

1.8.1.5. Il progetto risulta interferente con l'elettrodotto Rete Srl 132 kV Civitavecchia FS-Montalto FS, come meglio evidenziato nell'allegato. [...] decreto ministeriale del 21 Marzo 1988 (in S.O. alla Gazzetta Ufficiale n. 79 del 5 aprile 1988) e successive modifiche ed integrazioni, recante norme tecniche per la progettazione, l'esecuzione e l'esercizio delle linee elettriche aeree esterne, dove si recita che i conduttori nelle condizioni di massima freccia sia con catenaria verticale che inclinata di 30 gradi, non devono avere in alcun punto una distanza, espressa in metri, minore di 8,98 dal piano della strada statale e i sostegni e le relative fondazioni non devono avere in alcun punto fuori terra ad una distanza orizzontale minore di 15,00 metri dal confine della strada statale. Tutto ciò premesso, all'interno della fascia asservita degli elettrodotti e nel rispetto della normativa sopra citata, si dettano le sotto elencate prescrizioni:

1) non potranno essere messe a dimora piante ad alto fusto.

2) I sostegni dell'illuminazione pubblica (Norme CEI 64-7: 1998-07), nelle condizioni di massima freccia, sia con catenaria verticale che inclinata di 30 gradi, non devono avere in alcun punto una distanza inferiore a metri 4,98 dai conduttori.

1.8.1.6. Le scelte tecnico-organizzative per l'eliminazione delle interferenze con impianti e reti gestite da altre Società e/o Gestori di reti ed impianti con particolare riferimento alla condotta dell'acquedotto Consorzio Medio Tirreno, Consorzio Nuovo Mignone e con le condotte della rete irrigua consortile del Consorzio Bonifica Maremma Etrusca dovranno essere preventivamente concordate con i rispettivi enti gestori.

1.8.1.7. Nei riguardi delle interferenze delle opere con gli impianti pubblici di irrigazione regionali in concessione al Consorzio di bonifica della Maremma Etrusca, dovranno essere previsti interventi idonei di risoluzione.

2. Raccomandazioni

2.1. La scelta del contraente sia effettuata secondo gli art. 59 e seguenti del decreto legislativo n. 50/2016.

2.2. In merito alla localizzazione della complanare dell'Autostrada Tirrenica prevista a seguito delle prescrizioni del CIPE nelle successive fasi progettuali si dovrà adeguare il progetto dello svincolo e delle rampe rendendolo compatibile con l'infrastruttura autostradale in fase di completamento per quanto riguarda le complanari.

2.3. I rilevati stradali ed i viadotti dovranno essere ubicati su terreni di fondazione sufficientemente portanti e per la realizzazione dovrà essere superato completamente lo strato di materiale di riporto e quello di terreno vegetale (localmente sede di fenomeni di «soliflusso») in maniera da interessare il substrato più idoneo all'eventuale posa di fondazioni profonde.

2.4. Sia verificata l'esistenza di disturbi di natura tettonica e le possibili interferenze dal punto di vista sismico e meccanico con l'opera in progetto.

2.5. Si raccomanda che nel progetto definitivo la scelta dei dispositivi di ritenuta stradale venga rivista alla luce delle normative vigenti.

18A05327

UNIVERSITÀ DI CATANIA

DECRETO RETTORALE 25 luglio 2018.

Modifica dello Statuto.

IL RETTORE

Vista la legge n. 168 del 9 maggio 1989, istitutiva del Ministero dell'università e della ricerca scientifica e tecnologica;

Vista la legge n. 240 del 30 dicembre 2010;

Visto lo statuto di Ateneo, emanato con decreto rettorale n. 881 del 23 marzo 2015 e ss.mm.;

Vista la delibera del 28 luglio 2017, con la quale il senato accademico, con il parere favorevole del Consiglio di amministrazione espresso il 29 giugno 2017, ha approvato alcune modifiche allo statuto di Ateneo;

Vista la nota rettorale dell'8 giugno 2017, prot. 88481, con la quale le predette delibere del Senato accademico e del Consiglio di amministrazione sono state trasmesse al Ministero dell'istruzione, dell'università e della ricerca per il controllo di cui all'art. 6, comma 9, della legge 168/1989;

Vista la nota del 6 ottobre 2017, assunta al protocollo di Ateneo n. 112711, con la quale il Ministero dell'istruzione, dell'università e della ricerca ha formulato rilievi di legittimità e di merito alle modifiche proposte;

Vista la nota rettorale del 29 marzo 2018, prot. 44117, con la quale è stata comunicata al Ministero dell'istruzione, dell'università e della ricerca la proposta di adeguamento al rilievo di legittimità;

Vista la nota di riscontro del 28 maggio 2018, assunta al protocollo di Ateneo n. 71276, con la quale il Ministero dell'istruzione, dell'università e della ricerca, visto l'adeguamento proposto, ha formulato solamente rilievi di merito alle modifiche statutarie;

Vista la delibera del 23 luglio 2018, con la quale il Senato accademico, con il parere favorevole del Consiglio di amministrazione espresso il 20 giugno 2018, ha approvato, con le maggioranze prescritte, le modifiche dello statuto di Ateneo agli articoli 21, commi 4 e 5; 22, comma 5; 37, comma 3;

Ritenuto, pertanto, di poter procedere all'emanazione del decreto di modifica del suindicato statuto;

Tutto ciò premesso;

Decreta:

Art. 1.

Il vigente statuto dell'Università degli studi di Catania di cui in premessa è modificato come segue:

i commi 4 e 5 dell'art. 21 (Scuole di specializzazione), sono modificati e sostituiti dai seguenti:

«4. Il Consiglio elegge nel suo seno, tra i professori di ruolo a tempo pieno o, in mancanza, a tempo definito, secondo quanto stabilito dal regolamento elettorale di Ateneo, il direttore, che dura in carica quattro anni e il cui mandato è rinnovabile per una sola volta.

5. Il direttore della Scuola di specializzazione non può ricoprire la carica di senatore accademico e di consigliere di amministrazione, nonché quella di presidente di corso di studio»;

l'art. 22, comma 5 (Dottorati di ricerca), è modificato e sostituito dal seguente:

«5. Il coordinatore del dottorato di ricerca non può ricoprire la carica di presidente di corso di studio»;



l'art. 37, comma 3 (Norme comuni), è modificato e sostituito dal seguente:

«3. La condizione di professore a tempo definito è incompatibile con l'esercizio delle seguenti cariche accademiche: rettore, prorettore, senatore accademico, consigliere di amministrazione, presidente di scuola, direttore di Dipartimento, coordinatore di dottorato di ricerca, presidente di corso di studio. I docenti eletti nel Senato accademico e i docenti designati nel Consiglio di amministrazione devono optare, all'atto della nomina per il regime d'impegno a tempo pieno».

Art. 2.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana. Le modifiche statutarie entreranno in vigore il quindicesimo giorno successivo alla pubblicazione.

Catania, 25 luglio 2018

p. Il rettore: MAGNANO SAN LIO

18A05328

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura decentrata, del medicinale per uso umano «Clopidogrel Sandoz GMBH», con conseguente modifica stampati.

Estratto determina AAM/PPA n. 652/2018 del 10 luglio 2018

Medicinale: CLOPIDOGREL SANDOZ GMBH.

Confezioni e AIC n.:

039951 013 «75 mg compresse rivestite con film» 14 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;

039951 025 «75 mg compresse rivestite con film» 28 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;

039951 037 «75 mg compresse rivestite con film» 30 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;

039951 049 «75 mg compresse rivestite con film» 50 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;

039951 052 «75 mg compresse rivestite con film» 84 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;

039951 064 «75 mg compresse rivestite con film» 90 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;

039951 076 «75 mg compresse rivestite con film» 100 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;

039951 088 «75 mg compresse rivestite con film» 120 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL;

Titolare AIC: Sandoz GmbH;

Procedura decentrata DE/H/1837/001/R/001,

con scadenza il 23 dicembre 2011 è rinnovata, con validità illimitata, l'autorizzazione all'immissione in commercio previa modifica del riassunto delle caratteristiche del prodotto, del foglio illustrativo e dell'etichettatura ed a condizione che, alla data di entrata in vigore della presente determinazione, i requisiti di qualità, sicurezza ed efficacia siano ancora presenti.

È approvata altresì la variazione DE/H/1837/001/IB/028 - C1B/2017/2011, relativa all'aggiornamento del riassunto delle caratteristiche del prodotto, del foglio illustrativo e dell'etichettatura.

Le modifiche devono essere apportate immediatamente per il riassunto delle caratteristiche del prodotto mentre per il foglio illustrativo ed etichettatura entro e non oltre sei mesi dalla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione.

In ottemperanza all'art. 80, commi 1 e 3, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, e s.m.i. 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'AIC che intende 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.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione che i lotti prodotti nel periodo di cui all'art. 2, comma 2, della suddetta determinazione, che non riportino le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

La presente determinazione ha effetto dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e sarà notificata alla società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale.

18A05339

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio, secondo procedura decentrata, del medicinale per uso umano «Letrozolo AHCL», con conseguente modifica stampati.

Estratto determina AAM/PPA n. 653/2018 del 10 luglio 2018

Medicinale: LETROZOLO AHCL.

Confezioni e AIC n.:

041070 018 «2,5 mg compresse rivestite con film» 10 compresse in blister AL/PVC/PVDC;

041070 020 «2,5 mg compresse rivestite con film» 14 compresse in blister AL/PVC/PVDC;

041070 032 «2,5 mg compresse rivestite con film» 28 compresse in blister AL/PVC/PVDC;

041070 044 «2,5 mg compresse rivestite con film» 30 compresse in blister AL/PVC/PVDC;

041070 057 «2,5 mg compresse rivestite con film» 50 compresse in blister AL/PVC/PVDC;

041070 069 «2,5 mg compresse rivestite con film» 60 compresse in blister AL/PVC/PVDC;

041070 071 «2,5 mg compresse rivestite con film» 84 compresse in blister AL/PVC/PVDC;

041070 083 «2,5 mg compresse rivestite con film» 90 compresse in blister AL/PVC/PVDC;

