorizzazione all'immissione in commercio del prodotto fitosanitario denominato «Frupica S».** (10A02685). Pag. 79

#### Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali

DECRETO 17 febbraio 2010.

**Modifica del decreto 11 gennaio 2008, relativo alla protezione transitoria accordata a livello nazionale alla denominazione «Arancia di Ribera» per la quale è stata inviata istanza alla Commissione europea per la registrazione come denominazione di origine protetta.** (10A02676)..... Pag. 84

DECRETO 18 febbraio 2010.

**Autorizzazione all'organismo denominato «CSQA Certificazioni Srl» ad effettuare i controlli sulla denominazione di origine protetta «Soprèssa Vicentina».** (10A02668)..... Pag. 84

#### Ministero dell'istruzione, dell'università e della ricerca

DECRETO 19 gennaio 2010.

**Riconoscimento, al prof. Teodor Ciortea, delle qualifiche professionali estere abilitanti all'esercizio in Italia della professione di insegnante.** (10A02683)..... Pag. 86

#### Ministero delle infrastrutture e dei trasporti

DECRETO 23 febbraio 2010.

**Differenze percentuali tra tasso d'inflazione reale e tasso d'inflazione programmata per l'anno 2009.** (10A02689)..... Pag. 87

## DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

### Agenzia del territorio

PROVVEDIMENTO 16 febbraio 2010.

**Accertamento del periodo di irregolare funzionamento dell'Ufficio provinciale di Lodi.** (10A02682)..... Pag. 88

## ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

### Ministero dell'interno

Provvedimento concernente enti locali in condizione di dissesto finanziario (10A02677)..... Pag. 88

### Regione autonoma Friuli-Venezia Giulia

Riattivazione della procedura di scioglimento della cooperativa «Stalla Sociale di Villa Santina - Invillino soc. coop. a r.l.», in Villa Santina e nomina del commissario liquidatore. (10A02679)..... Pag. 88

## SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 43/L

DECRETO LEGISLATIVO 27 gennaio 2010, n. 27.

**Attuazione della direttiva 2007/36/CE, relativa all'esercizio di alcuni diritti degli azionisti di società quotate.** (10G0045)

## SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 44

### Agenzia italiana del farmaco

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Algix».** (10A02313)

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amisulpride Mylan Generics».** (10A02314)

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Anlo».** (10A02315)

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Brimonidina Sandoz GMBH».** (10A02316)



**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Epirubicina Fidia». (10A02317)**

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fenitoina Hikma». (10A02318)**

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Finasteride Mylan Generics». (10A02319)**

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Morvesin». (10A02320)**

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Perindopril e Indapamide Mylan Generics». (10A02321)**

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Reminyl». (10A02322)**

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ropinirolo AHCL». (10A02323)**

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ropivacaina Mylan Generics». (10A02324)**

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tizanidina Reddy Pharma Italia». (10A02325)**

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Venlafaxina Bluefish». (10A02326)**

**Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fentamil Mylan Generics». (10A02327)**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Eparina Calcica Almus». (10A02328)**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nozinan». (10A02329)**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Verapamil». (10A02330)**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Niklod». (10A02331)**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Norvasc». (10A02332)**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Methotrexate». (10A02333)**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Longastatina». (10A02334)**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sandostatina». (10A02335)**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Atenololo Ratiofarm». (10A02336)**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Dissenten». (10A02337)**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Talofen». (10A02338)**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Diazepam Winthrop». (10A02339)**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Aminomal». (10A02340)**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Merrem». (10A02341)**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Loperamide Angenerico». (10A02342)**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Risperidone Alter». (10A02343)**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ceftazidima Ratiofarm». (10A02344)**

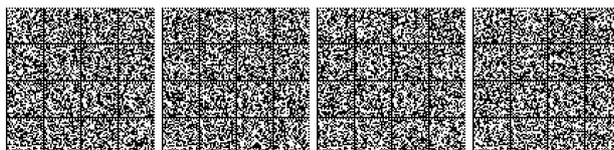
**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Acido Ursodesossolico Ratiopharm». (10A02345)**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Stugeron». (10A02346)**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Teicomid». (10A02347)**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Bromocodina». (10A02348)**

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Tegretol». (10A02349)**



**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Neo Nerval».** (10A02350)

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Eubetal Antibiotico».** (10A02351)

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «CL TRE».** (10A02352)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Finasteride Actavis».** (10A02353)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Epirubicina Actavis».** (10A02354)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Oxaliplatino Actavis».** (10A02355)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Nasofan».** (10A02356)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Nasofan».** (10A02357)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Fluodeossiglucosio [18F] IBA».** (10A02358)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Pneumovax».** (10A02359)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Femipres Plus».** (10A02360)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Citalopram Hexal».** (10A02361)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Enulid».** (10A02362)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Olux».** (10A02363)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Gabapentin Sandoz GMBH».** (10A02364)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Uniclar».** (10A02365)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Assieme».** (10A02366)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Assieme Mite».** (10A02367)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Menjugate».** (10A02368)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Steripet».** (10A02369)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Steripet».** (10A02370)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Steripet».** (10A02371)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Ramipril Eurogenerici».** (10A02372)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Olmotec».** (10A02373)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Olpress».** (10A02374)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Plaunac».** (10A02375)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Omeprazolo EG».** (10A02376)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Elektra».** (10A02377)

**Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Ubit».** (10A02378)



**Variatione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Steripet».** (10A02379)

**Variatione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Grazax».** (10A02380)

**Variatione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Grazura».** (10A02381)

**Variatione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Sebiprox».** (10A02382)

**Variatione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Adamon».** (10A02383)

**Variatione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Ranitidina Actavis».** (10A02384)

**Variatione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Risperidone Mylan Generics».** (10A02385)

**Variatione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Claritromicina Mylan Generics».** (10A02386)

**Variatione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Aricept».** (10A02387)

**Variatione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Nuvaring».** (10A02388)

**Variatione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Giant».** (10A02389)

**Variatione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Sevikar».** (10A02390)

**Variatione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale per uso umano «Bivis».** (10A02391)

**Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Propecia».** (10A02392)

**Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Folians».** (10A02393)

**Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pilus».** (10A02394)

**Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pravastatina Mylan Generics».** (10A02395)

**Proroga smaltimento scorte del medicinale per uso umano «Malarone».** (10A02396)

**Mancato rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ony-max».** (10A02397)

