

Aggiornamento dell'autorizzazione integrata ambientale rilasciata per l'esercizio dell'installazione della società «A2A Energiefuture s.p.a.», in Brindisi.

Si rende noto che, con decreto del Ministro dell'ambiente e della tutela del territorio e del mare n. DEC-MIN-0000117 del 15 maggio 2017, si è provveduto all'aggiornamento dell'autorizzazione integrata ambientale rilasciata con decreto DVA-DEC-2012-434 del 7 agosto 2012 alla società A2A Energiefuture S.p.a., identificata dal codice fiscale 09426250966, con sede legale in Corso di Porta Vittoria 4 - 20122 Milano, per l'esercizio della Società A2A Energiefuture S.p.a. sita nel Comune di Brindisi, ai sensi del decreto legislativo 3 aprile 2006, n. 152 e successive modifiche e integrazioni.

Copia del provvedimento è messa a disposizione del pubblico per la consultazione presso la direzione generale per le valutazioni ed autorizzazioni ambientali del Ministero dell'ambiente e della tutela del territorio e del mare, Via C. Colombo 44, Roma, e attraverso il sito web del Ministero, agli indirizzi www.minambiente.it e <http://aia.minambiente.it>

17A03627

MINISTERO DELLA SALUTE

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Equimax», gel orale per cavalli.

Estratto provvedimento n. 223 del 21 aprile 2017

Medicinale veterinario: EQUIMAX gel orale per cavalli.

Confezioni: A.I.C. n. 103564.

Titolare dell'A.I.C.: Virbac, 1^{ère} avenue - 2065 m - L.I.D., 06516 Carros, France.

Oggetto del provvedimento: domanda di variazione di tipo IB, C.II.6.b: si autorizzano gli stampati multilingua relativi all'etichetta esterna, interna ed al foglietto illustrativo.

I lotti già prodotti possono essere commercializzati fino alla scadenza.

Il presente estratto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, mentre il relativo provvedimento verrà notificato all'impresa interessata.

17A03629

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Marbogen complex gocce auricolari», soluzione per cani.

Estratto provvedimento n. 234 del 26 aprile 2017

Medicinale veterinario: MARBOGEN COMPLEX GOCCE AURICOLARI, soluzione per cani.

Confezioni: A.I.C. n. 104898010.

Titolare dell'A.I.C.: Alpha-Vet Allatgyogyaszati Kft., Hoffher Albert str. 38-40., Budapest, 1194, Hungary.

Oggetto del provvedimento: numero procedura europea: HU/V/0123/001/IB/001.

Si autorizza la modifica riguardante le informazioni da apporre sull'imballaggio esterno.

Per effetto della suddetta variazione viene modificato il punto 6 come di seguito indicato: Informazioni da apporre sull'imballaggio esterno al punto 6 sostituire con la frase «Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo».

I lotti già prodotti possono essere commercializzati fino alla scadenza.

Il presente estratto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, mentre il relativo provvedimento verrà notificato all'impresa interessata.

17A03630

Comunicato relativo al provvedimento n. 113 del 7 marzo 2017, concernente la modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Prid delta 1,55 g» sistema a rilascio intra-vaginale per bovini.

Nell'estratto del provvedimento n. 113 del 7 marzo 2017 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - n. 91 del 19 aprile 2017 concernente il medicinale per uso veterinario «PRID DELTA 1,55 G» sistema a rilascio intra vaginale per bovini.

Titolare A.I.C. Ceva salute animale S.p.a. con sede in viale Colleoni 15, 20864 Agrate Brianza (Monza-Brianza), Italia.

Laddove è scritto:

Si autorizza per il medicinale veterinario indicato in oggetto:

la modifica della composizione quali-quantitativa dei sacchetti contenenti 1 dispositivo o 10 dispositivi, ora sacchetto in poliestere/alluminio/polietilene;

la modifica della forma del sacchetto contenente 1 dispositivo, ora rettangolare;

la modifica della formula del dispositivo, ora:

progesterone 1,55 gr;

etilvinilacetato 12,45 gr;

poliamide 6,6 gr;

cordino in plastica;

la modifica delle specifiche al rilascio e a fine validità del prodotto finito, relativamente all'aspetto, alle dimensioni del sacchetto contenente 10 dispositivi;

la modifica delle specifiche in-process e dei relativi limiti; eliminazione di test in-process relativo all'aspetto visivo;

Leggasi:

Si autorizzano le modifiche come di seguito descritte:

la modifica della composizione quali-quantitativa dei sacchetti contenenti 1 dispositivo o 10 dispositivi, ora sacchetto in poliestere/alluminio/polietilene;

la modifica della forma del sacchetto contenente 1 dispositivo, ora rettangolare;

la modifica della formula del dispositivo, ora:

progesterone 1,55 gr;

etilvinilacetato 12,45 gr;

poliamide 6,6 10 gr;

cordino in plastica.

la modifica delle specifiche al rilascio e a fine validità del prodotto finito, relativamente all'aspetto, alle dimensioni del sacchetto contenente 10 dispositivi;

la modifica delle specifiche in-process e dei relativi limiti; eliminazione di test in-process relativo all'aspetto visivo;

17A03631

Decadenza dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Marbokem».

L'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario MARBOKEM A.I.C. n. 104147, di cui è titolare l'impresa Ceva Salute Animale S.p.A. Viale Colleoni 15, 20864 Agrate Brianza (Monza-Brianza) - Italy, è decaduta in tutte le confezioni e preparazioni autorizzate.

Motivo della decadenza: mancato rinnovo ai sensi dell'art. 33 del decreto legislativo 6 aprile 2006, n. 193.

17A03632

