

**MINISTERO  
DELLA SALUTE**

DECRETO 30 novembre 2017.

**Determinazione delle quantità di sostanze stupefacenti e psicotrope che possono essere fabbricate e messe in vendita in Italia e all'estero nel corso dell'anno 2018.**

IL DIRETTORE  
DELL'UFFICIO CENTRALE  
STUPEFACENTI

Viste le convenzioni internazionali in materia di sostanze stupefacenti e psicotrope;

Visti gli articoli 31 e 35 del decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309, recante «Testo unico delle leggi in materia di disciplina degli stupefacenti e delle sostanze psicotrope, prevenzione, cura e riabilitazione dei relativi stati di tossicodipendenza» e successive modifiche e integrazioni;

Valutato il fabbisogno nazionale per l'anno 2018;

Preso atto che le ditte interessate sono state autorizzate a fabbricare e commercializzare sostanze stupefacenti e psicotrope soggette alle disposizioni del citato testo unico;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001 n. 165 e successive modifiche e integrazioni;

Decreta:

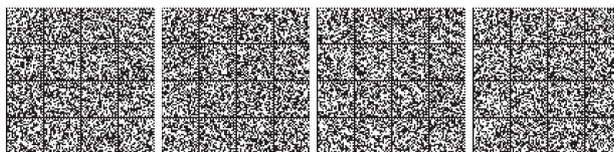
Le ditte di seguito elencate sono autorizzate a fabbricare e mettere in vendita in Italia e all'estero, nel corso dell'anno 2018, le seguenti sostanze stupefacenti e psicotrope nelle quantità appresso indicate:

1 - Cambrex Profarmaco Milano S.r.l. - Via Curiel, 34 Paullo (Mi)

Sostanze da destinarsi alla produzione di medicinali	Per l'Italia	Per l'estero
Alprazolam	Kg. 200	Kg. 4500
Bromazepam	Kg 400	Kg 6500
Brotizolam	Kg 150	Kg 150
Clonazepam	Kg 50	Kg 2000
Clorazepato dipotassico	Kg 0	Kg 3000
Clordiazepossido	Kg 300	Kg 4000
Clordiazepossido cloridrato	Kg 300	Kg 4000
Diazepam	Kg 1500	Kg 15000
Estazolam	Kg 50	Kg 400
Etizolam	Kg 50	Kg 500
Flunitrazepam	Kg 50	Kg 700
Flurazepam monocloridrato	Kg 1000	Kg 1500
Flurazepam dicloridrato	Kg 50	Kg 1000
Lorazepam	Kg 1000	Kg 7000
Lormetazepam	Kg 1000	Kg 2000
Medazepam	Kg 300	Kg 5000
Midazolam	Kg 100	Kg 1500
Midazolam cloridrato	Kg 100	Kg 500
Midazolam maleato	Kg 100	Kg 1000
Nitrazepam	Kg 100	Kg 2000
Ossazepam	Kg 200	Kg 15000
Prazepam	Kg 1500	Kg 5000
Temazepam	Kg 2000	Kg 12000
Triazolam	Kg 50	Kg 200
Zolpidem tartrato	Kg 200	Kg 3000
Clobazam	Kg 50	Kg 500

2 - Fabbrica Italiana Sintetici S.p.A. - Viale Milano, 26 - Alte di Montecchio Maggiore (VI)

Sostanze da destinarsi alla produzione di medicinali	Per l'Italia	Per l'estero
Bromazepam	Kg 150	Kg 3150
Diazepam	Kg 1000	Kg 24000
Clobazam	Kg 100	Kg 1400
Clonazepam	Kg 100	Kg 2400



Clordiazepossido	Kg 155	Kg 7510
Clordiazepossido cloridrato	Kg 163	Kg 1337
Delorazepam	Kg 250	Kg 350
Estazolam	Kg 0	Kg 400
Flunitrazepam	Kg 50	Kg 200
Flurazepam	Kg 0	Kg 1000
Flurazepam dicloridrato	Kg 0	Kg 1400
Flurazepam monocloridrato	Kg 550	Kg 4202
Ketazolam	Kg 0	Kg 1500
Lorazepam	Kg 200	Kg 2400
Midazolam	Kg 50	Kg 1635
Midazolam cloridrato	Kg 0	Kg 600
Midazolam maleato	Kg 0	Kg 3750
Nitrazepam	Kg 200	Kg 3800
Ossazepam	Kg 2000	Kg 14000
Pentazocina	Kg 100	Kg 1251
Pentazocina cloridrato	Kg 0	Kg 4100
Prazepam	Kg 200	Kg 3300
Temazepam	Kg 1000	Kg 15000
Tetrazepam	Kg 0	Kg 0

3 - Industriale Chimica S.r.l. - Via Grieg, 13 - Saronno (VA)

Sostanze da destinarsi alla produzione di medicinali	Per l'Italia	Per l'estero
Pentazocina cloridrato	Kg 20	Kg 300
Zopiclone	Kg 100	Kg 3000

4 - Olon S.p.A. - Via Milano,186 - Garbagnate Milanese(MI)

Sostanze da destinarsi alla produzione di medicinali	Per l'Italia	Per l'estero
Amfepramone cloridrato	Kg 0	Kg 5000
Benzfetamina cloridrato	Kg 0	Kg 1000
Fendimetrazina tartrato	Kg 0	Kg 6000
Fentermina cloridrato	Kg 0	Kg 6000
Pentazocina cloridrato	Kg 0	Kg 500

5 - S.A.L.A.R.S. S.p.A. - Via S. Francesco, 5 - Como.

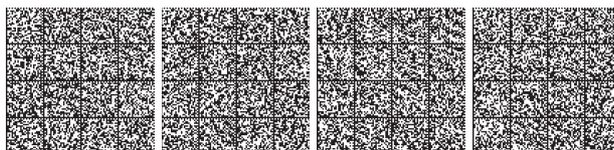
Sostanze da destinarsi alla produzione di medicinali	Per l'Italia	Per l'estero
Codeina fosfato emiidrata	Kg. 3784	Kg.12162
Codeina bromidrato diidrato	Kg 278	Kg 0
Diidrocodeina bitartrato	Kg. 746	Kg.12687
Diidrocodeina idrorodanato	Kg. 1807	Kg.602
Morfina solfato	Kg. 2000	Kg. 667
Morfina cloridrato	Kg. 658	Kg. 1974
Ossicodone cloridrato	Kg. 556	Kg. 1667
Barbexaclone	Kg. 500	Kg. 200
Sostanze incluse nelle Tabelle I,II,III,IV del DPR 309/90 da destinarsi ad uso sperimentale e ricerca		
Etilmorfina	Kg. 1	Kg. 1
3-Monoacetilmorfina	Kg. 0,200	Kg. 0,200
Diacetilmorfina	Kg. 0,050	Kg. 0,500
Acetildiidrocodeina	Kg. 0,200	Kg. 0,200
Acetorfina	Kg. 0,200	Kg. 0,200
Etorfina	Kg. 0,200	Kg. 0,200
Normorfina	Kg. 0,200	Kg. 0,200
Norcodeina	Kg. 0,200	Kg. 0,200
Metilcodeina (codeina metil etere)	Kg. 0,020	Kg. 0,020
Metadone	Kg. 1	Kg. 1

6 - TRIFARMA S.p.A: - Via delle Industrie n. 6 - Ceriano Laghetto (MI)

Sostanze da destinarsi alla produzione di medicinali	Per l'Italia	Per l'estero
Metadone cloridrato	Kg. 200	Kg.1000

7 - Stabilimento Chimico Farmaceutico Militare: - Via Reginaldo Giuliani n. 201 - Firenze (MI)

Sostanze da destinarsi alla produzione di medicinali	Per l'Italia	Per l'estero
Cannabis infiorescenze	Kg. 250	Kg.0



Il presente decreto ha validità dal 1° gennaio al 31 dicembre 2018

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 30 novembre 2017

*Il direttore  
dell'ufficio centrale  
stupefacenti*  
APUZZO

17A08746

ORDINANZA 6 dicembre 2017.

**Proroga dell'ordinanza 4 agosto 2011, e successive modificazioni, recante «Norme sanitarie in materia di encefalomielite equina di tipo West Nile (West Nile Disease) e attività di sorveglianza sul territorio nazionale».**

#### IL MINISTRO DELLA SALUTE

Visto il testo unico delle leggi sanitarie approvato con regio decreto 27 luglio 1934, n. 1265, e successive modificazioni;

Visto il regolamento di polizia veterinaria approvato con decreto del Presidente della Repubblica 8 febbraio 1954, n. 320, e successive modificazioni;

Visto l'art. 32 della legge 23 dicembre 1978, n. 833, e successive modificazioni;

Vista l'ordinanza del Ministro della sanità 6 ottobre 1984, recante «Norme relative alla denuncia di alcune malattie infettive degli animali nella Comunità economica europea», pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana 10 ottobre 1984, n. 279;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 11 febbraio 1994, n. 243, concernente «Regolamento recante attuazione della direttiva 90/426/CEE relativa alle condizioni di polizia sanitaria che disciplinano i movimenti e le importazioni di equini di provenienza dai Paesi terzi, con le modifiche apportate dalla direttiva 92/36/CEE», e successive modificazioni;

Visto l'art. 117 del decreto legislativo 31 marzo 1998, n. 112, e successive modificazioni;

Vista la decisione della Commissione 2004/216/CE del 1° marzo 2004, di modifica della direttiva 82/894/CEE del Consiglio del 21 dicembre 1982, concernente la notifica delle malattie degli animali nella Comunità al fine di includere talune malattie degli equidi e talune malattie delle api nell'elenco delle malattie soggette a denuncia;

Visto il decreto del Ministro della salute 29 novembre 2007, recante approvazione del Piano di sorveglianza nazionale per la encefalomielite di tipo West Nile (West Nile Disease), pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana 12 febbraio 2008, n. 36;

Vista l'ordinanza del Ministro del lavoro, della salute e delle politiche sociali 5 novembre 2008, «West Nile Disease - Notifica alla Commissione europea e all'OIE - Piano di sorveglianza straordinaria», pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* 26 novembre 2008, n. 277, e, in particolare, l'art. 2, comma 1, con il quale è stata disposta l'attuazione di un piano di sorveglianza straordinario in una determinata area del territorio nazionale;

Vista l'ordinanza del Ministro della salute 3 agosto 2011, recante «Norme sanitarie in materia di encefalomielite equina», pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* 8 settembre 2011, n. 209, che ha inserito nell'elenco di cui all'art. 1 del predetto regolamento di polizia veterinaria «l'encefalomielite equina (tutte le forme, compresa l'encefalomielite equina venezuelana)», tenuto conto dell'impatto zoonotico di alcune di queste malattie, tra le quali l'encefalomielite di tipo West Nile;

Vista l'ordinanza del Ministro della salute 4 agosto 2011, recante «Norme sanitarie in materia di encefalomielite equina di tipo West Nile (West Nile Disease) e attività di sorveglianza sul territorio nazionale», pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana 8 settembre 2011, n. 209;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica del 28 marzo 2013, n. 44, concernente «Regolamento recante il riordino degli organi collegiali ed altri organismi operanti presso il Ministero della salute, ai sensi dell'art. 2, comma 4, della legge 4 novembre 2010, n. 183» ed, in particolare, l'art. 10 riguardante il «Centro nazionale di lotta ed emergenza contro malattie animali»;

Vista l'ordinanza del Ministro della salute 6 agosto 2013, concernente «Proroga ordinanza 4 agosto 2011, recante «Norme sanitarie in materia di encefalomielite equina di tipo West Nile (West Nile Disease) e attività di sorveglianza sul territorio nazionale», pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana 7 settembre 2013, n. 210, con efficacia fino al 31 dicembre 2014;

Vista l'ordinanza del Ministro della salute 12 dicembre 2014 recante «Proroga ordinanza 4 agosto 2011 e successive modificazioni, recante «Norme sanitarie in materia di encefalomielite equina di tipo West Nile (West Nile Disease) e attività di sorveglianza sul territorio nazionale», pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana 30 dicembre 2014, n. 301, con efficacia fino al 31 dicembre 2015;

Vista l'ordinanza del Ministro della salute 11 dicembre 2015, recante «Proroga dell'ordinanza 4 agosto 2011, e successive modificazioni, recante «Norme sanitarie in materia di encefalomielite equina di tipo West Nile (West Nile Disease) e attività di sorveglianza sul territorio nazionale», pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana 31 dicembre 2015, n. 303, con efficacia fino al 31 dicembre 2016;

Vista l'ordinanza del Ministro della salute 7 dicembre 2016, recante «Proroga dell'ordinanza 4 agosto 2011, e successive modificazioni, recante «Norme sanitarie in materia di encefalomielite equina di tipo West Nile (West Nile Disease) e attività di sorveglianza sul territorio nazionale», pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana 3 gennaio 2017, n. 2, con efficacia fino al 31 dicembre 2017;

