

A.I.C. n. 035965021 - «500 mg/ 2 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare» 1 flacone polvere + 1 fiala solvente 2 ml;

A.I.C. n. 035965033 - «1 g/ 3,5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare» 1 flacone polvere + 1 fiala solvente 3,5 ml;

A.I.C. n. 035965045 - «1 g/ 10 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso endovenoso» 1 flacone polvere + 1 fiala solvente 10 ml;

A.I.C. n. 035965058 - «2 g polvere per soluzione per infusione» 1 flacone polvere;

Medicinale: KOVILEN;

Confezioni: A.I.C. n. 028732016 - «2% collirio, soluzione» 1 flacone da 5 ml;

Medicinale: KOVINAL;

Confezioni: A.I.C. n. 028716013 - «1% spray nasale, soluzione» 1 flacone 30 ml;

Medicinale: LATAY;

Confezioni:

A.I.C. n. 038613028 - «0,005 % collirio, soluzione» 1 flacone da 2,5 ml;

A.I.C. n. 038613030 - «0,005% collirio, soluzione» 30 contenitori monodose da 0,2 ml;

Medicinale: MEDIPO;

Confezioni:

A.I.C. n. 028370017 - «10 mg compresse rivestite con film» 20 compresse;

A.I.C. n. 028370029 - «20 mg compresse rivestite con film» 10 compresse;

A.I.C. n. 028370043 - «40 mg compresse rivestite con film» 10 compresse;

A.I.C. n. 028370106 - «20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse;

A.I.C. n. 028370118 - «40 mg compresse rivestite con film» 28 compresse;

Medicinale: MISTRAL;

Confezioni:

A.I.C. n. 029006018 - «100 mg/2 ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare» 10 fiale 2 ml;

A.I.C. n. 029006020 - «200 mg/2 ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare» 6 fiale 2 ml;

A.I.C. n. 029006032 - «300 mg/3 ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare» 4 fiale 3 ml;

A.I.C. n. 029006071 - «200 mg/2 ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare» 10 fiale 2 ml;

A.I.C. n. 029006083 - «300 mg/3 ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare» 10 fiale 3 ml;

Medicinale: NALAPRES;

Confezioni: A.I.C. n. 027553015 - «20 mg + 12,5 mg compresse» 14 compresse;

Medicinale: NAOS;

Confezioni:

A.I.C. n. 036737017 - «0,375 g/100 ml + 0,075 g/100 ml soluzione da nebulizzare e per uso orale» flacone da 15 ml;

A.I.C. n. 036737029 - «1,875 mg/0,5 ml + 0,375 mg/0,5 ml soluzione da nebulizzare e per uso orale» 30 contenitori monodose da 0,5 ml;

Medicinale: OMERIA;

Confezioni:

A.I.C. n. 036522011 - «6,25 mg compresse» 28 compresse divisibili;

A.I.C. n. 036522023 - «25 mg compresse» 30 compresse divisibili;

Medicinale: PRINIVIL;

Confezioni:

A.I.C. n. 026830012 - «5 mg compresse» 14 compresse;

A.I.C. n. 026830024 - «20 mg compresse» 14 compresse;

Medicinale: PRINZIDE;

Confezioni: A.I.C. n. 027481011 - «20 mg + 12,5 mg compresse» 14 compresse;

Medicinale: PRISMA;

Confezioni:

A.I.C. n. 023653025 - «30 mg/ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare» 10 fiale da 1 ml;

A.I.C. n. 023653052 - «24 mg capsule rigide» 50 capsule;

A.I.C. n. 023653076 - «50 mg capsule rigide» 30 capsule;

Medicinale: VELAMOX;

Confezioni:

A.I.C. n. 023097013 - «500 mg capsule rigide» 12 capsule;

A.I.C. n. 023097037 - «250 mg/7 ml polvere per sospensione orale» 1 flacone 100 ml con bicchiere dosatore;

A.I.C. n. 023097102 - «1 g compresse dispersibili» 12 compresse;

alla società, mediante cessione di ramo d'azienda, Neopharmed Gentili S.p.a. (codice fiscale 06647900965) con sede legale e domicilio fiscale in Via San Giuseppe Cottolengo, 15 - 20143 Milano.

#### Stampati

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali sopraindicati deve apportare le necessarie modifiche al riassunto delle caratteristiche del prodotto dalla data di entrata in vigore della determina, di cui al presente estratto; al foglio illustrativo ed alle etichette dal primo lotto di produzione successivo all'entrata in vigore della determinazione, di cui al presente estratto.

#### Smaltimento scorte

I lotti dei medicinali, già prodotti e rilasciati a nome del precedente titolare alla data di entrata in vigore della determina, di cui al presente estratto, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

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

**19A00582**

## AUTORITÀ DI BACINO DISTRETTUALE DELL'APPENNINO MERIDIONALE

**Avviso relativo all'adozione delle varianti al piano stralcio per l'assetto idrogeologico - rischio idraulico della ex Autorità di bacino regionale della Campania centrale relativamente ai comuni di Casandrino, Melito di Napoli, Sant'Arpino, Sant'Antimo, Frattamaggiore, Frattaminore, Grumo Nevano, Mugnano di Napoli.**

Si rende noto che la conferenza istituzionale permanente dell'Autorità di bacino distrettuale dell'Appennino meridionale presieduta dal sig. Ministro dell'ambiente e della tutela del territorio e del mare - gen. Sergio Costa - nella seduta del 16 ottobre 2018 ha adottato ai sensi degli articoli 66, 67 e 68, comma 7 del decreto legislativo, n. 152/2006 e successive modificazioni e integrazioni la variante al piano stralcio per l'assetto idrogeologico con la delibera di seguito riportata:

delibera n. 3 del 16 ottobre 2018 di adozione delle varianti al «Piano stralcio per l'assetto idrogeologico - rischio idraulico» della ex Autorità di Bacino Regionale della Campania Centrale relativamente ai Comuni di Casandrino (NA), Melito di Napoli (NA), Sant'Arpino (CE), Sant'Antimo (NA), Frattamaggiore (NA), Frattaminore (NA), Grumo Nevano (NA), Mugnano di Napoli (NA).

Copia degli elaborati sono disponibili per la consultazione sul sito web istituzionale [www.ildistrettoidrograficodellappenninomerdionale.it](http://www.ildistrettoidrograficodellappenninomerdionale.it)

**19A00561**

