

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE PRIMA

Roma - Lunedì, 20 luglio 2015

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

LEGGI ED ALTRI ATTI NORMATIVI

LEGGE 17 luglio 2015, n. 109.

Conversione in legge, con modificazioni, del decreto-legge 21 maggio 2015, n. 65, recante disposizioni urgenti in materia di pensioni, di ammortizzatori sociali e di garanzie TFR. (15G00123) . Pag. 1

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero della difesa

DECRETO 24 aprile 2015.

Richiami per aggiornamento e addestramento di personale militare in congedo illimitato, per l'anno 2015. (15A05468) Pag. 3

Ministero della giustizia

DECRETO 26 giugno 2015.

Avvio delle comunicazioni e notificazioni per via telematica presso il Tribunale per i minorenni di Ancona, di Catania e l'Ufficio di Sorveglianza di Santa Maria Capua Vetere. (15A05521) Pag. 3

DECRETO 26 giugno 2015.

Avvio delle comunicazioni e notificazioni per via telematica presso il Tribunale per i minorenni e la Procura della Repubblica presso il Tribunale per i minorenni di Bolzano. (15A05522) Pag. 4



**Ministero del lavoro
e delle politiche sociali**

DECRETO 30 giugno 2015.

Definizione di un quadro operativo per il riconoscimento a livello nazionale delle qualificazioni regionali e delle relative competenze, nell'ambito del Repertorio nazionale dei titoli di istruzione e formazione e delle qualificazioni professionali di cui all'articolo 8 del decreto legislativo 16 gennaio 2013, n. 13. (15A05469) *Pag.* 5

**Ministero
dello sviluppo economico**

DECRETO 9 giugno 2015.

Liquidazione coatta amministrativa della «C.S. E M. cooperativa servizi macellazione - Società cooperativa in liquidazione», in Roma e nomina del commissario liquidatore. (15A05471). *Pag.* 31

DECRETO 9 giugno 2015.

Liquidazione coatta amministrativa della «Mastercoop società cooperativa a responsabilità limitata in liquidazione», in Argelato e nomina del commissario liquidatore. (15A05473). *Pag.* 31

DECRETO 9 giugno 2015.

Liquidazione coatta amministrativa della «Società cooperativa edilizia Esperia», in Torino e nomina del commissario liquidatore. (15A05475). *Pag.* 32

DECRETO 12 giugno 2015.

Liquidazione coatta amministrativa della «Faster HL società cooperativa in liquidazione», in Bologna e nomina del commissario liquidatore. (15A05472). *Pag.* 32

DECRETO 12 giugno 2015.

Liquidazione coatta amministrativa della «Conabit consorzio cooperative di abitazione società cooperativa», in Reggio Emilia e nomina del commissario liquidatore. (15A05474). *Pag.* 33

DECRETO 18 giugno 2015.

Liquidazione coatta amministrativa della «Copras coop. a r.l.», in Spezzano della Sila e nomina del commissario liquidatore. (15A05470). *Pag.* 34

TESTI COORDINATI E AGGIORNATI

Testo del decreto-legge 21 maggio 2015, n. 65, coordinato con la legge di conversione 17 luglio 2015, n. 109, recante: «Disposizioni urgenti in materia di pensioni, di ammortizzatori sociali e di garanzie TFR.». (15A05655). *Pag.* 35

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Agenzia italiana del farmaco

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Zeklen». (15A05499) *Pag.* 47

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Emetib». (15A05500) *Pag.* 49

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rizatriptan Zentiva». (15A05501) *Pag.* 50

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sykratan». (15A05518). *Pag.* 50

**Autorità di bacino pilota
del fiume Serchio**

Avvio della consultazione per la procedura di valutazione ambientale strategica del «Progetto di piano di gestione del rischio di alluvioni del distretto idrografico del fiume Serchio». (15A05535). *Pag.* 50

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

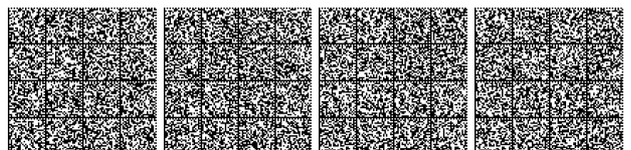
Adozione dello Statuto dell'Istituto nazionale per la valutazione del sistema educativo di istruzione e di formazione (INVALSI). (15A05536). *Pag.* 51

Ministero della giustizia

Pubblicazione del ruolo dei dirigenti del Ministero della giustizia. (15A05546). *Pag.* 51

Ministero della salute

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Doxysol» 1000 g/kg polvere per soluzione orale, per polli da carne, tacchini, suini e vitelli (nuova concentrazione del medicinale per uso veterinario già autorizzato). (15A05466). *Pag.* 51



Confezione: 036020055;
 Descrizione: "10 mg compresse" 30 compresse in blister monodose PCTFE/PVC/AL/CARTA;
 Medicinale: EMETIB;
 Confezione: 036020042;
 Descrizione: "10 mg compresse" 28 compresse in blister monodose PCTFE/PVC/AL/CARTA;
 Medicinale: EMETIB;
 Confezione: 036020030;
 Descrizione: "10 mg compresse" 14 compresse in blister monodose PCTFE/PVC/AL/CARTA;
 Medicinale: EMETIB;
 Confezione: 036020028;
 Descrizione: "10 mg compresse" 10 compresse in blister monodose PCTFE/PVC/AL/CARTA;
 Medicinale: EMETIB;
 Confezione: 036020016;
 Descrizione: "10 mg compresse" 7 compresse in blister monodose PCTFE/PVC/AL/CARTA.

Qualora nel canale distributivo fossero presenti scorte del medicinale revocato, in corso di validità, le stesse potranno essere smaltite entro e non oltre 180 giorni dalla data di pubblicazione della presente determinazione.

15A05500**Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rizatriptan Zentiva».**

Con la determinazione n. aRM - 140/2015 - 8043 del 17 giugno 2015 è stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, su rinuncia della Zentiva Italia S.r.l., l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

Medicinale: RIZATRIPTAN ZENTIVA;
 Confezione: 042064016;
 Descrizione: "5 mg compresse" 1 compressa in blister AL/AL;
 Medicinale: RIZATRIPTAN ZENTIVA;
 Confezione: 042064028;
 Descrizione: "5 mg compresse" 2 compresse in blister AL/AL;
 Medicinale: RIZATRIPTAN ZENTIVA;
 Confezione: 042064030;
 Descrizione: "5 mg compresse" 3 compresse in blister AL/AL;
 Medicinale: RIZATRIPTAN ZENTIVA;
 Confezione: 042064042;
 Descrizione: "5 mg compresse" 6 compresse in blister AL/AL;
 Medicinale: RIZATRIPTAN ZENTIVA;
 Confezione: 042064055;
 Descrizione: "5 mg compresse" 12 compresse in blister AL/AL;
 Medicinale: RIZATRIPTAN ZENTIVA;
 Confezione: 042064067;
 Descrizione: "5 mg compresse" 18 compresse in blister AL/AL;
 Medicinale: RIZATRIPTAN ZENTIVA;
 Confezione: 042064079;
 Descrizione: "10 mg compresse" 1 compressa in blister AL/AL;
 Medicinale: RIZATRIPTAN ZENTIVA;
 Confezione: 042064081;
 Descrizione: "10 mg compresse" 2 compresse in blister AL/AL;
 Medicinale: RIZATRIPTAN ZENTIVA;
 Confezione: 042064093;
 Descrizione: "10 mg compresse" 3 compresse in blister AL/AL;
 Medicinale: RIZATRIPTAN ZENTIVA;
 Confezione: 042064105;
 Descrizione: "10 mg compresse" 6 compresse in blister AL/AL;
 Medicinale: RIZATRIPTAN ZENTIVA;

Confezione: 042064117;
 Descrizione: "10 mg compresse" 12 compresse in blister AL/AL;
 Medicinale: RIZATRIPTAN ZENTIVA;
 Confezione: 042064129;
 Descrizione: "10 mg compresse" 18 compresse in blister AL/AL.

Qualora nel canale distributivo fossero presenti scorte del medicinale revocato, in corso di validità, le stesse potranno essere smaltite entro e non oltre 180 giorni dalla data di pubblicazione della presente determinazione.

15A05501**Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sykratan».**

Estratto determina V&A n. 1284 del 9 luglio 2015

La titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio della sotto elencata specialità medicinale fino ad ora registrata a nome della società Medis ehf. Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjordur - Islanda

Specialità Medicinale: SYKRATAN

Confezioni:

AIC n. 041025014 - «75 mg compresse rivestite con film» 28 compresse in blister pvc/pvdc-al

AIC n. 041025026 - «150 mg compresse rivestite con film» 28 compresse in blister pvc/pvdc-al

AIC n. 041025038 - «300 mg compresse rivestite con film» 28 compresse in blister pvc/pvdc-al

è ora trasferita alla società: Biomed Pharma S.r.l., con sede legale in via Colla, 6/3, 17014 Cairo Montenotte (SV); Codice Fiscale 01390890091

Stampati

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Determinazione al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; dal primo lotto di produzione al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Smaltimento scorte

I termini dello smaltimento scorte non risultano applicabili in quanto il medicinale non è commercializzato.

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

15A05518**AUTORITÀ DI BACINO PILOTA
DEL FIUME SERCHIO****Avvio della consultazione per la procedura di valutazione ambientale strategica del «Progetto di piano di gestione del rischio di alluvioni del distretto idrografico del fiume Serchio».**

L'Autorità del bacino pilota del fiume Serchio, con sede in Lucca (LU), Via Vittorio Veneto, n. 1, comunica l'avvio, ai sensi degli artt. 13 comma 5 e 14 del d.lgs.152/2006 e s.m.i. della consultazione per la procedura di Valutazione Ambientale Strategica del Progetto di Piano di Gestione del Rischio di Alluvioni del distretto idrografico pilota del fiume Serchio.



Ai sensi dell'art. 10, comma 3 del d.lgs. 152/2006 e s.m.i. il procedimento di Valutazione Ambientale Strategica comprende la valutazione di incidenza di cui all'art. 5 del D.P.R. 357/1997 e s.m.i. in quanto il piano interessa totalmente o parzialmente più aree afferenti alla Rete Natura 2000. Per l'indicazione di tali aree, essendo in numero elevato, si fa rinvio agli elenchi contenuti nei documenti relativi al rapporto ambientale pubblicati sui siti web dell'autorità precedente e dell'autorità competente.

Il progetto di Piano, il rapporto ambientale (comprensivo della valutazione di incidenza) e la sintesi non tecnica sono depositati per la pubblica consultazione presso:

Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare - Direzione Generale per le valutazioni e autorizzazioni ambientali, Via Cristoforo Colombo, 44 - 00147 Roma;

Ministero dei Beni e delle Attività Culturali e del Turismo - Direzione Generale per il paesaggio, le belle arti, l'architettura e l'arte contemporanea, Via di San Michele, 22 - 00153 Roma;

Regione Toscana - Ufficio Relazioni con il Pubblico della Giunta Regionale, Via di Novoli, 26 Palazzo A Piano Terra;

Autorità precedente: Autorità di bacino del fiume Serchio, Via Vittorio Veneto, 1 - 55100 Lucca.

La documentazione depositata è consultabile sul sito web dell'ente ai seguenti link: http://www.autorita.bacinoserchio.it/pianodigestione_alluvioni per quanto riguarda il Progetto di Piano di Gestione del Rischio di Alluvioni del distretto idrografico pilota del fiume Serchio e all'indirizzo http://www.autorita.bacinoserchio.it/pianodigestione_alluvioni/partecipazione/valutazione_ambientale_strategica/rapporto_ambientale per quanto concerne il Rapporto Ambientale.

Tutta la documentazione è inoltre consultabile sul sito del Ministero dell'Ambiente e della tutela del territorio e del mare all'indirizzo <http://www.va.minambiente.it/it-IT/Oggetti/Documentazione/1483/2252>.

Ai sensi dell'art. 14 del d.lgs. 152/2006 e s.m.i. entro il termine di 60 (sessanta) giorni dalla data di pubblicazione del presente avviso sulla *Gazzetta Ufficiale*, chiunque abbia interesse può prendere visione del progetto di piano, del relativo rapporto ambientale e della sintesi non tecnica e presentare in forma scritta proprie osservazioni, anche fornendo nuovi o ulteriori elementi conoscitivi e valutativi, inviandole a entrambi i seguenti enti:

Ministero dell'Ambiente e della tutela del territorio e del mare, Direzione Generale per le valutazioni ambientali, Via Cristoforo Colombo, 44 - 00147 Roma, anche mediante posta elettronica certificata al seguente indirizzo DGSalvanguardia.Ambientale@PEC.minambiente.it;

Autorità di Bacino Pilota del fiume Serchio:

a mezzo posta ordinaria, via Vittorio Veneto 1, 55100 - Lucca;

per posta elettronica: segreteria@bacinoserchio.it;

per posta elettronica certificata: bacinoserchio@postacert.toscana.it.

15A05535

MINISTERO DELL'ISTRUZIONE, DELL'UNIVERSITÀ E DELLA RICERCA

Adozione dello Statuto dell'Istituto nazionale per la valutazione del sistema educativo di istruzione e di formazione (INVALSI).

Con deliberazione n. 13 del 25 giugno 2015 del Consiglio di amministrazione dell'Istituto nazionale per la valutazione del sistema educativo di istruzione e di formazione (INVALSI) è stato adottato lo Statuto dello stesso Istituto, nel testo approvato dal Ministro dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca ai sensi dell'art. 7 del decreto legislativo 31 dicembre 2009, n. 213.

Il testo integrale dello Statuto è pubblicato sul sito internet ufficiale dell'INVALSI all'indirizzo www.invalsi.it. ed entra in vigore il giorno successivo alla pubblicazione del presente avviso nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

15A05536

MINISTERO DELLA GIUSTIZIA

Publicazione del ruolo dei dirigenti del Ministero della giustizia.

Si rende noto che in data 19 maggio 2015 è stato pubblicato sul sito internet giustizia.it il ruolo dei dirigenti del Ministero della giustizia - istituito con decreto interministeriale 5 febbraio 2008 - aggiornato con P.D.G. 4 marzo 2015 e vistato dall'Ufficio centrale del Bilancio il 26 marzo 2015.

Nel ruolo sono definite apposite sezioni relative ai dirigenti dell'Amministrazione Giudiziaria, dell'Amministrazione penitenziaria, dell'Amministrazione della giustizia minorile e dell'Amministrazione degli archivi notarili.

L'aggiornamento fa riferimento alla situazione in essere alla data del 30 novembre 2014.

15A05546

MINISTERO DELLA SALUTE

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Doxysol» 1000 g/kg polvere per soluzione orale, per polli da carne, tacchini, suini e vitelli (nuova concentrazione del medicinale per uso veterinario già autorizzato).

Estratto decreto n. 84 dell'8 giugno 2015

Medicinale veterinario DOXYSOL 1000 g/kg polvere per soluzione orale, per polli da carne, tacchini, suini e vitelli (nuova concentrazione del medicinale per uso veterinario già autorizzato).

Titolare A.I.C.: Ditta DOX-AL Italia SpA con sede legale in Milano, Largo Donegani 2, 20121 - codice fiscale 02117690152.

Produttore responsabile rilascio lotti: Ditta DOX-AL Italia SpA, Via Mascagni 6, 20884, Sulbiate (MB).

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

- Sacchetto da 1 kg - A.I.C n. 103946036;

- Sacco da 5 kg - A.I.C n. 103946048.

Composizione: 1 kg di prodotto contiene:

Principi attivi: Doxyciclina cloridrato 1000 g (pari a 1066,6 g di doxyciclina iclato).

Eccipienti: Il prodotto non contiene eccipienti.

Specie di destinazione:

Polli da carne, tacchini, suini e vitelli (escluso galline ovaiole e tacchini durante l'ovodeposizione che producono uova destinate al consumo).

Indicazioni terapeutiche:

Polli da carne: trattamento della malattia cronica respiratoria e sue complicanze da germi sensibili alla doxyciclina (ad esempio: *Haemophilus paragallinarum*, *Mycoplasma gallisepticum*, *Ornithobacterium rhinotracheale*, *Pasteurella multocida*).

Tacchini: trattamento delle malattie infettive sostenute da batteri Gram-positivi e Gram-negativi e micoplasmi sensibili alla doxyciclina, in particolare sindromi respiratorie e articolari sostenute da micoplasmi o stafilococchi.

Suini e vitelli: trattamento delle infezioni da batteri Gram-positivi e Gram-negativi sensibili alla doxyciclina (ad esempio, nei vitelli: *Pasteurella multocida*, *Hystophilus somni*; nei suini: *Pasteurella multocida*, *Bordetella bronchiseptica*, *Haemophilus pleuropneumoniae*, *Streptococcus suis* tipo 2, *Streptococcus* spp, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Mycoplasma hyopneumoniae*, *Lawsonia intracellularis*, *Brachyspira hyodysenteriae*, *Brachyspira pilosicoli*), in corso di bronchiti, broncopneumoniti, complicanze batteriche delle virosi respiratorie, pasteurellosi, gastroenteriti, enteriti, colibacillosi, poliartriti settiche, infezioni podali, metriti e mastiti acute e subacute

