## 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 inettabile» 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 Ircland, 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:  $\ll$ 320 mg/ml soluzione iniettabile» 10 siringhe preriempite 50 ml - A.I.C. n. 027674264 (in base 10) 0UDKNS (in base 32).

Forma farmaccutica: 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:  $\ll$ 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, I - 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.

riem base pron

19-8

ment care Tran

Gmt
- Ge
cal 1
Irlan

riem base

pron

0,48

1 ml

men care Tran Gml

> cal l Irlar

0,48 1 ml

vent escre

card peril

visce total è ind fia e

intra

riem base

riem base

riem