

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE PRIMA

Roma - Mercoledì, 4 gennaio 2023

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, 691 - 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: Unione europea (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 16 dicembre 2022, n. 204.

Conversione in legge, con modificazioni, del decreto-legge 11 novembre 2022, n. 173, recante disposizioni urgenti in materia di riordino delle attribuzioni dei Ministeri. (22G00213). Pag. 1

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero dell'agricoltura,
della sovranità alimentare e
delle foreste

DECRETO 19 dicembre 2022.

Riconoscimento dell'idoneità al «Centro di saggio Opera S.r.l.», in Fidenza, ad effettuare prove ufficiali di campo, finalizzate alla produzione di dati di efficacia di prodotti fitosanitari. (22A07401) Pag. 5

DECRETO 19 dicembre 2022.

Riconoscimento dell'idoneità al «Centro di saggio Landlab S.r.l.», in Quinto Vicentino, ad effettuare prove ufficiali di campo, finalizzate alla produzione di dati di efficacia di prodotti fitosanitari. (22A07402) Pag. 6

Ministero delle politiche agricole
alimentari e forestali

DECRETO 26 ottobre 2022.

Rinnovo dell'autorizzazione al laboratorio Astra Studio chimico associato, in Teramo, al rilascio dei certificati di analisi nel settore vitivinicolo. (22A07364) Pag. 8

DECRETO 26 ottobre 2022.

Rinnovo dell'autorizzazione al laboratorio Astra Studio chimico associato, in Teramo, al rilascio dei certificati di analisi nel settore oleicolo. (22A07365) Pag. 9



DECRETO 26 ottobre 2022.

Rinnovo dell'autorizzazione al laboratorio IMAVI S.r.l., in Moie di Maiolati Spontini, al rilascio dei certificati di analisi nel settore vitivinicolo. (22A07366). Pag. 10

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

Agenzia italiana del farmaco

DETERMINA 19 dicembre 2022.

Rinegoziazione del medicinale per uso umano «Ossigeno Voxisud», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 908/2022). (22A07367) Pag. 13

DETERMINA 19 dicembre 2022.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Isturisa», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 909/2022). (22A07368) Pag. 15

DETERMINA 19 dicembre 2022.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Lidocaina Kabi», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 910/2022). (22A07369) Pag. 17

DETERMINA 19 dicembre 2022.

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Fridex», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 911/2022). (22A07370) Pag. 18

Autorità garante per l'infanzia e l'adolescenza

DECRETO 29 novembre 2022.

Bilancio di previsione dell'esercizio finanziario 2023. (22A07209). Pag. 19

TESTI COORDINATI E AGGIORNATI

Testo del decreto-legge 11 novembre 2022, n. 173, coordinato con la legge di conversione 16 dicembre 2022, n. 204, recante: «Disposizioni urgenti in materia di riordino delle attribuzioni dei Ministeri». (22A07447) Pag. 82

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Agenzia italiana del farmaco

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di fenitoina sodica, «Dintoina». (22A07371). Pag. 88

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di noradrenalina tartrato, «Noradrenalina Tartrato Aguetant». (22A07372) Pag. 88

Autorità di bacino distrettuale dell'Appennino settentrionale

Adozione del «Progetto di Piano di bacino stralcio Assetto idrogeologico (PAI) del distretto idrografico dell'Appennino settentrionale, per la gestione del rischio da dissesti di natura geomorfologica» e relative misure di salvaguardia. (23A00030) Pag. 89

Ministero dell'agricoltura, della sovranità alimentare e delle foreste

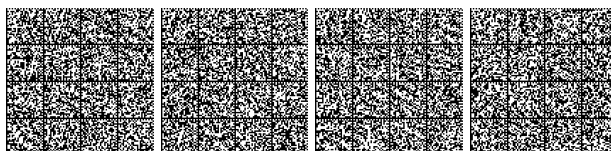
Approvazione della rimodulazione del piano finanziario PO FEAMP 2014-2020 (22A07446) Pag. 89

Ministero dell'università e della ricerca

Istituzione del ruolo dei dirigenti (22A07384). Pag. 90

Ministero delle imprese e del made in Italy

Annullamento parziale del decreto 6 agosto 2018 nella parte relativa alla nomina del collegio commissariale della Società italiana per Condotte d'Acqua S.p.a. (22A07424). Pag. 90



Aggiornamento del *Risk Management Plan* (RMP), versione 2.2. del 19 agosto 2022.

Modifica del paragrafo 4.4 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e delle corrispondenti sezioni del foglio illustrativo, modifiche editoriali minori.

Relativamente al medicinale NORADRENALINA TARTRATO AGUETTANT.

Confezioni A.I.C. n.

043465044 - «0,16 mg/ml soluzione per infusione» 1 flaconcino in vetro da 50 ml;

043465057 - «0,16 mg/ml soluzione per infusione» 10 flaconcini in vetro da 50 ml;

043465069 - «0,16 mg/ml soluzione per infusione» 25 flaconcini in vetro da 50 ml.

Codice di procedura europea: DE/H/6324/002/II/009.

Codice pratica: VC2/2022/173.

Titolare A.I.C.: Laboratoire Aguettant, con sede legale e domicilio fiscale in 1 Rue Alexander Fleming, 69007, Lione, Francia.

Gli stampati corretti ed approvati sono allegati alla determina, di cui al presente estratto.

Stampati

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

In ottemperanza all'art. 80, commi 1 e 3, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e successive modificazioni 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.

Smaltimento scorte

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del presente estratto che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo del presente estratto, che non riportino le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del presente estratto, i farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

22A07372

AUTORITÀ DI BACINO DISTRETTUALE DELL'APPENNINO SETTENTRIONALE

Adozione del «Progetto di Piano di bacino stralcio Assetto idrogeologico (PAI) del distretto idrografico dell'Appennino settentrionale, per la gestione del rischio da dissesti di natura geomorfologica» e relative misure di salvaguardia.

In attuazione dell'articolo 1 e dell'articolo 21-bis della legge n. 241/1990, si rende noto che, con deliberazione n. 28 del 21 dicembre 2022 la Conferenza istituzionale permanente dell'Autorità di bacino distrettuale dell'Appennino settentrionale ha adottato, ai sensi degli

articoli 63, comma 6, lettera d), 65 comma 7, 66, 67 e 68 del decreto legislativo n. 152/2006, il «Progetto di piano di bacino stralcio assetto idrogeologico (PAI) del distretto idrografico dell'Appennino settentrionale, per la gestione del rischio da dissesti di natura geomorfologica» costituito dai seguenti elaborati:

a) relazione generale;

b) disciplina di piano con allegati;

c) mappe di pericolosità e rischio da dissesti di natura geomorfologica.

L'articolo 3 della delibera di adozione dispone che, nell'ottica dell'integrazione graduale degli strumenti di pianificazione a livello distrettuale e nelle more e ai fini dell'adozione definitiva del piano nei termini di cui all'art. 68, comma 2 del decreto legislativo n. 152/2006, l'Autorità di bacino, per quanto di competenza, procede al riesame e all'aggiornamento delle mappe di pericolosità del progetto ai sensi dell'art. 16 della disciplina di piano e procede contestualmente all'aggiornamento delle mappe di pericolosità dei PAI vigenti fino all'adozione del nuovo PAI. A tal fine, l'art. 16 della disciplina di piano è stato adottato unitamente alle mappe di pericolosità come misura di salvaguardia ai sensi dell'art. 65, comma 7 del decreto legislativo n. 152/2006 ed entra immediatamente in vigore con la pubblicazione del presente avviso nella *Gazzetta Ufficiale*.

Ai sensi dell'art. 66, comma 7 del decreto legislativo n. 152/2006, la documentazione del progetto di piano è pubblicata sul sito dell'Autorità di bacino distrettuale alla pagina www.appenninosettentrionale.it e depositata presso l'Autorità di bacino a scopo di consultazione. Nei sei mesi decorrenti dalla data pubblicazione della notizia di avvenuta adozione nella *Gazzetta Ufficiale*, chiunque potrà presentare osservazioni scritte sui contenuti del progetto di piano, con le seguenti modalità:

a mezzo posta ordinaria, all'Autorità di bacino distrettuale dell'Appennino settentrionale, via dei Servi, 15, 50122 - Firenze;

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

23A00030

MINISTERO DELL'AGRICOLTURA, DELLA SOVRANITÀ ALIMENTARE E DELLE FORESTE

Approvazione della rimodulazione del piano finanziario PO FEAMP 2014-2020

Con decreto direttoriale n. 421371 del 13 settembre 2022 - «Approvazione rimodulazione del piano finanziario del PO FEAMP 2014-2020», registrato dall'UCB al n. 425 in data 21 novembre 2022, è stata approvata la rimodulazione del piano finanziario PO FEAMP 2014-2020.

Il testo integrale del decreto, comprensivo degli allegati, è consultabile sul sito *internet* del Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali al seguente indirizzo: www.politicheagricole.it

22A07446

