

5.2 La Struttura di missione presenta a questo Comitato, entro il 31 marzo di ogni anno, una relazione sullo stato di avanzamento del programma di sviluppo Restart al 31 dicembre dell'anno precedente.

6. Trasferimento delle risorse

6.1 Le risorse assegnate con la presente delibera sono trasferite, in coerenza con quanto disposto dal citato art. 2 del decreto del Presidente del Consiglio dei ministri del 12 giugno 2017, alle amministrazioni titolari degli interventi, a seguito di istruttoria della Struttura di missione, sulla base delle effettive esigenze di cassa risultanti dal monitoraggio e sulla base delle effettive necessità nonché degli utilizzi pregressi documentati dalle stesse amministrazioni beneficiarie delle risorse.

Le risorse assegnate potranno essere erogate compatibilmente con gli importi annualmente iscritti in bilancio.

7. Altre disposizioni

7.1 I soggetti titolari di progetti d'investimento finanziati dai fondi della presente delibera garantiscono la trasparenza e la visibilità delle attività realizzate informando adeguatamente il pubblico anche relativamente alle fonti finanziarie utilizzate a copertura degli interventi.

7.2 Per quanto non espressamente previsto dalla presente delibera, si applicano le disposizioni normative e le procedure previste dalla citata delibera CIPE n. 49 del 2016 e successive modifiche e integrazioni.

Roma, 22 dicembre 2021

Il Presidente: DRAGHI

Il segretario: TABACCI

Registrato alla Corte dei conti il 30 marzo 2022

Ufficio di controllo sugli atti del Ministero dell'economia e delle finanze, n. 443

ALLEGATO I

Piano finanziario programma Restart a seguito di riduzione dello stanziamento

		<i>Importi in euro</i>					
Priorità - Ambiti tematici	Obiettivo generale	2016	2017	2018	2019	2020	Totale
A - Sistema imprenditoriale e produttivo	Migliorare la competitività del sistema produttivo - industriale nell'area del cratere e rivitalizzare i centri storici	9.550.000,00	22.548.000,00	28.038.000,00	4.438.000,00	3.142.880,00	67.716.880,00
B - Turismo e ambiente	Valorizzare e qualificare i sistemi turistici, le aree di attrazione ambientale e le produzioni di eccellenza del territorio	10.000.000,00	13.000.000,00	15.100.000,00	36.000.000,00	1.600.000,00	75.700.000,00
C - Cultura	Valorizzare il patrimonio artistico e culturale del territorio	3.000.000,00	3.100.000,00	2.500.000,00	4.000.000,00	2.100.000,00	14.700.000,00
D - Alta formazione	Rafforzare l'identità dell'area del cratere, e della Città dell'Aquila in particolare, come territorio della conoscenza, anche valorizzando le reti di collaborazione tra Università, Centri di formazione superiore e sistema produttivo	150.000,00	2.140.000,00	2.750.000,00	2.750.000,00	1.000.000,00	8.790.000,00
E - Ricerca e innovazione tecnologica	Rafforzare l'identità dell'area del cratere, e della Città dell'Aquila in particolare, come territorio della conoscenza, anche valorizzando le reti di collaborazione tra Università, Centri di formazione superiore e sistema produttivo	10.000.000,00	10.300.000,00	10.600.000,00	10.600.000,00	2.460.000,00	43.960.000,00
F - Agenda digitale	Promuovere l'egovernment e l'agenda digitale	1.800.000,00	-	-	-	-	1.800.000,00



G - Governance, monitoraggio e valutazione del programma di sviluppo	Migliorare e rafforzare la capacità delle amministrazioni e degli enti attuatori di rendere maggiormente efficace l'attuazione del programma di sviluppo	1.500.000,00	800.000,00	900.000,00	900.000,00	300.000,00	4.400.000,00
Totale riparto finanziario		36.000.000,00	51.888.000,00	59.888.000,00	58.688.000,00	10.602.880,00	217.066.880,00

22A02383

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

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

Con la determina n. aRM - 53/2022 - 299 del 6 aprile 2022 è stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo n. 219/2006, su rinuncia della Sofar S.p.a., l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

medicinale: PERMOTIL,

confezioni:

036670053 - descrizione: «10 mg» 100 compresse in blister PVC/AL;

036670040 - descrizione: «10 mg» 50 compresse in blister PVC/AL;

036670038 - descrizione: «10 mg» 30 compresse in blister PVC/AL;

036670026 - descrizione: «10 mg» 20 compresse in blister PVC/AL;

036670014 - descrizione: «10 mg» 10 compresse in blister 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 centottanta giorni dalla data di pubblicazione della presente determina.

22A02355

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ezetimibe Zentiva».

Estratto determina n. 267/2022 del 4 aprile 2022

Medicinale: EZETIMIBE ZENTIVA.

Titolare A.I.C.: Zentiva Italia S.r.l.

Confezioni:

«10 mg compresse» 30 compresse in blister PVC/PE/PVDC-AL - A.I.C. n. 045008214 (in base 10);

«10 mg compresse» 30 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 045008125 (in base 10).

Forma farmaceutica: compressa.

Composizione:

principio attivo: ezetimibe.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezioni:

«10 mg compresse» 30 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 045008125 (in base 10) - classe di rimborsabilità: A - prezzo *ex-factory* (IVA esclusa): euro 12,50 - prezzo al pubblico (IVA inclusa): euro 23,44 - Nota AIFA: 13;

«10 mg compresse» 30 compresse in blister PVC/PE/PVDC-AL - A.I.C. n. 045008214 (in base 10) - classe di rimborsabilità: A - prezzo *ex-factory* (IVA esclusa): euro 12,50 - prezzo al pubblico (IVA inclusa): euro 23,44 - Nota AIFA: 13.

Sino alla scadenza del termine di cui al precedente comma, il medicinale «Ezetimibe Zentiva» (ezetimibe) è classificato, ai sensi dell'art. 12, comma 5, del decreto-legge 13 settembre 2012, n. 158, convertito, con modificazioni, dalla legge 8 novembre 2012, n. 189, nell'apposita Sezione, dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità, della classe di cui all'art. 8, comma 10, lettera c) della legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni, denominata classe C (nn).

Le confezioni di cui all'art. 1 risultano collocate, in virtù dell'art. 12, comma 5, del decreto-legge 13 settembre 2012, n. 158, convertito, con modificazioni, dalla legge 8 novembre 2012, n. 189, nell'apposita sezione, dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità, della classe di cui all'art. 8, comma 10, lettera c) della legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni, denominata classe C (nn).

Classificazione ai fini della fornitura

La classificazione ai fini della fornitura del medicinale «Ezetimibe Zentiva» (ezetimibe) è la seguente: medicinale soggetto a prescrizione medica (RR).

Stampati

Le confezioni del medicinale devono essere poste in commercio con gli stampati, così come precedentemente autorizzati da questa amministrazione, con le sole modifiche necessarie per l'adeguamento alla presente determina.

In ottemperanza all'art. 80, commi 1 e 3, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e successive modifiche e integrazioni il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e, limitatamente ai medicinali in commercio nella Provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. Il titolare dell'A.I.C. che intenda avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

