

GAZZETTA  UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Mercoledì, 15 ottobre 2014

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, 1027 - 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:

- 1^a Serie speciale: Corte costituzionale (pubblicata il mercoledì)
- 2^a Serie speciale: Comunità europee (pubblicata il lunedì e il giovedì)
- 3^a Serie speciale: Regioni (pubblicata il sabato)
- 4^a Serie speciale: Concorsi ed esami (pubblicata il martedì e il venerdì)
- 5^a 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, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero dell'interno

DECRETO 10 ottobre 2014.

Determinazione del riparto del contributo alla finanza pubblica a carico delle province ricomprese nelle regioni a statuto ordinario e delle province delle regioni Siciliana e Sardegna, pari complessivamente a 340 milioni di euro, per l'anno 2014, in proporzione alla spesa media sostenuta, nel triennio 2011-2013. (14A07982) Pag. 1

DECRETO 10 ottobre 2014.

Determinazione del riparto del contributo alla finanza pubblica a carico delle province ricomprese nelle regioni a statuto ordinario e delle province delle regioni Siciliana e Sardegna, pari complessivamente a 3,8 milioni di euro, per l'anno 2014, in proporzione alle spese per incarichi di consulenza, studio e ricerca e per i contratti di collaborazione coordinata e continuativa. (14A07983)..... Pag. 5

DECRETO 10 ottobre 2014.

Determinazione del riparto del contributo alla finanza pubblica a carico delle province ricomprese nelle regioni a statuto ordinario e delle province delle regioni Siciliana e Sardegna, pari complessivamente a 0,7 milioni di euro, per l'anno 2014, in proporzione al numero di autovetture. (14A07984)..... Pag. 9



Ministero dell'istruzione, dell'università e della ricerca	
DECRETO 23 settembre 2013.	
Ammissione alle agevolazioni FAR per il progetto di ricerca e formazione DM 44150, presentato ai sensi dell'art. 12 del decreto 593/2000, a fronte del «Bando Umbria». (Decreto n. 1721). (14A07845)	Pag. 13
DECRETO 23 settembre 2013.	
Ammissione alle agevolazioni FAR per il progetto di ricerca e formazione DM 44153, presentato ai sensi dell'art. 12 del decreto 593/2000, a fronte del «Bando Umbria». (Decreto n. 1722). (14A07846)	Pag. 26
DECRETO 12 giugno 2014.	
Modifica del decreto n. 1681 dell'8 novembre 2007 relativamente al progetto di ricerca DM 28898, presentato, ai sensi dell'articolo 12 del decreto 593/2000, a fronte del decreto 449/Ric. del 10 marzo 2006. (Decreto n. 2030). (14A07811) .	Pag. 41
Ministero della salute	
DECRETO 30 settembre 2014.	
Misure concernenti il rilascio di autorizzazione alla detenzione e all'approvvigionamento sul territorio nazionale di dispositivi diagnostici contenenti sostanze stupefacenti e psicotrope di esclusivo uso analitico di laboratorio. (14A07854) ..	Pag. 70
Ministero dello sviluppo economico	
DECRETO 8 agosto 2014.	
Liquidazione coatta amministrativa della «Società Cooperativa Edilizia Sacro Cuore», in Padova e nomina del commissario liquidatore. (14A07762)	Pag. 72
DECRETO 15 settembre 2014.	
Sostituzione del commissario liquidatore della «Sant'Ilario - Società Cooperativa a r.l.», in Caulonia. (14A07763)	Pag. 72
ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI	
Agenzia italiana del farmaco	
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Augmentin» (14A07716).....	Pag. 73
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Augmentin» (14A07717).....	Pag. 74
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Augmentin» (14A07718).....	Pag. 74
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Dona» (14A07719)	Pag. 75
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Gentalyn Beta» (14A07720)	Pag. 75
Importazione parallela del medicinale per uso umano «Augmentin». (14A07751)	Pag. 75
Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Creon» (14A07753) .	Pag. 76
Autorizzazione del trasferimento di titolarità dell'AIC relativamente al medicinale per uso umano «Ciprofloxacina Teva». (14A07795).....	Pag. 77
Autorizzazione del trasferimento di titolarità dell'AIC relativamente al medicinale per uso umano «Lansoprazolo Qualitec». (14A07796).....	Pag. 77
Autorizzazione del trasferimento di titolarità dell'AIC relativamente al medicinale per uso umano «Atorvastatina Germed». (14A07797).....	Pag. 78
Autorizzazione del trasferimento di titolarità dell'AIC relativamente al medicinale per uso umano «Ebirintazide» (14A07798)	Pag. 79
Autorizzazione della variazione relativamente al medicinale per uso umano «Varivax» (14A07799)	Pag. 79
Autorizzazione del trasferimento di titolarità dell'AIC relativamente al medicinale per uso umano «Ibuprofene Johnson & Johnson». (14A07800)	Pag. 79
Autorizzazione del trasferimento di titolarità dell'AIC relativamente al medicinale per uso umano «Miska». (14A07813).....	Pag. 80
Autorizzazione del trasferimento di titolarità dell'AIC relativamente al medicinale per uso umano «Amoxiclave». (14A07814).....	Pag. 80
Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Glimepiride Sandoz» (14A07873).....	Pag. 80
Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Ropinirolo Sandoz» (14A07874).....	Pag. 81



Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Unipril» (14A07875)..... *Pag.* 81

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Uniprildur» (14A07876)..... *Pag.* 82

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Estreva» (14A07877)..... *Pag.* 82

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Montelukast Angelico» (14A07878)..... *Pag.* 82

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ranitidina Mylan Generics». (14A07879)..... *Pag.* 83

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Bisoprololo Regulattech» (14A07880)..... *Pag.* 83

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sildenafil EG» (14A07881)..... *Pag.* 84

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Risedronato Teva Italia» (14A07882)..... *Pag.* 84

Ministero dell'interno

Riconoscimento della personalità giuridica del Pontificio Istituto Ambrosiano di Musica Sacra, in Milano. (14A07835)..... *Pag.* 86

Riconoscimento della personalità giuridica dell'Associazione Pubblica Internazionale «Milizia dell'Immacolata», in Roma. (14A07836)..... *Pag.* 86

Riconoscimento della personalità giuridica dell'Associazione Pubblica di Fedeli «Missionarie di San Carlo Borromeo», in Roma. (14A07842)..... *Pag.* 86

Riconoscimento della personalità giuridica della Casa di Procura della Congregazione delle Suore Domenicane di S. Cecilia, in Bracciano. (14A07844)..... *Pag.* 86

Ministero dello sviluppo economico

Estensione dell'abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici rilasciata alla «Poseidone Verifiche S.r.l.», in Viareggio. (14A07843) *Pag.* 86

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 78

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 23 luglio 2014.

Adozione delle note metodologiche e dei fabbisogni standard per ciascun Comune e Provincia relativi alle funzioni generali di amministrazione di gestione e controllo. (14A07909)





DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

MINISTERO DELL'INTERNO

DECRETO 10 ottobre 2014.

Determinazione del riparto del contributo alla finanza pubblica a carico delle province ricomprese nelle regioni a statuto ordinario e delle province delle regioni Siciliana e Sardegna, pari complessivamente a 340 milioni di euro, per l'anno 2014, in proporzione alla spesa media sostenuta, nel triennio 2011-2013.

IL MINISTRO DELL'INTERNO

Visto l'art. 8, comma 4, del decreto-legge 24 aprile 2014, n. 66, convertito, con modificazioni, dalla legge 23 giugno 2014, n. 89, che prevede, a decorrere dall'anno 2014, una riduzione generalizzata delle spese delle pubbliche amministrazioni per acquisti di beni e servizi in ogni settore, per un importo complessivo pari a 2.100 milioni di euro, importo che in ragione di una quota pari a 340 milioni deve essere assicurata da parte delle province;

Visto l'art. 47, comma 2, lettera *a*) e commi seguenti del decreto-legge n. 66/2014, che prevede, per l'anno 2014 che le province debbano assicurare un contributo alla finanza pubblica, in misura complessiva pari a 340 milioni di euro, elevato a 510 milioni di euro per ciascuno degli anni 2015, 2016 e 2017;

Visto il precedente decreto ministeriale in data 25 ottobre 2012, e le Tabelle allegate al decreto legge 30 dicembre 2013, n. 151 ed al decreto-legge 6 marzo 2014, n. 16, convertito, con modificazioni, dalla legge 2 maggio 2014, n. 68, provvedimenti con i quali, in applicazione dall'art. 16, comma 7, del decreto-legge 6 luglio 2012, n. 95, convertito, con modificazioni, dalla legge 7 agosto 2012, n. 135 - così come dapprima modificato dall'art. 8, comma 2, del decreto-legge 10 ottobre 2012, n. 174, convertito, con modificazioni, dalla legge 7 dicembre 2012, n. 213, successivamente modificato dall'art. 1, comma 119, della legge 28 dicembre 2012, n. 228 (legge finanziaria 2013) e, da ultimo, ulteriormente modificato dall'art. 10, comma 1, lettere *a*) e *b*) del decreto legge 8 aprile 2013, n. 35, in sede di conversione in legge 6 giugno 2013, n. 64 - sono state determinate, per gli anni 2012, 2013 e 2014 le riduzioni del fondo sperimentale di riequilibrio, del fondo perequativo e dei trasferimenti erariali, per il complessivo importo di 1.200 milioni di euro, applicate alle province ricomprese nelle regioni a statuto ordinario ed alle province delle regioni Siciliana e Sardegna;

Rilevato che, per l'anno 2014, l'art. 47, comma 2, del decreto-legge n. 66/2014, alla lettera *a*) prevede che le riduzioni di spesa a carico delle province siano operate, per la quota pari a 340 milioni di euro, in proporzione alla spesa media sostenuta nell'ultimo triennio relativa ai codici SIOPE indicati nella tabella A allegata allo stesso decreto;

Rilevato altresì che l'art. 47, comma 3, del decreto legge n. 66/2014, prevede che, ad invarianza comunque di riduzione complessiva, con decreto del Ministro dell'interno, le riduzioni di spesa a carico delle province, sarebbero potute essere incrementate e/o diminuite dalla Conferenza Stato-città ed autonomie locali, entro il 30 giugno 2014, in misura da determinarsi tenendo conto di un indicatore dei «tempi medi di pagamento» relativi agli acquisti di beni ed alle forniture di servizi ed anche in proporzione alla misura media del ricorso agli strumenti di acquisto messi a disposizione da Consip S.p.A. o da altri soggetti aggregatori iscritti nell'elenco istituito presso l'Autorità per la vigilanza sui contratti pubblici di lavori, servizi e forniture, sulla base delle certificazioni inviate dalle province alla Direzione centrale della finanza locale;

Considerato che la Conferenza Stato-città ed autonomie locali non ha ritenuto di avvalersi della predetta facoltà modificativa del criterio da seguire per determinare gli importi delle singole quote di riduzioni delle spese a carico di ciascuna provincia;

Ritenuto che il previsto contributo alla finanza pubblica, pari complessivamente a 340 milioni di euro per l'anno 2014, debba essere pertanto ripartito proporzionalmente alla spesa media sostenuta, nel triennio 2011-2013, relativa ai codici SIOPE indicati nella tabella A allegata al decreto legge n. 66/2014, sulla base dei dati appositamente forniti dal Dipartimento della Ragioneria Generale dello Stato, riferiti alla data del 3 giugno 2014;



Considerato che l'art. 47, ai commi 2, 3 e 4, del decreto-legge n. n. 66/2014, convertito, con modificazioni, dalla legge n. 89/2014, comma quest'ultimo modificato dall'art. 23-*quater* del decreto-legge 24 giugno 2014, n. 90, convertito con modificazioni, dalla legge 11 agosto 2014, n. 114, prevede che i risparmi conseguiti dalle province a fronte delle riduzioni di spesa debbano essere versati, entro il termine del 10 ottobre 2014, ad un apposito capitolo di entrata del bilancio dello Stato e contestualmente dispone che, in caso di mancato versamento del contributo, entro la stessa data, sulla base dei dati comunicati dal Ministero dell'interno, l'Agenzia delle entrate, attraverso la struttura di gestione di cui all'art. 22, comma 3, del decreto legislativo 9 luglio 1997, n. 241, provvede al recupero delle predette somme nei confronti delle province e delle città metropolitane interessate, a valere sui versamenti dell'imposta sulle assicurazioni contro la responsabilità civile derivante dalla circolazione dei veicoli a motore, esclusi i ciclomotori, di cui all'art. 60 del decreto legislativo 15 dicembre 1997, n. 446, riscossa tramite modello F24, all'atto del riversamento del relativo gettito alle province medesime;

Considerato, infine, che per quanto concerne la ripartizione dello stesso contributo alla finanza pubblica a carico delle province, pari complessivamente ai maggiori importi di 510 milioni di euro per ciascuno degli anni dal 2015 al 2017, si provvederà con successivo apposito provvedimento;

Decreta:

Art. 1.

Determinazione del riparto del contributo alla finanza pubblica a carico delle province ricomprese nelle regioni a statuto ordinario e delle province delle regioni Siciliana e Sardegna, pari complessivamente a 340 milioni di euro, per l'anno 2014, in proporzione alla spesa media sostenuta, nel triennio 2011-2013.

1. Il contributo, per l'importo complessivo di 340 milioni di euro per l'anno 2014, di cui in premessa, è ripartito a carico di ciascuna provincia ricompresa nelle regioni a statuto ordinario e delle province delle regioni Siciliana e Sardegna, nella misura complessiva indicata nell'elenco allegato al presente decreto.

2. Il predetto contributo è calcolato proporzionalmente alla spesa media sostenuta, nel triennio 2011-2013, relativa ai codici SIOPE indicati nella tabella A allegata al decreto legge n. 66/2014, convertito, con modificazioni, dalla legge n. 89/2014.

Art. 2.

Modalità di versamento delle quote di contributo alla finanza pubblica a carico delle province ricomprese nelle regioni a statuto ordinario e delle province delle regioni Siciliana e Sardegna.

1. Per l'anno 2014, i risparmi conseguiti dalle province ricomprese nelle regioni a statuto ordinario e dalle province delle regioni Siciliana e Sardegna, a fronte delle riduzioni di spesa ed a titolo di contributo alla finanza pubblica, devono essere versati, entro il termine del 10 ottobre 2014, al capitolo di entrata del bilancio dello Stato - denominato «Rimborsi e concorsi diversi dovuti dalle province» - Capitolo di capo 10 - n. 3465.

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

Roma, 10 ottobre 2014

Il Ministro: ALFANO

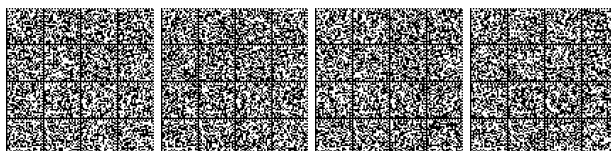


**CONTRIBUTO DELLE PROVINCE ALLA RIDUZIONE DELLA SPESA
PUBBLICA -
Anno 2014
340.000.000 di euro
D.L. 66/2014 - art. 47 c. 2, lett. a)**

Nr.	Provincia	Prov.	Media Siope	Riduzione 340 MLN
1	ALESSANDRIA	AL	17.025.777,60	3.197.233,87
2	ASTI	AT	7.257.076,58	1.362.790,68
3	CUNEO	CN	21.089.242,59	3.960.303,15
4	NOVARA	NO	12.309.185,83	2.311.515,32
5	TORINO	TO	65.438.673,07	12.288.586,56
6	VERCELLI	VC	9.743.626,43	1.829.734,48
7	BIELLA	BI	7.005.572,77	1.315.561,32
8	VERBANO-CUSIO-OSSOLA	VB	13.595.016,78	2.552.978,73
9	BERGAMO	BG	23.171.132,71	4.351.256,78
10	BRESCIA	BS	35.569.824,74	6.679.580,28
11	COMO	CO	16.235.908,51	3.048.906,06
12	CREMONA	CR	10.406.654,69	1.954.243,12
13	MANTOVA	MN	14.857.776,61	2.790.109,66
14	MILANO	MI	89.313.428,11	16.771.975,05
15	PAVIA	PV	18.616.022,75	3.495.862,56
16	SONDRIO	SO	11.496.736,81	2.158.947,28
17	VARESE	VA	24.367.111,76	4.575.847,09
18	LECCO	LC	13.369.627,44	2.510.653,35
19	LODI	LO	9.265.057,96	1.739.865,15
20	MONZA E DELLA BRIANZA	MB	15.648.924,23	2.938.677,56
21	GENOVA	GE	27.850.370,94	5.229.960,78
22	IMPERIA	IM	6.861.102,51	1.288.431,57
23	LA SPEZIA	SP	10.023.632,97	1.882.316,31
24	SAVONA	SV	11.292.257,93	2.120.548,64
25	BELLUNO	BL	6.921.319,07	1.299.739,50
26	PADOVA	PD	20.986.804,76	3.941.066,57
27	ROVIGO	RO	6.414.818,80	1.204.624,92
28	TREVISO	TV	22.662.361,67	4.255.715,77
29	VENEZIA	VE	24.481.822,61	4.597.388,39
30	VERONA	VR	21.338.741,81	4.007.156,07
31	VICENZA	VI	24.884.360,94	4.672.980,20
32	BOLOGNA	BO	29.988.837,42	5.631.538,77
33	FERRARA	FE	10.216.282,17	1.918.493,48
34	FORLI' CESENA	FC	11.953.196,46	2.244.664,85
35	MODENA	MO	15.657.264,01	2.940.243,67
36	PARMA	PR	14.718.240,16	2.763.906,41
37	PIACENZA	PC	14.400.869,85	2.704.308,13
38	RAVENNA	RA	11.286.690,50	2.119.503,14
39	REGGIO NELL'EMILIA	RE	15.887.598,53	2.983.497,69
40	RIMINI	RN	10.247.487,51	1.924.353,46
41	AREZZO	AR	12.797.277,53	2.403.173,01



Nr.	Provincia	Prov.	Media Siope	Riduzione 340 MLN
42	FIRENZE	FI	39.409.592,60	7.400.641,96
43	GROSSETO	GR	10.204.845,55	1.916.345,82
44	LIVORNO	LI	12.464.882,92	2.340.753,34
45	LUCCA	LU	15.211.539,09	2.856.541,95
46	MASSA-CARRARA	MS	6.667.169,40	1.252.013,29
47	PISA	PI	19.255.048,27	3.615.863,77
48	PISTOIA	PT	6.887.719,33	1.293.429,88
49	SIENA	SI	16.216.388,71	3.045.240,48
50	PRATO	PO	7.924.432,50	1.488.112,00
51	PERUGIA	PG	17.587.332,48	3.302.687,04
52	TERNI	TR	6.751.574,48	1.267.863,54
53	ANCONA	AN	11.114.253,56	2.087.121,58
54	ASCOLI PICENO	AP	8.630.709,45	1.620.742,22
55	MACERATA	MC	12.088.573,51	2.270.087,01
56	PESARO URBINO	PU	16.521.694,39	3.102.573,17
57	FERMO	FM	4.615.640,82	866.761,18
58	FROSINONE	FR	19.385.998,11	3.640.454,56
59	LATINA	LT	17.840.788,64	3.350.283,02
60	RIETI	RI	9.227.030,69	1.732.724,09
61	ROMA	RM	112.852.292,97	21.192.287,46
62	VITERBO	VT	12.590.423,61	2.364.328,36
63	CHIETI	CH	16.741.227,28	3.143.798,78
64	L'AQUILA	AQ	14.226.844,47	2.671.628,28
65	PESCARA	PE	8.747.128,34	1.642.604,27
66	TERAMO	TE	8.279.610,28	1.554.810,07
67	CAMPOBASSO	CB	10.153.736,73	1.906.748,21
68	ISERNIA	IS	5.217.358,68	979.756,48
69	AVELLINO	AV	10.203.051,90	1.916.009,00
70	BENEVENTO	BN	8.546.098,34	1.604.853,28
71	CASERTA	CE	21.870.556,03	4.107.024,31
72	NAPOLI	NA	99.890.817,57	18.758.280,09
73	SALERNO	SA	31.942.955,22	5.998.498,31
74	BARI	BA	44.252.613,65	8.310.102,39
75	BRINDISI	BR	19.614.013,71	3.683.273,11
76	FOGGIA	FG	21.484.130,51	4.034.458,29
77	LECCE	LE	27.367.291,18	5.139.244,28
78	TARANTO	TA	16.036.789,82	3.011.513,99
79	BARLETTA-ANDRIA-TRANI	BT	14.093.350,26	2.646.559,69
80	MATERA	MT	5.626.154,44	1.056.523,35
81	POTENZA	PZ	24.474.699,62	4.596.050,78
82	CATANZARO	CZ	16.170.136,85	3.036.554,95
83	COSENZA	CS	19.065.574,11	3.580.282,83
84	REGGIO DI CALABRIA	RC	15.888.239,62	2.983.618,08
85	CROTONE	KR	6.454.529,76	1.212.082,15
86	VIBO VALENTIA	VV	4.385.859,21	823.610,99
87	AGRIGENTO	AG	6.924.380,60	1.300.314,42
88	CALTANISSETTA	CL	7.011.829,91	1.316.736,34
89	CATANIA	CT	36.447.151,90	6.844.331,64
90	ENNA	EN	2.922.788,89	548.864,19



Nr.	Provincia	Prov.	Media Siope	Riduzione 340 MLN
91	MESSINA	ME	9.701.850,21	1.821.889,42
92	PALERMO	PA	26.269.959,07	4.933.178,67
93	RAGUSA	RG	7.319.725,68	1.374.555,42
94	SIRACUSA	SR	11.619.289,81	2.181.961,24
95	TRAPANI	TP	6.765.039,99	1.270.392,19
96	CAGLIARI	CA	23.702.713,66	4.451.081,21
97	NUORO	NU	7.297.459,17	1.370.374,04
98	SASSARI	SS	14.291.855,15	2.683.836,50
99	ORISTANO	OR	6.161.529,82	1.157.060,33
100	CARBONIA - IGLESIAS	CI	5.778.826,27	1.085.193,26
101	MEDIO CAMPIDANO	VS	5.169.167,13	970.706,69
102	OGLIASTRA	OG	3.369.671,43	632.783,29
103	OLBIA - TEMPIO	OT	8.966.289,64	1.683.760,09
TOTALE			1.810.553.943,07	340.000.000,00

14A07982

DECRETO 10 ottobre 2014.

Determinazione del riparto del contributo alla finanza pubblica a carico delle province ricomprese nelle regioni a statuto ordinario e delle province delle regioni Siciliana e Sardegna, pari complessivamente a 3,8 milioni di euro, per l'anno 2014, in proporzione alle spese per incarichi di consulenza, studio e ricerca e per i contratti di collaborazione coordinata e continuativa.

IL MINISTRO DELL'INTERNO

Visto l'art. 14 del decreto-legge 24 aprile 2014, n. 66, convertito, con modificazioni, dalla legge 23 giugno 2014, n. 89, che prevede, a decorrere dall'anno 2014, misure di controllo della spesa da parte delle amministrazioni pubbliche per incarichi di consulenza, studio e ricerca e per i contratti di collaborazione coordinata e continuativa;

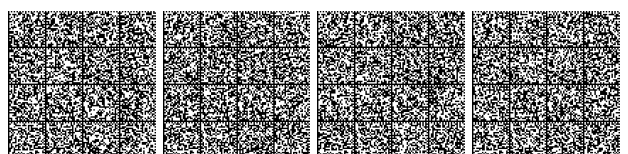
Visto l'art. 47, comma 2, lettera c) e commi seguenti del decreto-legge n. 66/2014, che prevede che le province debbano assicurare uno specifico contributo alla finanza pubblica, di riduzione della spesa per incarichi di consulenza, studio e ricerca e per i contratti di collaborazione coordinata e continuativa, in misura complessiva pari a 3,8 milioni di euro per l'anno 2014, contributo elevato a 5,7 milioni di euro per ciascuno degli anni 2015, 2016 e 2017;

Rilevato che, per l'anno 2014, l'art. 47, comma 2, del decreto-legge n. 66/2014, alla lettera c) prevede che le predette specifiche riduzioni di spesa a carico delle province siano operate per la quota pari a 3,8 milioni di euro in proporzione alla spesa comunicata al Ministero dell'interno dal Dipartimento della funzione pubblica;

Rilevato altresì che l'art. 47, comma 3, del decreto-legge n. 66/2014, prevede che, ad invarianza comunque di riduzione complessiva, con decreto del Ministro dell'interno, le riduzioni di spesa a carico delle province relative ai predetti incarichi, sarebbero potute essere incrementate e/o diminuite dalla Conferenza Stato-città ed autonomie locali, entro il 30 giugno 2014;

Considerato che la Conferenza Stato-città ed autonomie locali non ha ritenuto di avvalersi della predetta facoltà modificativa del criterio da seguire per determinare gli importi delle singole quote di riduzioni delle spese a carico di ciascuna provincia;

Ritenuto che il previsto contributo alla finanza pubblica, pari complessivamente a 3,8 milioni di euro per l'anno 2014, debba essere pertanto ripartito proporzionalmente alla spesa comunicata al Ministero dell'interno dal Dipartimento della funzione pubblica;



Vista la nota del Dipartimento della funzione pubblica - Ufficio per l'informazione statistica, le banche dati istituzionali ed il personale, n. DFP 0040980 in data 21 luglio 2014, e l'elenco allegato, contenente i dati relativi alle spese sostenute dalle province per incarichi di consulenza, studio e ricerca e per i contratti di collaborazione coordinata e continuativa;

Considerato che l'art. 47, ai commi 2, 3 e 4, del decreto-legge n. n. 66/2014, convertito, con modificazioni, dalla legge n. 89/2014, comma quest'ultimo modificato dall'art. 23-*quater* del decreto-legge 24 giugno 2014, n. 90, convertito con modificazioni, dalla legge 11 agosto 2014, n. 114, prevede che i risparmi conseguiti dalle province a fronte delle riduzioni di spesa debbano essere versati, entro il termine del 10 ottobre 2014, ad un apposito capitolo di entrata del bilancio dello Stato e contestualmente dispone che, in caso di mancato versamento del contributo, entro la stessa data, sulla base dei dati comunicati dal Ministero dell'interno, l'Agenzia delle entrate, attraverso la struttura di gestione di cui all'art. 22, comma 3, del decreto legislativo 9 luglio 1997, n. 241, provvede al recupero delle predette somme nei confronti delle province e delle città metropolitane interessate, a valere sui versamenti dell'imposta sulle assicurazioni contro la responsabilità civile derivante dalla circolazione dei veicoli a motore, esclusi i ciclomotori, di cui all'art. 60 del decreto legislativo 15 dicembre 1997, n. 446, riscossa tramite modello F24, all'atto del riversamento del relativo gettito alle province medesime;

Considerato, infine, che per quanto concerne la ripartizione dello stesso contributo alla finanza pubblica a carico delle province, pari complessivamente ai maggiori importi di 5,7 milioni di euro per ciascuno degli anni dal 2015 al 2017, si provvederà con successivo apposito provvedimento;

Decreta:

Art. 1.

Determinazione del riparto del contributo alla finanza pubblica a carico delle province ricomprese nelle regioni a statuto ordinario e delle province delle regioni Siciliana e Sardegna, pari complessivamente a 3,8 milioni di euro, per l'anno 2014, in proporzione alle spese per incarichi di consulenza, studio e ricerca e per i contratti di collaborazione coordinata e continuativa.

1. Il contributo, per l'importo complessivo di 3,8 milioni di euro per l'anno 2014, di cui in premessa, è ripartito a carico di ciascuna provincia ricompresa nelle regioni a statuto ordinario e delle province delle regioni Siciliana e Sardegna, nella misura complessiva indicata nell'elenco allegato al presente decreto.

2. Il predetto contributo è calcolato proporzionalmente alle spese per incarichi di consulenza, studio e ricerca e per i contratti di collaborazione coordinata e continuativa, sulla base dei dati appositamente forniti dal Dipartimento della funzione pubblica.

Art. 2.

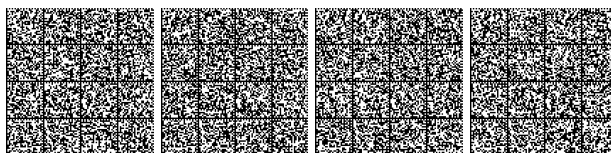
Modalità di versamento delle quote di contributo alla finanza pubblica a carico delle province ricomprese nelle regioni a statuto ordinario e delle province delle regioni Siciliana e Sardegna.

1. Per l'anno 2014, i risparmi conseguiti dalle province ricomprese nelle regioni a statuto ordinario e dalle province delle regioni Siciliana e Sardegna, a fronte delle suindicate riduzioni di spesa ed a titolo di contributo alla finanza pubblica, devono essere versati, entro il termine del 10 ottobre 2014, al capitolo di entrata del bilancio dello Stato - denominato «Rimborsi e concorsi diversi dovuti dalle province» - Capitolo di capo 10 - n. 3465.

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

Roma, 10 ottobre 2014

Il Ministro: ALFANO

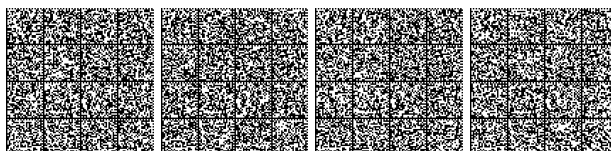


**CONTRIBUTO DELLE PROVINCE ALLA RIDUZIONE DELLA SPESA
PUBBLICA
- Anno 2014 -
3.800.000 di euro
D.L. 66/2014 - art. 47 c. 2, lett. c)**

CODICE	PROVINCIA	Prov.	Valore Medio	Riduzione 3,8 MLN
1010020000	ALESSANDRIA	AL	834.620,32	52.700,87
1010070000	ASTI	AT	408.210,44	25.775,84
1010270000	CUNEO	CN	137.395,28	8.675,62
1010520000	NOVARA	NO	337.747,95	21.326,60
1010810000	TORINO	TO	722.654,59	45.630,96
1010880000	VERCELLI	VC	504.165,01	31.834,75
1010960000	BIELLA	BI	251.020,53	15.850,32
1011020000	VERBANO-CUSIO-OSSOLA	VB	253.415,42	16.001,54
1030120000	BERGAMO	BG	1.576.205,42	99.527,16
1030150000	BRESCIA	BS	1.324.540,08	83.636,13
1030240000	COMO	CO	157.549,70	9.948,24
1030260000	CREMONA	CR	203.688,41	12.861,60
1030450000	MANTOVA	MN	1.349.915,94	85.238,45
1030490000	MILANO	MI	761.004,05	48.052,48
1030570000	PAVIA	PV	1.656.437,20	104.593,28
1030770000	SONDRIO	SO	116.284,79	7.342,63
1030860000	VARESE	VA	1.481.203,65	93.528,42
1030980000	LECCO	LC	186.787,08	11.794,39
1030990000	LODI	LO	105.288,18	6.648,27
1031040000	MONZA E DELLA BRIANZA	MB	255.658,00	16.143,15
1070340000	GENOVA	GE	53.210,56	3.359,90
1070370000	IMPERIA	IM	786.984,75	49.692,99
1070390000	LA SPEZIA	SP	196.579,97	12.412,75
1070740000	SAVONA	SV	415.449,06	26.232,92
2050100000	BELLUNO	BL	692.475,90	43.725,37
2050540000	PADOVA	PD	3.865.402,88	244.075,15
2050710000	ROVIGO	RO	325.279,34	20.539,28
2050840000	TREVISO	TV	844.200,11	53.305,77
2050870000	VENEZIA	VE	278.178,47	17.565,17
2050890000	VERONA	VR	216.621,52	13.678,25
2050900000	VICENZA	VI	1.285.835,97	81.192,21
2080130000	BOLOGNA	BO	1.163.312,71	73.455,66
2080290000	FERRARA	FE	1.284.754,58	81.123,93
2080320000	FORLI' CESENA	FC	773.181,06	48.821,37
2080500000	MODENA	MO	1.973.323,87	124.602,62
2080560000	PARMA	PR	689.669,13	43.548,14
2080610000	PIACENZA	PC	425.638,17	26.876,29
2080660000	RAVENNA	RA	521.392,65	32.922,57
2080680000	REGGIO NELL'EMILIA	RE	976.183,48	61.639,66



2081010000	RIMINI	RN	685.808,88	43.304,39
3090050000	AREZZO	AR	178.577,66	11.276,02
3090300000	FIRENZE	FI	1.837.485,33	116.025,30
3090360000	GROSSETO	GR	154.493,62	9.755,27
3090420000	LIVORNO	LI	168.484,53	10.638,71
3090430000	LUCCA	LU	1.565.908,57	98.876,98
3090460000	MASSA-CARRARA	MS	739.300,80	46.682,06
3090620000	PISA	PI	261.155,31	16.490,27
3090630000	PISTOIA	PT	69.372,24	4.380,41
3090750000	SIENA	SI	1.179.060,12	74.450,01
3091000000	PRATO	PO	329.077,01	20.779,08
3100580000	PERUGIA	PG	388.510,72	24.531,94
3100800000	TERNI	TR	191.625,31	12.099,90
3110030000	ANCONA	AN	1.747.800,23	110.362,26
3110060000	ASCOLI PICENO	AP	625.924,00	39.523,05
3110440000	MACERATA	MC	138.053,88	8.717,21
3110590000	PESARO URBINO	PU	1.877.616,78	118.559,34
3111050000	FERMO	FM	172.573,55	10.896,90
3120330000	FROSINONE	FR	524.472,36	33.117,03
3120400000	LATINA	LT	372.934,60	23.548,40
3120690000	RIETI	RI	88.303,70	5.575,81
3120700000	ROMA	RM	262.565,59	16.579,32
3120910000	VITERBO	VT	210.912,90	13.317,78
4130230000	CHIETI	CH	340.574,57	21.505,08
4130380000	L'AQUILA	AQ	18.587,60	1.173,69
4130600000	PESCARA	PE	46.862,46	2.959,06
4130790000	TERAMO	TE	548.308,47	34.622,13
4140190000	CAMPOBASSO	CB	402.736,61	25.430,21
4140940000	ISERNIA	IS	273.743,33	17.285,12
4150080000	AVELLINO	AV	0,00	0,00
4150110000	BENEVENTO	BN	479.085,81	30.251,17
4150200000	CASERTA	CE	127.215,67	8.032,85
4150510000	NAPOLI	NA	339.011,80	21.406,40
4150720000	SALERNO	SA	589.812,04	37.242,81
4160090000	BARI	BA	3.187.058,31	201.242,09
4160160000	BRINDISI	BR	443.271,69	27.989,74
4160310000	FOGGIA	FG	114.190,29	7.210,38
4160410000	LECCE	LE	225.869,66	14.262,21
4160780000	TARANTO	TA	93.438,65	5.900,05
4161060000	BARLETTA-ANDRIA-TRANI	BT	244.849,85	15.460,68
4170470000	MATERA	MT	156.476,46	9.880,47
4170640000	POTENZA	PZ	181.432,67	11.456,30
4180220000	CATANZARO	CZ	559.604,66	35.335,41
4180250000	COSENZA	CS	438.195,14	27.669,18
4180670000	REGGIO DI CALABRIA	RC	596.389,34	37.658,12
4180970000	CROTONE	KR	864.170,49	54.566,77
4181030000	VIBO VALENTIA	VV	12.000,00	757,72
5190010000	AGRIGENTO	AG	740.380,45	46.750,23
5190180000	CALTANISSETTA	CL	779.631,66	49.228,69
5190210000	CATANIA	CT	157.540,96	9.947,69



5190280000	ENNA	EN	66.745,48	4.214,54
5190480000	MESSINA	ME	133.677,02	8.440,84
5190550000	PALERMO	PA	182.512,83	11.524,50
5190650000	RAGUSA	RG	410.994,08	25.951,61
5190760000	SIRACUSA	SR	23.141,25	1.461,22
5190820000	TRAPANI	TP	580.982,87	36.685,30
5200170000	CAGLIARI	CA	274.434,43	17.328,76
5200530000	NUORO	NU	713.497,76	45.052,76
5200730000	SASSARI	SS	960.220,03	60.631,67
5200950000	ORISTANO	OR	847.494,45	53.513,78
5201070000	CARBONIA - IGLESIAS	CI	112.118,61	7.079,56
5201080000	MEDIO CAMPIDANO	VS	345.521,90	21.817,47
5201090000	OGLIASTRA	OG	16.462,68	1.039,51
5201100000	OLBIA - TEMPIO	OT	390.636,02	24.666,13
TOTALE			60.180.361,98	3.800.000,00

14A07983

DECRETO 10 ottobre 2014.

Determinazione del riparto del contributo alla finanza pubblica a carico delle province ricomprese nelle regioni a statuto ordinario e delle province delle regioni Siciliana e Sardegna, pari complessivamente a 0,7 milioni di euro, per l'anno 2014, in proporzione al numero di autovetture.

IL MINISTRO DELL'INTERNO

Visto l'art. 15 del decreto-legge 24 aprile 2014, n. 66, convertito, con modificazioni, dalla legge 23 giugno 2014, n. 89, che prevede, a decorrere dall'anno 2014, misure di controllo della spesa per autovetture da parte delle amministrazioni pubbliche;

Visto l'art. 47, comma 2, lettera *b*) e commi seguenti del decreto-legge n. 66/2014, che prevede che le province debbano assicurare uno specifico contributo alla finanza pubblica, di riduzione della spesa per autovetture in misura complessiva pari a 0,7 milioni di euro per l'anno 2014, contributo elevato a un milione di euro per ciascuno degli anni 2015, 2016 e 2017;

Rilevato che, per l'anno 2014, l'art. 47, comma 2, del decreto-legge n. 66/2014, alla lettera *b*) prevede che le predette specifiche riduzioni di spesa a carico delle province siano operate per la quota pari a 0,7 milioni di euro in proporzione al numero di autovetture di ciascuna provincia comunicato annualmente al Ministero dell'interno dal Dipartimento della funzione pubblica;

Rilevato altresì che l'art. 47, comma 3, del decreto-legge n. 66/2014, prevede che, ad invarianza comunque di riduzione complessiva, con decreto del Ministro dell'interno, le riduzioni di spesa a carico delle province relative ai predetti incarichi, sarebbero potute essere incrementate e/o diminuite dalla Conferenza Stato-città ed autonomie locali, entro il 30 giugno 2014;

Considerato che la Conferenza Stato-città ed autonomie locali non ha ritenuto di avvalersi della predetta facoltà modificativa del criterio da seguire per determinare gli importi delle singole quote di riduzioni delle spese a carico di ciascuna provincia;

Ritenuto che il previsto contributo alla finanza pubblica, pari complessivamente a 0,7 milioni di euro per l'anno 2014 debba essere pertanto ripartito proporzionalmente al numero di autovetture di ciascuna provincia comunicato annualmente al Ministero dell'interno dal Dipartimento della funzione pubblica;

Vista la nota del Dipartimento della funzione pubblica - Ufficio per l'informazione statistica, le banche dati istituzionali ed il personale, n. DFP 0029083 in data 23 maggio 2014, e l'elenco allegato, contenente i dati relativi al numero di autovetture di ciascuna provincia;



Considerato che l'art. 47, ai commi 2, 3 e 4, del decreto-legge n. n. 66/2014, convertito, con modificazioni, dalla legge n. 89/2014, comma quest'ultimo modificato dall'art. 23-*quater* del decreto-legge 24 giugno 2014, n. 90, convertito con modificazioni, dalla legge 11 agosto 2014, n. 114, prevede che i risparmi conseguiti dalle province a fronte delle riduzioni di spesa debbano essere versati, entro il termine del 10 ottobre 2014, ad un apposito capitolo di entrata del bilancio dello Stato e contestualmente dispone che, in caso di mancato versamento del contributo, entro la stessa data, sulla base dei dati comunicati dal Ministero dell'interno, l'Agenzia delle entrate, attraverso la struttura di gestione di cui all'art. 22, comma 3, del decreto legislativo 9 luglio 1997, n. 241, provvede al recupero delle predette somme nei confronti delle province e delle città metropolitane interessate, a valere sui versamenti dell'imposta sulle assicurazioni contro la responsabilità civile derivante dalla circolazione dei veicoli a motore, esclusi i ciclomotori, di cui all'art. 60 del decreto legislativo 15 dicembre 1997, n. 446, riscossa tramite modello F24, all'atto del riversamento del relativo gettito alle province medesime;

Considerato, infine, che per quanto concerne la ripartizione dello stesso specifico contributo alla finanza pubblica a carico delle province, pari complessivamente ai maggiori importi di un milione di euro per ciascuno degli anni dal 2015 al 2017, si provvederà con successivo apposito provvedimento;

Decreta:

Art. 1.

Determinazione del riparto del contributo alla finanza pubblica a carico delle province ricomprese nelle regioni a statuto ordinario e delle province delle regioni Siciliana e Sardegna, pari complessivamente a 0,7 milioni di euro, per l'anno 2014, in proporzione al numero di autovetture.

1. Il contributo, per l'importo complessivo di 0,7 milioni di euro per l'anno 2014, di cui in premessa, è ripartito a carico di ciascuna provincia ricompresa nelle regioni a statuto ordinario e delle province delle regioni Siciliana e Sardegna, nella misura complessiva indicata nell'elenco allegato al presente decreto.

2. Il predetto contributo è calcolato proporzionalmente al numero di autovetture di ciascuna provincia, sulla base dei dati appositamente forniti annualmente dal Dipartimento della funzione pubblica.

Art. 2.

Modalità di versamento delle quote di contributo alla finanza pubblica a carico delle province ricomprese nelle regioni a statuto ordinario e delle province delle regioni Siciliana e Sardegna.

1. Per l'anno 2014, i risparmi conseguiti dalle province ricomprese nelle regioni a statuto ordinario e dalle province delle regioni Siciliana e Sardegna, a fronte delle suindicate riduzioni di spesa ed a titolo di contributo alla finanza pubblica, devono essere versati, entro il termine del 10 ottobre 2014, al capitolo di entrata del bilancio dello Stato - denominato «Rimborsi e concorsi diversi dovuti dalle province» - Capitolo di capo 10 - n. 3465.

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

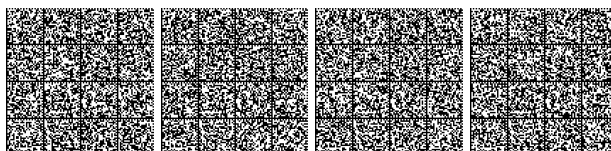
Roma, 10 ottobre 2014

Il Ministro: ALFANO



**CONTRIBUTO DELLE PROVINCE ALLA
RIDUZIONE DELLA SPESA PUBBLICA
- Anno 2014 -
700.000 di euro**

PROVINCIA	Prov.	Riduzione 0,7 MLN
ALESSANDRIA	AL	7.912,23
ASTI	AT	9.308,51
CUNEO	CN	20.013,28
NOVARA	NO	5.817,82
TORINO	TO	19.315,16
VERCELLI	VC	6.283,24
BIELLA	BI	4.421,54
VERBANO-CUSIO-OSSOLA	VB	6.283,24
BERGAMO	BG	13.264,63
BRESCIA	BS	3.025,27
COMO	CO	10.704,79
CREMONA	CR	6.050,53
MANTOVA	MN	11.402,93
MILANO	MI	16.289,89
PAVIA	PV	15.359,04
SONDRIO	SO	6.515,96
VARESE	VA	4.654,26
LECCO	LC	7.912,23
LODI	LO	2.094,41
MONZA E DELLA BRIANZA	MB	2.327,13
GENOVA	GE	698,14
IMPERIA	IM	4.654,26
LA SPEZIA	SP	7.214,10
SAVONA	SV	5.817,82
BELLUNO	BL	3.723,40
PADOVA	PD	7.679,52
ROVIGO	RO	3.956,12
TREVISO	TV	6.981,38
VENEZIA	VE	8.377,66
VERONA	VR	8.843,09
VICENZA	VI	6.515,96
BOLOGNA	BO	14.893,62
FERRARA	FE	10.239,36
FORLI' CESENA	FC	11.402,93
MODENA	MO	7.679,52
PARMA	PR	10.006,65
PIACENZA	PC	4.188,83
RAVENNA	RA	9.773,94
REGGIO NELL'EMILIA	RE	8.377,66
RIMINI	RN	6.283,24
AREZZO	AR	12.333,78
FIRENZE	FI	3.956,12



GROSSETO	GR	10.937,50
LIVORNO	LI	5.352,39
LUCCA	LU	7.214,10
MASSA-CARRARA	MS	8.610,37
PISA	PI	19.082,45
PISTOIA	PT	3.490,69
SIENA	SI	9.075,80
PRATO	PO	2.792,55
PERUGIA	PG	7.912,23
TERNI	TR	5.119,68
ANCONA	AN	8.843,09
ASCOLI PICENO	AP	8.843,09
MACERATA	MC	930,85
PESARO URBINO	PU	12.101,06
FERMO	FM	6.515,96
FROSINONE	FR	11.635,64
LATINA	LT	2.094,41
RIETI	RI	3.723,40
ROMA	RM	11.170,21
VITERBO	VT	14.195,48
CHIETI	CH	2.094,41
L'AQUILA	AQ	7.679,52
PESCARA	PE	9.075,80
TERAMO	TE	9.308,51
CAMPOBASSO	CB	3.723,40
ISERNIA	IS	7.446,81
AVELLINO	AV	4.654,26
BENEVENTO	BN	3.723,40
CASERTA	CE	3.723,40
NAPOLI	NA	2.094,41
SALERNO	SA	3.490,69
BARI	BA	1.861,70
BRINDISI	BR	4.188,83
FOGGIA	FG	3.490,69
LECCE	LE	9.308,51
TARANTO	TA	3.257,98
BARLETTA-ANDRIA-TRANI	BT	232,71
MATERA	MT	5.817,82
POTENZA	PZ	11.635,64
CATANZARO	CZ	2.327,13
COSENZA	CS	3.956,12
REGGIO DI CALABRIA	RC	5.585,11
CROTONE	KR	4.654,26
VIBO VALENTIA	VV	1.396,28
AGRIGENTO	AG	8.843,09
CALTANISSETTA	CL	4.421,54
CATANIA	CT	5.585,11
ENNA	EN	1.628,99
MESSINA	ME	9.773,94
PALERMO	PA	3.025,27



RAGUSA	RG	7.214,10
SIRACUSA	SR	1.861,70
TRAPANI	TP	3.956,12
CAGLIARI	CA	12.566,49
NUORO	NU	6.283,24
SASSARI	SS	2.792,55
ORISTANO	OR	3.257,98
CARBONIA - IGLESIAS	CI	4.886,97
MEDIO CAMPIDANO	VS	3.723,40
OGLIASTRA	OG	1.628,99
OLBIA - TEMPIO	OT	1.628,99
TOTALE		700.000,00

14A07984

MINISTERO DELL'ISTRUZIONE, DELL'UNIVERSITÀ E DELLA RICERCA

DECRETO 23 settembre 2013.

Ammissione alle agevolazioni FAR per il progetto di ricerca e formazione DM 44150, presentato ai sensi dell'art. 12 del decreto 593/2000, a fronte del «Bando Umbria». (Decreto n. 1721).

IL DIRETTORE GENERALE
PER IL COORDINAMENTO E LO SVILUPPO DELLA RICERCA

Visto il decreto-legge 16 maggio 2008 n. 85, recante «Disposizioni urgenti per l'adeguamento delle strutture di Governo in applicazione dell'art. 1, commi 376 e 377, della legge 24 dicembre 2007, n. 244», istitutivo tra l'altro del Ministero dell'istruzione, dell'università e della ricerca (MIUR), convertito con modificazioni nella legge 14 luglio 2008, n. 121, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* n. 164 del 15 luglio 2008;

Visto il decreto legislativo del 27 luglio 1999, n. 297: «Riordino della disciplina e snellimento delle procedure per il sostegno della ricerca scientifica e tecnologica, per la diffusione delle tecnologie, per la mobilità dei ricercatori», e in particolare gli articoli 5 e 7 che prevedono l'istituzione del Fondo agevolazioni alla ricerca (F.A.R.) e l'istituzione di un Comitato per gli adempimenti ivi previsti;

Visto il decreto ministeriale 8 agosto 2000 n. 593 - recante: «Modalità procedurali per la concessione delle agevolazioni previste dal decreto legislativo del 27 luglio 1999, n. 297» e, in particolare, l'art. 12 che disciplina i progetti di ricerca e formazione presentati in conformità a bandi emanati dal MIUR per la realizzazione di obiettivi specifici - e successive modifiche ed integrazioni;

Visto il decreto ministeriale n. 625/Ric. del 15 ottobre 2009 di nomina del Comitato, così come previsto dall'art. 7 del predetto decreto legislativo n. 297, e successive modifiche ed integrazioni;

Visto il decreto del Ministro dell'economia e delle finanze n. 90402 del 10 ottobre 2003 d'intesa con il Ministro dell'istruzione, dell'università e della ricerca «Criteri e modalità di concessione delle agevolazioni previste dagli interventi a valere sul Fondo per le agevolazioni alla Ricerca (FAR), registrato alla Corte dei Conti il 30 ottobre 2003 e pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* del 25 novembre 2003, n. 274;

Viste le linee guida per la politica scientifica, tecnologica del Governo, approvate dal CIPE il 19 aprile 2002, che hanno posto, quale obiettivo dell'asse IV, la promozione della capacità d'innovazione nelle imprese attraverso la creazione d'aggregazioni sistemiche a livello territoriale; ciò al fine di favorire una maggiore competitività delle aree produttive esistenti ad alta intensità di export, rivitalizzandole e rilanciandole attraverso la ricerca e lo sviluppo di tecnologie chiave abilitanti le innovazioni di prodotto, di processo ed organizzative;

Considerato che, a tale scopo, le linee-guida individuano, tra gli strumenti d'attuazione, lo sviluppo di azioni concertate da tradursi in specifici accordi di programma con le regioni mirati a realizzare sinergie nei programmi e complementarietà finanziarie;



Visto l'Accordo di programma quadro ricerca - I Accordo integrativo, siglato in data 28 febbraio 2006 tra Ministero dell'economia e delle finanze, MIUR e regione Umbria, a seguito del Protocollo d'intesa tra il MIUR e la regione Umbria sottoscritto il 23 febbraio 2006, finalizzato alla realizzazione di un Distretto tecnologico dell'Umbria (DTU) nei settori dei materiali speciali metallurgici, delle micro e nano tecnologie, della meccanica avanzata e della mecatronica;

Visto che il predetto Accordo, all'art. 4, commi 1 e 2, prevede da parte del MIUR l'impegno a finanziare progetti aventi ad oggetto attività di ricerca industriale e sviluppo precompetitivo nei settori dei materiali speciali metallurgici, delle micro e nano tecnologie, della meccanica avanzata e della mecatronica da realizzarsi nell'area territoriale della regione Umbria (intervento n. 6) attraverso risorse FAR pari a 8 milioni di euro e l'impegno, altresì, a destinare ulteriori risorse FAR, pari a 17 milioni di euro per il finanziamento del predetto intervento;

Visto, altresì che l'Accordo, per le modalità di presentazione, selezione e finanziamento dei predetti progetti, prevede l'emanazione da parte del MIUR di appositi bandi tematici ai sensi del decreto legislativo 27 luglio 1999, n. 297, e delle relative disposizioni di attuazione contenute nel decreto ministeriale n. 593 dell'8 agosto 2000;

Visto il decreto direttoriale n. 134/Ric. del 19 febbraio 2007, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 50 del 1° marzo 2007 (nel seguito «Bando Umbria»), recante: «Invito alla presentazione di progetti di ricerca industriale, sviluppo precompetitivo, formazione nei settori dello sviluppo dei materiali speciali metallurgici, delle micro e nano tecnologie, della meccanica avanzata e della mecatronica da realizzarsi nella regione Umbria», emanato dal MIUR, ai sensi dell'art. 12 del decreto ministeriale n. 593/2000, per l'attuazione degli interventi di cui al citato Accordo di Programma;

Visti, in particolare, l'art. 2 del Bando che individua quattro tematiche (1. Materiali speciali metallurgici, 2. Micro e nano tecnologie, 3. Meccanica avanzata, 4. Meccatronica) e l'art. 4 che prevede un impegno complessivo di risorse FAR pari a 8 milioni di euro, con specifiche risorse destinate a ciascuna tematica, prevedendo altresì, al comma 5, che eventuali minori utilizzi delle risorse per un tema, potranno essere destinati alla copertura di esigenze rinvenienti da altri temi;

Viste le disponibilità del Fondo per le Agevolazioni alla Ricerca per l'anno 2006;

Viste le n. 32 domande pervenute a fronte del Bando entro la scadenza prevista del 16 maggio 2007 e, in particolare, il progetto DM44150 presentato da IPI S.r.l. e Pomec Polo Meccatronico S.c.a r.l. di ricerca dal titolo «Nuova Macchina Confezionatrice NSA» e di formazione dal titolo «Tecnico di ricerca in area mecatronica»;

Visti gli esiti della preselezione, prevista all'art. 5 del Bando, a seguito dei quali i progetti positivamente preselezionati nel merito sono risultati n. 18, di cui n. 7, nel rispetto delle graduatorie per tematiche, e sulla base delle risorse previste dal Bando pari a 8 milioni di euro e suddivise per le quattro tematiche, sono stati avviati alle previste attività istruttorie ai sensi dell'art. 5 del decreto ministeriale n. 593/2000, mentre n. 11 progetti non sono risultati avviabili ad istruttoria per carenza di risorse;

Vista la nota dell'11 luglio 2008, con la quale il Ministero, nel comunicare gli esiti della predetta preselezione, ha chiesto alla Regione Umbria indicazioni in ordine all'eventuale utilizzo delle ulteriori risorse MIUR programmate, pari a 17 milioni di euro;

Vista la nota del 24 luglio 2008, con la quale la Regione Umbria ha proposto al MIUR di utilizzare le risorse programmate per dare avvio alle attività istruttorie per i predetti n. 11 progetti positivamente preselezionati, nonché di destinare le risorse residue all'avvio di un nuovo Bando previo confronto con il Ministero stesso, volto ad individuare, fra quant'altro, le tematiche progettuali e le specifiche priorità;

Ritenuto opportuno accogliere la proposta della Regione, ed acquisiti dal Comitato nella seduta del 17 settembre 2008 i nominativi degli esperti per le valutazioni tecnico-scientifiche anche per i citati n. 11 progetti, in modo tale che le attività istruttorie ai sensi del decreto ministeriale 593/2000 fossero avviate per tutti i 18 progetti positivamente preselezionati;

Effettuate ai sensi dell'art. 5 del decreto ministeriale n. 593/2000 le previste attività istruttorie;

Acquisiti gli esiti istruttori dell'esperto scientifico e dell'istituto convenzionato in data 21.12.2012, nei quali viene confermata l'ammissibilità e attualità del progetto DM44150;

Visto il decreto ministeriale n. 115 del 19.02.2013, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 122 del 27.05.2013;

Ritenuta la necessità di adottare per il suddetto progetto ammissibile alle agevolazioni, nei limiti delle complessive disponibilità finanziarie, il relativo provvedimento ministeriale stabilendo forme, misure, modalità e condizioni del finanziamento;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165 recante «Norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle Amministrazioni pubbliche» e successive modifiche e integrazioni;

Vista la legge n. 20 del 14 gennaio 1994 recante «Disposizioni in materia di giurisdizione e controllo della Corte dei Conti»;

Visti gli articoli 26 e 27 del decreto legislativo 14.3.2013, n. 33 e, contestualmente alla formazione del presente decreto, assolti gli obblighi di pubblicità e trasparenza ivi previsti, con avvenuta pubblicazione sul sito internet istituzionale del Ministero dei dati relativi alle attribuzioni economiche in corso di concessione;



Decreta:

Art. 1.

1. Il sotto elencato progetto di ricerca e formazione, presentato ai sensi dell'art. 12 del decreto ministeriale 8 agosto 2000, n. 593, a fronte del «Bando Umbria» descritto nelle premesse, è ammesso agli interventi previsti dalle normative citate in premessa, nelle forme, misure, modalità e condizioni indicate nella scheda allegata al presente decreto, di cui costituisce parte integrante:

N. Progetto:DM44150;

Titolo Ricerca: «Nuova Macchina Confezionatrice NSA»;

Titolo Formazione: «Tecnico di ricerca in area mecatronica».

Beneficiari:

IPI S.r.l. - Perugia (PG);

Pomec Polo Meccatronico Società Consortile a Responsabilità limitata - Città di Castello (PG).

Art. 2.

1. L'intervento di cui al precedente art. 1 è subordinato all'acquisizione della certificazione antimafia di cui al decreto del Presidente della Repubblica del 3 giugno 1998 n. 252.

2. Ai sensi del comma 35 dell'art. 5 del decreto ministeriale 8 agosto 2000, n. 593 è data facoltà al soggetto proponente di richiedere una anticipazione per un importo massimo del 30% dell'intervento concesso. Ove detta anticipazione sia concessa a soggetti privati la stessa dovrà essere garantita da fidejussione bancaria o polizza assicurativa di pari importo.

3. Il tasso di interesse da applicare ai finanziamenti agevolati è fissato nella misura dello 0,5% fisso annuo.

4. La durata dei finanziamenti è stabilita in un periodo non superiore a dieci anni a decorrere dalla data del presente decreto, comprensivo di un periodo di preammortamento e utilizzo fino ad un massimo di cinque anni. Il periodo di preammortamento (suddiviso in rate semestrali con scadenza primo gennaio e primo luglio di ogni anno solare) non può superare la durata suddetta e si conclude alla prima scadenza semestrale solare successiva alla effettiva conclusione del progetto di ricerca e/o formazione.

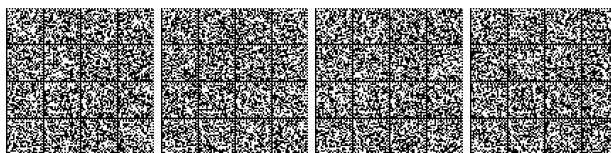
5. Le rate dell'ammortamento sono semestrali, costanti, posticipate, comprensive di capitale ed interessi con scadenza primo gennaio e primo luglio di ogni anno e la prima di esse coincide con la seconda scadenza semestrale solare successiva alla effettiva conclusione del progetto.

6. Ai fini di quanto sopra si considera quale primo semestre intero il semestre solare in cui cade la data del presente decreto.

7. La durata di ciascun progetto potrà essere maggiorata fino a 12 mesi per compensare eventuali slittamenti temporali nell'esecuzione delle attività poste in essere dal contratto, fermo restando quanto stabilito al comma 4.

Art. 3.

Le risorse necessarie per l'intervento di cui all'art. 1 del presente decreto sono determinate in € 909.150,00 di cui € 334.500,00 nella forma di contributo nella spesa e € 574.650,00 nella forma di credito agevolato e graveranno sulle apposite disponibilità del Fondo per le agevolazioni alla ricerca (F.A.R.) così come indicato nelle premesse del presente decreto.



Beneficiari	AGEVOLAZIONI		
	Contributo nella Spesa fino a €	Credito Agevolato fino a €	Totale fino a €
IPI S.R.L.	191.300,00	461.550,00	652.850,00
POMEC POLO MECCATRONICO S.C.a r.l.	143.200,00	113.100,00	256.300,00
Totale	334.500,00	574.650,00	909.150,00

Il presente decreto sarà trasmesso agli Organi competenti per le necessarie attività di controllo.

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

Roma, 23 settembre 2013

Il direttore generale: FIDORA

Registrato alla Corte dei conti il 30 luglio 2014

Ufficio di controllo sugli atti del MIUR, del MIBAC, del Min. salute e del Min. lavoro, foglio n. 3024

ALLEGATO

Legge 297/1999 Art. 12/Umbr

DM44150

Generalità del Progetto

- Domanda: DM44150 del 16/05/2007

- Progetto di Ricerca

Titolo:

Nuova Macchina Confezionatrice NSA

Inizio Attività: 01/07/2011

Durata mesi: 36

- Progetto di Formazione

Titolo:

TECNICO DI RICERCA IN AREA MECCATRONICA

Inizio Attività: 01/03/2013

Durata mesi: 16

- Beneficiari

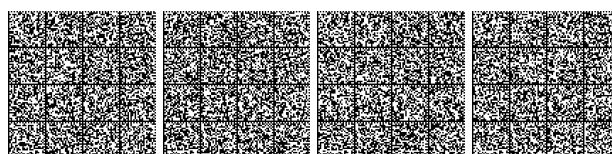
IPI SRL

UMBERTIDE - (PG)

POLO MECCATRONICO

CITTA' DI CASTELLO - (PG)

- Costo Totale € 996.800,00
 - di cui attività di Ricerca Industriale € 623.400,00
 - di cui attività di Sviluppo Precompetitivo € 282.400,00
 - di cui attività di Formazione € 91.000,00
- al netto di recuperi pari a € -



Legge 297/1999 Art. 12/Umbr

DM44150

Imputazione territoriale costi del Progetto

	RICERCA INDUSTRIALE						
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Personale	-	-	-	-	247.750	-	247.750
Spese generali	-	-	-	-	148.650	-	148.650
Attrezzature	-	-	-	-	30.000	-	30.000
Consulenze	-	-	-	-	100.000	-	100.000
Prestazioni di terzi	-	-	-	-	-	-	-
Beni immateriali	-	-	-	-	10.000	-	10.000
Materiali	-	-	-	-	87.000	-	87.000
Recuperi (da detrarre)	-	-	-	-	-	-	-
Subtotale	-	-	-	-	623.400	-	623.400
Investimenti	-	-	-	-	-	-	-
Totale	-	-	-	-	623.400	-	623.400

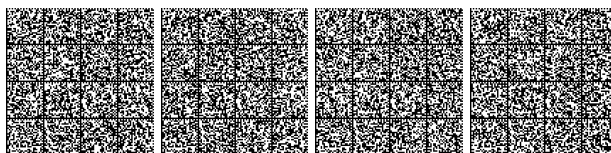
	SVILUPPO PRECOMPETTITIVO						
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Personale	-	-	-	-	119.000	-	119.000
Spese generali	-	-	-	-	71.400	-	71.400
Attrezzature	-	-	-	-	-	-	-
Consulenze	-	-	-	-	50.000	-	50.000
Prestazioni di terzi	-	-	-	-	-	-	-
Beni immateriali	-	-	-	-	-	-	-
Materiali	-	-	-	-	42.000	-	42.000
Recuperi (da detrarre)	-	-	-	-	-	-	-
Subtotale	-	-	-	-	282.400	-	282.400
Investimenti	-	-	-	-	-	-	-
Totale	-	-	-	-	282.400	-	282.400



Legge 297/1999 Art. 12/Umbr

DM44150

	FORMAZIONE						
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Personale docente	-	-	-	-	35.800	-	35.800
Spese trasferta personale	-	-	-	-	-	-	-
Altre spese correnti	-	-	-	-	-	-	-
Strumenti e attrezzature	-	-	-	-	-	-	-
Costi dei servizi di consulenza	-	-	-	-	37.200	-	37.200
Subtotale	-	-	-	-	73.000	-	73.000
Costo personale per i partecipanti alla form.	-	-	-	-	18.000	-	18.000
Totale	-	-	-	-	91.000	-	91.000



Legge 297/1999 Art. 12/Umbr

DM44150

Agevolazioni deliberate per il Progetto

	RICERCA INDUSTRIALE					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella spesa fino a € (*)	-	-	-	187.020,00	-	187.020,00
Credito Agevolato Fino a € (*)	-	-	-	405.210,00	-	405.210,00

	SVILUPPO PRECOMPETITIVO					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella spesa fino a € (*)	-	-	-	56.480,00	-	56.480,00
Credito Agevolato Fino a € (*)	-	-	-	169.440,00	-	169.440,00

* tenuto conto delle ulteriori agevolazioni sotto indicate (fino ad un massimo del 25%)

10% Progetti presentati da PMI

	FORMAZIONE					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella Spesa fino a Euro	-	-	-	91.000,00	-	91.000,00
Credito Agevolato fino a Euro	-	-	-	-	-	-



Legge 297/1999 Art. 12/Umbr

DM44150

Agevolazioni totali deliberate per il Progetto

	Ric. Industr. + Svil. Precomp.	Formazione	Totale
Contributo nella Spesa fino a €	243.500,00	91.000,00	334.500,00
Credito Agevolato fino a €	574.650,00	-	574.650,00
TOTALE	818.150,00	91.000,00	



Legge 297/1999 Art. 12/Umbr

DM44150

IPI SRL**Imputazione territoriale costi**

	RICERCA INDUSTRIALE						
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Personale	-	-	-	-	139.000	-	139.000
Spese generali	-	-	-	-	83.400	-	83.400
Attrezzature	-	-	-	-	30.000	-	30.000
Consulenze	-	-	-	-	100.000	-	100.000
Prestazioni di terzi	-	-	-	-	-	-	-
Beni immateriali	-	-	-	-	10.000	-	10.000
Materiali	-	-	-	-	87.000	-	87.000
Recuperi (da detrarre)	-	-	-	-	-	-	-
Subtotale	-	-	-	-	449.400	-	449.400
Investimenti	-	-	-	-	-	-	-
Totale	-	-	-	-	449.400	-	449.400

	SVILUPPO PRECOMPETTITIVO						
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Personale	-	-	-	-	119.000	-	119.000
Spese generali	-	-	-	-	71.400	-	71.400
Attrezzature	-	-	-	-	-	-	-
Consulenze	-	-	-	-	50.000	-	50.000
Prestazioni di terzi	-	-	-	-	-	-	-
Beni immateriali	-	-	-	-	-	-	-
Materiali	-	-	-	-	42.000	-	42.000
Recuperi (da detrarre)	-	-	-	-	-	-	-
Subtotale	-	-	-	-	282.400	-	282.400
Investimenti	-	-	-	-	-	-	-
Totale	-	-	-	-	282.400	-	282.400

Nessun costo di formazione



Legge 297/1999 Art. 12/Umbro

DM44150

IPI SRL

Forma e Misura dell'Intervento

	RICERCA INDUSTRIALE				
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE
Contributo nella spesa	40%	35%	30%	30%	30%
Credito Agevolato	55%	60%	65%	65%	65%

	SVILUPPO PRECOMPETITIVO				
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE
Contributo nella spesa	30%	25%	20%	20%	20%
Credito Agevolato	50%	55%	60%	60%	60%

Nessuna forma d'intervento per la Formazione



Legge 297/1999 Art. 12/Umbr

DM44150

IPI SRL

Agevolazioni deliberate

	RICERCA INDUSTRIALE					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella Spesa fino a Euro	-	-	-	134.820,00	-	134.820,00
Credito Agevolato fino a Euro	-	-	-	292.110,00	-	292.110,00

	SVILUPPO PRECOMPETITIVO					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella Spesa fino a Euro	-	-	-	56.480,00	-	56.480,00
Credito Agevolato fino a Euro	-	-	-	169.440,00	-	169.440,00

Nessuna agevolazione per la Formazione

Agevolazioni totali deliberate

	Ric. Industr. + Svil. Precomp.	Formazione	Totale
Contributo nella Spesa fino a €	191.300,00	-	191.300,00
Credito Agevolato fino a €	461.550,00	-	461.550,00
TOTALE	652.850,00	-	



Legge 297/1999 Art. 12/Umbr

DM44150

POLO MECCATRONICO**Imputazione territoriale costi**

	RICERCA INDUSTRIALE						
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Personale	-	-	-	-	108.750	-	108.750
Spese generali	-	-	-	-	65.250	-	65.250
Attrezzature	-	-	-	-	-	-	-
Consulenze	-	-	-	-	-	-	-
Prestazioni di terzi	-	-	-	-	-	-	-
Beni immateriali	-	-	-	-	-	-	-
Materiali	-	-	-	-	-	-	-
Recuperi (da detrarre)	-	-	-	-	-	-	-
Subtotale	-	-	-	-	174.000	-	174.000
Investimenti	-	-	-	-	-	-	-
Totale	-	-	-	-	174.000	-	174.000

Nessun costo di sviluppo precompetitivo

	FORMAZIONE						
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Personale docente	-	-	-	-	35.800	-	35.800
Spese trasferta personale	-	-	-	-	-	-	-
Altre spese correnti	-	-	-	-	-	-	-
Strumenti e attrezzature	-	-	-	-	-	-	-
Costi dei servizi di consulenza	-	-	-	-	37.200	-	37.200
Subtotale	-	-	-	-	73.000	-	73.000
Costo personale per i partecipanti alla form.	-	-	-	-	18.000	-	18.000
Totale	-	-	-	-	91.000	-	91.000



Legge 297/1999 Art. 12/Umbr

DM44150

POLO MECCATRONICO

Forma e Misura dell'Intervento

	RICERCA INDUSTRIALE				
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE
Contributo nella spesa	40%	35%	30%	30%	30%
Credito Agevolato	55%	60%	65%	65%	65%

	SVILUPPO PRECOMPETITIVO				
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE
Contributo nella spesa	30%	25%	20%	20%	20%
Credito Agevolato	50%	55%	60%	60%	60%

	FORMAZIONE				
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE
Contributo nella spesa	100%	100%	100%	100%	100%
Credito Agevolato	-	-	-	-	-



Legge 297/1999 Art. 12/Umbr

DM44150

POLO MECCATRONICO

Agevolazioni deliberate

	RICERCA INDUSTRIALE					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella Spesa fino a Euro	-	-	-	52.200,00	-	52.200,00
Credito Agevolato fino a Euro	-	-	-	113.100,00	-	113.100,00

Nessuna agevolazione per lo Sviluppo Precompetitivo

	FORMAZIONE					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella Spesa fino a Euro	-	-	-	91.000	-	91.000
Credito Agevolato fino a Euro	-	-	-	-	-	-

Agevolazioni totali deliberate

	Ric. Industr. + Svil. Precomp.	Formazione	Totale
Contributo nella Spesa fino a €	52.200,00	91.000,00	143.200,00
Credito Agevolato fino a €	113.100,00	-	113.100,00
TOTALE	165.300,00	91.000,00	

14A07845

DECRETO 23 settembre 2013.

Ammissione alle agevolazioni FAR per il progetto di ricerca e formazione DM 44153, presentato ai sensi dell'art. 12 del decreto 593/2000, a fronte del «Bando Umbria». (Decreto n. 1722).

IL DIRETTORE GENERALE
PER IL COORDINAMENTO E LO SVILUPPO DELLA RICERCA

Visto il decreto-legge 16 maggio 2008, n. 85, recante «Disposizioni urgenti per l'adeguamento delle strutture di Governo in applicazione dell'art. 1, commi 376 e 377, della legge 24 dicembre 2007, n. 244», istitutivo tra l'altro del Ministero dell'istruzione, dell'università e della ricerca (MIUR), convertito con modificazioni nella legge 14 luglio 2008, n. 121, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* n. 164 del 15 luglio 2008;

Visto il decreto legislativo del 27 luglio 1999, n. 297: «Riordino della disciplina e snellimento delle procedure per il sostegno della ricerca scientifica e tecnologica, per la diffusione delle tecnologie, per la mobilità dei ricercatori», e in particolare gli articoli 5 e 7 che prevedono l'istituzione del Fondo agevolazioni alla ricerca (F.A.R.) e l'istituzione di un Comitato per gli adempimenti ivi previsti;

Visto il decreto ministeriale 8 agosto 2000, n. 593 - recante: «Modalità procedurali per la concessione delle agevolazioni previste dal decreto legislativo del 27 luglio 1999, n. 297» e, in particolare, l'art. 12 che disciplina i progetti di ricerca e formazione presentati in conformità a bandi emanati dal MIUR per la realizzazione di obiettivi specifici - e successive modifiche ed integrazioni;



Visto il decreto ministeriale n. 625/Ric. del 15 ottobre 2009 di nomina del Comitato, così come previsto dall'art. 7 del predetto decreto legislativo n. 297, e successive modifiche ed integrazioni;

Visto il decreto del Ministro dell'economia e delle finanze n. 90402 del 10 ottobre 2003 d'intesa con il Ministro dell'istruzione, dell'università e della ricerca «Criteri e modalità di concessione delle agevolazioni previste dagli interventi a valere sul Fondo per le agevolazioni alla Ricerca (FAR), registrato alla Corte dei Conti il 30 ottobre 2003 e pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* del 25 novembre 2003, n. 274;

Viste le linee guida per la politica scientifica, tecnologica del Governo, approvate dal CIPE il 19 aprile 2002, che hanno posto, quale obiettivo dell'asse IV, la promozione della capacità d'innovazione nelle imprese attraverso la creazione d'aggregazioni sistemiche a livello territoriale; ciò al fine di favorire una maggiore competitività delle aree produttive esistenti ad alta intensità di export, rivitalizzandole e rilanciandole attraverso la ricerca e lo sviluppo di tecnologie chiave abilitanti le innovazioni di prodotto, di processo ed organizzative;

Considerato che, a tale scopo, le linee-guida individuano, tra gli strumenti d'attuazione, lo sviluppo di azioni concertate da tradursi in specifici accordi di programma con le regioni mirati a realizzare sinergie nei programmi e complementarietà finanziarie;

Visto l'Accordo di programma quadro ricerca - I accordo integrativo, siglato in data 28 febbraio 2006 tra Ministero dell'economia e delle finanze, MIUR e regione Umbria, a seguito del Protocollo d'Intesa tra il MIUR e la Regione Umbria sottoscritto il 23 febbraio 2006, finalizzato alla realizzazione di un Distretto tecnologico dell'Umbria (DTU) nei settori dei materiali speciali metallurgici, delle micro e nano tecnologie, della meccanica avanzata e della mecatronica;

Visto che il predetto Accordo, all'art. 4, commi 1 e 2, prevede da parte del MIUR l'impegno a finanziare progetti aventi ad oggetto attività di ricerca industriale e sviluppo precompetitivo nei settori dei materiali speciali metallurgici, delle micro e nano tecnologie, della meccanica avanzata e della mecatronica da realizzarsi nell'area territoriale della regione Umbria (intervento n. 6) attraverso risorse FAR pari a 8 milioni di euro e l'impegno, altresì, a destinare ulteriori risorse FAR, pari a 17 milioni di euro per il finanziamento del predetto intervento;

Visto, altresì che l'Accordo, per le modalità di presentazione, selezione e finanziamento dei predetti progetti, prevede l'emanazione da parte del MIUR di appositi bandi tematici ai sensi del decreto legislativo 27 luglio 1999, n. 297, e delle relative disposizioni di attuazione contenute nel decreto ministeriale n. 593 dell'8 agosto 2000;

Visto il decreto direttoriale n. 134/Ric. del 19 febbraio 2007, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 50 del 1° marzo 2007 (nel seguito «Bando Umbria»), recante: «Invito alla presentazione di progetti di ricerca industriale, sviluppo precompetitivo, formazione nei settori dello sviluppo dei materiali speciali metallurgici, delle micro e nano tecnologie, della meccanica avanzata e della mecatronica da realizzarsi nella regione Umbria», emanato dal MIUR, ai sensi dell'art. 12 del D.M. n. 593/2000, per l'attuazione degli interventi di cui al citato Accordo di Programma;

Visti, in particolare, l'art. 2 del Bando che individua quattro tematiche (1. Materiali speciali metallurgici, 2. Micro e nano tecnologie, 3. Meccanica avanzata, 4. Meccatronica) e l'art. 4 che prevede un impegno complessivo di risorse FAR pari a 8 milioni di euro, con specifiche risorse destinate a ciascuna tematica, prevedendo altresì, al comma 5, che eventuali minori utilizzi delle risorse per un tema, potranno essere destinati alla copertura di esigenze rinvenienti da altri temi;

Viste le disponibilità del Fondo per le agevolazioni alla ricerca per l'anno 2006;

Viste le n. 32 domande pervenute a fronte del bando entro la scadenza prevista del 16 maggio 2007 e, in particolare, il progetto DM44153 presentato da ELES SEMI-CONDUCTOR EQUIPMENT S.P.A. e POMECE POLO MECCATRONICO S.c.a r.l. di ricerca dal titolo «ART 200 EH version» e di formazione dal titolo «Tecnico di ricerca in area mecatronica»;

Visti gli esiti della preselezione, prevista all'art. 5 del bando, a seguito dei quali i progetti positivamente preselezionati nel merito sono risultati n. 18, di cui n. 7, nel rispetto delle graduatorie per tematiche, e sulla base delle risorse previste dal bando pari a 8 milioni di euro e suddivise per le quattro tematiche, sono stati avviati alle previste attività istruttorie ai sensi dell'art. 5 del D.M. n. 593/2000, mentre n. 11 progetti non sono risultati avviabili ad istruttoria per carenza di risorse;

Vista la nota dell'11 luglio 2008, con la quale il Ministero, nel comunicare gli esiti della predetta preselezione, ha chiesto alla regione Umbria indicazioni in ordine all'eventuale utilizzo delle ulteriori risorse MIUR programmate, pari a 17 milioni di euro;

Vista la nota del 24 luglio 2008, con la quale la regione Umbria ha proposto al MIUR di utilizzare le risorse programmate per dare avvio alle attività istruttorie per i predetti n. 11 progetti positivamente preselezionati, nonché di destinare le risorse residue all'avvio di un nuovo Bando previo confronto con il Ministero stesso, volto ad individuare, fra quant'altro, le tematiche progettuali e le specifiche priorità;

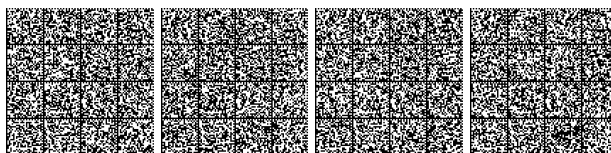
Ritenuto opportuno accogliere la proposta della regione, ed acquisiti dal Comitato nella seduta del 17 settembre 2008 i nominativi degli esperti per le valutazioni tecnico-scientifiche anche per i citati n. 11 progetti, in modo tale che le attività istruttorie ai sensi del D.M. n. 593/2000 fossero avviate per tutti i 18 progetti positivamente preselezionati;

Effettuate ai sensi dell'art. 5 del D.M. n. 593/2000 le previste attività istruttorie;

Acquisiti gli esiti istruttori dell'esperto scientifico e dell'istituto convenzionato in data 22 gennaio 2013, nei quali viene confermata l'ammissibilità e attualità del progetto DM44153;

Visto il decreto ministeriale n. 115 del 19 febbraio 2013, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 122 del 27 maggio 2013;

Ritenuta la necessità di adottare per il suddetto progetto ammissibile alle agevolazioni, nei limiti delle complessive disponibilità finanziarie, il relativo provvedimento ministeriale stabilendo forme, misure, modalità e condizioni del finanziamento;



Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, recante «Norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle Amministrazioni pubbliche» e successive modifiche e integrazioni;

Vista la legge n. 20 del 14 gennaio 1994 recante «Disposizioni in materia di giurisdizione e controllo della Corte dei conti»;

Visti gli articoli 26 e 27 del decreto legislativo 14 marzo 2013, n. 33 e, contestualmente alla formazione del presente decreto, assolti gli obblighi di pubblicità e trasparenza ivi previsti, con avvenuta pubblicazione sul sito internet istituzionale del Ministero dei dati relativi alle attribuzioni economiche in corso di concessione;

Decreta:

Art. 1.

1. Il sotto elencato progetto di ricerca e formazione, presentato ai sensi dell'art. 12 del decreto ministeriale 8 agosto 2000, n. 593, a fronte del «Bando Umbria» descritto nelle premesse, è ammesso agli interventi previsti dalle normative citate in premessa, nelle forme, misure, modalità e condizioni indicate nella scheda allegata al presente decreto, di cui costituisce parte integrante:

N. Progetto: DM44153.

Titolo Ricerca: «ART 200 EH version».

Titolo Formazione: «Tecnico di ricerca in area meccatronica».

Beneficiari:

Eles Semiconductor Equipment S.P.A. - Todi (PG);

POMEC Polo Meccatronico - Società Consortile a responsabilità limitata - Città Di Castello (PG).

Art. 2.

1. L'intervento di cui al precedente art. 1 è subordinato all'acquisizione della certificazione antimafia di cui al decreto del Presidente della Repubblica del 3 giugno 1998, n. 252.

2. Ai sensi del comma 35 dell'art. 5 del D.M. 8 agosto 2000, n. 593, è data facoltà al soggetto proponente di richiedere una anticipazione per un importo massimo del 30% dell'intervento concesso. Ove detta anticipazione sia concessa a soggetti privati la stessa dovrà essere garantita da fidejussione bancaria o polizza assicurativa di pari importo.

3. Il tasso di interesse da applicare ai finanziamenti agevolati è fissato nella misura dello 0,5% fisso annuo.

4. La durata dei finanziamenti è stabilita in un periodo non superiore a dieci anni a decorrere dalla data del presente decreto, comprensivo di un periodo di preammortamento e utilizzo fino ad un massimo di cinque anni. Il periodo di preammortamento (suddiviso in rate semestrali con scadenza primo gennaio e primo luglio di ogni anno solare) non può superare la durata suddetta e si conclude alla prima scadenza semestrale solare successiva alla effettiva conclusione del progetto di ricerca e/o formazione.

5. Le rate dell'ammortamento sono semestrali, costanti, posticipate, comprensive di capitale ed interessi con scadenza primo gennaio e primo luglio di ogni anno e la prima di esse coincide con la seconda scadenza semestrale solare successiva alla effettiva conclusione del progetto.

6. Ai fini di quanto sopra si considera quale primo semestre intero il semestre solare in cui cade la data del presente decreto.

7. La durata di ciascun progetto potrà essere maggiorata fino a 12 mesi per compensare eventuali slittamenti temporali nell'esecuzione delle attività poste in essere dal contratto, fermo restando quanto stabilito al comma 4.

Art. 3.

Le risorse necessarie per l'intervento di cui all'art. 1 del presente decreto sono determinate in Euro 900.360,00 di cui Euro 335.840,00 nella forma di contributo nella spesa e Euro 564.520,00 nella forma di credito agevolato e graveranno sulle apposite disponibilità del Fondo per le Agevolazioni alla Ricerca (F.A.R.) così come indicato nelle premesse del presente decreto.

Beneficiari	AGEVOLAZIONI		
	Contributo nella Spesa fino a €	Credito Agevolato fino a €	Totale fino a €
Eles Semiconductor Equipment S.P.A.	196.840,00	452.520,00	649.360,00
POMEC Polo Meccatronico S.C. a r.l.	139.000,00	112.000,00	251.000,00
Totale	335.840,00	564.520,00	900.360,00

Il presente decreto sarà trasmesso agli Organi competenti per le necessarie attività di controllo.

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

Roma, 23 settembre 2013

Il direttore generale: FIDORA

Registrato alla Corte dei conti il 30 luglio 2014
Ufficio di controllo sugli atti del MIUR, del MIBAC, del Min. salute e del Min. lavoro, foglio n. 3022



Legge 297/1999 Art. 12/Umbr

DM44153

Generalità del Progetto

- Domanda: DM44153 del 16/05/2007

- Progetto di Ricerca

Titolo:

ART200 EH version

Inizio Attività: 03/09/2012

Durata mesi: 24

- Progetto di Formazione

Titolo:

TECNICO DI RICERCA IN AREA MECCATRONICA

Inizio Attività: 01/08/2013

Durata mesi: 13

- Beneficiari

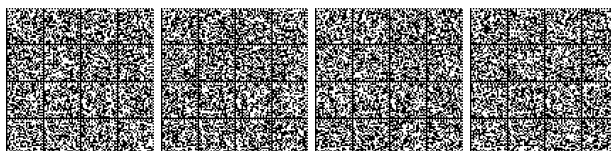
ELES SEMICONDUCTOR EQUIPMENT SPA

TODI - (PG)

POLO MECCATRONICO

CITTA' DI CASTELLO - (PG)

• Costo Totale	€ 975.200,00
- di cui attività di Ricerca Industriale	€ 680.000,00
- di cui attività di Sviluppo Precompetitivo	€ 204.200,00
- di cui attività di Formazione	€ 91.000,00
al netto di recuperi pari a	€ -



Legge 297/1999 Art. 12/Umbr

DM44153

Imputazione territoriale costi del Progetto

	RICERCA INDUSTRIALE						
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Personale	-	-	-	-	384.000	-	384.000
Spese generali	-	-	-	-	230.000	-	230.000
Attrezzature	-	-	-	-	-	-	-
Consulenze	-	-	-	-	-	-	-
Prestazioni di terzi	-	-	-	-	-	-	-
Beni immateriali	-	-	-	-	-	-	-
Materiali	-	-	-	-	66.000	-	66.000
Recuperi (da detrarre)	-	-	-	-	-	-	-
Subtotale	-	-	-	-	680.000	-	680.000
Investimenti	-	-	-	-	-	-	-
Totale	-	-	-	-	680.000	-	680.000

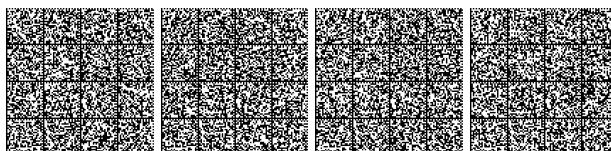
	SVILUPPO PRECOMPETTIVO						
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Personale	-	-	-	-	112.000	-	112.000
Spese generali	-	-	-	-	67.200	-	67.200
Attrezzature	-	-	-	-	-	-	-
Consulenze	-	-	-	-	-	-	-
Prestazioni di terzi	-	-	-	-	-	-	-
Beni immateriali	-	-	-	-	-	-	-
Materiali	-	-	-	-	25.000	-	25.000
Recuperi (da detrarre)	-	-	-	-	-	-	-
Subtotale	-	-	-	-	204.200	-	204.200
Investimenti	-	-	-	-	-	-	-
Totale	-	-	-	-	204.200	-	204.200



Legge 297/1999 Art. 12/Umbr

DM44153

	FORMAZIONE						
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Personale docente	-	-	-	-	33.200	-	33.200
Spese trasferta personale	-	-	-	-	-	-	-
Altre spese correnti	-	-	-	-	-	-	-
Strumenti e attrezzature	-	-	-	-	-	-	-
Costi dei servizi di consulenza	-	-	-	-	39.800	-	39.800
Subtotale	-	-	-	-	73.000	-	73.000
Costo personale per i partecipanti alla form.	-	-	-	-	18.000	-	18.000
Totale	-	-	-	-	91.000	-	91.000



Legge 297/1999 Art. 12/Umbr

DM44153

Agevolazioni deliberate per il Progetto

	RICERCA INDUSTRIALE					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella spesa fino a € (*)	-	-	-	204.000,00	-	204.000,00
Credito Agevolato Fino a € (*)	-	-	-	442.000,00	-	442.000,00

	SVILUPPO PRECOMPETITIVO					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella spesa fino a € (*)	-	-	-	40.840,00	-	40.840,00
Credito Agevolato Fino a € (*)	-	-	-	122.520,00	-	122.520,00

* tenuto conto delle ulteriori agevolazioni sotto indicate (fino ad un massimo del 25%)

10% Progetti presentati da PMI

	FORMAZIONE					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella Spesa fino a Euro	-	-	-	91.000,00	-	91.000,00
Credito Agevolato fino a Euro	-	-	-	-	-	-



Legge 297/1999 Art. 12/Umbr

DM44153

Agevolazioni totali deliberate per il Progetto

	Ric. Industr. + Svil. Precomp.	Formazione	Totale
Contributo nella Spesa fino a €	244.840,00	91.000,00	335.840,00
Credito Agevolato fino a €	564.520,00	-	564.520,00
TOTALE	809.360,00	91.000,00	



Legge 297/1999 Art. 12/Umbr

DM44153

ELES SEMICONDUCTOR EQUIPMENT SPA**Imputazione territoriale costi**

	RICERCA INDUSTRIALE						
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Personale	-	-	-	-	304.000	-	304.000
Spese generali	-	-	-	-	182.000	-	182.000
Attrezzature	-	-	-	-	-	-	-
Consulenze	-	-	-	-	-	-	-
Prestazioni di terzi	-	-	-	-	-	-	-
Beni immateriali	-	-	-	-	-	-	-
Materiali	-	-	-	-	66.000	-	66.000
Recuperi (da detrarre)	-	-	-	-	-	-	-
Subtotale	-	-	-	-	552.000	-	552.000
Investimenti	-	-	-	-	-	-	-
Totale	-	-	-	-	552.000	-	552.000

	SVILUPPO PRECOMPETITIVO						
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Personale	-	-	-	-	82.000	-	82.000
Spese generali	-	-	-	-	49.200	-	49.200
Attrezzature	-	-	-	-	-	-	-
Consulenze	-	-	-	-	-	-	-
Prestazioni di terzi	-	-	-	-	-	-	-
Beni immateriali	-	-	-	-	-	-	-
Materiali	-	-	-	-	25.000	-	25.000
Recuperi (da detrarre)	-	-	-	-	-	-	-
Subtotale	-	-	-	-	156.200	-	156.200
Investimenti	-	-	-	-	-	-	-
Totale	-	-	-	-	156.200	-	156.200

Nessun costo di formazione



Legge 297/1999 Art. 12/Umbr

DM44153

ELES SEMICONDUCTOR EQUIPMENT SPA

Forma e Misura dell'Intervento

	RICERCA INDUSTRIALE				
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE
Contributo nella spesa	40%	35%	30%	30%	30%
Credito Agevolato	55%	60%	65%	65%	65%

	SVILUPPO PRECOMPETITIVO				
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE
Contributo nella spesa	30%	25%	20%	20%	20%
Credito Agevolato	50%	55%	60%	60%	60%

Nessuna forma d'intervento per la Formazione



Legge 297/1999 Art. 12/Umbr

DM44153

ELES SEMICONDUCTOR EQUIPMENT SPA

Agevolazioni deliberate

	RICERCA INDUSTRIALE					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella Spesa fino a Euro	-	-	-	165.600,00	-	165.600,00
Credito Agevolato fino a Euro	-	-	-	358.800,00	-	358.800,00

	SVILUPPO PRECOMPETITIVO					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella Spesa fino a Euro	-	-	-	31.240,00	-	31.240,00
Credito Agevolato fino a Euro	-	-	-	93.720,00	-	93.720,00

Nessuna agevolazione per la Formazione

Agevolazioni totali deliberate

	Ric. Industr. + Svil. Precomp.	Formazione	Totale
Contributo nella Spesa fino a €	196.840,00	-	196.840,00
Credito Agevolato fino a €	452.520,00	-	452.520,00
TOTALE	649.360,00	-	



Legge 297/1999 Art. 12/Umbr

DM44153

POLO MECCATRONICO**Imputazione territoriale costi**

	RICERCA INDUSTRIALE						
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Personale	-	-	-	-	80.000	-	80.000
Spese generali	-	-	-	-	48.000	-	48.000
Attrezzature	-	-	-	-	-	-	-
Consulenze	-	-	-	-	-	-	-
Prestazioni di terzi	-	-	-	-	-	-	-
Beni immateriali	-	-	-	-	-	-	-
Materiali	-	-	-	-	-	-	-
Recuperi (da detrarre)	-	-	-	-	-	-	-
Subtotale	-	-	-	-	128.000	-	128.000
Investimenti	-	-	-	-	-	-	-
Totale	-	-	-	-	128.000	-	128.000

	SVILUPPO PRECOMPETITIVO						
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Personale	-	-	-	-	30.000	-	30.000
Spese generali	-	-	-	-	18.000	-	18.000
Attrezzature	-	-	-	-	-	-	-
Consulenze	-	-	-	-	-	-	-
Prestazioni di terzi	-	-	-	-	-	-	-
Beni immateriali	-	-	-	-	-	-	-
Materiali	-	-	-	-	-	-	-
Recuperi (da detrarre)	-	-	-	-	-	-	-
Subtotale	-	-	-	-	48.000	-	48.000
Investimenti	-	-	-	-	-	-	-
Totale	-	-	-	-	48.000	-	48.000



Legge 297/1999 Art. 12/Umbr

DM44153

	FORMAZIONE						Totale
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	
Personale docente	-	-	-	-	33.200	-	33.200
Spese trasferta personale	-	-	-	-	-	-	-
Altre spese correnti	-	-	-	-	-	-	-
Strumenti e attrezzature	-	-	-	-	-	-	-
Costi dei servizi di consulenza	-	-	-	-	39.800	-	39.800
Subtotale	-	-	-	-	73.000	-	73.000
Costo personale per i partecipanti alla form.	-	-	-	-	18.000	-	18.000
Totale	-	-	-	-	91.000	-	91.000



Legge 297/1999 Art. 12/Umbr

DM44153

POLO MECCATRONICO

Forma e Misura dell'Intervento

	RICERCA INDUSTRIALE				
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE
Contributo nella spesa	40%	35%	30%	30%	30%
Credito Agevolato	55%	60%	65%	65%	65%

	SVILUPPO PRECOMPETITIVO				
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE
Contributo nella spesa	30%	25%	20%	20%	20%
Credito Agevolato	50%	55%	60%	60%	60%

	FORMAZIONE				
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE
Contributo nella spesa	100%	100%	100%	100%	100%
Credito Agevolato	-	-	-	-	-



Legge 297/1999 Art. 12/Umbr

DM44153

POLO MECCATRONICO

Agevolazioni deliberate

	RICERCA INDUSTRIALE					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella Spesa fino a Euro	-	-	-	38.400,00	-	38.400,00
Credito Agevolato fino a Euro	-	-	-	83.200,00	-	83.200,00

	SVILUPPO PRECOMPETITIVO					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella Spesa fino a Euro	-	-	-	9.600,00	-	9.600,00
Credito Agevolato fino a Euro	-	-	-	28.800,00	-	28.800,00

	FORMAZIONE					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella Spesa fino a Euro	-	-	-	91.000	-	91.000
Credito Agevolato fino a Euro	-	-	-	-	-	-

Agevolazioni totali deliberate

	Ric. Industr. + Svil. Precomp.	Formazione	Totale
Contributo nella Spesa fino a €	48.000,00	91.000,00	139.000,00
Credito Agevolato fino a €	112.000,00	-	112.000,00
TOTALE	160.000,00	91.000,00	

14A07846



DECRETO 12 giugno 2014.

Modifica del decreto n. 1681 dell'8 novembre 2007 relativamente al progetto di ricerca DM 28898, presentato, ai sensi dell'articolo 12 del decreto 593/2000, a fronte del decreto 449/Ric. del 10 marzo 2006. (Decreto n. 2030).

IL DIRETTORE GENERALE

PER IL COORDINAMENTO E LO SVILUPPO DELLA RICERCA

Visto il decreto-legge del 16 maggio 2008, n. 85 recante: «Disposizioni urgenti per l'adeguamento delle strutture di Governo in applicazione dell'art. 1, commi 376 e 377, della legge 24 dicembre 2007, n. 244», pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 114 del 16 maggio 2008, convertito con modificazioni nella legge 14 luglio 2008, n. 121 pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* n. 164 del 15 luglio 2008;

Vista la legge del 14 gennaio 1994, n. 20, recante: «Disposizioni in materia di giurisdizione e controllo della Corte dei conti»;

Visto il decreto legislativo del 30 marzo 2001, n. 165 recante: «Norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle Amministrazioni Pubbliche e successive modifiche e integrazioni»;

Visto il decreto legislativo del 6 settembre 2011, n. 159 recante: «Codice delle leggi antimafia e delle misure di prevenzione, nonché nuove disposizioni in materia di documentazione antimafia, a norma degli articoli 1 e 2 della legge 13 agosto 2010, n. 136»;

Visto il decreto legislativo 27 luglio 1999, n. 297, concernente il «Riordino della disciplina snellimento delle procedure per il sostegno della ricerca scientifica e tecnologica, per la diffusione delle tecnologie, per la mobilità dei ricercatori», e s.m.i.;

Visto il decreto ministeriale 8 agosto 2000, n. 593, recante «Modalità procedurali per la concessione delle agevolazioni previste dal decreto legislativo del 27 luglio 1999, n. 297»;

Visto il decreto del Ministro dell'economia e delle finanze del 10 ottobre 2003, n. 90402, d'intesa con il Ministro dell'istruzione, dell'università e della ricerca, recante: «Criteri e modalità di concessione delle agevolazioni previste dagli interventi a valere sul Fondo per le agevolazioni alla ricerca (FAR)», registrato dalla Corte dei conti il 30 ottobre 2003 e pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 274 del 25 novembre 2003;

Visto il decreto ministeriale del 2 gennaio 2008, prot. Gab/4, recante: «Adeguamento delle disposizioni del decreto ministeriale dell'8 agosto 2000, n. 593 alla Disciplina comunitaria sugli aiuti di Stato alla ricerca, sviluppo ed innovazione di cui alla Comunicazione 2006/C 323/01», registrato alla Corte dei conti il 16 aprile 2008 e pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 119 del 22 maggio 2008;

Vista la legge 30 dicembre 2004, n. 311 (di seguito «L. n. 311/04»), recante «Disposizioni per la formazione del bilancio annuale e pluriennale dello Stato (legge finanziaria 2005)», e successive modificazioni e integrazioni, che, all'art. 1, comma 354, prevede l'istituzione, presso la gestione separata della Cassa depositi e prestiti S.p.A. (di seguito «CDP S.p.A.»), di un apposito fondo rotativo, denominato «Fondo rotativo per il sostegno alle imprese e gli investimenti in ricerca» (di seguito «Fondo»), con una dotazione iniziale stabilita in 6.000 milioni di Euro;

Visto l'art. 6, comma 1, del decreto-legge 14 marzo 2005, n. 35 «Disposizioni urgenti nell'ambito del Piano di azione per lo sviluppo economico, sociale e territoriale» (convertito, con modificazioni, dalla legge 14 maggio 2005, n. 80), il quale destina una quota pari ad almeno il 30% delle risorse del citato Fondo (pari a 1.800 milioni di euro) al sostegno di attività, programmi e progetti strategici di ricerca e sviluppo delle imprese, da realizzarsi anche congiuntamente con soggetti della ricerca pubblica;

Visto il decreto del Ministero dell'istruzione dell'università e della ricerca n. 1621/Rica del 18 luglio 2005, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 172 del 26 luglio 2005, recante «l'invito alla presentazione delle Idee Progettuali relativamente ai Programmi Strategici previsti dal PNR 2005-2007»;

Visto il decreto direttoriale 10 marzo 2006 prot. n. 449/Ric, con il quale i soggetti proponenti le idee progettuali approvate con il predetto decreto ministeriale del febbraio 2006 n. 242/Ric. sono stati invitati a presentare i progetti esecutivi;

Visti i progetti esecutivi pervenuti;

Visto il decreto interministeriale MIUR/MEF dell'8 marzo 2006, n. 433/Ric. ed in particolare l'art. 3 del predetto decreto commi 10, 11, 12 e 13;

Visto il decreto direttoriale del 13 marzo 2007, n. 356/Ric con il quale tra l'altro è stato ammesso provvisoriamente alle agevolazioni il progetto DM 28898 dal titolo «Motopropulsore Diesel a Bassissime Emissioni per Applicazioni Veicolari e Commerciali», presentato da C.R.F. S.C.P.A. – Centro Ricerche Fiat; Dayco Europe Srl; Dell'Orto S.p.a.; Fiat Powertrain Italia Srl; Iveco S.p.A. e Magneti Marelli Powertrain S.p.A., afferente al settore 5 e con attività di ricerca da realizzarsi con costi inferiori al 75% per attività di ricerca da realizzarsi nelle Aree Sottoutilizzate;

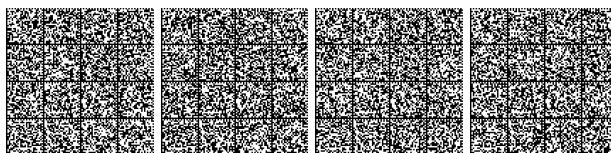
Visto il decreto direttoriale dell'8 novembre 2007, n. 1681, con il quale il predetto progetto DM 28898 è stato ammesso in via definitiva alle agevolazioni;

Vista la nota del 21 gennaio 2009, Prot. MIUR n. 500 del 27 gennaio 2009, con la quale la Fiat Finance S.p.A. ha comunicato che, a decorrere dal giorno 31 dicembre 2008, ha avuto effetto la fusione per incorporazione della Magneti Marelli Powertrain S.p.A. nella MAGNETI MARELLI HOLDING S.p.A., con conseguente modifica della denominazione di quest'ultima in Magneti Marelli S.p.A. e suo subentro nella titolarità del progetto DM 28898;

Vista la nota Prot. n. 6395 del 14 ottobre 2009, con la quale il MIUR ha preso atto della suddetta variazione intervenuta;

Vista la nota del 24 settembre 2010, Prot. MIUR n. 8764 del 6 ottobre 2010, con la quale la Fiat Finance S.p.A. ha comunicato che, con effetto dal 1° luglio 2010, il Centro Ricerche Fiat S.C.p.A. ha acquisito dalla Iveco S.p.A. [...] «il ramo di Azienda costituito dai laboratori materiali, unitamente a tutte le risorse»;

Vista la nota Prot. n. 21489 del 12 settembre 2013 con la quale il Ministero ha preso atto della predetta acquisizione di ramo di azienda da parte del Centro Ricerche Fiat S.c.p.A.;



Vista la nota del 24 gennaio 2011, Prot. MIUR n. 1358 del 14 febbraio 2011 con la quale la FIAT Industrial S.p.A. ha comunicato l'intervenuta cessione di rami di Azienda della IVECO S.p.A. alla FPT Industrial S.p.A., con conseguente subentro di quest'ultima nella titolarità del progetto;

Acquisito in merito alla predetta variazione il parere positivo da parte del Panel di Esperti scientifici e da parte dell'Istituto convenzionato;

Tenuto conto, al riguardo, del parere espresso dal Comitato FAR, di cui all'art. 7 del decreto legislativo 27 luglio 1999, n. 297, nella seduta del 9 novembre 2011, e precisamente: «Il Comitato, acquisiti gli esiti del supplemento istruttorio espletato dall'Esperto e dall'Istituto convenzionato, nulla osta al subentro nella titolarità del progetto al beneficiario IVECO S.p.A. della FPT Industrial S.p.A.»;

Vista la nota Prot. n. 12847 del 13 dicembre 2011, con la quale il Ministero ha autorizzato il subentro nella titolarità del Progetto DM 28898 della FPT Industrial S.p.A. al beneficiario originario IVECO S.p.A. ;

Vista la nota del 19 dicembre 2012, Prot. MIUR n. 64 del 7 gennaio 2013, con la quale la beneficiaria Dell'Orto S.p.A. ha dichiarato di voler rinunciare alle agevolazioni concesse nella forma di credito agevolato e credito ordinario, chiedendo di poter usufruire della sola agevolazione in forma di contributo nella spesa;

Vista la nota Prot. n. 3482 del 26 febbraio 2013 con la quale il Ministero ha comunicato il proprio nulla osta alla predetta rinuncia autorizzando la sopracitata Dell'Orto S.p.A. ad usufruire della sola agevolazione in forma di contributo nella spesa;

Vista la nota del 24 gennaio 2013, Prot. MIUR n. 340 dell'8 febbraio 2013, con la quale la Fiat Powertrain Technologies S.p.A. ha comunicato che in data 20 dicembre 2012 è stato stipulato l'atto di cessione di ramo d'Azienda, con effetto dal 1° gennaio 2013, della FIAT POWERTRAIN TECHNOLOGIES S.p.A. nella FIAT GROUP AUTOMOBILES S.p.A.;

Vista la nota Prot. n. 21489 del 12 settembre 2013 con la quale il Ministero ha preso atto delle variazioni societarie intervenute che hanno interessato la C.R.F. S.C.p.A. e la Fiat Powertrain Technologies S.p.A.;

Viste le delibere n. 8145/1, 8146/1, 8147/1, 8148/1 e 8149/1 del 17 aprile 2014 della Cassa Depositi e Prestiti S.p.A. con le quali sono state deliberate le concessioni del Finanziamento Agevolato in favore dei soggetti beneficiari C.R.F. S.C.P.A. – CentroRicerche Fiat; Dayco Europe Srl; Fiat Group Automobiles S.p.A.; FPT Industrial S.p.A. e Magneti Marelli S.p.A.;

Ritenuta l'opportunità di procedere alla variazione del richiamato decreto definitivo di ammissione alle agevolazioni n. 1681 dell'8 novembre 2007 relativamente al progetto DM28898;

Visti gli articoli 26 e 27 del decreto legislativo n. 33 del 14 marzo 2013 e assolti gli obblighi di pubblicità e trasparenza ivi previsti con avvenuta pubblicazione sul sito internet istituzionale del Ministero dei dati relativi alle attribuzioni economiche in corso di concessione, contestualmente alla formazione del presente decreto;

Decreta:

Art. 1.

1. Sono disposte le seguenti variazioni al progetto DM 28898:

variazione della titolarità del Progetto dalla beneficiaria Iveco S.p.A. alla FPT Industrial S.p.A.;

variazione della titolarità del Progetto dalla beneficiaria Fiat Powertrain Technologies S.p.A. alla Fiat Group Automobiles S.p.A.;

fruizione della sola agevolazione in forma di contributo nella spesa relativamente alla beneficiaria Dell'Orto S.p.A.

Art. 2.

1. A rettifica del precedente decreto n. 1681 dell'8 novembre 2007 gli importi sono così modificati: la complessiva spesa di euro 10.422.749,01 grava, per euro 7.904.552,99 nella forma di credito agevolato sugli stanziamenti del fondo rotativo per il sostegno alle imprese e agli investimenti nella ricerca, presso la gestione separata della Cassa depositi e prestiti, ed euro 878.283,67 nella forma di credito ordinario fermo restando l'impegno già assunto con il sopracitato decreto e pari ad euro 1.639.912,35 nella forma di contributo nella spesa sugli stanziamenti del FAR per l'esercizio 2006.

2. L'intervento di cui al precedente comma 1 è subordinato all'acquisizione della certificazione antimafia di cui al decreto legislativo del 6 settembre 2011, n. 159.

3. Parte integrante del presente decreto è l'allegata scheda costi quale risultante dalla integrazione autorizzata con la nota Prot. n. 31048 del 18 dicembre 2013.

Art. 3.

1. Ai sensi dell'art. 4, comma 4, del decreto interministeriale MUR-MEF dell'8 marzo 2006, relativamente al progetto DM28898, le tipologie di intervento di cui al presente decreto, saranno perfezionate e regolate da due contratti di finanziamento: un contratto per le agevolazioni concesse nella forma di contributo nella spesa e un contratto per le agevolazioni concesse nella forma di finanziamento bancario e di finanziamento agevolato.

2. La stipula del contratto relativo alle agevolazioni sotto forma di finanziamento bancario e finanziamento ordinario è subordinata alla stipula del contratto di finanziamento in forma di contributo nella spesa.

3. Relativamente alla Dell'Orto S.p.A., a seguito della sopracitata rinuncia, sarà perfezionato e regolato il solo contratto di contributo nella spesa.

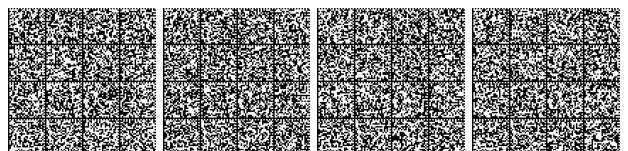
Il presente decreto sarà trasmesso agli Organi competenti per le necessarie attività di controllo e successivamente sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 12 giugno 2014

Il direttore generale: FIDORA

Registrato alla Corte dei conti il 31 luglio 2014

Ufficio di controllo sugli atti del MIUR, del MIBAC, del Min. Salute e del Min. Lavoro, foglio n. 3090



Legge 297/1999 GPS

DM28898

Generalità del Progetto

- Domanda: DM28898 del 30/03/2006

- Progetto di Ricerca

Titolo:

Motopropulsore Diesel a Bassissime Emissioni per Applicazioni Veicolari e Commerciali.

Inizio Attività: 01/07/2006

Durata mesi: 36

- Beneficiari

C.R.F. S.C.P.A. - CENTRO RICERCHE FIAT
ORBASSANO - (TO)

DAYCO EUROPE SRL
CHIETI - (CH)

DELL'ORTO S.P.A.
SEREGNO - (MB)

FIAT GROUP AUTOMOBILES S.P.A.
TORINO - (TO)

FPT INDUSTRIAL S.P.A.
TORINO - (TO)

MAGNETI MARELLI S.P.A.
CORBETTA - (MI)

• Costo Totale	€ 10.932.749,00
- di cui attività di Ricerca Industriale	€ 6.869.668,00
- di cui attività di Sviluppo Precompetitivo	€ 4.063.081,00
- di cui attività di Formazione	€ -
al netto di recuperi pari a	€ -83.000,00



Legge 297/1999 GPS

DM28898

Imputazione territoriale costi del Progetto

	RICERCA INDUSTRIALE						
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Personale	-	3.596.555	-	-	351.625	-	3.948.180
Spese generali	-	2.157.933	-	-	210.975	-	2.368.908
Attrezzature	-	165.000	-	-	-	-	165.000
Consulenze	40.000	-	-	-	-	-	40.000
Prestazioni di terzi	-	-	-	-	-	-	-
Beni immateriali	-	-	-	-	50.000	-	50.000
Materiali	-	351.380	-	-	29.200	-	380.580
Recuperi (da detrarre)	-	-83.000	-	-	-	-	-83.000
Subtotale	40.000	6.187.868			641.800		6.869.668
Investimenti	-	-	-	-	-	-	-
Totale	40.000	6.187.868			641.800		6.869.668

	SVILUPPO PRECOMPETTIVO						
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Personale	-	2.080.176	-	-	44.000	-	2.124.176
Spese generali	-	1.248.105	-	-	26.400	-	1.274.505
Attrezzature	-	-	-	-	-	-	-
Consulenze	-	-	-	-	-	-	-
Prestazioni di terzi	-	-	-	-	-	-	-
Beni immateriali	-	-	-	-	-	-	-
Materiali	-	634.800	-	-	29.600	-	664.400
Recuperi (da detrarre)	-	-	-	-	-	-	-
Subtotale		3.963.081			100.000		4.063.081
Investimenti	-	-	-	-	-	-	-
Totale		3.963.081			100.000		4.063.081

Nessun Costo di Formazione



Legge 297/1999 GPS

DM28898

Agevolazioni deliberate per il Progetto

	RICERCA INDUSTRIALE					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella Spesa (CS) fino a €	6.000,00	928.180,20	-	96.270,00	-	1.030.450,20
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO) fino a €	-	4.994.487,80	-	545.530,00	-	5.540.017,80
- di cui CA fino a €	-	4.495.039,02	-	490.977,00	-	4.986.016,02
- di cui CO fino a €	-	499.448,78	-	54.553,00	-	554.001,78
TOTALE CS + CA + CO fino a €	6.000,00	5.922.668,00	-	641.800,00	-	6.570.468,00

	SVILUPPO PRECOMPETITIVO					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella Spesa (CS) fino a €	-	594.462,15	-	15.000,00	-	609.462,15
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO) fino a €	-	3.157.818,86	-	85.000,00	-	3.242.818,86
- di cui CA fino a €	-	2.842.036,97	-	76.500,00	-	2.918.536,97
- di cui CO fino a €	-	315.781,89	-	8.500,00	-	324.281,89
TOTALE CS + CA + CO fino a €	-	3.752.281,01	-	100.000,00	-	3.852.281,01

Nessuna agevolazione per la Formazione

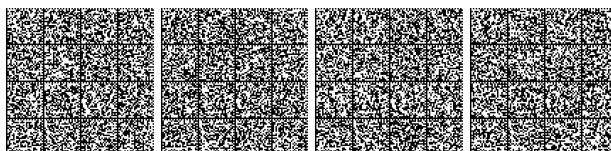


Legge 297/1999 GPS

DM28898

Agevolazioni totali deliberate per il Progetto

	Ric. Industr. + Svil. Precomp.	Formazione	Totale
Contributo nella Spesa (CS) fino a €	1.639.912,35	-	1.639.912,35
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO) fino a €	8.782.836,66	-	8.782.836,66
- di cui CA fino a €	7.904.552,99	-	7.904.552,99
- di cui CO fino a €	878.283,67	-	878.283,67
TOTALE CS + CA + CO fino a €	10.422.749,01	-	10.422.749,01



Legge 297/1999 GPS

DM28898

C.R.F. S.C.P.A. - CENTRO RICERCHE FIAT

Imputazione territoriale costi

	RICERCA INDUSTRIALE						
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Personale	-	3.225.000	-	-	-	-	3.225.000
Spese generali	-	1.935.000	-	-	-	-	1.935.000
Attrezzature	-	-	-	-	-	-	-
Consulenze	-	-	-	-	-	-	-
Prestazioni di terzi	-	-	-	-	-	-	-
Beni immateriali	-	-	-	-	-	-	-
Materiali	-	230.400	-	-	-	-	230.400
Recuperi (da detrarre)	-	-	-	-	-	-	-
Subtotale	-	5.390.400	-	-	-	-	5.390.400
Investimenti	-	-	-	-	-	-	-
Totale	-	5.390.400	-	-	-	-	5.390.400

	SVILUPPO PRECOMPETITIVO						
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Personale	-	150.000	-	-	-	-	150.000
Spese generali	-	90.000	-	-	-	-	90.000
Attrezzature	-	-	-	-	-	-	-
Consulenze	-	-	-	-	-	-	-
Prestazioni di terzi	-	-	-	-	-	-	-
Beni immateriali	-	-	-	-	-	-	-
Materiali	-	-	-	-	-	-	-
Recuperi (da detrarre)	-	-	-	-	-	-	-
Subtotale	-	240.000	-	-	-	-	240.000
Investimenti	-	-	-	-	-	-	-
Totale	-	240.000	-	-	-	-	240.000

Nessun costo di formazione



Legge 297/1999 GPS

DM28898

C.R.F. S.C.P.A. - CENTRO RICERCHE FIAT

Forma e Misura dell'Intervento

	RICERCA INDUSTRIALE				
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE
Contributo nella Spesa (CS)	15,0%	15,0%	15,0%	15,0%	15,0%
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO)	85,0%	85,0%	85,0%	85,0%	85,0%
- di cui CA (90%)	76,5%	76,5%	76,5%	76,5%	76,5%
- di cui CO (10%)	8,5%	8,5%	8,5%	8,5%	8,5%
TOTALE CS + CA + CO	100,0%	100,0%	100,0%	100,0%	100,0%

	SVILUPPO PRECOMPETTIVO				
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE
Contributo nella Spesa (CS)	15,0%	15,0%	15,0%	15,0%	15,0%
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO)	85,0%	85,0%	85,0%	85,0%	85,0%
- di cui CA (90%)	76,5%	76,5%	76,5%	76,5%	76,5%
- di cui CO (10%)	8,5%	8,5%	8,5%	8,5%	8,5%
TOTALE CS + CA + CO	100,0%	100,0%	100,0%	100,0%	100,0%

Nessuna forma d'intervento per la Formazione



Legge 297/1999 GPS

DM28898

C.R.F. S.C.P.A. - CENTRO RICERCHE FIAT

Agevolazioni deliberate

	RICERCA INDUSTRIALE					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella Spesa (CS) fino a €	-	808.560,00	-	-	-	808.560,00
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO) fino a €	-	4.581.840,00	-	-	-	4.581.840,00
- di cui CA fino a €	-	4.123.656,00	-	-	-	4.123.656,00
- di cui CO fino a €	-	458.184,00	-	-	-	458.184,00
TOTALE CS + CA + CO fino a €	-	5.390.400,00	-	-	-	5.390.400,00

	SVILUPPO PRECOMPETITIVO					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella Spesa (CS) fino a €	-	36.000,00	-	-	-	36.000,00
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO) fino a €	-	204.000,00	-	-	-	204.000,00
- di cui CA fino a €	-	183.600,00	-	-	-	183.600,00
- di cui CO fino a €	-	20.400,00	-	-	-	20.400,00
TOTALE CS + CA + CO fino a €	-	240.000,00	-	-	-	240.000,00

Nessuna agevolazione per la Formazione



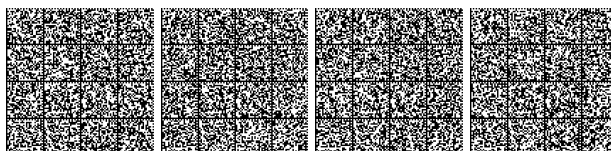
Legge 297/1999 GPS

DM28898

C.R.F. S.C.P.A. - CENTRO RICERCHE FIAT

Agevolazioni totali deliberate

	Ric. Industr. + Svil. Precomp.	Formazione	Totale
Contributo nella Spesa (CS) fino a €	844.560,00	-	844.560,00
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO) fino a €	4.785.840,00	-	4.785.840,00
- di cui CA fino a €	4.307.256,00	-	4.307.256,00
- di cui CO fino a €	478.584,00	-	478.584,00
TOTALE CS + CA + CO fino a €	5.630.400,00	-	5.630.400,00



Legge 297/1999 GPS

DM28898

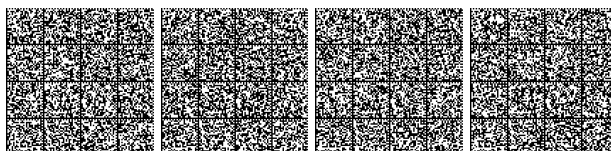
DAYCO EUROPE SRL

Imputazione territoriale costi

	RICERCA INDUSTRIALE						
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Personale	-	211.555	-	-	-	-	211.555
Spese generali	-	126.933	-	-	-	-	126.933
Attrezzature	-	165.000	-	-	-	-	165.000
Consulenze	-	-	-	-	-	-	-
Prestazioni di terzi	-	-	-	-	-	-	-
Beni immateriali	-	-	-	-	-	-	-
Materiali	-	64.980	-	-	-	-	64.980
Recuperi (da detrarre)	-	-83.000	-	-	-	-	-83.000
Subtotale	-	485.468	-	-	-	-	485.468
Investimenti	-	-	-	-	-	-	-
Totale	-	485.468	-	-	-	-	485.468

Nessun costo di sviluppo precompetitivo

Nessun costo di formazione



Legge 297/1999 GPS

DM28898

DAYCO EUROPE SRL

Forma e Misura dell'Intervento

	RICERCA INDUSTRIALE				
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE
Contributo nella Spesa (CS)	15,0%	15,0%	15,0%	15,0%	15,0%
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO)	85,0%	85,0%	85,0%	85,0%	85,0%
- di cui CA (90%)	76,5%	76,5%	76,5%	76,5%	76,5%
- di cui CO (10%)	8,5%	8,5%	8,5%	8,5%	8,5%
TOTALE CS + CA + CO	100,0%	100,0%	100,0%	100,0%	100,0%

Nessuna forma d'intervento per lo Sviluppo Precompetitivo

Nessuna forma d'intervento per la Formazione



Legge 297/1999 GPS

DM28898

DAYCO EUROPE SRL

Agevolazioni deliberate

	RICERCA INDUSTRIALE					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella Spesa (CS) fino a €	-	72.820,20	-	-	-	72.820,20
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO) fino a €	-	412.647,80	-	-	-	412.647,80
- di cui CA fino a €	-	371.383,02	-	-	-	371.383,02
- di cui CO fino a €	-	41.264,78	-	-	-	41.264,78
TOTALE CS + CA + CO fino a €	-	485.468,00	-	-	-	485.468,00

Nessuna agevolazione per lo Sviluppo Precompetitivo

Nessuna agevolazione per la Formazione



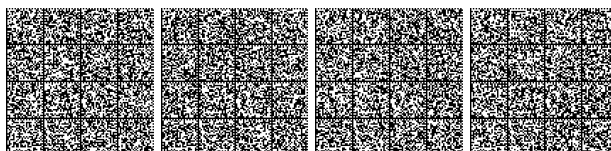
Legge 297/1999 GPS

DM28898

DAYCO EUROPE SRL

Agevolazioni totali deliberate

	Ric. Industr. + Svil. Precomp.	Formazione	Totale
Contributo nella Spesa (CS) fino a €	72.820,20	-	72.820,20
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO) fino a €	412.647,80	-	412.647,80
- di cui CA fino a €	371.383,02	-	371.383,02
- di cui CO fino a €	41.264,78	-	41.264,78
TOTALE CS + CA + CO fino a €	485.468,00	-	485.468,00



Legge 297/1999 GPS

DM28898

DELL'ORTO S.P.A.

Imputazione territoriale costi

	RICERCA INDUSTRIALE						Totale
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	
Personale	-	160.000	-	-	-	-	160.000
Spese generali	-	96.000	-	-	-	-	96.000
Attrezzature	-	-	-	-	-	-	-
Consulenze	40.000	-	-	-	-	-	40.000
Prestazioni di terzi	-	-	-	-	-	-	-
Beni immateriali	-	-	-	-	-	-	-
Materiali	-	56.000	-	-	-	-	56.000
Recuperi (da detrarre)	-	-	-	-	-	-	-
Subtotale	40.000	312.000	-	-	-	-	352.000
Investimenti	-	-	-	-	-	-	-
Totale	40.000	312.000	-	-	-	-	352.000

	SVILUPPO PRECOMPETITIVO						Totale
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	
Personale	-	120.000	-	-	-	-	120.000
Spese generali	-	72.000	-	-	-	-	72.000
Attrezzature	-	-	-	-	-	-	-
Consulenze	-	-	-	-	-	-	-
Prestazioni di terzi	-	-	-	-	-	-	-
Beni immateriali	-	-	-	-	-	-	-
Materiali	-	56.000	-	-	-	-	56.000
Recuperi (da detrarre)	-	-	-	-	-	-	-
Subtotale	-	248.000	-	-	-	-	248.000
Investimenti	-	-	-	-	-	-	-
Totale	-	248.000	-	-	-	-	248.000

Nessun costo di formazione



Legge 297/1999 GPS

DM28898

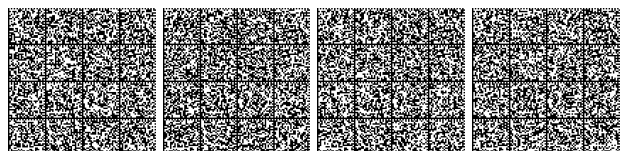
DELL'ORTO S.P.A.

Forma e Misura dell'Intervento

	RICERCA INDUSTRIALE				
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE
Contributo nella Spesa (CS)	15,0%	15,0%	15,0%	15,0%	15,0%
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO)	85,0%	85,0%	85,0%	85,0%	85,0%
- di cui CA (90%)	- %	- %	- %	- %	- %
- di cui CO (10%)	- %	- %	- %	- %	- %
TOTALE CS + CA + CO	100,0%	100,0%	100,0%	100,0%	100,0%

	SVILUPPO PRECOMPETTIVO				
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE
Contributo nella Spesa (CS)	15,0%	15,0%	15,0%	15,0%	15,0%
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO)	85,0%	85,0%	85,0%	85,0%	85,0%
- di cui CA (90%)	- %	- %	- %	- %	- %
- di cui CO (10%)	- %	- %	- %	- %	- %
TOTALE CS + CA + CO	100,0%	100,0%	100,0%	100,0%	100,0%

Nessuna forma d'intervento per la Formazione



Legge 297/1999 GPS

DM28898

DELL'ORTO S.P.A.

Agevolazioni deliberate

	RICERCA INDUSTRIALE					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella Spesa (CS) fino a €	6.000,00	46.800,00	-	-	-	52.800,00
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO) fino a €	-	-	-	-	-	-
- di cui CA fino a €	-	-	-	-	-	-
- di cui CO fino a €	-	-	-	-	-	-
TOTALE CS + CA + CO fino a €	6.000,00	46.800,00	-	-	-	52.800,00

	SVILUPPO PRECOMPETITIVO					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella Spesa (CS) fino a €	-	37.200,00	-	-	-	37.200,00
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO) fino a €	-	-	-	-	-	-
- di cui CA fino a €	-	-	-	-	-	-
- di cui CO fino a €	-	-	-	-	-	-
TOTALE CS + CA + CO fino a €	-	37.200,00	-	-	-	37.200,00

Nessuna agevolazione per la Formazione



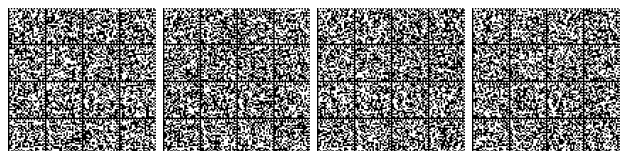
Legge 297/1999 GPS

DM28898

DELL'ORTO S.P.A.

Agevolazioni totali deliberate

		Ric. Industr. + Svil. Precomp.	Formazione	Totale
Contributo nella Spesa (CS)	fino a €	90.000,00	-	90.000,00
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO)	fino a €	-	-	-
- di cui CA	fino a €	-	-	-
- di cui CO	fino a €	-	-	-
TOTALE CS + CA + CO	fino a €	90.000,00	-	90.000,00



Legge 297/1999 GPS

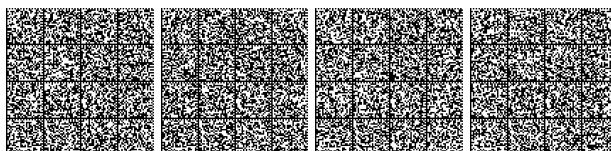
DM28898

FIAT GROUP AUTOMOBILES S.P.A.**Imputazione territoriale costi**

Nessun costo di ricerca industriale

	SVILUPPO PRECOMPETTIVO						
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Personale	-	956.837	-	-	-	-	956.837
Spese generali	-	574.102	-	-	-	-	574.102
Attrezzature	-	-	-	-	-	-	-
Consulenze	-	-	-	-	-	-	-
Prestazioni di terzi	-	-	-	-	-	-	-
Beni immateriali	-	-	-	-	-	-	-
Materiali	-	240.000	-	-	-	-	240.000
Recuperi (da detrarre)	-	-	-	-	-	-	-
Subtotale	-	1.770.939	-	-	-	-	1.770.939
Investimenti	-	-	-	-	-	-	-
Totale	-	1.770.939	-	-	-	-	1.770.939

Nessun costo di formazione



Legge 297/1999 GPS

DM28898

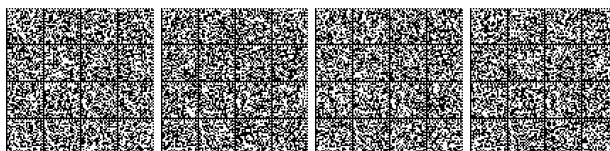
FIAT GROUP AUTOMOBILES S.P.A.

Forma e Misura dell'Intervento

Nessuna forma d'intervento per la Ricerca Industriale

	SVILUPPO PRECOMPETITIVO				
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE
Contributo nella Spesa (CS)	15,0%	15,0%	15,0%	15,0%	15,0%
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO)	85,0%	85,0%	85,0%	85,0%	85,0%
- di cui CA (90%)	76,5%	76,5%	76,5%	76,5%	76,5%
- di cui CO (10%)	8,5%	8,5%	8,5%	8,5%	8,5%
TOTALE CS + CA + CO	100,0%	100,0%	100,0%	100,0%	100,0%

Nessuna forma d'intervento per la Formazione



Legge 297/1999 GPS

DM28898

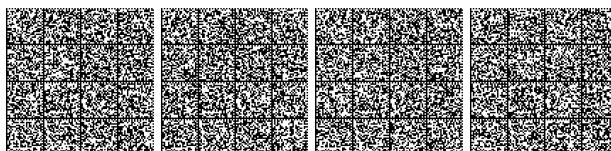
FIAT GROUP AUTOMOBILES S.P.A.

Agevolazioni deliberate

Nessuna agevolazione per la Ricerca Industriale

	SVILUPPO PRECOMPETITIVO					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella Spesa (CS) fino a €	-	265.640,85	-	-	-	265.640,85
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO) fino a €	-	1.505.298,16	-	-	-	1.505.298,16
- di cui CA fino a €	-	1.354.768,34	-	-	-	1.354.768,34
- di cui CO fino a €	-	150.529,82	-	-	-	150.529,82
TOTALE CS + CA + CO fino a €	-	1.770.939,01	-	-	-	1.770.939,01

Nessuna agevolazione per la Formazione



Legge 297/1999 GPS

DM28898

FIAT GROUP AUTOMOBILES S.P.A.

Agevolazioni totali deliberate

	Ric. Industr. + Svil. Precomp.	Formazione	Totale
Contributo nella Spesa (CS) fino a €	265.640,85	-	265.640,85
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO) fino a €	1.505.298,16	-	1.505.298,16
- di cui CA fino a €	1.354.768,34	-	1.354.768,34
- di cui CO fino a €	150.529,82	-	150.529,82
TOTALE CS + CA + CO fino a €	1.770.939,01	-	1.770.939,01



Legge 297/1999 GPS

DM28898

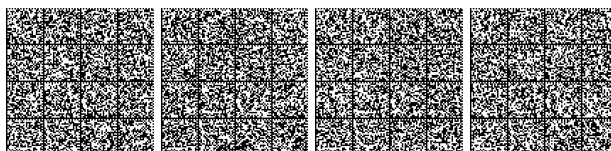
FPT INDUSTRIAL S.P.A.

Imputazione territoriale costi

Nessun costo di ricerca industriale

	SVILUPPO PRECOMPETTIVO						Totale
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	
Personale	-	853.339	-	-	-	-	853.339
Spese generali	-	512.003	-	-	-	-	512.003
Attrezzature	-	-	-	-	-	-	-
Consulenze	-	-	-	-	-	-	-
Prestazioni di terzi	-	-	-	-	-	-	-
Beni immateriali	-	-	-	-	-	-	-
Materiali	-	338.800	-	-	-	-	338.800
Recuperi (da detrarre)	-	-	-	-	-	-	-
Subtotale	-	1.704.142	-	-	-	-	1.704.142
Investimenti	-	-	-	-	-	-	-
Totale	-	1.704.142	-	-	-	-	1.704.142

Nessun costo di formazione



Legge 297/1999 GPS

DM28898

FPT INDUSTRIAL S.P.A.

Forma e Misura dell'Intervento

Nessuna forma d'intervento per la Ricerca Industriale

	SVILUPPO PRECOMPETITIVO				
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE
Contributo nella Spesa (CS)	15,0%	15,0%	15,0%	15,0%	15,0%
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO)	85,0%	85,0%	85,0%	85,0%	85,0%
- di cui CA (90%)	76,5%	76,5%	76,5%	76,5%	76,5%
- di cui CO (10%)	8,5%	8,5%	8,5%	8,5%	8,5%
TOTALE CS + CA + CO	100,0%	100,0%	100,0%	100,0%	100,0%

Nessuna forma d'intervento per la Formazione



Legge 297/1999 GPS

DM28898

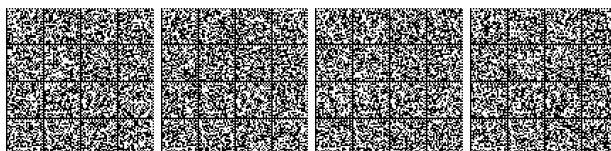
FPT INDUSTRIAL S.P.A.

Agevolazioni deliberate

Nessuna agevolazione per la Ricerca Industriale

	SVILUPPO PRECOMPETITIVO					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella Spesa (CS) fino a €	-	255.621,30	-	-	-	255.621,30
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO) fino a €	-	1.448.520,70	-	-	-	1.448.520,70
- di cui CA fino a €	-	1.303.668,63	-	-	-	1.303.668,63
- di cui CO fino a €	-	144.852,07	-	-	-	144.852,07
TOTALE CS + CA + CO fino a €	-	1.704.142,00	-	-	-	1.704.142,00

Nessuna agevolazione per la Formazione



Legge 297/1999 GPS

DM28898

FPT INDUSTRIAL S.P.A.

Agevolazioni totali deliberate

	Ric. Industr. + Svil. Precomp.	Formazione	Totale
Contributo nella Spesa (CS) fino a €	255.621,30	-	255.621,30
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO) fino a €	1.448.520,70	-	1.448.520,70
- di cui CA fino a €	1.303.668,63	-	1.303.668,63
- di cui CO fino a €	144.852,07	-	144.852,07
TOTALE CS + CA + CO fino a €	1.704.142,00	-	1.704.142,00



Legge 297/1999 GPS

DM28898

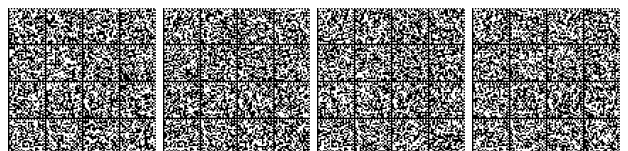
MAGNETI MARELLI S.P.A.

Imputazione territoriale costi

	RICERCA INDUSTRIALE						
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Personale	-	-	-	-	351.625	-	351.625
Spese generali	-	-	-	-	210.975	-	210.975
Attrezzature	-	-	-	-	-	-	-
Consulenze	-	-	-	-	-	-	-
Prestazioni di terzi	-	-	-	-	-	-	-
Beni immateriali	-	-	-	-	50.000	-	50.000
Materiali	-	-	-	-	29.200	-	29.200
Recuperi (da detrarre)	-	-	-	-	-	-	-
Subtotale	-	-	-	-	641.800	-	641.800
Investimenti	-	-	-	-	-	-	-
Totale	-	-	-	-	641.800	-	641.800

	SVILUPPO PRECOMPETTITIVO						
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2	Sostegno Transitorio	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Personale	-	-	-	-	44.000	-	44.000
Spese generali	-	-	-	-	26.400	-	26.400
Attrezzature	-	-	-	-	-	-	-
Consulenze	-	-	-	-	-	-	-
Prestazioni di terzi	-	-	-	-	-	-	-
Beni immateriali	-	-	-	-	-	-	-
Materiali	-	-	-	-	29.600	-	29.600
Recuperi (da detrarre)	-	-	-	-	-	-	-
Subtotale	-	-	-	-	100.000	-	100.000
Investimenti	-	-	-	-	-	-	-
Totale	-	-	-	-	100.000	-	100.000

Nessun costo di formazione



Legge 297/1999 GPS

DM28898

MAGNETI MARELLI S.P.A.

Forma e Misura dell'Intervento

	RICERCA INDUSTRIALE				
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE
Contributo nella Spesa (CS)	15,0%	15,0%	15,0%	15,0%	15,0%
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO)	85,0%	85,0%	85,0%	85,0%	85,0%
- di cui CA (90%)	76,5%	76,5%	76,5%	76,5%	76,5%
- di cui CO (10%)	8,5%	8,5%	8,5%	8,5%	8,5%
TOTALE CS + CA + CO	100,0%	100,0%	100,0%	100,0%	100,0%

	SVILUPPO PRECOMPETITIVO				
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE
Contributo nella Spesa (CS)	15,0%	15,0%	15,0%	15,0%	15,0%
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO)	85,0%	85,0%	85,0%	85,0%	85,0%
- di cui CA (90%)	76,5%	76,5%	76,5%	76,5%	76,5%
- di cui CO (10%)	8,5%	8,5%	8,5%	8,5%	8,5%
TOTALE CS + CA + CO	100,0%	100,0%	100,0%	100,0%	100,0%

Nessuna forma d'intervento per la Formazione



Legge 297/1999 GPS

DM28898

MAGNETI MARELLI S.P.A.

A agevolazioni deliberate

	RICERCA INDUSTRIALE					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella Spesa (CS) fino a €	-	-	-	96.270,00	-	96.270,00
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO) fino a €	-	-	-	545.530,00	-	545.530,00
- di cui CA fino a €	-	-	-	490.977,00	-	490.977,00
- di cui CO fino a €	-	-	-	54.553,00	-	54.553,00
TOTALE CS + CA + CO fino a €	-	-	-	641.800,00	-	641.800,00

	SVILUPPO PRECOMPETITIVO					
	Eleggibile Lett.a	Eleggibile Lett.c	Ob. 2 / SoTra	Non Eleggibile	Extra UE	Totale
Contributo nella Spesa (CS) fino a €	-	-	-	15.000,00	-	15.000,00
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO) fino a €	-	-	-	85.000,00	-	85.000,00
- di cui CA fino a €	-	-	-	76.500,00	-	76.500,00
- di cui CO fino a €	-	-	-	8.500,00	-	8.500,00
TOTALE CS + CA + CO fino a €	-	-	-	100.000,00	-	100.000,00

Nessuna agevolazione per la Formazione



Legge 297/1999 GPS

DM28898

MAGNETI MARELLI S.P.A.

Agevolazioni totali deliberate

	Ric. Industr. + Svil. Precomp.	Formazione	Totale
Contributo nella Spesa (CS) fino a €	111.270,00	-	111.270,00
Credito Agevolato CDP (CA) + Credito Ordinario (CO) fino a €	630.530,00	-	630.530,00
- di cui CA fino a €	567.477,00	-	567.477,00
- di cui CO fino a €	63.053,00	-	63.053,00
TOTALE CS + CA + CO fino a €	741.800,00	-	741.800,00

14A07811

MINISTERO DELLA SALUTE

DECRETO 30 settembre 2014.

Misure concernenti il rilascio di autorizzazione alla detenzione e all'approvvigionamento sul territorio nazionale di dispositivi diagnostici contenenti sostanze stupefacenti e psicotrope di esclusivo uso analitico di laboratorio.

IL MINISTRO DELLA SALUTE

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309, e successive modifiche, recante «Testo unico delle leggi in materia di disciplina degli stupefacenti e sostanze psicotrope, prevenzione, cura e riabilitazione dei relativi stati di tossicodipendenza», di seguito denominato «testo unico» e in particolare gli articoli 2, 13 comma 5, 38, 49 e 75 comma 10;

Vista la legge 16 maggio 2014, n. 79 «Conversione in legge con modificazioni, del decreto-legge 20 marzo 2014, n. 36, recante disposizioni urgenti in materia di disciplina degli stupefacenti e sostanze psicotrope, prevenzione, cura e riabilitazione dei relativi stati di tossicodipendenza, di cui al decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309, nonché di impiego di medicinali meno onerosi da parte del Servizio sanitario nazionale»;

Visto il decreto del Ministro della salute 18 dicembre 2006, recante «Approvazione del modello di buono acquisto per le richieste singole e cumulative di sostanze stupefacenti o psicotrope e delle relative composizioni medicinali», pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* 30 dicembre 2006, n. 302;

Ritenuto opportuno semplificare la procedura di rilascio dell'autorizzazione di cui all'art. 49, comma 2 del «testo unico», disponendo l'esclusione della previa determinazione dei quantitativi di sostanze stupefacenti o psicotrope, esclusivamente per l'approvvigionamento dei dispositivi diagnostici che per la loro composizione qualitativa e quantitativa non possono trovare un uso diverso da quello cui sono destinati, di cui all'art. 13, comma 5, del «testo unico» e in particolare gli standard o materiali di riferimento contenenti sostanze stupefacenti o psicotrope, come descritti in Farmacopea, utilizzati:

a) dai laboratori degli istituti di istruzione universitaria, dai titolari dei laboratori di ricerca scientifica e di sperimentazione autorizzati dall'autorità sanitaria locale, di cui all'art. 49, comma 1 del «testo unico»;

b) dai laboratori degli istituti di medicina legale, dai laboratori universitari di tossicologia forense, dai laboratori delle strutture delle Forze di polizia e delle strutture pubbliche di base, di cui all'art. 75, comma 10, del «testo unico»;



Ritenuto idoneo, per le finalità di cui al presente decreto, l'utilizzo del buono acquisto, previsto dall'art. 38 del «testo unico», in conformità al modello di cui al decreto del Ministro della salute 18 dicembre 2006;

Tenuto conto delle informazioni sugli standard o materiali di riferimento pubblicate nella Farmacopea Ufficiale della Repubblica italiana, XII edizione, capitolo 5, paragrafo 12;

Tenuto conto che la risoluzione 56/4 «Enhancing international cooperation in the identification and reporting of new psychoactive substances», approvata durante la 56^{ma} sessione della Commission on Narcotic Drugs, tenutasi a Vienna nel marzo 2013, incoraggia gli Stati aderenti alle Convenzioni internazionali sulle droghe a effettuare tempestive ricerche e analisi per il monitoraggio delle nuove sostanze psicoattive e della conseguente esigenza che i laboratori dove si svolgono tali attività possano agire riducendo i tempi di approvvigionamento degli standard o materiali di riferimento necessari;

Acquisito l'avviso dell'Istituto superiore di sanità, reso con nota del 7 novembre 2013;

Visto il parere favorevole del Consiglio superiore di sanità, espresso nella seduta del 10 dicembre 2013;

In accordo con la Convenzione unica sugli stupefacenti, adottata a New York il 30 marzo 1961, come emendata con protocollo adottato a Ginevra il 25 marzo 1972 e con la Convenzione sulle sostanze psicotrope adottate a Vienna il 21 febbraio 1971;

Decreta:

Art. 1.

1. Ai fini del rilascio dell'autorizzazione di cui all'art. 49, comma 2, del «testo unico», non si provvede alla previa determinazione dei quantitativi di sostanze stupefacenti o psicotrope, qualora trattasi di approvvigionamento di dispositivi diagnostici intesi quali materiali di riferimento o standard contenenti sostanze stupefacenti o psicotrope in soluzione a concentrazione fino a 0,1% (p/v) o 1 mg/mL o 1000 ppm o, se non in soluzione, in quantità non superiore a 1 mg per singolo contenitore, prodotte ed etichettate a norma di legge e poste in commercio in confezionamento singolo o in kit per la individuazione della presenza di sostanze stupefacenti o psicotrope in campioni biologici, che possono contenere standard o materiali di riferimento a concentrazioni massime come sopra specificato.

2. Ai fini del presente decreto è consentito l'approvvigionamento sul territorio nazionale tramite l'utilizzo del buono acquisto, previsto dall'art. 38 del «testo unico», in conformità al modello di cui al decreto del Ministro della salute 18 dicembre 2006 esclusivamente presso aziende autorizzate al commercio ai sensi degli articoli 17 e 37 del «testo unico» mentre resta immodificata la procedura di autorizzazione a provvedersi di quantitativi di sostanze stupefacenti o psicotrope a seguito di richiesta da parte di istituti di ricerca scientifica ai fini della sperimentazione delle sostanze stesse ai sensi dell'art. 49 del «testo unico».

Art. 2.

1. Il presente decreto entra in vigore il quindicesimo giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 30 settembre 2014

Il Ministro: LORENZIN



MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

DECRETO 8 agosto 2014.

Liquidazione coatta amministrativa della «Società Cooperativa Edilizia Sacro Cuore», in Padova e nomina del commissario liquidatore.

IL MINISTRO
DELLO SVILUPPO ECONOMICO

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 5 dicembre 2013, n. 158, recante il regolamento di organizzazione del Ministero dello sviluppo economico, per le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Visto il decreto legge 6 luglio 2012, n. 95, convertito nella legge 7 agosto 2012, n. 135;

Vista l'istanza del 10 giugno 2014 pervenuta a questa Autorità di vigilanza in data 19 giugno 2014, con la quale l'Associazione generale cooperative italiane ha chiesto che la società «Società Cooperativa Edilizia Sacro Cuore» fosse ammessa alla procedura di liquidazione coatta amministrativa;

Viste le risultanze della revisione dell'Associazione di rappresentanza conclusa in data 26 febbraio 2014 e del successivo accertamento ispettivo a seguito di diffida nei confronti della cooperativa a regolarizzare la propria posizione, concluso in data 8 maggio 2014, dai quali si rileva lo stato d'insolvenza della suddetta società cooperativa;

Visto che in sede di revisione il legale rappresentante della suddetta società ha formalizzato la rinuncia alle controdeduzioni e al consenso all'adozione del provvedimento di liquidazione coatta amministrativa;

Considerato che la cooperativa versa in un grave stato d'insolvenza, e che le dimissioni di tutta la compagine sociale non hanno consentito alla cooperativa di procedere all'assegnazione degli immobili ai soci assegnatari, con un incremento dell'indebitamento finanziario verso gli istituti di credito per ulteriori interessi passivi sui mutui;

Considerato quanto emerge dalla visura camerale aggiornata, effettuata d'ufficio presso il competente registro delle imprese, relativamente agli organi societari, alla sede sociale ed al rispetto degli obblighi relativi ai depositi di bilancio;

Considerato che in data 31 luglio 2014 è stato comunicato, ai sensi degli artt. 7 e 8 della legge n. 241/90, l'avvio del procedimento di liquidazione coatta amministrativa al legale rappresentante della cooperativa, al Tribunale e alla Camera di Commercio competenti per territorio, nonché all'Associazione nazionale di rappresentanza;

Vista la proposta con la quale la Direzione Generale per la vigilanza sugli enti, il sistema cooperativo e le gestioni commissariali all'esito dell'istruttoria condotta, richiede l'adozione del provvedimento di sottoposizione della cooperativa in oggetto alla procedura di liquidazione coatta amministrativa;

Visto l'art. 2545-terdecies del Codice civile e ritenuto di dover disporre la liquidazione coatta amministrativa della suddetta società;

Visto l'art. 198 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;

Tenuto conto, ai sensi dell'art. 9 della legge 17 luglio 1975, n. 400, delle designazioni dell'Associazione nazionale di rappresentanza alla quale il sodalizio risulta aderente;

Decreta:

Art. 1.

La società cooperativa «Società Cooperativa Edilizia Sacro Cuore», con sede in Padova (codice fiscale n. 01274530284) è posta in liquidazione coatta amministrativa, ai sensi dell'art. 2545-terdecies del Codice civile.

Considerati gli specifici requisiti professionali, come risultanti dal *curriculum vitae*, è nominato commissario liquidatore il dott. Alberto Potti, nato a Padova il 10 ottobre 1961, codice fiscale PTTLRT61R10G224S, ivi domiciliato in via Zabarella n. 29.

Art. 2.

Con successivo provvedimento sarà definito il trattamento economico del commissario liquidatore ai sensi della legislazione vigente.

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

Il presente provvedimento potrà essere impugnato dinanzi al competente Tribunale amministrativo regionale, ovvero a mezzo di ricorso straordinario direttamente al Presidente della Repubblica ove ne sussistano i presupposti di legge.

Roma, 8 agosto 2014

*d'Ordine del Ministro
Il Capo di Gabinetto
COZZOLI*

14A07762

DECRETO 15 settembre 2014.

Sostituzione del commissario liquidatore della «Sant'Illario - Società Cooperativa a r.l.», in Caulonia.

IL DIRETTORE GENERALE
PER LA VIGILANZA SUGLI ENTI, IL SISTEMA COOPERATIVO
E LE GESTIONI COMMISSARIALI

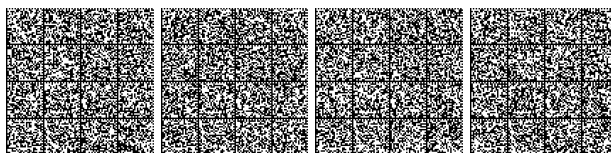
Visto l'art. 12 del decreto legislativo 2 agosto 2002, n. 220;

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

Visto l'art. 1 legge n. 400/75 e l'art. 198 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;

Visto l'art. 37 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;

Visto il D.P.C.M. 5 dicembre 2013, n. 158, recante il regolamento di organizzazione del Ministero dello sviluppo economico, per le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;



Visto il D.M. 28 marzo 1996 del Ministero del lavoro e della previdenza sociale (oggi Ministero dello sviluppo economico) con il quale la società «Sant'Ilario - Società Cooperativa a r.l.» con sede in Caulonia (RC), è stata sciolta ai sensi dell'art. 2544 del Codice civile (oggi art. 2545-*septiesdecies* del Codice civile) e il rag. Vincenzo Zito ne è stato nominato commissario liquidatore;

Considerato che il rag. Vincenzo Zito non ha ottemperato diligentemente agli obblighi previsti dalla legge fallimentare e la diffida prot. n. 98167 del 21 maggio 2014 è stata restituita al mittente con la dicitura «trasferito»;

Ravvisata la necessità di provvedere alla revoca del predetto commissario liquidatore dall'incarico affidatogli con D.D. 28 marzo 1996;

Decreta:

Art. 1.

Il rag. Vincenzo Zito è revocato dall'incarico di commissario liquidatore della società «Sant'Ilario - Società Cooperativa a r.l.» con sede in Caulonia (RC), codice fiscale n. 00655640803, già sciolta ai sensi dell'art. 2544 del Codice civile (oggi art. 2545-*septiesdecies* del Codice civile) con precedente D.M. 28 marzo 1996;

Art. 2.

La dott.ssa Ortensia De Grazia, nata a Upata (Venezuela) il 31 maggio 1975, codice fiscale DGRR-NZ75E71Z614P, con studio in via Margherita n. 157, Amantea (CS), è nominata commissario liquidatore della società cooperativa in argomento, in sostituzione del rag. Vincenzo Zito, revocato.

Art. 3.

Al predetto commissario liquidatore spetta il trattamento economico previsto dal decreto ministeriale 23 febbraio 2001.

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, 15 settembre 2014

Il direttore generale: MOLETI

14A07763

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Augmentin»

Estratto determinazione V&A IP n. 1857 dell'11 settembre 2014

È autorizzata l'importazione parallela del medicinale AUGMENTINE 875/125 mg polvo par susp. oral 20 sobres dalla Spagna con numero di autorizzazione 59518 C.N. 698231-0 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente determinazione.

Importatore: Pricetag SPA, con sede legale in Vasil Levski St. 103 - 1000 Sofia.

Confezione: «Augmentin» «875 mg + 125 mg polvere per sospensione orale» 12 bustine.

Codice A.I.C.: 043387024 (in base 10) 19D24J (in base 32).

Forma farmaceutica: bustine.

Ogni bustina contiene:

principi attivi: amoxicillina triidrato corrispondente ad amoxicillina 875 mg; potassio clavulanato corrispondente ad acido clavulanico 125 mg;

eccipienti: cros повідone, silice colloidale idrata, aspartame, magnesio stearato, aroma pesca-limone-fragola.

Indicazioni terapeutiche

«Augmentin» è indicato per la terapia di infezioni batteriche sostenute da germi sensibili, quali comunemente si riscontrano nelle infezioni:

- dell'orecchio e dei seni nasali;
- infezioni del tratto respiratorio;
- infezioni del tratto urinario;
- infezioni della pelle e dei tessuti molli comprese infezioni dentali;
- infezione delle ossa e delle articolazioni.

Confezionamento secondario

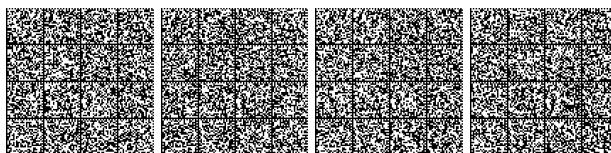
È autorizzato il confezionamento secondario presso le officine Fiege Logistics Italia S.p.A., via Amendola n. 1 - 20090 Caleppio di Settala (Milano); S.C.F. S.n.c. Di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio, via F. Barbarossa n. 7 - 26824 Cavenago D'Adda (Lodi); Falorni s.r.l., via Provinciale Lucchese n. 51 - Loc. Masotti 51030 Serravalle Pistoiese (Pistoia); Pricetag EAD, Business Center Serdica, 2E Ivan Geshov Blvd. - 1000 Sofia.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezione: «Augmentin» «875 mg + 125 mg polvere per sospensione orale» 12 bustine.

Codice A.I.C.: 043387024; classe di rimborsabilità: C (nn).

La confezione sopradescritta è collocata in «apposita sezione» della classe di cui all'art. 8, comma 10, lettera c) della legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni, dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità, denominata classe C (nn), nelle more della presentazione da parte del titolare dell'AIP di una eventuale domanda di diversa classificazione.



Classificazione ai fini della fornitura

Confezione: «Augmentin» «875 mg + 125 mg polvere per sospensione orale» 12 bustine.

Codice A.I.C.: 043387024; RR - medicinale soggetto a prescrizione medica.

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

14A07716

**Importazione parallela del medicinale
per uso umano «Augmentin»**

Estratto determinazione V&A IP n. 1855 dell'11 settembre 2014

È autorizzata l'importazione parallela del medicinale AUGMENTINE 875/125 mg comprimidos 20 comprim. (4×5) dalla Spagna con numero di autorizzazione 59515 C.N. 697914-3 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente determinazione.

Importatore: General Pharma Solutions SPA, Vasil Levski ST. n. 103 - 1000 Sofia.

Confezione: «Augmentin» «875 mg + 125 mg compresse rivestite con film» 12 compresse.

Codice A.I.C.: 043388026 (in base 10) 19D33U (in base 32).

Forma farmaceutica: compresse rivestite con film.

Ogni compressa contiene:

principi attivi: amoxicillina triidrato corrispondente ad amoxicillina 875 mg; potassio clavulanato corrispondente ad acido clavulanico 125 mg;

eccipienti: silice colloidale, carbosimetilamido sodico di patata, magnesio stearato, cellulosa microcristallina, ipromellosa 5 cps, ipromellosa 15 cps, macrogol 4000, macrogol 6000, titanio diossido (E171), dimeticone.

Indicazioni terapeutiche

«Augmentin» è indicato per la terapia di infezioni batteriche sostenute da germi sensibili, quali comunemente si riscontrano nelle infezioni:

- dell'orecchio e dei seni nasali;
- infezioni del tratto respiratorio;
- infezioni del tratto urinario;
- infezioni della pelle e dei tessuti molli comprese infezioni dentali;
- infezione delle ossa e delle articolazioni.

Confezionamento secondario

È autorizzato il confezionamento secondario presso le officine Fiege Logistics Italia S.p.A., via Amendola n. 1 - 20090 Caleppio di Settala (Milano); S.C.F. S.n.c. Di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio, via F. Barbarossa n. 7 - 26824 Cavenago D'Adda (Lodi); Falorni s.r.l., via Provinciale Lucchese n. 51 - Loc. Masotti 51030 Serravalle Pistoiese (Pistoia); Pricetag EAD, Business Center Serdica, 2E Ivan Geshov Blvd. - 1000 Sofia.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezione: «Augmentin» «875 mg + 125 mg compresse rivestite con film» 12 compresse.

Codice A.I.C.: 043388026; classe di rimborsabilità: C (nn).

La confezione sopradescritta è collocata in «apposita sezione» della classe di cui all'art. 8, comma 10, lettera c) della legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni, dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità, denominata classe C (nn), nelle more della presentazione da parte del titolare dell'AIP di una eventuale domanda di diversa classificazione.

Classificazione ai fini della fornitura

Confezione: «Augmentin» «875 mg + 125 mg compresse rivestite con film» 12 compresse.

Codice A.I.C.: 043388026; RR - medicinali soggetti a prescrizione medica.

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

14A07717

**Importazione parallela del medicinale
per uso umano «Augmentin»**

Estratto determinazione V&A IP n. 1860 dell'11 settembre 2014

È autorizzata l'importazione parallela del medicinale AUGMENTINE 875/125 mg comprimidos 20 comprim. (4×5) dalla Spagna con numero di autorizzazione 59515 C.N. 697914-3 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente determinazione.

Importatore: Pricetag SPA, con sede legale in Vasil Levski St. 103 - 1000 Sofia.

Confezione: «Augmentin» «875 mg + 125 mg compresse rivestite con film» 12 compresse.

Codice A.I.C.: 043387036 (in base 10) 19D24W (in base 32).

Forma farmaceutica: compresse rivestite con film.

Ogni compressa contiene:

principi attivi: amoxicillina triidrato corrispondente ad amoxicillina 875 mg; potassio clavulanato corrispondente ad acido clavulanico 125 mg;

eccipienti: silice colloidale, carbosimetilamido sodico di patata, magnesio stearato, cellulosa microcristallina, ipromellosa 5 cps, ipromellosa 15 cps, macrogol 4000, macrogol 6000, titanio diossido (E171), dimeticone.

Indicazioni terapeutiche

«Augmentin» è indicato per la terapia di infezioni batteriche sostenute da germi sensibili, quali comunemente si riscontrano nelle infezioni:

- dell'orecchio e dei seni nasali;
- infezioni del tratto respiratorio;
- infezioni del tratto urinario;
- infezioni della pelle e dei tessuti molli comprese infezioni dentali;
- infezione delle ossa e delle articolazioni.

Confezionamento secondario

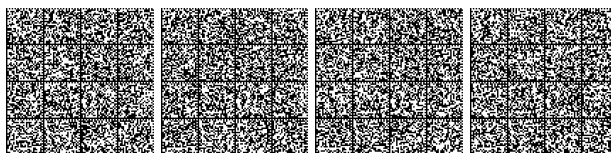
È autorizzato il confezionamento secondario presso le officine Fiege Logistics Italia S.p.A., via Amendola n. 1 - 20090 Caleppio di Settala (Milano); S.C.F. S.n.c. Di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio, via F. Barbarossa n. 7 - 26824 Cavenago D'Adda (Lodi); Falorni s.r.l., via Provinciale Lucchese n. 51 - Loc. Masotti 51030 Serravalle Pistoiese (Pistoia); Pricetag EAD, Business Center Serdica, 2E Ivan Geshov Blvd. - 1000 Sofia.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezione: «Augmentin» «875 mg + 125 mg compresse rivestite con film» 12 compresse.

Codice A.I.C.: 043387036; classe di rimborsabilità: C (nn).

La confezione sopradescritta è collocata in «apposita sezione» della classe di cui all'art. 8, comma 10, lettera c) della legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni, dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità, denominata classe C (nn), nelle more della presentazione da parte del titolare dell'AIP di una eventuale domanda di diversa classificazione.



Classificazione ai fini della fornitura

Confezione: «Augmentin» «875 mg + 125 mg compresse rivestite con film» 12 compresse.

Codice A.I.C.: 043387036; RR - medicinali soggetti a prescrizione medica.

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

14A07718

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Dona»*Estratto determinazione V&A IP n. 1861 dell'11 settembre 2014*

È autorizzata l'importazione parallela del medicinale DONA 1500 mg polvere per soluzione orale 20 pl. dalla Romania con numero di autorizzazione 1420/2009/01, il quale deve essere posto in commercio con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente determinazione.

Importatore: General Pharma Solutions SPA, Vasil Levski ST. n. 103 - 1000 Sofia.

Confezione: «Dona» «1500 mg polvere per soluzione orale» 20 bustine.

Codice A.I.C.: 043386010 (in base 10) 19D14U (in base 32).

Forma farmaceutica: polvere per soluzione orale.

Composizione: ogni bustina contiene:

principio attivo: glucosamina solfato sodio cloruro 1884 mg equivalente a glucosamina solfato 1500 mg e sodio cloruro 384 mg; eccipienti: aspartame, sorbitolo, acido citrico, macrogol 4000.

Indicazioni terapeutiche

Alleviamento dei sintomi nelle forme lievi/moderate di artrosi del ginocchio.

Confezionamento secondario

È autorizzato il confezionamento secondario presso le officine Fiege Logistics Italia S.p.A., via Amendola n. 1 - 20090 Caleppio di Settala (Milano); S.C.F. S.n.c. Di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio, via F. Barbarossa n. 7 - 26824 Cavenago D'Adda (Lodi); Falorni s.r.l., via Provinciale Lucchese n. 51 - Loc. Masotti 51030 Serravalle Pistoiese (Pistoia); Pricetag EAD, Business Center Serdica, 2E Ivan Geshov Blvd. - 1000 Sofia.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezione: «Dona» «1500 mg polvere per soluzione orale» 20 bustine.

Codice A.I.C.: 043386010; classe di rimborsabilità: C (nn).

La confezione sopradescritta è collocata in «apposita sezione» della classe di cui all'art. 8, comma 10, lettera c) della legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni, dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità, denominata classe C (nn), nelle more della presentazione da parte del titolare dell'AIP di una eventuale domanda di diversa classificazione.

Classificazione ai fini della fornitura

Confezione: «Dona» «1500 mg polvere per soluzione orale» 20 bustine.

Codice A.I.C.: 043386010; RR - medicinale soggetto a prescrizione medica.

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

14A07719

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Gentalyn Beta»*Estratto determinazione V&A IP n. 1880 del 17 settembre 2014*

È autorizzata l'importazione parallela del medicinale «Epione» cream tube 30 g dal Portogallo con numero di autorizzazione 9263004, il quale, per le motivazioni espresse in premessa, deve essere posto in commercio con la denominazione GENTALYN BETA e con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente determinazione.

Importatore: New Pharmashop S.r.l. CIS di Nola Isola 1 - Torre 1 - int. 120 - 80035 Nola.

Confezione: «Gentalyn Beta» «0,1% + 0,1% crema» tubo 30 g.

Codice A.I.C.: 043390018 (in base 10) 19D522 (in base 32).

Forma farmaceutica: crema.

Composizione: 100 g di crema contengono:

principio attivo: gentamicina solfato 0,166 g corrispondenti a 0,1 g di gentamicina; betametasona 17-valerato 0,122 g corrispondenti a 0,1 g di betametasona;

eccipienti: clorocresolo, polietilenglicole monocetiletere, alcool cetostearilico, vaselina bianca, paraffina liquida, sodio fosfato, acido solforico, acqua depurata.

Indicazioni terapeutiche

«Gentalyn Beta» 0,1% + 0,1% è indicato nel trattamento topico delle dermatosi allergiche o infiammatorie secondariamente infette o quando esista la minaccia di infezione. Le indicazioni al loro utilizzo sono: eczema (atopico, infantile, nummulare), prurito anogenitale e senile, dermatite da contatto, dermatite seborroica, neurodermatite, intertrigine, eritema solare, dermatite esfoliativa, dermatite da radiazioni, dermatite da stasi e psoriasi.

Confezionamento secondario

È autorizzato il confezionamento secondario presso l'officine CIT S.r.l., via Primo Villa n. 17 - 20875 Burago di Molgora (Monza Brianza); Pharma Partners S.r.l., via V. Locchi n. 112 - 50141 Firenze; Pharm@ Idea s.r.l., via del Commercio n. 5 - 25039 Travagliato (Brescia).

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezione «Gentalyn Beta» «0,1% + 0,1% crema» tubo 30 g.

Codice A.I.C.: 043390018; classe di rimborsabilità: C (nn).

La confezione sopradescritta è collocata in «apposita sezione» della classe di cui all'art. 8, comma 10, lettera c) della legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni, dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità, denominata classe C (nn), nelle more della presentazione da parte del titolare dell'AIP di una eventuale domanda di diversa classificazione.

Classificazione ai fini della fornitura

Confezione: «Gentalyn Beta» «0,1% + 0,1% crema» tubo 30 g.

Codice A.I.C.: 043390018; RR - medicinali soggetti a prescrizione medica.

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

14A07720

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Augmentin».*Estratto determinazione V&A IP n. 1859 dell'11 settembre 2014*

È autorizzata l'importazione parallela del medicinale AUGMENTINE 875/125 mg comprimidos 30 comprim. (5x6) dalla Spagna con numero di autorizzazione 59515 C.N. 697876-4 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione.



Importatore: Pricetap S.p.a. con sede legale in Vasil Levski St. 103, 1000 Sofia.

Confezione: AUGMENTIN «875 mg + 125 mg compresse rivestite con film» 12 compresse.

Codice A.I.C.: n. 043387048 (in base 10) 19D258 (in base 32).

Forma farmaceutica: compresse rivestite con film.

Ogni compressa contiene:

Principi attivi: amoxicillina triidrato corrispondente ad amoxicillina 875 mg; potassio clavulanato corrispondente ad acido clavulanico 125 mg.

Eccipienti: silice colloidale, carbosimetilamido sodico di patata, magnesio stearato, cellulosa microcristallina, ipromellosa 5 cps, ipromellosa 15 cps, macrogol 4000, macrogol 6000, titanio diossido (E171), dimeticone.

Indicazioni terapeutiche:

AUGMENTIN è indicato per la terapia di infezioni batteriche sostenute da germi sensibili, quali comunemente si riscontrano nelle infezioni:

dell'orecchio e dei seni nasali,

infezioni del tratto respiratorio,

infezioni del tratto urinario,

infezioni della pelle e dei tessuti molli comprese infezioni dentali,

infezione delle ossa e delle articolazioni.

Confezionamento secondario:

È autorizzato il confezionamento secondario presso le officine Fiege Logistics Italia S.p.a., via Amendola n. 1, 20090 Caleppio di Settala (MI); S.C.F. S.n.c. Di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio, via F. Barbarossa n. 7, 26824 Cavenago d'Adda - LO; Falorni S.r.l., via Provinciale Lucchese n. 51, loc. Masotti 51030 Serravalle Pistoiese (PT); Pricetap EAD, Business Center Serdica, 2E Ivan Geshov Blvd., 1000 Sofia;

Classificazione ai fini della rimborsabilità:

Confezione: AUGMENTIN «875 mg + 125 mg compresse rivestite con film» 12 compresse.

Codice A.I.C.: n. 043387048; Classe di rimborsabilità: C (nn).

La confezione sopradescritta è collocata in «apposita sezione» della classe di cui all'art. 8, comma 10, lettera c) della legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni, dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità, denominata Classe C (nn), nelle more della presentazione da parte del titolare dell'AIP di una eventuale domanda di diversa classificazione.

Classificazione ai fini della fornitura:

Confezione: AUGMENTIN «875 mg + 125 mg compresse rivestite con film» 12 compresse.

Codice A.I.C.: n. 043387048; RR - medicinale soggetto a prescrizione medica.

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

14A07751

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Creon»

Estratto determinazione V&A n° 1961/2014 del 22 settembre 2014

Descrizione del medicinale e attribuzione n. AIC

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: "CREON" nella forma e confezione: "5.000 U Ph. Eur granulato gastroresistente" flacone da 20 g in aggiunta alle confezioni già autorizzate alle condizioni e con le specificazioni di seguito indicate:

Titolare AIC: Abbott S.R.L. con sede legale e domicilio fiscale in S.R. 148 Pontina Km 52 Snc - Campoverde Di Aprilia, 04011 - Latina - Codice Fiscale 00076670595.

Confezione: "5.000 U Ph. Eur granulato gastroresistente" flacone da 20 g

AIC n° 029018088 (in base 10) 0VPKZ8 (in base 32)

Forma Farmaceutica: granulato gastroresistente per uso orale

Validità Prodotto Integro: 3 anni dalla data di fabbricazione

Produttore del principio attivo: Abbott Laboratories GmbH, Site Neustadt stabilimento sito in Justus-von-Liebig-Str. 33 – 31535 Neustadt – Germania;

Produttore del prodotto finito: Abbott Laboratories GmbH, Site Neustadt stabilimento sito in Justus-von-Liebig-Str. 33 – 31535 Neustadt – Germania (produzione, confezionamento, controllo e rilascio dei lotti);

Composizione: 100 mg di granulato gastroresistente per uso orale contengono:

Principio Attivo: pancrelipasi 60,12 mg (pari a amilasi 3600 U. Ph.Eur. – lipasi 5000 U. Ph.Eur. – proteasi 200 U. Ph.Eur.);

Eccipienti:

Nucleo del granulo: macrogol 4000;

Rivestimento del granulo: ipromellosa ftalato; dimenticone 1000; trietilcitrato; cetil-alcool;

Indicazioni terapeutiche: Trattamento dell'insufficienza pancreatica esocrina causata da fibrosi cistica, pancreatite cronica, pancreatocistomia, gastrectomia totale e resezioni gastriche parziali (Billroth I/II), ostruzione duttale da neoplasie (es. del pancreas o del coledoco). La supplementazione di enzimi pancreatici può anche essere di aiuto nell'insufficienza pancreatica esocrina dell'anziano.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezione: AIC n° 029018088 - "5.000 U Ph. Eur granulato gastroresistente" flacone da 20 g

Classe di rimborsabilità: Apposita sezione della classe di cui all'art. 8, comma 10, lettera c) della legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni, dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità, denominata Classe C (nn).

Classificazione ai fini della fornitura

Confezione: AIC n° 029018088 - "5.000 U Ph. Eur granulato gastroresistente" flacone da 20 g - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica

Stampati

Le confezioni del medicinale devono essere poste in commercio con etichette e fogli illustrativi conformi al testo allegato alla determinazione, di cui al presente estratto. E' approvato il riassunto delle caratteristiche del prodotto allegato alla determinazione, di cui al presente estratto.

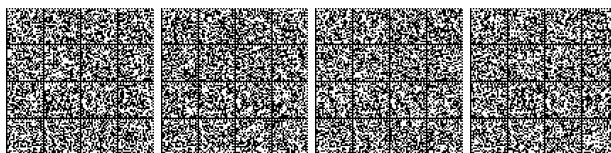
In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e, limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. Il Titolare dell'AIC che intende 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.

Rapporti periodici di aggiornamento sulla sicurezza – PSUR

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve fornire i rapporti periodici di aggiornamento sulla sicurezza per questo medicinale conformemente ai requisiti definiti nell'elenco delle date di riferimento per l'Unione europea (elenco EURD) di cui all'art. 107 quater, par. 7) della direttiva 2010/84/CE e pubblicato sul portale web dell'Agenzia Europea dei medicinali.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

14A07753



Autorizzazione del trasferimento di titolarità dell'AIC relativamente al medicinale per uso umano «Ciprofloxacina Teva».

Estratto di determinazione V&A n. 1972/2014 del 24 settembre 2014

È autorizzato il trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del seguente medicinale fino ad ora registrato a nome della società TEVA ITALIA S.R.L., Via Messina, 38, 20154 - Milano (MI), Codice Fiscale 00407560580

Medicinale CIPROFLOXACINA TEVA

Confezioni e numeri AIC:

037695018 - "250 mg compresse rivestite con film" 1X10 compresse in blister AL/PVC/PVDC

037695020 - "250 mg compresse rivestite con film" 2X10 compresse in blister AL/PVC/PVDC

037695032 - "250 mg compresse rivestite con film" 3X10 compresse in blister AL/PVC/PVDC

037695044 - "250 mg compresse rivestite con film" 10X10 compresse in blister AL/PVC/PVDC

037695057 - "250 mg compresse rivestite con film" 5X10 (confezione ospedaliera) compresse in blister AL/PVC/PVDC

037695069 - "500 mg compresse rivestite con film" 1X10 compresse in blister AL/PVC/PVDC

037695071 - "500 mg compresse rivestite con film" 2X10 compresse in blister AL/PVC/PVDC

037695083 - "500 mg compresse rivestite con film" 3X10 compresse in blister AL/PVC/PVDC

037695095 - "500 mg compresse rivestite con film" 10X10 compresse in blister AL/PVC/PVDC

037695107 - "500 mg compresse rivestite con film" 5X10 (confezione ospedaliera) compresse in blister AL/PVC/PVDC

037695119 - "750 mg compresse rivestite con film" 1X10 compresse in blister AL/PVC/PVDC

037695121 - "750 mg compresse rivestite con film" 2X10 compresse in blister AL/PVC/PVDC

037695133 - "750 mg compresse rivestite con film" 3X10 compresse in blister AL/PVC/PVDC

037695145 - "750 mg compresse rivestite con film" 10X10 compresse in blister AL/PVC/PVDC

037695158 - "750 mg compresse rivestite con film" 5X10 (confezione ospedaliera) compresse in blister AL/PVC/PVDC

037695160 - "500 mg compresse rivestite con film" 6 compresse in blister AL/PVC/PVDC

037695172 - "750 mg compresse rivestite con film" 12 compresse in blister AL/PVC/PVDC

alla società: KRKA D.D. NOVO MESTO, SMARJESKA CESTA 6, 8501 - NOVO MESTO, SLOVENIA (SI) - Codice fiscale 085722801570

Stampati

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Determinazione, di cui al presente estratto, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all' Etichettatura.

Smaltimento scorte

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della Determinazione, di cui al presente estratto che i lotti prodotti nel periodo di cui all'art. 2, comma 1, della medesima Determinazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

14A07795

Autorizzazione del trasferimento di titolarità dell'AIC relativamente al medicinale per uso umano «Lansoprazolo Qualitec».

Estratto di determinazione V&A n. 1971/2014 del 24 settembre 2014

È autorizzato il trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del seguente medicinale fino ad ora registrato a nome della società QUALITEC EUROPA, S.L., con sede in PASEO PINTOR ROSALES, 42-3° A 28008 MADRID, SPAGNA (ES)

Medicinale LANSOPRAZOLO QUALITEC

Confezioni e numeri AIC:

042480018 - "15 mg capsule rigide gastroresistenti" 14 capsule in blister OPA-AL-PVC/AL

042480020 - "15 mg capsule rigide gastroresistenti" 28 capsule in blister OPA-AL-PVC/AL

042480032 - "15 mg capsule rigide gastroresistenti" 30 capsule in blister OPA-AL-PVC/AL

042480044 - "15 mg capsule rigide gastroresistenti" 56 capsule in blister OPA-AL-PVC/AL

042480057 - "15 mg capsule rigide gastroresistenti" 98 capsule in blister OPA-AL-PVC/AL

042480069 - "15 mg capsule rigide gastroresistenti" 14 capsule in flacone HDPE

042480071 - "15 mg capsule rigide gastroresistenti" 28 capsule in flacone HDPE

042480083 - "15 mg capsule rigide gastroresistenti" 56 capsule in flacone HDPE

042480095 - "15 mg capsule rigide gastroresistenti" 98 capsule in flacone HDPE

042480107 - "30 mg capsule rigide gastroresistenti" 14 capsule in blister OPA-AL-PVC-AL

042480119 - "30 mg capsule rigide gastroresistenti" 28 capsule in blister OPA-AL-PVC-AL

042480121 - "30 mg capsule rigide gastroresistenti" 30 capsule in blister OPA-AL-PVC-AL

042480133 - "30 mg capsule rigide gastroresistenti" 56 capsule in blister OPA-AL-PVC-AL

042480145 - "30 mg capsule rigide gastroresistenti" 98 capsule in blister OPA-AL-PVC-AL

042480158 - "30 mg capsule rigide gastroresistenti" 14 capsule in flacone HDPE

042480160 - "30 mg capsule rigide gastroresistenti" 28 capsule in flacone HDPE

042480172 - "30 mg capsule rigide gastroresistenti" 56 capsule in flacone HDPE

042480184 - "30 mg capsule rigide gastroresistenti" 98 capsule in flacone HDPE

alla società: SANDOZ BV, VELUWEZOOM 22, 1327 - AH ALMERE-OLANDA, (NL)

Stampati

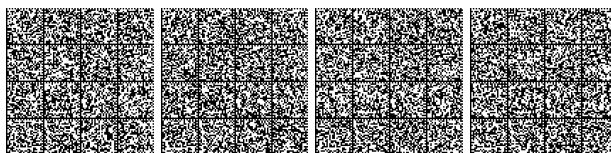
Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Determinazione, di cui al presente estratto, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all' Etichettatura.

Smaltimento scorte

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della Determinazione, di cui al presente estratto che i lotti prodotti nel periodo di cui all'art. 2, comma 1, della medesima Determinazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

14A07796



Autorizzazione del trasferimento di titolarità dell'AIC relativamente al medicinale per uso umano «Atorvastatina GERMED».

Estratto di determinazione V&A n. 1970 /2014 del 24 settembre 2014

È autorizzato il trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del seguente medicinale fino ad ora registrato a nome della società GERMED PHARMA S.P.A., con sede in Via Cantù 11, 20092 - CINISELLO BALSAMO, MILANO (MI), Codice Fiscale 03227750969

Medicinale ATORVASTATINA GERMED

Confezioni e numeri AIC:

041399015 - "10 mg compresse rivestite con film" 10 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL
 041399027 - "10 mg compresse rivestite con film" 14 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL
 041399039 - "10 mg compresse rivestite con film" 28 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL
 041399041 - "10 mg compresse rivestite con film" 30 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL
 041399054 - "10 mg compresse rivestite con film" 50 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL
 041399066 - "10 mg compresse rivestite con film" 60 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL
 041399078 - "10 mg compresse rivestite con film" 84 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL
 041399080 - "10 mg compresse rivestite con film" 90 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL
 041399092 - "10 mg compresse rivestite con film" 96 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL
 041399104 - "10 mg compresse rivestite con film" 98 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL
 041399116 - "10 mg compresse rivestite con film" 100 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL
 041399128 - "10 mg compresse rivestite con film" 500 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL confezione ospedaliera
 041399130 - "20 mg compresse rivestite con film" 10 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL
 041399142 - "20 mg compresse rivestite con film" 14 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL
 041399155 - "20 mg compresse rivestite con film" 28 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL
 041399167 - "20 mg compresse rivestite con film" 30 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL
 041399179 - "20 mg compresse rivestite con film" 50 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL
 041399181 - "20 mg compresse rivestite con film" 60 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL
 041399193 - "20 mg compresse rivestite con film" 84 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL
 041399205 - "20 mg compresse rivestite con film" 90 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL
 041399217 - "20 mg compresse rivestite con film" 96 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL
 041399229 - "20 mg compresse rivestite con film" 98 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL
 041399231 - "20 mg compresse rivestite con film" 100 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL
 041399243 - "20 mg compresse rivestite con film" 500 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL confezione ospedaliera
 041399256 - "40 mg compresse rivestite con film" 10 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL
 041399268 - "40 mg compresse rivestite con film" 14 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL
 041399270 - "40 mg compresse rivestite con film" 28 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL
 041399282 - "40 mg compresse rivestite con film" 30 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL

041399294 - "40 mg compresse rivestite con film" 50 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL

041399306 - "40 mg compresse rivestite con film" 60 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL

041399318 - "40 mg compresse rivestite con film" 84 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL

041399320 - "40 mg compresse rivestite con film" 90 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL

041399332 - "40 mg compresse rivestite con film" 96 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL

041399344 - "40 mg compresse rivestite con film" 98 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL

041399357 - "40 mg compresse rivestite con film" 100 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL

041399369 - "40 mg compresse rivestite con film" 500 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL confezione ospedaliera

041399371 - "80 mg compresse rivestite con film" 10 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL

041399383 - "80 mg compresse rivestite con film" 14 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL

041399395 - "80 mg compresse rivestite con film" 28 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL

041399407 - "80 mg compresse rivestite con film" 30 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL

041399419 - "80 mg compresse rivestite con film" 50 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL

041399421 - "80 mg compresse rivestite con film" 60 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL

041399433 - "80 mg compresse rivestite con film" 84 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL

041399445 - "80 mg compresse rivestite con film" 90 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL

041399458 - "80 mg compresse rivestite con film" 96 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL

041399460 - "80 mg compresse rivestite con film" 98 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL

041399472 - "80 mg compresse rivestite con film" 100 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL

041399484 - "80 mg compresse rivestite con film" 500 compresse in blister PA/ALL/PVC-AL confezione ospedaliera

alla società F.I.R.M.A. S.P.A., Via di Scandicci 37, 50143 - FIRENZE (FI), Codice Fiscale 00394440481

Stampati

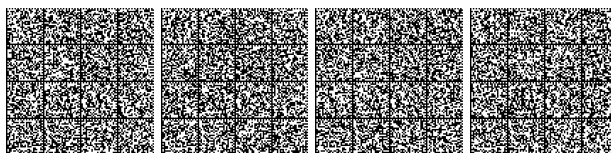
Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Determinazione, di cui al presente estratto, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Smaltimento scorte

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della Determinazione, di cui al presente estratto che i lotti prodotti nel periodo di cui all'art. 2, comma 1, della medesima Determinazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

14A07797



Autorizzazione del trasferimento di titolarità dell'AIC relativamente al medicinale per uso umano «Ebirintazide»

Estratto di determinazione V&A n. 1976/2014 del 24 settembre 2014

È autorizzato il trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del seguente medicinale fino ad ora registrato a nome della società Laboratorios Liconsa, S.A., con sede in Gran Via Carlos III, 98-7°, 08028 Barcelona Spagna (ES).

Medicinale EBIRINTAZIDE.

Confezioni:

A.I.C. n. 041436015 - «150 mg/12,5 mg compresse» 14 compresse in blister PVC-PE-PVDC (triplex)/AL;

A.I.C. n. 041436027 - «150 mg/12,5 mg compresse» 28 compresse in blister PVC-PE-PVDC (triplex)/AL;

A.I.C. n. 041436039 - «150 mg/12,5 mg compresse» 56 compresse in blister PVC-PE-PVDC (triplex)/AL;

A.I.C. n. 041436041 - «150 mg/12,5 mg compresse» 98 compresse in blister PVC-PE-PVDC (triplex)/AL;

A.I.C. n. 041436054 - «300 mg/12,5 mg compresse» 14 compresse in blister PVC-PE-PVDC (triplex)/AL;

A.I.C. n. 041436066 - «300 mg/12,5 mg compresse» 28 compresse in blister PVC-PE-PVDC (triplex)/AL;

A.I.C. n. 041436078 - «300 mg/12,5 mg compresse» 56 compresse in blister PVC-PE-PVDC (triplex)/AL;

A.I.C. n. 041436080 - «300 mg/12,5 mg compresse» 98 compresse in blister PVC-PE-PVDC (triplex)/AL;

A.I.C. n. 041436092 - «300 mg/25 mg compresse» 14 compresse in blister PVC-PE-PVDC (triplex)/AL;

A.I.C. n. 041436104 - «300 mg/25 mg compresse» 28 compresse in blister PVC-PE-PVDC (triplex)/AL;

A.I.C. n. 041436116 - «300 mg/25 mg compresse» 56 compresse in blister PVC-PE-PVDC (triplex)/AL;

A.I.C. n. 041436128 - «300 mg/25 mg compresse» 98 compresse in blister PVC-PE-PVDC (triplex)/AL,

alla società: Ranbaxy italia S.P.A., con sede in piazza Filippo Meda n. 3 - 20121 Milano, codice fiscale 04974910962.

Stampati

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

Smaltimento scorte

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della determinazione, di cui al presente estratto che i lotti prodotti nel periodo di cui all'art. 2, comma 1, della medesima determinazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

14A07798

Autorizzazione della variazione relativamente al medicinale per uso umano «Varivax»

Estratto determinazione V&A n. 1977/2014 del 24 settembre 2014

Medicinale: VARIVAX.

Procedura EMA/H/XXXX/WS/479 per il prodotto «Varivax» IT/H/0114/001/WS/071.

Variazione: B.I.a.1.) Modifica del fabbricante di una materia prima, di un reattivo o di un prodotto intermedio utilizzati nel procedimento di fabbricazione di un principio attivo o modifica del fabbricante del principio attivo (compresi eventualmente i siti di controllo della qualità), per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea *J*) Modifiche nelle misure riguardanti le prove di controllo della qualità per un principio attivo biologico: sostituzione o aggiunta di un sito per il controllo/le verifiche dei lotti, anche attraverso metodi biologici/immunologici/immunochimica.

È autorizzata la seguente variazione: aggiunta del sito Merck Manufacturing Division, Vaccine Manufacturing Facility, 5325 Old Oxford Road, Durham, North Carolina, U.S. 27712, come sito responsabile per lo sviluppo dei seguenti metodi per il test di rilascio della vaccino per la varicella: Mycoplasma (broth/agar culture), Mycoplasma (Hoechst staining), Tissue Culture Safety Testing, Mycobacterium tuberculosis in vitro, Bovine Serum Albumin, Varicella Infectivity and Varicella Identity,

relativamente al medicinale «Varivax» ed alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Titolare A.I.C.: Sanofi Pasteur MSD S.P.A.

Smaltimento scorte

I lotti prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

14A07799

Autorizzazione del trasferimento di titolarità dell'AIC relativamente al medicinale per uso umano «Ibuprofene Johnson & Johnson».

Estratto di determinazione V&A n. 1975/2014 del 24 settembre 2014

È autorizzato il trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del seguente medicinale fino ad ora registrato a nome della società Johnson & Johnson S.P.A., con sede in via Ardeatina km 23,500 - frazione loc. Santa Palomba - 00040 Pomezia (Roma), codice fiscale 00407560580.

Medicinale: IBUPROFENE JOHNSON & JOHNSON.

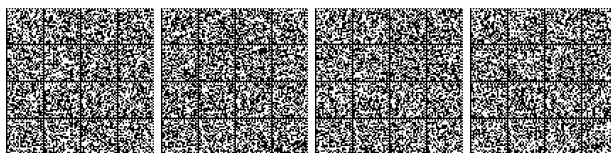
Confezioni:

A.I.C. n. 036165013 - «bambini» sospensione orale 2% bottiglia 100 ml;

A.I.C. n. 036165025 - «bambini» sospensione orale 2% bottiglia 150 ml;

A.I.C. n. 036165037 - «bambini» sospensione orale 2% bottiglia 200 ml,

alla società: Carlo Erba O.T.C. S.R.L., con sede in via Ardeatina km 23,500 - frazione loc. Santa Palomba - 00040 Pomezia (Roma), codice fiscale 08572280157.



Stampati

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

Smaltimento scorte

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della determinazione, di cui al presente estratto che i lotti prodotti nel periodo di cui all'art. 2, comma 1, della medesima determinazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

14A07800**Autorizzazione del trasferimento di titolarità dell'AIC relativamente al medicinale per uso umano «Miska».***Estratto di determinazione V&A n. 1974/2014 del 24 settembre 2014*

È autorizzato il trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del seguente medicinale fino ad ora registrato a nome della società Sandoz S.p.a., con sede in Largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio, Varese, codice fiscale n. 00795170158.

Specialità medicinale: MISKA.

Confezioni:

A.I.C. n. 042174019 - «875 mg + 125 mg granulato per sospensione orale» 10 bustine in carta/PE/AL/PE;

A.I.C. n. 042174021 - «875 mg + 125 mg granulato per sospensione orale» 12 bustine in carta/PE/AL/PE;

A.I.C. n. 042174033 - «875 mg + 125 mg granulato per sospensione orale» 14 bustine in carta/PE/AL/PE.

alla società: Crinos S.p.a., via Pavia n. 6, 20136 Milano, codice fiscale n. 03481280968.

Stampati

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Determinazione, di cui al presente estratto, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio illustrativo e all'Etichettatura.

Smaltimento scorte

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della Determinazione, di cui al presente estratto che i lotti prodotti nel periodo di cui all'articolo 2, comma 1, della medesima Determinazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

14A07813**Autorizzazione del trasferimento di titolarità dell'AIC relativamente al medicinale per uso umano «Amoxiclave».***Estratto di determinazione V&A n. 1973/2014 del 24 settembre 2014*

È autorizzato il trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del seguente medicinale fino ad ora registrato a nome della società Sandoz S.p.a., con sede in Largo Umberto Boccioni n. 1, Origgio, Varese, codice fiscale n. 00795170158.

Specialità medicinale: AMOXICLAVE.

Confezioni:

A.I.C. n. 042173017 - «875 mg + 125 mg granulato per sospensione orale» 10 bustine in carta/PE/AL/PE;

A.I.C. n. 042173029 - «875 mg + 125 mg granulato per sospensione orale» 12 bustine in carta/PE/AL/PE;

A.I.C. n. 042173031 - «875 mg + 125 mg granulato per sospensione orale» 14 bustine in carta/PE/AL/PE.

alla società: EG S.p.a., via Pavia n. 6, 20136 Milano, codice fiscale n. 12432150154.

Stampati

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Determinazione, di cui al presente estratto, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio illustrativo e all'Etichettatura.

Smaltimento scorte

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della Determinazione, di cui al presente estratto che i lotti prodotti nel periodo di cui all'articolo 2, comma 1, della medesima Determinazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

14A07814**Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Glimepiride Sandoz»***Estratto determinazione V&A/ 1963 del 23 settembre 2014*

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale: GLIMEPIRIDE SANDOZ.

Confezioni:

036957013\g - "2 mg compresse" 7 compresse in blister pvc/pe/pvdc/al;

036957025\g - "2 mg compresse" 14 compresse in blister pvc/pe/pvdc/al;

036957037\g - "2 mg compresse" 15 compresse in blister pvc/pe/pvdc/al;

036957049\g - "2 mg compresse" 28 compresse in blister pvc/pe/pvdc/al;

036957052\g - "2 mg compresse" 30 compresse in blister pvc/pe/pvdc/al;

036957064\g - "2 mg compresse" 56 compresse in blister pvc/pe/pvdc/al;

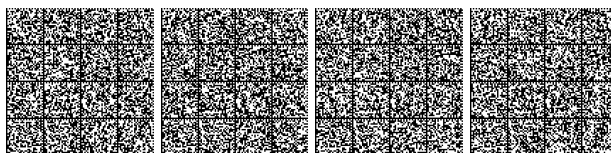
036957076\g - "2 mg compresse" 60 compresse in blister pvc/pe/pvdc/al;

036957088\g - "2 mg compresse" 98 compresse in blister pvc/pe/pvdc/al;

036957090\g - "2 mg compresse" 100 compresse in blister pvc/pe/pvdc/al;

036957102\g - "2 mg compresse" 100x1 compresse in blister pvc/pe/pvdc/al;

036957114\g - "2 mg compresse" 120 compresse in blister pvc/pe/pvdc/al;



036957126g - "2 mg compresse" 100 compresse in contenitore pp;

036957138g - "2 mg compresse" 250 compresse in contenitore pp;

036957140g - "2 mg compresse" 90 compresse in blister pvc/pe/pvdc/al.

Titolare AIC.: Sandoz Spa.

1. È autorizzato, a decorrere dalla data di entrata in vigore della presente determinazione, il mantenimento in commercio delle confezioni già prodotte, fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta, previa consegna da parte dei farmacisti agli utenti, del foglio illustrativo aggiornato, ai sensi di quanto previsto dall'art. 1, commi 1, 2 e 3 della determinazione del direttore generale dell'AIFA concernente "Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali" n. 371 del 14 aprile 2014, adottata, in attuazione dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219/2006, così come modificato dall'art. 44, comma 4-*quiquies* del decreto-legge 21 giugno 2013, n. 69, recante: "Disposizioni urgenti per il rilancio dell'economia", convertito, con modificazioni, nella legge 9 agosto 2013, n. 98, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale*, serie generale, n. 101 del 3 maggio 2014, efficace a decorrere dal 3 giugno 2014.

2. In ottemperanza alle disposizioni richiamate al precedente comma 1, i farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

14A07873

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Ropinirolo Sandoz»

Estratto determinazione V&A/ 1964 del 23 settembre 2014

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale: ROPINIROLO SANDOZ.

Confezioni:

040819017 - "2 mg compresse a rilascio prolungato" 10 compresse in blister opa/al/pvc/al;

040819029 - "2 mg compresse a rilascio prolungato" 21 compresse in blister opa/al/pvc/al;

040819031 - "2 mg compresse a rilascio prolungato" 28 compresse in blister opa/al/pvc/al;

040819043 - "2 mg compresse a rilascio prolungato" 30 compresse in blister opa/al/pvc/al;

040819056 - "2 mg compresse a rilascio prolungato" 42 compresse in blister opa/al/pvc/al;

040819068 - "2 mg compresse a rilascio prolungato" 60 compresse in blister opa/al/pvc/al;

040819070 - "2 mg compresse a rilascio prolungato" 84 compresse in blister opa/al/pvc/al;

040819082 - "2 mg compresse a rilascio prolungato" 90 compresse in blister opa/al/pvc/al;

040819094 - "4 mg compresse a rilascio prolungato" 10 compresse in blister opa/al/pvc/al;

040819106 - "4 mg compresse a rilascio prolungato" 21 compresse in blister opa/al/pvc/al;

040819118 - "4 mg compresse a rilascio prolungato" 28 compresse in blister opa/al/pvc/al;

040819120 - "4 mg compresse a rilascio prolungato" 30 compresse in blister opa/al/pvc/al;

040819132 - "4 mg compresse a rilascio prolungato" 42 compresse in blister opa/al/pvc/al;

040819144 - "4 mg compresse a rilascio prolungato" 60 compresse in blister opa/al/pvc/al;

040819157 - "4 mg compresse a rilascio prolungato" 84 compresse in blister opa/al/pvc/al;

040819169 - "4 mg compresse a rilascio prolungato" 90 compresse in blister opa/al/pvc/al;

040819171 - "8 mg compresse a rilascio prolungato" 10 compresse in blister opa/al/pvc/al;

040819183 - "8 mg compresse a rilascio prolungato" 21 compresse in blister opa/al/pvc/al;

040819195 - "8 mg compresse a rilascio prolungato" 28 compresse in blister opa/al/pvc/al;

040819207 - "8 mg compresse a rilascio prolungato" 30 compresse in blister opa/al/pvc/al;

040819219 - "8 mg compresse a rilascio prolungato" 42 compresse in blister opa/al/pvc/al;

040819221 - "8 mg compresse a rilascio prolungato" 60 compresse in blister opa/al/pvc/al;

040819233 - "8 mg compresse a rilascio prolungato" 84 compresse in blister opa/al/pvc/al;

040819245 - "8 mg compresse a rilascio prolungato" 90 compresse in blister opa/al/pvc/al.

Titolare AIC.: Sandoz Spa.

1. È autorizzato, a decorrere dalla data di entrata in vigore della presente determinazione, il mantenimento in commercio delle confezioni già prodotte, fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta, previa consegna da parte dei farmacisti agli utenti, del foglio illustrativo aggiornato, ai sensi di quanto previsto dall'art. 1, commi 1, 2 e 3 della determinazione del direttore generale dell'AIFA concernente "Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali" n. 371 del 14 aprile 2014, adottata, in attuazione dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219/2006, così come modificato dall'art. 44, comma 4-*quiquies* del decreto-legge 21 giugno 2013, n. 69, recante: "Disposizioni urgenti per il rilancio dell'economia", convertito, con modificazioni, nella legge 9 agosto 2013, n. 98, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale*, serie generale, n. 101 del 3 maggio 2014, efficace a decorrere dal 3 giugno 2014.

2. In ottemperanza alle disposizioni richiamate al precedente comma 1, i farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

14A07874

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Unipril»

Estratto determinazione V&A/1965 del 23 settembre 2014

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale: UNIPRIL.

Confezioni:

027166053 - "2,5 mg compresse" 28 compresse;

027166065 - "5 mg compresse" 14 compresse;

027166077 - "10 mg compresse" 28 compresse.

Titolare AIC.: Astrazeneca Spa.

1. È autorizzato, a decorrere dalla data di entrata in vigore della presente determinazione, il mantenimento in commercio delle confezioni già prodotte, fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta, previa consegna da parte dei farmacisti agli utenti, del foglio illustrativo aggiornato, ai sensi di quanto previsto dall'art. 1, commi 1, 2 e 3 della determinazione del direttore generale dell'AIFA concernente "Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali" n. 371 del 14 aprile 2014, adottata, in attuazione dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219/2006, così come modificato dall'art. 44, comma 4-*quiquies* del decreto-legge 21 giugno 2013, n. 69, recante: "Disposizioni urgenti per il rilancio dell'economia", convertito, con modificazioni, nella legge 9 agosto 2013, n. 98, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale*, serie generale, n. 101 del 3 maggio 2014, efficace a decorrere dal 3 giugno 2014.



2. In ottemperanza alle disposizioni richiamate al precedente comma 1, i farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

14A07875

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Uniprildiur»

Estratto determinazione V&A/1966 del 23 settembre 2014

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale: UNIPRILDIUR.

Confezioni:

028532012 - «2,5mg+12,5mg compresse» 14 compresse;

028532024 - «5mg+25mg compresse» 14 compresse.

Titolare A.I.C.: Astrazeneca Spa.

1. È autorizzato, a decorrere dalla data di entrata in vigore della presente determinazione, il mantenimento in commercio delle confezioni già prodotte, fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta, previa consegna da parte dei farmacisti agli utenti, del foglio illustrativo aggiornato, ai sensi di quanto previsto dall'art. 1, commi 1, 2 e 3 della determinazione del direttore generale dell'AIFA concernente «Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali» n. 371 del 14 aprile 2014, adottata, in attuazione dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219/2006, così come modificato dall'art. 44, comma 4-*quiquies* del decreto-legge 21 giugno 2013, n. 69, recante: «Disposizioni urgenti per il rilancio dell'economia», convertito, con modificazioni, nella legge 9 agosto 2013, n. 98, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale*, serie generale, n. 101 del 3 maggio 2014, efficace a decorrere dal 3 giugno 2014.

2. In ottemperanza alle disposizioni richiamate al precedente comma 1, i farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

14A07876

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Estreva»

Estratto determinazione V&A n. 1967 del 23 settembre 2014

Medicinale: ESTREVA.

Confezioni:

038008013 - «0.1% gel» 1 flacone Hdpe da 50 g;

038008025 - «0.1% gel» 3 flaconi Hdpe da 50 g.

Titolare A.I.C.: Theramex S.r.l.

1. È autorizzato, a decorrere dalla data di entrata in vigore della presente determinazione, il mantenimento in commercio delle confezioni già prodotte, fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta, previa consegna da parte dei farmacisti agli utenti, del foglio illustrativo aggiornato, ai sensi di quanto previsto dall'art. 1, commi 1, 2 e 3 della determinazione del direttore generale dell'AIFA concernente «Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali» n. 371 del 14 aprile 2014, adottata, in attuazione dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219/2006, così come modificato dall'art. 44, comma 4-*quiquies* del decreto-legge 21 giugno 2013, n. 69, recante: «Disposizioni urgenti per il rilancio dell'economia», convertito, con modificazioni, nella legge 9 agosto 2013, n. 98, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 101 del 3 maggio 2014, efficace a decorrere dal 3 giugno 2014.

2. In ottemperanza alle disposizioni richiamate al precedente comma 1, i farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

14A07877

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Montelukast Angenerico»

Estratto determinazione V&A n. 1968 del 23 settembre 2014

Medicinale: MONTELUKAST ANGENERICO.

Confezioni:

040346013 - «10 mg compresse rivestite con film» 7 compresse in blister Opa/Al/Pvc/Al;

040346025 - «10 mg compresse rivestite con film» 10 compresse in blister Opa/Al/Pvc/Al;

040346037 - «10 mg compresse rivestite con film» 14 compresse in blister Opa/Al/Pvc/Al;

040346049 - «10 mg compresse rivestite con film» 20 compresse in blister Opa/Al/Pvc/Al;

040346052 - «10 mg compresse rivestite con film» 21 compresse in blister Opa/Al/Pvc/Al;

040346064 - «10 mg compresse rivestite con film» 28 compresse in blister Opa/Al/Pvc/Al;

040346076 - «10 mg compresse rivestite con film» 30 compresse in blister Opa/Al/Pvc/Al;

040346088 - «10 mg compresse rivestite con film» 49 compresse in blister Opa/Al/Pvc/Al;

040346090 - «10 mg compresse rivestite con film» 50 compresse in blister Opa/Al/Pvc/Al;

040346102 - «10 mg compresse rivestite con film» 56 compresse in blister Opa/Al/Pvc/Al;

040346114 - «10 mg compresse rivestite con film» 84 compresse in blister Opa/Al/Pvc/Al;

040346126 - «10 mg compresse rivestite con film» 90 compresse in blister Opa/Al/Pvc/Al;

040346138 - «10 mg compresse rivestite con film» 98 compresse in blister Opa/Al/Pvc/Al;

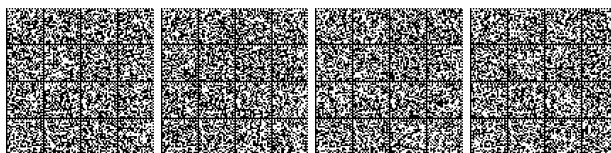
040346140 - «10 mg compresse rivestite con film» 100 compresse in blister Opa/Al/Pvc/Al;

040346153 - «10 mg compresse rivestite con film» 140 compresse in blister Opa/Al/Pvc/Al;

040346165 - «10 mg compresse rivestite con film» 200 compresse in blister Opa/Al/Pvc/Al.

Titolare A.I.C.: Angenerico S.p.A.

1. È autorizzato, a decorrere dalla data di entrata in vigore della presente determinazione, il mantenimento in commercio delle confezioni già prodotte, fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta, previa consegna da parte dei farmacisti agli utenti, del foglio illustrativo aggiornato, ai sensi di quanto previsto dall'art. 1, commi 1, 2 e 3 della determinazione del direttore generale dell'AIFA concernente «Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali» n. 371 del 14 aprile 2014, adottata, in attuazione dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219/2006, così come modificato dall'art. 44, comma 4-*quiquies* del decreto-legge 21 giugno 2013, n. 69, recante: «Disposizioni urgenti per il rilancio dell'economia», convertito, con modificazioni, nella legge 9 agosto 2013, n. 98, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 101 del 3 maggio 2014, efficace a decorrere dal 3 giugno 2014.



2. In ottemperanza alle disposizioni richiamate al precedente comma 1, i farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

14A07878

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ranitidina Mylan Generics».

Estratto determinazione V&A n. 1969 del 24 settembre 2014

Autorizzazione della variazione: B.II.b.5.d Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito soppressione di una prova in corso di fabbricazione suscettibile di avere un effetto significativo sulla qualità globale.

Relativamente al medicinale: RANITIDINA MYLAN GENERICS.
Procedura europea: DK/H/0101/001-002/II/050.

Titolare A.I.C.: Mylan S.p.A.

È modificata come di seguito indicato: Eliminazione del controllo di processo «uniformità della miscela», durante il processo di produzione del prodotto finito.

In aggiunta, vengono eliminate le indicazioni relative alla «Temperatura della stanza» e «Umidità relativa della stanza». Inoltre, viene aggiornato il modulo 3.2.P.3.4 con modifiche di tipo formale.

Relativamente alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Smaltimento scorte: I lotti prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

14A07879

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Bisoprololo Regulatech»

Estratto determinazione n. 1059/2014 del 1° ottobre 2014

Medicinale: BISOPROLOLO REGULATECH.

Titolare A.I.C.: Regulatech S.a.s., via Passo di Fargorida, 4 - 20148 Milano (Italia).

Confezioni:

- «1,25 mg compressa» 28 compresse;
A.I.C. n. 042962011 (in base 10) 18Z32V (in base 32);
- «2,5 mg compressa» 28 compresse;
A.I.C. n. 042962023 (in base 10) 18Z337 (in base 32);
- «3,75 mg compressa» 28 compresse;
A.I.C. n. 042962035 (in base 10) 18Z33M (in base 32);
- «5 mg compressa» 28 compresse;
A.I.C. n. 042962047 (in base 10) 18Z33Z (in base 32);
- «10 mg compressa» 28 compresse;
A.I.C. n. 042962050 (in base 10) 18Z342 (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa.

Composizione - Ogni compressa contiene:

principio attivo: 1,25 mg di bisoprololo fumarato; 2,5 mg di bisoprololo fumarato; 3,75 mg di bisoprololo fumarato; 5 mg di bisoprololo fumarato; 10 mg di bisoprololo fumarato;

eccipienti: Cellulosa microcristallina; Silice colloidale anidra; Croscarmellosa sodica; Carbosimetilamido sodico (tipo A); Magnesio stearato.

Produzione principio attivo (Bisoprololo fumarato): Moehs Catalana S.L. - Poligono Rubi Sur, Cesar Martinell I Brunet n. 12A Rubi, Barcelona - 08191 (Spagna).

Produzione, confezionamento primario e secondario, controllo qualità e rilascio dei lotti: Chanelle Medical - Dublin road, Loughrea, Co. Galway (Irlanda).

Confezionamento secondario: S.C.F. S.n.c. di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio, via F. Barbarossa, 7 - Cavenago d'Adda (Lodi - Italia).

Indicazioni terapeutiche:

trattamento dell'ipertensione essenziale;

trattamento dell'angina pectoris stabile cronica;

trattamento dell'insufficienza cardiaca cronica stabile, con ridotta funzionalità ventricolare sinistra in terapia combinata con ACE inibitori, diuretici e, se richiesto, con glicosidi cardiaci.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezioni:

«1,25 mg compressa» 28 compresse;

A.I.C. n. 042962011 (in base 10) 18Z32V (in base 32);

classe di rimborsabilità: A;

prezzo ex factory (IVA esclusa) € 1,41;

prezzo al pubblico (IVA inclusa) € 2,65;

«2,5 mg compressa» 28 compresse;

A.I.C. n. 042962023 (in base 10) 18Z337 (in base 32);

classe di rimborsabilità: A;

prezzo ex factory (IVA esclusa) € 1,54;

prezzo al pubblico (IVA inclusa) € 2,88;

«3,75 mg compressa» 28 compresse;

A.I.C. n. 042962035 (in base 10) 18Z33M (in base 32);

classe di rimborsabilità: A;

prezzo ex factory (IVA esclusa) € 1,67;

prezzo al pubblico (IVA inclusa) € 3,13;

«5 mg compressa» 28 compresse;

A.I.C. n. 042962047 (in base 10) 18Z33Z (in base 32);

classe di rimborsabilità: A;

prezzo ex factory (IVA esclusa) € 2,94;

prezzo al pubblico (IVA inclusa) € 5,52;

«10 mg compressa» 28 compresse;

A.I.C. n. 042962050 (in base 10) 18Z342 (in base 32);

classe di rimborsabilità: A;

prezzo ex factory (IVA esclusa) € 2,91;

prezzo al pubblico (IVA inclusa) € 5,45.

Classificazione ai fini della fornitura

La classificazione ai fini della fornitura del medicinale BISOPROLOLO REGULATECH è la seguente: medicinale soggetto a prescrizione medica (RR).

Stampati

Le confezioni della specialità medicinale devono essere poste in commercio con etichette e fogli illustrativi conformi al testo allegato alla presente determinazione.

È approvato il riassunto delle caratteristiche del prodotto allegato alla presente determinazione.

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

14A07880



Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sildenafil EG»

Estratto determinazione n. 1064/2014 del 1° ottobre 2014

Medicinale: SILDENAFIL EG

Titolare A.I.C.: EG S.p.A. - Via D. Scarlattini, 31 - 20124 Milano.

Confezioni:

«25 mg compresse rivestite con film» 24 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 040639193 (in base 10) 16S6QT (in base 32);

«25 mg compresse rivestite con film» 36 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 040639205 (in base 10) 16S6R5 (in base 32);

«25 mg compresse rivestite con film» 48 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 040639217 (in base 10) 16S6RK (in base 32);

«25 mg compresse rivestite con film» 60 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 040639229 (in base 10) 16S6RX (in base 32);

«50 mg compresse rivestite con film» 24 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 040639231 (in base 10) 16S6RZ (in base 32);

«50 mg compresse rivestite con film» 36 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 040639243 (in base 10) 16S6SC (in base 32);

«50 mg compresse rivestite con film» 48 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 040639256 (in base 10) 16S6SS (in base 32);

«50 mg compresse rivestite con film» 60 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 040639268 (in base 10) 16S6T4 (in base 32);

«100 mg compresse rivestite con film» 24 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 040639270 (in base 10) 16S6T6 (in base 32);

«100 mg compresse rivestite con film» 36 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 040639282 (in base 10) 16S6TL (in base 32);

«100 mg compresse rivestite con film» 48 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 040639294 (in base 10) 16S6TY (in base 32);

«100 mg compresse rivestite con film» 60 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 040639306 (in base 10) 16S6UB (in base 32).

Forma farmaceutica: compresse rivestite con film.

Composizione:

Ogni compressa rivestita con film contiene: Principio attivo: 25 mg, 50 mg, 100 mg di sildenafil (come citrato).

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezioni:

«25 mg compresse rivestite con film» 24 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 040639193 (in base 10) 16S6QT (in base 32) - Classe di rimborsabilità: C;

«25 mg compresse rivestite con film» 36 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 040639205 (in base 10) 16S6R5 (in base 32) - Classe di rimborsabilità: C;

«25 mg compresse rivestite con film» 48 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 040639217 (in base 10) 16S6RK (in base 32) - Classe di rimborsabilità: C;

«25 mg compresse rivestite con film» 60 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 040639229 (in base 10) 16S6RX (in base 32) - Classe di rimborsabilità: C;

«50 mg compresse rivestite con film» 24 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 040639231 (in base 10) 16S6RZ (in base 32) - Classe di rimborsabilità: C;

«50 mg compresse rivestite con film» 36 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 040639243 (in base 10) 16S6SC (in base 32) - Classe di rimborsabilità: C;

«50 mg compresse rivestite con film» 48 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 040639256 (in base 10) 16S6SS (in base 32) - Classe di rimborsabilità: C;

«50 mg compresse rivestite con film» 60 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 040639268 (in base 10) 16S6T4 (in base 32) - Classe di rimborsabilità: C;

«100 mg compresse rivestite con film» 24 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 040639270 (in base 10) 16S6T6 (in base 32) - Classe di rimborsabilità: C;

«100 mg compresse rivestite con film» 36 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 040639282 (in base 10) 16S6TL (in base 32) - Classe di rimborsabilità: C;

«100 mg compresse rivestite con film» 48 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 040639294 (in base 10) 16S6TY (in base 32) - Classe di rimborsabilità: C;

«100 mg compresse rivestite con film» 60 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 040639306 (in base 10) 16S6UB (in base 32) - Classe di rimborsabilità: C.

Classificazione ai fini della fornitura

La classificazione ai fini della fornitura del medicinale SILDENAFIL EG è la seguente: medicinale soggetto a prescrizione medica (RR).

Stampati

Le confezioni del medicinale devono essere poste in commercio con gli stampati, così come precedentemente autorizzati da questa Amministrazione, con le sole modifiche necessarie per l'adeguamento alla presente determinazione.

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.

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

14A07881

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Risedronato Teva Italia»

Estratto determinazione n. 1072/2014 del 1° ottobre 2014

Medicinale: RISEDRONATO TEVA ITALIA

Titolare A.I.C.: Teva Italia S.r.l. - Via Messina, 38 - 20154 Milano (Italia).

Confezioni:

«35 mg compresse rivestite con film» 1 compressa in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 041551019 (in base 10) 17N15C (in base 32);

«35 mg compresse rivestite con film» 2 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 041551021 (in base 10) 17N15F (in base 32);

«35 mg compresse rivestite con film» 4 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 041551033 (in base 10) 17N15T (in base 32);

«35 mg compresse rivestite con film» 8 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 041551045 (in base 10) 17N165 (in base 32);

«35 mg compresse rivestite con film» 10 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 041551058 (in base 10) 17N16L (in base 32);

«35 mg compresse rivestite con film» 12 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 041551060 (in base 10) 17N16N (in base 32);



«35 mg compresse rivestite con film» 12 (3x4) compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 041551072 (in base 10) 17N170 (in base 32);

«35 mg compresse rivestite con film» 14 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 041551084 (in base 10) 17N17D (in base 32);

«35 mg compresse rivestite con film» 16 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 041551096 (in base 10) 17N17S (in base 32);

«35 mg compresse rivestite con film» 16 (4x4) compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 041551108 (in base 10) 17N184 (in base 32);

«35 mg compresse rivestite con film» 30 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 041551110 (in base 10) 17N186 (in base 32);

«35 mg compresse rivestite con film» 4 (4x1) compresse in blister PVC/PVDC/AL confezione ospedaliera - A.I.C. n. 041551122 (in base 10) 17N18L (in base 32);

«35 mg compresse rivestite con film» 10 (10x1) compresse in blister PVC/PVDC/AL confezione ospedaliera - A.I.C. n. 041551134 (in base 10) 17N18Y (in base 32);

«35 mg compresse rivestite con film» 50 (50x1) compresse in blister PVC/PVDC/AL confezione ospedaliera - A.I.C. n. 041551146 (in base 10) 17N19B (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa rivestita con film.

Composizione: ciascuna compressa rivestita con film contiene:

Principio attivo: 35 mg di risedronato sodico (equivalenti a 32,5 mg di acido risedronico).

Eccipienti:

Nucleo della compressa

Lattosio monoidrato;

Amido di mais;

Amido pregelatinizzato (mais);

Silice colloidale anidra;

Sodio stearil fumarato;

Magnesio stearato;

Rivestimento

Ipromellosa;

Titanio diossido (E171);

Macrogol 400;

Ossido di ferro giallo (E172);

Polisorbato 80 (E433);

Lacca d'alluminio giallo tramonto (E110);

Ossido di ferro rosso (E172).

Produzione principio attivo:

Assia Chemical Industries Ltd, Teva Tech Site

Ramat Hovav, P.O. Box 2049, Emek Sara, Bè er Sheva 84874 (Israele).

Produzione:

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company - Pallagi út 13, 4042 Debrecen (Ungheria);

TEVA Pharmaceutical Industries Ltd - 18 Eli Hurvitz Street, Industrial Zone, P.O. Box 353 Kfar Saba 44102 (Israele).

Confezionamento primario e secondario:

TEVA UK Ltd - Brampton Road, Hampden Park, Eastbourne, East Sussex, BN22 9AG (Regno Unito)

Pharmachemie B.V. - Swensweg 5, 2031 GA Haarlem Postbus 552, 2003 RN Haarlem (Paesi Bassi)

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company - Pallagi út 13, 4042 Debrecen (Ungheria)

TEVA Czech Industries s.r.o. - Ostravská 29, č.p. 305, 747 70 Opava-Komárov (Repubblica Ceca)

TEVA Pharmaceutical Industries Ltd - 18 Eli Hurvitz Street, Industrial Zone, P.O. Box 353 Kfar Saba 44102 (Israele)

MPF B.V. - Appelhof 13, 8465 RX Heerenveen (Oudehaske) - (Paesi Bassi)

Pharmapack International B.V. - Bleiswijkseweg 51, 2712 PB Zoetermeer (Paesi Bassi)

Teva Pharma, S.L.U. - Address: C/ Anabel segura 11, Edificio Albatros B, 1ª planta, Alcobendas, 28108 Madrid (Spagna)

Klocke Verpackungs-Service GmbH - Max-Becker-Straße 6, 76356 Weingarten (Germania)

Biokanol Pharma GmbH - Kehler Strasse 7, 76437 Rastatt (Germania) - (solo confezionamento secondario).

Silvano Chiapparoli Logistica S.p.A - Via delle Industrie SNC, 26814 Livraga (LO) (Italia) - (solo confezionamento secondario).

Controllo di qualità:

TEVA UK Ltd - Brampton Road, Hampden Park, Eastbourne, East Sussex, BN22 9AG (Regno Unito)

Pharmachemie B.V. - Swensweg 5, 2031 GA Haarlem Postbus 552, 2003 RN Haarlem (Paesi Bassi)

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company - Pallagi út 13, 4042 Debrecen (Ungheria)

TEVA Pharmaceutical Industries Ltd - 18 Eli Hurvitz Street, Industrial Zone, P.O. Box 353 Kfar Saba 44102 (Israele)

TEVA Czech Industries s.r.o. - Ostravská 29, č.p. 305, 747 70 Opava-Komárov (Repubblica Ceca)

Rilascio dei lotti:

TEVA UK Ltd - Brampton Road, Hampden Park, Eastbourne, East Sussex, BN22 9AG (Regno Unito)

Pharmachemie B.V. - Swensweg 5, 2031 GA Haarlem Postbus 552, 2003 RN Haarlem (Paesi Bassi)

TEVA Santé - Rue Bellocier, 89107 Sens (Francia)

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company - Pallagi út 13, 4042 Debrecen (Ungheria)

TEVA Czech Industries s.r.o. Ostravská 29, č.p. 305, 747 70 Opava-Komárov (Repubblica Ceca)

Indicazioni terapeutiche:

Trattamento dell'osteoporosi post-menopausale, per ridurre il rischio di fratture vertebrali;

Trattamento dell'osteoporosi post-menopausale accertata, per ridurre il rischio di fratture dell'anca;

Trattamento dell'osteoporosi nell'uomo ad alto rischio di fratture.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezioni:

«35 mg compresse rivestite con film» 4 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 041551033 (in base 10) 17N15T (in base 32) - Classe di rimborsabilità A (nota 79) - Prezzo ex factory (IVA esclusa) € 8,21 - Prezzo al pubblico (IVA inclusa) - € 15,39;

«35 mg compresse rivestite con film» 4 (4x1) compresse in blister PVC/PVDC/AL confezione ospedaliera - A.I.C. n. 041551122 (in base 10) 17N18L (in base 32).

Classe di rimborsabilità A (nota 79) - Prezzo ex factory (IVA esclusa) € 8,21 - Prezzo al pubblico (IVA inclusa) € 15,39.

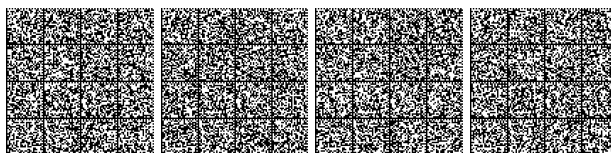
Le confezioni di cui all'art. 1, che non siano classificate in fascia di rimborsabilità ai sensi del presente articolo, risultano collocate, in virtù dell'art. 12, comma 5, del decreto-legge 13 settembre 2012, n. 158, convertito, con modificazioni, dalla legge 8 novembre 2012, n. 189, nell'apposita sezione, dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità, della classe di cui all'art. 8, comma 10, lettera c) della legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni, denominata classe C (nn).

Classificazione ai fini della fornitura

La classificazione ai fini della fornitura del medicinale RISEDRO-NATO TEVA ITALIA è la seguente:

per le confezioni da 4 (4x1), 10 (10x1), 50 (50x1): medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero o in struttura ad esso assimilabile (OSP);

per tutte le altre confezioni: medicinale soggetto a prescrizione medica (RR).



Stampati

Le confezioni della specialità medicinale devono essere poste in commercio con etichette e fogli illustrativi conformi al testo allegato alla presente determinazione.

È approvato il riassunto delle caratteristiche del prodotto allegato alla presente determinazione.

Rapporti periodici di aggiornamento sulla sicurezza - PSUR

Al momento del rilascio dell'autorizzazione all'immissione in commercio, la presentazione dei rapporti periodici di aggiornamento sulla sicurezza non è richiesta per questo medicinale. Tuttavia, il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve presentare i rapporti periodici di aggiornamento sulla sicurezza per questo medicinale se il medicinale è inserito nell'elenco delle date di riferimento per l'Unione europea (elenco EURD) di cui all'art. 107-*quater*, paragrafo 7 della direttiva 2010/84/CE e pubblicato sul portale web dell'Agenzia Europea dei medicinali.

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

14A07882

MINISTERO DELL'INTERNO**Riconoscimento della personalità giuridica del Pontificio Istituto Ambrosiano di Musica Sacra, in Milano.**

Con decreto del Ministro dell'Interno in data 30 settembre 2014, viene riconosciuta la personalità giuridica civile del Pontificio Istituto Ambrosiano di Musica Sacra, con sede in Milano.

14A07835

Riconoscimento della personalità giuridica dell'Associazione Pubblica Internazionale «Milizia dell'Immacolata», in Roma.

Con decreto del Ministro dell'Interno in data 30 settembre 2014, viene riconosciuta la personalità giuridica civile dell'Associazione Pubblica Internazionale «Milizia dell'Immacolata», con sede in Roma.

14A07836

Riconoscimento della personalità giuridica dell'Associazione Pubblica di Fedeli «Missionarie di San Carlo Borromeo», in Roma.

Con decreto del Ministro dell'Interno in data 30 settembre 2014, viene riconosciuta la personalità giuridica civile dell'Associazione Pubblica di Fedeli «Missionarie di San Carlo Borromeo», con sede in Roma.

14A07842

Riconoscimento della personalità giuridica della Casa di Procura della Congregazione delle Suore Domenicane di S. Cecilia, in Bracciano.

Con decreto del Ministro dell'Interno in data 30 settembre 2014, viene riconosciuta la personalità giuridica civile della Casa di Procura della Congregazione delle Suore Domenicane di S. Cecilia, con sede in Bracciano (Roma).

14A07844

MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO**Estensione dell'abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici rilasciata alla «Poseidone Verifiche S.r.l.», in Viareggio.**

Con decreto del Direttore generale della direzione generale per il mercato, la concorrenza, il consumatore, la vigilanza e la normativa tecnica, visto il decreto del Presidente della Repubblica del 22 ottobre 2001, n. 462 e la direttiva del Ministero delle attività produttive dell'11 marzo 2002 l'organismo:

Poseidone Verifiche S.r.l., Via Paolo Savi n. 371 Viareggio (LU), è abilitato, a decorrere dal 18 settembre 2014 alle verifiche periodiche e straordinarie di:

impianti elettrici collocati in luoghi di lavoro con pericolo di esplosione.

L'abilitazione di cui sopra integra quella conseguita con decreto direttoriale 19 dicembre 2013.

14A07843

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2014-GU1-240) Roma, 2014 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.







MODALITÀ PER LA VENDITA

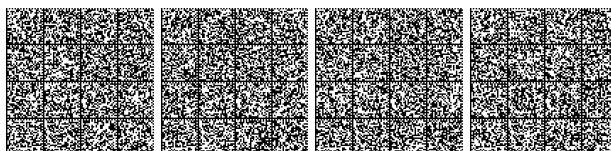
La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

- **presso l'Agenzia dell'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. in ROMA, piazza G. Verdi, 1 - 00198 Roma ☎ 06-85082147**
- **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
Direzione Marketing e Vendite
Via Salaria, 1027
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.






GAZZETTA UFFICIALE
 DELLA REPUBBLICA ITALIANA

CANONI DI ABBONAMENTO (salvo conguaglio)
validi a partire dal 1° OTTOBRE 2013

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

	CANONE DI ABBONAMENTO
Tipo A Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari: <i>(di cui spese di spedizione € 257,04)*</i> <i>(di cui spese di spedizione € 128,52)*</i>	- annuale € 438,00 - semestrale € 239,00
Tipo B Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti dei giudizi davanti alla Corte Costituzionale: <i>(di cui spese di spedizione € 19,29)*</i> <i>(di cui spese di spedizione € 9,64)*</i>	- annuale € 68,00 - semestrale € 43,00
Tipo C Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti della UE: <i>(di cui spese di spedizione € 41,27)*</i> <i>(di cui spese di spedizione € 20,63)*</i>	- annuale € 168,00 - semestrale € 91,00
Tipo D Abbonamento ai fascicoli della serie destinata alle leggi e regolamenti regionali: <i>(di cui spese di spedizione € 15,31)*</i> <i>(di cui spese di spedizione € 7,65)*</i>	- annuale € 65,00 - semestrale € 40,00
Tipo E Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata ai concorsi indetti dallo Stato e dalle altre pubbliche amministrazioni: <i>(di cui spese di spedizione € 50,02)*</i> <i>(di cui spese di spedizione € 25,01)*</i>	- annuale € 167,00 - semestrale € 90,00
Tipo F Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari, e dai fascicoli delle quattro serie speciali: <i>(di cui spese di spedizione € 383,93)*</i> <i>(di cui spese di spedizione € 191,46)*</i>	- annuale € 819,00 - semestrale € 431,00

N.B.: L'abbonamento alla GURI tipo A ed F comprende gli indici mensili

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

Abbonamento annuo (incluse spese di spedizione) € **56,00**

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
fascicolo Conto Riassuntivo del Tesoro, prezzo unico	€ 6,00

I.V.A. 4% a carico dell'Editore

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

*(di cui spese di spedizione € 129,11)** - annuale € **302,47**
*(di cui spese di spedizione € 74,42)** - semestrale € **166,36**

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 5ª Serie Speciale e della Parte II viene imposta I.V.A. al 22%.

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

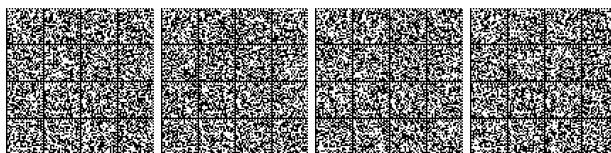
Abbonamento annuo € **190,00**
Abbonamento annuo per regioni, province e comuni - SCONTO 5% € **180,50**
Volume separato (oltre le spese di spedizione) € 18,00
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

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 1 4 1 0 1 5 *

€ 1,00

