

**Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di ofloxacina, «Visuab».**

*Estratto determina AAM/PPA n. 402/2025 del 20 giugno 2025*

Trasferimento di titolarità: MC1/2025/115

Cambio nome: C1B/2025/638

Numero procedura europea: NL/H/2482/001/IB/020

È autorizzato il trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del sotto elencato medicinale, fino ad ora intestato a nome della società Visupharma S.p.a., codice fiscale 05101501004, con sede legale e domicilio fiscale in Via Alberto Cadlo-lo, 21, 00136, Roma, Italia

Medicinale: VISUAB

Confezione A.I.C. n.:

044623015 - «3 mg/ml Collirio, Soluzione» 1 flacone da 5 ml in lde con applicatore contagocce

alla società Ursapharm S.r.l., codice fiscale 10114420960, con sede legale e domicilio fiscale in Via Vittor Pisani, 16, 20124 Milano, Italia

Con variazione della denominazione del medicinale in: «UrsAB»

*Stampati*

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sopraindicato deve apportare le necessarie modifiche al riassunto delle caratteristiche del prodotto dalla data di entrata in vigore della determina, di cui al presente estratto; al foglio illustrativo ed alle etichette dal primo lotto di produzione successivo all'entrata in vigore della determina, di cui al presente estratto.

*Smaltimento scorte*

I lotti del medicinale, già prodotti e rilasciati a nome del precedente titolare alla data di entrata in vigore della determina, di cui al presente estratto, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza di efficacia della determina: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

**25A03663**

**MINISTERO DELL'AGRICOLTURA,  
DELLA SOVRANITÀ ALIMENTARE  
E DELLE FORESTE****Comunicazione relativa all'approvazione della modifica ordinaria del disciplinare di produzione della DOP dei vini «Roma».**

Si rende noto che nella Gazzetta Ufficiale dell'Unione europea, Serie C, del 26 giugno 2025 (C/2025/3452) è stata pubblicata la comunicazione relativa all'approvazione della modifica ordinaria del disciplinare di produzione della DOP dei vini «Roma», di cui al decreto 13 marzo 2025, conformemente all'art. 5, paragrafo 4, del regolamento delegato (UE) 2025/27 della Commissione.

Pertanto, ai sensi dell'art. 5, paragrafo 9, del regolamento delegato (UE) 2025/27 della Commissione, a decorrere dalla sopra citata data di pubblicazione (26 giugno 2025), la modifica ordinaria in oggetto è applicabile nell'intero territorio dell'Unione europea.

Il disciplinare di produzione della DOP dei vini «Roma», consolidato con la predetta modifica ordinaria, è pubblicato sul sito internet del Ministero dell'agricoltura, della sovranità alimentare e delle foreste nell'apposita Sezione «Qualità - Vini DOP e IGP - Disciplinari di produzione», ovvero al seguente link <https://www.masaf.gov.it/flex/cm/pages/ServeBLOB.php/L/IT/IDPagina/4625>

**25A03725**

**MINISTERO DELLE IMPRESE  
E DEL MADE IN ITALY****Approvazione del nuovo statuto  
della Fondazione Ugo Bordoni**

Con decreto ministeriale 31 marzo 2025 è approvato il nuovo statuto della Fondazione Ugo Bordoni, costituito da 18 articoli, ammesso alla registrazione dalla Corte dei conti in data 9 maggio 2025 al numero 714.

**25A03802**

**MINISTERO DELLE INFRASTRUTTURE  
E DEI TRASPORTI****Rinnovo dell'autorizzazione della società CSI S.p.a. con  
sede a Bollate viale Lombardia 20, quale organismo notifi-  
cato per la certificazione dei recipienti a pressione tra-  
sportabili.**

Con decreto del Capo del Dipartimento per i trasporti e la navigazione del 23 giugno 2025, n. 207, alla società CSI S.p.a. con sede a Bollate (MI) viale Lombardia 20, è stata rinnovata l'autorizzazione quale organismo notificato per il rilascio della certificazione di conformità delle attrezzature a pressione trasportabili. Le attività di certificazione sono previste dalla direttiva 2010/35/UE, recepita con decreto legislativo 12 giugno 2012, n. 78, in conformità ai requisiti essenziali di sicurezza, in applicazione delle procedure di valutazione contemplate dalla direttiva 2008/68/CE, recepita con decreto legislativo 27 gennaio 2010, n. 35, per i prodotti e le procedure di seguito indicate:

prodotti:

recipienti a pressione comprese le cartucce di gas, i loro rubinetti e altri accessori;

cisterne, veicoli batteria/carri, contenitori di gas ad elementi multipli (CGEM), i loro rubinetti e altri accessori.

procedure:

valutazione di conformità;

ispezione straordinaria;

ispezione intermedia;

ispezione periodica;

sorveglianza del servizio interno di Ispezione;

rivalutazione di conformità.

La presente autorizzazione ha durata fino al 17 giugno 2029 e, comunque, non oltre la validità del certificato rilasciato da Accredia.

**25A03756**

**Rinnovo dell'autorizzazione dell'INAIL Istituto nazionale  
assicurazione contro gli infortuni sul lavoro, con sede in  
Piazzale Giulio Pastore, 6 - Roma, quale organismo noti-  
ficato per la certificazione dei recipienti a pressione tra-  
sportabili.**

Con decreto del Capo del Dipartimento per i trasporti e la navigazione del 23 giugno 2025, n. 208, all'INAIL Istituto nazionale assicurazione contro gli infortuni sul lavoro, con sede in piazzale Giulio Pastore, 6 Roma, è stata rinnovata l'autorizzazione quale organismo notificato per il rilascio della certificazione di conformità delle attrezzature a pressione trasportabili. Le attività di certificazione sono previste dalla direttiva 2010/35/UE, recepita con decreto legislativo 12 giugno 2012, n. 78, in conformità ai requisiti essenziali di sicurezza, in applicazione delle procedure di valutazione contemplate dalla direttiva 2008/68/CE, recepita con decreto legislativo 27 gennaio 2010, n. 35, per i prodotti e le procedure di seguito indicate:

prodotti:

tutte le attrezzature di cui all'art. 1 della direttiva e alle definizioni del comma 1 dell'art. 2 direttiva 2010/35UE;

