

Rapporti periodici di aggiornamento Sulla sicurezza - PSUR

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve fornire i rapporti periodici di aggiornamento sulla sicurezza per questo medicinale conformemente ai requisiti definiti nell'elenco delle date di riferimento per l'Unione europea (elenco EURD) di cui all'art. 107-*quater*, par. 7) della direttiva 2010/84/CE e pubblicato sul portale web dell'Agenzia Europea dei medicinali.

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

15A01513

AGENZIA PER L'ITALIA DIGITALE

Comunicato relativo alla circolare n. 1/2015 del 6 febbraio 2015, recante «Logo pagoPA per il sistema dei pagamenti elettronici a favore delle pubbliche amministrazioni e dei gestori di pubblici servizi».

L'Agenzia per l'Italia Digitale (AgID) informa che sul proprio sito istituzionale www.agid.gov.it è pubblicata la circolare n. 1/2015 del 6 febbraio 2015, recante «Logo pagoPA per il sistema dei pagamenti elettronici a favore delle pubbliche amministrazioni e dei gestori di pubblici servizi».

La circolare definisce la procedura di rilascio e di uso del logo «pagoPA» messo a disposizione, a titolo gratuito, alle PA, centrali e locali, ai gestori di pubblici servizi ed ai prestatori di servizi di pagamento per comunicare ai loro utenti (cittadini, professionisti e imprese) la loro avvenuta adesione al sistema dei pagamenti elettronici a favore delle pubbliche amministrazioni e dei gestori di pubblici servizi.

15A01474

CAMERA DI COMMERCIO, INDUSTRIA, ARTIGIANATO E AGRICOLTURA DI VERCELLI

Provvedimento concernente i marchi di identificazione dei metalli preziosi.

Ai sensi dell'art. 29, comma 5, del regolamento sulla disciplina dei titoli e dei marchi di identificazione dei metalli preziosi, approvato con decreto del Presidente della Repubblica 30 maggio 2002, n. 150, si rende noto che alla sotto indicata impresa, già assegnataria del marchio di identificazione dei metalli preziosi, è stato ritirato il marchio di identificazione ed è stata cancellata dal Registro degli assegnatari - di cui all'art. 14 del decreto legislativo 22 maggio 1999, n. 251 - dalla Camera di commercio, industria, artigianato e agricoltura di Vercelli con determinazione del Segretario generale n. 28 del 20 febbraio 2015.

Il punzone in dotazione alla predetta impresa e da questa riconsegnato alla Camera di commercio di Vercelli sarà deformato.

Marchio	Denominazione impresa	Città
96-VC	Oro Puro di Barberis Gabriele	Vercelli

15A01499

MINISTERO DELLA SALUTE

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Marfloxin 5 mg compresse per gatti e cani», «Marfloxin 20 mg compresse per cani» e «Marfloxin 80 mg compresse per cani».

Estratto del provvedimento n. 76 del 4 febbraio 2015

Medicinale veterinario MARFLOXIN 5 mg compresse per gatti e cani - MARFLOXIN 20 mg compresse per cani - MARFLOXIN 80 mg compresse per cani (A.I.C. nn. 104492).

Titolare A.I.C.: KRKA, d.d., Novo mesto - Šmarješka cesta 6 - 8501 Novo mesto - Slovenia.

Oggetto del provvedimento:

Numero Procedura europea: UK/V/0430/001-003/IA/001.

Si autorizza l'aggiunta del sito TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Str. 5 - 27472 Cuxhaven - Germania come sito responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito.

La variazione sopra indicata comporta la modifica del punto 1 del foglietto illustrativo, come di seguito indicato:

1. Nome e indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e del titolare dell'autorizzazione alla produzione responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione, se diversi

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio: Krka d.d., Novo Mesto - Smarjeska cesta 6 - 8501 Novo mesto - Slovenija.

Titolare dell'autorizzazione alla produzione responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione: Krka d.d., Novo Mesto - Smarjeska cesta 6 - 8501 Novo mesto - Slovenija

oppure

TAD Pharma GmbH - Heinz-Lohmann-Str.5 - 27472 Cuxhaven - Germania.

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 alla ditta interessata.

15A01487

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Sogecoli 2.000.000 UI/ml» concentrato per soluzione orale per vitelli, agnelli, suini, polli e tacchini.

Decreto n. 15 del 10 febbraio 2015

Procedura decentrata n. FR/V/0268/01/DC.

Specialità medicinale per uso veterinario SOGECOLI 2.000.000 UI/ml concentrato per soluzione orale per vitelli, agnelli, suini, polli e tacchini.

Titolare A.I.C.: SOGEVAL - 200 Avenue de Mayenne - Zone Industrielle des Touches - 53022 Laval - Francia.

Produttore responsabile rilascio lotti:

Sogeval - 200 Avenue de Mayenne - Zone Industrielle des Touches - 53000 - Laval - Francia

Laboratoires Biove 3 Rue de Lorraine, 62510 Arques - Francia;

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

Flacone da 100 ml - A.I.C. n. 104675018;

Flacone da 250 ml - A.I.C. n. 104675020;

Flacone da 500 ml - A.I.C. n. 104675032;

Tanica da 1 l - A.I.C. n. 104675044;

Tanica da 5 l - A.I.C. n. 104675057.

Composizione: Un ml contiene:

Principio attivo: Colistina (come solfato) 2.000.000 UI.

Eccipienti: così come indicato nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

