

Vista la determinazione AIFA del 27 settembre 2006 pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 227 del 29 settembre 2006 concernente «Manovra per il governo della spesa farmaceutica convenzionata e non convenzionata»;

Vista la domanda con la quale la ditta SO.SE. PHARM S.R.L. ha chiesto la classificazione, ai fini della rimborsabilità;

Visto il parere della Commissione consultiva tecnico - scientifica nella seduta del 10 dicembre 2014;

Determina:

Art. 1.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Le nuove indicazioni terapeutiche:

La cefazolina è indicata nel trattamento delle seguenti infezioni sostenute da germi sensibili: infezioni respiratorie, infezioni otorinolaringoiatriche, infezioni epatobiliari, infezioni genito-urinarie; infezioni della pelle, dei tessuti molli, delle ossa e delle articolazioni, infezioni ostetrico-ginecologiche, infezioni dell'occhio, peritoniti, setticemie, endocarditi batteriche.

Profilassi perioperatoria. La somministrazione di cefazolina a scopo profilattico prima, durante e dopo l'intervento chirurgico può ridurre l'incidenza di alcune infezioni post-chirurgiche sia in pazienti sottoposti ad interventi a rischio di potenziale contaminazione batterica, sia in pazienti sottoposti ad interventi in cui l'infezione potrebbe costituire un grave rischio, del medicinale CROMEZIN rimborsate come segue:

Confezione:

«1 g/4 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile» 1 flaconcino polvere + 1 fiala solvente 4 ml;

A.I.C. n. 023726033 (in base 10) 0QN1YK (in base 32);

Classe di rimborsabilità: «C».

Art. 2.

Classificazione ai fini della fornitura

La classificazione ai fini della fornitura del medicinale CROMEZIN è la seguente: Medicinale soggetto a prescrizione medica (RR).

Art. 3.

Disposizioni finali

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

Roma, 6 febbraio 2015

Il direttore generale: PANI

15A01229

UNIVERSITÀ
«LINK CAMPUS UNIVERSITY»

DECRETO 12 febbraio 2015.

Modifiche allo statuto.

IL PRESIDENTE DEL COMITATO
TECNICO ORDINATORE



Vista la legge 9 maggio 1989, n. 168;

Vista la legge 30 dicembre 2010, n. 240, recante «Norme in materia di organizzazione delle Università, di personale accademico e reclutamento, nonché delega al Governo per incentivare la qualità e l'efficienza del sistema universitario»;

Visto lo statuto dell'Università degli studi «Link Campus University» approvato con D.M. 30 marzo 2012 e pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - serie generale - n. 87 del 13 aprile 2012 e successivamente modificato con D.P. n. 353 del 2 ottobre 2014, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - serie generale - n. 238 del 13 ottobre 2014 e, in particolare, il Titolo III «Norme finali e transitorie»;

Vista la delibera n. 88/2014/3 del 24 ottobre 2014 con la quale il Comitato tecnico ordinatore dell'Università degli studi «Link Campus University» ha approvato le modifiche all'art. 3 dello statuto di Ateneo;

Vista la nota del 28 novembre 2014, prot. n. 933/2014, con la quale l'Università degli studi «Link Campus University» ha trasmesso al Ministero dell'istruzione, dell'università e della ricerca le modifiche di statuto sopra citate;

Vista la nota del 27 gennaio 2015, prot. n. 1011, con la quale il Ministero dell'istruzione, dell'università e della ricerca ha formulato alcune osservazioni in merito alle modifiche di statuto sopra citate;

Vista la delibera n. 10/2015/3.1 del 5 febbraio 2015 del Comitato tecnico ordinatore dell'Università degli studi «Link Campus University» con la quale sono state recepite e approvate le suddette osservazioni;

Decreta:

A) Sono emanate le seguenti modifiche allo statuto dell'Università degli studi «Link Campus University»:

Dopo il comma 3 dell'art. 3 dello statuto dell'Università degli studi «Link Campus University» sono aggiunti i commi di seguito riportati:

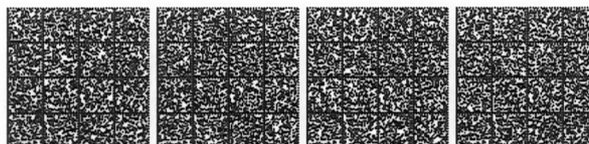
Ai sensi dell'art. 4 della legge n. 243/1991, si applicano al personale docente di ruolo di Link le norme sullo stato giuridico dei docenti di ruolo delle Università statali.

Il personale docente e ricercatore comprende:

a) Professori ordinari e professori associati (personale di ruolo);

b) Ricercatori universitari a tempo indeterminato (personale di ruolo);

c) Ricercatori a tempo determinato, secondo quanto previsto dall'art. 24 della legge n. 240/2010.



Le posizioni accademiche corrispondono a quelle previste dalla legislazione nazionale vigente in materia. Le procedure di selezione del personale docente e ricercatore di ruolo sono disciplinate dai regolamenti sul personale docente nel rispetto dei principi e delle norme di legge applicabili.

Il personale tecnico e amministrativo dell'Università è organizzato secondo le direttive e le disposizioni adottate dal Consiglio di Amministrazione. Il rapporto di lavoro di tale personale è disciplinato dalle norme del codice civile sul lavoro subordinato nell'impresa, dalle altre norme di legge che disciplinano i rapporti di lavoro di diritto privato e dai contratti collettivi di lavoro applicabili. Il rapporto di lavoro dei ricercatori a tempo determinato è disciplinato dall'art. 24 della legge n. 240/2010 e dalle norme del codice civile e dalle altre norme di legge che disciplinano i rapporti di lavoro di diritto privato.

Le disposizioni di cui ai commi 4, 5, 6 e 7 del presente articolo si applicano a decorrere dall'incardinamento in ruolo del personale docente e dall'assunzione di personale tecnico e amministrativo e di ricercatori a tempo determinato.

B) Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - serie generale, ai sensi dell'art. 6, comma 11, della legge 9 maggio 1989, n. 168.

C) Le predette modifiche dello statuto dell'Università degli studi «Link Campus University» entreranno in vigore il quindicesimo giorno successivo alla loro pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - serie generale.

Roma, 12 febbraio 2015

Il Presidente: SCOTTI

15A01214



ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

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

Con la determinazione n. aRM - 11/2015 - 776 del 23 gennaio 2015 è stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, su rinuncia della ditta Hexal S.p.a. l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

Medicinale: MIRTAZAPINA HEXAL

Confezione: 036636381

Descrizione: «45 mg compresse rivestite con film» 48 compresse in blister PVC/PVDC/AL

Medicinale: MIRTAZAPINA HEXAL

Confezione: 036636393

Descrizione: «45 mg compresse rivestite con film» 50 compresse in blister PVC/PVDC/AL

Medicinale: MIRTAZAPINA HEXAL

Confezione: 036636544

Descrizione: «45 mg compresse rivestite con film» 100X1 compresse in blister PVC/PVDC/AL single dose

Medicinale: MIRTAZAPINA HEXAL

Confezione: 036636532

Descrizione: «45 mg compresse rivestite con film» 50X1 compresse in blister PVC/PVDC/AL single dose

Medicinale: MIRTAZAPINA HEXAL

Confezione: 036636520

Descrizione: «45 mg compresse rivestite con film» 30X1 compresse in blister PVC/PVDC/AL single dose

Medicinale: MIRTAZAPINA HEXAL

Confezione: 036636518

Descrizione: «30 mg compresse rivestite con film» 100X1 compresse in blister PVC/PVDC/AL single dose

Medicinale: MIRTAZAPINA HEXAL

Confezione: 036636506

Descrizione: «30 mg compresse rivestite con film» 50X1 compresse in blister PVC/PVDC/AL single dose

Medicinale: MIRTAZAPINA HEXAL

Confezione: 036636494

Descrizione: «30 mg compresse rivestite con film» 30X1 compresse in blister PVC/PVDC/AL single dose

Medicinale: MIRTAZAPINA HEXAL

Confezione: 036636482

Descrizione: «15 mg compresse rivestite con film» 100X1 compresse in blister PVC/PVDC/AL single dose

Medicinale: MIRTAZAPINA HEXAL

Confezione: 036636470

Descrizione: «15 mg compresse rivestite con film» 50X1 compresse in blister PVC/PVDC/AL single dose

Medicinale: MIRTAZAPINA HEXAL

Confezione: 036636468

Descrizione: «15 mg compresse rivestite con film» 30X1 compresse in blister PVC/PVDC/AL single dose

Medicinale: MIRTAZAPINA HEXAL

Confezione: 036636456

Descrizione: «45 mg compresse rivestite con film» 100 compresse in blister PVC/PVDC/AL

Medicinale: MIRTAZAPINA HEXAL

Confezione: 036636443

Descrizione: «45 mg compresse rivestite con film» 96 compresse in blister PVC/PVDC/AL

Medicinale: MIRTAZAPINA HEXAL

Confezione: 036636431

Descrizione: «45 mg compresse rivestite con film» 90 compresse in blister PVC/PVDC/AL

Medicinale: MIRTAZAPINA HEXAL

Confezione: 036636429

Descrizione: «45 mg compresse rivestite con film» 70 compresse in blister PVC/PVDC/AL

Medicinale: MIRTAZAPINA HEXAL

Confezione: 036636417

Descrizione: «45 mg compresse rivestite con film» 60 compresse in blister PVC/PVDC/AL

Medicinale: MIRTAZAPINA HEXAL

Confezione: 036636405

