

FRINGE BENEFIT 2023
AUTOCARAVAN

MARCA	MODELLO	SERIE	COSTO KM 15.000 KM	FRINGE BENEFIT ANNUALE (25% CK)	FRINGE BENEFIT ANNUALE (30% CK)	FRINGE BENEFIT ANNUALE (50% CK)	FRINGE BENEFIT ANNUALE (60% CK)
ARCA	CIA8	2.3 MJT 160 CV	0,7761	2,716,13	3,259,35	5,432,25	6,518,70
CAPRON	CRF1	2.3 MJT 140 CV	0,6803	2,384,63	2,861,55	4,769,25	5,723,10
CARADO	V 132	2.2 MJT 140 CV	0,5788	2,059,88	2,471,85	4,119,75	4,943,70
DETHLEFFS	JUST	T7052 EB	0,7012	2,484,38	2,981,25	4,968,75	5,962,50
ELNAGH	BARON 531	2.2 MJT 140 CV	0,6377	2,278,50	2,734,20	4,557,00	5,468,40
ELNAGH	MAGNUM 582	2.3 MJT 140 CV	0,7586	2,690,63	3,228,75	5,381,25	6,457,50
FONT VENDOME	X CAPE FL	2.0 TDCI	0,6340	2,269,13	2,722,95	4,538,25	5,445,90
GIOTTI	GIOTTI VAN	54 T	0,6310	2,243,63	2,692,35	4,487,25	5,384,70
HYMER	GRAND CANYON	2.2 MJT 140 CV	0,7106	2,574,00	3,088,80	5,148,00	6,177,60
KNAUS	K250L R19	2.2 MJT 140 CV	0,6003	2,301,00	2,761,20	4,602,00	5,522,40
KNAUS	BOXSTAR	600 SOLUTION	0,6490	2,490,38	2,988,45	4,980,75	5,976,90
LAIKA	KOSMO	509 EMBLEMA	0,6948	2,439,00	2,926,80	4,878,00	5,853,60
MALIBU'	VAN 640	2.3 MJT 140 CV	0,6829	2,439,00	2,926,80	4,878,00	5,853,60
VOLKSWAGEN	CALIFORNIA BEACH	2.0 TDI 150 CV	0,7334	2,643,75	3,172,50	5,287,50	6,345,00
WEINSBERG	CARABUS	2.3 MJT 140 CV	0,5952	2,139,00	2,566,80	4,278,00	5,133,60

22A07181

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di paracetamolo, «Paracetamolo Dr.Max».

Estratto determina AAM/A.I.C. n. 256 del 15 dicembre 2022

Procedura europea n. SK/H/0173/001/E/001 - N. SK/H/0173/001/IA/010.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale PARACETAMOLO DR.MAX, le cui caratteristiche sono riepilogate nel riassunto delle caratteristiche del prodotto (RCP), foglio illustrativo (FI) ed etichette (Eti), parti integranti della determina di cui al presente estratto, nella forma farmaceutica, dosaggio e confezioni alle condizioni e con le specificazioni di seguito indicate:

titolare A.I.C.: Dr. Max Pharma S.r.o., con sede legale e domicilio fiscale in Na Florenci 2116/15, Nové Město, 110 00 Praga 1, Repubblica Ceca;

confezioni:

«500 mg compresse» 10 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 050294014 (in base 10) 1HYV7Y (in base 32);

«500 mg compresse» 20 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 050294026 (in base 10) 1HYV8B (in base 32);

«500 mg compresse» 30 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 050294038 (in base 10) 1HYV8Q (in base 32);

«500 mg compresse» 50 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 050294040 (in base 10) 1HYV8S (in base 32);

principio attivo: paracetamolo.

Produttore responsabile del rilascio dei lotti:

Saneca Pharmaceuticals a.s. - Nitrianska 100, 920 27 Hlohovec, Repubblica Slovacca.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezioni:

«500 mg compresse» 10 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 050294014 (in base 10) 1HYV7Y (in base 32);

«500 mg compresse» 20 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 050294026 (in base 10) 1HYV8B (in base 32);

«500 mg compresse» 30 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 050294038 (in base 10) 1HYV8Q (in base 32).

Per le confezioni sopra riportate è adottata la seguente classificazione ai fini della rimborsabilità: classificazione ai fini della rimborsabilità: «C-bis».

Confezione: «500 mg compresse» 50 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 050294040 (in base 10) 1HYV8S (in base 32).

Classificazione ai fini della rimborsabilità: apposita sezione della classe di cui all'art. 8, comma 10, lettera c) della legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni, dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità, denominata classe «C(nm)».

Classificazione ai fini della fornitura:

Confezioni:

«500 mg compresse» 10 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 050294014 (in base 10) 1HYV7Y (in base 32);

«500 mg compresse» 20 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 050294026 (in base 10) 1HYV8B (in base 32);

«500 mg compresse» 30 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 050294038 (in base 10) 1HYV8Q (in base 32).

Per le confezioni sopra riportate è adottata la seguente classificazione ai fini della fornitura: classificazione ai fini della fornitura: OTC - medicinale non soggetto a prescrizione medica da banco o di automedicazione.

Confezione:

«500 mg compresse» 50 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 050294040 (in base 10) 1HYV8S (in base 32).

Classificazione ai fini della fornitura: RR - medicinale soggetto a prescrizione medica.

Stampati

Le confezioni del medicinale devono essere poste in commercio con etichette e fogli illustrativi conformi al testo allegato alla determina, di cui al presente estratto.

È approvato il riassunto delle caratteristiche del prodotto allegato alla determina, di cui al presente estratto.

In ottemperanza all'art. 80, commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e successive modificazioni ed integrazioni, 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'A.I.C. 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 legislativo.

