

descrizione: «70 mg compresse rivestite con film» 12 compresse in blister OPA/AL/PVC/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.

16A04802

Revoca dell'autorizzazione alla produzione di medicinali per uso umano, rilasciata alla società Tecnogen Società per azioni.

Con la determinazione n. aM - 88/2016 del 9 giugno 2016 è stata revocata, ai sensi dell'art. 146 del decreto legislativo n. 219 del 24 aprile 2006, l'autorizzazione alla produzione di medicinali dell'officina farmaceutica sita in Caserta (CE) località La Fagianeria (loc. Piana di Monte Verna), rilasciata alla società Tecnogen Società per azioni.

16A04803

Revoca dell'autorizzazione alla produzione di medicinali per uso umano, rilasciata alla società Germa S.p.a.

Con la determinazione n. aM - 90/2016 del 9 giugno 2016 è stata revocata, ai sensi dell'art. 146 del decreto legislativo n. 219 del 24 aprile 2006, l'autorizzazione alla produzione di MEDICINALI dell'officina farmaceutica sita in Corman (MI) via Giotto nn. 19/21, rilasciata alla società Germa S.p.a.

16A04804

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Irinotecan Sandoz GMBH».

Con la determinazione n. aRM - 117/2016 - 1771 del 3 giugno 2016 è stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo 24 aprile 2006 n. 219, su rinuncia della Sandoz GMBH, l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate.

Medicinale: IRINOTECAN SANDOZ GMBH:

confezione: 039911019;

descrizione: «20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 1 flaconcino in vetro da 40 mg/2 ml;

confezione: 039911021;

descrizione: «20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 5 flaconcini in vetro da 40 mg/2 ml;

confezione: 039911033;

descrizione: «20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 10 flaconcini in vetro da 40 mg/2 ml;

confezione: 039911045;

descrizione: «20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 1 flaconcino in vetro da 100 mg/5 ml;

confezione: 039911058;

descrizione: «20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 5 flaconcini in vetro da 100 mg/5 ml;

confezione: 039911060;

descrizione: «20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 10 flaconcini in vetro da 100 mg/5 ml;

confezione: 039911072;

descrizione: «20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 1 flaconcino in vetro da 150 mg/7,5 ml;

confezione: 039911084;

descrizione: «20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 5 flaconcini in vetro da 150 mg/7,5 ml;

confezione: 039911096;

descrizione: «20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 10 flaconcini in vetro da 150 mg/7,5 ml;

confezione: 039911108;

descrizione: «20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 1 flaconcino in vetro da 300 mg/15 ml;

confezione: 039911110;

descrizione: «20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 1 flaconcino in vetro da 500 mg/25 ml.

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.

16A04805

**COMMISSIONE DI VIGILANZA
SUI FONDI PENSIONE**

Proroga della durata dell'amministrazione straordinaria del Fondo pensione per gli agenti professionisti di assicurazione.

La Commissione di vigilanza sui Fondi pensione, con delibera del 25 maggio 2016, ha prorogato di sei mesi l'amministrazione straordinaria del Fondo pensione per gli agenti professionisti di assicurazione, disposta con decreto del Ministro del lavoro e delle politiche sociali del 27 maggio 2015. Il provvedimento è stato adottato ai sensi dell'art. 70, comma 5, del testo unico delle leggi in materia bancaria e creditizia - applicabile ai fondi pensione per effetto del richiamo contenuto nell'art. 15, comma 5, del decreto legislativo n. 252 del 2005 -, nel testo vigente prima dell'entrata in vigore del decreto legislativo n. 181 del 2016, come previsto dall'art. 3, comma 3, di quest'ultimo.

16A04771

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

Riesame all'autorizzazione integrata ambientale, per l'esercizio della centrale termoelettrica, in Brescia ubicata in Monfalcone, della società A2A S.p.a.

Si rende noto che, con decreto del Ministro dell'ambiente e della tutela del territorio e del mare prot. DEC_MIN 0000161 del 7 giugno 2016, si è provveduto al riesame dell'autorizzazione integrata ambientale di cui al decreto n. DVA - DEC - 2009 - 229 del 24 marzo 2009 e aggiornata con decreto n. DEC - MIN - 2014 - 127 del 24 aprile 2014, rilasciata alla società A2A S.p.A., identificata dal codice fiscale 11957540153, con sede legale in via Lamarmora, 230 - 25124 - Brescia, per l'esercizio della centrale termoelettrica ubicata comune di Monfalcone (GO), 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 44, Roma, e attraverso il sito web del Ministero, agli indirizzi www.minambiente.it e <http://aia.minambiente.it>

16A04783

