

MINISTERO DELLA SALUTE

Comunicato di rettifica relativo alla circolare prot. n. DGVA. VIII/27817/P. I.5.i/8 del 28 luglio 2005, riguardante «Indicazioni per l'applicazione del regolamento (CE) n. 21/2004 del Consiglio del 17 dicembre 2003 che istituisce un sistema di identificazione e di registrazione degli animali delle specie ovina e caprina».

Nella circolare citata in epigrafe, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - serie generale - n. 180 del 4 agosto 2005, a pag. 33, laddove è scritto:

«In alternativa ai mezzi di identificazione precedentemente descritti gli animali destinati ad essere macellati prima dell'età di dodici mesi e che non sono destinati né a scambi intracomunitari né all'esportazione verso i Paesi terzi, sono identificati con un marchio auricolare apposto all'orecchio sinistro conforme alle caratteristiche di cui all'allegato A, parte II.»

leggasi:

«In alternativa ai mezzi di identificazione precedentemente descritti gli animali destinati ad essere macellati prima dell'età di dodici mesi e che non sono destinati né a scambi intracomunitari né all'esportazione verso i Paesi terzi, sono identificati con un marchio auricolare apposto all'orecchio sinistro conforme alle caratteristiche di cui all'allegato A, parte III.»

05A08372

AGENZIA DELLE ENTRATE

Comunicato di rettifica del provvedimento 25 luglio 2005, recante: «Attuazione dell'art. 9 del decreto legislativo 18 aprile 2005, n. 84, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 118 del 23 maggio 2005, di recepimento della direttiva 2003/48/CE del Consiglio, del 3 giugno 2003, in materia di tassazione dei redditi da risparmio sotto forma di pagamenti di interessi, così come modificata dalla direttiva 2004/66/CE del Consiglio, del 26 aprile 2004».

Nel provvedimento citato in epigrafe pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 179 del 3 agosto 2005, nell'allegato 1, a pag. 14, in luogo delle parole: «... la dichiarazione è sottoscritta dal rappresentante legale/negoziale/trustee ...», leggasi: «... la dichiarazione è sottoscritta dal beneficiario effettivo ...».

05A08351

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Optiray»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 458 del 29 luglio 2005

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: OPTIRAY, anche nelle forme e confezioni: «300 mg/ml soluzione iniettabile» 10 siringhe preriempite 100 ml, «300 mg/ml soluzione iniettabile» 10 siringhe preriempite 125 ml, «320 mg/ml soluzione iniettabile» 10 siringhe preriempite 50 ml, «320 mg/ml soluzione iniettabile» 10 siringhe preriempite 100 ml, «320 mg/ml soluzione iniettabile» 10 siringhe preriempite 125 ml, «350 mg/ml soluzione iniettabile» 10 siringhe preriempite 100 ml.

Titolare A.I.C.: Tyco Healthcare Italia S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Segrate (Milano), via Rivoltana n. 2/D - c.a.p. 20090 codice fiscale n. 08641790152.

Confezione: «300 mg/ml soluzione iniettabile» 10 siringhe preriempite 100 ml - A.I.C. n. 027674249 (in base 10) 0UDKN9 (in base 32).

Forma farmaceutica: soluzione iniettabile sterile ed apirogena, pronta all'uso per iniezione od infusione intravasale.

Validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore: Mallinckrodt Medical Inc. Parenteral Plant stabilimento sito in Raleigh, NC, (USA), 8800 Durant Road; Tyco Healthcare Inc, Stabilimento sito in Pointe Claire Quebec Canada 7500 Trans Canada Highway (produzione); Tyco Healthcare Deutschland GmbH, stabilimento sito in Neustadt/Donau 93333, Gewerbepark, 1 - Germania (solo confezionamento secondario); Mallinckrodt Medical Imaging Ireland, sita in Damastown, Mulhuddart Dublino 15 Irlanda (controllo e rilascio dei lotti).

Composizione: 1 ml contiene:

principio attivo: loversolo 636 mg;

eccipienti: trometamina cloridrato 4,1 mg; trometamina 0,48 mg; edetato di calcio e sodio 0,2 mg; acqua p.p.i. quanto basta a 1 ml.

Confezione: «300 mg/ml soluzione iniettabile» 10 siringhe preriempite 125 ml - A.I.C. n. 027674252 (in base 10) 0UDKND (in base 32).

Forma farmaceutica: soluzione iniettabile sterile ed apirogena, pronta all'uso per iniezione od infusione intravasale.

Validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore: Mallinckrodt Medical Inc. Parenteral Plant stabilimento sito in Raleigh, NC, (USA), 8800 Durant Road; Tyco Healthcare Inc, Stabilimento sito in Pointe Claire Quebec Canada 7500 Trans Canada Highway (produzione); Tyco Healthcare Deutschland GmbH, stabilimento sito in Neustadt/Donau 93333, Gewerbepark, 1 - Germania (solo confezionamento secondario); Mallinckrodt Medical Imaging Ireland, sita in Damastown, Mulhuddart Dublino 15 Irlanda (controllo e rilascio dei lotti).

Composizione: 1 ml contiene:

principio attivo: loversolo 636 mg;

eccipienti: Trometamina cloridrato 4,1 mg; trometamina 0,43 mg; edetato di calcio e sodio 0,2 mg; acqua p.p.i. quanto basta a 1 ml.

Confezione: «320 mg/ml soluzione iniettabile» 10 siringhe preriempite 50 ml - A.I.C. n. 027674264 (in base 10) 0UDKNS (in base 32).

Forma farmaceutica: soluzione iniettabile sterile ed apirogena, pronta all'uso per iniezione od infusione intravasale.

Validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore: Mallinckrodt Medical Inc. Parenteral Plant stabilimento sito in Raleigh, NC, (USA), 8800 Durant Road; Tyco Healthcare Inc, Stabilimento sito in Pointe Claire Quebec Canada 7500 Trans Canada Highway (produzione); Tyco Healthcare Deutschland GmbH, stabilimento sito in Neustadt/Donau 93333, Gewerbepark, 1 - Germania (solo confezionamento secondario); Mallinckrodt Medical Imaging Ireland, sita in Damastown, Mulhuddart Dublino 15 Irlanda (controllo e rilascio dei lotti).

Composizione: 1 ml contiene:

principio attivo: loversolo 678 mg;

eccipienti: trometamina cloridrato 4,1 mg; trometamina 0,48 mg; edetato di calcio e sodio 0,2 mg; acqua p.p.i. quanto basta a 1 ml.

Confezione: «320 mg/ml soluzione iniettabile» 10 siringhe preriempite 100 ml - A.I.C. n. 027674276 (in base 10) 0UDKP4 (in base 32).

Forma farmaceutica: soluzione iniettabile sterile ed apirogena, pronta all'uso per iniezione od infusione intravasale.

Validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore: Mallinckrodt Medical Inc. Parenteral Plant stabilimento sito in Raleigh, NC, (USA), 8800 Durant Road; Tyco Healthcare Inc, Stabilimento sito in Pointe Claire Quebec Canada 7500 Trans Canada Highway (produzione); Tyco Healthcare Deutschland GmbH, stabilimento sito in Neustadt/Donau 93333, Gewerbepark, 1 - Germania (solo confezionamento secondario); Mallinckrodt Medical Imaging Ireland, sita in Damastown, Mulhuddart Dublino 15 Irlanda (controllo e rilascio dei lotti).

Composizione: 1 ml contiene:

principio attivo: loversolo 678 mg;

eccipienti: trometamina cloridrato 4,1 mg; trometamina 0,48 mg; edetato di calcio e sodio 0,2 mg; acqua p.p.i. quanto basta a 1 ml.