

**Autorizzazione all'immissione in commercio  
del medicinale per uso veterinario «Nobilis Reo Ers inac»**

Decreto n. 30 del 9 marzo 2009

Procedura decentrata n. DE/V/0243/001/DC.

Specialità medicinale per uso veterinario ad azione immunologica  
NOBILIS REO ERS inac.

Titolare A.I.C.: Intervet International B.V. con sede in Boxmeer  
(Olanda).

Rappresentante in Italia: Intervet Italia S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in Segrate (Milano)- via Fratelli Cervi snc - Centro direzionale Milano Due, Palazzo Borromini - codice fiscale n. 01148870155.

Produttore responsabile rilascio lotti: Intervet International B.V. nello stabilimento sito in Wim de Körverstraat 35, AN Boxmeer (Olanda).

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.: 1 flacone da 500 ml - A.I.C. n. 103971014.

Composizione: per una dose da 0,5 ml:

Principi attivi: Reovirus inattivato ceppo ERS, in grado di indurre un titolo  $\geq 6.7 \log_2$  unità corpali ELISA.

Eccipienti: così come indicato nella tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: polli.

Indicazioni terapeutiche: immunizzazione attiva dei polli quale aiuto nella protezione della progenie dal mancato aumento di peso causato dall'infezione enterica da reovirus (ERS), e per la riduzione della replicazione virale negli organi bersaglio.

Validità: 2 anni.

Dopo la prima apertura, utilizzare entro 3 ore.

Tempi di attesa: zero giorni.

Regime di dispensazione: da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in triplice copia non ripetibile.

Decorrenza ed efficacia del decreto: efficacia immediata.

09A05145

**MINISTERO DELL'AMBIENTE E DELLA  
TUTELA DEL TERRITORIO E DEL MARE**

**Rilascio dell'autorizzazione integrata ambientale per l'esercizio della centrale termoelettrica AceaElectrabel Produzione S.p.A. di Roma Tor di Valle.**

Si rende noto che, con decreto del Ministro dell'ambiente e della tutela del territorio e del mare prot. n. DSA/DEC/2009/0000268 del 14 aprile 2009, è stata rilasciata alla società AceaElectrabel Produzione S.p.A., con sede legale in Roma, piazzale Ostiense n. 2, l'autorizzazione integrata ambientale per l'esercizio della centrale termoelettrica sita nel comune di Roma, in località Tor di Valle, ai sensi del decreto legislativo 18 febbraio 2005, n. 59.

Copia del provvedimento, ai sensi dell'art. 5, comma 15, del decreto legislativo 18 febbraio 2005, n. 59, è messa a disposizione del pubblico per la consultazione presso la Direzione per la Salvaguardia Ambientale del Ministero dell'ambiente e della tutela del territorio e del mare, via C. Colombo n. 44, Roma, e attraverso il sito web del Ministero, agli indirizzi [www.minambiente.it](http://www.minambiente.it) e [www.dsa.minambiente.it/AIA](http://www.dsa.minambiente.it/AIA)

09A05224

**AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO**

**Comunicato concernente l'integrazione dell'elenco di medicinali non coperti da brevetto**

Si comunica l'integrazione dell'elenco di medicinali non coperti da brevetto pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana

- Serie generale - n. 130 del 7 giugno 2001.

**NUOVI PRINCIPI ATTIVI CHE INTEGRANO L' ELENCO DEI GENERICI DI CUI ALLA LEGGE  
178/2002.**

ATC	PRINCIPIO ATTIVO	CONFEZIONE DI RIFERIMENTO
N02CC01	SUMATRIPTAN	4 UNITA' 100 MG - USO ORALE 4 UNITA' 50 MG - USO ORALE
N04BC04	ROPINUROLO	21 UNITA' 0,25 MG USO ORALE 21 UNITA' 0,5 MG USO ORALE 21 UNITA' 1 MG - USO ORALE 21 UNITA' 2 MG - USO ORALE 21 UNITA' 5 MG - USO ORALE
J01CR05	PIPERACILLINA+ TAZOBACTAM	1 UNITA' (2+0,25)G - USO PARENTERALE 21 UNITA' 500 MG - USO ORALE

09A05228

