

Rilascio di *exequatur*

In data 8 marzo 2017 il Ministero degli affari esteri e della cooperazione internazionale ha concesso l'*exequatur* al sig. Cosmin-Victor Lotreanu, Console generale di Romania in Trieste.

17A02248

Rilascio di *exequatur*

In data 13 marzo 2017 il Ministro degli affari esteri e della cooperazione internazionale ha concesso l'*exequatur* al sig. Ugo Vassallo, Console onorario della Repubblica democratica socialista di Sri Lanka in Catania.

17A02249

Revoca di *exequatur*

In data 9 marzo 2017 il Ministro degli affari esteri e della cooperazione internazionale ha revocato l'*exequatur* al sig. Igor Pellicciari, ex Console onorario della Federazione Russa in Bologna.

17A02250

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

Riesame dell'autorizzazione integrata ambientale per l'esercizio dell'installazione rilasciata alla società Solvay Chimica Italia S.p.A. e alla Società Inovyn Produzione Italia S.p.A., in Rosignano Marittimo.

Si rende noto che, con decreto del Ministro dell'ambiente e della tutela del territorio e del mare n. DEC-MIN-0000065 del 16 marzo 2017, si è provveduto al riesame dell'autorizzazione integrata ambientale n. DVA-DEC-2015-0000177 del 7 agosto 2015 per l'esercizio dell'installazione della società Solvay chimica Italia S.p.A. e della società Inovyn produzione Italia S.p.A., sita nel comune di Rosignano Marittimo (Livorno), identificata dal codice fiscale 00104340492, con sede legale in via Piave, 6 - 57016 Rosignano Marittimo (Livorno), ai sensi del decreto legislativo 3 aprile 2006, n. 152 e s.m.i.

Copia del provvedimento è messa a disposizione del pubblico per la consultazione presso la Direzione generale per le valutazioni ambientali 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 e <http://aia.minambiente.it>

17A02344

MINISTERO DELLA SALUTE

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio di taluni medicinali per uso veterinario.

Estratto provvedimento n. 62 del 10 febbraio 2017

Specialità medicinale ad uso veterinario ADVANTAGE
 Confezioni: A.I.C. n. 102396.
 Titolare A.I.C.: Bayer S.p.A., viale Certosa, 130, 20156 Milano.
 Oggetto del provvedimento: numero procedura europea:
 UK/V/0111/001/IB/015;
 UK/V/0112/001/IB/015;
 UK/V/0108/001/IB/014;

UK/V/0108/006/IB/015;

UK/V/0109/001/IB/014;

UK/V/0110/001/IB/014.

Si autorizza per la specialità medicinale ad uso veterinario indicata in oggetto: l'aggiunta di una nuova confezione, e precisamente la confezione contenente una pipetta monodose, per ciascuna delle concentrazioni di medicinale autorizzato ed indicate in oggetto.

La variazione sopra indicata comporta la modifica nella specialità medicinale ad uso veterinario:

Advantage 40 soluzione spot-on gatti;

Advantage 80 soluzione spot-on gatti;

Advantage 40 soluzione spot-on cani;

Advantage 400 soluzione spot-on cani;

Advantage 100 soluzione spot-on cani;

Advantage 250 soluzione spot-on cani,

delle sezioni 6.5 Natura e composizione del condizionamento primario e 8. Numero(i) dell'autorizzazione all'immissione in commercio del riassunto delle caratteristiche del prodotto e delle relative sezioni delle etichette.

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.

17A02228

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Hemo 15» soluzione iniettabile per cavalli, bovini e suini.

Estratto provvedimento n. 66 del 17 febbraio 2017

Medicinale veterinario HEMO 15 soluzione iniettabile per cavalli bovini e suini.

Confezioni: flacone da 100 ml - A.I.C. n. 100285016.

Titolare A.I.C.: Equality S.r.l, via Foro Buonaparte 12, 20121 Milano.

Oggetto del provvedimento:

variazione di tipo IB, B.II.b.1.f - Sostituzione o aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito. Sito in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione del rilascio dei lotti, del controllo dei lotti e del confezionamento secondario, per i medicinali sterili (compresi quelli fabbricati secondo un modo asettico), ad esclusione dei medicinali biologici/immunologici;

variazione di tipo IAin, B.II.b.1.a - Sostituzione o aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito. Sito di confezionamento secondario.

variazione di tipo IAin, B.II.b.2.c.2 - Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito. Sostituzione o aggiunta di un fabbricante responsabile dell'importazione e/o del rilascio dei lotti. Compresi il controllo dei lotti/le prove.

Si autorizza per il medicinale veterinario indicato in oggetto: aggiunta del sito IZO S.r.l. a socio unico - S.S. 234, km 28,200 - 27013 Chignolo Po (PV) - Italia, per le attività, relative al prodotto finito, di: produzione, confezionamento primario e secondario, etichettatura, controllo e rilascio dei lotti.

Le suddette modifiche dovranno essere riportate ai punti corrispondenti dell'RCP, del foglietto illustrativo e delle etichette.

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.

17A02229

