

# GAZZETTA UFFICIALE

## DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Sabato, 1° ottobre 2016

Si pubblica il martedì,  
il giovedì e il sabato

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA  
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO  
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

Le inserzioni da pubblicare nella Gazzetta Ufficiale possono essere inviate per posta all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - Ufficio inserzioni G.U. in Via Salaria, 691 - 00138 Roma; in caso di pagamento in contanti, carta di credito o assegno circolare intestato all'Istituto, le inserzioni possono essere consegnate a mano direttamente al punto vendita dell'Istituto in Piazza G. Verdi, 1 - 00198 Roma. L'importo delle inserzioni inoltrate per posta deve essere preventivamente versato sul c/c bancario intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. presso il Banco di Sardegna, Via Boncompagni 6 - 00187 Roma (IBAN IT64 H010 1503 2000 0007 0502 181) oppure sul c/c postale n. 16715047 intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - Roma.

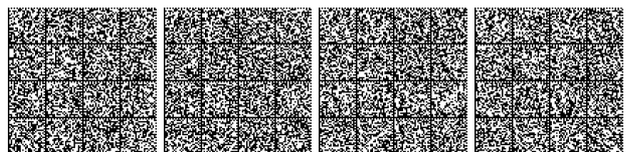
## FOGLIO DELLE INSERZIONI

### SOMMARIO

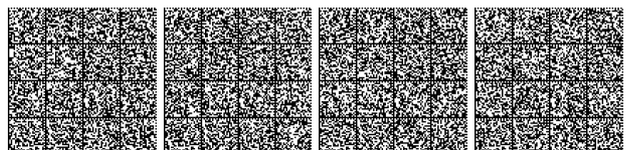
ANNUNZI COMMERCIALI	
<b>Convocazioni di assemblea</b>	
ALLEGHE FUNIVIE S.P.A. <i>Convocazione dell'assemblea ordinaria dei soci</i> (TX16AAA9173) . . . . .	Pag. 4
BANCA DEL CILENTO DI SASSANO E VALLO DI DIANO E DELLA LUCANIA - CREDITO CO- OPERATIVO SOCIETÀ COOPERATIVA PER AZIONI <i>Convocazione di assemblea</i> (TX16AAA9105) . . . . .	Pag. 2
C.E.I.E. S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria</i> (TX16AAA9114) . . . . .	Pag. 3
CO.ME.F.IM. S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria</i> (TU16AAA9013) . . . . .	Pag. 1
LA GENERALE FINANZIARIA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria</i> (TV16AAA8978) . . . . .	Pag. 2
LAMINAZIONE SOTTILE S.P.A. <i>Convocazione di assemblea</i> (TV16AAA9086) . . . . .	Pag. 2
LIBERTÀ FINANZIARIA IMMOBILIARE S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria</i> (TU16AAA9016) . . . . .	Pag. 1
S.I.T.S. SOCIETÀ IMPIANTI TELEVISIVI SICILIA- NI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria</i> (TU16AAA9020) . . . . .	Pag. 2
SOCIETÀ AEROPORTO CERRIONE - SACE S.R.L. <i>Convocazione di assemblea</i> (TX16AAA9185) . . . . .	Pag. 4
SOCIETÀ INDUSTRIE TURISTICHE DELL'APRI- CA S.I.T.A. S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria</i> (TX16AAA9175) . . . . .	Pag. 4
SOCIETÀ ITALIANA TRAFORO AUTOSTRADA- LE DEL FREJUS S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria degli azioni- sti</i> (TX16AAA9151) . . . . .	Pag. 3
SUVAL IMMOBILIARE FINANZIARIA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria</i> (TU16AAA9014) . . . . .	Pag. 1
T.G.S. - TELEGIORNALE DI SICILIA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria</i> (TU16AAA9018) . . . . .	Pag. 1
<b>Altri annunci commerciali</b>	
BANK OF AMERICA MERRILL LYNCH INTERNA- TIONAL LIMITED <i>Avviso ai sensi dell'articolo 58, comma 2, del D. Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 e informativa ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice per la Protezione dei Dati Personali") e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007</i> (TX16AAB9125) . . . . .	Pag. 6



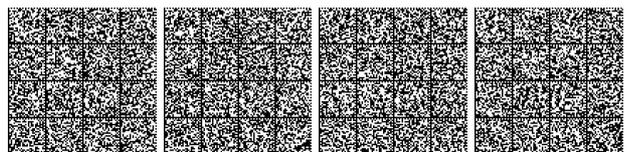
BPM COVERED BOND 2 S.R.L.		TRIBUNALE DI IVREA	
BANCA POPOLARE DI MILANO SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.		<i>Estratto atto di citazione per usucapione (TX16ABA9138) . . . . .</i>	Pag. 13
<i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 7-bis e 4 della Legge numero 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulle Obbligazioni Bancarie Garantite"), dell'articolo 58 del D.Lgs. numero 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") e dell'articolo 13 del D.Lgs numero 196 del 30 giugno 2003 (il "Codice Privacy") (TX16AAB9141) . . . . .</i>	Pag. 7	TRIBUNALE DI PESARO	
IBL CQS S.R.L.		<i>Notifica per pubblici proclami ex articolo 150 c.p.c. e invito alla mediazione. Atto di citazione per usucapione (TU16ABA9029) . . . . .</i>	Pag. 10
IBL BANCA – ISTITUTO BANCARIO DEL LAVORO S.P.A.		TRIBUNALE DI RIMINI	
<i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito, la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (di seguito, il "Testo Unico Bancario") (TX16AAB9152) . . . . .</i>	Pag. 9	<i>Notifica per pubblici proclami (TX16ABA9166) . . . . .</i>	Pag. 14
METEK S.R.L.		TRIBUNALE DI TERMINI IMERESE	
<i>Avviso di fusione transfrontaliera mediante incorporazione della METEK AUSTRIA GmbH, società di diritto austriaco con sede in Thal-Wilfern 39, 9911 Assling, Austria, Numero di iscrizione al registro commerciale del Tribunale di Innsbruck FN 195910 d. (TX16AAB9103) . . . . .</i>	Pag. 5	<i>Atto di citazione per usucapione (TU16ABA8995) . . . . .</i>	Pag. 10
<b>ANNUNZI GIUDIZIARI</b>		TRIBUNALE DI TRANI	
		<i>Notifica per pubblici proclami (TX16ABA9106) . . . . .</i>	Pag. 11
		TRIBUNALE DI VERONA	
		<i>Notifica per pubblici proclami (TX16ABA9116) . . . . .</i>	Pag. 12
		<b>Ammortamenti</b>	
		TRIBUNALE CIVILE E PENALE DI PERUGIA	
		<i>Ammortamento di cambiale (TX16ABC9101) . . . . .</i>	Pag. 14
		TRIBUNALE DI AREZZO	
		<i>Ammortamento assegno bancario (TX16ABC9123) . . . . .</i>	Pag. 15
		TRIBUNALE DI BOLOGNA	
		<i>Ammortamento cambiario (TU16ABC9019) . . . . .</i>	Pag. 14
		TRIBUNALE DI ROMA	
		<i>Ammortamento titoli nominativi (TX16ABC9142) . . . . .</i>	Pag. 15
		<b>Eredità</b>	
		TRIBUNALE DI COSENZA	
		<i>Nomina curatore eredità giacente di Coscarello Gilda (TX16ABH9169) . . . . .</i>	Pag. 17
		TRIBUNALE DI CUNEO	
		<i>Eredità giacente di Piston Aldo (TX16ABH9015) . . . . .</i>	Pag. 16
		TRIBUNALE DI CUNEO Cancelleria successioni	
		<i>Dichiarazione di apertura eredità giacente n. 987/2016 V.G. (TX16ABH9017) . . . . .</i>	Pag. 16
		TRIBUNALE DI FORLÌ	
		<i>Eredità giacente di Malmesi Giancarlo (TU16ABH9026) . . . . .</i>	Pag. 16
		TRIBUNALE DI MILANO	
		<i>Nomina curatore eredità giacente di Luigia Rossetta (TX16ABH9168) . . . . .</i>	Pag. 17



TRIBUNALE DI ROMA <i>Eredità giacente di Molinari Alberto Sisto (TU16ABH8991)</i> .....	Pag. 15	COOPERATIVA S.C.A.P. A R.L. <i>Deposito del bilancio finale di liquidazione (TX16ABS9171)</i> .....	Pag. 18
TRIBUNALE DI ROMA <i>Eredità giacente di Tarantino Alvaro (TU16ABH8992)</i> .....	Pag. 16	MONTE DEL GALLO SOC. COOP. ED A R.L. <i>Deposito atti finali (TV16ABS9084)</i> .....	Pag. 18
TRIBUNALE DI TREVISO <i>Nomina curatore di eredità giacente (TX16ABH9112)</i> .....	Pag. 17	<b>ALTRI ANNUNZI</b>	
TRIBUNALE DI VARESE <i>Nomina curatore eredità giacente di Pierantonio Zappa (TX16ABH9143)</i> .....	Pag. 17	<b>Espropri</b>	
TRIBUNALE ORDINARIO DI CUNEO <i>Nomina curatore dell'eredità giacente di Raimondo Fantini (TX16ABH9100)</i> .....	Pag. 16	AUTOSTRADE PER L' ITALIA S.P.A. <i>Estratto decreto di esproprio (TX16ADC9172)</i> .....	Pag. 19
TRIBUNALE ORDINARIO DI MILANO <i>Nomina curatore dell'eredità giacente di Bigatti Luciano (TX16ABH9083)</i> .....	Pag. 16	VALDICHIENTI S.C.P.A. Ufficio Espropri <i>Maxilotto n. 1 del sistema "Asse Viario Marche-Umbria e Quadrilatero di penetrazione interna" - Lavori di completamento della direttrice S.S. 77 "Val di Chienti" - Civitanova Marche - Foligno tramite realizzazione del tratto Collesentino II - Foligno e interventi di completamento e collegamento della viabilità esistente" - S.S. 3 - Via Flaminia - tratto Foligno-Pontecentesimo. Pagamento indennità di espropriazione. (TX16ADC9111)</i> .....	Pag. 19
TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO <i>Eredità giacente di Ranieri Giuseppe (TU16ABH8982)</i> .....	Pag. 15	<b>Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici</b>	
TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO <i>Eredità giacente di Casali Piera (TU16ABH8981)</i> ...	Pag. 15	A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD9124)</i> .....	Pag. 29
<b>Riconoscimenti di proprietà</b>		ACCORD HEALTHCARE LIMITED <i>Comunicazione di rettifica relativa alla notifica regolare V&amp;A n. 92564 e n. 92590 del 13 settembre e n. 94855 del 20 settembre 2016 (TX16ADD9102)</i> .....	Pag. 24
TRIBUNALE DI SONDRIO <i>Ricorso ai sensi della L. 14/11/1962 n. 1610, prorogata con L. 10/05/1976 n. 346 (TU16ABM9057)</i> .....	Pag. 17	ASPEN PHARMA TRADING LIMITED <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento(CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD9154)</i> .....	Pag. 34
<b>Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta</b>		ASTRAZENECA S.P.A. <i>Comunicazione di notifica regolare AIFA/V&amp;A/P/92853 del 14 settembre 2016 (TX16ADD9165)</i> ..	Pag. 38
TRIBUNALE DI NOVARA <i>Dichiarazione di morte presunta di Trombin Tania (TX16ABR9145)</i> .....	Pag. 17	BIOAKOS FARMA LABORATORI S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&amp;A/P/94820 del 20 settembre 2016 (TX16ADD9137)</i> ..	Pag. 30
<b>Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione</b>			
BANCA DI ROMAGNA COOPERATIVA - CREDITO COOPERATIVO ROMAGNA CENTRO E MACERONE - Soc. Coop. in L.C.A. <i>Avviso deposito stato passivo Ex art. 86, VIII co., D.Lgs. 385/93 e succ .modif. e integraz. (TV16ABS9094)</i> .....	Pag. 18		
COOPERATIVA GIPIA SOC. COOP. A R.L. <i>Avviso di deposito di bilancio finale di liquidazione (TU16ABS9058)</i> .....	Pag. 18		



BRUNO FARMACEUTICI S.P.A. <i>Comunicazione di notifica regolare V&amp;A (TX16ADD9157)</i> .....	Pag. 35	FRESENIUS KABI ONKOLOGY PLC <i>Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008. (TU16ADD8979)</i> .....	Pag. 21
CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TU16ADD9022)</i> .....	Pag. 22	GIULIANI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1084/2003 (TX16ADD9161)</i> .....	Pag. 37
CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TU16ADD9024)</i> .....	Pag. 23	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i. (TX16ADD9122)</i> .....	Pag. 29
CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TU16ADD9025)</i> .....	Pag. 24	HIKMA FARMACÊUTICA (PORTUGAL) S.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 274/2007 (TX16ADD9140)</i> .....	Pag. 31
CIPLA (EU) LIMITED <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX16ADD9115)</i> .....	Pag. 26	HOSPIRA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD9147)</i> .....	Pag. 32
CSL BEHRING GMBH <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008 (TX16ADD9135)</i> .....	Pag. 30	IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008, modificato dal Regolamento (UE) 712/2012. (TX16ADD9153)</i> .....	Pag. 33
EG S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 20/09/2016 – Prot. n. 94871 (TX16ADD9164)</i> .....	Pag. 38	ITALFARMACO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD9148)</i> .....	Pag. 33
EPIFARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (TX16ADD9162)</i> .....	Pag. 37	LABORATOIRES SEPTODONT <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD9167)</i> .....	Pag. 38
ESSETI FARMACEUTICI S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (TX16ADD9109)</i> .....	Pag. 26	LABORATORI ALTER S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD9110)</i> .....	Pag. 26
FARMAKOPEA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008 e della Determina AIFA del 25/08/2011 (TX16ADD9174)</i> .....	Pag. 40	LABORATORI ALTER S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (TX16ADD9104)</i> .....	Pag. 25
FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008. (TU16ADD8980)</i> .....	Pag. 21		



## LAMPUGNANI FARMACEUTICI S.P.A.

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e succ. modifiche (TX16ADD9119) . . . . .* Pag. 28

## LFB – LABORATOIRE FRANCAIS DU FRACTIONNEMENT ET DES BIOTECHNOLOGIES

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 274 del 29 dicembre 2007 (TX16ADD9117) . . . . .* Pag. 27

## MAGIS FARMACEUTICI S.R.L.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n.219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE e s.m.i. (TX16ADD9136) . . . . .* Pag. 30

## MASTER PHARMA S.R.L.

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TU16ADD9028) . . . . .* Pag. 24

## NORGINE ITALIA S.R.L.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 712/2012/CE (TX16ADD9163) . . . . .* Pag. 37

## PFIZER ITALIA S.R.L.

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD9160) . . . . .* Pag. 37

## PIAM FARMACEUTICI S.P.A.

*Comunicato di rettifica relativo alla specialità medicinale CEFTRIAXONE PIAM FARMACEUTICI (TX16ADD9121) . . . . .* Pag. 28

## PIERRE FABRE ITALIA S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD9159) . . . . .* Pag. 36

## PROMEDICA S.R.L.

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TU16ADD9023) . . . . .* Pag. 23

## RANBAXY ITALIA S.P.A.

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, così come modificato dal Regolamento 712/2012. (TX16ADD9176) . . . . .* Pag. 40

## RATIOPHARM GMBH

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD9118) . . . . .* Pag. 27

## RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD9144) . . . . .* Pag. 31

## RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD9146) . . . . .* Pag. 32

## RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD9149) . . . . .* Pag. 33

## S.A.L.F. S.P.A. Laboratorio Farmacologico

*Modifica secondaria di una autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008. (TU16ADD8986) . . . . .* Pag. 22

## S.A.L.F. S.P.A. Laboratorio Farmacologico

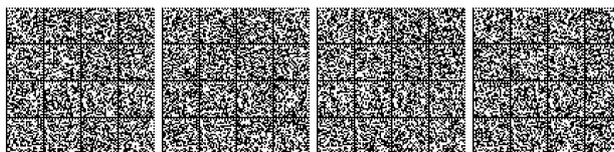
*Modifica secondaria di una autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008. (TU16ADD8988) . . . . .* Pag. 22

## S.A.L.F. S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO

*Estratto di comunicazione notifica regolare V&A per la pubblicazione (TU16ADD8968) . . . . .* Pag. 20

## S.A.L.F. S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008. Codice pratica N1B/2016/2127. (TU16ADD8969) . . . . .* Pag. 20



## S.A.L.F. S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008 - Codice pratica N1A/2016/1960. (TU16ADD8967).....* Pag. 20

## SANTEN OY

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD9155) .* Pag. 34

## SIGMA-TAU INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD9139).....* Pag. 31

## TEVA ITALIA S.R.L.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD9170).....* Pag. 39

## TEVA ITALIA S.R.L.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD9158).....* Pag. 36

## VALEAS S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD9156).....* Pag. 35

## WELCOME PHARMA S.P.A.

*Estratto comunicazione notifica regolare V&A (TX16ADD9120).....* Pag. 28

**Concessioni di derivazione di acque pubbliche**

## CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE

Dipartimento IV - Servizio 2

*Richiesta di concessione per la derivazione d'acqua pubblica da pozzo (TU16ADF8987).....* Pag. 42

## CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE

Dipartimento IV - Servizio 2

*Richiesta di concessione per la derivazione d'acqua da quattro pozzi (TU16ADF8989).....* Pag. 42

## CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE

Dipartimento IV - Servizio 2

*Richiesta di concessione per la derivazione d'acqua pubblica da pozzo (TU16ADF8983).....* Pag. 42



# ANNUNZI COMMERCIALI

## CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

### CO.ME.F.IM. S.P.A.

Sede legale: via Maqueda, 111 - Palermo  
 Capitale sociale: € 1.702.800,00  
 Registro delle imprese: Palermo n. 00543090823  
 R.E.A.: n. 78183  
 Codice Fiscale: 00543090823

#### Convocazione di assemblea ordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria in Palermo, presso la sede sociale, per il giorno 21 del mese di ottobre 2016 alle ore 12 in prima convocazione ed occorrendo, in seconda convocazione, per il giorno 24 del mese di ottobre 2016 stessa ora e luogo, per deliberare sul seguente

#### Ordine del giorno:

1. Distribuzione dividendi ai soci;
2. Varie ed eventuali.

Per l'intervento in assemblea i signori soci dovranno depositare le loro azioni, almeno cinque giorni prima della assemblea, presso la sede sociale ai sensi dell'art. 3 dello statuto sociale.

Il presidente del consiglio di amministrazione  
 dott. Guido Spatafora

TU16AAA9013 (A pagamento).

### SUVAL IMMOBILIARE FINANZIARIA S.P.A.

Sede legale: via Maqueda, 111 - Palermo  
 Capitale sociale: € 1.560.000,00 i.v.  
 Registro delle imprese: Palermo n. 80050540824  
 R.E.A.: Palermo n. 133233  
 Codice Fiscale: 80050540824

#### Convocazione di assemblea ordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria in Palermo, presso la sede sociale, per il giorno 21 del mese di ottobre 2016 alle ore 11,30 in prima convocazione ed occorrendo, in seconda convocazione, per il giorno 24 del mese di ottobre 2016 stessa ora e luogo, per deliberare sul seguente

#### Ordine del giorno:

1. Distribuzione dividendi ai soci;
2. Varie ed eventuali.

Per l'intervento in assemblea i signori soci dovranno depositare le loro azioni, almeno cinque giorni prima della assemblea, presso la sede sociale ai sensi dell'art. 3 dello statuto sociale.

Il presidente del consiglio di amministrazione  
 Olga Spatafora

TU16AAA9014 (A pagamento).

### LIBERTÀ FINANZIARIA IMMOBILIARE S.P.A.

Sede legale: via Maqueda, 111 - Palermo  
 Capitale sociale: € 670.800 i.v.  
 Registro delle imprese: Palermo n. 00428040828  
 R.E.A.: n. 72609  
 Codice Fiscale: 00428040828

#### Convocazione di assemblea ordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria in Palermo, presso la sede sociale, per il giorno 21 del mese di ottobre 2016 alle ore 11 in prima convocazione ed occorrendo, in seconda convocazione, per il giorno 24 del mese di ottobre 2016 stessa ora e luogo, per deliberare sul seguente

#### Ordine del giorno:

1. Distribuzione dividendi ai soci;
2. Varie ed eventuali.

Per l'intervento in assemblea i signori soci dovranno depositare le loro azioni, almeno cinque giorni prima della assemblea, presso la sede sociale, ai sensi dell'art. 3 dello statuto sociale.

Il presidente del consiglio di amministrazione  
 dott. Alfredo Spatafora

TU16AAA9016 (A pagamento).

### T.G.S. - TELEGIORNALE DI SICILIA S.P.A.

Società soggetta ad attività di direzione e coordinamento di  
 Giornale di Sicilia Editoriale Poligrafica S.p.A.

Sede sociale: via Lincoln 19, 90133 Palermo (PA), Italia  
 Capitale sociale: € 1.290.000,00 int. versato  
 Registro delle imprese: Palermo n. 02446820827  
 R.E.A.: Palermo n. 94921  
 Codice Fiscale: 02446820827  
 Partita IVA: 02446820827

#### Convocazione di assemblea straordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea straordinaria in Palermo, via Lincoln 21, per il giorno 18 ottobre 2016 alle ore 11,30 in prima convocazione ed occorrendo per il giorno 20 ottobre 2016 stessa ora e luogo in seconda convocazione per deliberare sul seguente

#### Ordine del giorno:

1. Proposta di fusione per incorporazione della SITS - Società Impianti Televisivi Siciliani S.p.a. e delibere consequenziali;

2. Varie ed eventuali.

Il deposito delle azioni presso la sede sociale.

Il presidente del Consiglio di Amministrazione  
 Federico Arduzzone

TU16AAA9018 (A pagamento).



**S.I.T.S. SOCIETÀ IMPIANTI TELEVISIVI  
SICILIANI S.P.A.**

*Società soggetta ad attività di direzione e coordinamento  
di Giornale di Sicilia Editoriale Poligrafica S.p.A.*

Sede sociale: via Lincoln 19, 90133 Palermo (PA), Italia

Capitale sociale: € 258.000,00 int. versato

Registro delle imprese: Palermo n. 02502930825

R.E.A.: Palermo n. 94920

Codice Fiscale: 02502930825

Partita IVA: 02502930825

*Convocazione di assemblea straordinaria*

I signori azionisti sono convocati in assemblea straordinaria in Palermo, Via Lincoln 21, avanti il Notaio Gian Luigi Lunetta per il giorno 18 ottobre 2016 alle ore 11,00 in prima convocazione ed occorrendo per il giorno 20 ottobre 2016 stessa ora e luogo in seconda convocazione per deliberare sul seguente

*Ordine del giorno:*

1. Proposta di fusione per incorporazione nella TGS - Telegiornale di Sicilia S.p.A. e delibere consequenziali;

2. Varie ed eventuali.

Il deposito delle azioni presso la sede sociale.

Il presidente del Consiglio di Amministrazione  
dott. Antonio Ardizzone

TU16AAA9020 (A pagamento).

**LA GENERALE FINANZIARIA S.P.A.**

Sede sociale: vicolo del Borghetto n. 20 int. 5,

00187 Roma (RM), Italia

Capitale sociale: Euro 585.117,00 interamente versato

Codice Fiscale: 00973110588

Partita IVA: 00948091004

*Convocazione di assemblea ordinaria*

Gli azionisti della società sono convocati in assemblea Ordinaria presso la sede sociale sita in Roma, V.lo del Borghetto n. 20, int. 5, per il giorno 18 ottobre 2016 alle ore 11.00 ed occorrendo in seconda convocazione il giorno 19 ottobre 2016 stessa ora e luogo per discutere e deliberare sul seguente

*Ordine del giorno:*

1. Deliberazioni ai sensi dell'art. 2364, comma 1, Codice Civile, per approvazione bilancio chiuso al 30 giugno 2016;

2. Destinazione del risultato dell'esercizio;  
3. Distribuzione di Riserva Straordinaria;  
4. Varie ed eventuali inerenti e conseguenti ai punti che precedono.

Deposito titoli nei modi e termini di legge presso Cassa Sociale.

Roma, 26 settembre 2016

Il presidente  
dott. Francesco Liberatore

TV16AAA8978 (A pagamento).

**LAMINAZIONE SOTTILE S.P.A.**

Sede: via Cannola al Trivio n. 28, 80141 Napoli (NA), Italia

Capitale sociale: Euro 9.866.071,30 int. vers.

Registro delle imprese: Napoli n. 00289760639

*Convocazione di assemblea*

I signori Soci sono convocati in Assemblea ordinaria in prima convocazione il 24 ottobre 2016 alle ore 11.00, presso la sede secondaria in S. Marco Evangelista (CE) per discutere e deliberare sul seguente

*Ordine del giorno:*

1) Proposta riparto dividendi esercizio 2015.

Qualora non si raggiungesse il numero legale, la seconda convocazione resta fissata fin da ora per il giorno successivo stesso luogo ed ora.

Il presidente del consiglio di amministrazione  
ing. Massimo Moschini

TV16AAA9086 (A pagamento).

**BANCA DEL CILENTO DI SASSANO  
E VALLO DI DIANO E DELLA LUCANIA -  
CREDITO COOPERATIVO SOCIETÀ  
COOPERATIVA PER AZIONI**

*Iscritta all'Albo delle banche - Aderente al Fondo di  
Garanzia dei Depositanti e al Fondo di Garanzia degli  
obbligazionisti del Credito Cooperativo*

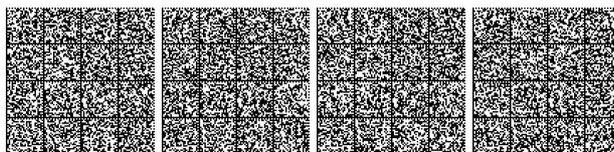
Sede legale: via A.R. Passaro, snc - Vallo della Lucania

Registro delle imprese: Salerno

Codice Fiscale: 02596790655

*Convocazione di assemblea*

L'Assemblea dei Soci della Banca del Cilento di Sassano e Vallo di Diano e della Lucania - Credito Cooperativo - sepa è indetta in prima convocazione per il giorno 19 ottobre 2016, alle ore 16,00 presso il Teatro Auditorium Comunale "Leo de Berardinis" di Vallo della Lucania, sito alla Via Badolato



snc, nonchè – occorrendo - in seconda convocazione per il giorno 20 ottobre 2016, alle ore 16,00 nello stesso luogo, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

Parte ordinaria

1. bilancio al 30.06.2016 della ex Bcc di Sassano: deliberazioni inerenti e conseguenti;

Parte straordinaria

2. modifica degli artt. 25 e 30 dello statuto sociale: deliberazioni inerenti e conseguenti.

Potranno prendere parte alla riunione ed esercitare il diritto di voto tutti i Soci che, alla data di svolgimento dell'assemblea, risulteranno iscritti da almeno novanta giorni nel libro dei soci.

Ciascun socio non può rappresentare per delega per l'Assemblea Ordinaria più di un socio e per l'Assemblea Straordinaria più di cinque soci.

Ai sensi dell'art. 25 dello statuto sociale, i Soci che volessero farsi rappresentare in assemblea da altro Socio dovranno rilasciare apposita delega scritta, la cui firma potrà essere autenticata da un notaio ovvero – presso gli uffici della sede e delle filiali, nei giorni e durante l'orario di apertura degli sportelli – dal Presidente della Banca, dal Vice Presidente Vicario, dai Vice Presidenti, dal Direttore Generale, dal Vice Direttore Generale, dal Capo Servizio Commerciale e Coordinamento Filiali e dai Vice Coordinatori del Servizio Commerciale e Coordinamento Filiali.

Per ragioni organizzative, l'autentica delle deleghe presso i suddetti uffici della banca potrà essere effettuata fino alle ore 13,00 del giorno 17 ottobre 2016.

Non è consentito rilasciare deleghe senza il nome del delegato, né autenticare firme di deleganti che non indichino contestualmente il nome del delegato.

Le operazioni di verifica (identificazione dei Soci) prenderanno avvio un'ora prima dell'orario fissato per l'inizio dell'Assemblea.

Presso le strutture della Banca, di cui all'Art. 1 - bis ultimo comma del Regolamento Assembleare vigente, resta depositata, sino alla data della riunione assembleare, la documentazione relativa ai punti all'ordine del giorno di cui al presente avviso. I Soci interessati potranno richiederne copia gratuitamente.

I lavori dell'assemblea sono disciplinati dal vigente Regolamento assembleare, del quale i Soci che non l'abbiano ancora fatto potranno chiedere copia gratuita presso la sede sociale della Banca.

Vallo della Lucania, 23 settembre 2016

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente  
avv. prof. Francesco Castiello

TX16AAA9105 (A pagamento).

**C.E.I.E. S.P.A.**

Capitale sociale: euro 3.150.000,00 i.v.  
Registro delle imprese: Chieti 00087590691  
R.E.A.: 43667  
Codice Fiscale: 00087590691  
Partita IVA: 00087590691

*Convocazione di assemblea ordinaria*

I Signori Azionisti sono convocati in assemblea ordinaria presso la sede sociale in Guardiagrele (CH), via Comino n. 5, per il giorno 19/10/16, alle ore 10.00 ed occorrendo, in seconda convocazione, stessa ora, il giorno 20/10/16, nella stessa sede, per deliberare sul seguente:

Ordine del giorno

1. Autorizzazione all'acquisto di azioni proprie; deliberazioni inerenti e conseguenti.  
2. Varie ed eventuali.

Possono intervenire all'assemblea, i soci che abbiano depositato le proprie azioni, presso la sede sociale, nei modi e termini di legge.

Guardiagrele, li 27/09/2016

Il presidente del consiglio d'amministrazione  
Pompilio Carmelina

TX16AAA9114 (A pagamento).

**SOCIETÀ ITALIANA TRAFORO  
AUTOSTRADALE DEL FREJUS S.P.A.**

Sede: frazione San Giuliano 2 - Susa (TO)  
Capitale sociale: 65.016.000,00 interamente versato  
Codice Fiscale: 00513170019

*Convocazione di assemblea ordinaria degli azionisti*

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea Ordinaria, presso la Sede legale della Società, in Susa (TO), Frazione San Giuliano n. 2, in prima convocazione per il giorno 20 ottobre 2016 alle ore 11,30 e, ove occorra, in seconda convocazione per il giorno 28 ottobre alla stessa ora, per deliberare sul seguente

ORDINE DEL GIORNO

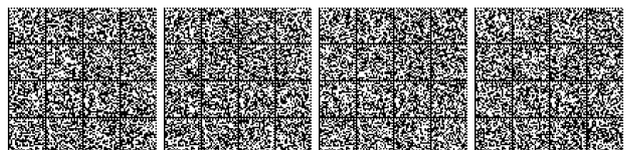
1. Provvedimenti ai sensi dell'art. 2364 Codice Civile, comma 1 n. 2;  
2. Affidamento incarico revisione contabile ai sensi dell'art. 13 del DLgs 27/01/2010 n. 39

Modalità di intervento e voto ai sensi di legge e dello statuto sociale.

Vogliate gradire con l'occasione distinti saluti.

Il presidente  
on. arch. Giuseppe Cerutti

TX16AAA9151 (A pagamento).



**ALLEGHE FUNIVIE S.P.A.**

Sede: corso Venezia n. 3 - Alleghe (BL)  
 Capitale sociale: euro 2.193.000,00. int. lib.  
 Registro delle imprese: Belluno 00215840257  
 Codice Fiscale: 00215840257  
 Partita IVA: 00215840257

*Convocazione dell'assemblea ordinaria dei soci*

I Signori Azionisti della società Alleghe Funivie S.p.A., sono convocati in Assemblea Generale Ordinaria, in prima convocazione, per il giorno 28 ottobre 2016, in Alleghe (BL), via Lungolago n. 18, presso la Sala Congressi dello Stadio del Ghiaccio, a ore 21.00, e, occorrendo, in seconda convocazione, per il giorno 27 novembre 2016, nello stesso luogo, a ore 10.00, per discutere e deliberare sul seguente

*Ordine del giorno*

- 1) Relazione del Consiglio di Amministrazione e del Collegio Sindacale al Bilancio chiuso il 30.06.2016;
- 2) Esame e approvazione del Bilancio chiuso il 30.06.2016; deliberazioni inerenti e sulla copertura della perdita dell'esercizio;
- 3) Nomina del Collegio Sindacale e del Presidente del Collegio Sindacale per gli esercizi 2016/2017 – 2017/2018 – 2018/2019; fissazione dei relativi compensi;
- 4) Varie ed eventuali.

Potranno intervenire gli azionisti iscritti nel Libro dei Soci alla data delle singole assemblee convocate e aventi diritto di voto.

Alleghe, 28 settembre 2016.

Alleghe Funivie S.p.A. - Il presidente  
 Sergio Pra

TX16AAA9173 (A pagamento).

**SOCIETÀ INDUSTRIE TURISTICHE  
 DELL'APRICA S.I.T.A. S.P.A.**

Sede: via Palabione, 29 - Aprica  
 Capitale sociale: Euro 436.800,00 i.v.  
 Registro delle imprese: Sondrio n. 83002430144  
 Codice Fiscale: 83002430144  
 Partita IVA: 00427680145

*Convocazione di assemblea ordinaria*

I Signori Azionisti sono convocati in assemblea ordinaria presso la Sede Sociale in Aprica -SO - Via Palabione n. 29 il giorno 28 ottobre 2016, ore 14,30 e occorrendo il giorno 12 novembre 2016 in seconda convocazione, stesso luogo e ora, per discutere e deliberare sul seguente

*ordine del giorno*

- 1) Bilancio al 30 giugno 2016. Relazione del Collegio Sindacale. Deliberazioni inerenti e conseguenti.

2) Collegio Sindacale: risposta alla denuncia pervenuta in data 10/11/2015 ex art.2408 da parte di n.03 Azionisti

3) Nomina del Consiglio di Amministrazione per il triennio 2016/2019 previa determinazione del numero dei componenti. Determinazione del compenso.

4) Nomina del Collegio Sindacale e del Suo Presidente per il triennio per il triennio 2016/2019. Determinazione del compenso.

Per l'intervento in assemblea gli azionisti dovranno aver depositato le proprie azioni, ai sensi di legge, presso la Sede Sociale, Credito Valtellinese, Banca Popolare di Sondrio.

Aprica, 29 settembre 2016

p. S.I.T.A S.p.A. - Il presidente  
 Fausto Bozzi

TX16AAA9175 (A pagamento).

**SOCIETÀ AEROPORTO CERRIONE –  
 SACE S.R.L.***in liquidazione*

Sede sociale: via Trieste n. 13 - Biella  
 Capitale sociale: € 2.534.351,41 sott. e versato  
 Registro delle imprese: Biella n. 00392080024  
 R.E.A.: Biella n. 78571  
 Codice Fiscale: 00392080024

*Convocazione di assemblea*

I Signori soci sono convocati in assemblea della Società a verbalizzazione notarile, in Biella – Via Repubblica n. 8, presso lo Studio del Not. Raffaello Lavioso per le h. 17 del giorno 18 ottobre 2016, per discutere e deliberare sul seguente

*Ordine del Giorno*

1) – Revoca dello stato di liquidazione ai sensi dell'art. 2487 ter Codice Civile e conseguente nomina dell'Organo amministrativo;

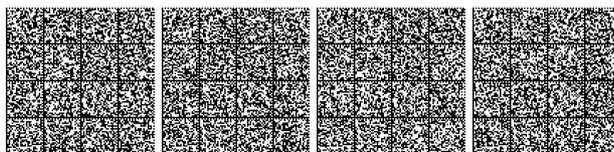
2) – Trasferimento della sede legale;

3) – Nomina dell'Organo di controllo.

Per l'intervento all'assemblea valgono le disposizioni di legge, nonché le disposizioni previste dagli artt. 10 e 11 dello statuto sociale.

Il liquidatore  
 dott.ssa Federica Casavolone

TX16AAA9185 (A pagamento).



## ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

**METEK S.R.L.**

*a socio unico, soggetta all'attività di direzione e coordinamento della Stampfer Immobilien GmbH*

Sede: via Pillohf n. 77 – Appiano sulla Strada del Vino (BZ)

Capitale sociale: Euro 100.000 interamente versato

Registro delle imprese: Bolzano n. 02682720210

R.E.A.: Bolzano n. BZ-196859

Codice Fiscale: 02682720210

Partita IVA: 02682720210

*Avviso di fusione transfrontaliera mediante incorporazione della METEK AUSTRIA GmbH, società di diritto austriaco con sede in Thal-Wilfern 39, 9911 Assling, Austria, Numero di iscrizione al registro commerciale del Tribunale di Innsbruck FN 195910 d.*

E' in corso di deposito presso l'Ufficio del Registro delle Imprese di Bolzano il progetto di fusione transfrontaliera per incorporazione della METEK AUSTRIA GmbH, per cui si forniscono di seguito le indicazioni dell'art. 7, D.Lgs. 30 maggio 2008, n. 108.

1. Tipo, denominazione sociale, sede statutaria e legge regolatrice delle società interessate dalla fusione.

Società Incorporante: METEK S.R.L società a responsabilità limitata, di diritto italiano, con sede in Appiano sulla Strada del vino (BZ), via Pillohf n. 77, Italia, codice fiscale, partita I.V.A. e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Bolzano 02682720210, R.E.A. BZ-196859, avente capitale sociale di Euro 100.000,00 interamente versato;

Società Incorporanda: METEK AUSTRIA GmbH, società a responsabilità limitata (Gesellschaft mit beschränkter Haftung) di diritto austriaco, con sede in Assling, Thal-Wilfern 39, Austria, Numero di iscrizione al registro commerciale del Tribunale di Innsbruck FN 195910 d, capitale sociale di Euro 450.000,00.

2. Registro delle Imprese in cui sono iscritte le società partecipanti alla fusione e numero di iscrizione.

Società Incorporante: R.E.A. di Bolzano BZ-196859 - numero di iscrizione al Registro delle imprese di Bolzano 02682720210; Società Incorporanda: Iscrizione al Firmenbuch des Landgerichts (Registro commerciale del Tribunale) di Innsbruck (Austria) n. FN 195910 d.

3. Modalità esercizio dei diritti dei creditori, dei soci di minoranza delle società partecipanti alla fusione e modalità con cui si possono ottenere gratuitamente le informazioni.

## Esercizio dei diritti dei creditori

Ai sensi della legislazione austriaca, i creditori della METEK AUSTRIA GmbH possono opporsi al progetto di fusione entro due mesi giorni dalla data di pubblicazione di un estratto del progetto stesso nell' "Ediktsdatei" depositando un'istanza dinanzi al Tribunale competente, in cui venga specificata la garanzia richiesta.

Ai sensi dell'art. 2503 del Codice civile, i creditori della Metek S.r.l. anteriori alla data di iscrizione del progetto di fusione presso il Registro delle Imprese, possono opporsi alla fusione entro 60 giorni dalla data di iscrizione della delibera di approvazione dell'operazione, ai sensi dell'art. 2502-bis del Codice civile italiano, presso il Registro delle Imprese di Bolzano.

## Esercizio dei diritti dei soci di minoranza

Il capitale sociale della Società Incorporanda METEK AUSTRIA GmbH e' posseduto per Euro 90.000 dal socio di minoranza Richard Stampfer che tuttavia ha già rinunciato a far valere i suoi diritti di socio di minoranza, ottenendo, nell'operazione di Fusione transfrontaliera, in cambio delle sue quote nella incorporanda quote sociali del valore nominale di Euro 90.000 nella società incorporante METEK S.r.l.. Pertanto, l'Operazione non dà luogo a un concambio sfavorevole al socio di minoranza, ne' si indicano nuove modalità di assegnazione delle quote o di partecipazione agli utili.

L'operazione non pregiudicherà, ne' modificherà i diritti dei soci di minoranza.

Con riferimento alla società Incorporante: non esistono soci di minoranza in quanto la METEK S.R.L prima della Fusione transfrontaliera è partecipata al 100 % da un unico socio.

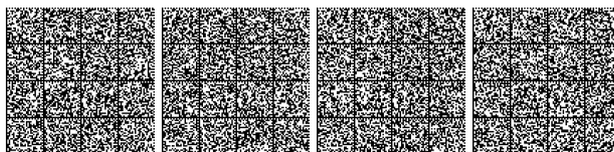
## Modalità di ottenimento delle informazioni

Ogni informazione in relazione alla fusione può essere ottenuta gratuitamente presso la sede legale della METEK S.R.L. (Società Incorporante), ubicata in via Pillohf n. 77 – Appiano sulla Strada del vino, Italia, nonché presso la sede legale della METEK AUSTRIA GmbH (Società incorporanda), ubicata in Thal-Wilfern 39, 9911 Assling, Austria.

L'amministratore unico

sig. Georg Stampfer

TX16AAB9103 (A pagamento).



**BANK OF AMERICA MERRILL LYNCH  
INTERNATIONAL LIMITED**

*Iscritta al Registrar of Companies of England  
and Wales al n. 1009248*

*che agisce per il tramite della propria succursale italiana  
con sede in via A. Manzoni, 5 - Milano*

*Registro delle imprese: Milano*

*R.E.A.: MI - 2101432*

*C.F. 09604440967*

Sede: 2 King Edward Street - London, EC1A 1HQ

*Avviso ai sensi dell'articolo 58, comma 2, del D. Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 e informativa ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice per la Protezione dei Dati Personali") e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007*

Bank of America Merrill Lynch International, succursale di Milano, come in epigrafe indicata, (di seguito anche la "Cessionaria"),

rende noto che

con scrittura privata autenticata dal Notaio dott. Andrea De Costa, iscritto nel Collegio Notarile del Distretto di Milano, in data 27 settembre 2016, repertorio n. 2327/racc. n. 1218 ("Atto di Cessione BANA"), depositato ai sensi dell'art. 2556 cod. civ. per l'iscrizione presso il Registro delle Imprese di Milano, ha acquistato da Bank of America, N.A. con sede negli Stati Uniti d'America, al 100 North Tryon Street, Suite 170, Charlotte, NC 28202, che agisce per il tramite della propria succursale italiana con sede in Milano, via A. Manzoni 5, iscritta al registro delle imprese di Milano C.F. 09997920153 R.E.A. MI - 1236188 (di seguito anche "Cedente") con efficacia dal giorno 1 ottobre 2016 (la "Data di Efficacia"), il ramo d'azienda (di seguito anche "Ramo d'Azienda BANA") costituito dai beni e rapporti giuridici riferibili alla succursale italiana della Cedente. Oggetto della cessione è l'intero Ramo d'Azienda BANA, costituito dal complesso di beni, facente capo alla Cedente organizzato per prestare nei confronti della clientela corporate i servizi bancari di concessione del credito, gestione della liquidità, servizi di pagamento, trade and supply chain financing e altri servizi bancari e finanziari e, quindi, le attività, passività e rapporti giuridici costituenti nel loro insieme il ramo d'azienda ai sensi degli articoli 2112, comma 5 e 2555 del cod. civ. In particolare, a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo, sono inclusi nel Ramo d'Azienda BANA: i dipendenti, i mutui e altri finanziamenti, garantiti e non, le garanzie concesse, i rapporti di conto corrente e di custodia ed i servizi ed incarichi correlati. Sono invece esclusi i contenziosi attivi e passivi anche tributari, i saldi infragruppo, i crediti rispetto ai quali la relativa fattura sia

stata/verrà emessa (data fattura) dalla Cedente antecedentemente alla (ad esclusione della) Data di Efficacia, alcuni crediti fiscali e le obbligazioni e passività relative al pagamento di tasse per il periodo fino alla Data di Efficacia nonché obbligazioni relative al rimborso di contributi, sovvenzioni e incentivi comparabili, il tutto così come meglio specificato nell'Atto di Cessione BANA.

La comunicazione dell'avvenuta cessione del Ramo d'Azienda BANA è stata altresì depositata per l'iscrizione al Registro delle Imprese di Milano, a norma dell'articolo 58, secondo comma, del D.Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (Testo Unico Bancario). La pubblicazione del presente avviso, unitamente agli adempimenti sopra indicati, produce gli effetti richiamati dal predetto articolo 58 del Testo Unico Bancario di talché, in particolare, i privilegi e le garanzie di qualsiasi tipo da chiunque prestati o comunque esistenti a favore della Cedente, conserveranno la loro validità ed il loro grado a favore della Cessionaria senza bisogno di alcuna formalità o annotazione.

L'acquisto del Ramo d'Azienda BANA da parte della Cessionaria ha comportato necessariamente il trasferimento a quest'ultima anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi a beni e rapporti giuridici riferibili alla Cedente, come periodicamente aggiornati sulla base di informazioni acquisite nel corso dei rapporti contrattuali in essere con i soggetti ceduti (i "Dati Personali"). In virtù di detto acquisto, la Cessionaria è divenuta titolare del trattamento dei dati personali (il "Titolare") relativi ai soggetti ceduti, a titolo esemplificativo, clienti e loro delegati (gli "Interessati") ed è pertanto tenuta a fornire l'informativa di cui all'articolo 13, comma 4 del Codice per la Protezione dei Dati Personali. Ciò premesso, la Cessionaria, anche per conto della Cedente, assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione nonché tramite apposita comunicazione che verrà fornita, successivamente alla comunicazione dei Dati Personali, agli Interessati stessi alla prima occasione utile.

I Dati Personali saranno trattati, con le stesse modalità e finalità per i quali sono stati raccolti dal Cedente al momento della stipulazione dei relativi contratti ceduti. Il trattamento dei dati avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle suddette finalità e, comunque, in modo tale da garantire la sicurezza e la riservatezza degli stessi. I Dati Personali saranno comunicati solo ed esclusivamente a soggetti - titolari autonomi o responsabili del trattamento - la cui attività sia strettamente collegata o strumentale alle indicate finalità del trattamento, tra i quali in particolare: (i) società controllanti o dalla stessa controllate (ii) soggetti incaricati di prestare servizi di carattere amministrativo,



legale, informatico, tributario etc.; (iii) le autorità di vigilanza della Cessionaria o le autorità fiscali, in ottemperanza ad obblighi di legge.

I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i Dati Personali potranno essere comunicati utilizzeranno i dati in qualità di autonomi titolari del trattamento, in piena autonomia e nel rispetto delle disposizioni del Codice per la Protezione dei Dati Personali. Possono altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento – nei limiti dello svolgimento delle mansioni attribuitegli dalla Cessionaria oppure da eventuali società esterne nominate responsabili al trattamento, ma sempre e comunque nei limiti delle finalità di trattamento di cui sopra. Ulteriori informazioni in relazione ai soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza, unitamente alla presente informativa, saranno a disposizione su richiesta al Titolare.

I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per le indicate finalità a soggetti residenti anche al fuori dall'Unione Europea, garantendo l'adozione di ogni cautela atta a prevedere un adeguato livello di protezione dei dati personali.

Si precisa inoltre che non verranno trattati dati sensibili di cui all'articolo 4, lettera (d) del Codice per la Protezione dei Dati Personali e che i Dati Personali non verranno diffusi salvo nei casi in cui la diffusione è consentita dalle legge.

La Cessionaria informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice per la Protezione dei Dati Personali ivi inclusi, a mero titolo esemplificativo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione e la cancellazione dei Dati Personali medesimi. A tal proposito, gli Interessati hanno il diritto di accedere in ogni momento ai propri Dati Personali nonché a richiedere qualsiasi informazione relativa al trattamento, ai propri diritti, ai soggetti coinvolti ed alle connesse modalità tecniche, rivolgendosi al Titolare.

Per qualsiasi necessità o ulteriore informazione è possibile rivolgersi alla Cessionaria nella persona di Loreta Papaleo, telefono +39 02 65530048, email [loreta.papaleo@baml.com](mailto:loreta.papaleo@baml.com).

Milano, 27 settembre 2016

Bank of America Merrill Lynch International Limited, succursale di Milano - Il legale rappresentante  
Alessandro Gumier

TX16AAB9125 (A pagamento).

### **BPM COVERED BOND 2 S.R.L.**

Sede sociale: via Eleonora Duse n. 53 - 00197 Roma Italia  
Registro delle imprese: Roma 13317131004  
Codice Fiscale: 13317131004

### **BANCA POPOLARE DI MILANO SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.**

*Iscritta al numero 5584.8 del registro delle banche tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. numero 385 del 1° settembre 1993*

Sede: piazza F. Meda n. 4 - 20121 Milano Italia  
Registro delle imprese: Milano 00715120150  
Codice Fiscale: 00715120150

*Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 7-bis e 4 della Legge numero 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulle Obbligazioni Bancarie Garantite"), dell'articolo 58 del D.Lgs. numero 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") e dell'articolo 13 del D.Lgs numero 196 del 30 giugno 2003 (il "Codice Privacy")*

BPM Covered Bond 2 S.r.l. comunica che in data 26 agosto 2015 ha concluso con Banca Popolare di Milano Società Cooperativa a r.l. ("BPM") un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 7-bis e 4 della Legge sulle Obbligazioni Bancarie Garantite e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario. Ai sensi e per gli effetti di tale contratto di cessione, BPM ha ceduto, e BPM Covered Bond 2 S.r.l. (l'"Acquirente") ha acquistato pro-soluto da BPM un primo portafoglio di crediti derivanti dai mutui ipotecari in bonis, con pubblicazione avvenuta nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Parte II n. 99 del 29 agosto 2015. Ai sensi del medesimo contratto di cessione, BPM avrà inoltre la facoltà di cedere, e l'Acquirente acquisterà pro-soluto da BPM, secondo un programma di cessioni su base rotativa da effettuarsi ai termini ed alle condizioni ivi specificate, ulteriori portafogli di crediti.

Nell'ambito del programma di cessioni sopra indicato, si comunica che in data 28 settembre 2016 l'Acquirente ha acquistato pro soluto da BPM ogni e qualsiasi credito derivante da contratti di mutuo (i "Contratti di Mutuo") che alla data del 24 settembre 2016 (la "Data di Valutazione") rispettavano i seguenti criteri cumulativi:

#### Criteri comuni

I Criteri Comuni elencati ai punti da (1) a (17) (inclusi) del succitato avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Parte II n. 99 del 29 agosto 2015;

#### Criteri addizionali

1. in relazione ai quali la data di erogazione è compresa tra il 28 marzo 1997 e il 30 giugno 2016;
2. in relazione ai quali la data di pagamento dell'ultima rata sia dovuta dopo il 31 ottobre 2016;



3. in relazione ai quali il rapporto tra l'importo erogato ed il valore dell'immobile ipotecato alla data di erogazione non sia superiore all'80%;

4. in relazione ai quali il relativo debitore non sia un dipendente di BPM che alla Data di Valutazione sia pensionato;

5. in relazione ai quali il pagamento delle rate del finanziamento avviene tramite addebito diretto in conto corrente o SSD (Sepa Direct Debit);

6. in relazione ai quali non sia in atto una moratoria o sospensione dei pagamenti.

L'elenco dei crediti acquistati pro soluto dall'Acquirente (individuati sulla base del rispettivo numero di finanziamento) che alla Data di Valutazione rispettavano i criteri sopra elencati è disponibile presso il sito internet [www.bpm.it](http://www.bpm.it).

BPM Covered Bond 2 S.r.l. ha conferito incarico a BPM, ai sensi della Legge sulle Obbligazioni Bancarie Garantite, affinché per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso delle somme dovute. In forza di tale incarico, i debitori ceduti continueranno a pagare a BPM ogni somma dovuta in relazione ai crediti ceduti nelle forme previste dai relativi Contratti di Mutuo o in forza di legge e dalle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti. Dell'eventuale cessazione di tale incarico verrà data notizia mediante comunicazione scritta ai debitori ceduti.

Informativa ai sensi dell'art. 13 del D. Lgs. 196/2003.

La cessione dei crediti da parte di BPM all'Acquirente, ai sensi e per gli effetti del suddetto contratto di cessione, unitamente alla cessione di ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, ha comportato il necessario trasferimento all'Acquirente dei dati personali relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali") contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti. Tra i Dati Personali non figurano dati sensibili; sono considerati tali i dati relativi, ad es., allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali, alle convinzioni religiose (art. 4 del D. Lgs. 196/2003).

L'Acquirente è dunque tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa l'informativa di cui all'art. 13 del D. Lgs. 196/2003 (Codice in materia di Protezione dei Dati Personali) e al provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007.

L'Acquirente tratterà i Dati Personali così acquisiti nel rispetto del D. Lgs. 196/2003. In particolare, l'Acquirente tratterà i Dati Personali per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del portafoglio di crediti ceduti (ad es. effettuazione di servizi di calcolo e di reportistica in merito agli incassi su base aggregata dei crediti oggetto della cessione) nonché all'emissione di titoli da parte della società ovvero alla valutazione ed analisi dei crediti ceduti. L'Acquirente, inoltre, tratterà i Dati Personali nell'ambito delle attività legate al perseguimento dell'oggetto sociale e per finalità strettamente legate all'adempimento ad obblighi di legge,

regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da organi di vigilanza e controllo e da Autorità a ciò legittimate dalla legge.

In relazione alle finalità indicate, il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali.

Per le finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati, a titolo esemplificativo, a società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale a BPM e all'Acquirente, a società controllate e società collegate a queste, nonché a società di recupero crediti. Pertanto le persone fisiche appartenenti a tali associazioni, società e studi professionali potranno venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento e nell'ambito e nei limiti delle mansioni assegnate loro. I soggetti ai quali saranno comunicati i Dati Personali tratteranno questi in qualità di «titolari autonomi» ai sensi del D. Lgs. 196/2003.

Per le medesime finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati all'estero ma solo a soggetti che operano in Paesi appartenenti all'Unione Europea. In ogni caso, i dati personali non saranno oggetto di diffusione.

L'elenco completo dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati, unitamente alla presente informativa, è messo a disposizione presso BPM.

Titolare del trattamento dei Dati Personali è BPM Covered Bond 2 S.r.l., con sede legale in Via Eleonora Duse 53, 00197 Roma, Italia.

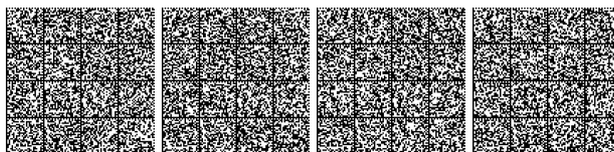
Responsabile del trattamento dei Dati Personali è Banca Popolare di Milano Società Cooperativa a r.l., con sede legale in piazza F. Meda 4, 20121 Milano, Italia.

L'art. 7 del D. Lgs. 196/2003 attribuisce a ciascun interessato specifici diritti tra cui il diritto di chiedere ed ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e le modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione nonché, qualora vi abbia interesse, l'integrazione dei dati personali medesimi. Tali diritti possono essere esercitati scrivendo all'Ufficio Protezione Dati Personali – Banca Popolare di Milano, Piazza F. Meda 4, 20121 Milano, Italia. I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Banca Popolare di Milano Società Cooperativa a r.l., Piazza F. Meda 4, 20121 Milano.

Roma, 28 settembre 2016

Il presidente del consiglio di amministrazione di Bpm  
Covered Bond 2  
Giorgio Pellagatti

TX16AAB9141 (A pagamento).



**IBL CQS S.R.L.**

*Iscritta al numero 35018.1 nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'art. 4 del provvedimento della Banca d'Italia del 1° ottobre 2014*

Sede legale: via di Campo Marzio n. 46 - 00186 Roma (Italia)

Capitale sociale: euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Roma 04454630262

Codice Fiscale: 04454630262

**IBL BANCA – ISTITUTO BANCARIO DEL LAVORO S.P.A.**

Sede legale: via Campo Marzio n. 46 - 00186 Roma (Italia)

Capitale sociale: euro 42.500.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Roma 00452550585

Codice Fiscale: 00452550585

*Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito, la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (di seguito, il "Testo Unico Bancario")*

IBL Banca – Istituto Bancario del Lavoro S.p.A. (in seguito, "IBL Banca") comunica che in data 20 settembre 2016 ha concluso con la società IBL CQS S.r.l. (in seguito, "IBL CQS") un contratto di riacquisto (in seguito, il "Contratto di Riacquisto") di crediti pecuniari individuabili in blocco, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario. Ai sensi del Contratto di Riacquisto, IBL Banca ha riacquistato pro soluto da IBL CQS i crediti derivanti da mutui rimborsabili mediante cessione del quinto o, in alternativa, assistiti da delegazione di pagamento stipulati da IBL Banca con i propri clienti che alla data del 31 agosto 2016 (la "Data di Valutazione") soddisfacciano i seguenti criteri:

1) derivano da finanziamenti personali assistiti da cessione del quinto dello stipendio e/o delegazione di pagamento e stipulati da IBL – Istituto Bancario del Lavoro S.p.A. con i propri clienti;

2) sono stati precedentemente ceduti da IBL – Istituto Bancario del Lavoro S.p.A. ad IBL CQS S.r.l. ai sensi di un contratto di cessione sottoscritto in data 24 maggio 2012 (come successivamente modificato o integrato), ed identificati – tra gli altri – nell'avviso di cessione pubblicato alla pagina 16 della *Gazzetta Ufficiale*, Parte Seconda, n. 64 del 31 maggio 2012;

3) non sono stati integralmente rimborsati;

4) abbiano almeno una Rata Insoluta (in tutto o in parte);

5) rispetto ai quali sia verificato un evento che costituisce "sinistro" ai sensi della relativa polizza assicurativa (per la copertura del rischio di decesso del debitore e dei "rischi diversi di impiego").

Il riacquisto ha effetto dal 28 settembre 2016 (con efficacia economica alla Data di Valutazione).

I crediti ceduti sono rappresentati oltre che dalle rate di rimborso, dagli interessi, gli accessori, le spese e quant'altro dovuto in forza dei predetti mutui. Unitamente ai crediti oggetto del riacquisto sono stati altresì ritrasferiti ad IBL Banca ai sensi dell'articolo 1263 del codice civile e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dal comma 3 dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario (così

come tale articolo è stato modificato dal decreto legislativo n. 342 del 1999), tutti gli altri diritti inerenti ai crediti pecuniari ritrasferiti (nel complesso, i "Crediti").

Inoltre, a seguito del riacquisto, IBL Banca è divenuta esclusivo titolare dei Crediti e, di conseguenza, "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti delle disposizioni del decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003, in materia di protezione dei dati personali (la "Legge Privacy").

Ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy (in particolare i commi 1 e 2 dell'articolo 13), IBL Banca non tratterà dati definiti dalla stessa Legge Privacy come "sensibili".

I dati personali relativi ai debitori ceduti continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti in sede di instaurazione dei rapporti, così come a suo tempo illustrate.

In particolare, IBL Banca tratterà i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di Crediti retrocessi, al recupero del credito (ad es. conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.), agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo. Per lo svolgimento delle attività di gestione e recupero crediti ed amministrazione del portafoglio sopra elencate, IBL Banca sarà anche "Responsabile" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

IBL Banca potrà comunicare i dati personali per le "finalità del trattamento cui sono destinati i dati", a persone, società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale e società di recupero crediti.

In relazione alle indicate finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi.

I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati sensibili del cliente a seguito del suo consenso, utilizzeranno i medesimi in qualità di "titolari" ai sensi del codice in materia di protezione dei dati personali, in piena autonomia, essendo estranei all'originario trattamento effettuato presso il Responsabile.

I diritti previsti all'articolo 7 della Legge Privacy potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al Responsabile, IBL Banca – Istituto Bancario del Lavoro S.p.A., Via di Campo Marzio 46, 00186 - Roma, Italia.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a IBL Banca – Istituto Bancario del Lavoro S.p.A., Via Campo Marzio 46, Roma.

Roma, 28 settembre 2016

L'amministratore delegato di IBL Banca S.p.A.  
dott. Mario Giordano

TX16AAB9152 (A pagamento).



# ANNUNZI GIUDIZIARI

## NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

### TRIBUNALE DI TERMINI IMERESE

#### *Atto di citazione per usucapione*

Si notifica agli aventi diritto che il sig. Misuraca Salvatore, nato a Cefalù il 5 febbraio 1953, c.f.: MSR SVT 53B05 C421D, con domicilio eletto presso lo studio dell'avv. Giuseppe Muffoletto, in Cefalù nella via Prestisimone 21/A, avendo avuto da oltre trent'anni il possesso pacifico, ininterrotto, *animo domini*, di due spezzoni di terreno siti in Cefalù nella c.da Piano Pero, entrambi segnati al foglio di mappa 40 del predetto Comune, distinti rispettivamente, il primo con la particella 197, confinante con la strada comunale denominata «Nibbio Reale» con terreni della società Edil Sistem s.n.c. e con eredi Carollo ed il secondo con le particelle 938 - 66 - 146 - 986 - 987 e 996 confinante con proprietà Battaglia, con Barravecchia Benedetto, con Alessandro Cefalà, con Misuraca Loredana e Bernardino (classe 1981) e con strada comunale «Nibbio Reale», ha citato in giudizio, avanti il Tribunale di Termini Imerese, per l'udienza del 23 febbraio 2017, i signori Cimino Bernardino nato a Cefalù il 18 novembre 1929, Fatta Pasquale Adrian nato in Argentina il 27 agosto 1954, Fatta Rosalia Nelida nata in Argentina il 1° settembre 1950, Cimino Tecla fu Angelo e Licata Giovanni fu Biagio, per sentir dichiarare l'intervenuto acquisto per usucapione dei fondi medesimi.

avv. Giuseppe Muffoletto

TU16ABA8995 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI BOLOGNA

#### *Estratto del ricorso per usucapione speciale ex art. 1159 bis c.c. e della legge 346/76*

Si rende noto che con ricorso ex art. 1159-bis del codice civile e legge n. 346/76, il signor Giovanni Pirazzoli, C.F. PRZGNN25S29C086X, rappresentato e difeso dall'avvocato Elisa Dalpane di Bologna, C.F. DLPLSE76M53D458H, ha chiesto l'accertamento della proprietà esclusiva in virtù di avvenuta usucapione delle seguenti porzioni di terreno site nel comune di Castel del Rio (BO), e censite al NCT di detto comune al Foglio 26, particelle 8 e 9, Foglio 18, particelle 114 e 127, radicando così il procedimento avente numero di ruolo RG 3730/2016. Si rende noto che il suindicato ricorso è stato affisso all'albo del Comune di Castel del Rio nonché all'albo del Tribunale di Bologna.

Si rende noto che la presente pubblicazione vale, altresì, quale notifica del suindicato ricorso per pubblici proclami così come autorizzato dal Presidente del Tribunale di Bologna, su istanza dell'avvocato Dalpane e sentito il pubblico

ministero, con decreto del 27 aprile 2016; con l'espressa avvertenza che chiunque vi abbia interesse può proporre opposizione nel termine di giorni 90 dalla scadenza del termine di affissione oppure dalla data della presente pubblicazione che vale quale notifica.

avv. Elisa Dalpane

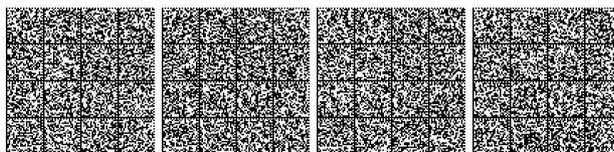
TU16ABA9021 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI PESARO

#### *Notifica per pubblici proclami ex articolo 150 c.p.c. e invito alla mediazione. Atto di citazione per usucapione*

L'Avv. Serena Boresta con Studio in Pesaro (PU), Via Saffi n. 6, difensore e rappresentante dei sig.ri Roberto Roberti (C.F. RBRRRT69E04G479Q) nato a Pesaro (PU) il 4 maggio 1969 e residente in Pesaro (PU), Via Lago Maggiore n. 37, Paolini Nada (C.F. PLNND71C51G479V) nata a Pesaro (PU), il 11 marzo 1971, residente in Pesaro (PU), Via Lago Maggiore n. 37, Paolini Orlando (C.F. PLNRND41H07F474S) nato a Monteciccardo (PU) il 7 giugno 1941 e residente in Pesaro (PU), Via Lago Maggiore n. 41 e Santini Stella (C.F. SNTSL41M42F310T), nata a Mombaroccio (PU) il 2 agosto 1941 e residente in Pesaro (PU), Via Lago Maggiore n. 41, ha richiesto, con istanza del 1° agosto 2016, depositata il 2 agosto 2016, di essere autorizzata a notificare per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c., l'atto di citazione con il quale i sig.ri Roberto Roberti, Paolini Nada, Paolini Orlando e Santini Stella inoltravano domanda di usucapione diretta ad acquistare la proprietà del terreno adiacente le loro proprietà sito nel Comune di Pesaro - località Ginestreto - e contraddistinto al Catasto Terreni del Comune di Pesaro al Foglio 5 Particella 258 qualità classe: seminativo 3 Reddito Dominicale € 0,41 Reddito agrario € 0,33 Superficie: 99 m2 nonché al Foglio 5 Particella 259 qualità classe: seminativo 3 Reddito Dominicale € 0,41 Reddito agrario € 0,33 Superficie: 73 m2, attualmente intestato ai sig.ri Betti Maria Fu Eugenio, Betti Ugo Fu Eugenio, Borsetti Carlo, Corucci Nella Fu Umberto, Pizzagalli Angela Fu Fortunato e Salvatori Mimo Fu Serafino.

Il Presidente del Tribunale, Dott. Mario Perfetti, attesa l'impossibilità di identificare gli stessi e i loro eredi, con provvedimento del 4 settembre 2016 R.G.2209/2016 Vol. Giur. Cron. 0459 ha autorizzato la notificazione dell'atto di citazione per usucapione nelle forme dell'art. 150 c.p.c., con invito a comparire dinanzi all'intestato Tribunale all'udienza del 13 febbraio 2017 ore di rito, con invito a costituirsi in cancelleria, ai sensi dell'art. 166 c.p.c., con l'avvertimento che la mancata costituzione nei termini di cui sopra implica le decadenze di cui agli articoli 38 e 167 c.p.c. e che, in difetto, si procederà in loro declaranda contumacia, per sentire accertare e dichiarare in favore dei sig.ri Roberto Roberti, Paolini Nada, Paolini Orlando e Santini Stella l'avvenuto acquisto per usucapione ordinaria ventennale della piena ed esclusiva proprietà del terreno sopra indicato.



Inoltre, in ragione dell'oggetto che richiede la mediazione obbligatoria ex decreto legislativo 4 marzo 2010 e ss.mm con le medesime formalità si invitano le medesime parti dinanzi all'Organismo di Mediazione presso il Tribunale di Pesaro per esperire il tentativo di mediazione per il giorno 12 dicembre 2016.

Pesaro, 6 settembre 2016

avv. Serena Boresta

TU16ABA9029 (A pagamento).

## TRIBUNALE DI CATANIA

### Sezione Lavoro

R.G. 4466/2016

*Notifica per pubblici proclami a tutti gli iscritti nella graduatoria ad esaurimento di Catania - Classi di concorso Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria*

La Sig.ra Iacona Maria Grazia Antonella nata a Catania il 13 giugno 1979 rappresentata e difesa dall'Avv. Filippo Prizzi, chiedeva al Tribunale di Catania - Sezione Lavoro di annullare la sua cancellazione dalla graduatoria ad esaurimento di Catania per la classe di concorso Scuola dell'Infanzia e di ordinare al Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca sia il reinserimento nella graduatoria per la classe di concorso Scuola dell'Infanzia con 15 punti che, l'inserimento nella stessa graduatoria ma per la classe di concorso Scuola Primaria siccome in possesso del diploma di maturità magistrale conseguito entro l'a.s. 2001/02.

Il G.L. fissava l'udienza del 24 aprile 2018 ore 10.00 avvertendo i convenuti dell'onere di costituirsi 10 giorni prima dell'udienza a pena di decadenza dalle domande riconvenzionali, dalle eccezioni non rilevabili d'ufficio e dall'indicazione dei mezzi di prova e l'udienza cautelare del 22 novembre 2016 ore 10.30 con termine per la notifica fino al 14 ottobre 2016.

Il Presidente del Tribunale di Catania con provvedimento del 10 giugno 2016 autorizzava la notifica per pubblici proclami nei confronti di tutti gli iscritti nella graduatoria ad esaurimento di Catania - Classi di concorso Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria.

Il direttore amministrativo

dott. Vincenzo Pino

TU16ABA9030 (A pagamento).

## TRIBUNALE DI TRANI

*Notifica per pubblici proclami*

Si rende noto che l'Avv. Francesco Armenio, c.f. RMN-FNC70M22A883N, del foro di Trani, con studio in Molfetta al Corso Umberto I, n.70, per mandato a margine del ricorso per riconoscimento proprietà bene immobile per usucapione ex art. 1158 c.c., rg. 5969/2015, depositato il 3.11.15 dinanzi al Tribunale di Trani, delle Sigg.re Caputi

Anastasia, nata a Molfetta (BA) il 09.10.1950 ed ivi residente alla Piazza 1° Maggio, n. 1/A, c.f. CPTNTS50B49F284W, Caputi Maria Rosaria, nata a Molfetta (BA) il 01.02.1956 e residente a Bisceglie (BT) alla Via Vecchia Corato, n. 123, c.f. CPTMRS56B41F284S, nella loro qualità di eredi della Sig.ra De Gioia Pasqua, nata a Molfetta il 06.10.1921 ed ivi deceduta in data 14.06.2009, la quale a sua volta, a partire dal 1986 ha avuto il pieno, pacifico ed ininterrotto possesso da oltre venti anni dell'immobile oggetto di causa (sito in Molfetta alla Via G. Bruno n. 109), di proprietà dei fratelli, De Gioia Pasquale (nato a Molfetta il 19.11.1910 e deceduto in Argentina il 13.3.1969) e De Gioia Cosmo (nato a Molfetta il 21.04.1912), entrambi emigrati all'estero e di cui non si conoscono residenza né eventuali eredi.

Il sottoscritto procuratore ha provveduto all'affissione del ricorso per riconoscimento di proprietà per intervenuta usucapione all'albo del Comune di Molfetta ed all'albo del Tribunale di Trani competente; ciò con l'avvertimento della facoltà, per chiunque vi abbia interesse, di proporre opposizione entro 90 giorni dalla scadenza del termine di affissione.

Molfetta, 20.09.2016

avv. Francesco Armenio

TX16ABA9106 (A pagamento).

## TRIBUNALE DI BOLOGNA

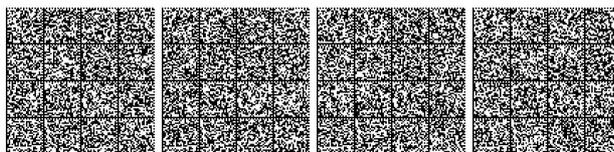
*Notifica per pubblici proclami*

Atto di avviso: la Dott.ssa Maria Luisa Pugliese, Giudice del Lavoro del Tribunale di Bologna, nel ricorso R.G. n. 2802/2016, con decreto del 20.09.2016, nella causa promossa da Geraci Antonella, contro il MIUR, l'USR Emilia Romagna, l'ATP Bologna e i controinteressati, cioè tutti i docenti inseriti nella graduatoria ad esaurimento definitiva dell'Ambito Territoriale di Bologna, per la classe di concorso Scuola Primaria (EEEE) vigente per gli anni scolastici 2014/2017, avente per oggetto il reinserimento della ricorrente nella terza fascia della graduatoria ad esaurimento della provincia di Bologna valida per il triennio 2014-2017, per la classe di concorso Scuola Primaria (EEEE), ha autorizzato la notifica del ricorso e del decreto ai controinteressati ai sensi dell'art. 151 c.p.c., fissando l'udienza di merito per la comparizione delle parti il 14.12.2016 ore 10.30. Il testo integrale del ricorso, il decreto di fissazione udienza e l'elenco dei controinteressati, cioè di tutti i docenti inseriti nelle graduatorie ad esaurimento definitive dell'Ambito Territoriale di Bologna, per la classe di concorso Scuola Primaria (EEEE) vigente per gli anni scolastici 2014/2017, sono stati pubblicati nel sito ufficiale del MIUR, <http://hubmiur.pubblica.istruzione.it/web/ministero/home>, nella sezione "atti di notifica".

Bologna, li 23.09.2016

avv. Tiziana Sponga

TX16ABA9107 (A pagamento).



**TRIBUNALE CIVILE DI MESSINA***Estratto atto di citazione per usucapione*

Il Presidente di sezione delegato dal Presidente del Tribunale di Messina con decreto in data 6.9.2016 ha autorizzato la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione del 18.07.2016, con cui i sig.ri D'ALLURA Rosaria nata a Gallodoro (ME) il 08.01.1947 res.te in Genova, Via Ferragiano, 173/17 c.f. DLLRSR47A48D885V, D'ALLURA Antonino nato a Gallodoro (ME) il 14.09.1949, residente in Genova, Via Dei Martiri del Turchino,61/9 c.f. DLLNNN49P14D885M, D'ALLURA Biagio nato a Gallodoro il 3.02.1955, ivi res.te in Via G. Martino, 3, c.f. DLLBGI55B03D885K, rapp.ri e difesi dall'Avvocato Giuseppe Marino con Studio in Letojanni, Piazza Durante, 4, hanno convenuto davanti il Tribunale di Messina per l'udienza del 12 aprile 2017, gli eredi di Strazzeri Sebastiano, fu Antonino deceduto in Gallodoro il 14 aprile 1053, coniugato con la signora Carilli Giovanna d'ignoti, come risulta dalla denuncia di successione del 15/09/1953 per ivi sentire accertare il loro acquisto per usucapione dei seguenti beni: unità immobiliare contraddistinta al catasto fabbricati Comune di Gallodoro al foglio 2, particella 71 Cat. A/6, Classe 1, 3 vani, Rendita Euro 71,72, unità immobiliare contraddistinta al catasto fabbricati Comune di Gallodoro foglio 2, particella 772, Cat. A/6, Classe U, Consistenza 12 mq, Rendita Euro 30,99; terreno contraddistinto al catasto terreni del Comune di Gallodoro foglio 2, particella 70, seminativo 1 di are 01 e ca 20, Reddito dominicale Euro 0,25, Reddito Agrario Euro 0,25, invitandoli a costituirsi 20 gg prima di detta udienza ex art. 166 c.p.c. e avvertendoli che la costituzione tardiva implica le decadenze di cui agli artt. li 38 e 167 c.p.p.

Messina, 26.09.2016

avv. Giuseppe Marino

TX16ABA9108 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI VERONA***Notifica per pubblici proclami*

Con atto 23.03.2016 Andreoli Angelo ha chiesto il riconoscimento della proprietà a titolo di usucapione dell'immobile costituito dalla particella 350, foglio 27 del Comune di Fumane - Ente Urbano della superficie di ha are ca 00 63 citando chiunque dovesse risultare interessato alla presente causa in quanto occupante, intestatario e/o proprietario del mappale sopra descritto o erede e/o avente causa, a comparire avanti il Tribunale di Verona all'udienza del 23 febbraio 2017 ore 8.00 invitandoli a costituirsi nei termini di legge almeno 20 giorni prima. Con decreto 20.07.2016 il Presidente del Tribunale di Verona ne disponeva l'affissione, pubblicazione e notifica ai fini della pubblicità presso i terzi che volessero costituirsi per opporsi.

avv. Gino Turri

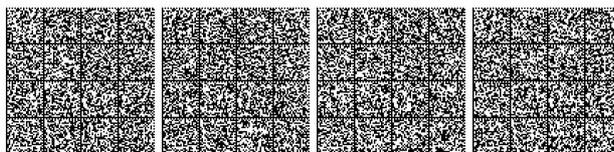
TX16ABA9116 (A pagamento).

**TAR LAZIO - ROMA***Notifica per pubblici proclami*

L'Associazione Culturale Artestudio difesa dall'Avv. Antonio Pazzaglia proponeva ricorso straordinario al Capo dello Stato, trasposto dinanzi al Tar del Lazio e qui iscritto al n.r.g. 2633/2016, contro il Ministero dei Beni e delle Attività Culturali e del Turismo (MIBACT) e nei confronti di: Associazione Culturale Cittadina Universitaria Aenigma, Associazione Culturale La Ribalta Centro Studi Enrico Maria Salerno, Associazione Culturale Animali Celesti/Teatro D'Arte Civile, Associazione Culturale Carte Blanche, Associazione del Teatro Patologico; Accademia Arte Diversità-Teatro La Ribalta Coop Onlus; La Bilancia Coop a r.l.

Con il ricorso proposto, l'Associazione chiedeva l'annullamento: a) della nota prot. 12416/S.22.19.04/100.14 del 3.8.2015 con cui è stato negato alla ricorrente l'accesso al contributo a valere sul fondo unico per lo spettacolo (FUS) ex lege 163/1985 per il triennio 2015-2017; b) del decreto del 22.7.2015 rep. 890 del 23.07.2015 del direttore generale recante i nominativi degli Organismi i cui progetti artistici sono stati ritenuti idonei ad accedere al suddetto finanziamento pubblico; c) della nota prot.15429/S.22.19.04/100.14 del 6.10.2015 di rigetto dell'istanza di autotutela presentata dalla ricorrente; d) del decreto del Direttore Generale 28.11.2014 rep. 1891 del 1.12.2014 di attribuzione dei punteggi; e) dei verbali nn. 4 e 12 della procedura per l'attribuzione dei contributi pubblici a valere sul FUS; f) del d.m. MIBACT 1 luglio 2014 recante la disciplina della procedura; g) del d.m. prot. 17431 del 30.07.2014 di nomina della commissione; h) del d.m. 10 febbraio 2014, i) del d.m. MIBACT 5.03.2015, l) del decreto rep. 357/2015; m) del d.m. MIBACT 17/06/2015, n) dei provvedimenti di assegnazione/ripartizione dei fondi e di tutti gli atti connessi, presupposti e consequenziali a quelli impugnati.

A sostegno della propria pretesa, la ricorrente deduceva l'illegittimità degli atti impugnati per i seguenti motivi: l) Sulla ripartizione del FUS e sui criteri di assegnazione del sostegno economico: Violazione e falsa applicazione della legge 30 aprile 1985 n. 163. Violazione dell'art. 9 del decreto legge 8 agosto 2013 n. 91. Violazione della riserva di legge. Eccesso di potere per falsa rappresentazione dei presupposti di fatto e di diritto. Sviamento. Carezza di istruttoria e incompetenza. Al riguardo lamenta la ricorrente che: è stata prevista (e disposta) una ripartizione triennale del FUS, con esclusione del sostegno economico su base triennale, quando invece la legge è chiaramente nel senso della ripartizione annuale; l'assegnazione del FUS è stata effettuata sulla base di criteri che non tengono conto "... dell'importanza culturale della produzione svolta, dei livelli quantitativi, degli indici di affluenza del pubblico nonché della regolarità gestionale degli organismi", come invece prescritto dal citato art. 9 del decreto legge 8 agosto 2013 n. 91; il sostegno finanziario è stato utilizzato quale leva per orientare, anziché sostenere, la produzione artistica, in aperta violazione della legge e delle finalità di incentivazione, diffusione e sviluppo della produzione artistica che questa attribuisce al FUS; i provvedimenti non sono stati preceduti dalle proposte del Consiglio nazionale per lo spet-



tacono (oggi Consulta per lo spettacolo) in ordine alla formulazione del programma triennale 2015-2017; per il settore promozione sono stati previsti limiti quantitativi (punteggio e numero massimo progetti finanziabili) irragionevole e non coerenti rispetto a quelli previsti per gli altri settori. II) Sugli indicatori di cui all'allegato E al D.M. 1 luglio 2014 e sui punteggi massimi attribuiti dalla Commissione: Violazione dell'art. 9 del d.l. n. 91 del 2013 e della legge 30 aprile 1985 n. 163. Violazione e falsa applicazione dell'art. 5, commi 2 e 3, e dell'art. 43 del D.M. 1 luglio 2014. Violazione del d.m. 10 febbraio 2014. Eccesso di potere per contraddittorietà, carenza di motivazione e perplessità manifesta. Violazione dei principi in materia trasparenza, non discriminazione e incompatibilità. Sviamento. Al riguardo lamenta che: il progetto della ricorrente, secondo la corretta (e uguale) ponderazione, avrebbe dovuto ricevere un maggior punteggio (almeno tre punti) tale da portare la valutazione al di sopra del limite dei sessanta punti previsti dal D.M. 1 luglio 2014; la Commissione ha delimitato i 'tetti' di punteggio per singolo indicatore in modo del tutto arbitrario, immotivato, contraddittorio e irragionevole; la ponderazione del punteggio è stata definita dalla Commissione prima della scadenza dei termini per la presentazione delle domande, con la partecipazione di un componente del quale poi è stata rilevata l'incompatibilità e con la partecipazione del Direttore generale quale 'componente aggiuntivo' non previsto. III) Sulla composizione della Commissione consultiva per il teatro nella seduta del 15 luglio 2015: Violazione e falsa applicazione dell'art. 2 del d.p.r. 14 maggio 2007 n. 89, dell'art. 8 del d.m. MiBACT 29 ottobre 2007, dell'art. 8 del decreto legislativo 28 agosto 1997 n. 281, dell'art. 13 del d.l. 8 agosto 2013 n. 9 e del d.m. 10 febbraio 2014. Violazione dei principi di riservatezza e non discriminazione e di composizione della commissione. Al riguardo la ricorrente ha lamentato che: la Commissione ha operato con quattro membri anziché cinque, come previsto dalla disciplina richiamata. IV) Sul rigetto della domanda di riesame: Violazione dei principi in materia di incompatibilità. Eccesso di potere per contraddittorietà tra più atti. Omessa, insufficiente e contraddittoria motivazione. La ricorrente ha osservato che il riesame doveva ritenersi illegittimo per i motivi già dedotti ai punti che precedono e, sotto autonomo profilo, perché il diniego risulta sorretto da motivazione solo apparente. V) Sui lavori della Commissione nella seduta del 15 luglio 2015: Eccesso di potere per falsa rappresentazione dei presupposti di fatto e di diritto, carenza di istruttoria, irragionevolezza e perplessità manifesta. Arbitrarietà e sviamento. Violazione dei principi di trasparenza, buona amministrazione e imparzialità. Violazione e falsa applicazione del D.M. 1 luglio 2014. Al riguardo la ricorrente ha lamentato che le operazioni di attribuzione del punteggio da parte della Commissione sono risultate contrarie ai principi e disposizioni richiamate.

Per i motivi dedotti, pertanto, la ricorrente chiedeva, previa adozione di misure cautelari, l'accoglimento del ricorso e l'annullamento degli atti impugnati.

Alla camera di consiglio del 21.6.2016, il Collegio, con ordinanza n.3692 depositata in segreteria il 6.7.2016, rilevato che le censure proposte dalla ricorrente erano idonee a caducare l'intera procedura, ordinava l'integrazione del

contraddittorio nei confronti di tutti gli organismi beneficiari dei contributi del FUS anche a mezzo notifica per pubblici proclami "con dispensa dall'indicazione nominativa dei controinteressati individuabili". L'udienza per la discussione del merito è stata fissata al 31.01.2017. Tanto premesso, l'Associazione Culturale Artestudio a mezzo del proprio difensore, provvede all'incumbente ordinato mediante la presente pubblicazione nei modi autorizzati.

avv. Antonio Pazzaglia

TX16ABA9134 (A pagamento).

## TRIBUNALE DI IVREA

### *Estratto atto di citazione per usucapione*

In data 22 luglio 2016, il Presidente del Tribunale di Ivrea, a seguito dell'istanza dell'Avv. Davide Renaldo, difensore della signora Baudino Elia ha autorizzato la notificazione per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. dell'atto di citazione per usucapione mediante il quale l'attrice cita Gli eredi di Naretto Antonio fu Lodovico; Naretto Giacomo fu Lodovico; Naretto Margherita fu Lodovico; Naretto Marianna, fu Lodovico mar. Usseglio; Usseglio Clara di Giacomo ved. Naretto a comparire avanti il Tribunale di Ivrea per l'udienza del 13 febbraio 2017, ore di rito, con l'invito a costituirsi nel termine di giorni 20 prima della data d'udienza indicata, avvertendo che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui all'art. 38, 167 e 269 c.p.c. e che in caso di mancata comparizione gli attori procederanno in giudizio in dichiarata contumacia dei convenuti per ivi sentir accogliere le seguenti conclusioni: previo accertamento del legittimo, pubblico, pacifico, continuato e non interrotto possesso da parte dell'odierna attrice e dai danti causa per oltre un ventennio e, comunque, sin dal 1936 degli immobili adibiti a terreni e siti nel Comune di Rivarolo, foglio 5 n. 136, seminativo irriguo Classe 2 di are 13 centiare 45, R.D. .euro 13.55 e R.A. euro 12.85 e foglio 5 n. 187, porzione AA, seminativo, Classe 2, di are 13.00 R.D. euro 10.41 R.A. Euro 8.39 porzione AB, prato irriguo, Classe 2 centiare 83, R.D. euro 0.79 e R.A. euro 0.71; dichiarare avvenuta a favore dell'esponente ed in danno dei convenuti l'usucapione dei menzionati immobili per la quota del 100%; conseguentemente, ordinare al Conservatore dei Registri Immobiliari di Ivrea di procedere alle necessarie trascrizioni ed annotazioni dell'emananda sentenza a favore di Baudino Elia, nata a Rivarolo il 6 dicembre 1952 C.F. BDNLEI52T46H3400, residente in Rivarolo (TO), Via Gallo Pecca, n. 10 e contro tutti i convenuti, con esonero del Conservatore stesso da ogni responsabilità e conseguenza. Ivrea, addì 20 settembre 2016 Avv. Davide Renaldo

avv. Davide Renaldo

TX16ABA9138 (A pagamento).



**TRIBUNALE DI AVELLINO**

*Atto di avviso ai comproprietari ex art. 599 c.p.c. -  
G.E. dott. Guglielmo - R.G.E. Imm. n. 60/2015*

Con notifica per pubblici proclami autorizzata dal GE dott. Guglielmo in data 4 luglio 2016.

La Banca di Credito Cooperativo di Serino soc. coop, rappresentata e difesa dall'avv. Edoardo Volino avvisa i sigg. ri: Bellizzi Giovanni nato ad Avellino il 21/06/1919 CF. BLLGNN19H21A509M, Bellizzi Vincenza nata ad Avellino il 05/11/1910 CF. BLLVCN10S45A509N, Caputo Sabina nata ad Avellino il 14/01/1900 CF. CPTSBN00A54A509L (usufruttuaria), D'Argenio Gaetano nato ad Avellino il 22/09/1945 CF. DRGGTN45P22A509A, D'Argenio Natalia nata ad Avellino il 05/08/1949 CF. DRGNTL49M45A509I, D'Argenio Rita nata ad Avellino il 12/01/1944 CF. DRGR-TI44A52A509G, Festa Anna nata ad Avellino il 24/02/1936 CF. FSTNNA36B64A509K, Festa Giuseppe nato ad Avellino il 12/08/1939 CF. FSTGPP39M12A509N, Festa Rosa nata ad Avellino il 30/07/1937 CF. FSTRSO37L70A509S, Pescatore Beniamino nato ad Atripalda il 10 giugno 1983, C.F. PSCBMN83H10A489H, Pescatore Mariaclélia, nata ad Atripalda il 26 marzo 1982, C.F. PSCMCL82C66A489J, Russo Salvatore, nato ad Avellino il 16 febbraio 1949, C.F. RССSVT49B16A509X, Serino Giuseppe nato ad Avellino il 19 maggio 1961 C.F. SRNGPP61E19A509Y, Taccone Margherita, nata ad Avellino il 12 novembre 1947, C.F. TCCM-GH47S52A509X, nella loro qualità di contitolari dei diritti immobiliari siti in Avellino alla via Casale ed identificati in NCEU al fg. 38 p.lla 3142 sub 4, 5, 6, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 1, 2, 3, 9, ed eventuali eredi e aventi causa, di aver pignorato le quote di proprietà dei sigg. Pizzamiglio Barbara, Piano Pellegrino e Piano Alessandro, sicchè rivolge ad essi comproprietari espresso invito a non lasciare separare dai debitori la loro parte delle cose comuni senza ordine del Giudice.

Avellino li, 05 settembre 2016

avv. Edoardo Volino

TX16ABA9150 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI RIMINI**

*Notifica per pubblici proclami*

Atto di avviso: il Dott. Lucio Ardigò, Giudice del Lavoro del Tribunale di Rimini, nel ricorso R.G. n. 844/2016, con decreto del 26.09.2016, nella causa promossa da Dimaggio Elena, contro il MIUR, l'USR Emilia Romagna, l'ATP Rimini e i controinteressati, cioè tutti i docenti inseriti nelle graduatorie ad esaurimento definitive dell'Ambito Territoriale di Rimini, per la classe di concorso Scuola d'Infanzia (AAAA) vigente per gli anni scolastici 2014/2017, avente per oggetto l'inserimento della ricorrente nella terza fascia della graduatoria ad esaurimento definitiva della provincia di Rimini valida per il triennio 2014-2017, per la classe di concorso Scuola d'Infanzia (AAAA), ha autorizzato la notifica del

ricorso e del decreto ai controinteressati ai sensi dell'art. 151 c.p.c., fissando l'udienza di merito per la comparizione delle parti il 15.12.2016 ore 10. Il testo integrale del ricorso, il decreto di fissazione udienza e l'elenco dei controinteressati, cioè di tutti docenti inseriti nelle graduatorie ad esaurimento definitive dell'Ambito Territoriale di Rimini, per la classe di concorso Scuola d'Infanzia (AAAA) vigenti negli anni scolastici 2014/2017, sono stati pubblicati nel sito ufficiale del MIUR, <http://hubmiur.pubblica.istruzione.it/web/ministero/home>, nella sezione "atti di notifica".

Bologna, li 27.09.2016

avv. Tiziana Sponga

TX16ABA9166 (A pagamento).

**AMMORTAMENTI****TRIBUNALE DI BOLOGNA**

*Ammortamento cambiario*

In data 5 settembre 2016 il presidente del Tribunale di Bologna, su ricorso della Alfin S.r.l., codice fiscale n. 02694811205, in persona del legale rappresentante pro-tempore, sig. Mauro Ventura, via Giacomo Brodolini n. 8, con domicilio eletto presso lo Studio dell'avv. Alessandro Baroni, via Cesare Battisti n. 10 - Bologna, pronunciava l'ammortamento della cambiale pagherò dell'importo di € 2.000,00 emessa il 23 febbraio 2015, con scadenza il 30 novembre 2015, con debitore la Tazza d'Oro S.n.c. di Negri Enrico, codice fiscale n. 02037810971, in persona del legale rappresentante pro-tempore, via della Repubblica n. 290 - 59100 Prato.

avv. Alessandro Baroni

TU16ABC9019 (A pagamento).

**TRIBUNALE CIVILE E PENALE  
DI PERUGIA**

*Ammortamento di cambiale*

il Presidente

n. 1532/2016 - Cron. 3112

Letta l'istanza che precede; Visto l'art. 89 R.D. 1669/33;

dichiara

L'ammortamento del seguente titolo: Cambiale n. 4040301660 emessa da Cantarelli Rossella, pagabile presso Banca Popolare di Cortona SCpA Filiale di Perugia San Sisto, intestata Studio Comm.le Tributario Ragg. Valigi M. e F., scadenza 30/06/2016, importo in euro 1.263,56.



autorizza

La ricostruzione dei titoli smarriti dopo trascorso il termine di giorni 30 dalla pubblicazione per estratto del decreto stesso nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica purché, nel frattempo, non sia fatta opposizione.

Perugia, 25.8.2016

Il Funzionario Giudiziario firmato - Il Presidente del Tribunale firmato

avv. Ulisse Bardani

TX16ABC9101 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI AREZZO

*Ammortamento assegno bancario*

Il Presidente del Tribunale di Arezzo con decreto del 18.07.2016 e depositato in Cancelleria il 19.07.2016, procedimento 1066/2016, su ricorso dei Sig.ri Carlo Goti e Giuseppa Sassoli ha dichiarato l'ammortamento degli assegni bancari n. 0083891322-08 di € 4.590,00 intestato a Carlo Goti e n. 0083891323-09 di € 41.310,00 intestato a Giuseppa Sassoli, entrambi tratti sul c/c n. 200095 della Banca Cassa di Risparmio di San Miniato S.p.a. e ne ha autorizzato il pagamento dopo 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, purché nel frattempo non venga fatta opposizione.

Li, 24/09/2016

avv. Francesco Ierardi

TX16ABC9123 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI ROMA

*Ammortamento titoli nominativi*

Il Presidente del Tribunale di Roma con decreto n. 9899/16 del 27/07/2016 ha pronunciato l'ammortamento dei titoli partecipativi al Fondo Donatello – Comparto Giacinto emessi dalla Sorgente SGR spa (codice fiscale n. 05868181008) identificati con i nn. da 7,8,9,10,11,12,13,14,15,16 e 18 rappresentati da n. 11 certificati cartacei e nn. 20 e 21 rappresentati da n. 2 certificati cartacei intestati alla Immobiliare Europea srl datati 15/03/2010. Opposizione legale entro 30 giorni.

Roma, 28/09/2016

avv. Raffaele Cappiello

TX16ABC9142 (A pagamento).

### EREDITÀ

#### TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

*Eredità giacente di Casali Piera*

Con decreto emesso in data 12 settembre 2016 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Casali Nera, nato a Torino il 15 febbraio 1938 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 2012/2015 - R.G. 8667/2016.

Curatore è stato nominato Avv. Ambasciano Donatella con studio in Torino - c.so Vittorio Emanuele II n. 84.

Il funzionario giudiziario  
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore  
avv. Ambasciano Donatella

TU16ABH8981 (A pagamento).

#### TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

*Eredità giacente di Ranieri Giuseppe*

Con decreto emesso in data 12 settembre 2016 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Ranieri Giuseppe, nato a Torino il 31 gennaio 1970 residente in vita in Moncalieri e deceduto in Torino il 25 novembre 2014 - R.G. 8086/2016.

Curatore è stato nominato Dott. Fissore Riccardo con studio in Torino, via Perrone n. 14.

Il funzionario giudiziario  
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore  
dott. Fissore Riccardo

TU16ABH8982 (A pagamento).

#### TRIBUNALE DI ROMA

*Eredità giacente di Molinari Alberto Sisto*

Il Giudice, con decreto in data 9 settembre 2016 ha dichiarato giacente l'eredità di Molinari Alberto Sisto, nato a Roma il 19 dicembre 1934, deceduto a Roma il 16 gennaio 2012, curatore l'avvocato Elisabetta Durante, domiciliato in Roma, Via Emanuele Gianturco, 6.

Il curatore  
avv. Elisabetta Durante

TU16ABH8991 (A pagamento).



**TRIBUNALE DI ROMA***Eredità giacente di Tarantino Alvaro*

Il Giudice con decreto n. 5263 in data 31 marzo 2016 ha dichiarato giacente l'eredità di Tarantino Alvaro, nato ad Avellino il 10 giugno 1947, deceduto a Roma il 5 dicembre 2015, curatore l'avvocato Romiti Massimo, domiciliato in Roma, Via Tacito, 50 - 00193.

Il curatore  
avv. Massimo Romiti

TU16ABH8992 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI FORLÌ***Eredità giacente di Malmesi Giancarlo*

Il sottoscritto avv. Gian Franco Fontaine di Bologna che rappresenta la Fondazione Casa di Riposo Brentani Nuti Bonaccorsi Trezozi di Trezio (FC)

Comunica:

che a propria richiesta, il Giudice delle Successioni del Tribunale di Forlì ha aperto la procedura di eredità giacente di Malmesi Giancarlo nato a Ravenna l'8 ottobre 1932 e domiciliato in vita in Forlì, via Zanchini 21 e deceduto a Faenza il 9 luglio 2015 nominando curatore l'avv. Silvia Magnani di Forlì, c.so Mazzini 91 convocata per il giuramento il 10 ottobre 2016.

Procedimento n. 1900/16 VG

Bologna, 15 settembre 2016

avv. Gian Franco Fontaine

TU16ABH9026 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI CUNEO***Eredità giacente di Piston Aldo*

Con provvedimento in data 22.10.2015 il Giudice designato, Dr.ssa Daniela Rispoli ha dichiarato giacente l'eredità di PISTON ALDO, nato a Torre Pellice il 18.07.1943, in vita residente in Vignolo ed iv deceduto il 25.12.2014. Ha nominato curatore dell'eredità giacente l'Avv. Michela Muratore con studio in Dogliani, la quale il giorno 17.11.2015 ha prestato giuramento.

Il curatore dell'eredità giacente  
Michela Muratore

TX16ABH9015 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI CUNEO****Cancelleria successioni***Dichiarazione di apertura eredità giacente n. 987/2016 V.G.*

Si rende noto che con provvedimento in data 23.05.2016 il Giudice designato, Dr. Ruggiero Berardi ha dichiarato aperta la procedura di eredità giacente di LINA LANDOLINA, nata a Avola il 14.10.1941, residente in vita in Racconigi (CN) - deceduta in Savigliano, il 12.08.2014. Con il medesimo provvedimento è stato nominato curatore dell'eredità giacente l'Avv. Michela Muratore del Foro di Cuneo (con studio in Dogliani, Via Silvio Pellico nr. 8) disponendone la comparizione per il giorno 29.06.2016 alle ore 11:00 per la prestazione del giuramento.

Cuneo, li 30.06.2016

Il curatore dell'eredità giacente  
Michela Muratore

TX16ABH9017 (A pagamento).

**TRIBUNALE ORDINARIO DI MILANO***Nomina curatore dell'eredità giacente di Bigatti Luciano*

Il Tribunale di Milano, con decreto in del 12/09/2016, ha dichiarato giacente l'eredità di Bigatti Luciano nato a Sedriano (MI) il 05/03/1933 e deceduto in Milano il 09/02/2016, residente in vita a Sedriano e nominando curatore l'Avv. Giosuè Leocata con studio in Milano, Piazza Cinque Giornate, n. 1.

avv. Giosuè Leocata

TX16ABH9083 (A pagamento).

**TRIBUNALE ORDINARIO DI CUNEO***Nomina curatore dell'eredità giacente di Raimondo Fantini*

Si rende noto che con provvedimento in data 12.9.2016 (pubblicato il 19.9.2016) il giudice designato Mauroernesto Macca ha dichiarato aperta la procedura di eredità giacente di Raimondo Fantini nato a Torino il 28.1.1971, residente in vita in Trinità (CN)- deceduto in Caraglio (CN) il 10.12.2012.

Con il medesimo provvedimento è stato nominato curatore dell'eredità giacente l'avvocato Luisa Sacchetto del Foro di Cuneo( con studio in Saluzzo, via Torino n. 46) disponendone la comparizione per il giorno 23.9.2016 alle ore 12:15 per la prestazione del giuramento.

Cuneo 27.9.2016

Luisa Sacchetto

TX16ABH9100 (A pagamento).



**TRIBUNALE DI TREVISO***Nomina curatore di eredità giacente*

Il giudice del Tribunale di Treviso, dott. Luciano Munaro, con provvedimento del 25 maggio 2016, depositato in cancelleria il giorno seguente, ha nominato curatore dell'eredità giacente del signor Andretta Genj (o Geny) Giovanni, nato a Padova (PD) il 20 agosto 1969 (codice fiscale NDRGJG-69M20G224B) e deceduto a Castelfranco Veneto (TV) il 10 dicembre 2012, l'avv. Nicola Pellizzari del foro di Treviso (codice fiscale PLLNCL72A27A471Y), con studio in Fonte (TV), piazza Onè 13.

Treviso, 30 agosto 2016

avv. Riccardo Prando

TX16ABH9112 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI VARESE***Nomina curatore eredità giacente di Pierantonio Zappa*

Con provvedimento del 13 settembre 2016 il Giudice del Tribunale di Varese Dottoressa Manuela Palvarini ha dichiarato giacente l'eredità di Pierantonio Zappa, nato a Milano il 2 marzo 1936 e deceduto in Cittiglio (Va) il 23 aprile 2016. Curatore designato è l'Avv. Stefania Raimondi, con studio in Varese, via Bernardino Castelli 11.

avv. Stefania Raimondi

TX16ABH9143 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI MILANO***Nomina curatore eredità giacente di Luigia Rossetta*

Il Presidente del Tribunale di Milano, con provvedimento dell' 8/9/2016 ha dichiarato giacente l'eredità della signora Luigia Rossetta nata a Mareno di Piave il 17/03/1920 e deceduta in Certosa di Pavia il 13/05/2015 con ultimo domicilio a Milano nominando curatore la Dott.ssa Rosa Anna Fumarola con studio in Milano - 20122- via Corridoni n. 11.

dott.ssa Rosa Anna Fumarola

TX16ABH9168 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI COSENZA***Nomina curatore eredità giacente di Coscarello Gilda*

Il Tribunale di Cosenza con suo decreto in data 08/07/2016 ha nominato curatore dell'eredità giacente di Gilda Coscarello, nata a Rende il 22/08/1929 ed ivi deceduta il 05/09/2012,

con ultimo domicilio in Rende in Via Marconi n. 60, l'Avv. Salvatore Francesco Panza, nato a Cosenza il 18.10.1987 con studio in Castrolibero (CS) alla via delle Mimose, 3.

avv. Salvatore Francesco Panza

TX16ABH9169 (A pagamento).

**RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ****TRIBUNALE DI SONDRIO**

*Ricorso ai sensi della L. 14/11/1962 n. 1610,  
prorogata con L. 10/05/1976 n. 346*

Il GOT del Tribunale di Sondrio, dott. Lorella Cesana, con provvedimento 5 settembre 2016 ha disposto la pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* del Ricorso per usucapione promosso da Bonetti Adele (C.F. BNTDLA68C69B049M) e Bonetti Marco (C.F. BNTMRC69M05B049B) entrambi residenti in Valdisotto (SO), Loc. Fontane, relativo agli immobili in Comune di Valdisotto (SO) - Catasto Terreni:

fg. 31, mapp. n. 203, sub. 1, porz. di fabb. rurale;

fg. 31, mapp. n. 200, area rurale, sup. m<sup>2</sup> 60, corte unita al mapp: n. 203, sub. 1;

per la quota dell'intero.

Opposizione nei modi e termini di Legge.

Tirano, 8 settembre 2016

avv. Davide Dei Cas

TU16ABM9057 (A pagamento).

**RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI  
ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA****TRIBUNALE DI NOVARA***Dichiarazione di morte presunta di Trombin Tania*

Si rende noto che con sentenza n. 8/2016, depositata in data 16/09/2016, nel procedimento R.G. 1008/2015, il Tribunale di Novara ha dichiarato la morte presunta alla data del 31/5/1998, di Trombin Tania nata il 9/1/1976 a Novara.

Novara, 28/9/2016

avv. Susanna Gallo

TX16ABR9145 (A pagamento).



*PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO  
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE*

**COOPERATIVA GIPIA SOC. COOP. A R.L.**

*In liquidazione coatta amministrativa*

R.E.A.: 474064

Codice Fiscale: 02872071200

*Avviso di deposito di bilancio finale di liquidazione*

In data 14 settembre 2016 è stato depositato, presso la sezione fallimentare del Tribunale di Bologna, il bilancio finale di liquidazione della Cooperativa Gipia Soc. Coop. a r. l. in liquidazione.

Il commissario liquidatore  
dott. Marco Volpi

TU16ABS9058 (A pagamento).

**MONTE DEL GALLO SOC. COOP. ED A R.L.**

*in scioglimento ex art. 2545 septiesdecies c.c.*

Sede: via Giulia n. 16, 00186 Roma (RM), Italia

Codice Fiscale: 05520380584

*Deposito atti finali*

Il Commissario Liquidatore della intestata società da notizia di aver depositato, presso il Tribunale di Roma in data 18 luglio 2016, gli atti finali di liquidazione.

Nei termini di legge, gli interessati possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Roma, 27 settembre 2016

Il commissario liquidatore  
avv. Ivano Tozzi

TV16ABS9084 (A pagamento).

**BANCA DI ROMAGNA COOPERATIVA -  
CREDITO COOPERATIVO  
ROMAGNA CENTRO E MACERONE -  
Soc. Coop. in L.C.A.**

*ex Decreto M.E.F. 15/07/15 n. 318/15 in G.U. 28/08/15 n. 200*

Sede: Cesena (FC)

*Avviso deposito stato passivo*

*Ex art. 86, VIII co., D.Lgs. 385/93 e succ. modif. e integraz.*

Il sottoscritto Commissario liquidatore, ai sensi e per gli effetti dell'art. 86, VIII° co., T.U.B., comunica l'avvenuto deposito dello stato passivo della procedura di L.C.A. di Banca Romagna Cooperativa - Credito Cooperativo Romagna Centro e Macerone - Società Cooperativa, nelle forme di legge, in data 26 settembre 2016 c.a. presso la cancelleria fallimentare del Tribunale di Forlì e presso il competente Servizio dell'Autorità di Vigilanza.

Avverso lo stato passivo potranno proporre opposizione avanti il Tribunale di Forlì, ai sensi dell'art. 87, primo comma, TUB, i creditori ammessi, entro il termine di 15 giorni dalla pubblicazione del presente avviso, valendo per i creditori esclusi il medesimo termine decorrente dalla comunicazione personale a mezzo racc. a.r.

Roma, 27 settembre 2016

Il commissario liquidatore  
avv. Alessandro Leproux

TV16ABS9094 (A pagamento).

**COOPERATIVA S.C.A.P. A R.L.**

Sede: via Panama, n. 1 - Padova

Partita IVA: 00541430286

*Deposito del bilancio finale di liquidazione*

Ai sensi dell'art. 213 della legge fallimentare si comunica che in data 19 settembre 2016 è stato depositato il bilancio finale di liquidazione della cooperativa presso la Cancelleria fallimentare del Tribunale di Padova. Gli interessati, entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore  
dott. Pietro Gallo

TX16ABS9171 (A pagamento).



## ALTRI ANNUNZI

### ESPROPRI

#### VALDICHIENTI S.C.P.A.

##### Ufficio Espropri

*Sede legale: Via Trieste n. 76 – 48100 Ravenna*

*Sede operativa: Via A. Vici 8/B – 06034 Foligno (PG)*

*Maxilotto n. 1 del sistema “Asse Viario Marche-Umbria e Quadrilatero di penetrazione interna” – Lavori di completamento della direttrice S.S. 77 “Val di Chienti” – Civitanova Marche – Foligno tramite realizzazione del tratto Collesentino II – Foligno e interventi di completamento e collegamento della viabilità esistente” - S.S. 3 - Via Flaminia - tratto Foligno-Pontecentesimo. Pagamento indennità di espropriazione.*

Si informa, chi ne abbia interesse, che il Responsabile Ufficio Espropri dell’Autorità Espropriante della Società di Progetto “Valdichienti S.C.p.A.”, competente per i lavori sopra citati, ha ordinato, ai sensi dell’art. 26 del D.P.R. 327/2001 e s.m.i., il pagamento della seguente indennità di espropriazione:

1. provvedimento prot. n. 1071/2016 del 26 settembre 2016

ditta: GUBBINI Paola nata a Foligno (PG) il 26.08.1946; SOCCI Marco nato a Foligno (PG) il 06.10.1973; SOCCI Marta nata a Foligno (PG) il 22.05.1978; Comune di: Foligno n.p.p. 67, Foglio 70 mappale 199 coltura Piazzale; Foglio 70 mappale 708 coltura Piazzale; Foglio 70 mappale 709 coltura Piazzale; Foglio 70 mappale 710 coltura Piazzale; Foglio 70 mappale 711 coltura Piazzale; Foglio 70 mappale 712 coltura Piazzale; Foglio 70 mappale 714 coltura Piazzale; Foglio 70 mappale 715 coltura Piazzale; Foglio 70 mappale 716 coltura Piazzale; Foglio 70 mappale 717 coltura Piazzale; Indennità complessiva € 71.255,63.

Il sopra elencato provvedimento diventerà esecutivo decorsi trenta giorni dalla data del presente avviso se non saranno proposte opposizioni da terzi per l’ammontare delle indennità.

Il responsabile Ufficio Espropri  
ing. Rocco Fortunato

TX16ADC9111 (A pagamento).

#### AUTOSTRADE PER L’ITALIA S.P.A.

##### Estratto decreto di esproprio

Ai sensi dell’art. 23 del D.P.R. 8 giugno 2001 n. 327 modificato ed integrato dal D.Lgs. 27 dicembre 2002 n. 302, il dirigente della Segreteria Tecnica ed Espropri Ing. Riccardo Marasca, ha emesso il Decreto di Esproprio n. 18104 del 28/09/2016 a favore della Autostrade per l’Italia S.p.A. con sede in Roma Via A. Bergamini – 50, con il quale viene disposta l’espropriazione e la costituzione di servitù degli immobili siti in Comune di Cattolica ( RN ), interessati dai lavori di ampliamento della 3<sup>a</sup> corsia dall’Autostrada A14 Bologna-Bari-Taranto, Tratto Rimini Nord - Cattolica ( Lotto 1B ), di proprietà delle seguenti ditte:

- Cooperativa Artigiana Muratori Soc. Cooperativa a R.L. con sede in Gabicce Mare cod. fisc. 00157040411 - Immobiliare N.B. S.r.l. con sede in Forlì cod. fisc. 03494850401;

Foglio 6 e Foglio 7 – mappali 2798, 2799 e 2370, 2371, per una superficie totale di mq. 1035 occupata permanentemente; Foglio 6 e Foglio 7 - mappali 2797 e 465, 2369, per una superficie totale di mq. 166 occupata temporaneamente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 66.588,06 comprensiva di Indennità di Occupazione d’Urgenza e temporanea, al netto dell’IVA e della ritenuta d’acconto;

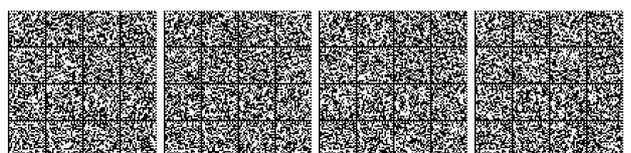
- Del Bianco Enrica n. 07/03/1947 a Cattolica (RN) cod. fisc. DLBNRC47C47C357K - Tintoni Giovanni n. 28/11/1935 a Cattolica (RN) cod. fisc. TNTGNN-35S28C357A - Tintoni Michele n. 29/10/1932 a Cattolica (RN) cod. fisc. TNTMHL32R29C357W; Foglio 7 – mappale 25, per una superficie totale di mq. 10 occupata permanentemente; Foglio 7 – mappale 479, per una superficie totale di mq. 75 occupata temporaneamente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 1.129,31 comprensiva di Indennità di Occupazione d’Urgenza e temporanea, al netto dell’IVA e della ritenuta d’acconto.

Le suddette indennità sono state depositate presso la Cassa Depositi e Prestiti di Bologna.

Ai sensi del comma 5 del sopracitato art. 23, l’opposizione del terzo è proponibile entro i trenta giorni successivi alla pubblicazione del presente estratto.

Direzione investimenti infrastrutture -  
Il responsabile segreteria tecnica ed espropri  
dott. ing. Riccardo Marasca

TX16ADC9172 (A pagamento).



*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI  
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

**S.A.L.F. S.P.A. LABORATORIO  
FARMACOLOGICO**

Sede: via Marconi, 2 - 24069 Cenate Sotto (BG)  
Codice Fiscale: 00226250165

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008 - Codice pratica N1A/2016/1960.*

Specialità medicinale: Dopamina cloridrato S.A.L.F. A.I.C. 030663 (tutte le confezioni).

Tipologia variazioni: Variazione di tipo IA B.III.1 presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato. a) 2. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato per il principio attivo «Dopamina cloridrato» (No. R1-CEP 2007-049-Rev 01).

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il legale rappresentante  
Anna Maria Martinelli

TU16ADD8967 (A pagamento).

**S.A.L.F. S.P.A. LABORATORIO  
FARMACOLOGICO**

Sede: via Marconi, 2 - 24069 Cenate Sotto (BG)  
Codice Fiscale: 00226250165

*Estratto di comunicazione notifica regolare V&A per la pubblicazione*

Tipo di modifica: Modifica stampati.

Comunicazione AIFA/V&A/P/92863 del 14 settembre 2016.

Codice pratica: n. N1B/2015/2327.

Medicinale: Sodio citrato S.A.L.F. - Codice farmaco 030687014, 030687038, 030687053, 030687077.

Tipologia variazione oggetto della modifica: IB - C.I.Z.

Modifica apportata: Aggiornamento del Foglio Illustrativo in accordo ai risultati del RUT e al QRD template.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo e all'etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Il legale rappresentante  
Anna Maria Martinelli

TU16ADD8968 (A pagamento).

**S.A.L.F. S.P.A. LABORATORIO  
FARMACOLOGICO**

Sede: via Marconi, 2 - 24069 Cenate Sotto (BG)  
Codice Fiscale: 00226250165

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008. Codice pratica N1B/2016/2127.*

Specialità medicinale: Noradrenalina tartrato S.A.L.F. A.I.C. 030679 (tutte le confezioni).

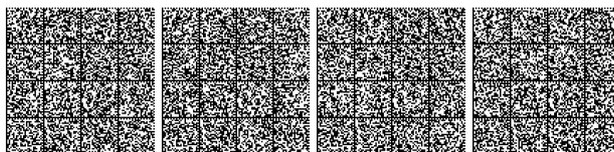
Tipologia variazioni: Domanda variazione di tipo IB ai sensi del nuovo regolamento 1234/2008/CE: B.III.1 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo per un principio attivo (Noradrenalina tartrato). a) Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea. 5. Nuovo certificato per un principio attivo non sterile che debba essere utilizzato per un medicinale sterile, in cui l'acqua è usata nelle ultime fasi della sintesi e il materiale non è dichiarato privo di endotossina. (R1-CEP 2009-006-Rev 00 del 21 ottobre 2015).

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il legale rappresentante  
Anna Maria Martinelli

TU16ADD8969 (A pagamento).



**FRESENIUS KABI ONKOLOGY PLC**

Lion Court, Farnham Road, Bordon, Hampshire,  
GU35 0NF, Regno Unito

*Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008.*

Medicinale Cisplatino KABI concentrato per soluzione per infusione AIC 042704 in confezioni tutte.

UK/H/5324/001/IA/007, pratica C1A/2016/2127. Var. IA B.III.1 a) 2 aggiornamento CEP di produttore approvato (Heraeus Precious Metals GmbH, che cambia nome in Heraeus Deutschland GmbH).

Medicinale Citarabina KABI soluzione iniettabile o per infusione AIC 040894 in confezioni tutte UK/H/4353/001/IB/007, pratica C1B/2016/846. Var. IB B.II.b.3 a) aggiornamento delle condizioni di shrink sleeving.

I lotti già prodotti alla data della presente pubblicazione possono essere commercializzati fino alla naturale scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza delle variazioni IB: dal giorno successivo alla pubblicazione.

Regulatory Affairs Manager  
dott.ssa Chiara dall'Aglio

TU16ADD8979 (A pagamento).

**FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L.**

Sede legale: via Camagre, 41 -  
37063 Isola della Scala (VR), Italia

*Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008.*

Medicinale Acido Zoledronico Fresenius KABI concentrato per soluzione per infusione AIC 042277 in confezioni tutte PT/H/0653/001/1A/013G, pratica C1A/2016/2588.

Raggruppamento di variazioni: IA B.II.b.2 a) aggiunta sito responsabile per il controllo dei lotti del prodotto finito (Fresenius Kabi Austria - stabilimento di Werndorf);

IA<sub>m</sub> C.I.11 a) aggiornamento Risk Management Plan (versione 1.1 luglio 2016).

Medicinale AMINOMIX soluzione per infusione AIC 037054 in confezioni 018-020-032-044-057-069.

DE/H/0418/001-002/1B/129, pratica C1B/2016/1817. Var. IB B.II.d.2 d) sostituzione metodo analitico per il saggio dello zinco.

Medicinale AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO KABI polvere per soluzione iniettabile/infusione AIC 042351 in confezioni tutte - PT/H/0985/003-004/IA/005.

Pratica CTA/2016/2284. Var. IA B.III.1 a) 2 aggiornamento CEP potassio clavulanato di produttore approvato (Sandoz Industrial Products S.A.).

Medicinale CEFTAZIDIMA KABI AIC 036591 in confezioni tutte.

Pratica N1B/2016/1810.

Raggruppamento di variazioni: IB B.II.d.1 z) adeguamento specifiche e test sostanze correlate a rilascio e a fine vita del prodotto finito in accordo alla monografia della Ph. Eur.; IB B.II.d.2 d) aggiunta metodo per il test aspetto della soluzione in alternativa a quello autorizzato.

Pratica N1A/2016/1671. Var. IA B.II.d.2 a) modifica nella preparazione dei campioni per l'identificazione IR.

Medicinale CIPROFLOXACINA KABI soluzione per infusione AIC 037406 in confezioni tutte NL/H/0695/001-002-003/IA/018, pratica C1A/2016/2566. Var. IA B.III.1 a) 2 aggiornamento CEP di produttore approvato (dott. Reddy's).

Medicinale elettrolitica bilanciata di mantenimento con glucosio FKI soluzione per infusione AIC 030764 in confezioni tutte.

Medicinale elettrolitica di reintegrazione con glucosio e sodio gluconato FKI soluzione per infusione AIC 030765 in confezioni tutte.

Medicinale elettrolitica di reintegrazione con potassio, glucosio e sodio gluconato FKI soluzione per infusione AIC 031381 in confezioni tutte.

Medicinale elettrolitica di reintegrazione con sodio gluconato FKI soluzione per infusione AIC 031382 in confezioni tutte.

Medicinale elettrolitica di reintegrazione PH 7,4 con sodio gluconato FKI soluzione per infusione AIC 031383 in confezioni tutte.

Medicinale elettrolitica equilibrata enterica FKI soluzione per infusione AIC 030761 in confezioni tutte.

Medicinale elettrolitica reidratante FKI soluzione per infusione AIC 030763 in confezioni tutte.

Medicinale elettrolitica reidratante con glucosio FKI III soluzione per infusione AIC 031378 in confezioni tutte.

Medicinale elettrolitica reidratante con glucosio e calcio gluconato FKI soluzione per infusione AIC 031379 in confezioni tutte.

Medicinale glicerolo con sodio cloruro FKI soluzione per infusione AIC 030768 in confezioni tutte.

Medicinale glucosio con sodio cloruro FKI soluzione per infusione AIC 031386 in confezioni tutte.

Medicinale ringer acetato FKI soluzione per infusione AIC 030772 in confezioni tutte.

Medicinale ringer lattato FKI soluzione per infusione AIC 030773 in confezioni tutte.

Medicinale sodio cloruro FKI: 0,9% soluzione per infusione AIC 030775 - 031938 - 035725; 3%-5% soluzione per infusione AIC 030775; 0,9% solvente per uso parenterale AIC 030775 - 035725; 2 mEq/ml concentrato per soluzione per infusione AIC 035725 - in confezioni tutte.

Pratica N1A/2016/1701. Raggruppamento di variazioni IA B.III.1 a) 2 aggiornamento CEP sodio cloruro di produttore approvato (Akzo Nobel).



Pratica N1A/2016/1706. Raggruppamento di variazioni IA B.III.1 a) 2 aggiornamento CEP sodio cloruro di produttore approvato (Esco Borth).

Pratica N1A/2016/1707. Raggruppamento di variazioni IA B.III.1 a) 2 aggiornamento CEP sodio cloruro di produttore approvato (Esco France).

Medicinale INFUPLAS soluzione per infusione AIC 037202 in confezioni tutte FR/H/290/001/1A/018, pratica CIA/2016/2758. Var. IA<sub>m</sub> A.1 modifica indirizzo del titolare AIC in Portogallo.

Medicinale KABIVEN emulsione per infusione AIC 034382 in confezioni tutte SE/H/0182/001/1B/128, pratica C1B/2016/1915. Var. IB B.II.d 2) b) eliminazione metodo droplet size distribution nell'emulsione lipidica.

Medicinale voriconazolo fresenius KABI polvere per soluzione per infusione AIC 043683 in confezioni tutte.

NL/H/3248/001/IB/004, pratica C1B/2016/1228. Var. IB B.III.1 a) 5 nuovo CEP di produttore approvato (dott. Reddy's).

NL/H/3248/001/IB/005, pratica C1B/2016/2146. Var. IB B.II.e.2 d) aggiunta risultati degli studi di migrazione.

In relazione all'inserzione TU16ADD7874 apparsa nella *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 97 del 16 agosto 2016, dove scritto «LEVOFLOXACINA KABI [...] DE/H/2771/001-002/IA/013G» leggasi «LEVOFLOXACINA KABI [...] NL/H/1308/001/IA/011G; dove scritto VOLULYTE [...] DE/H/0690/001/IA/025G».

leggasi VOLULYTE [...] DE/H/0619/001/IA/025G; dove scritto «REMIFENTANIL KABI [...] NL/H/1469/001/1A/012» leggasi «REMIFENTANIL KABI [...] NL/H/1469/001-002-003/1A/012».

I lotti già prodotti alla data della presente pubblicazione possono essere commercializzati fino alla naturale scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza delle variazioni IB: dal giorno successivo alla pubblicazione.

Regulatory Affairs Manager  
dott.ssa Chiara Dall'Aglio

TU16ADD8980 (A pagamento).

### S.A.L.F. S.P.A.

#### Laboratorio Farmacologico

Sede: via Marconi, 2 - 24069 Cenate Sotto (BG)  
Codice Fiscale: 00226250165

*Modifica secondaria di una autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008.*

Codice pratica N1A/2016/1962.

Specialità medicinale: EFEDRINA CLORIDRATO S.A.L.F. - A.I.C. 030665 (tutte le confezioni).

Tipologia variazioni: Variazione di tipo IA B.III.1 presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea aggiornato. a) 2. Certificato aggiornato pre-

sentato da un fabbricante già approvato per il principio attivo «Ephedrine hydrochloride» (No. R1-CEP 2006-234-Rev 01).

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il legale rappresentante  
Anna Maria Martinelli

TU16ADD8986 (A pagamento).

### S.A.L.F. S.P.A.

#### Laboratorio Farmacologico

Sede: via Marconi, 2 - 24069 Cenate Sotto (BG)  
Codice Fiscale: 00226250165

*Modifica secondaria di una autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008.*

Codice pratica N1A/2016/1961.

Specialità medicinale: AMINOFILLINA S.A.L.F. - A.I.C. 030652 (tutte le confezioni).

Tipologia variazioni: Variazione di tipo IA B.III.1 presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea aggiornato. a) 2. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato per il principio attivo «Theophylline - ethylenediamine anhydrous No. R1-CEP 2007-288-Rev 01 del 15 dicembre 2015).

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il legale rappresentante  
Anna Maria Martinelli

TU16ADD8988 (A pagamento).

### CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: via Palermo n. 26/A - 43122 Parma  
Codice Fiscale: 01513360345  
Partita IVA: IT01513360345

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i.*

Titolare: Chiesi Farmaceutici S.p.a., via Palermo n. 26/A, 43122 Parma.

Specialità medicinale: VENTMAX.



Confezioni e numeri A.I.C.:

2,5 mg/2 ml soluz. da nebulizzare - 20 contenitori monodose - A.I.C. n. 025930064;

5 mg/2 ml soluz. da nebulizzare - 20 contenitori monodose - A.I.C. n. 025930076

«Ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione»

Codice pratica: N1B/2016/2069

Grouping di variazioni tipo IB:

B.II.d.2 d) - Modifica della procedura di prova del prodotto finito. Altre modifiche di una procedura di prova, compresa la sostituzione (nuovo metodo HPLC);

B.II.d.1 c) - Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova (impurezze prodotto finito al rilascio e fine validità);

B.II.d.1 a) - Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito, restringimento dei limiti delle specifiche (restringimento limiti di specifica per contenuto di salbutamolo ed impurezze).

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore  
dott. Attilio Sarzi Sartori

TU16ADD9022 (A pagamento).

### PROMEDICA S.R.L.

Sede: via Palermo, 26/A - 43122 Parma

Codice Fiscale: 01697370342

Partita IVA: 01697370342

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano.*

*Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i.*

Titolare: Promedica S.r.l., via Palermo n. 26/A, 43122 Parma.

Specialità medicinale: FORMODUAL.

Confezioni e numeri A.I.C.:

«200/6 microgrammi polvere per inalazione» - 1 inalatore da 120 dosi - A.I.C. n. 037778103;

«200/6 microgrammi polvere per inalazione» - 2 inalatori da 120 dosi - A.I.C. n. 037778115;

«200/6 microgrammi polvere per inalazione» - 3 inalatori da 120 dosi - A.I.C. n. 037778127.

«Ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione»

Codice pratica: C1A/2016/2573

DE/H/0872/004/IAin/039

Variazione IAin

A.5 a) - Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito (compreso il rilascio dei lotti e i siti di controllo qualità): da Chiesi SA a Chiesi SAS.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore  
dott. Attilio Sarzi Sartori

TU16ADD9023 (A pagamento).

### CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: via Palermo n. 26/A - 43122 Parma

Codice Fiscale: 01513360345

Partita IVA: IT01513360345

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i.*

Titolare: Chiesi Farmaceutici S.p.A., via Palermo n. 26/A, 43122 Parma.

Specialità medicinale: INUVER.

Confezioni e numeri A.I.C.:

«200/6 microgrammi polvere per inalazione» - 1 inalatore da 120 dosi - A.I.C. n. 037798105;

«200/6 microgrammi polvere per inalazione» - 2 inalatori da 120 dosi - A.I.C. n. 037798117;

«200/6 microgrammi polvere per inalazione» - 3 inalatori da 120 dosi - A.I.C. n. 037798129.

«Ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione»

Codice pratica: C1A/2016/2572

DE/H/0873/004/IAin/049/G

Grouping tipo IAin

A.1 - Modifica del nome del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Francia: da Chiesi SA a Chiesi SAS;

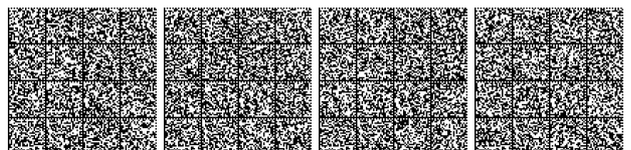
A.1. - Modifica dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Belgio: da Chiesi SA/NV, Avenue du Bourgetlaan 44 1130 Bruxelles Belgio a Chiesi SA/NV, Telecomlaan 9, 1831 Diegem Belgio;

A.5 a) - Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito (compreso il rilascio dei lotti e i siti di controllo qualità): da Chiesi SA a Chiesi SAS.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore  
dott. Attilio Sarzi Sartori

TU16ADD9024 (A pagamento).



**CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.**

Sede: via Palermo n. 26/A - 43122 Parma  
Codice Fiscale: 01513360345  
Partita IVA: IT01513360345

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i.*

Titolare: Chiesi Farmaceutici S.p.A., via Palermo n. 26/A, 43122 Parma.

Specialità medicinale: FOSTER.

Confezioni e numeri A.I.C.:

«200/6 microgrammi polvere per inalazione» - 1 inalatore da 120 dosi - A.I.C. n. 037789106;

«200/6 microgrammi polvere per inalazione» - 2 inalatori da 120 dosi - A.I.C. n. 037789118;

«200/6 microgrammi polvere per inalazione» - 3 inalatori da 120 dosi - A.I.C. n. 037789120.

«Ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione»

Codice pratica: C1A/2016/2571

DE/H/0871/004/IAin/047/G

Grouping tipo IAin

A.1 - Modifica del nome del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Francia: da Chiesi SA a Chiesi SAS;

A.5 a) - Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito (compreso il rilascio dei lotti e i siti di controllo qualità): da Chiesi SA a Chiesi SAS.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore  
dott. Attilio Sarzi Sartori

TU16ADD9025 (A pagamento).

**MASTER PHARMA S.R.L.**

Sede: via Giacomo Chiesi, 1 - 43122 Parma  
Codice Fiscale: 00959190349  
Partita IVA: 00959190349

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i.*

Titolare: Master Pharma S.r.l., via G. Chiesi n. 1, 43122 Parma.

Specialità medicinale: ALABASTER.

Confezioni e numeri A.I.C.:

«200/6 microgrammi polvere per inalazione» - 1 inalatore da 120 dosi - A.I.C. n. 037776109;

«200/6 microgrammi polvere per inalazione» - 2 inalatori da 120 dosi - A.I.C. n. 037776111;

«200/6 microgrammi polvere per inalazione» - 3 inalatori da 120 dosi - A.I.C. n. 037776123;

«Ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione»

Codice pratica: C1A/2016/2575

DE/H/0874/004/IAin/039

Variazione IAin

A.5 a) - Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito (compreso il rilascio dei lotti e i siti di controllo qualità): da Chiesi SA a Chiesi SAS.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore  
dott. Attilio Sarzi Sartori

TU16ADD9028 (A pagamento).

**ACCORD HEALTHCARE LIMITED**

Sede: Sage House, 319 Pinner Road - North Harrow, Middlesex, Regno Unito

*Comunicazione di rettifica relativa alla notifica regolare V&A n. 92564 e n. 92590 del 13 settembre e n. 94855 del 20 settembre 2016*

Specialità medicinale: FLUCONAZOLO ACCORD

Codice Farmaco: 040916 (tutte le confezioni autorizzate)

Titolare AIC: Accord Healthcare Limited

N° e Tipologia variazione: SE/H/1063/001-004/IB/009/G (IB C.I.3z, IB C.I.2a)

Codice Pratica N° C1B/2015/2992 - Tipo di modifica: IB C.I.3z Aggiornamento delle informazioni del prodotto a seguito della procedura di PSUR worksharng DK/H/PSUR/0008/003 + IB C.I.2a Aggiornamento delle informazioni del prodotto in seguito ad una valutazione della stessa modifica apportata al prodotto di riferimento Diflucan Pfizer Limited. Modifiche editoriali ed adeguamento all'ultima versione del QRD template.

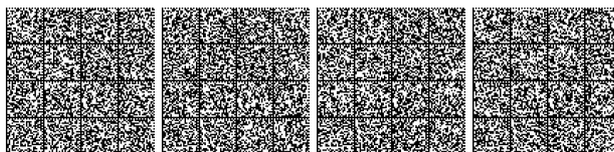
Ad integrazione di quanto già autorizzato con la Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati del 22 giugno 2016 protocollo AIFA/V&A/P/65292 pubblicata in G.U. il 14 luglio 2016, incompleta relativamente ad una delle tipologie di modifica autorizzate ed al numero di procedura entrambi correttamente riportati sopra; considerati i controlli eseguiti da questo ufficio si comunica che: la notifica stessa deve ritenersi regolare.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8 e 5.2 del RCP e corrispondente paragrafo del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata al titolare AIC.

Specialità medicinale: MICOFENOLATO MOFETILE AHCL

Codice Farmaco: 038774016, 038774028

Titolare AIC: Accord Healthcare Limited



N° e Tipologia variazione: UK/H/1055/IB/025/G (IB C.I.z, IB C.I.2a)

Codice Pratica N°C1B/2014/2166 - Tipo di modifica: IB C.I.z Modifica del RCP e del FI per essere in linea con la raccomandazione del Prac del 10-13 giugno 2014 + IB C.I.2a Aggiornamento delle informazioni del prodotto per essere in linea con la raccomandazione del CHMP.

Ad integrazione di quanto già autorizzato con la Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati del 5 luglio 2016 protocollo AIFA/V&A/P/69522 pubblicata in *G.U.* il 14 luglio 2016, incompleta relativamente ad una delle tipologie di modifica autorizzate ed al numero di procedura entrambi correttamente riportati sopra; considerati i controlli eseguiti da questo ufficio si comunica che: la notifica stessa deve ritenersi regolare.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2-4.6, 4.8, 5.2, 6.6 del RCP e corrispondente paragrafo del *FI*) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata al titolare AIC.

Specialità medicinale: BICALUTAMIDE AHCL

Codice Farmaco: 039243

Titolare AIC: Accord Healthcare Limited

N° e Tipologia variazione: UK/H/1154/001/IB/017 (IB C.I.z)

Codice Pratica: C1B/2014/3259 - Tipo di modifica: Adeguamento dei testi alle modifiche introdotte secondo raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/490498/2014).

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.5 e 4.8 del RCP e corrispondenti paragrafi del *FI*) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata al titolare AIC.

Il titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI e all'ET.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in ET. I farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione in GU della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il procuratore speciale  
dott. Massimiliano Rocchi

TX16ADD9102 (A pagamento).

## LABORATORI ALTER S.R.L.

Sede legale: via Egadi, 7 - 20144 Milano

Partita IVA: 04483510964

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274.*

Medicinale: ENALAPRIL E IDROCLOROTIAZIDE ALTER

Confezioni e numeri A.I.C.: 037545, in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate.

Codice pratica: N1B/2016/1929

Grouping of variations di: Tipo IB, B.II.b.1.e.; Tipo IAin B.II.b.1.a.; Tipo IAin B.II.b.1.b.; consistenti nell'aggiunta di FAMACEUTSKO HEMIJSKA INDUSTRIJA ZDRAVLJE AD, Vrljaka 199 - 16000 Leskovac, SERBIA, come sito di produzione e confezionamento primario e secondario del medicinale; Tipo IAin B.II.b.2.c.2.; consistente nell'aggiunta di BALKANPHARMA DUPNITSA AD 3 Samokovsko Shose Str. - 2600 Dupnitsa, Bulgaria, come sito responsabile del controllo e rilascio dei lotti del prodotto finito; Tipo IA B.II.b.4.a., consistente nell'aggiunta di un batch size.

Medicinale: LOSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE LABORATORI ALTER

Confezioni e numeri A.I.C.: 042818 in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate - Codice pratica: N1A/2016/1950

Modifica tipo IA B.II.d.2.a.; consistente nella modifica minore ad una procedura di prova approvata del prodotto finito.

Medicinale: TERBINAFINA ALTER

Confezioni e numeri A.I.C.: 038259 in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate

Codice pratica: C1A/2016/2277 - Procedura n. PT/H/0126/01/IA/26

Modifica tipo IA B.II.b.4.a.; consistente nell'aggiunta di batch size per il prodotto finito di 285.000 e 800.000 compresse.

Medicinale: OLMESARTAN MEDOXOMIL ALTER

Confezioni e numeri A.I.C.:044170 in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate

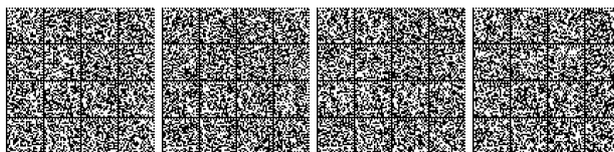
Codice pratica: C1A/2016/1694 - Procedura n. ES/H/0313/01-03/IA/01

Modifica tipo IA B.III.1.a.2. consistente nella presentazione di un nuovo certificato di conformità per il p.a, R0-CEP 2012-170-Rev 01.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno stesso della presente pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore  
Sante Di Renzo

TX16ADD9104 (A pagamento).



**ESSETI FARMACEUTICI S.R.L.**

Sede legale: via Raffaele De Cesare n. 7 – 80132 Napoli  
Codice Fiscale: 01172090639  
Partita IVA: 01172090639

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE*

Codice Pratica: C1A/2016/1800

Specialità medicinale: GONDEA (AIC: 040744...)

Confezioni: Tutte

Tipologia di variazione: Tipo IA- A.4, A.5, A.7, A.7.

Numero di procedura: IT/H/431/001/IA/19/G

Modifica Apportata: rimozione di ARAFARMA Group come sito responsabile per il rilascio del lotto e LAMBA SpA come sito responsabile per il controllo del lotto. Inoltre, cambio dell'indirizzo del sito di produzione del principio attivo da "Dr. Reddy's Laboratories Limited, Chemical Technical Operations, Unit III Plot n.116, IDA Bollaram Jinnaram Mandal, Medak District 502325, Andhra Pradesh, India" a "Dr. Reddy's Laboratories Limited, Chemical Technical Operations, Unit III Plot n.116, IDA Bollaram Jinnaram Mandal, Medak District 502325, Telengana, India". Cambio dell'indirizzo del sito di produzione del prodotto finito (produzione in bulk, confezionamento primario e testing) da "Dr. Reddy's Laboratories Ltd. Bachepalli 502325 Andhra Pradesh India" a "Dr. Reddy's Laboratories Limited, FTO-Unit 3, Survey N.41, Bachupally Village, Qutubullapur Mandal, Ranga Reddy District, Telengana – 500 090 India". Infine, modifica redazionale per correggere l'indirizzo del sito responsabile del confezionamento secondario da "Special Product's Line SpA, Stada Paduni 240, 03012 Anagni (FR) Italia" a "Special Product's Line SpA, Strada Paduni 240, 03012 Anagni (FR) Italia".

Il procuratore  
dott. Carmelo Ventra

TX16ADD9109 (A pagamento).

**LABORATORI ALTER S.R.L.**

Sede legale: via Egadi, 7 - 20144 Milano  
Partita IVA: 04483510964

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n 274*

Medicinale: QUETIAPINA ALTER

Confezioni e numeri A.I.C.: 039744, in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate

Codice pratica: N1B/2016/2057

Modifica di Tipo IB unforeseen, categoria C.I.z), consistente nell'adeguamento dell' RCP in base alle conclusioni della procedura di Work Sharing n. NL/H/PSUR/0021/005 finalizzata il 22.12.2015.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno stesso della presente pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore  
Sante Di Renzo

TX16ADD9110 (A pagamento).

**CIPLA (EU) LIMITED**

Sede: Hillbrow House, Hillbrow Road, Esher, Surrey, KT10 9NW, Regno Unito

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274.*

Titolare A.I.C.: Cipla (EU) Limited

Specialità medicinale: DUTASTERIDE CIPLA

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni, A.I.C. n. 042892

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008.

1) Cod. Pratica: C1A/2016/2723 - Procedura n. UK/H/5482/001/IA/006: tipo IAin, A.1 Modifica dell'indirizzo del titolare dell'AIC nei CMS Bulgaria, Germania, Danimarca, Grecia, Spagna, Finlandia, Francia, Irlanda, Malta, Norvegia e Slovacchia.

2) Cod. Pratica: C1A/2016/2724 - Procedura n. UK/H/5482/001/IB/007: tipo IB, B.II.a.3.z) Aggiornamento del Mod. 3.2.P.1 relativamente alla descrizione della composizione quantitativa dei componenti della capsula.

3) Cod. Pratica: C1B/2016/2138 - Procedura n. UK/H/5482/001/IB/008: tipo IB, B.I.a.2.e) Modifiche del processo produttivo del principio attivo, con modifiche minori della Restricted Part dell'ASMF.

4) Cod. Pratica: C1B/2016/2230 - Procedura n. UK/H/5482/001/IB/011/G: tipo IB, A.2.b) Modifica del nome del medicinale nel CMS Francia; tipo IAin, C.I.8.a) Introduzione del Riassunto del Sistema di Farmacovigilanza di Mylan s.a.s., Francia.

I lotti già prodotti alla data della pubblicazione in *G.U.* possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza delle modifiche di tipo IB: dal giorno successivo alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore  
dott. Stefano Ceccarelli – Sagaem for life s.a.s.

TX16ADD9115 (A pagamento).



**LFB – LABORATOIRE FRANCAIS  
DU FRACTIONNEMENT ET DES  
BIOTECHNOLOGIES**

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 274 del 29 dicembre 2007*

Codice Pratica: C1A/2016/2598

N. di Procedura Europea: DE/H/1944/001/IA/002

Medicinale: IQYMUNE

Confezioni e numero AIC:

“100 mg/ml soluzione per infusione” 1 flaconcino in vetro da 20 ml, 50 ml, 100 ml e 200 ml – AIC n. 043736

(tutte le confezioni)

Titolare AIC: LFB – Laboratoire Francais du Fractionnement et des Biotechnologies – 3 Avenue Des Tropiques – BP 305 Les Ulis – 91940 Courtaboeuf – Cedex – Francia

Tipologia variazione: 1 variazione di tipo IAIN.C.I.12

Tipo di modifica: IAIN.C.I.12 – Aggiunta del black symbol e dello statement esplicativo per i prodotti medicinali nella lista dei prodotti medicinali che sono soggetti a monitoraggio addizionale.

Modifica apportata: Aggiunta del black symbol e dello statement esplicativo negli stampati del prodotto..

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (parte iniziale del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all' Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. 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'AIC 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.

Un procuratore  
Gilbert D'Ambrosio

TX16ADD9117 (A pagamento).

**RATIOPHARM GMBH**

*Rappresentante in Italia: Ratiopharm Italia S.r.l.*  
Sede legale: piazzale L. Cadorna, 4 – 20123 Milano  
Partita IVA: 12582960154

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274*

Medicinale: ALPRAZOLAM RATIOPHARM

Codici A.I.C.: 033820 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: N1A/2016/1807

Tipo di modifica: Tipo IAin – B.II.a.1.a

Modifica apportata: inserimento della linea d'incisione sulle compresse per agevolarne la rottura al fine d'ingerire la compressa più facilmente e non per dividerla in dosi uguali.

Medicinale: LESTRONETTE

Codici A.I.C.: 039759 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: NL/H/1380/001/IB/021

Codice Pratica: C1B/2016/2245

Tipo di modifica: Tipo IB – B.II.b.4.e

Modifica apportata: modifica del batch size attualmente autorizzato per il prodotto finite da “125.000 compresse fino a 1.250.000 compresse” a “125.000 compresse fino a 2.500.000 compresse”.

Procedura Europea: NL/H/1380//IB/022/G

Codice Pratica: C1B/2016/2246

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IB – B.III.2.b – B.I.b.1.b – B.I.b.1.c – B.I.b.2.b

Modifica apportata: adeguamento a monografia della Farmacopea Europea edizione corrente per la sostanza attiva levonorgestrel; rafforzamento dei limiti delle specifiche della sostanza attiva; aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il metodo di prova corrispondente; Soppressione di una procedura di prova per il principio attivo o per una materia prima, un reattivo o una sostanza intermedia, quando è già autorizzata una procedura di prova alternativa.

I lotti già prodotti alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della Modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore  
dott. Leonardo Gabrieli

TX16ADD9118 (A pagamento).



**LAMPUGNANI FARMACEUTICI S.P.A.**

Sede legale: via Gramsci 4 - 20014 Nerviano (MI)  
Codice Fiscale: 00738630151

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e succ. modifiche*

Titolare: Lampugnani Farmaceutici S.p.A. – Nerviano (MI)

Medicinale: MUCOLASE 1,5 g granulato per soluz. orale - 20 bustine – AIC 024992051

Pratica N1A/2016/1912 – Variaz. A.5.a) – Tipo IAIN

Modifica indirizzo dell'officina di produzione del prodotto finito da: Fine Foods & Pharmaceuticals NTM SpA – Via Dell'Artigianato 8/10 - 24041 Brembate (BG) a: Fine Foods & Pharmaceuticals NTM SpA – Via Grignano 43- 24041 Brembate (BG)

Pratica N1A/2016/1916 – Variaz. B.III.1.a) 2 – Tipo IA

Certificato aggiornato di conformità alla farmacopea europea di un fabbricante già approvato-Aggiunta sito produttivo: MOEHS BCN SL – Poligono Industrial Aquiberia, Zenc 12 – 08755 Castellbisbal (Barcelona) Spain - R1-CEP 1997-037-Rev03

Pratica N1B/2016/2065 – Gruppo di variazioni composto da: 2 X Tipo IB – B.II.d.2 d) :

1. Sostituzione del metodo per la determinazione delle impurezze di degradazione note

2. Aggiunta del metodo per la determinazione delle impurezze di degradazione non note e totali

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla pubblicazione in G.U.

Lampugnani Farmaceutici S.p.A. - L'amministratore unico  
dott. Francesco Bertacco

TX16ADD9119 (A pagamento).

**WELCOME PHARMA S.P.A.**

Sede legale: via Campobello, 1 - Pomezia (Roma)  
Partita IVA: 05328311005

*Estratto comunicazione notifica regolare V&A*

Medicinale: ANTALGIL. Codice farmaco: 027432020

Codice pratica N° N1B/2015/3539; N1B/2016/1908

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.1.b; C.I.z

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/92816 del 14/09/2016

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati a seguito della conclusione della procedura di referral art. 31. Armonizzazione del contenuto del paragrafo 4.9 dei medicinali a base di ibuprofene su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.8, 4.9 e 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'azienda titolare dell'AIC.

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella G.U della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore  
dott. Maurizio De Clementi

TX16ADD9120 (A pagamento).

**PIAM FARMACEUTICI S.P.A.**

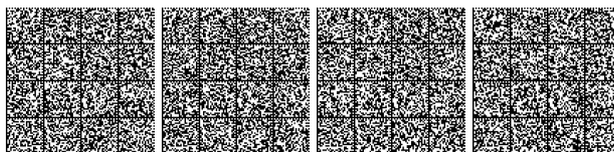
Sede legale: via Fieschi, 8 – 16121 Genova  
Codice Fiscale: 00244540100

*Comunicato di rettifica relativo alla specialità medicinale  
CEFTRIAZONE PIAM FARMACEUTICI*

Con riferimento all'avviso TX16ADD8742, pubblicato da PIAM Farmaceutici S.p.A. in *Gazzetta Ufficiale* Parte Seconda, n. 112 del 20-09-2016, il testo riguardante la grouping di variazioni su CEFTRIAZONE PIAM Farmaceutici, AIC 036144, varie confezioni, codice pratica N1A/2016/1820 è da considerarsi annullato ai fini della pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore speciale  
dott. Marco Terrile

TX16ADD9121 (A pagamento).



**GLAXOSMITHKLINE CONSUMER  
HEALTHCARE S.P.A.**  
Partita IVA: 00867200156

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i.*

Titolare: GlaxoSmithKline Consumer Healthcare S.p.A. - Via Zambelletti s.n.c. - Baranzate (MI)

Specialità Medicinale: TERMAINFLU

Confezioni: "1000 mg/12,2 mg/200 mg polvere per soluzione orale" 10 bustine monodose in pap/ldpe/al/ionomero - AIC n. 043679012 - "500 mg/6,1 mg/100 mg capsule rigide" 8 capsule in blister pvc/pap/al - AIC n. 043679024 - "500 mg/6,1 mg/100 mg capsule rigide" 16 capsule in blister pvc/pap/al - AIC n. 043679036

Codici pratiche: C1B/2016/1885 - C1B/2016/1886

Numero di procedura: DE/H/5022/001-002/IB/002/G

Modifica apportata ai sensi della Determinazione 25 agosto 2011 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008: Grouping variations - Tipo IB B.II.d.1 - Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito a) restringimento dei limiti delle specifiche - Tipo IB B.II.d.2.d) Modifica della procedura di prova del prodotto finito.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore  
dott.ssa Silvia Clotilde De Micheli

TX16ADD9122 (A pagamento).

**A.C.R.A.F. S.P.A.**

**Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco**  
*Società a socio unico e sotto la direzione e coordinamento di FINAF S.p.A.*

Registro delle imprese: Roma n. 03907010585  
Codice Fiscale: 03907010585

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.*

Codice Pratica n. N1B/2015/1803

Medicinale: STILLA DECONGESTIONANTE  
"50mg/100ml collirio, soluzione"

Confezioni e n. di AIC: 015001023, 015001011, 015001074

Modifica apportata: Modifica stampati, variazione di tipo C.I.z IB: aggiornamento del Foglio illustrativo a seguito dei risultati del readability user test, inoltre si adegua il Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e le Etichette al QRD template. È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda

titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. È approvata, altresì, secondo la lista dei termini standard della Farmacopea Europea, la denominazione delle confezioni da riportare sugli stampati così come indicata nell'oggetto.

Medicinale: TACHIPIRINAFLU 400 mg+200 mg

Confezioni e n. di AIC: 028818019, 028818021

Codice Pratica: N1A/2016/1921

Ai sensi della Determinazione AIFA del 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IA in n.B.III.1.a) 3: aggiornamento CEP per aggiunta del sito produttivo Granules India Limited, del principio attivo paracetamolo - RI-CEP 1998-047-Rev 04.

Medicinale: TACHIPIRINAFLU 500 mg+200 mg

Confezioni e N° di AIC: 028818072, 028818084

Codice pratica: N1A/2016/1938

Ai sensi della Determinazione AIFA del 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IA n. B.III.1.a) 2: aggiornamento CEP relativo al produttore, Granules, del principio attivo paracetamolo - RI-CEP 1998-047-Rev 04.

Medicinale: TACHINOTTE

Confezioni e n. di AIC: 033530039

Codice pratica: N1A/2016/1948

Ai sensi della Determinazione AIFA del 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IA n. B.III.1.a) 2 aggiornamento CEP relativo al produttore, Divi's Laboratories Ltd, del principio attivo principio attivo destrometorfano bromidrato - RI-CEP 1999-103-REV 04.

Medicinale: MOMENT e MOMENTACT

Confezioni e n. di AIC: Moment 025669197, 025669209 e Momentact 035618038, 035618040

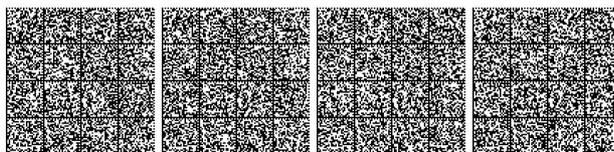
Codice pratica: N1B/2016/2002

Ai sensi della Determinazione AIFA del 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di variazioni di tipo GV IB\_B.III.1.b.2: presentazione di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea Europea relativo al rischio TSE, per un eccipiente (gelatina), presentato da un nuovo fabbricante.

Decorrenza delle modifiche: Dal giorno successivo alla data della pubblicazione in GU. I lotti già prodotti alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

A.C.R.A.F. S.p.A. - Il procuratore speciale  
dott.ssa Umberta Pasetti

TX16ADD9124 (A pagamento).



**CSL BEHRING GMBH**

Sede: Marburg – Germania

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008*

Protocollo n.48472 del 09.05.2016

Codice pratica: C1A/2016/1917

Procedura EU n. DE/H/0211/001-002/IA/102/G

Titolare della registrazione: CSL Behring GmbH – Emil von Behring Strasse, 76 – 35041 Marburg (Germania)

Specialità medicinale: RHOPHYLAC

Codice confezione: relativamente alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di MRP.

Tipo di modifica: IA/G

Variations apportate: B.II.e.7.a - Eliminazione del nome di un fornitore del materiale di confezionamento e B.II.e.7.b – Sostituzione di un fornitore con uno nuovo. Entrambi i nominativi sono elencati nella sezione 3.2.P.7 del dossier tecnico.

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla pubblicazione in G.U.

Il procuratore speciale  
prof. Maria G. Mangano

TX16ADD9135 (A pagamento).

**MAGIS FARMACEUTICI S.R.L.**

Sede: via Cacciamali 34 - Brescia

Partita IVA: 03759110988

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n.219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE e s.m.i.*

Codice pratica: N1B/2015/6200

Specialità medicinale: BACTIGRAM (AIC 034619). Confezioni: tutte.

Comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/94796 del 20/09/2016.

Tipologia di variazione: Tipo IB C.I.z. Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test; adeguamento RCP al QRD template

E' autorizzata la modifica del Foglio Illustrativo e l'adeguamento di RCP al QRD template relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della pre-

sente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il legale rappresentante  
dott. Enzo Moroni

TX16ADD9136 (A pagamento).

**BIOAKOS FARMA LABORATORI S.R.L.**

Sede legale: via A. Giacomini, 4 - 50132 Firenze

*Estratto comunicazione notifica regolare  
AIFA/V&A/P/94820 del 20 settembre 2016*

Titolare A.I.C.: Bioakos Farma Laboratori S.r.l.

Specialità medicinale: CHINOCID “250 mg compresse rivestite con film”, “500 mg compresse rivestite con film”, “750 mg compresse rivestite con film”

Codice farmaco: 037293014, 037293026, 037293038

Codice pratica: N1B/2016/1966

Tipologia variazione oggetto della modifica: IB, C.I.3.z)

Modifica apportata: Modifica stampati

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi del RCP e corrispondenti paragrafi del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella G.U. del presente comunicato. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine. Il titolare dell'AIC del farmaco generico è esclusivo responsabile del pieno rispetto dei diritti di proprietà industriale relativi al medicinale di riferimento e delle vigenti disposizioni normative in materia brevettuale, nonché del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del D. Lgs. n. 219/2006 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del RCP del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

Un procuratore  
dott. Stefano Ceccarelli – Sagaem for life S.a.s.

TX16ADD9137 (A pagamento).



**SIGMA-TAU INDUSTRIE FARMACEUTICHE  
RIUNITE S.P.A.**

Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i.*

Titolare: Sigma-Tau Industrie Farmaceutiche Riunite SpA  
- Viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

Specialità medicinale: DRONAL 70 mg compresse

Confezioni e numero di AIC: Tutte (AIC n. 029054)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012: Cod. pratica: CIB/2016/1541

Proc. UK/H/XXXX/WS/207 - Var. IB: B.II.d.1 Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito - Aggiornamento del fascicolo al fine di conformarsi alle disposizioni di una monografia generale aggiornata della farmacopea europea per il prodotto finito (Controllo microbiologico).

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: Dal giorno successivo alla data di pubblicazione nella *Gazzetta ufficiale*.

Il direttore affari regolatori  
dott.ssa Mirella Franci

TX16ADD9139 (A pagamento).

**HIKMA FARMACÊUTICA (PORTUGAL) S.A.**

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 274/2007*

Titolare: Hikma Farmacêutica (Portugal) S.A. – Estrada do Rio da Mò n. 8, 8A, 8B – Fervença 2705-906 Terrugem SNT Portogallo

Oggetto: Estratto comunicazione notifica regolare V&A.

Tipo di modifica: Modifica stampati - Codice Pratica N. CIB/2016/1833

Medicinale: LEVETIRACETAM HIKMA

Codice Farmaco: 043486012

MRP n.PT/H/1165/001/IB/005 Tipologia variazione oggetto della modifica:C.I.2a

Numero e data della Comunicazione: AIFA V&A/P/94830 del 20/09/2016

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati per adeguamento al medicinale di riferimento.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2-4.8, 5.1, 5.3, 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla

data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Decorrenza modifica: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella GURI.

Un procuratore  
dott.ssa Susanna Mecozzi

TX16ADD9140 (A pagamento).

**RECKITT BENCKISER HEALTHCARE  
INTERNATIONAL LIMITED**

*Rappresentata in Italia da Reckitt Benckiser Healthcare (Italia) S.p.A.*

Sede: via G. Spadolini 7, 20141 Milano

Codice Fiscale: 06325010152

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i.*

Titolare AIC: Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd, 103-105 Bath Road, SL1 3UH Slough, Regno Unito.

Medicinale: BENACTIV GOLA 8,75 mg Pastiglie gusto limone e miele (AIC 033262027 / 039).

Codice Pratica n. N1B/2016/2141 – Variazione tipo IB - B.III.2.z - Modifica al fine di conformarsi alla farmacopea europea o alla farmacopea nazionale di uno Stato membro – eccipiente “liquid sucrose”.

Codice Pratica n. N1B/2016/2144 - Gruppo di 6 variazioni di tipo IB unforeseen – Modifiche minori nella fabbricazione del prodotto finito.

Codice Pratica n. N1B/2016/2146 – Variazione tipo IB – B.II.f.1.d – Modifica delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito: “conservare a temperatura inferiore a 25°C”.

Decorrenza modifica: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in GURI.

Un procuratore  
Maria Carmen Gauxachs Calvo

TX16ADD9144 (A pagamento).



**RECKITT BENCKISER HEALTHCARE  
INTERNATIONAL LIMITED**

*Rappresentata in Italia da Reckitt Benckiser Healthcare  
(Italia) S.p.A.*

Sede: via G. Spadolini 7, 20141 Milano  
Codice Fiscale: 06325010152

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione  
in commercio di specialità medicinale per uso umano.  
Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE)  
1234/2008 e s.m.i.*

Titolare AIC: Reckitt Benckiser Healthcare International  
Ltd, 103-105 Bath Road, SL1 3UH Slough, Regno Unito.

Medicinale: BENACTIV GOLTA 8,75 mg Pastiglie senza  
zucchero gusto arancia (AIC 033262078 / 080).

Codice Pratica n. N1B/2016/2150 – Variazione tipo IB  
unforeseen - B.II.e.2.c - Modifica dei parametri di specifica  
e/o dei limiti del confezionamento primario del prodotto  
finito - Soppressione del parametro di specifica non signifi-  
cativo "Dimension" per Aluminium foil.

Codice Pratica n. N1B/2016/2151 – Gruppo di 5 variazioni  
tipo IB unforeseen - Modifiche minori nella fabbricazione  
del prodotto finito.

Codice Pratica n. N1B/2016/2154 – Gruppo di 2 variazioni  
tipo IB unforeseen - Modifiche dei parametri di specifica  
"Microbiological testing" del prodotto finito al rilascio e al  
termine del periodo di validità.

Codice Pratica n. N1B/2016/2155 – Variazione tipo IB  
unforeseen - B.II.c.1.z - Modifica dei parametri di specifica  
e/o dei limiti di un eccipiente - modifica dei limiti per l'ec-  
cipiente FlavP Orange.

Decorrenza modifica: dal giorno successivo alla data di  
pubblicazione in GURI.

Un procuratore  
Maria Carmen Gauxachs Calvo

TX16ADD9146 (A pagamento).

**HOSPIRA ITALIA S.R.L.**

Sede: via Orazio, 20/22 – 80122 Napoli  
Partita IVA: 02292260599

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione  
in commercio di specialità medicinali per uso umano.  
Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE  
n. 1234/2008 e s.m.i.*

Titolare: Hospira Italia S.r.l.

Specialità medicinali: MEROPENEM HOSPIRA 500 mg  
& 1 g Polvere per soluzione iniettabile o per infusione in tutte  
le confezioni e numeri di AIC: 039971.

Codice pratica C1A/2016/2111. DK/H/1699/001-002/  
IA/022/G.

Tipo IAin Grouping. Tipo IAin A.1. Modifica dell'indi-  
irizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in com-  
mercio Hospira UK Limited da Queensway Royal Leaming-  
ton Spa, Warwickshire CV31 3RW Regno Unito a Horizon  
Honey Lane, Hurley Maidenhead SL6 6RJ Regno Unito.  
Tipo IAin B.II.b.2.c) 1 Sostituzione del sito di rilascio lotto  
escluso il controllo dei lotti/le prove da Hospira UK Limi-  
ted, Queensway Royal Leamington Spa, Warwickshire CV31  
3RW Regno Unito a Hospira UK Limited, Horizon, Honey  
Lane, Hurley - Maidenhead, SL6 6RJ Regno Unito.

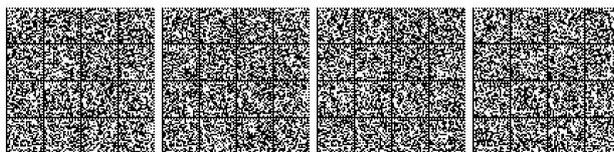
Data di implementazione: 19/05/2016.

IMIPENEM/CILASTATINA HOSPIRA 500 mg/500 mg  
Polvere per soluzione per infusione in tutte le confezioni e  
numeri di AIC: 040173.

Codice pratica C1B/2016/918. PT/H/0287/001/IB/019/G.

Tipo IB Grouping: Tipo IB, B.I.a.2.a e Tipo IA, B.I.a.2.a  
Modifiche minori nel procedimento di fabbricazione del prin-  
cipio attivo: Rispettivamente, Modifiche minori al processo  
produttivo del principio attivo descritto nella closed part  
dell'ADMF e Modifiche minori al paragrafo 3.2.S.2.2. Tipo  
IB, B.I.b.2.e Modifica nelle procedura di prova di un prin-  
cipio attivo/materie prime/reattivi/intermedi utilizzati nel pro-  
cedimento di fabbricazione del principio attivo. Altre modi-  
fiche in una procedura di prova (compresa una sostituzione  
o un'aggiunta) del principio attivo o di una materia prima o  
sostanza intermedia: aggiunta del test per la determinazione  
della densità del bulk e tapped density. Tipo IB, B.I.b.1.z  
Controllo del principio attivo. Modifica delle specifiche dei  
parametri e/o limiti di un principio attivo/materie prime/  
intermedio/reagente utilizzati nel procedimento di fabbrica-  
zione del principio attivo. Altre variazioni: correzione para-  
metro di specifica, errore di trascrizione, ceneri solforiche  
relativamente alla quantità di campione usato.

Tipo IB A.4 Modifica del nome del fabbricante del prin-  
cipio attivo: da Orchid Chemicals & Pharmaceuticals Ltd. a  
Hospira Healthcare Indica Pvt. Ltd. Tipo IA B.I.d.1.c. Modi-  
fica del periodo di ripetizione della prova/periodo di stoc-  
caggio o delle condizioni di stoccaggio del principio attivo  
quando non vi è un certificato di conformità alla farmaco-  
pea europea che copre il periodo di ripetizione della prova  
nel quadro del fascicolo approvato. Modifica di un proto-  
collo di stabilità approvato: Aggiornamento del paragrafo  
3.2.S.7. che comprende il protocollo di stabilità del lotto fir-  
mato con modifiche minori alla closed part e revisioni minori  
a quanto già approvato con la variazione PT/H/287/001/  
II/008/G. Tipo IA B.I.c.2.b. e Tipo IA B.I.c.2.b. Modifica  
dei parametri di specifica e/o limiti del confezionamento pri-  
mario del principio attivo. Aggiunta di un nuovo parametro  
di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di  
prova: Rispettivamente, aggiornamento alle specifiche del  
contenitore da 2,5L di alluminio che comprende il test delle  
endotossine batteriche attualmente già registrato per i conte-  
nitori in alluminio da 25L e 5,5L e aggiornamento alle speci-  
fiche del contenitore da 2,5L in alluminio che comprende la  
carica microbica totale attualmente già registrato per i conte-  
nitori di alluminio da 25L e 5,5L.



Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in GURI.

I lotti già prodotti alla data della pubblicazione nella *G.U.* possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore  
dott.ssa Immacolata Giusti

TX16ADD9147 (A pagamento).

### ITALFARMACO S.P.A.

Sede: viale Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano  
Codice Fiscale: 00737420158

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i.*

Titolare: Italfarmaco S.p.A V.le Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano

1)Specialità medicinale: RILISCAL 600 mg + 1000 IU orodispersibile tablets

Codice A.I.C.: 041524 in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

2)Specialità medicinale DINCREL 600 mg + 1000 IU orodispersibile tablets

Codice A.I.C.: 041529 in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

3)Specialità medicinale: NATEMILLE 600 mg + 1000 IU orodispersibile tablets

Codice A.I.C.: 041530 in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti variazioni:

1)Procedura di Mutuo Riconoscimento IT/H/0288/001/IA/013

Codice pratica: C1A/2016/2578

2)Procedura di Mutuo Riconoscimento IT/H/0289/001/IA/017

Codice pratica: C1A/2016/2580

3)Procedura di Mutuo Riconoscimento IT/H/0290/001/IA/013  
Codice pratica: C1A/2016/2582

Variazione Tipo IA n. B.III.1.b)3 – Aggiornamento CEP da: R1-CEP-2000-119-Rev 01 a: R1-CEP-2000-119-Rev 02 da parte di GELITA GROUP produttore autorizzato di gelatina

Data di implementazione: 22.09.2015

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

L'amministratore delegato  
dott. Alessandro Porcu

TX16ADD9148 (A pagamento).

### RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED

*Rappresentata in Italia da Reckitt Benckiser Healthcare (Italia) S.p.A.*

Sede: via G. Spadolini 7 - 20141 Milano  
Codice Fiscale: 06325010152

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e s.m.i.*

Titolare AIC: Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd, 103-105 Bath Road, SL1 3UH Slough, Regno Unito

Specialità medicinale: BENACTIV GOLA

Confezioni: 8,75 mg Pastiglie gusto limone e miele (AIC 033262027 / 039);

8,75 mg Pastiglie senza zucchero gusto arancia (AIC 033262078 / 080).

Codice Pratica n. N1B/2016/2139 - Type IB unforeseen - A.7: Soppressione del sito di fabbricazione "FDC Ltd, 142-48 Swami Vivekanand Road, Jogeshwari (West), 400 102, India" per il principio attivo flurbiprofene.

Decorrenza modifica: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in GURI.

Un procuratore  
Maria Carmen Gauxachs Calvo

TX16ADD9149 (A pagamento).

### IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L.

Codice Fiscale: n. 10616310156  
Partita IVA: n. 10616310156

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano.*

*Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008, modificato dal Regolamento (UE) 712/2012.*

Titolare AIC: IBSA Farmaceutici Italia S.r.l., Via Martiri di Cefalonia, 2, 26900 Lodi.

Codice pratica: N1B/2016/2074

Medicinali:

FOSTIMON (AIC 032921) - Confezioni: 076 – 088 – 090 -102 -114 -126 -138 -140 -153 – 165 -177-189

GONASI HP (AIC 003763) - Confezioni: 289 – 240 – 291 - 253 – 303 – 265 - 277

Comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/95184 del 21/09/2016

Tipologia della variazione oggetto della modifica: grouping di 4 variazioni per due farmaci, composta da due variazioni B.II.b.3 Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito a) Modifica minore nel procedimento di fabbricazione; una variazione B.II.b.4 Modifica della dimensione del lotto (comprese le



categorie di dimensione del lotto) del prodotto finito a) sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto; una variazione B.II.b.5 Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito c) Soppressione di una prova in corso di fabbricazione non significativa

Pertanto si approvano le seguenti modifiche:

Modifica delle sezioni 3.2.P.3.2, 3.2.P.3.3, 3.2.P.3.4, 3.2.P.3.5, 3.2.P.5.4, 3.2.P.8.1, 3.2.P.8.2 e 3.2.P.8.3 del CTD;

- Aggiunta di una nuova dimensione del lotto da 83.200 siringhe preriempite di solvente, in alternativa a quella attualmente approvata da 45.000 siringhe preriempite e conseguente introduzione di una nuova linea di riempimento BOSCH da 10 aghi con le modifiche minori di processo ad essa correlate

- Soppressione del metodo in corso di processo per la determinazione del cloruro di sodio durante la preparazione della soluzione con la nuova linea di riempimento BOSCH.

I lotti già prodotti alla data della pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Il direttore affari regolatori  
dott. Paolo Castelli

TX16ADD9153 (A pagamento).

#### ASPEN PHARMA TRADING LIMITED

Sede legale: Citywest Business Campus Dublin 24 - 3016  
Lake Drive - Ireland  
Partita IVA: IE9758871P

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento(CE) n. 1234/2008 e s.m.*

Titolare AIC: Aspen Pharma Trading Limited

Medicinale: LANOXIN 0,05 mg/ml Sciroppo, AIC 015724077

Codice pratica: N1B/2016/1785

Tipologia variazione: Tipo IB n. B.II.d.2.d.

Tipo di modifica: Modifica della procedura di prova del prodotto finito, Altre modifiche di una procedura di prova.

Modifica apportata: sostituzione del metodo TLC con il metodo HPLC per il controllo delle sostanze correlate nelle specifiche alla shelf-life.

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Un procuratore  
dott. Sante Di Renzo

TX16ADD9154 (A pagamento).

#### SANTEN OY

Sede legale: Niittyhaankatu 20 – 33720 Tampere - Finlandia

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274*

Medicinale: OFTAQUIX

Numeri A.I.C. e confezioni: 035728 – tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: Santen Oy - Niittyhaankatu 20 – 33720 Tampere, Finlandia

Codice Pratica N.: C1B/2016/801

N. di procedura: UK/H/0464/001-002/IB/026

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008 e s.m.

Tipologia variazione: “Single variation”

Variazione di tipo IB n. B.II.d.2 z): Modifica della procedura di prova del prodotto finito – altra modifica: aggiunta dello standard di riferimento “USP reference standard” in alternativa allo standard di riferimento “in-house reference standard”, entrambi usati nelle procedure analitiche del prodotto finito.

Medicinale: OFTAQUIX

Numero A.I.C. e confezione: 035728017 – “5 mg/ml collirio, soluzione” - 1 flacone di collirio 0,5 % da 5 ml

Titolare A.I.C.: Santen Oy - Niittyhaankatu 20 – 33720 Tampere, Finlandia

Codice Pratica N.: C1B/2016/1400

N° di procedura: UK/H/0464/001/IB/030/G

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008 e s.m.

Tipologia variazione: “Grouping of variations”

1 variazione di tipo IA n. A.7: Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente (se precisato nel fascicolo): soppressione del sito di confezionamento secondario “Neologistica S.R.L.” [Largo Boccioni, 1 – 21040 Origgio (VA) Italy].

1 variazione di tipo IB n. B.II.b.1 f): aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito - Sito in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione del rilascio dei lotti e del controllo dei lotti, per i medicinali sterili (compresi quelli fabbricati secondo un metodo asettico), ad esclusione dei medicinali biologici/immunologici: aggiunta del sito di fabbricazione e confezionamento “Santen Pharmaceutical (China) Co., Ltd” [No. 169 Tinglan Road, Suzhou Industrial Park – Suzhou, Jiangsu Province, 215026, CINA].

1 variazione di tipo IAIN n. B.II.b.2 c)1: Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito - aggiunta di un fabbricante responsabile dell'importazione, esclusi il controllo dei lotti/le prove: aggiunta di “Arvato Distribution GmbH” [Gottlieb-Daimler-Strasse 1 Harsewinkel 33428 – Nordrhein-Westfalen, Germania].



1 variazione di tipo IB n. B.II.b.3 a): Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito - Modifica minore nel procedimento di fabbricazione: introduzione di un differente sistema di filtrazione al sito di fabbricazione Santen Pharmaceutical (China) Co., Ltd. [Suzhou].

1 variazione di tipo IB n. B.II.b.3 a): Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito - Modifica minore nel procedimento di fabbricazione: introduzione di un differente tempo di ritenzione microbiologica per la soluzione bulk sterilizzata al sito di fabbricazione Santen Pharmaceutical (China) Co., Ltd [Suzhou].

1 variazione di tipo IB n. B.II.b.3 z): Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito - altra modifica: modifica del filter flush volume da "5 L" a "2 L" per il sito Santen Oy [Tampere] e introduzione del filter flush volume di "2 L" per la prima filtrazione e di "5 L" per la seconda filtrazione per il sito Santen Pharmaceutical (China) Co., Ltd [Suzhou].

1 variazione di tipo IB n. B.II.b.4 a): Modifica della dimensione del lotto (comprese le categorie di dimensione del lotto) del prodotto finito - Sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto: introduzione della dimensione del lotto "220 L - 500 L" per il sito Santen Pharmaceutical (China) Co., Ltd [Suzhou].

1 variazione di tipo IA n. B.III.2 z): Modifica al fine di conformarsi alla farmacopea europea o alla farmacopea nazionale di uno Stato membro - altra modifica: eliminazione della descrizione di preparazione dell'eccipiente "acqua per preparazioni iniettabili", in quanto non conforme alla farmacopea europea.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data della loro pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Il procuratore  
dott.ssa Anita Falezza

TX16ADD9155 (A pagamento).

### VALEAS S.P.A.

Sede legale: via Vallisneri, 10 - 20133 Milano  
Codice Fiscale: 04874990155

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.*

Titolare AIC: Valeas SPA - Via Vallisneri, 10 - 20133 Milano

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: N1B/2016/886 e N1B/2016/1674

Specialità medicinale: VALEANS - AIC N.025941: 0,25 mg capsule rigide - 24 cps (028); 0,50 mg capsule rigide - 24 cps (016); 1 mg capsule rigide - 24 cps (042); 0,75 mg/ml gocce orali, soluzione - flacone 30 ml (055)

Tipologia variazione oggetto della modifica: IB - C.I.z); IB - C.I.3.z)

Modifica apportata:

Aggiornamento del foglio illustrativo in seguito ai risultati del RUT e adeguamento dei testi al QRD template

Aggiornamento dell'RCP e del FI in accordo al Final Summary Assessment Report relativo alla procedura di PSUR WS FR/H/PSUR/0036/002

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.4, 4.8 del RCP, FI ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di Notifica Regolare all'RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GU della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in GU.

Il legale rappresentante  
dott. Virgilio Bernareggi

TX16ADD9156 (A pagamento).

### BRUNO FARMACEUTICI S.P.A.

*Comunicazione di notifica regolare V&A*

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: N1B/2015/1296, N1B/2015/1612

Medicinale: GLUCOPHAGE UNIDIE

Confezioni: AIC 040628012, 040628024, 040628036, 040628048, 040628051 040628063.

Titolare AIC: Bruno Farmaceutici S.p.A. (SIS: 00000794)

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo 1B C.I.z e tipo 1B C.I.3.z

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/94814 del 20/09/2016

Modifica apportata: Adeguamento del Foglio Illustrativo ai risultati del RUT e al QRD template. Aggiornamento dell'RCP e del FI su richiesta della FV per adeguamento al CSP a conclusione della procedura di PSUR WS FR/H/PSUR/0020/002.



E' autorizzata la modifica degli stampati (paragrafi 3, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio Illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Regulatory affairs  
dott.ssa Mariolina Bruno

TX16ADD9157 (A pagamento).

### TEVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: piazzale L. Cadorna, 4 - 20123 Milano  
Codice Fiscale: 11654150157

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274*

Medicinale: ESTREVA

Codice farmaco: 038008 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2016/1660

Procedura Europea: FR/H/0133/001/IA/051

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IA - C.I.z

Modifica apportata: adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in accordo alle raccomandazioni del PRAC dell'8/02/2016 (cancro dell'ovaio).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopraelencate.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e alle etichette.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della

presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore  
dott. Leonardo Gabrieli

TX16ADD9158 (A pagamento).

### PIERRE FABRE ITALIA S.P.A.

con unico azionista

Sede legale: via G.G. Winckelmann, 1 - 20146 Milano  
Partita IVA: 01538130152

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.*

Codice Pratica: N1A/2016/2006

Specialità Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: KERAFILMVER 16,7% + 16,7% collodio - flacone da 10 ml con applicatore (A.I.C. n. 034846016); Confezioni: tutte le confezioni

Titolare AIC: Pierre Fabre Italia S.p.A. Via G.G. Winckelmann, 1 - 20146 - Milano

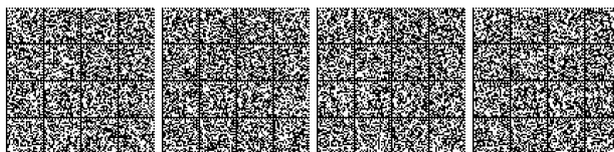
Tipologia variazione: IA in B.II.b.2.c.2

Modifica Apportata: Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito - sostituzione di un produttore responsabile dell'importazione e del rilascio dei lotti, compresi il controllo dei lotti/le prove: sostituzione di PFMP Site SIMAPHAC Zone Industrielle de Châteaurenard 45220 Châteaurenard (Francia) con PFMP Site Progipharm Rue du lycée 45500 Gien (Francia)

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6 del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, entro e non oltre i sei mesi dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione al Foglio Illustrativo.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione



in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Il procuratore speciale  
dott.ssa Maria Reposi

TX16ADD9159 (A pagamento).

### PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 - 04100 Latina  
Capitale sociale: € 1.000.000.000,00  
Codice Fiscale: 06954380157  
Partita IVA: 01781570591

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i.*

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al regolamento (CE) 1234/2008:

Specialità Medicinale: XANAX (alprazolam)

0,5mg, 1mg, 2mg e 3mg compresse a rilascio prolungato

Numeri di AIC e confezioni: AIC n. 025980 (tutte le confezioni)

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l. - Via Isonzo, 71 - 04100 Latina

Codice pratica: N1A/2016/1783

Tipologia variazione: Tipo IA n. B.II.d.2 a) - Modifica minore della procedura di prova TA 2984 per la dissoluzione delle compresse a rilascio prolungato.

Un procuratore  
dott.ssa Donatina Cipriano

TX16ADD9160 (A pagamento).

### GIULIANI S.P.A.

Sede sociale: via Palagi, 2 - 20129 Milano  
Partita IVA: 00752450155

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1084/2003*

Codice Pratica N.: C1A/2016/3076.

Procedura n. UK/H/0240/001/IA/027

Medicinale: BETTAMOUSSE

Numeri A.I.C. e confezioni : (A.I.C. n. 034226) - tutte le confezioni

Titolare: Giuliani S.p.A. Via Palagi, 2 - Milano

Tipologia variazione oggetto della modifica:

Tipo IA n.A.7: eliminazione di un sito di produzione della sostanza attiva.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 14 del D.L.vo 178/91 e successive modificazioni ed integrazioni.

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Un procuratore  
dott. Roberto Novellini

TX16ADD9161 (A pagamento).

### EPIFARMA S.R.L.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE*

Titolare Epifarma S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via san Rocco, 6 - 85033 Episcopio (PZ) codice fiscale e partita I.V.A. 01135800769.

Specialità medicinale: OLABROM codice prodotto: 040805 codice confezioni: 018

Variazione: A.2b) Tipo IB. Codice pratica: N1B/2016/2201. Modifica della denominazione della specialità medicinale da OLABROM a BROTIZOLAM ABC.

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U. I lotti già prodotti potranno essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza riportata in etichetta.

L'Amministratore unico  
Giuseppe Irianni

TX16ADD9162 (A pagamento).

### NORGINE ITALIA S.R.L.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 712/2012/CE*

Titolare: Norgine Italia S.r.l., Via Fabio Filzi 25 - 20124 Milano (MI)

Medicinale: MOVICOL Bambini 6,9g, polvere per soluzione orale gusto Cioccolato

Confezioni A.I.C.: 029851 [058-060-072-084-096-108-110-122-134]

Codice Pratica: C1B/2016/1979 (UK/H/0131/002/IB/166)  
Variazione tipo IB -A.2) change in the (invented) name of the medicinal product in Germany.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Un procuratore  
Lia Bevilacqua

TX16ADD9163 (A pagamento).



**EG S.P.A.**

Sede legale: via Pavia, 6 - 20136 Milano - I  
Partita IVA: 12432150154

*Comunicazione notificata regolare UVA del 20/09/2016 –  
Prot. n. 94871*

Medicinale: KETOPROFENE EG 50 mg capsule rigide e  
200 mg capsule rigide a rilascio prolungato

Codice farmaco: 033519 – Tutte le confezioni.

Codice Pratica N° N1B/2015/2655; N1B/2016/1857

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z; C.I.2.a

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test e adeguamento di RCP ed etichette al QRD template; Adeguamento degli stampati a quelli del prodotto di riferimento su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo e delle etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il procuratore  
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX16ADD9164 (A pagamento).

**ASTRAZENECA S.P.A.**

Sede legale: Palazzo Ferraris, via Ludovico il Moro, 6/C -  
20080 Basiglio (MI)  
Partita IVA: 00735390155

*Comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/92853  
del 14 settembre 2016*

Codice pratica N.: N1B/2015/2211

Medicinale: RHINOCORT

Codice farmaco: 028935 (Tutte le confezioni autorizzate)

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z)

Modifica apportata: Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test, Etichette al QRD template.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta del Foglio Illustrativo e delle Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, entro e non oltre i sei mesi dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare, al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Un procuratore  
dott. Carlo Simone Massenti

TX16ADD9165 (A pagamento).

**LABORATOIRES SEPTODONT**

Sede legale: 58, rue du Pont de Créteil - 94100 Saint Maur  
des Fossés - Francia

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in  
commercio di specialità medicinale per uso umano.*

*Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo  
29 dicembre 2007, n. 274*

Medicinale: XYLONOR

Numero A.I.C. e confezione: 023787068 - "20 mg/ml +  
0,0125 mg/ml soluzione iniettabile" scatola da 50 tubofiale

Titolare A.I.C.: Laboratoires Septodont – 58, rue du Pont  
de Créteil - 94100 Saint Maur des Fossés - Francia

Codice Pratica N°: N1B/2016/1870

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE)  
n.1234/2008 e s.m.

Tipologia variazione: "Single variation" - Tipo IB n.  
B.III.1 a) 5

Modifica apportata: presentazione di un certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea – nuovo certificato per un principio attivo non sterile (lidocaina cloridrato) che debba essere utilizzato per un medicinale sterile, in cui l'acqua è usata nelle ultime fasi della sintesi e il materiale non è dichiarato privo di endotossina: introduzione del CEP "R0-CEP 2013-198-Rev 00" da parte del nuovo fabbricante "DELTA SYNTHETIC CO., LTD." [15 Minsheng St. Tucheng District Taiwan-23679 New Taipei City].



I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Il procuratore  
dott.ssa Anita Falezza

TX16ADD9167 (A pagamento).

**TEVA ITALIA S.R.L.**

Sede legale: piazzale L. Cadorna, 4 - 20123 Milano  
Codice Fiscale: 11654150157

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274*

Medicinale: DONEPEZIL TEVA

Codice A.I.C.: 041733 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: UK/H/1373/001-002/IA/032

Codice Pratica: C1A/2016/1126

Medicinale: AZITROMICINA TEVA

Codice A.I.C.: 037555 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: NL/H/0614/001-002/IA/030

Codice Pratica: C1A/2016/1005

Medicinale: PANTOPRAZOLO TEVA ITALIA

Codice A.I.C.: 040597 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: IE/H/0211/001-002/IA/034

Codice Pratica: C1A/2016/1410

Tipo di modifica: Tipo IAin- A.1

Modifica apportata: modifica dell'indirizzo del Titolare AIC Teva Italia S.r.l. da "Via Messina, 38 - 20154 Milano" a "Piazzale Luigi Cadorna, 4 - 20123 Milano".

Medicinale: TERAZOSINA TEVA

Codice A.I.C.: 035295 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: UK/H/0414/002-004/IA/031

Codice Pratica: C1A/2016/2689

Tipo di modifica: Tipo IA - B.II.b.3.a

Modifica apportata: modifica minore al processo di produzione del prodotto finito (modifica della macchina per la compressione da Kilian a Fette).

Medicinale: ETORICOXIB TEVA

Codice A.I.C.: 043684 tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: DE/H/5031/001-004/IB/002

Codice Pratica: C1B/2016/2258

Tipo di modifica: Tipo IB - A.2.b

Modifica apportata: modifica della denominazione del medicinale in Slovenia.

Medicinale: RABEPRAZOLO TEVA

Codice A.I.C.: 040828 tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: UK/H/1519/IA/022/G

Codice Pratica: C1A/2016/1653

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IA - A.7 - A.5.b

Modifica apportata: Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IA - A.5.b - A.7

Modifica apportata: eliminazione dei siti Teva Santé - Sens (Francia) (confezionamento, controllo qualità e rilascio lotti) e Teva Pharmaceutical Industries Ltd. - Gerusalemme (Israele) (confezionamento); modifica del codice di avviamento postale del sito Teva Pharmaceutical Industries Ltd - Kfar Saba (Israele).

Medicinale: TANZOLAN

Codice A.I.C.: 043054 tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: DE/H/3931/001-002/IA/005/G

Codice Pratica: C1A/2016/1037

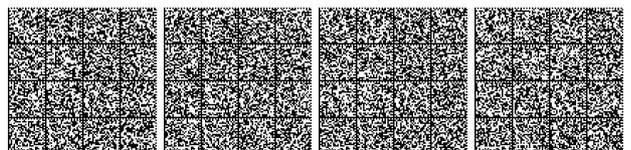
Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IAin - A.1 e Tipo IA - B.III.1.a.2 - 2 x B.III.1.b.2 - B.III.1.b.4

Modifica apportata: modifica dell'indirizzo del Titolare AIC Teva Italia S.r.l. da "Via Messina, 38 - 20154 Milano" a "Piazzale Luigi Cadorna, 4 - 20123 Milano"; presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (da "R0-CEP-2010-297-rev 00" a "R0-CEP-2010-297-rev 01"); aggiunta di nuovi certificati relativi al rischio di EST per un eccipiente (gelatina) presentato da due nuovi fabbricanti (R1-CEP 2000-045-Rev03 e R1-CEP 2001-424-Rev03); eliminazione di un certificato relativo al rischio di EST per un eccipiente (gelatina) relativi a due fabbricanti già autorizzati (R1-CEP 2004-022, R1-CEP 2004-247, R1-CEP 2004-320 e R1-CEP 2005-217).

I lotti già prodotti alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore  
dott. Leonardo Gabrieli

TX16ADD9170 (A pagamento).



**FARMAKOPEA S.P.A.**

Sede legale: via Aldo Moro, 11 - 20080 Carpiano (MI)  
Partita IVA: 01740220221

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008 e della Determina AIFA del 25/08/2011*

Titolare AIC: Farmakopea S.p.A.

Codice pratica N°: N1A/2016/1942

Specialità medicinale:

CLOTRIMAZOLO FARMAKOPEA (AIC: 036931018)

Tipologia variazione: Grouping di due variazioni di tipo IA B.III.1.a)2 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato, presentato da un fabbricante già approvato.

Da: Sifavitor S.r.l.: R1-CEP 2004-102-Rev 00

A: Sifavitor S.r.l.: R1-CEP 2004-102-Rev 01

Da: Sifavitor S.r.l.: R1-CEP 2004-102-Rev 01

A: Sifavitor S.r.l.: R1-CEP 2004-102-Rev 02

Codice pratica N°: N1A/2016/1939

Specialità medicinale:

ISAPRANDIL (AIC: 035488028)

Tipologia variazione: tipo IA A.7 - Soppressione di un sito di fabbricazione del principio attivo: eliminazione di IPCA Laboratories Limited.

Codice pratica N°: N1A/2016/1952

Specialità medicinale:

SUBITENE (AIC: 034764)

Confezioni: 086-098-100

Tipologia variazione: Grouping di 5 variazioni di tipo IA B.III.1.a)2 - Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato.

Da: Shasun Pharmaceuticals Limited: R1-CEP 1996-061-Rev 06

A: Shasun Pharmaceuticals Limited: R1-CEP 1996-061-Rev 07

Da: Shasun Pharmaceuticals Limited: R1-CEP 1996-061-Rev 07

A: Shasun Pharmaceuticals Limited: R1-CEP 1996-061-Rev 08

Da: Shasun Pharmaceuticals Limited: R1-CEP 1996-061-Rev 08

A: Shasun Pharmaceuticals Limited: R1-CEP 1996-061-Rev 09

Da: Shasun Pharmaceuticals Limited: R1-CEP 1996-061-Rev 09

A: Shasun Pharmaceuticals Limited: R1-CEP 1996-061-Rev 10

Da: Shasun Pharmaceuticals Limited: R1-CEP 1996-061-Rev 10

A: Strides Shasun Limited: R1-CEP 1996-061-Rev 11

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *G.U.* possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *G.U.*

L'amministratore delegato  
dott. Cesare Guidi

TX16ADD9174 (A pagamento).

**RANBAXY ITALIA S.P.A.**

Sede legale: Piazza Filippo Meda, 3 - 20121 Milano  
Partita IVA: 04974910962

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, così come modificato dal Regolamento 712/2012.*

Titolare: Ranbaxy Italia S.p.A. - Piazza Filippo Meda, 3 - 20121 Milano

Medicinale: IMATINIB RANBAXY

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate - 043126; Codice pratica: C1B/2015/3588; procedura DCP n. FR/H/0563/001-002/IB/004; variazione Tipo IB: B.II.f.1.b)1, estensione della validità del prodotto finito da 24 a 36 mesi.

Codice pratica: C1A/2016/2745; procedura DCP n. FR/H/0563/001-002/IA/007/G; gruppo di variazioni Tipo IA: A.7 eliminazione di Ranbaxy Ireland Ltd (sito responsabile del rilascio dei lotti, del controllo, del confezionamento primario e secondario) ed eliminazione di Basics GmbH e Millmount (siti di confezionamento secondario); IAin, B.II.b.2.c.1) sostituzione di Basics GmbH con Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V., sito responsabile dell'importazione e del rilascio dei lotti (non è incluso il controllo dei lotti). Data Implementazione: 28 Luglio 2016

Medicinale: ALFUZOSINA RANBAXY

Confezione e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate - 038661;

Codice pratica: C1A/2016/2614; procedura MRP n. NL/H/1327/001/IA/015/G; gruppo di variazioni Tipo IA: A.7 eliminazione di Ranbaxy Ireland Ltd, sito responsabile del controllo e del rilascio dei lotti; IAin, B.II.b.2.c.1) aggiunta di Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V., sito responsabile dell'importazione e del rilascio dei lotti (non è incluso il controllo dei lotti). Data di implementazione: 15 Luglio 2016

Medicinale: ENALAPRIL RANBAXY ITALIA

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate - 041693; Codice pratica: C1A/2016/2951; procedura DCP n. FR/H/0501/001-004/IA/010/G; gruppo di variazioni tipo IA: A.7 eliminazione di Ranbaxy Irlanda Ltd., sito



responsabile del rilascio, del controllo, del confezionamento primario e secondario dei lotti e di Wessling Hungary Kft., sito responsabile del controllo dei lotti; IAin, B.II.b.2.c.1) sostituzione di Basics GmbH con Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V., sito responsabile dell'importazione e del rilascio dei lotti (non è incluso il controllo dei lotti). Data di implementazione: 24 Agosto 2016

Medicinale: SERTRALINA RANBAXY

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate – 036600; Codice pratica: C1A/2016/2984; procedura MRP n. UK/H/6300/001-002/IAIN/042/G; gruppo di variazioni tipo IAin: A.1 modifica dell'indirizzo del MAH (Ranbaxy UK *Ltd*); B.II.b.2.c.1) sostituzione di Basics GmbH con Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V., sito responsabile del rilascio (non è incluso il controllo dei lotti); B.II.b.2.c.2) sostituzione di Reig Jofrè SA con Wessling Hungary Kft, sito responsabile del controllo dei lotti; B.II.b.2.c.2) sostituzione di Ranbaxy Ireland Ltd., con Alkaloida Chemical Company Zrt, sito responsabile del rilascio dei lotti, incluso il controllo. Data di implementazione: 24 Agosto 2016

Medicinale: PRAVASTATINA RANBAXY

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate – 037613; Codice pratica: C1A/2016/2989; procedura MRP n. DE/H/1812/IA/001-002/018/G; gruppo di variazioni tipo IA: A.7 Eliminazione di PharmaPack, Milmount Healthcare (siti di confezionamento secondario); Tjoapack B.V. (sito di confezionamento primario e secondario); Reig Jofrè, Famar SA, Apothecon BV, Docpharma e Daiichi Sankyo Europe GmbH (siti responsabili del controllo dei lotti); IAin, B.II.b.2.c.1) sostituzione di Basics GmbH con Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V., sito responsabile del rilascio dei lotti (non è incluso il controllo dei lotti); IAin, B.II.b.2.c.2) sostituzione di Ranbaxy Ireland Ltd. con Terapia S.A., sito responsabile del rilascio e del controllo dei lotti. Data di implementazione: 30 Agosto 2016

Medicinale: CITALOPRAM RANBAXY

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate – 037111; Codice pratica: C1A/2016/2462; procedura DCP n. UK/H/0806/IAin/020/G; gruppo di variazioni tipo IA: A.1 Modifica indirizzo MAH in UK; IAin: B.II.b.2.c.1) aggiunta di Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V., IAin: B.II.b.2.c.2) sostituzione di Ranbaxy Ireland Ltd. con Terapia S.A., sito responsabile del rilascio e del controllo dei lotti. Data di implementazione: 23 Giugno 2016

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Medicinale: RAMIPRIL E IDROCLOROTIAZIDE RANBAXY

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate – 042745; Procedura n. IT/H/0313/001-002/IB/006; Codice pratica: C1B/2016/1130; Variazione: Tipo IB - C.I.3.z) ade-

guamento alle conclusioni della procedura PSUSA per amlodipina besilato/ramipril adottata a Dicembre 2015. È autorizzata la modifica del paragrafo 4.5 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI e delle Etichette.

Medicinale: VENLAFAXINA RANBAXY GENERICI

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate – 041697; Procedura n. FR/H/505/02-03/IB/04/G; Codice pratica: C1B/2015/1552; Gruppo di variazioni Tipo IB - C.I.3.z) aggiornamento degli stampati in linea con l'esito della procedura di PSUR worksharing per venlafaxina (SE/H/PSUR/0050/001); C.I.2.a) aggiornamento degli stampati in linea con il medicinale di riferimento. È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1 e 5.2 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI).

Medicinale: LORAZEPAM RANBAXY

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate – 035772; Codice pratica: N1B/2015/2918, Variazione n.11; Gruppo di variazioni Tipo IB - C.I.2.a) aggiornamento degli stampati in linea con il medicinale di riferimento; C.I.z) presentazione del test di leggibilità.

Medicinale: VALSARTAN RANBAXY

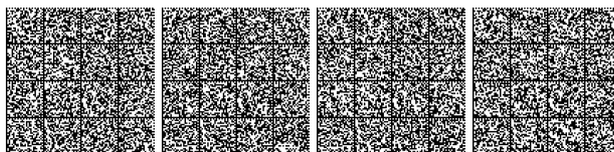
Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate – 040617; Procedura n. FR/H/0481/001-003/IB/008/G; Codice pratica: C1B/2014/2577; Gruppo di variazioni Tipo IB – C.I.1.a) adeguamento degli stampati alle modifiche introdotte con procedura referral Art.31; C.I.2.a) aggiornamento degli stampati in linea con il medicinale di riferimento. È autorizzata la modifica degli stampati (paragrafi 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8 e 5.1 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI).

Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI della variazione; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GURI della variazione, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GURI della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

Le presenti variazioni possono assumersi approvate dal giorno successivo alla data di pubblicazione in G.U.

Un procuratore  
Sante Di Renzo

TX16ADD9176 (A pagamento).



---

**CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE**

---

**CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE**  
**Dipartimento IV - Servizio 2**

*Richiesta di concessione per la derivazione  
d'acqua pubblica da pozzo*

Con domanda prot. 163756 del 30 ottobre 2015 la Capodarco Soc. Coop. ha richiesto la concessione in oggetto per 1,4 l/s e 840 mc/a totali ad uso irriguo e potabile - Via di Torricola, 87 - Roma.

La dirigente del servizio  
dott.ssa Maria Zagari

TU16ADF8983 (A pagamento).

---

**CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE**  
**Dipartimento IV - Servizio 2**

*Richiesta di concessione per la derivazione  
d'acqua pubblica da pozzo*

Con domanda prot. 105393 del 29 luglio 2016 la AL.VE.RE.SE. Srl ha richiesto la concessione in oggetto per 1,0 l/s ad uso potabile - Via del Fosso di Valpignola - Roma.

La dirigente del servizio  
dott.ssa Maria Zagari

TU16ADF8987 (A pagamento).

---

**CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE**  
**Dipartimento IV - Servizio 2**

*Richiesta di concessione per la derivazione  
d'acqua da quattro pozzi*

Con domanda dell'8 febbraio 2016, prot. n. 20952/16 del 9 febbraio 2016 la Coop Ed a m.p. Capricorno 80 ha chiesto la concessione in oggetto nella misura di 1,0 l/sec., per ogni pozzo, 6840 mc/anno totali per uso innaffiamento in Via Mario Gentilini - Largo Guido Martina nel Comune di Roma.

La dirigente del servizio  
dott.ssa Maria Zagari

TU16ADF8989 (A pagamento).

---

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

---

(WI-GU-2016-GU2-117) Roma, 2016 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



\* 4 5 - 4 2 0 4 0 0 1 6 1 0 0 1 \*

€ 3,05

