

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Martedì, 18 ottobre 2016

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

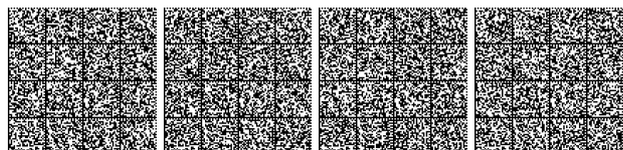
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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.

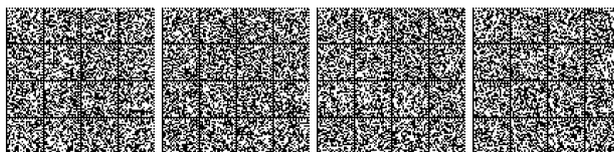
FOGLIO DELLE INSERZIONI

SOMMARIO

ANNUNZI COMMERCIALI	Altri annunci commerciali
Convocazioni di assemblea	DYRET SPV S.R.L.
BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DEI CASTELLI ROMANI S.C.	DYNAMICA RETAIL S.P.A.
<i>Convocazione assemblea straordinaria e ordinaria dei soci (TV16AAA9675)</i> Pag. 1	<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 130") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario") (TX16AAB9785).</i> Pag. 3
CENTRO SPORTIVO EDUCATIVO NAZIONALE Comitato Provinciale di Bologna	SILGA S.P.A.
<i>Convocazione congresso provinciale - Elezioni quadriennio 2017/2020 (TX16AAA9819).</i> Pag. 2	<i>Avviso agli obbligazionisti (TU16AAB9696).</i> Pag. 2
CENTRO SPORTIVO EDUCATIVO NAZIONALE Comitato provinciale di Bologna	ANNUNZI GIUDIZIARI
<i>Convocazione del congresso provinciale - Elezioni quadriennio 2017/2021 (TU16AAA9716).</i> Pag. 1	Notifiche per pubblici proclami
GLOBAL SECURITY COOP.	CORTE DI APPELLO DI BOLOGNA
<i>Convocazione di assemblea (TX16AAA9814).</i> Pag. 2	<i>Estratto di atto di citazione in appello (TU16ABA9717).</i> Pag. 4
ITALKALI S.P.A. Società Italiana Sali Alcalini	TRIBUNALE CIVILE DI PALERMO
<i>Convocazione di assemblea (TV16AAA9721).</i> Pag. 2	<i>Estratto atto di citazione per usucapione con contestuale chiamata in mediazione (TX16ABA9805).</i> Pag. 6
QUI INSURANCE S.P.A.	TRIBUNALE CIVILE DI PIACENZA
<i>Convocazione di assemblea (TU16AAA9764).</i> Pag. 1	<i>Estratto di ricorso ex art.702 c.p.c per usucapione (TX16ABA9813).</i> Pag. 7



TRIBUNALE DI BRINDISI <i>Domanda di affrancazione di fondo enfiteutico (TX16ABA9804)</i>	Pag. 5	TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO <i>Eredità giacente di Caggiula Bruno (TU16ABH9665)</i>	Pag. 9
TRIBUNALE DI TIVOLI <i>Estratto di atto di citazione per usucapione (TX16ABA9798)</i>	Pag. 6	TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO <i>Eredità giacente di Rossi Sergio (TU16ABH9645)</i>	Pag. 8
TRIBUNALE DI UDINE <i>Atto di citazione per usucapione (TX16ABA9791)</i>	Pag. 5	Riconoscimenti di proprietà	
TRIBUNALE DI VELLETRI <i>Notifica per pubblici proclami (TU16ABA9720)</i>	Pag. 4	TRIBUNALE CIVILE DI LOCRI <i>Avviso di rettifica (TU16ABM9718)</i>	Pag. 9
TRIBUNALE DI VERBANIA <i>Atto di citazione per usucapione (TU16ABA9744)</i>	Pag. 4	TRIBUNALE DI BRINDISI <i>Riconoscimento di proprietà (TU16ABM9660)</i>	Pag. 9
Ammortamenti		Stato di graduazione	
TRIBUNALE CIVILE DI ROMA <i>Ammortamento cambiario (TX16ABC9821)</i>	Pag. 8	TRIBUNALE DI BOLOGNA <i>Formazione dello stato di graduazione (TU16ABN9647)</i>	Pag. 10
TRIBUNALE CIVILE E PENALE DI PISA <i>Ammortamento prestito obbligazionario (TU16ABC9648)</i>	Pag. 7	TRIBUNALE DI BOLOGNA <i>Formazione dello stato di graduazione (TU16ABN9646)</i>	Pag. 10
TRIBUNALE DI FORLÌ <i>Ammortamento libretto di risparmio (TU16ABC9742)</i>	Pag. 7	Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta	
TRIBUNALE DI MACERATA <i>Ammortamento cambiario (TX16ABC9808)</i>	Pag. 8	TRIBUNALE DI BRESCIA <i>Dichiarazione di morte presunta di Guerini Maria (TX16ABR9817)</i>	Pag. 10
TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO <i>Ammortamento polizze di pegno (TX16ABC9792)</i>	Pag. 8	TRIBUNALE DI RAVENNA <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Gian Franco Montanari (TX16ABR9449)</i>	Pag. 10
Eredità		Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione	
EREDITÀ BENEFICIATA DI VITTORIO DE LEONARDIS <i>Invito ai creditori di cui all'articolo 498 codice civile (TX16ABH9818)</i>	Pag. 9	DESI SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Deposito bilancio finale di liquidazione (TU16ABS9712)</i>	Pag. 11
TRIBUNALE DI FIRENZE <i>Eredità giacente di Lebrun Roberto (TU16ABH9664)</i>	Pag. 8	FORTUNA SOC. COOP. SOCIALE ONLUS <i>Deposito del bilancio finale di liquidazione (TX16ABS9803)</i>	Pag. 11
TRIBUNALE DI MANTOVA <i>Nomina curatore di eredità giacente (TX16ABH9820)</i>	Pag. 9	ISTITUTO DI VIGILANZA PARTENOPEA COMBATTENTI E REDUCI S.R.L. <i>Deposito del rendiconto del commissario Avv. Andrea Pugliese ai sensi dell'art. 75 D.Lgs. 270/99. (TX16ABS9816)</i>	Pag. 11
TRIBUNALE DI VENEZIA <i>Eredità giacente di Carlo Vittadini R.G. VG 3801/2016 (TX16ABH9822)</i>	Pag. 9		
TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO <i>Eredità giacente di Marchitelli Mario (TU16ABH9663)</i>	Pag. 8		



ALTRI ANNUNZI

Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici

ABIOTEN PHARMA S.P.A.

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 (TX16ADD9802). Pag. 22

BAUSCH & LOMB - IOM S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. (TX16ADD9783). Pag. 15

BAUSCH & LOMB - IOM S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. (TX16ADD9801). Pag. 22

BAXTER S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 712/2012 (TX16ADD9793). Pag. 20

BAYER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 712/2012 (TV16ADD9674). Pag. 13

BAYER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 712/2012 (TV16ADD9673). Pag. 13

BB FARMA S.R.L.

Variatione di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela (TX16ADD9794). Pag. 20

BRACCO S.P.A.

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale (TX16ADD9810). Pag. 23

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

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 s.m.i. (TX16ADD9797). Pag. 21

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

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. (TX16ADD9796). Pag. 21

HEXAL AG

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD9788). Pag. 19

HOSPIRA S.P.A.

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 s.m.i. (TX16ADD9795). Pag. 20

MASTER PHARMA S.R.L.

Estratto comunicazione notifica regolare V&A del 28 settembre 2016 (TU16ADD9644). Pag. 12

MONICO 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 (TX16ADD9809). Pag. 22

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/99177 del 30.09.2016 (TX16ADD9786). Pag. 16

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX16ADD9784). Pag. 15

PROMEDICA S.R.L.

Estratto comunicazione notifica regolare V&A del 28 settembre 2016 (TU16ADD9642). Pag. 11

RATIOPHARM GMBH

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 (TX16ADD9812). Pag. 24

RECORDATI S.P.A.

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. (TX16ADD9811). Pag. 24

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

Estratto di comunicazione notifica regolare V&A. Tipo di modifica: modifica stampati (TU16ADD9699). Pag. 12

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

Comunicazione di annullamento relativa al medicinale LIDOCAINA CLORIDRATO S.A.L.F. (TU16ADD9713). Pag. 12

SANDOZ GMBH

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD9789). Pag. 19



SANDOZ S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD9787). Pag. 16

SANOFI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. (TX16ADD9782) Pag. 14

TEVA ITALIA S.R.L.

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 (TX16ADD9815) Pag. 24

ZENTIVA 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 (CE) n. 1234/2008 (TX16ADD9781). Pag. 14

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD9780) Pag. 13

Concessioni di derivazione di acque pubblicheCITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta concessione di derivazione di acqua pubblica da pozzo (TU16ADF9700). Pag. 25

CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta concessione di acqua da pozzo (TU16ADF9715). Pag. 25

CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta concessione di derivazione di acqua pubblica da pozzo (TU16ADF9719). Pag. 26

PROVINCIA DI LATINA Settore Ecologia e Ambiente

Concessione derivazione acqua da falda sotterranea (TU16ADF9714) Pag. 25

PROVINCIA DI LATINA Settore Ecologia e Ambiente

Domanda di concessione per la derivazione di acqua da corpo sotterraneo in Comune di San Felice Circeo - Ditta Azienda Agricola Dromi Enzo - R.D. 1775/1933 (TU16ADF9643). Pag. 25

Concessioni demaniali

COMUNE DI PORTO AZZURRO

Domanda di rilascio della concessione demaniale marittima pluriennale del Porto Turistico di Porto Azzurro ai sensi del D.P.R. 509/97 - Pubblicazione Istanze Concorrenti (TX16ADG9790) Pag. 26

Consigli notariliCONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI
DI GENOVA E CHIAVARI

Dispensa dall'ufficio del notaio dott.ssa Rita Santoro (TU16ADN9695) Pag. 26

CONSIGLIO NOTARILE DI FIRENZE Distretti riuniti
di Firenze - Pistoia - Prato

Cessazione dalle funzioni notarili del dott. Claudio Barnini (TU16ADN9697) Pag. 27



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

CENTRO SPORTIVO EDUCATIVO NAZIONALE Comitato provinciale di Bologna

*Convocazione del congresso provinciale - Elezioni
quadriennio 2017/2021*

È convocato in seduta ordinaria elettiva il Congresso provinciale delle affiliate (articoli 27, 28 e 29 Statuto dell'ente) per il giorno 19 novembre 2016, alle ore 17.00 in prima convocazione e alle ore 18.00 in seconda convocazione presso la sede di Via Leandro Alberti 76, 40139 Bologna.

Il presidente provinciale C.S.E.N. comitato di Bologna
Gian Franco Sartini

TU16AAA9716 (A pagamento).

QUI INSURANCE S.P.A.

Sede legale: viale XXIV Maggio n. 1 - Gorizia, V.le XXIV
Maggio, 1 - Capitale Sociale € 8.000.000,00
01875700682

Convocazione di assemblea

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria presso lo studio del Dr. Giuseppe Recchia sito in Locorotondo (BA) alla via Federico II di Svevia n. 26 per il giorno 13 novembre 2016 alle ore 9:30 in prima convocazione ed occorrendo per il giorno 15 novembre 2016 stessa ora e stesso luogo in seconda convocazione, per discutere e deliberare il seguente

ordine del giorno:

1) Approvazione bilancio al 31 dicembre 2015 e conseguenti adempimenti a seguito della mancata approvazione dello stesso nella precedente adunanza convocata nei termini di legge.

2) Dimissione organo di controllo e nomina nuovo collegio sindacale.

3) Varie ed eventuali.

L'intervento in assemblea è regolato dalle norme di legge e di statuto.

L'amministratore unico
Giovanni Mazzanti

TU16AAA9764 (A pagamento).

BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DEI CASTELLI ROMANI S.C.

Sede: largo Matteotti n. 1, Castel Gandolfo (RM), Italia
Registro delle imprese: Roma
Codice Fiscale: 07311521004
Partita IVA: 07311521004

Convocazione assemblea straordinaria e ordinaria dei soci

È convocata l'assemblea straordinaria e ordinaria dei soci, in prima convocazione, per il giorno 19 novembre 2016, alle ore 8:00, presso Palazzo Del Drago, Largo Matteotti, 1 - Castel Gandolfo ed occorrendo, in seconda convocazione, per il giorno 20 novembre 2016, alle ore 9:30, presso il Teatro Uberto Bazzi, viale Aldo Moro 43/45 - Castel Gandolfo, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

Parte straordinaria:

1. Approvazione del progetto di fusione tra la Banca di Credito Cooperativo del Tuscolo - Rocca Priora soc. coop. e la Banca di Credito Cooperativo dei Castelli Romani soc. coop., depositato presso l'ufficio del registro delle imprese di Roma, udita la relazione illustrativa redatta dagli amministratori ai sensi dell'art. 2501-*quinquies* del codice civile e delibere inerenti e conseguenti;

2. Proposta di modifica al vigente statuto sociale:

a. variazione dell'art. 1 «Denominazione. Scopo mutualistico»;

b. variazione dell'art. 3 «Sede e competenza territoriale»;

c. variazione dell'art. 15 «Liquidazione della quota del socio»;

d. variazione dell'art. 21 «Azioni e trasferimento delle medesime»;

e. inserimento del nuovo art. 54 «Disposizioni transitorie di carattere specifico».

Parte ordinaria:

1. Modifiche al «Regolamento assembleare ed elettorale» per adeguano alle nuove norme statutarie;

2. Determinazione dei compensi per i componenti del Consiglio di amministrazione e del Collegio sindacale;

3. Polizza relativa alla responsabilità civile e infortuni professionali (ed extra-professionali) degli amministratori e sindaci;

4. Elezione del presidente e di quattro consiglieri scelti nella compagine sociale ed elezione dei sei consiglieri designati dall'assemblea della Banca di Credito Cooperativo del Tuscolo - Rocca Priora soc. coop.;

5. Elezione del presidente e degli altri componenti il Collegio sindacale, di cui il presidente, un componente effettivo e un componente supplente designati dall'assemblea dei soci della Banca di Credito Cooperativo del Tuscolo - Rocca Priora soc. coop.;

6. Elezione dei componenti il Collegio dei probiviri.



La documentazione inerente i punti all'ordine del giorno dell'assemblea è depositata presso la sede sociale della banca e a disposizione dei soci.

Il regolamento assembleare ed elettorale è liberamente consultabile dai soci presso la sede sociale e presso le filiali della banca e ciascun socio ha diritto ad averne una copia gratuita.

Per l'accesso in assemblea valgono le disposizioni di legge e di statuto.

Il presidente è a disposizione dei soci, presso la sede sociale di Castel Gandolfo, largo Matteotti n. 1, nei giorni lavorativi dal 3 al 17 novembre p.v., dalle ore 10:30 alle ore 12:30, per autenticare le firme dei deleganti ai sensi dell'art. 25 dello statuto sociale. Le deleghe dovranno essere depositate presso la sede della Banca in Castel Gandolfo (segreteria di presidenza) entro e non oltre le ore 13:00 del secondo giorno lavorativo precedente la data fissata per l'adunanza dell'assemblea.

Il presidente del consiglio di amministrazione
Domenico Caporicci

TV16AAA9675 (A pagamento).

ITALKALI S.P.A.
Società Italiana Sali Alcalini
Capitale sociale: Euro 6.000.000
Partita IVA: 02425570823

Convocazione di assemblea

L'assemblea degli azionisti è convocata presso la sede sociale in Palermo via Principe Granatelli n. 46 per le ore 11,00 del 15 novembre 2016 e del giorno successivo se dovesse occorrere la seconda convocazione, per deliberare sulla proposta di conferimento di ramo d'azienda a società per azioni costituenda e per tutti i provvedimenti e deleghe consequenziali.

Il deposito dei certificati azionari ai fini della partecipazione alla assemblea sarà effettuato nei modi e nei termini di legge.

Per il consiglio di amministrazione - Italkali S.p.A. - Il
presidente
dott. Antonio Scimeni

TV16AAA9721 (A pagamento).

GLOBAL SECURITY COOP.
in liquidazione

Convocazione di assemblea

Il Presidente del Collegio Sindacale Dott. Italo Biella visto l'Art. 2406 cc, considerato il reiterato inadempimento del liquidatore Sig. Franco Arnoldo Baetscher, convoca l'assemblea straordinaria della società Global Security Coop in liquidazione con sede in Milano, Corso Lodi n. 5, numero

di iscrizione al Registro delle Imprese di Milano e C.F. 06826050962, in prima convocazione il giorno 02 Novembre 2016 ore 10.00 ed occorrendo in seconda convocazione per il 03 Novembre 2016 ore 11.30 presso lo Studio del Notaio Gianluca Papetti sito in Milano, Foro Buonaparte n. 57, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

- Revoca liquidatore;
- Nomina nuovo liquidatore;
- Adozione di un nuovo testo di statuto sociale contenente norme applicabili alla società a responsabilità limitata.

Global Security Coop. in liquidazione -
Il presidente del collegio sindacale
dott. Italo Biella

TX16AAA9814 (A pagamento).

**CENTRO SPORTIVO
EDUCATIVO NAZIONALE
Comitato Provinciale di Bologna**

*Convocazione congresso provinciale - Elezioni
quadriennio 2017/2020*

E' convocato in seduta ordinaria elettiva il Congresso Provinciale delle Affiliate (artt. 27, 28 e 29 Statuto dell'Ente) per il giorno 19/11/2016, alle ore 17.00 in prima convocazione e alle ore 18.00 in seconda convocazione presso la sede di Via Leandro Alberti 76, 40139 Bologna.

Il presidente prov.le CSEN Comitato di Bologna
gian Franco Sartini

TX16AAA9819 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

SILGA S.P.A.

Sede: 60022 Castelfidardo (AN), Italia
Capitale sociale: euro 1.548.000,00
Registro delle imprese: Ancona n.00092270420
R.E.A.: Ancona n.61210
Codice Fiscale: 00092270420

Avviso agli obbligazionisti

Prestito obbligazionario 2008/2018 di € 2.000.000,00 (collocato per € 815.440,00).

Si comunica che il Consiglio di amministrazione della Società, nella sua seduta del 27 luglio 2016, avvalendosi dei poteri accordati dall'art. 3 del vigente regolamento del prestito e su mandato dell'Assemblea straordinaria totalitaria degli azionisti del 22 luglio 2014, ha deliberato:

a) di procedere al rimborso anticipato parziale del Prestito per ulteriori nominali € 274.780,00, collocati in data 1° novembre 2008 e 3 novembre 2008 e rappresentati dai



certificati nn. 3, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 97, 98, 99, 100 e 101, su totali nominali € 815.440,00 collocati;

b) di dare atto che il controvalore delle obbligazioni in circolazione per complessivi nominali € 274.780,00 deve ritenersi liquidabile agli obbligazionisti trascorso un mese dalla data di pubblicazione del presente avviso nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, a semplice presentazione dei certificati;

c) di dare atto che al momento della presentazione dei certificati nn. 3, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 97, 98, 99, 100 e 101, per la loro estinzione, agli obbligazionisti sarà rilasciato:

«Buono per l'incasso» relativo alla liquidazione degli interessi maturati dall'inizio dell'anno in cui viene effettuato il rimborso sino alla data dello stesso, liquidabile dal 31 gennaio dell'anno successivo.

Lì, 27 luglio 2016

Il presidente
Adolfo Zitti

TU16AAB9696 (A pagamento).

DYRET SPV S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'art. 2 del provvedimento della Banca d'Italia del 29 aprile 2011

Sede legale: via Alessandro Pestalozza 12/14 - 20131
Milano (Italia)

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano n. 08575290963

Codice Fiscale: 08575290963

DYNAMICA RETAIL S.P.A.

Sede legale: via Guidubaldo del Monte, 61 - Roma (Italia)

Capitale sociale: Euro 2.502.791,00 i.v.

Registro delle imprese: Roma n. 03436130243

Codice Fiscale: 03436130243

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 130") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario")

DYRET SPV S.r.l., società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge 130 (il "Cessionario"), comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della stessa legge, in forza del contratto di cessione di crediti pecuniari sottoscritto in data 17 aprile 2014 tra Dynamica Retail S.p.A. (il "Cedente" o "Dynamica") ed il Cessionario, e della successiva proposta di acquisto inviata da Dynamica ed accettata da parte del Ces-

sionario in data 12.10.2016 (la "Data di Cessione"), il Cessionario ha acquistato da Dynamica, con effetto dalla Data di Cessione, i crediti per capitale e relativi interessi ricompresi nel portafoglio incrementale nascenti da mutui rimborsabili mediante cessione del quinto o, in alternativa, assistiti da delegazione di pagamento effettuata/e in favore di Dynamica dai relativi debitori. La cessione è stata effettuata nell'ambito di una operazione di cartolarizzazione realizzata da parte del Cessionario ai sensi della Legge 130 (la "Cartolarizzazione"), di cui all'avviso di cessione di crediti pubblicato dal Cessionario e dal Cedente il 24.04.2014 sulla *G.U.* n. 49 (la "Precedente Pubblicazione").

Tali crediti, sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, selezionati tra quelli che soddisfano alla data del 06.10.2016 (la "Data di Valutazione") i criteri di selezione indicati nella Precedente Pubblicazioni (complessivamente i "Crediti").

Unitamente ai Crediti, sono stati altresì trasferiti al Cessionario, senza bisogno di alcuna formalità ed annotazione, salvo iscrizione della cessione presso il registro delle imprese e salvo eventuali forme alternative di pubblicità della cessione stabilite dalla Banca d'Italia, ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 della Legge 130 e 58 del D.lgs. 385/93, tutti gli altri diritti (inclusi i diritti di garanzia) spettanti al Cedente in relazione ai Crediti e, più in particolare, ogni diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, facoltà e prerogativa ad essi inerenti o comunque accessori, derivanti da ogni legge applicabile

I debitori ceduti ed i loro eventuali garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione al Cedente al seguente indirizzo: Dynamica Retail S.p.A., Via Guidubaldo del Monte 61, 00197 - Roma.

Per quanto riguarda la nomina del Servicer e le modalità di pagamento dei Crediti (da effettuarsi, salvo diversa istruzioni, a Dynamica nel proprio ruolo di Sub-Servicer della Cartolarizzazione), si fa rinvio a quanto indicato nella Precedente Pubblicazione, che vale pertanto anche ai fini della cessione dei Crediti di cui al presente avviso.

Si informa che, a seguito della cessione, il Cessionario è divenuto 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 della decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003, in materia di protezione dei dati personali (la "Legge Privacy") come dettagliatamente indicato nella Precedente Pubblicazione, alla quale si fa rinvio anche ai fini della informativa privacy in forma semplificata.

Milano, 13 ottobre 2016

Dyret SPV S.r.l. - Il legale rappresentante
avv. Salvatore Pennisi

TX16AAB9785 (A pagamento).



ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

CORTE DI APPELLO DI BOLOGNA

Estratto di atto di citazione in appello

Nel procedimento di impugnazione della sentenza n. 1935/2016 resa dal Tribunale di Bologna, gli appellanti Lamberti Giovannina, Lamberti Nicoletta, Lamberti Angela e Montaguti Giancarlo, assistiti e rappresentati dall'avv. Gianni Guidi, nonché domiciliati presso il suo studio in Bologna, via Goito n. 3 citano per pubblici proclami ex art. 150 del codice di procedura civile giusta autorizzazione del Consigliere Delegato della Corte di appello di Bologna, gli eredi del defunto Mario Montaguti, nato a Bologna il 28 aprile 1966 e deceduto a Imola il 13 maggio 2014 a comparire avanti alla Corte di appello di Bologna ex art. 168-bis del codice di procedura civile per l'udienza del 28 febbraio 2017 con invito a costituirsi venti giorni prima dell'udienza sopraindicata e nelle forme di cui all'art. 166 e 347 del codice di procedura civile con espresso avvertimento che la mancata costituzione nei termini di cui sopra implica le decadenze di cui agli articoli 38, 167 e 343 del codice di procedura civile e che in difetto di costituzione si procederà in loro declaranda contumacia per ivi sentir accogliere le seguenti conclusioni: in riforma della sentenza impugnata: A) in via contrattuale, accertarsi e dichiararsi la invalidità e/o inefficacia dei relativi contratti bancari (c/c 114542 e c/c 115977) e di conseguenza l'invalidità e/o inefficacia di tutte le disposizioni patrimoniali in uscita registrate sui medesimi conti correnti; B) in via contrattuale, oltre che ai sensi dell'art. 2043 e ss. cc accertare le violazioni di Veneto Banca ai propri obblighi di diligenza, controllo e tutela sulla custodia e gestione dei fondi appartenenti alla defunta Bruna Lamberti; C) dichiarare illegittimi, inefficaci e senza titolo i trasferimenti patrimoniali dispersivi operati in danno della defunta Lamberti, nella circoscritta somma di € 101.709,5 o di quella maggiore o minore ritenuta di giustizia, anche quale perdita patrimoniale connessa alle malversazioni sofferte dalla defunta risparmiatrice; D) ad ogni effetto restitutorio e/o risarcitorio, anche ex articoli 2043, 2049 e 2033 del codice civile, condannare la banca convenuta a rifondere e restituire agli eredi Lamberti, detta somma capitale, oltre interessi e rivalutazioni dal febbraio 2005 al saldo.

Bologna, 10 ottobre 2016

avv. Gianni Guidi

TU16ABA9717 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VELLETRI

Notifica per pubblici proclami

Martini Enrica (C.F.: MRTNRC38M59A449J), con l'avv. Silvia Macchi, ricorre all'intestato Tribunale al fine di ottenere l'affrancazione dei terreni in Artena (RM), bosco ceduo, cl. III, are 03,70, RD 0,36, RA € 0,02, Fg. 21, p. 70; ente urbano are 2,10, Fg 21, p. 195 con sovrastanti unità collabenti in Cat. Fab. Fg 21 p. 195; ente urbano are 1,13 Fg 21, p. 1038 con sovrastante fabbricato in Cat. fab. Fg 21 p. 1038 sub 501 Cat A/3, Cl I, vani 5, di 94 mq, rendita 222,08; seminativo arb., cl. II, are 39,67, RD 19,46, RA 20,49, Fg. 21, p. 1132, gravati da livello enfiteutico in favore di Prebenda Parrocchiale di S. Croce in Artena, convocando essa all'udienza del 16 gennaio 2017 ore 9.00, con invito a costituirsi ex art. 166 del codice di procedura civile entro 10 giorni dall'udienza e a comparire nell'udienza indicata dinanzi al giudice designato ai sensi dell'art. 168-bis, proponendo tutte le difese, indicando i mezzi di prova, formulando le conclusioni, con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli articoli 38 e 167 del codice di procedura civile e che si procederà in contumacia al fine di sentire affrancati i suddetti beni.

avv. Silvia Macchi

TU16ABA9720 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERBANIA

Atto di citazione per usucapione

Il signor Angelo Tamini (C.F.: TMNNG43D17F146Q) rappresentato e difeso dagli avv.ti Camilla Verrua (C.F.: VRRCL75B64H037N) e Matilde Verrua (C.F.: VRRMLD79L71L746I) elettivamente domiciliato presso il loro studio in Verbania, Via Ruga n. 8, cita Braganti Fermina o Firmina e Braganti Italia o i rispettivi eredi a comparire avanti all'intestato Tribunale per l'udienza del 2 ottobre 2017 ore 9,00 e segg., con invito a costituirsi 20 giorni prima, ai sensi dell'art. 166 del codice di procedura civile, con avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implicherà le decadenze di cui all'art. 167 del codice di procedura civile, per ivi sentire, *reiectionis contrariis*, dichiarare l'attore proprietario per intervenuta usucapione dei beni immobili siti nel Comune di Mergozzo, iscritti al Catasto terreni: foglio 30 particella 35 e foglio 30 particella 34.

Verbania, 12 settembre 2016

avv. Camilla Verrua
avv. Matilde Verrua

TU16ABA9744 (A pagamento).



TRIBUNALE DI UDINE*Atto di citazione per usucapione*

I signori Vidal Valerio e Vidal Claudia, con gli avv.ti Giuseppe Cudini e Lorenzo Cudini, citano in giudizio i signori Parisotto Alberto, Mauro Gemma, Parisotto Roberto, Parisotto Fabrizio, Parisotto Gino Mario, Parisotto Giovanni, Parisotto Ida Agnese, Parisotto Lucia, Parisotto Luigi, Parisotto Maria Amalia, Parisotto Maria Diletta, Vida Vera Carla, Parisotto Giorgio, Parisotto Valter, Parisotto Sergio, Rui Arnaldo, Rui Augusta, Rui Bruno, Rui Giovanna, Rui Luciano, Rui Manuel, Rui Rudi, invitandoli a comparire dinanzi al Giudice designando del Tribunale di Udine nell'udienza del 27/03/2017 ore di rito ed a costituirsi nei tempi e nei modi di legge. La causa ha per oggetto l'accertamento dell'intervenuta usucapione da parte di Vidal Valerio nato a Cinto Caomaggiore il 14-02-1953 e Vidal Claudia nata a Cinto Caomaggiore il 30-09-1945 in parti uguali della quota pari alla sesta parte dell'intero dell'immobile urbano distinto nel CF del Comune di Precenico F 6, mapp. 128. La notificazione del presente atto viene eseguita per pubblici proclami ai sensi dell'art. 150 c.p.c., stante l'autorizzazione del Presidente vicario del Tribunale di data 21/09/2016.

avv. Giuseppe Cudini
avv. Lorenzo Cudini

TX16ABA9791 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BRINDISI*Domanda di affrancazione di fondo enfiteutico*

L'Avv. Pietro Fasano (C.F. FSNPTR64R18E986K) con Studio in Martina Franca al Viale della Libertà n.162/C, quale procuratore della Sig.ra Zizzi Rosa, nata a Martina Franca (TA) il 17.03.1954 e residente in Martina Franca alla Via Orazio Flacco n.136 C.F. ZZRSO54C57E986Y, il 30.10.2009 depositava presso la soppressa Sezione Distaccata di Ostuni del Tribunale di Brindisi, domanda di affrancazione di fondo enfiteutico nei confronti di Casavola Ezio, fu Leonardo, nato a Martina Franca (TA) il 01.01.1912; - Casavola Fanny, fu Leonardo, nata a Martina Franca (TA) il 02.01.1913 - Casavola Livio, fu Leonardo, nato a Martina Franca (TA) il 03.01.1914. Il procedimento veniva iscritto a ruolo generale al n.ro 513/2009 R.G. Il ricorso e il pedissequo decreto del Giudice di fissazione della udienza veniva notificato il 09.03.2010, ai sensi dell'art.143 comma 1° c.p.c., . La Sig.ra Zizzi Rosa nel libello introduttivo deduceva: Con atto ricevuto dal Notaio - Dott. Giamtommaso Parisi - da Martina Franca in data 12.05.1958 la Sig.ra Cannarile Bettina - maritata Liuzzi - nata a Martina il 01.11.1907 vendeva a Marangi Adolorata - maritata Zizzi - (madre della Sig.ra Zizzi Rosa) nata a Martina Franca il 20.01.1930, al concordato prezzo di £. 180.000 - vecchio conio - l'utile dominio e miglione del Fondo rustico seminativo con un piccolissimo fabbricato rurale sito in agro di Ostuni alla C.da Giancola in Catasto, rispettivamente, al Foglio 156 P.Illa 212 (Seminativo 4) di are 95 centiarie 52 Reddito Dominicale €. 12,33 Reddito Agrario

€. 17,27 e al Foglio 156 P.Illa 213 (Ente Urbano) are 00 centiarie 25. Detto fondo era gravato da un annuo canone enfiteutico di £. 584 vecchio conio, distinto nel Catasto Terreni di Ostuni alla partita 21795 - in ditta Cannarile Bettina Fu Antonio livellaria a Casavola Fanny per 2/4 Casavola Livio per 2/4.Casavola Ezio per 2/4 fu Leonardo; Con atto di donazione ricevuto dal Notaio Cisternino di Martina Franca il 09.01.1985, Marangi Addolorata donava alla figlia ZIZZI ROSA, il fondo rustico prima descritto sempre gravato da canone enfiteutico come sopra specificato. Dalle visure catastali versate in atti del ridetto fondo con annesso piccolissimo fabbricato rurale (p.Illa 212 - p.Illa 213) si evinceva ancora la sussistenza dei diritti dei predetti concedenti o direttari nei confronti della Sig.ra Zizzi Rosa. Deduceva ancora la ricorrente che dalla data della ridetta donazione nessun canone enfiteutico annuo è stato richiesto ad essa Zizzi Rosa - livellaria - dai concedenti - direttari; Fatte queste premesse in fatto, la Sig.ra Zizzi Rosa intendeva affrancare il menzionato fondo (art.971 c.c.) cosa che avviene mediante il pagamento di una somma di denaro la cui individuazione richiedeva dei particolari calcoli dovuta al succedersi delle diverse leggi di rivalutazione, e alcune pronunce sul punto della Corte Costituzionale che ne ha vagliato la costituzionalità;

Fissata la comparizione delle parti, nella mancata costituzione dei resistenti, la Sig.ra Zizzi Rosa produceva l'originale, e, ne depositava copia nel fascicolo di parte, del libretto dove veniva annotato il pagamento del canone enfiteutico, e l'ultimo annotamento risaliva al 28.11.1984, allorquando, venne corrisposta la somma di £. 500 pari al canone arretrato di 13 anni. Veniva ammessa la C.T.U. per la quantificazione del prezzo di affrancazione, e dopo accurate ricerche tecniche, il CTU sulla base di tali premesse determinava il giusto prezzo/capitale di affrancazione, da versare a cura della sig.ra Zizzi Rosa per ottenere il pieno godimento del fondo rustico sito in c.da Giancola e iscritto al Nuovo Catasto Terreni alla particella 212 del foglio 156 del Comune di Ostuni, è posto in 332,91 euro. Quindi, la Zizzi concludeva affinché Ill.mo Giudicante, ai sensi dell'art.3 della Legge 22.07.1966, dichiarando che il giusto prezzo/capitale di affrancazione è quello accertato dal C.T.U. in €. 332,91 disponesse la modalità di deposito di detta somma con indicazione dell'Istituto Bancario, e, quindi, conseguentemente a detto incumbente da parte della ricorrente, disponesse la affrancazione del Fondo rustico seminativo con un piccolissimo fabbricato rurale sito in agro di Ostuni alla C.da Giancola in Catasto, rispettivamente, al Foglio 156 P.Illa 212 (Seminativo 4) di are 95 centiarie 52 Reddito Dominicale €. 12,33 Reddito Agrario €. 17,27 e al Foglio 156 P.Illa 213 (Ente Urbano) are 00 centiarie 25, mandando alla Cancelleria di provvedere alla prescritta trascrizione. Come detto, il ricorso introduttivo veniva notificato ai sensi dell'art.143 comma 1° c.p.c. sulla base delle informative rese dal Comune di Martina Franca (TA) e, sulla base delle date di nascita dei resistenti ricavate dai codici fiscali inseriti nella visura catastale del fondo oggetto di causa, di cui i resistenti sono "concedenti" e la Sig.ra Zizzi Rosa "livellaria"; Alla udienza del 01.04.2010 nulla veniva rilevato dal Giudice in ordine alla notifica dell'atto introduttivo, tanto che provvedeva a disporre la C.T.U. nominando il consulente; Veniva espletata la C.T.U. Alla udienza del 17.01.2012 il Giudice fissava per la discussione orale la



udienza del 26.04.2012, con un termine per il deposito di note conclusive, che, venivano depositate nei termini; Nelle more, il Giudice Dott. Ivan Natali veniva sostituito dal Dott. Francesco Cavone, il quale, per il carico del ruolo, disponeva una serie di rinvii della causa per la discussione e la decisione; Alla udienza del 14.01.2014 il Giudice ritenuto sussistere dubbi sulla esistenza in vita dei resistenti nati rispettivamente nel 1912-1913-1914 disponeva informative presso l'Ufficio Anagrafe dei Comuni di Ostuni e Cisterino e presso l'Anagrafe dei Contribuenti presso l'Agenzia delle Entrate; Le informative ritualmente inoltrate agli Uffici indicati dal Giudice davano tutti esito negativo; Quindi, permanevano i dubbi in ordine alla esistenza in vita dei resistenti; Chieste informazioni presso l'Agenzia del Territorio si è venuto a conoscenza che i codici fiscali ivi indicati sono meramente di fantasia, atteso che al momento della informatizzazione del sistema, era necessario introdurre un codice fiscale, altrimenti, la digitalizzazione dei documenti cartacei non era possibile, d'altronde, la riprova la si evince dalla data di nascita che si vanno estrapolare per i resistenti Casavola Ezio 01.01.1912 – Casavola Fanny 02.01.1913 – Casavola Livio 03.01.1914, i tre germani sarebbero nati – esattamente – ad un anno di distanza l'uno dall'altro: coincidenza, poco credibile!!!! Dal libretto originale dove venivano annotati i canoni enfiteutici in possesso del sottoscritto Avvocato e prodotto in copia agli atti del presente giudizio, si evince con certezza che la sola Casavola Fanny era in vita fino al 29.05.1971, atteso che sottoscriveva la percezione del canone enfiteutico, poi nel 1984 la Sig.ra Marangi Addolorata, madre della ricorrente, consegnava 13 anni di canoni a tale Sig. Michele Bello, mentre, poi dal 1984 il canone enfiteutico non è stato più reclamato da nessuno; Era lecito presumere, ma non vi era certezza documentale, che i resistenti che sono i concedenti del livello di cui si chiede l'affrancazione, siano tutti deceduti; Non sono rinvenibili atti da cui evincere la reale data di nascita dei resistenti, e, quindi, effettuare delle fruttuose ricerche, l'unico dato è dato dal fallace codice fiscale contenuto nella visura catastale. Sulla base di queste premesse, veniva depositata istanza da parte della resiste che chiedeva al Giudice di poter rinotificare l'atto introduttivo "per pubblici proclami" ex art.150 c.p.c. Con decreto del 13.09.2016 il Giudice autorizzava la rinotifica dell'atto introduttivo per "pubblici proclami" fissando per la comparizione delle parti la udienza del 07.02.2017.

Martina Franca, 01.10.2016

avv. Pietro Fasano

TX16ABA9804 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TIVOLI

Estratto di atto di citazione per usucapione

Il sig. Sergio Fabrizi rappresentato e difeso dall'avv. Silvia Falasca pec silvia.falasca@pecavvocatitivoli.it cita gli eredi e/o aventi causa diretti o mediati dei signori Praticò Salvatore, Federici Flavia, Aggolini Gabriella, Borrelli Cesare che risulteranno dalla notifica per pubblici proclami

ex art 150 cpc autorizzata, previo visto positivo del PM, con decreto del Presidente del Tribunale di Tivoli n.4374/2016 del 27.09.2016 depositato il 29.09.2016, invitandoli a comparire all'udienza del 31 maggio 2017, ore di rito, innanzi al Tribunale civile di Tivoli, giudice e sezione designandi nella sua nota sede, Viale Nicolò Arnaldi 19, con invito a costituirsi nella cancelleria dell'intestato Tribunale almeno 20 gg prima dell'udienza citata ovvero di quella fissanda ex art.168 bis c.p.c, ai sensi e nelle forme stabilite dall'art 166 c.p.c., con espressa avvertenza che la costituzione oltre i termini suddetti implica le preclusioni e decadenze di cui all'art.167 c.p.c. e 38 c.p.c. e che in difetto di costituzione si procederà in loro contumacia per ivi sentir dichiarare l'attore Sergio Fabrizi proprietario per intervenuta usucapione ex art 1158 c.c. della porzione di terreno sita in Palestrina (Roma), Via Folcarotonda 80 distinta al catasto al fg 11 p.lla 404 come individuata nella planimetria depositata in uno con l'atto di citazione, in virtù del possesso, pacifico continuato e ininterrotto per oltre venti anni a partire dal 1991, il tutto con vittoria di spese diritti ed onorari, oltre iva e cpa come per legge.

avv. Silvia Falasca

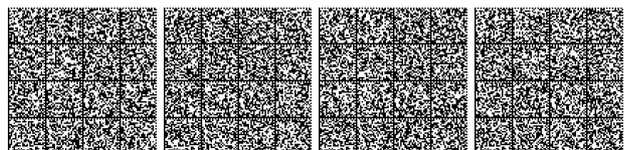
TX16ABA9798 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI PALERMO

Estratto atto di citazione per usucapione con contestuale chiamata in mediazione

Il Sig. La Barbera Domenico nato a Palermo il 16.05.1965 e residente in Palermo Via Falsomiele n. 77 - Cod. Fisc. LBRDNC65E16G273E rappresentato e difeso dall'Avv. Giorgio Lascari con studio in Palermo Via Mario Rutelli n. 38, studio dell'Avv. Giorgio Lascari, vista l'autorizzazione del Presidente del Tribunale di Palermo rilasciata in allegato all'atto di citazione del 07.07.2016 per la notifica per pubblici proclami nei confronti degli eredi legittimi di Santamarina Carlo fu Vincenzo, deceduto in Buenos Aires (Argentina) il 23.01.1951 ed eredi della sig.ra Paladino Angela Ved. Corselli - nata a Bagheria il 22.09.1899 e deceduta in Palermo il 19.12.1077, Convoca gli eredi legittimi del sig. Santamarina Carlo fu Vincenzo e della sig.ra Paladino Angela ved. Corselli e/o tutti coloro che possano vantare diritti sui beni di cui alla domanda di mediazione, presenziare personalmente o tramite un rappresentante munito di poteri all'incontro del 15 novembre 2016, ore 15 – mediatore Lo Cicero Lorenzo - davanti all'Organismo di mediazione forenze presso il Consiglio dell'Ordine degli Avvocati di Palermo...Piazza V.E. Orlando – Palazzo di Giustizia Palermo invitandoli a prendere visione del regolamento di mediazione, disponibile sul sito dell'Ordine degli Avvocati di Palermo, ed a contattare la segreteria al n... 0916122256 per tutti gli adempimenti.

Qualora l' esperimento di mediazione non sortisca risultato, il sig. La Barbera Domenico, per il tramite del proprio procuratore CITA gli eredi legittimi di Santamarina Carlo fu Vincenzo deceduto in Buenos Aires il 23.01.1951 e di



Paladino Angela nata a Palermo il 22.09.1899 e deceduta in Palermo il 19.12.1977 e chiunque vi abbia interesse, a comparire davanti il Tribunale di Palermo- Giudice e sezione designandi e nei suoi locali in Palermo Piazza V.E.Orlando – Palazzo di Giustizia –per l’udienza che sarà tenuta il 16 febbraio 2017 ore legali nove e successive e nei locali di sue ordinarie sedute siti in Palermo Piazza V.E.Orlando – Palazzo di Giustizia – con invito a costituirsi nel termine di venti gg. prima dell’udienza sopra indicata ai sensi e nelle forme stabilite dall’art. 166 c.p.c. almeno gg. 20 dalla predetta udienza ed a comparire nell’udienza indicata dinanzi al Giudice designato ai sensi dell’art. 168 bis c.p.c. e con avvertenza che la costituzione oltre i suddetti termini implicherà le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e con avvertenza che non comparendo e non costituendosi si procederà in contumacia per ivi sentir accertare e dichiarare l’attore proprietario esclusivo degli immobili seguenti:

immobile sito in Palermo Via Collegio di Maria al Borgo n. 37 piano terra, iscritto al N.C.E.U. di Palermo al foglio 120 part. 100 sub 1 intestato a Santamarina Carlo fu Vincenzo;

Immobile sito in Palermo Via Corselli ai Corsari n. 8 foglio 120 particella 31 sub 3 intestato a Paladino Angela ved. Corselli nata a Bagheria il 22.09.1899 per intervenuto acquisto della proprietà per usucapione in virtù del possesso pubblico. Continuato, indisturbato, uti dominus per oltre venti anni. Per l’effetto ordinare al Conservatore dei pubblici Registri di Palermo la trascrizione dell’emananda sentenza con esonero da ogni responsabilità. Con vittoria di spese, competenze ed onorari.

Palermo, 07.10.2016

avv. Giorgio Lascari

TX16ABA9805 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI PIACENZA

Estratto di ricorso ex art.702 c.p.c per usucapione

L’avv. Claudio Borgoni del Foro di Piacenza, con studio in Piacenza, via Cavour 24, rende noto che nel procedimento civile n° 2372/2016 RGC, con provvedimento in data 12/09/2016, il Tribunale di Piacenza ha autorizzato la notificazione ex art.150 c.p.c. del ricorso ex art.702 c.p.c. mediante il quale Arrigo Bortolotti e Fabrizio Bortolotti invitano gli eredi di Bortolotti Guglielmo, Bortolotti Giuseppina e Bortolotti Alba e loro aventi causa, a comparire avanti al Tribunale di Piacenza, Giudice dott.ssa Marisella Gatti, per l’udienza del 13/12/2016, ore 11, -con invito a costituirsi almeno dieci giorni prima dell’udienza sopra indicata, ai sensi e nelle forme stabilite dall’art.702-bis comma 3 c.p.c., e con l’avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli artt.38,167 e 702 bis commi 4 e 5 c.p.c.- per sentir accogliere le seguenti conclusioni: “accertare e dichiarare che Bortolotti Fabrizio e Bortolotti Arrigo, anche nella loro qualità di eredi di Bortolotti Piero, sono proprietari esclusivi,

per maturata usucapione acquisitiva, dell’immobile sito in Castel San Giovanni, censito al Catasto Terreni del Comune di Castel San Giovanni al foglio 26, particella 65; conseguentemente ordinare alla Conservatoria dei Registri Immobiliari di Piacenza, di provvedere alle necessarie variazioni ipocatastali, con esonero del Conservatore da ogni responsabilità”.

Piacenza 13 ottobre 2016

avv. Claudio Borgoni

TX16ABA9813 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE CIVILE E PENALE DI PISA

R.N.C. 640/2016 - CRON. 1373/016

Ammortamento prestito obbligazionario

Il presidente del Tribunale di Pisa, letto il ricorso che precede, ritenuti attendibili i fatti esposti e convincenti le prove dedotte ritenuta la propria competenza visti gli articoli 2016 e 2027 del codice civile ha pronunciato con decreto emesso in data 6 aprile 2016 l’ammortamento del seguente prestito obbligazionario: n. 0003400001 per un valore nominale di € 10.000,00 emesso dalla Banca di Pisa e Fornacette Cred. Coop. ScpA, autorizzando il duplicato del medesimo prestito obbligazionario trascorsi trenta giorni dalla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica purché nel frattempo non sia stata proposta opposizione dal detentore e previe le opportune notifiche come per legge.

Pisa, 6 aprile 2016

Il richiedente
Marianelli Angelita

TU16ABC9648 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FORLÌ

Ammortamento libretto di risparmio

Il presidente del Tribunale di Forlì, con decreto del 27 luglio 2016 ha pronunciato l’ammortamento del libretto di risparmio al portatore n. 1000721 emesso dal Credito Siciliano Agenzia di Fiumefreddo denominato «Mazza Maria» portante un saldo apparente di € 3.867,78. Per opposizione giorni 90.

Maggioli Verdiana

TU16ABC9742 (A pagamento).



TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO*Ammortamento polizze di pegno*

Il Presidente delegato dott. Umberto Scotti, letto il ricorso n. 8957/2016 R.G., in data 10/09/2016 pronuncia l'inefficacia delle seguenti polizze di pegno al portatore emesse da Intesa Sanpaolo - Monte Pegni: n. 1764937-22, emessa il 11/07/2013, dell'importo di euro 930,00=; n. 1770967-38, emessa il 25/09/2013, dell'importo di euro 660,00=; n. 1828966-31, emessa il 27/11/2015, dell'importo di euro 780,00=; n. 1828967-32, emessa il 27/11/2015, dell'importo di euro 600,00=; n. 1828968-33, emessa il 27/11/2015, dell'importo di euro 850,00=; n. 1782716-50, emessa il 17/03/2014, dell'importo di euro 1.300,00=; n. 1782717-51, emessa il 17/03/2014, dell'importo di euro 1.550,00=; ed autorizza l'Istituto emittente a rilasciarne duplicato trascorsi novanta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, salvo opposizione aventi diritto.

Altomare Partipilo

TX16ABC9792 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MACERATA*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Macerata con decreto del 04 ottobre 2016 ha dichiarato l'ammortamento della cambiale ipotecaria di euro 380,08 emessa da Tantalocco Anna Maria Petrucci in data 12 dicembre 2011 con scadenza al 31 luglio 2015 a favore di Mancinelli Domenico. Opposizione entro 30 giorni.

avv. Sante Monti

TX16ABC9808 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI ROMA*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Roma con provvedimento del 13.09.2016 ha pronunciato l'ammortamento di n.ro cinque effetti cambiari, tutti emessi in data 25 novembre 2009, ciascuno dell'importo di Euro 20.000,00=, tutti scadenti il 30 novembre 2010, non produttivi di interessi, di cui si descrive il primo: "Bollo Euro 240,00=Roma 25/11/2009 Euro 20.000,00= al 30 novembre 2010 pagheremo per questa cambiale al signor Oscar Carpignoli la somma di Euro 20.000,00=nome e indirizzo dei debitori: Emanuele Diotallevi, codice fiscale DTL MNL 83R06 H501I; Gianluca Diotallevi, codice fiscale DTL GLC 86P23 H501D Via Laurentina n. 1600 - 00143 Roma (RM)della cambiale

avv. Alberto Giovanniello

TX16ABC9821 (A pagamento).

EREDITÀ**TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO***Eredità giacente di Rossi Sergio*

Con decreto emesso in data 14 settembre 2016 il giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Rossi Sergio, nato a Torino il 22 settembre 1957 residente in vita in Torino e deceduto in Chieri il 15 febbraio 2016 - R.G. 8699/2016.

Curatore è stato nominato avv. Abbate Manuela con studio in Torino - corso Tassoni n. 31/A.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
avv. Abbate Manuela

TU16ABH9645 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO*Eredità giacente di Marchitelli Mario*

Con decreto emesso in data 20 settembre 2016 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Marchitelli Mario, nato a Sant'Agata di Puglia il 14 agosto 1939 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 17 agosto 2016 - R.G. 9288/2016.

Curatore è stato nominato avv. Repetti Alfredo con studio in Torino, c.so Francia, 19 Bis.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
avv. Repetti Alfredo

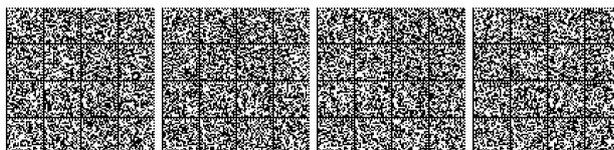
TU16ABH9663 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FIRENZE*Eredità giacente di Lebrun Roberto*

Il giudice del Tribunale di Firenze con provvedimento del 25 luglio 2016 ha dichiarato giacente la eredità di Lebrun Roberto nato a Firenze il 5 febbraio 1934 e deceduto in Figline e Incisa V.no il 27 aprile 2015 e ha nominato curatore della medesima l'avv. Cecilia Cappelletti con studio in Pontassieve (FI), via Tanzini, 22.

avv. Cecilia Cappelletti

TU16ABH9664 (A pagamento).



TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO*Eredità giacente di Caggiula Bruno*

Con decreto emesso in data 3 ottobre 2016 il giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Caggiula Bruno, nato a Torino il 29 agosto 1942 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 3 ottobre 2016 - R.G. 9708/2016.

Curatore è stato nominato avv. Pia Fabrizio con studio in Torino, via Palmieri, 13.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
avv. Pia Fabrizio

TU16ABH9665 (A pagamento).

EREDITÀ BENEFICIATA DI VITTORIO DE LEONARDIS*Invito ai creditori di cui all'articolo 498 codice civile*

Invito ai creditori del dott. Vittorio de Leonardis, nato a Padova il 19 novembre 1953, deceduto in Firenze, ove aveva il suo ultimo domicilio e la sua ultima residenza, il 14 novembre 2015

Il sottoscritto Notaio, per incarico del sig. Brando Marco Gerald de Leonardis, erede che ha accettato con beneficio di inventario,

INVITA

ai sensi e per gli effetti dell'art. 498 c.c. i creditori a presentare- mediante comunicazione scritta al suo studio di Firenze, Viale del Poggio Imperiale, 14 - dichiarazione di credito, in uno con il relativo titolo, entro e non oltre il termine di 30 giorni dalla pubblicazione del presente invito.

Si precisa che saranno ammesse le sole pretese adeguatamente comprovate.

notaio Fabrizio Riccardo Frediani

TX16ABH9818 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MANTOVA*Nomina curatore di eredità giacente*

Il Coordinatore f.f. del Tribunale,

NOMINA

curatore dell'eredità giacente del de cuius GIOIA RENZO nato a Pegognaga (MN) il 03/02/1933 ivi residente in vita ed ivi deceduto il giorno 24/03/2009, il Sig./ Avv. Bernini Giulia con studio in Mantova.

Il coordinatore f.f.
dott.ssa Alessandra Venturini

TX16ABH9820 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VENEZIA*Eredità giacente di Carlo Vittadini R.G. VG 3801/2016*

Con provvedimento depositato il 29.9.2016, il Tribunale di Venezia ha nominato curatore dell'eredità giacente di Carlo Vittadini, nato a Venezia il 3.5.1991 e deceduto in Ferrara il 18.5.2016, l'avv. Maurizio Visconti con studio in Venezia, Dorsoduro n. 1057.

avv. Maurizio Visconti

TX16ABH9822 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ**TRIBUNALE DI BRINDISI***Riconoscimento di proprietà*

Con ricorso 14 settembre 2016 Gallone Pasqualina, nata a San Michele Salentino (BR) il 4 aprile 1949 ha chiesto al Tribunale di Brindisi, procedura n. 4009/16-R.G., Giudice dott. Marzo, decreto ex art. 1159-bis del codice civile dichiarativo della proprietà per usucapione dei fondi rustici siti in San Michele Salentino, C.da Aieni, Catasto terreni fl.mappa 8, p.lle 142 e 143, costituiti da vecchio trullo (p.la 142) e fl. mappa 8, p.la 143 costituito da terreno are 41,43 (p.la 143), R.D. € 16,05, R.A. € 9,63 intestato a Gallone Pompeo deceduto il 21 luglio 1979, e fl. mappa 8, p.la 144 costituito da vecchio trullo (non in Catasto) e da terreno di are 40,18 R.D. € 15,56, R.A. 9,33, intestato a Gallone Vita Antonia, deceduta il 23 dicembre 2000.

Il giudice con decreto 27 settembre 2016 ha disposto pubblicazione per estratto sulla *Gazzetta Ufficiale*, nelle forme degli articoli 1159-bis del codice civile e 3, legge n. 346/1976 con termine di novanta giorni per l'opposizione entro novanta giorni dalle affissioni e pubblicazioni da parte di interessati.

Avv. Augusto Conte

TU16ABM9660 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI LOCRI*Avviso di rettifica*

Nella *Gazzetta Ufficiale* n. 8 del 19 gennaio 2016 è stato pubblicato avviso con cui si rendeva noto che Carlino Salvatore, nato a Siderno il 3 dicembre 1980 aveva chiesto al Tribunale di Locri il riconoscimento della proprietà per usucapione speciale di un fondo con annesso fabbricato sito in Mammola in località Argonte (proc. 1455/2015).

Per mero errore materiale era stata indicata la particella 53 anziché la n. 58 del foglio 42.



Pertanto si rettifica il suddetto avviso in quanto l'immobile oggetto di usucapione individuato alla particella n. 58 del foglio 42 del Comune di Mammola e non al n. 53.

avv. Enrico Barillaro

TU16ABM9718 (A pagamento).

STATO DI GRADUAZIONE

TRIBUNALE DI BOLOGNA

Formazione dello stato di graduazione

Il curatore dell'eredità giacente di Fiorella Scanabissi (nata a Bologna il 1° novembre 1921 in vita domiciliata in Monteveglio (Bologna), via Cassola n. 13/A - deceduta il 21 dicembre 2013 a Monteveglio) dott.ssa Anja Bajic con studio in Bologna, via Tagliapietre n. 7 ha formato il piano di graduazione dei crediti del *de cuius* come segue:

creditori ex art. 2751 e 2751-bis n. 1 e 2: June Perseveranda Chua € 11.430,00, Michelle Anne Balmes € 4.070,00, dott.ssa Anja Bajic € 1.000,00, notaio Giampaolo Zambellini Artini € 732,00, geom. Marco Gozzoli € 1.269,28, funzionario Emanuela Biotti € 63,15 ed Azienda Città Di Bologna Onoranze Funebri € 2.786,00;

creditore ex art. 2758 e 2778 n. 7 c.c.: Equitalia Centro € 57.048,13;

creditori chirografari: Casa di Cura Villa dei Ciliegi di Monteveglio s.r.l. € 1.597,50, dott.ssa Anja Bajic € 280,97, Lira s.p.a. € 51,80 ed Equitalia Centro € 21,18.

Il curatore dell'eredità giacente
dott.ssa Anja Bajic

TU16ABN9646 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BOLOGNA

Formazione dello stato di graduazione

Il curatore dell'eredità giacente di Giuseppe Maioli (nato a Bologna il 10 giugno 1934 in vita domiciliato a Bologna, via De Marchi n. 19 - deceduto l'11 gennaio 2014 a Pavullo nel Frignano) dott.ssa Anja Bajic con studio in Bologna, via Tagliapietre n. 7 ha formato il piano di graduazione dei crediti del *de cuius* come segue:

creditore ex art. 2758 e 2778 n. 7, 18, 19 e 20: Equitalia Centro € 1.779,87;

creditori chirografari: Carisbo s.p.a. € 1.453,41, MPS € 548,32, BCC € 514,45 ed Equitalia Centro s.p.a. € 233,45.

Il curatore dell'eredità giacente
dott.ssa Anja Bajic

TU16ABN9647 (A pagamento).

*RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI
ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA*

(2ª pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 119).

TRIBUNALE DI RAVENNA

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Gian
Franco Montanari*

Il Tribunale di Ravenna con provvedimento n. 1514/2016 V.G. ha ordinato le pubblicazioni per estratto della domanda per la dichiarazione di morte presunta del Sig. Gian Franco Montanari, nato a Brisighella (RA) il 15 febbraio 1954, scomparso dal 10 gennaio 2003, con invito a chiunque ne abbia notizie a farle pervenire al Tribunale di Ravenna entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

avv. Fabio Lusa

TX16ABR9449 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BRESCIA

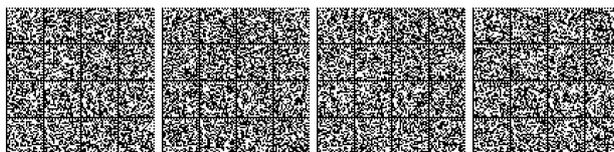
*Dichiarazione di morte presunta
di Guerini Maria*

Il Tribunale di Brescia con sentenza n. 28/2016 depositata il 21.9.2016 nel procedimento RG 6235/2015 promosso da Guerini Alceste ed altri ha dichiarato la morte presunta di Guerini Maria nata il 16.3.1940 a Gardone VT scomparsa il 27.10.2003 dall'ultima residenza in Brescia via V. Veneto 106.

Brescia, 11.10.2016

avv. Teresina Scaglia

TX16ABR9817 (A pagamento).



*PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE*

DESI SOCIETÀ COOPERATIVA

Codice Fiscale: 01350760623

Deposito bilancio finale di liquidazione

Si comunica che in data 7 marzo 2016 è stato depositato presso la cancelleria del Tribunale di Benevento, il bilancio finale della procedura, dichiarata con decreto ministeriale n. 379 l'11 settembre 2014, senza riparti. Ai sensi dell'art. 213 L.F., entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso, gli interessati possono presentare ricorso al Tribunale.

Il commissario liquidatore
avv. Gabriele Pepe

TU16ABS9712 (A pagamento).

FORTUNA SOC. COOP. SOCIALE ONLUS

in liquidazione coatta amministrativa

Sede legale: via Scalise 1 – 13100 Vercelli (VC)

R.E.A.: TO - 185109

Codice Fiscale: 02268070022

Partita IVA: 02268070022

Deposito del bilancio finale di liquidazione

Visto l'art. 213 R.D. 16 marzo 1942 n.267 e, previa autorizzazione del Ministero dello Sviluppo Economico Dipartimento per l'Impresa e l'Internazionalizzazione Direzione generale per le piccole e medie imprese e gli enti cooperativi - divisione VI, si comunica che in data 30 settembre 2016 sono stati depositati, presso il tribunale di Vercelli, il conto della gestione, il bilancio finale e il piano di riparto della liquidazione coatta amministrativa della società in oggetto.

Il commissario liquidatore
dott. Ezio Bellora

TX16ABS9803 (A pagamento).

**ISTITUTO DI VIGILANZA PARTENOPEA
COMBATTENTI E REDUCI S.R.L.**

in A.S. in liquidazione

*Deposito del rendiconto del commissario Avv. Andrea
Pugliese ai sensi dell'art. 75 D.Lgs. 270/99.*

Istituto di Vigilanza Partenopea Combattenti e Reduci srl in A.S. in Liquidazione, nella persona del Commissario Straordinario, Rita Assanelli, con sede amministrativa in Roma,

Via Valadier, 37/b, comunica che in data 04/10/2016 come da provvedimento del Ministero dello Sviluppo Economico prot. N. 0276179 del 30.08.2016 ha provveduto al deposito presso la cancelleria del Tribunale di Napoli dei seguenti documenti: 1) rendiconto Commissario Avv. Andrea Pugliese del 09/07/2013; 2) verbali del Comitato di Sorveglianza 9-7-13/23-10-13/27-04-16; 3) provvedimento Ministero dello Sviluppo Economico prot. N. 0276183 del 30.08.2016 per liquidazione compenso finale Avv. Andrea Pugliese.

Il commissario straordinario
Rita Assanelli

TX16ABS9816 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

PROMEDICA S.R.L.

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

Codice Fiscale: 01697370342

Partita IVA: 01697370342

*Estratto comunicazione notifica regolare
V&A del 28 settembre 2016*

Tipo di modifica: modifica stampati.

Codice pratica: N1B/2015/3555.

Medicinale: BREXIN.

Codice farmaco: 026446031, 026446043, 026446056, 026446070, 026446082, 026446094, 026446106, 026446118, 026446120.

Tipologia variazione: IB C.I..z).

Modifica apportata: foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test + adeguamento degli stampati all'ultimo QRD Template/modifiche editoriali.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.8 e 7, 8, 10 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'A.I.C.

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 del 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.

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

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TU16ADD9642 (A pagamento).

MASTER PHARMA S.R.L.

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

*Estratto comunicazione notifica regolare
V&A del 28 settembre 2016*

Tipo di modifica: modifica stampati.

Codice pratica: N1B/2015/360.

Medicinale: CICLADOL.

Codice farmaco: 026447033, 026447045, 026447058, 026447072, 026447084, 026447096, 026447108, 026447110, 026447122.

Tipologia variazione: IB C.I..z).

Modifica apportata: foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test + adeguamento degli stampati all'ultimo QRD Template/modifiche editoriali.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.8 e 7, 8, 10 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'A.I.C.

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 del 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.

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

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TU16ADD9644 (A pagamento).

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

Laboratorio Farmacologico

Sede: via Marconi, 2 - 24069 Cenate Sotto (BG), Italia

*Comunicazione di annullamento relativa al medicinale
LIDOCAINA CLORIDRATO S.A.L.F.*

AIC: 031973. Codice confezione: 136 - 20 mg/ml soluzione iniettabile - 1 flacone da 50 ml. Nell'avviso TU16ADD7212, pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 90 del 30 luglio 2016 e successiva rettifica TU16ADD8448 pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 110 del 15 settembre 2016 per il medicinale: LIDOCAINA CLORIDRATO S.A.L.F. le pubblicazioni devono intendersi annullate.

Il legale rappresentante
Anna Maria Martinelli

TU16ADD9713 (A pagamento).

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

Laboratorio Farmacologico

Sede: via Marconi, 2 - 24069 Cenate Sotto (BG), Italia
Capitale sociale: euro 1.548.000,00
Codice Fiscale: 00226250165

*Estratto di comunicazione notifica regolare V&A. Tipo di
modifica: modifica stampati*

Codice pratica n. N1B/2015/2236.

Medicinale: EFEDRINA CLORIDRATO S.A.L.F.

Codice farmaco: 030665018 - 030665032.

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/94890 del 20 settembre 2016.

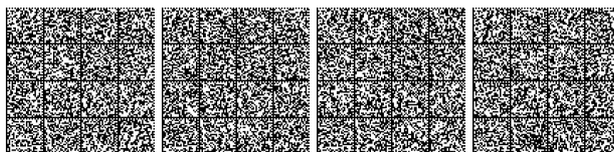
Modifica apportata: Aggiornamento del Foglio illustrativo in seguito ai risultati del Readability User Test.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (aggiornamento del Foglio illustrativo in seguito ai risultati del Readability User Test) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'A.I.C.

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.

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 titolare dell'A.I.C. 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.



Il titolare dell'A.I.C. del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto 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.

Il legale rappresentante
Anna Maria Martinelli

TU16ADD9699 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.A., viale Certosa, 130 - Milano

Specialità medicinali:

YAZ - compresse rivestite con film - AIC 038542015 - 038542027 - 038542039

YASMINELLE - compresse rivestite con film - AIC 037199015 - 037199027 - 037199039 - 037199041

YASMIN - compresse rivestite con film - AIC 035023011 - 035023023 - 035023035 - 035023047

Procedura: NL/H/xxxx/IA/426/G

Codice Pratica: C1A/2016/2711

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012:

B.II.b.3.a) (tipo IA): Modifica del procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito - Modifica minore nel procedimento di fabbricazione.

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 dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD9673 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Medicinale: CLOROCHINA BAYER compresse rivestite AIC 008366015

Titolare AIC: Bayer Pharma AG, Berlino, Germania

Codice Pratica: N1A/2016/1732

Tipo IA in - C.I.3 a) Una o più modifiche del riassunto delle caratteristiche del prodotto, dell'etichettatura o del foglio illustrativo dei medicinali per uso umano al fine di attuare le conclusioni di un procedimento concernente un rapporto periodico di aggiornamento sulla sicurezza (PSUR) o uno studio sulla sicurezza dei medicinali dopo l'autorizzazione (PASS), o ancora le conclusioni della valutazione effettuata dall'autorità competente a norma degli articoli 45 o 46 del regolamento (CE) n. 1901/2006 - Attuazione della o delle modifiche di testo approvate dall'autorità competente.

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 dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD9674 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: viale L. Bodio n. 37/b - Milano

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: BOSENTAN ZENTIVA 62,5 mg, 125 mg compresse rivestite con film

Confezioni e Numero di AIC: Tutte - AIC n. 042243

Codice Pratica N. C1B/2014/1861 e C1B/2015/1875

MRP N. UK/H/5232/001-002/IB/001 e UK/H/5232/001-002/IB/003

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: 2 Tipo IB n. C.I.2.a)

Modifica apportata: adeguamento del RCP e del Foglio illustrativo al prodotto di riferimento.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 5.3 del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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.

L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione.

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD9780 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: viale L. Bodio n. 37/b - Milano

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: QUETIAPINA ZENTIVA 25 mg, 100 mg, 200 mg e 300 mg compresse rivestite con film

Confezioni e Numero di AIC : Tutte – AIC n. 041279

Codice Pratica N. C1B/2016/1699

MRP N. DE/H/2491/01,02,04,05/IB/024

Tipo di modifica: modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB n. C.I.3.z); Aggiornamento RCP e foglio illustrativo a seguito della procedura worksharing PSUR assessment NL/H/PSUR/0021/005.

E' autorizzata, pertanto, la modifica dell'RCP (paragrafo 4.4) e del Foglio Illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate.

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.

L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione.

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD9781 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

Sede legale: viale L. Bodio 37/b - Milano

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

Titolare AIC : Sanofi S.p.A.

Medicinale: FEXOFENADINA SANOFI 120 mg e 180 mg compresse rivestite con film

Confezioni e Numero di A.I.C: Tutte – AIC n. 033304

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n. N1B/2015/6406

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB n. C.I.3.a) e Tipo IB n. A. z) (grouping di Tipo IB)

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/99236 del 30 settembre 2016

Modifica apportata: Aggiornamento dei paragrafi 4.1, 4.2, 4.3, 4.8, 5.1 e 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto in riferimento al Fexofenadine Article 45 Worksharing (EL/W/0003/pdWS/001) e in adeguamento al QRD template. Il paragrafo 4 del foglio illustrativo è stato inoltre uniformato al paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.3, 4.8, 5.1 e 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alla confezione sopra elencata 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 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 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.

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati



quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto 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.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD9782 (A pagamento).

BAUSCH & LOMB - IOM S.P.A.

Sede legale: viale Martesana, 12 – 20090 Vimodrone (MI)
- Italia
Codice Fiscale: 00857610968

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i.

Specialità medicinale: CLORADDEX 0.2% + 0.5% collirio, sospensione (desametasone e cloramfenicolo)

Confezioni: 1 flacone da 5 ml - A.I.C. n.: 018155046;

Codice pratica: N1B/2016/2117; Depositata in data: 03/08/2016

Modifica grouping ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008 e s.m.i.

N° 6 variazioni Tipo IA B.III.1 a) 2 - Presentazione di un Certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per un principio attivo - Certificato di conformità alla monografia corrispondente della Farmacopea Europea - Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato. Principio attivo Desametasone.

- Da CEP n. R0-CEP 1996-019-Rev 03 a CEP n. R1-CEP 1996-019-Rev 00

- Da CEP n. R1-CEP 1996-019-Rev 00 a CEP n. R1-CEP 1996-019-Rev 01

- Da CEP n. R1-CEP 1996-019-Rev 01 a CEP n. R1-CEP 1996-019-Rev 02

- Da CEP n. R1-CEP 1996-019-Rev 02 a CEP n. R1-CEP 1996-019-Rev 03

- Da CEP n. R1-CEP 1996-019-Rev 03 a CEP n. R1-CEP 1996-019-Rev 04

- Da CEP n. R1-CEP 1996-019-Rev 04 a CEP n. R1-CEP 1996-019-Rev 05

Variazione Tipo IB B.III.1 a) 2 - Presentazione di un Certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per un principio attivo - Certificato di conformità alla monografia corrispondente della Farmacopea Europea - Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato. Principio attivo Desametasone.

- Da CEP n. R1-CEP 1996-019-Rev 05 a CEP n. R1-CEP 1996-019-Rev 06.

Variazione Tipo IB B.I.b.1 c) - Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo - Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il metodo di prova corrispondente.

- Aggiunta del parametro di specifica "Test microbiologico limite" e del metodo di prova corrispondente.

I lotti già prodotti alla data della 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 *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Ilaria Pianetti

TX16ADD9783 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo 15 - Milano
Capitale sociale: € 1.000.000,00
Codice Fiscale: 06647900965

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

Specialità medicinale: NEO-LOTAN

Confezioni e numeri AIC:

12,5 mg compresse rivestite con film, 21 compresse, AIC n. 029385022

12,5 mg compresse rivestite con film, 7 compresse, AIC n. 029385034

Codice Pratica N1B/2016/2052

Variazione Grouping:

n. 1 di Tipo IB, B.II.b.1.e), n. 1 di Tipo IAIN, B.II.b.1.a), n. 1 di Tipo IAIN, B.II.b.1.b), n. 1 di Tipo IAIN, B.II.b.2.c.2): aggiunta di un sito responsabile per produzione, confezionamento primario, secondario, controllo e rilascio lotti del prodotto finito: Doppel Farmaceutici S.r.l., Via Volturmo n. 48, Quinto dé Stampi – 20089 Rozzano (Milano).

n. 1 di Tipo IA, B.II.b.4.b): riduzione del batch size da 1.500.000 a 250.000 compresse (solo per il sito Doppel Farmaceutici).

n. 1 Variazione di Tipo IA, B.II.b.3.a): notifica surdosaggio della cera carnauba e della miscela di rivestimento compressa fino al 30%.

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 nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore speciale
Gianni Ferrari

TX16ADD9784 (A pagamento).



NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo n. 15 - Milano
 Capitale sociale: € 1.000.000,00
 Codice Fiscale: 06647900965

*Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/
 V&A/P/99177 del 30.09.2016*

Tipo di modifica: Modifica stampati
 Codice Pratica N° N1A/2016/1854 e N1B/2015/4700
 Medicinale: IRBECOR
 Codice farmaco: 041295015; 041295027; 041295039

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

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test (QRD template) e adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle al QRD template.

Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio illustrativo a seguito della Decisione di Esecuzione della Commissione Europea n. C(2016)4077 del 24.06.2016

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio illustrativo e 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.

Un procuratore speciale
 Gianni Ferrari

TX16ADD9786 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

Sede: largo U. Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA)

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i.

Medicinale: BROMAZEPAM SANDOZ, 2,5 mg/ml gocce orali, soluzione AIC:034422016 Confezione:flacone da 20 ml Codice Pratica: N1B/2016/2066 Var.Tipo IB unforeseen: B.II.c z) Controllo dell'eccipiente Aroma Tutti Frutti: varia-

zione formale - presentazione sex 3.2.P.4 di mancato deposito nell'ambito della modifica secondaria n.6 e conseguente n.15 approvata con GU n.281 del 03/12/2003.

Medicinale: CALCIUM SANDOZ, 1000mg granulato effervescente AIC:005259041 Confezioni:30 bustine Codice Pratica: N1A/2016/1977 Var.Tipo IAin: B.II.b.2 c) 1 Aggiunta del fabbricante responsabile del rilascio lotti, escluso il controllo lotti: Salutas Pharma GmbH, Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Germania.

Medicinale: CEFTRIAXONE HEXAL, AIC:035868 Confezioni:tutte Codice Pratica:N1A/2016/1984 Var.grouping Tipo IA.- 3xTipo IA: B.III.1 a) 2 Presentazione certificato conformità alla Farmacopea Europea presentato dal fabbricante già approvato Fresenius Kabi Anti-Infectives Srl da R1-CEP 2004-119-Rev02 a, R1-CEP 2004-119-Rev05.

Medicinale: CEFTRIAXONE SANDOZ, AIC:035902 Confezioni:tutte Codice Pratica:N1A/2016/1987 Var.grouping Tipo IA - 3xTipo IA: B.III.1 a) 2 Presentazione certificato conformità alla Farmacopea Europea presentato dal fabbricante già approvato Fresenius Kabi Anti-Infectives Srl da R1-CEP 2004-119-Rev02 a R1-CEP 2004-119-Rev05.

Medicinale: MESALAZINA SANDOZ, 500mg compresse rivestite AIC:034836015 Confezione: 50 compresse Codice Pratica:N1B/2016/2143 Var.grouping Tipo IB - 2xTipo IB foreseen: B.II.b.3 a) Modifica minore del processo di fabbricazione del prodotto finito: step 2 (essiccamento del granulato da forno statico a letto fluido) e step 5 (preparazione della sospensione di rivestimento) + Tipo IB foreseen: B.II.b.4 a) Aumento delle dimensioni del lotto del prodotto finito fino a 10 volte (da 100.000 a 300.000 compresse) + Tipo IB foreseen: B.II.b.5 b) Aggiunta di un controllo in corso di fabbricazione per lo step 5 (aumento del peso della compressa al termine del rivestimento) + Tipo IB unforeseen: B.II.b.5 z) Modifica dei limiti di un controllo in corso di fabbricazione del prodotto finito nello step 4 (peso singolo nucleo).

Medicinale: TRAMADOLO E PARACETAMOLO SANDOZ 37,5mg + 325mg compresse AIC:044240 Confezioni: tutte Codice Pratica:C1B/2016/541 N° Procedura EU: PT/H/0919/001/IB/003Var. Tipo IB unforeseen: C.I.11 z) Aggiornamento del RMP.

Medicinale: DESLORATADINA SANDOZ AIC n. 040722 Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2016/2222 N° Procedura EU: DK/H/2035/002/IA/012/G Var. 1 tipo IA A7: Soppressione del sito di fabbricazione per lo starting material del principio attivo + tipo IA B.I.a.3.a): Modifica della dimensione del lotto del principio attivo sino a 10 volte la dimensione attuale approvata del lotto + tipo IA B.I.a.4.b): Aggiunta di un controllo in processo per la fabbricazione del principio attivo+ tipo IAIN - B.III.2.a.1: Modifica delle specifiche di un principio attivo che non figura nella farmacopea europea al fine di renderlo conforme alla farmacopea europea.

Medicinale: LEVOFLOXACINA SANDOZ AIC n. 040219 Confezioni: tutte. Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1B/2016/2000 N° Procedura EU: UK/H/1301/001-002/IB/017 Var. tipo IB - B.I.d.1 a) 4: Introduzione del periodo di retest per il principio attivo.

Medicinale: LINEZOLID SANDOZ AIC n. 043491 Confezioni: Tutte. Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1B/2016/2081 N° Procedura EU: NL/H/2966/001/IB/003



Var. tipo IB - B.II.f.1 b) 1: Estensione della durata di conservazione del prodotto finito da 24 a 36 mesi così come confezionato per la vendita

Medicinale: METFORMINA GLIBENCLAMIDE SANDOZ AIC n. 039719 Confezioni: Tutte. Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2016/1502 N° Procedura EU: NL/H/1544/001-002/IA/008 Var. tipo IA - A.7: Soppressione del sito di fabbricazione (USV Limited) per il principio attivo Metformina cloridrato.

Medicinale: RAMIPRIL HEXAL AIC n. 037509 Confezioni: Tutte. Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2016/2591 N° Procedura EU: DK/H/1600/001-003/IA/040/G 2 Var. tipo IA - B.III.1 a)2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato di fabbricante di principio attivo già approvato (Dr. Reddy's Laboratories Ltd. da R1-CEP 2003-050 Rev.04 a R1-CEP 2003-050 Rev.06).

Medicinale: SALBUTAMOLO SANDOZ AIC n. 039221 Confezioni: Tutte. Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2016/3084 N° Procedura EU: SE/H/0601/001/IA/031Var. tipo IA - B.III.1 a)2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato di fabbricante di principio attivo già approvato (Neuland Laboratories Ltd.-India da R1-CEP 2000-143 Rev.04 a R1-CEP 2000-143 Rev.05).

Medicinale: CARVEDILOLO SANDOZ AIC:036454 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica:C1A/2016/1867 N° Procedura EU:DK/H/0443/002,004/IA/032 Var. Tipo IAin-B.II.b.2.c)1: Aggiunta di un fabbricante per il rilascio lotti, escluso il controllo lotti (LEK Pharmaceuticals d.d., Ljubljana, Slovenia).

Medicinale: PAROXETINA HEXAL AIC:036614 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica:C1A/2016/2756 N° Procedura EU: DK/H/0234/001/IA/073 Var.Tipo IA - B.III.1.a)2: Aggiornamento del Certificato di conformità alla Farmacopea Europea per il principio attivo presentato dal fabbricante già approvato Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd. (da R1-CEP 2006-002-Rev 00 a R1-CEP 2006-002-Rev 01).

Medicinale: AMLODIPINA SANDOZ AIC:038072 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica:C1A/2016/2906N°ProceduraEU:DK/H/0964/001,003/IA/089 Var.Tipo IAin - B.III.1.a)3: Presentazione di un nuovo Certificato di conformità alla Farmacopea Europea per il principio attivo presentato da un nuovo fabbricante Cadila Healthcare Limited (R1-CEP 2007-280-Rev 03).

Medicinale: BUDESONIDE SANDOZ AIC:037018 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica:C1A/2016/2612 N° Procedura EU: DK/H/0703/002-003/IA/057 Var. Tipo IAin-B.II.b.2.c)1: Sostituzione di un fabbricante per il rilascio lotti, escluso il controllo lotti (da Quality Burnley Limited, Regno Unito a Actavis Group PTC, Islanda).

Medicinale: CANDESARTAN IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ AIC: 041145 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1B/2016/1852 N° Procedura EU: DE/H/1828/001-004/IB/021/G Var.Tipo IB - B.II.a.2.a): Modifica nella forma e dimensione delle compresse + tipo IB - B.II.b.5.z): Modifica dei limiti dei controlli in processo applicati durante la fabbricazione del prodotto finito.

Medicinale:PERINDOPRIL SANDOZ AIC:038764 Confezioni:tutte Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica:C1A/2016/852 N° Procedura EU: UK/H/0965/002/IA/040G Var. Tipo IAin - B.II.b.2.c)1: Aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, esclusi il controllo dei lotti/le prove (Lek Pharmaceuticals d.d., Slovenia).

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

Medicinale: TRAMADOLO E PARACETAMOLO SANDOZ 37,5mg + 325mg compresse AIC:044240 Confezioni: tutte Codice Pratica:C1A/2016/2556 N° Procedura EU: PT/H/0919/IA/016 Var. grouping Tipo IAin: Tipo B.II.b.1 a) Aggiunta di UPS Healthcare Italia S.R.L. Via Formellese KM. 4,300 - 00060 Formello (RM), Italia come sito di confezionamento secondario + Tipo C.I.3.a) aggiornamento del RCP e relativi paragrafi del F.I.in accordo a PSUSA/00002310/201508.

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al RCP; entro e non oltre i 6 mesi dalla medesima data al FI ed ET. Sia i lotti già prodotti dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione 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.* della Repubblica italiana della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

Comunicazione notifica regolare UVA

Medicinale: NIFEDIPINA SANDOZ, 20 mg compresse a rilascio modificato AIC:033278019 - Confezioni:50 compresse Codici Pratiche:N1B/2015/1679, N1A/2016/1958 Var. Tipo IB C.I.z + Tipo IAin: C.I.3.a) - Aggiornamento dei testi in accordo ai risultati del RUT e al nuovo QRD template. Aggiornamento dell'RCP e del FI in accordo alla raccomandazione PRAC adottata nella seduta del CMDh di aprile 2016 (PSUSA/00002156/201508). È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.3, 4.4, 4.6, 4.7, 4.8, 6.1, 6.2, 6.3, 6.4, 6.6, 8 del RCP, del FI e delle *ET*) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: ALPRAZOLAM SANDOZ 0.25mg, 0.50mg, 1mg compresse, 0.75mg/ml goce orali,soluzione AIC:033995010, 033995022, 033995034, 033995046,Confezioni:tutte, Codici Pratiche:N1B/2015/3194, N1B/2016/1511 Var. Tipo IB-C.I.z + Tipo IB C.I.3.z) - Aggiornamento del FI in seguito ai risultati del Readability User Test ed adeguamento dell'RCP e delle *ET* al QRD Template. Modifica stampati per implementazione delle informazioni approvate a seguito dello PSUR Worksharing FR/H/PSUR/0036/002. È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (RCP, FI ed *ET*) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.



Medicinale: BRIMONIDINA E TIMOLOLO SANDOZ, 2mg/ml + 5mg/ml collirio, soluzione AIC:044221 Confezioni: tutte Codice Pratica:C1B/2016/1520 N° Procedura EU:DK/H/2370/001/1B/004 Var. Tipo IB: C.I.2.a Aggiornamento degli stampati per adeguamento al medicinale di riferimento, adeguamento al QRD template e modifiche editoriali. È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 3, 4.2, 4.4, 4.8, 6.1, 6.3, 6.6 del RCP, e corrispondenti paragrafi del FI e delle *ET*) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: IMATINIB SANDOZ, 100mg, 400mg compresse rivestite con film AIC:043805 Confezioni: tutte Codice Pratica:C1B/2016/1627 N° Procedura EU:NL/H/3318/001-002/1B/003 Var. Tipo IB: C.I.2.a) Adeguamento stampati ad originator + adeguamento QRD template. È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.4, 4.8, 5.1 del RCP, e corrispondenti paragrafi del FI e delle *ET*) 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 presente Comunicazione di notifica regolare, al RCP; entro e non oltre i 6 mesi dalla medesima data al FI e alle *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 al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale 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 nella *G.U.* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

Medicinale: LORAZEPAM HEXAL, 1mg, 2,5mg compresse rivestite con film AIC:035543014, 035543026 Confezioni:tutte Codice Pratica:N1B/2015/3462 Var. Tipo IB: C.I.z) È aggiornato il FI in seguito ai risultati del Readability User Test + adeguamento all'ultimo QRD Template/modifiche minori editoriali del RCP e delle *ET*. È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 3, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 6.1, 6.4, 6.5, 6.6, 7, 8, 10 del RCP, del FI e delle *ET*) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. 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: INDAPAMIDE SANDOZ, 2.5mg compresse rivestite AIC:033832015 Confezioni:30 compresse Codice Pratica:N1B/2015/1678 Var. Tipo IB: C.I.z) Aggiornamento del FI in accordo ai risultati del test di leggibilità e adeguamento dell'RCP e delle *ET* all'attuale QRD Template. È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.6, 6.1, 6.5, 8, del RCP, del FI e delle *ET*) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: ISOSORBIDE MONONITRATO SANDOZ, 20mg, 40mg compresse, 60mg compresse a rilascio prolungato AIC:033684010, 033684022, 033684034

Confezioni:tutte Codice Pratica:N1B/2015/3470 Var. Tipo IB: C.I.z)È aggiornato il FI in seguito ai risultati del Readability User Test + adeguamento all'ultimo QRD Template. È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 6.1, 6.4, 6.5, 6.6, 8, 9, 10 del RCP, del FI e delle *ET*) 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 presente Comunicazione di notifica regolare al RCP; entro e non oltre i 6 mesi dalla medesima data al FI ed *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 al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in *ET*.

Medicinale: ROPIVACAINA SANDOZ AIC:039647 tutte le confezioni autorizzate Titolare AIC:Sandoz SpA Codice Pratica:C1B/2015/3639; N° Procedura EU: DE/H/2322/001-005/IB/018/G; N.2 variazioni Tipo IB:C.I.2 a) e Tipo IB C.I.3.z) Aggiornamento degli stampati per essere in linea con i testi del medicinale di riferimento e con le conclusioni della procedura PSUR worksharing NL/H/PSUR/0400/002 E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3, dal 4.1, 4.2, 4.4, 4.5, 4.8, 4.9, 5.2, 6.3, 6.5, 9 e 10 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: BENAZEPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ, AIC n. 037422- Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1B/2016/912; N° Procedure EU: NL/H/529/01-02/IB/21, var. IB C.I.3.z; aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in accordo al SAR relativo alla procedura di PSUR Work Sharing FR/H/PSUR/0043/002. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3, 4.2, 4.3, 4.4, 4.8, 5.2, 6.1 e 6.6 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: ALFUZOSINA SANDOZ, AIC n. 038155, Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1B/2014/1251, N° Procedura EU: SE/H/0462/001-002/IB/036/G, Var. tipo IB: C.I.2.a Modifica dei testi per adeguamento agli stampati del prodotto medicinale di riferimento. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.5, 4.8, 4.9, 5.1 e 5.2 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: ALFUZOSINA HEXAL, AIC 037589, Titolare AIC:Sandoz SpA, Codice Pratica: C1B/2014/1253, N° Procedura EU: SE/H/0461/001-002/IB/038G Var. IB: C.I.2.a) – Modifica dei testi per adeguamento agli stampati del prodotto medicinale di riferimento. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.5, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.



Medicinale: LANSOPRAZOLO HEXAL, AIC 037131, Confezioni: tutte, Titolare AIC: Sandoz SpA, Codice Pratica: C1B/2015/3076, N° Procedura EU: NL/H/681/01-02/IB/34 Var. IB: C.I.z – Aggiornamento stampati in linea con le raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/450903) e con il QRD template. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1, 5.2, 6.4 e 9 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: CLARITROMICINA HEXAL, AIC 037833, Titolare AIC: Sandoz SpA, Codice Pratica: C1B/2016/703, N° Procedura EU: NL/H/1649/001-002/IB/040 Var. IB: C.I.3 z) – Aggiornamento stampati in linea con l'Assessment Report per la procedura di PSUR Work Sharing IE/H/PSUR/0020/003 datata 21/07/2015. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3, 4.3, 4.4, 4.5, 4.8, 6.1, 6.5 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'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 6 mesi dalla medesima data al FI ed 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 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.* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

TX16ADD9787 (A pagamento).

HEXAL AG

Rappresentante per l'Italia: Sandoz S.p.A. - Largo U. Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA)
Sede: Industriestrasse, 25 D 1 – Holzkirchen

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

Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i.

Medicinale: AMLODIPINA HEXAL AG AIC: 038102 Confezioni: tutte Titolare AIC: Hexal AG Codice Pratica: C1A/2016/2905 N° Procedura EU:DK/H/0960/001,003/IA/071 Var.Tipo IAin B.III.1.a)3: Presentazione di un nuovo Certificato di conformità alla Farmacopea Europea per il principio attivo presentato da un nuovo fabbricante Cadila Healthcare Limited (R1-CEP 2007-280-Rev 03).

Medicinale: METFORMINA HEXAL AG AIC: 038828 Confezioni: tutte Titolare AIC: Hexal AG Codice Pratica: C1A/2016/2817 N° Procedura EU:NL/H/1171/001-002/IA/024/G Var.Tipo IAin - B.III.1.a)3: Presentazione di un nuovo Certificato di conformità alla Farmacopea Europea per il principio attivo presentato da un nuovo fabbricante Exemed Pharmaceuticals (R0-CEP 2011-328-Rev 02) + 2 tipo IA - B.III.1.a)2: Aggiornamento del Certificato di conformità alla Farmacopea Europea per il principio attivo presentato dal fabbricante già approvato Vistin Pharma AS (ex Weifa AS) (da R1-CEP 1999-030-Rev 05 a R1-CEP 1999-030-Rev 07) + 2 tipo IA - B.III.1.a)2 Aggiornamento del Certificato di conformità alla Farmacopea Europea per il principio attivo presentato dal fabbricante già approvato Harman Finocem Limited (da R1-CEP 2000-059-Rev 05 a R1-CEP 2000-059-Rev 07).

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

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

TX16ADD9788 (A pagamento).

SANDOZ GMBH

Rappresentante per l'Italia: Sandoz S.p.A. - Largo U. Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA)
Sede: Biochemiestrasse, 10 A 6250 Kundl

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i.

Medicinale: ARIPIPRAZOLO SANDOZ GmbH AIC: 043565 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz GmbH Codice Pratica: C1B/2016/2305 N° Procedura EU:NL/H/3231/001-002/IB/005/G Var.Tipo IB - B.I.a.1.z): Aggiunta di un fornitore di starting material utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo + tipo IA - B.I.a.3.a): Modifica della dimensione del lotto del principio attivo sino a 10 volte superiore la dimensione attuale approvata.

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

Comunicazione notifica regolare UVA

Medicinale: OXALIPLATINO SANDOZ GmbH AIC: 037876 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz GmbH Codice Pratica: C1A/2016/2327 N° Procedura EU:DK/H/1774/001/IA/023 Var. Tipo IAin: C.I.3a) Aggiornamento del RCP e del FI al fine di attuare le modifiche di testo approvate dall'autorità competente (Procedura PSUSA/00002229/201504 adottata dal PRAC il 14.01.2016), e aggiornamento delle etichette al QRD template. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.8) del RCP e corrispondente paragrafo del FI e delle Etichette 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 presente Comunicazione di notifica regolare, al RCP; entro e non oltre i 6 mesi dalla medesima data al FI ed 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 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.* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

TX16ADD9789 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

Sede: piazzale dell'Industria 20 - Roma
Capitale sociale: € 7.000.000,00 i.v.
Codice Fiscale: 00492340583

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 712/2012

Codice pratica: C1A/2016/2247

Specialità medicinale: SEVOFLURANE BAXTER

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. DK/H/0784/001/IA/042/G

Confezioni e numeri di AIC:

1 flacone Al da 250 ml, A.I.C. n. 037141025

6 flaconi Al da 250 ml, A.I.C. n. 037141013

Variazione Grouping :2 Variazioni Tipo IA:

- Var IA n. A.4: Modifica dell'indirizzo di un produttore del principio attivo

- Var IA n. A.5.b): Modifica dell'indirizzo di un produttore del prodotto finito (escluso il rilascio dei lotti)

Cambio di indirizzo dell'officina di produzione Baxter Healthcare di Guayama (Porto Rico) da "Route 3, Km 142,5" a "Route 3, Km 144,2"

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

Un procuratore
dott.ssa Concetta Capo

TX16ADD9793 (A pagamento).

BB FARMA S.R.L.

Codice Fiscale: 02180370021

Variazione di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela

Sede: viale Europa 160 - 21017 Samarate (VA)

Specialità medicinale: VOLTAREN EMULGEL GEL 50 g 1%

Codice A.I.C. 037959018

Variazione approvata: variazione del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio da Novartis Sante Familiare SAS

10 rue Louis Blériot - 92500 Rueil-Malmaison a Glaxo-SmithKline Sante Grand Public - 100 Route De Versailles - CS 80001 - 78164 Marly-Le-Roi Cedex

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

Il presente provvedimento entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

L'amministratore unico
ing. Matteo Mosca

TX16ADD9794 (A pagamento).

HOSPIRA S.P.A.

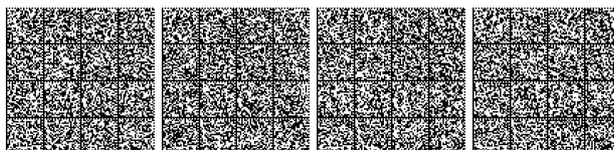
Sede: via Fosse Ardeatine, 2 - 20060 Liscate (MI)
Partita IVA: 02181120599

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 s.m.i.

Titolare: Hospira S.p.A.

Medicinale: VANCOMICINA HOSPIRA 500 mg e 1000 mg, polvere per soluzione orale e per infusione endovenosa, in tutte le confezioni e numeri di AIC: 032213.

Codice pratica N1B/2016/2174. Tipologia variazione: Tipo IB, C.I. z) Tipo di Modifica: Modifiche (Sicurezza/Efficacia) ai medicinali per uso umano (altre variazioni). Modifica Apportata: Variazione che introduce, al Paragrafo 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, RCP, la seguente precauzione: "Il medicinale deve essere ispezionato visivamente prima dell'uso per la presenza di danno al contenitore o cambio del colore, da bianco a marrone chiaro, della polvere. La soluzione ricostituita deve essere da incolore a marrone chiaro e senza presenza di particolato. Il medicinale deve essere eliminato in presenza di tali difetti.". Stessa modifica al corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo, FI.



In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6.6 del RCP e corrispondente paragrafo del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI. 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 variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il FI deve essere redatto in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul FI si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del D.Lgs.

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

Un procuratore
dott.ssa Miraglia Floriana

TX16ADD9795 (A pagamento).

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via Ponte della Fabbrica 3/A – 35031 Abano Terme (PD)

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.

Medicinale: CLODRON (AIC 034721 – tutte le confezioni)

Codice Pratica: N1A/2016/1915 - Modifica apportata: grouping Tipo IA A.4: Modifica del nome del responsabile del controllo microbiologico del principio attivo, Sodio clodronato (da BIOLAB S.p.A. a EUROFINS BIOLAB S.p.A.); IA B.I.a.1.f): Sostituzione del responsabile del controllo delle sostanze correlate nel principio attivo, Sodio clodronato (da Abiogen Pharma S.p.A. a LabAnalysis S.r.l.); IA B.I.b.2.a): Modifica minore della procedura analitica per la determinazione del Metanolo applicata dal produttore della materia prima, FARCHEMIA S.r.l.

Medicinale: CLODRON (AIC 034721 – tutte le confezioni)

Codice Pratica: N1B/2016/2062 - Modifica apportata: Variazione Tipo IB B.I.d.1.a.4: Modifica del retest period del Sodio clodronato.

Medicinale: CLODRON 100 mg/3,3 ml e 200 mg/4 ml soluzione iniettabile per uso i.m. con lidocaina 1% (AIC 034721074-086-098-100)

Codice Pratica: N1A/2016/1914 – Modifica apportata: Variazione Tipo IA B.III.1.a.2: Aggiornamento del Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea per il principio attivo Lidocaina cloridrato da parte del produttore già approvato SIMS srl (R1-CEP 2001-014-Rev 03).

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

Un procuratore
Marina Manara

TX16ADD9796 (A pagamento).

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via Ponte della Fabbrica 3/A – 35031 Abano Terme (PD)

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 s.m.i.

Medicinale: ITAMIFAST (AIC 041736 – tutte le confezioni)

Codice Pratica: C1B/2016/2447 – N. di Procedura Europea: IT/H/0352/IB/007

Modifica apportata: Tipo IB C.I.3.z: aggiornamento dell'RCP e del FI in seguito alla procedura PSUSA/00001048/201509.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del D.Lgs. 219/2006, è autorizzata la modifica con impatto sugli stampati (paragrafi 4.5 e 4.8 del RCP e corrispondenti paragrafi 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 GURI 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 GU della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GU della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza 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 GU della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
Marina Manara

TX16ADD9797 (A pagamento).

BAUSCH & LOMB - IOM S.P.A.

Sede legale: viale Martesana, 12 – 20090 Vimodrone (MI)
- Italia
Codice Fiscale: 00857610968

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i.

Specialità medicinale: CLORADDEX 0.2% + 0.5% collirio, sospensione (desametasone e cloramfenicolo)

Confezioni: 1 flacone da 5 ml - A.I.C. n.: 018155046;

Codice pratica: N1B/2016/2118 Depositata in data: 03/08/2016

Modifica grouping ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008 e s.m.i.

N° 2 variazioni Tipo IA n. B.I.b.1 c) - Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo - Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il metodo di prova corrispondente.

- Aggiunta del parametro di specifica "Identificazione" con i metodi di prova corrispondenti per il principio attivo desametasone micronizzato sterile.

- Aggiunta del parametro di specifica "Perdita all'essiccazione" con il metodo di prova corrispondente per il principio attivo desametasone micronizzato sterile.

Variazione Tipo IA n. B.I.b.1 d) - Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo - Eliminazione di un parametro di specifica non significativo.

- Eliminazione del parametro di specifica "Punto di fusione" per il principio attivo desametasone micronizzato sterile.

N° 2 variazioni Tipo IB n. B.I.b.1 z) - Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo.

- Modifica del limite del parametro di specifica "Rotazione ottica specifica" per il principio attivo desametasone micronizzato sterile.

- Sostituzione del parametro di specifica interno "Impurezza" per il principio attivo desametasone micronizzato sterile, con l'analogo parametro previsto dalla monografia della Farmacopea Europea, corrente edizione, del desametasone.

I lotti già prodotti alla data della 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 *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Ilaria Pianetti

TX16ADD9801 (A pagamento).

ABIOGEN PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Meucci, 36 - Ospedaletto - Pisa
Codice Fiscale: 05200381001

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

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.

Titolare: Abiogen Pharma S.p.A. Via Meucci, 36 Ospedaletto - Pisa

Specialità medicinale: GLADIO

Confezioni e numeri AIC: 100 mg polvere per sospensione orale, AIC n. 031220027

Modifiche apportate: codice pratica N1A/2016/2043 - variazione tipo IA B.II.d.3.a: modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito - riduzione del surdosaggio del principio attivo.

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*.

L'amministratore delegato
dott. Massimo Di Martino

TX16ADD9802 (A pagamento).

MONICO 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

Codice pratica: N1A/2016/1947

Medicinali: ELETTROLITICA BILANCIATA DI MANTENIMENTO CON GLUCOSIO MONICO AIC 030860, confezioni: tutte; ELETTROLITICA DI REINTEGRAZIONE CON GLUCOSIO E SODIO GLUCONATO MONICO AIC 030813, confezioni: tutte; ELETTROLITICA DI REINTEGRAZIONE CON POTASSIO, GLUCOSIO E SODIO GLUCONATO MONICO AIC 031402, confezioni: tutte; ELETTROLITICA DI REINTEGRAZIONE CON SODIO GLUCONATO MONICO AIC 030862, confe-



zioni: tutte; ELETTROLITICA DI REINTEGRAZIONE PH 7,4 CON SODIO GLUCONATO MONICO AIC 031398, confezioni: tutte; ELETTROLITICA EQUILIBRATA ENTERICA MONICO AIC 030857, confezioni: tutte; ELETTROLITICA EQUILIBRATA GASTRICA MONICO AIC 030858, confezioni: tutte; ELETTROLITICA EQUILIBRATA GASTRICA CON GLUCOSIO MONICO AIC 030821, confezioni: tutte;

ELETTROLITICA REIDRATANTE MONICO AIC 030861, confezioni: tutte; ELETTROLITICA REIDRATANTE CON GLUCOSIO – SOLUZIONE PER INFUSIONE III MONICO AIC 031393, confezioni: tutte; ELETTROLITICA REIDRATANTE CON GLUCOSIO E CALCIO GLUCONATO MONICO AIC 031391, confezioni: tutte; GLUCOSIO CON SODIO CLORURO MONICO AIC 030867, confezioni: tutte; RINGER MONICO AIC 030869, confezioni: tutte;

RINGER ACETATO MONICO AIC 030870, confezioni: tutte; RINGER LATTATO MONICO AIC 030871, confezioni: tutte; SODIO CLORURO MONICO AIC 030805 e 036710, confezioni: tutte; SOLUZIONE CARDIOPLEGICA MONICO AIC 030873, confezioni: 020 – sol. A flacone 480ml + sol. B fiala 20ml; 032 – sol. A sacca 480ml + sol. B fiala 20ml; 044 – sol. A flacone 480ml; 095 – sol. A sacca 480ml; SOLUZIONE POLISALINICA CONCENTRATA CON POTASSIO MONICO AIC 030809, confezioni, tutte; SOLUZIONE POLISALINICA CONCENTRATA SENZA POTASSIO MONICO AIC 034766 016.

Tipologia e numero delle variazioni: Grouping IA - B.III.1 a) 2. “Presentazione di un Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato” per l’API SODIO CLORURO (produttore: SALINEN AUSTRIA AG), per il seguente aggiornamento di CEP: da R1-CEP 2004-315-Rev 01 a R1-CEP 2004-315-Rev 02.

Data d’implementazione modifica: 21/07/2016. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Codice Pratica: N1A/2016/1953

Medicinale: SODIO CLORURO MONICO AIC 030805, confezioni: 384 – 10 fiale 10ml, 396 – 1 fiala 10ml, 408 – 10 fiale 10ml, 410 – flacone 30ml, 422 – 10 flaconi 30ml, 434 – flacone 100ml, 446 – 10 flaconi 100ml, 497 – 5 fiale 10ml, 509 – 5 fiale 10ml, 663 – flacone 250ml, 675 – flacone 500ml; AIC 036710, confezioni: 174 – 20 flaconi 250ml, 186 – 12 flaconi 500ml, 198 – 20 flaconi 500ml.

Tipologia e numero della variazione: IA – C.I.z “Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto di un medicinale per uso umano per adattarsi a una raccomandazione di un’ autorità competente – Testo concordato con l’ autorità competente”.

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

In applicazione della determina AIFA del 25.08.2011, relativa all’attuazione del comma 1-bis, art. 35, D.Lgs. 219/2006, è autorizzata la modifica richiesta con impatto

sugli stampati (paragrafo 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) 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 pubblicazione in GURI della variazione, 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 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 Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione in GURI della presente variazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. In ottemperanza all’art. 80 commi 1 e 3 del D.Lgs. 219/2006 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 D.Lgs.

Il legale rappresentante
dott. Enrico Monico

TX16ADD9809 (A pagamento).

BRACCO S.P.A.

Sede: via E. Folli, 50 - Milano
Codice Fiscale: 00825120157

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale

Specialità medicinale: ARGONAL 500 mg 20 supposte, AIC 034254058, classe A,

prezzo al pubblico Euro 15,58 (IVA inclusa).

Tali prezzi sono al lordo delle riduzioni temporanee di cui alle determinazioni AIFA 03/07/2006 e 27/09/2006.

I prezzi entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del SSN, dal giorno stesso della Pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Anna Fasola

TX16ADD9810 (A pagamento).



RECORDATI S.P.A.

Sede legale: via Matteo Civitali, 1 - Milano
Codice Fiscale: 00748210150

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.

Titolare: Recordati S.p.A. - Via Civitali, 1 - Milano.

Specialità Medicinale: LOMEXIN

Confezioni e Numeri di AIC: 2% gel – tubo 30 g (AIC n. 026043024), 2% schiuma cutanea – flacone 100 ml (AIC n. 026043176), 2% shampoo – flacone 100 g (AIC n. 026043214).

Modifica apportata in accordo al Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i.

Codice pratica: N1B/2016/2178

Grouping of variations (3 variazioni C.I.7.a tipo IB): Soppressione di tre forme farmaceutiche del medicinale Lomexin (gel, schiuma cutanea e shampoo).

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 pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

TX16ADD9811 (A pagamento).

RATIOPHARM GMBH

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

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: LESTRONETTE

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

Procedura Europea: NL/H/1380/IA/020/G

Codice Pratica: C1A/2016/2858

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IA – A.5.b –4 x B.III.1.a.2

Modifica apportata: modifica del codice di avviamento postale del sito di confezionamento secondario CIT S.r.l. (da “20040” a “20875”); presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato per etilnestradiolo (R2-CEP 1995-022-Rev05”); presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato per levonorgestrel (R1-CEP 2003-127-Rev 02).

Procedura Europea: NL/H/1380/001/IB/013

Codice Pratica: C1B/2012/696

Tipo di modifica: Tipo IB – B.II.d.1.a

Modifica apportata: modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Rafforzamento dei limiti delle specifiche.

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

TX16ADD9812 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

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

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: ABELCET

Codice A.I.C.: 033002 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: UK/H/0154/001/IB/080

Codice Pratica: C1B/2016/2214

Tipo di modifica: Tipo IB – B.II.b.3.a

Modifica apportata: 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 - tappo.

Medicinale: ROSUVASTATINA TEVA

Codice A.I.C.: 043065 (solo dosaggio 40 mg e relative confezioni autorizzate)

Procedura Europea: DK/H/2293/004/IB/010

Codice Pratica: C1B/2016/2326

Tipo di modifica: Tipo IB – B.II.b.3.z

Modifica apportata: modifica minore del processo di produzione del prodotto finito. Modifica dell'holding time da 3 mesi a 6 mesi per il bulk del dosaggio da 40 mg prodotto con API MSN Private Laboratories Limited.

Medicinale: ROSUVASTATINA TEVA

Codice A.I.C.: 043065

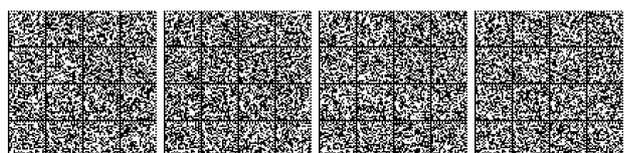
Procedura Europea: DK/H/2293/001-004/IB/005

Codice Pratica: C1B/2016/1777

Tipo di modifica: Tipo IB – C.I.11.z

Modifica apportata: aggiornamento del RMP da versione 1.2 a versione 1.3.

Medicinale: LERCANIDIPINA TEVA ITALIA



Codice A.I.C.: 040160 tutte le confezioni autorizzate
 Procedura europea: UK/H/4385/001-002/IA/013
 Codice Pratica: C1A/2016/3007
 Tipo di modifica: Tipo IA – A.4
 Modifica apportata: modifica del nome del titolare del DMF.

Medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE TEVA

Codice A.I.C.: 040240 tutte le confezioni autorizzate
 Procedura europea: DK/H/1507/IB/042/G
 Codice Pratica: C1B/2016/1929

Medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE TEVA ITALIA

Codice A.I.C.: 040259 tutte le confezioni autorizzate
 Procedura europea: DK/H/1524/IB/043/G
 Codice Pratica: C1B/2016/1930

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IB – B.II.b.3.a – B.II.b.5.z

Modifica apportata: modifica minore del processo di produzione; soppressione di un parametro di prova (diametro).

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

TX16ADD9815 (A pagamento).

**CONCESSIONI DI DERIVAZIONE
 DI ACQUE PUBBLICHE**

**PROVINCIA DI LATINA
 Settore Ecologia e Ambiente**

Domanda di concessione per la derivazione di acqua da corpo sotterraneo in Comune di San Felice Circeo - Ditta Azienda Agricola Dromi Enzo - R.D. 1775/1933

La ditta Azienda Agricola Dromi Enzo in data 25 novembre 2013 con prot. 94291 ha chiesto la concessione per derivare max 2,4 l/s e 3.062 mc/anno di acqua da falda sotterranea mediante un pozzo in Comune di San Felice Circeo, via dei Caprioli, loc. Vigne di Circe Fg . 34, n. 287, per uso irriguo.

Il dirigente del settore
 dott.ssa Nicoletta Valle

TU16ADF9643 (A pagamento).

**CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA
 CAPITALE**

Dipartimento IV - Servizio 2

*Richiesta concessione di derivazione
 di acqua pubblica da pozzo*

Con domanda prot. 126997 del 27 settembre 2016 la Meridionale Petroli Srl ha richiesto la concessione in oggetto per 0.7 l/s ad uso autolavaggio - Via Grotte Gregna 28 - Roma.

La dirigente del servizio
 dott.ssa Maria Zagari

TU16ADF9700 (A pagamento).

**PROVINCIA DI LATINA
 Settore Ecologia e Ambiente**

Concessione derivazione acqua da falda sotterranea

R.D. 1775/1933 - Decreto legislativo n. 152/06 concessione per la derivazione acqua da corpo sotterraneo - Soc. Agr. semplice san Donato p.i.v.a. 02252880592 Questa Provincia ha rilasciato concessione con atto prot. 41553 del 16 agosto 2016 per dieci anni per derivare una portata media 10 l/s e 76,761 mc/anno di acqua da falda sotterranea mediante un pozzo in Comune di Sabaudia Via Acquaviva snc F. 46 p. 56, per uso agricolo irriguo, canone annuo € 30,00.

Il dirigente del settore
 dott.ssa Nicoletta Valle

TU16ADF9714 (A pagamento).

**CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA
 CAPITALE**

Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta concessione di acqua da pozzo

Con domanda del 29 marzo 2016 prot. n. 50845 la Butcher Service s.r.l. ha chiesto la concessione in oggetto nella misura di 2,4 l/sec., 12150 mc/anno per uso igienico in località Smerdarolo nel Comune di Tolfa.

La dirigente del servizio
 dott.ssa Maria Zagari

TU16ADF9715 (A pagamento).



**CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA
CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2**

*Richiesta concessione di derivazione di acqua
pubblica da pozzo*

Con domanda prot. 104913 del 28 luglio 2016 la Congregazione Suore Piccola Missione per i Sordomuti ha richiesto la concessione in oggetto per 0,5 l/s ad uso innaffiamento - Via Atteone snc - Roma.

La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TU16ADF9719 (A pagamento).

CONCESSIONI DEMANIALI

COMUNE DI PORTO AZZURRO

Sede: lungomare Paride Adami già Banchina IV Novembre
n. 19 - 57036 Porto Azzurro (LI), Italia

*Domanda di rilascio della concessione demaniale marittima
pluriennale del Porto Turistico di Porto Azzurro ai sensi
del D.P.R. 509/97 - Pubblicazione Istanze Concorrenti*

Vista la richiesta della società Porto Azzurro Innovation S.r.l. in data 25.05.2016, prot. 4358, come successivamente integrata con nota prot. n. 5061 del 16.06.2016, tendente ad ottenere il rilascio di concessione pluriennale (anni 20) del porto turistico di Porto Azzurro ai sensi del D.P.R. 509/97, con decorrenza dal 02 gennaio 2017, con contestuale richiesta di anticipata occupazione,

Vista la pubblicazione della domanda suddetta effettuata sulla *Gazzetta Ufficiale* dell'Unione Europea in data 29 giugno 2016, con scadenza per la pubblicazione di domande concorrenti entro le ore 12:00 del 30 luglio 2016;

Si rende noto che: entro il termine di cui sopra sono state presentate al protocollo dell'ente le seguenti domande concorrenti:

1) Cantiere Navale Golfo di Mola S.r.l. - Prot. n. 6376 del 27.07.2016;

2) A.T.I. tra Aethalia Yacht Agency S.r.l. (Capogruppo) e Marina Porto Antico S.p.a. - Prot. n. 6456 del 29.07.2016

3) A.T.I. tra Forti Yachting Partners S.r.l. (Capofila) - ESAOM CESA S.p.a - Servizi Nautici Portuali S.r.l. - Prot. n. 6500 del 30.07.2016;

Le suddette domande sono depositate presso l'Ufficio Demanio del Comune di Porto Azzurro (LI), avente sede in Lungomare Paride Adami già Banchina IV Novembre n. 19, per la durata di 60 (sessanta) giorni naturali e consecutivi, successivi alla data di pubblicazione del presente avviso sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana;

Durante il predetto periodo di deposito chiunque avrà la facoltà, nei giorni di lunedì, martedì, mercoledì, giovedì e venerdì dalle ore 08.30 alle ore 13.30 e nei giorni di martedì

e giovedì dalle ore 15.30 alle ore 17.30, di prendere visione e estrarre copia (su espressa richiesta formale), della documentazione che definisce in modo generale le opere (Relazione Generale, Planimetrie Generali ecc..) con esclusione degli elaborati specifici, presso l'Ufficio Demanio del Comune di Porto Azzurro - Telefono: 0565.921626 / 0565.921628 - email: riccardo.ravaoli@comune.portoazzurro.li.it;

Si invitano tutti coloro che hanno interesse a presentare, entro il termine perentorio delle ore 12.00 del giorno di scadenza del periodo di deposito come sopra fissato, presso l'Ufficio Protocollo del Comune di Porto Azzurro, le osservazioni che ritenessero opportune a tutela di eventuali diritti o interessi avvertendo che trascorso il termine suddetto non sarà accettata alcuna ulteriore osservazione e si darà ulteriore corso al procedimento. Le osservazioni devono essere redatte per iscritto, recare le generalità del mittente, esplicitare l'interesse di cui si è portatore pertinente all'oggetto del procedimento ed essere sottoscritte dal mittente stesso con firma in originale, e devono essere presentate in n. 2 copie cartacee in carta libera e n. 1 copia in formato elettronico in PDF su CD-ROM, ed essere inviate all'indirizzo sopra citato. Il recapito tempestivo del plico rimane ad esclusivo rischio del mittente.

Il presente ordine di pubblicazione assolve alle procedure di pubblicazione di cui all'art. 4, comma 3, del DPR 509/1997, riservandosi l'Amministrazione di valutare con successivi provvedimenti e nelle fasi procedurali che verranno sviluppate, ogni decisione in merito all'eventuale revoca delle attuali concessioni demaniali intestate al Comune di Porto Azzurro e alla eventuale cessione delle aree di proprietà comunale aventi destinazione a parcheggio.

Il sindaco - Responsabile Ufficio Demanio
Luca Simoni

TX16ADG9790 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

**CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI
RIUNITI DI GENOVA E CHIAVARI**

Dispensa dall'ufficio del notaio dott.ssa Rita Santoro

Il presidente, visto l'art. 37 della legge 16 febbraio 1913 n. 89, rende noto che con decreto dirigenziale del Ministero della giustizia 29 settembre 2016, il notaio dott.ssa Rita Santoro residente in Chiavari è stata dispensata dall'ufficio a sua domanda.

Genova, 4 ottobre 2016

Il presidente
Ugo Bechini

TU16ADN9695 (Gratuito).



CONSIGLIO NOTARILE DI FIRENZE
Distretti riuniti di Firenze - Pistoia - Prato

Cessazione dalle funzioni notarili del dott. Claudio Barnini

Il presidente rende noto che il giorno 6 settembre 2016 è deceduto il notaio Claudio Barnini, nato a Firenze il 13 maggio 1957, titolare della sede di Rignano sull'Arno.

Dalla sede del Consiglio notarile,
Firenze, 20 settembre 2016

Il presidente
notaio Vincenzo Vettori

TU16ADN9697 (Gratuito).

VITTORIA ORLANDO, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2016-GU2-124) Roma, 2016 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.





€ 2,04

