

Comunicato del 21 dicembre 2010 - Min. Economia e Finanze

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 16 dicembre 2010

Publicato in Gazzetta Ufficiale n. 297 del 21 dicembre 2010

Articolo testo

Articolo testo -

In vigore dal 21 dicembre 2010

Tassi giornalieri di riferimento rilevati a titolo indicativo secondo le procedure stabilite nell'ambito del Sistema europeo delle Banche centrali e comunicati dalla Banca d'Italia, adottabili, fra l'altro, dalle Amministrazioni statali ai sensi del [decreto del Presidente della Repubblica 15 dicembre 2001, n. 482](#).

----> Per visualizzare la parte di provvedimento in formato grafico, consultare il documento in formato pdf. <----

[Torna al sommario](#)

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 16 dicembre 2010

Tassi giornalieri di riferimento rilevati a titolo indicativo secondo le procedure stabilite nell'ambito del Sistema europeo delle Banche centrali e comunicati dalla Banca d'Italia, adottabili, fra l'altro, dalle Amministrazioni statali ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica 15 dicembre 2001, n. 482.

Dollaro USA	1,3238
Yen	111,28
Lev bulgaro	1,9558
Corona ceca	25,155
Corona danese	7,4503
Corona estone	15,6466
Lira Sterlina	0,84795
Fiorino ungherese	273,70
Litas lituano	3,4528
Lat lettone	0,7098
Zloty polacco	3,9790
Nuovo leu romeno	4,2930
Corona svedese	9,0381
Franco svizzero	1,2849
Corona islandese	*
Corona norvegese	7,8950
Kuna croata	7,3905
Rublo russo	40,6740
Lira turca	2,0223
Dollaro australiano	1,3373
Real brasiliano	2,2548
Dollaro canadese	1,3297
Yuan cinese	8,8209
Dollaro di Hong Kong	10,2939
Rupia indonesiana	11964,29
Rupia indiana	60,0770
Won sudcoreano	1529,58
Peso messicano	16,4469
Ringgit malese	4,1540
Dollaro neozelandese	1,7921
Peso filippino	58,473
Dollaro di Singapore	1,7406
Baht thailandese	39,863
Rand sudafricano	9,0519

N.B. — Tutte le quotazioni sono determinate in unità di valuta estera contro 1 euro (valuta base).

* dal 2 novembre 2009 la Banca d'Italia pubblica sul proprio sito web il cambio indicativo della corona islandese.

10A15294

MINISTERO DELL'INTERNO**Abilitazione dell'organismo Tüv Italia S.r.l. in Sesto San Giovanni, ai fini dell'attestazione di conformità dei prodotti da costruzione, limitatamente agli aspetti concernenti il requisito essenziale n. 2 «Sicurezza in caso d'incendio».**

Con provvedimento dirigenziale datato 24 novembre 2010, l'organismo «Tüv Italia S.r.l.» con sede in Sesto San Giovanni (Milano) - 20099 - via Giusuè Carducci n. 125 - edificio 23, ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica n. 246 del 21 aprile 1993, di attuazione della direttiva 89/107/CEE relativa ai prodotti da costruzione e del decreto interministeriale 9 maggio 2003, n. 156, è abilitato, limitatamente agli aspetti concernenti il requisito essenziale n. 2 «Sicurezza in caso d'incendio», all'espletamento dell'attestazione della conformità in materia di prodotti prefabbricati di calcestruzzo come specificato nel provvedimento medesimo.

Il testo completo del provvedimento è consultabile sul sito internet www.vigilfuoco.it alla sezione «Prevenzione Incendi - Ultime novità».

10A15082

MINISTERO DELLA SALUTE**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Xeden».**

Provvedimento n. 252 del 25 novembre 2010
Procedura di mutuo riconoscimento. FR/V/0186/001-002-003/IB/003/G
Specialità medicinale per uso veterinario XEDEN.

Confezioni:

1 Blister da 12 compresse da 15 mg per gatti - A.I.C. n. 103993010

1 Blister da 10 compresse da 50 mg per cani - A.I.C. n. 103993022

2 Blister da 6 compresse da 150 mg per cani - A.I.C. n. 103993034

2 Blister da 12 compresse da 15 mg per gatti - A.I.C. n. 103993046

10 Blister da 10 compresse da 50 mg per cani - A.I.C. n. 103993059

20 Blister da 6 compresse da 150 mg per cani - A.I.C. n. 103993061

Titolare A.I.C.: Laboratoire Sogeval - Route de Mayenne, Z.I. des Touches - 53000 Laval - Francia

Oggetto: Variazione tipo IB: modifica estensione del periodo di validità.

Si autorizza per le confezioni indicate in oggetto l'estensione del periodo di validità del medicinale come confezionato per la vendita da: 24 mesi come attualmente autorizzato, a: 36 mesi.

I lotti già prodotti possono essere commercializzati fino alla data di scadenza.

Decorrenza ed efficacia del provvedimento: Efficacia immediata.

10A15199

