

Cofinanziamento con risorse nazionali dei Programmi europei 2014-2020:**FESR/FSE (incluso YEI), CTE e FEAD**

importi in milioni di euro

| Programmi operativi | Risorse del Fondo di rotazione | Risorse regionali |
|---|--------------------------------|-------------------|
| POR Regioni meno sviluppate | 5.106,66 | 2.188,57 |
| POR Regioni in transizione | 666,19 | 285,51 |
| POR Regioni più sviluppate | 4.493,26 | 1.925,68 |
| PON Regioni meno sviluppate | 3.983,86 | - |
| PON Regioni in transizione | 386,17 | - |
| PON Regioni più sviluppate | 1.049,43 | - |
| PO FEAD | 118,76 | - |
| PO CTE | 200,61 | - |
| Totale PO cofinanziati (a) | 16.004,94 | 4.399,76 |
| POR complementari | 4.447,69 | - |
| PON complementari | 2.977,65 | - |
| Totale PO complementari (b) | 7.425,34 | - |
| Totale cofinanziamento (a+b) | 23.430,28 | 4.399,76 |
| Riequilibrio finanziario Regione Campania | 320,00 | - |
| Totale risorse finalizzate | 23.750,28 | 4.399,76 |
| Risorse residue a disposizione | 249,72 | - |
| Totale generale | 24.000,00 | 4.399,76 |

15A03556

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI**AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO**

Pubblicazione sul sito istituzionale del nuovo regolamento per la disciplina dei conflitti di interesse all'interno dell'AIFA.

Si comunica che l'Agenzia italiana del farmaco (AIFA), con sede in Roma, Via del Tritone n. 181, ha pubblicato sul proprio sito istituzionale, all'indirizzo www.agenziafarmaco.gov.it, il nuovo regolamento per la disciplina dei conflitti di interesse all'interno dell'AIFA, definitivamente adottato dal Consiglio di amministrazione dell'Agenzia con delibera n. 7 del 25 marzo 2015 e approvato dai Ministeri vigilanti, che modifica il precedente Regolamento pubblicato sulla *G.U.* n. 67 del 20 marzo 2012.

15A03703

MINISTERO DELLA SALUTE

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Buprenodale» multidose 0,3 mg/ml.

Decreto n. 67 del 4 maggio 2015

Procedura decentrata n. UK/V/0475/001/DC.

Medicinale veterinario BUPRENODALE multidose 0,3 mg/ml soluzione iniettabile per cani, gatti e cavalli.

Titolare A.I.C.: società Dechra Limited, con sede in Snaygill Industrial Estate, Keighley Road Skipton, North Yorkshire, BD23 2RW -UK.

Produttore responsabile rilascio lotti: la società Dales Pharmaceuticals nello stabilimento sito in Snaygill Industrial Estate, Keighley Road Skipton, North Yorkshire, BD23 2RW - UK.

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.: flacone da 10 ml - A.I.C. n. 104561016.

