

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Sabato, 27 agosto 2016

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

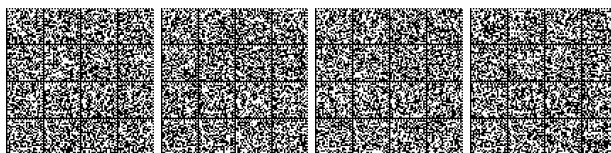
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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	ANNUNZI GIUDIZIARI
Convocazioni di assemblea	Notifiche per pubblici proclami
NOMOPAO SOCIETÀ COOPERATIVA EDIFICATRICE Convocazione di assemblea generale ordinaria dei soci (TX16AAA8095) Pag. 1	TRIBUNALE DI CATANZARO Notifica istanza correzione materiale sentenza n.971/16 RG 2571-1/13 e provvedimento di fissazione udienza al 06/12/2016 (TU16ABA8029) Pag. 2
NOSIO S.P.A. Convocazione di assemblea degli obbligazionisti (TX16AAA8110) Pag. 1	TRIBUNALE DI MODENA Notifica per pubblici proclami (TX16ABA8082)..... Pag. 3
R.G.A. S.P.A. Convocazione di assemblea (TX16AAA8104) Pag. 1	TRIBUNALE DI PAOLA Ufficio G.I.P./G.U.P. Estratto richiesta di rinvio a giudizio e dell'avviso di fissazione dell'udienza preliminare Proc. n. 1550/2006 R.G. n.r. mod. 21 - n. 2297/2009 R.G. G.I.P. (TU16ABA8056) Pag. 2
SUNSHINE CAPITAL INVESTMENTS S.P.A. Convocazione di assemblea (TX16AAA8075) Pag. 1	TRIBUNALE DI TRIESTE Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. Atto di citazione per usucapione (TX16ABA8080) Pag. 3
Altri annunci commerciali	Eredità
MORRIS PROFUMI S.P.A. Fusione transfrontaliera per incorporazione in forma semplificata (art. 18, D.Lgs. 108/2008) (TX16AAB8074) Pag. 2	TRIBUNALE DI BOLZANO Nomina curatore eredità giacente di Gentilini Vittorio (TX16ABH8084) Pag. 3
	TRIBUNALE DI VICENZA Nomina curatore eredità giacente di Bozzato Maria (TX16ABH8109) Pag. 3



Proroga termini			
PREFETTURA DI MILANO			
<i>Proroga termini legali e convenzionali (TU16ABP8043)</i>	Pag.	4	
PREFETTURA DI MILANO			
<i>Proroga termini legali e convenzionali (TU16ABP8044)</i>	Pag.	4	
PREFETTURA DI MILANO			
<i>Proroga termini legali e convenzionali (TU16ABP8042)</i>	Pag.	4	
Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta			
TRIBUNALE DI VERCELLI			
<i>Dichiarazione di morte presunta di Bonomelli Ettore (TX16ABR8083)</i>	Pag.	5	
TRIBUNALE ORDINARIO DI ISERNIA			
<i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta (TX16ABR8106)</i>	Pag.	5	
<hr/>			
ALTRI ANNUNZI			
<hr/>			
Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici			
A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.R.L.			
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano secondo procedura nazionale. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD8096)</i>	Pag.	9	
ALLERGAN S.P.A.			
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 274/2007 e del Regolamento (CE)1234/2008 e s.m. (TX16ADD8097)</i>	Pag.	10	
ALLERGAN S.P.A.			
<i>Avviso di rettifica relativo alla specialità medicinale EXOCIN (TX16ADD8099)</i>	Pag.	10	
ALMIRALL S.P.A.			
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD8093)</i>	Pag.	9	
BAXTER S.P.A.			
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 712/2012 (TX16ADD8107)</i>	Pag.	13	
BAXTER S.P.A.			
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 712/2012 (TX16ADD8108)</i>	Pag.	13	
BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.			
<i>Comunicazione di rettifica relativa ai medicinali BISOLHELIX SCIROPPO e EDERA BOEHRINGER INGELHEIM SCIROPPO (TX16ADD8076)</i>	Pag.	5	
EPIFARMA S.R.L.			
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (TX16ADD8101)</i>	Pag.	11	
FARMA 1000 S.R.L.			
<i>Riduzione di prezzo al pubblico di specialità medicinale (TX16ADD8085)</i>	Pag.	7	
FG S.R.L.			
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE (TX16ADD8102)</i>	Pag.	11	
JANSSEN-CILAG S.P.A.			
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007, n. 274 (TX16ADD8100)</i> ..	Pag.	11	
MEDAC GMBH			
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8103)</i>	Pag.	12	
MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.			
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano secondo procedura di mutuo riconoscimento. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX16ADD8081)</i>	Pag.	6	
MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.			
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale di uso umano secondo procedura decentralizzata. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX16ADD8094)</i>	Pag.	9	
NOVARTIS FARMA S.P.A.			
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8092)</i>	Pag.	8	



NOVARTIS FARMA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8091) Pag. 7

PFIZER ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD8098) Pag. 10

VIFOR FRANCE

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8105) Pag. 12

ZAMBON ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo n. 219/2016 e s.m.i. (TX16ADD8090) Pag. 7

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX16ADD8078) Pag. 6

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 e s.m. (TX16ADD8077) Pag. 6

ZETA FARMACEUTICI S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 274/2007 (TU16ADD8027) Pag. 5

Concessioni di derivazione di acque pubbliche

PROVINCIA DI VITERBO Settore 08 Ambiente - Ufficio risorse idriche
Concessione di derivazione di acqua pubblica (TU16ADF8045) Pag. 15

REGIONE UMBRIA Servizio Geologico e Gestione delle Competenze Regionali in Materia di Acque Pubbliche
Concessione di derivazione di acqua pubblica (TU16ADF8031) Pag. 14

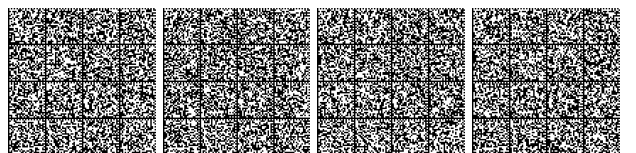
REGIONE UMBRIA Servizio Geologico e Gestione delle Competenze Regionali in Materia di Acque Pubbliche
Concessione di derivazione di acqua pubblica (TU16ADF8032) Pag. 14

REGIONE UMBRIA Servizio Geologico e Gestione delle Competenze Regionali in Materia di Acque Pubbliche
Concessione di derivazione di acqua pubblica (TU16ADF8033) Pag. 14

REGIONE UMBRIA Servizio Geologico e Gestione delle Competenze Regionali in Materia di Acque Pubbliche
Concessione di derivazione di acqua pubblica (TU16ADF8030) Pag. 14

REGIONE UMBRIA Servizio Geologico e Gestione delle Competenze Regionali in Materia di Acque Pubbliche
Concessione di derivazione di acqua pubblica (TU16ADF8028) Pag. 13





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

SUNSHINE CAPITAL INVESTMENTS S.P.A. in liquidazione

Convocazione di assemblea

L'assemblea degli azionisti di Sunshine Capital Investments S.p.A. in liquidazione è convocata in sede ordinaria per il giorno martedì 20 settembre 2016, alle ore 15,00, in prima convocazione, in Bologna, via Santo Stefano, 11 (presso la sede della società) ed, occorrendo in seconda convocazione il giorno mercoledì 21 settembre 2016, alle ore 16,00, nel medesimo luogo, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno

1) approvazione del Bilancio d'esercizio chiuso al 31 dicembre 2015, deliberazioni inerenti e conseguenti;

2) approvazione del Bilancio finale di liquidazione e del piano di riparto alla data del 15 settembre 2016; deliberazioni inerenti e conseguenti.

Documentazione

La documentazione relativa all'assemblea, prevista dalla normativa vigente, è messa a disposizione del pubblico presso la sede legale della società in via Santo Stefano, 11 - 40125 Bologna (BO).

Il liquidatore
dott. Pier Paolo Parisio

TX16AAA8075 (A pagamento).

NOMOPAO SOCIETÀ COOPERATIVA EDIFICATRICE

Albo società cooperative A108946

Sezione Mutualità Prevalente

Sede legale: via Maromme, 67 - Signa (FI)

Punti di contatto: Pec: nomopao@pec.it

Registro delle imprese: 80030770483

R.E.A.: 231419

Codice Fiscale: 80030770483

Partita IVA: 01801050483

Convocazione di assemblea generale ordinaria dei soci

1a Convocazione: 21 Settembre 2016 ore 07,30

2a Convocazione: 22 Settembre 2016 ore 17,00

presso la sede della Cooperativa - Signa Via Maromme 67

ORDINE DEL GIORNO

1. Approvazione bilancio al 31/12/2015 con relative relazioni e deliberazioni;

2. Determinazione compensi Consiglio di Amministrazione;

3. Varie ed eventuali.

Il presidente
Antonio Pietrini

TX16AAA8095 (A pagamento).

R.G.A. S.P.A.

Sede legale: piazza Nicola Amore, 14 - Napoli

Capitale sociale: euro 1.100.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Napoli n. 06588990637

Codice Fiscale: 06588990637

Partita IVA: 06588990637

Convocazione di assemblea

E' convocata l'assemblea degli azionisti della RGA SPA per il giorno 15 settembre 2016 alle ore 12,00 presso la sede legale in Napoli alla Piazza Nicola Amore, 14 per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

Comunicazioni del Collegio Sindacale;

Presenza d'atto del momentaneo impedimento dell'Amministratore: deliberazioni consequenziali;

Per l'intervento in assemblea valgono le norme di legge e di statuto.

Il presidente del collegio sindacale
Armando Ciervo

TX16AAA8104 (A pagamento).

NOSIO S.P.A.

Sede legale: via del Teroldego n. 1/E - Mezzocorona (TN)

Capitale sociale: Euro 15.495.000 i.v.

Registro delle imprese: Trento

Codice Fiscale: 01573540224

Convocazione di assemblea degli obbligazionisti

Gli obbligazionisti proprietari delle obbligazioni codice ISIN IT0005001703 sono convocati in assemblea presso la sede legale della società in Mezzocorona (Trento), Via del Teroldego n. 1/E il giorno 15 settembre 2016 ad ore 20,00 per discutere e deliberare sul seguente

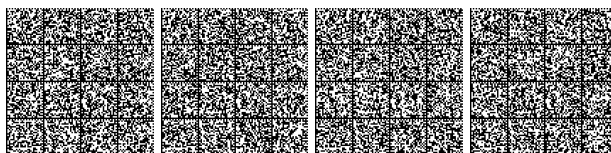
Ordine del giorno

1. Nomina del rappresentante comune ex art. 2415 C.C. e determinazione compenso.

Mezzocorona, 22 agosto 2016

Il presidente del C.d.A.
dott. Luca Rigotti

TX16AAA8110 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI**MORRIS PROFUMI S.P.A.***Società di diritto italiano*Sede: via Mareto n. 13 - Roncopascolo (PR)
Registro delle imprese: Parma n. 11046740152*Fusione transfrontaliera per incorporazione in forma semplificata (art. 18, D.Lgs. 108/2008)*

- Società Incorporante: "Morris Profumi S.p.A.", società per azioni disciplinata dalla legge italiana, con sede via Mareto n. 13, Roncopascolo, Parma, iscrizione al Registro delle imprese di Parma n. 11046740152.

- Società Incorporanda: "Perfume Holding s.a.s.", società anonima semplificata (Société par Actions Simplifiée) disciplinata dalla legge francese, sede in 91 rue du faubourg Saint-Honoré, Parigi, Francia, iscrizione al Registro di Commercio di Parigi n. 491438461.

- Modalità di esercizio dei diritti di creditori: i creditori delle società italiana sono tutelati dalla facoltà di opposizione di cui all'art. 2503 del codice civile italiano; i creditori della società francese sono tutelati dalla facoltà di opposizione di cui agli artt. L.236-14 comma 2 e R. 236-8 comma primo, del codice francese di commercio.

- Non ricorrono, nella specie, esigenze di tutela di soci di minoranza, data la modalità semplificata di esecuzione della fusione.

- La documentazione relativa alla fusione è disponibile gratuitamente, previa richiesta, presso la sede sociale di Morris Profumi S.p.A., alla quale si potrà far riferimento contattando la dottoressa Agnese Cacace al numero di telefono 0521/662111 e all'indirizzo di posta elettronica agnese.cacace@perfumeholding.com per la società italiana e l'avvocato Maïté Lavrilleux Carboni al numero di telefono +33144713678 per la società francese.

Morris Profumi S.p.A. - L'amministratore delegato
Consolato Pace

TX16AAB8074 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI**NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI****TRIBUNALE DI CATANZARO***Notifica istanza correzione materiale sentenza n.971/16 RG 2571-1/13 e provvedimento di fissazione udienza al 06/12/2016*

La signora Fraietta Maria Rosaria nata il 21 agosto 1939 a Guardavalle (CZ) e residente ad Anzio (RM) in Via Rina-

scimento n. 17, C.F. FRTMRS39M61E239Z, rappresentata e difesa dall'avv. Giulio Calabretta (CLBGLI75R24C352Q) con studio legale sito in Satriano alla Via Rodano n. 12, 88060 (CZ) procede alla notifica per pubblici proclami alla signora Lattari Caterina fu Domenico maritata Marino Vincenzo e i suoi eventuali eredi e/o aventi causa e li invita a comparire innanzi il Tribunale di Catanzaro (rg 2571/13-1) all'udienza del 6 dicembre 2016, ore 9:30, fissata con provvedimento del G.O. del 21 luglio 2016, ove sarà trattata l'istanza di correzione materiale della sentenza n. 971/2016 depositata il 21 giugno 2016 che ha così deciso «dichiara che Fraietta Maria Rosaria ha acquistato per intervenuta usucapione il diritto di proprietà dell'immobile sito nel comune di S. Andrea Apostolo dello Ionio (CZ), sito in Via del Rosario n. 1 e 3 censito al catasto al fol 21 part. 110 cat a/6 classe 3 consistenza 2 vani». Essendo ravvisabile un errore materiale nella sentenza, si chiede l'accoglimento delle seguenti conclusioni: disporre che nella sentenza ove è fatto riferimento al comune di S. Andrea Apostolo dello Ionio debba intendersi S. Caterina dello Ionio.

Satriano, 22 luglio 2016

avv. Giulio Calabretta

TU16ABA8029 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI PAOLA
Ufficio G.I.P./G.U.P.***Estratto richiesta di rinvio a giudizio e dell'avviso di fissazione dell'udienza preliminare**Proc. n. 1550/2006 R.G. n.r. mod. 21 - n. 2297/2009 R.G. G.I.P.*

Il Giudice, dott. Maria Grazia Elia,
letti gli atti del procedimento penale in oggetto a carico di
1) Luberto Alfredo, n. Catanzaro il 13 marzo 1958, res. Como, via Grossi 50;

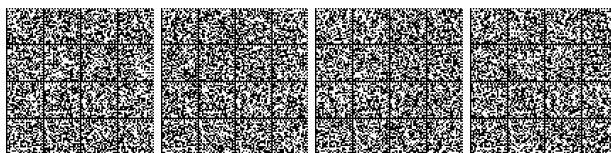
2) Arcuri Fausto, n. Cosenza il 5 maggio 1967, ivi res. via Sabotino 55

per il reato di cui agli articoli 110 e 314 del codice penale, in Serra d'Aiello fino al 2006;

Avvisa:

le persone offese, ovvero gli ospiti dell'Istituto Papa Giovanni XXIII con sede in Serra D'Aiello (CS) dal 1° gennaio 2001 ad oggi e, per essi, eventuali tutori, incaricati e/o familiari;

che in data 22 marzo 2016 il pubblico ministero in sede ha depositato richiesta di rinvio a giudizio nei confronti degli imputati e per i reati sopra indicati, indicando quali fonti di prova gli atti contenuti nel fascicolo processuale, chiedendo l'emissione del decreto che dispone il giudizio;



che con decreto del 27 maggio 2016, il G.I.P. del Tribunale di Paola ha fissato l'udienza preliminare per il giorno 21 settembre 2016, ore 9.30, presso il Tribunale di Paola, via Falcone e Borsellino, aula Falcone;

Avverte:

le persone offese che hanno facoltà di prendere visione degli atti e delle cose trasmesse dall'Ufficio del pubblico ministero e di presentare memorie e produrre documenti.

Paola, 29 luglio 2016

Il giudice
dott.ssa Maria Grazia Elia

TU16ABA8056 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TRIESTE

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c.

Atto di citazione per usucapione

Con atto di citazione del 14 luglio 2016 DEPOSITI COSTIERI TRIESTE S.P.A., sede Trieste, Via Rio Primario n. 8-12, in persona dell'amministratore delegato, dottor Franco Napp, rappresentata e difesa dagli Avvocati Sabina Rossi Palazzeschi e Carlo Ravasin, giusta procura speciale in calce all'atto, cita gli eredi di Basilisco Margherita (nata a Pola il 30 luglio 1889 e deceduta a Trieste il 27 giugno 1967), di Demarchi Giorgio (nato a Trieste il 2 febbraio 1883 ed ivi deceduto il 30 novembre 1967) e di Demarchi Romano (nato a Trieste il 10 aprile 1881 ed ivi deceduto il 1 novembre 1952), per i quali si procede alla notifica per pubblici proclami giusta autorizzazione del Presidente del Tribunale di Trieste f.f. dell' 11 agosto 2016, Cron. 4328/2016, 2370/2016 V.G., con invito ai predetti a comparire all'udienza del 15 aprile 2017 ore 9 e ss., innanzi al Tribunale di Trieste, invitandoli a costituirsi nel termine di venti giorni prima dell'udienza indicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'articolo 166 c.p.c., con espressa avvertenza che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che, anche in loro legittima contumacia, si insisterà per ivi sentir dichiarare l'avvenuto acquisto per usucapione da parte di DEPOSITI COSTIERI TRIESTE S.P.A. della P.T. 2635 c.t. 1° del C.C. di Santa Maria Maddalena Inferiore, particella fondiaria n. 3478/1 di mq. 1663, censita come parte della Via San Sabba, con qualità catastale di strada parificata a prato.

avv. Carlo Ravasin

avv. Sabina Rossi Palazzeschi

TU16ABA8080 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MODENA

Notifica per pubblici proclami

Dinnanzi al Tribunale del Lavoro di Modena, la prof.ssa RINALDI Marta - docente abilita con TFA nella cdc A029 e A030 - tramite l'Avv. Sirio Solidoro ha depositato ricorso di merito per la disapplicazione del DM n. 235 del 2014, ed atti presupposti, al fine di chiedere il proprio inserimento nelle GAE di Modena, cdc A029 e A030. Costituitisi in giudizio il MIUR, l'USR Emilia Romagna, e l'ATP Modena, il Got. Dott.sa Mucchi disponeva l'integrazione del contraddittorio nei confronti di tutti i docenti iscritti nelle graduatorie per le predette classi. Veniva dunque avanzata istanza di autorizzazione per pubblici proclami, poi concessa dal Presidente del Tribunale di Modena con relativo provvedimento e con cui ha dunque ordinato la pubblicazione: di un sunto del ricorso sulla *Gazzetta Ufficiale*, del testo del ricorso sul sito del MIUR-atti di notifica, oltre che nella casa comunale.

Le principali doglianze sollevata dalla ricorrente sono legate alla discriminazione dei titoli. L'udienza è stata fissata per il giorno 6 ottobre ore 12.00, dinnanzi al Trib. Lav. Modena.

Modena, 24 agosto 2016

avv. Sirio Solidoro

TX16ABA8082 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI BOLZANO

Nomina curatore eredità giacente di Gentilini Vittorio

Il Giudice Tutelare dott. Emanuele Aprile del Tribunale di Bolzano, con decreto del 22.07.2016 sub R.G. n. 2644/2016 V.G. ha dichiarato l'eredità giacente in morte di Gentilini Vittorio, nato a Merano (BZ) il 21.06.1924 ed ivi deceduto il 18.06.2016, con ultimo domicilio a Merano (BZ), via Carducci, n. 20, nominando curatore della medesima l'avv. Guido Aromolo, nato il 01.06.1973 a Bolzano (BZ), con studio in 39012 Merano (BZ), via Cassa di Risparmio, n. 11.

Merano – Bolzano, li 23.08.2016

avv. Guido Aromolo

TX16ABH8084 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA

Nomina curatore eredità giacente di Bozzato Maria

Il Tribunale di Vicenza, con decreto del Giudice dott. Colasanto Marcello del 4/12/2015 ha dichiarato giacente l'eredità di Bozzato Maria, nata a Schio il 2/7/1920 e deceduta in



Vicenza il 2/11/2015 con ultimo domicilio a Vicenza in viale Triste 211, nominando curatore l'avv. Ponso Pier Luigi con studio in Vicenza, viale Milano 101.

avv. Pier Luigi Ponso

TX16ABH8109 (A pagamento).

PROROGA TERMINI

PREFETTURA DI MILANO

Proroga termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Milano,

Premesso che nella giornata dell'11 luglio 2016, a causa dello sciopero nazionale proclamato dalle organizzazioni sindacali, la filiale di Milano dell'Istituto centrale delle banche popolari italiane, con sede in corso Sempione n. 27, non ha potuto funzionare regolarmente determinando con ciò l'impossibilità, da parte dell'istituto di credito, di rispettare i termini di scadenza legali e convenzionali;

Vista la richiesta di proroga dei termini legali e convenzionali formulata dalla Banca d'Italia – Sede di Milano - con nota n. 0937304/16 del 22 luglio 2016;

Ritenuto che il mancato funzionamento va riconosciuto come causato da eventi eccezionali ai sensi dell'art. 2 del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Decreta:

il mancato funzionamento della filiale di Milano dell'Istituto centrale delle banche popolari italiane, con sede in corso Sempione n. 27, è riconosciuto come causato da eventi eccezionali.

La durata dell'evento è limitata alla giornata dell'11 luglio 2016.

Milano, 26 luglio 2016

Il prefetto
Marangoni

TU16ABP8042 (Gratuito).

PREFETTURA DI MILANO

Proroga termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Milano,

Premesso che a far data dalla giornata del 1° luglio 2016 l'Agenzia 379 – viale Certosa n. 130 (MI) della Banca Popolare di Milano è rimasta chiusa per accorpamento con

l'Agenzia 14 – Via G. Bodoni n. 1 (MI) del medesimo istituto bancario, determinando con ciò l'impossibilità, da parte degli istituti di credito, di rispettare i termini di scadenza legali e convenzionali;

Vista la richiesta di proroga dei termini legali e convenzionali formulata dalla Banca d'Italia – Sede di Milano - con nota n. 0909151/16 del 15 luglio 2017;

Ritenuto che il mancato funzionamento va riconosciuto come causato da eventi eccezionali ai sensi dell'art. 2 del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Decreta:

il mancato funzionamento della filiale della Banca Popolare di Milano, Agenzia 379 sita in viale Certosa n. 130, Milano, è riconosciuto come causato da eventi eccezionali.

La durata dell'evento è limitata alla giornata del 1° luglio 2016.

Milano, 25 luglio 2016

Il prefetto
Marangoni

TU16ABP8043 (Gratuito).

PREFETTURA DI MILANO

Proroga termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Milano,

Premesso che a far data dalla giornata del 1° luglio 2016 l'Agenzia 492 con sede in Rho (MI) – Strada Statale 33 del Sempione n. 28 della Banca Popolare di Milano è rimasta chiusa per accorpamento con l'Agenzia 74 con sede in Rho (MI), Via Madonna n. 32 del medesimo istituto bancario, determinando con ciò l'impossibilità, da parte degli istituti di credito, di rispettare i termini di scadenza legali e convenzionali;

Vista la richiesta di proroga dei termini legali e convenzionali formulata dalla Banca d'Italia – Sede di Milano - con nota n. 0909151/16 del 15 luglio 2016;

Ritenuto che il mancato funzionamento va riconosciuto come causato da eventi eccezionali ai sensi dell'art. 2 del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Decreta:

il mancato funzionamento della filiale della Banca Popolare di Milano, Agenzia 492 sita in Rho (MI) Strada Statale 33 del Sempione n. 28, è riconosciuto come causato da eventi eccezionali.



La durata dell'evento è limitata alla giornata del 1° luglio 2016.

Milano, 26 luglio 2016

Il prefetto
Marangoni

TU16ABP8044 (Gratuito).

**RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI
ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA**

TRIBUNALE DI VERCELLI

*Dichiarazione di morte presunta
di Bonomelli Ettore*

Si rende noto che con sentenza n. 2/2016 nel procedimento R.G. 772/2015, depositata in data 10/06/2016, il Tribunale di Vercelli ha dichiarato la morte presunta di Bonomelli Ettore nato a Savio dell'Adamello il 23.09.1962 C.F. BNMTR-62P231467T.

Varallo 19.8.2016

avv. Rosella Buro

TX16ABR8083 (A pagamento).

(1ª pubblicazione).

TRIBUNALE ORDINARIO DI ISERNIA

*Richiesta di dichiarazione
di morte presunta*

Con ricorso, ai sensi dell'art. 726 c.p.c., depositato il 4 agosto 2016, proc. R.G. n. 289/2016 Volontaria Giurisdizione, i sigg.ri Gamberale Roberto Nicola e Gamberale Mercedes hanno chiesto al Tribunale di Isernia di dichiarare la morte presunta del proprio padre Gabriele Gamberale nato in Agnone il 13/2/1916, emigrato in Brasile in data 31/1/1956, e scomparso da tale epoca.

In ossequio al decreto del 12 agosto 2016 col quale il Tribunale di Isernia ha ordinato la pubblicazione per estratto della domanda di dichiarazione di morte presunta sulla *G.U.* della Repubblica, nonché su due giornali a scelta, indicati in "Il Tempo ed. Nazionale" e "Libero Ed. Nazionale", si invita, come previsto dall'art. 727 c.p.c., chiunque abbia notizie dello scomparso Gabriele Gamberale, a farle pervenire al Tribunale di Isernia, entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

avv. Paolo Gamberale

TX16ABR8106 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

ZETA FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: via Mentana n. 38 - Vicenza (VI)
Codice Fiscale: 00330790247
Partita IVA: IT00330790247

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione
in commercio di specialità medicinale per uso umano.
Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 274/2007*

Medicinale: GOLASEPT ANTISETTICO OROFARIN-
GEO. Codice farmaco: 032204012

Codice pratica: N1B/2016/1295. Titolare AIC: Zeta Far-
maceutici S.p.A

Variatione: IAin-C.I.8.a Introduzione del PSMF di Zeta
Farmaceutici S.p.A. 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.

L'amministratore delegato
Marta Benedetti

TU16ADD8027 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

*Comunicazione di rettifica relativa ai medicinali BISOL-
HELIX SCIROPPO e EDERA BOEHRINGER INGEL-
HEIM SCIROPPO*

Nell'avviso TX16ADD6424 pubblicato da Boehringer
Ingelheim Italia S.p.A. in *Gazzetta Ufficiale* Parte Seconda
n. 80 del 07.07.2016, dove è scritto:

Medicinale: BISOLHELIX SCIROPPO

Confezioni e numeri AIC: "sciropo" 1 flacone in vetro da
100 ml con cucchiaino dosatore - AIC n. 044141012

Codice pratica: C1B/2016/1913

N° di Procedura Europea: AT/H/0567/001/IB/001

leggasi:

Medicinale: BISOLHELIX SCIROPPO

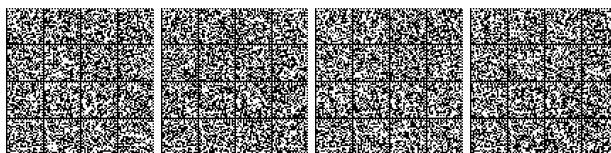
Confezioni e numeri AIC: "sciropo" 1 flacone in vetro da
100 ml con cucchiaino dosatore - AIC n. 044141012

Codice pratica: C1B/2016/1209

N° di Procedura Europea: AT/H/0567/001/IB/001

dove è scritto:

Medicinale: EDERA BOEHRINGER INGELHEIM SCI-
ROPPO



Confezioni e numeri AIC: "sciroppo" 1 flacone in vetro da 100 ml con cucchiaino dosatore - AIC n. 044142014

Codice pratica: C1B/2016/1914

N° di Procedura Europea: AT/H/0568/001/IB/001

leggasi:

Medicinale: EDERA BOEHRINGER INGELHEIM SCIROPO

Confezioni e numeri AIC: "sciroppo" 1 flacone in vetro da 100 ml con cucchiaino dosatore - AIC n. 044142014

Codice pratica: C1B/2016/1210

N° di Procedura Europea: AT/H/0568/001/IB/001.

Boehringer Ingelheim Italia S.p.A. - Il procuratore
S. Cascio

TX16ADD8076 (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 e s.m.

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: ESTMAR 150 microgrammi/20 microgrammi compresse e 150 microgrammi/30 microgrammi compresse

Confezioni e Numero di AIC: Tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 041929

Codice Pratica C1B/2016/1832 - procedura n. CZ/H/0531/001-002/IB/011 - variazione Tipo IB n. B.II.e.7 b) Aggiunta di un nuovo fornitore (Bilcare Limited, India) delle bustine in trilaminato.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD8077 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare AIC : Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: ACIDO URSODESOSSICOLICO ZENTIVA

Confezioni e numeri di A.I.C:

50 mg capsule rigide 40 capsule - AIC n. 033564016

150 mg capsule rigide 20 capsule - AIC n. 033564028

300 mg capsule rigide 20 capsule - AIC n. 033564030

225 mg capsule rigide a rilascio prolungato - 20 capsule - AIC n. 033564042

450 mg capsule rigide a rilascio prolungato - 20 capsule - AIC n. 033564055

Codice Pratica n. N1B/2016/1856 variazione Tipo IB n. B.III.1.a.2 per la presentazione di un Certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato (da: R1-CEP 2004-108-Rev 03 a: R1-CEP 2004-108-Rev 04) da parte del fabbricante già approvato (Dipharma Francis S.r.l.) per il principio attivo Acido Ursodesossicolico.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD8078 (A pagamento).

MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.

Sede legale: avenue de la Gare 1 - Luxembourg

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano secondo procedura di mutuo riconoscimento. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274.

Titolare: Menarini International Operations Luxembourg S.A.

Specialità Medicinale: BIVIS

Confezioni: compresse rivestite con film da 20/5 mg, 40/5 mg, 40/10 mg

AIC n. 038946 (tutte le confezioni)

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente modifica apportata in accordo al REGOLAMENTO (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.:

- var. tipo IA - B.I.b.2.a: Modifica nella procedura di prova di un principio attivo (AMLODIPINA BESILATO) utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo - modifiche minori ad una procedura di prova approvata

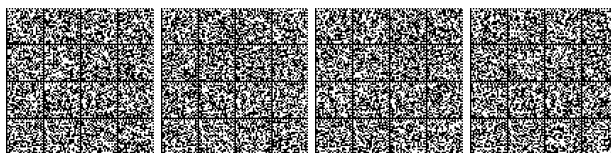
GIANT: Procedura EU n. NL/H/1115/001-003/IA/026 - Codice pratica: C1A/2016/1865

Data di fine procedura europea e approvazione: 9 giugno 2016.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX16ADD8081 (A pagamento).



FARMA 1000 S.R.L.

Sede: via Camperio Manfredo, 9 - 20123 Milano
Codice Fiscale: 12547530159

Riduzione di prezzo al pubblico di specialità medicinale

Importazione parallela di specialità medicinali.

Specialità medicinale: CIPRALEX 20 mg/ml gocce orali, soluzione - 1 flacone di vetro da 15 ml con contagocce.

A.I.C. 041825023

Classe A – Prezzo al pubblico: 11,76 €

Il suddetto prezzo, non comprensivo delle riduzioni temporanee di legge, entrerà in vigore il giorno successivo alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Un procuratore
Cédric Sarzaud

TX16ADD8085 (A pagamento).

ZAMBON ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Lillo del Duca 10 - Bresso
Codice Fiscale: 03804220154

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo n. 219/2016 e s.m.i.

Titolare: Zambon Italia S.r.l. - Via Lillo del Duca 10 - Bresso (MI)

Specialità medicinale: FLUIMUCIL

“300 mg/3 ml soluzione iniettabile, per nebulizzatore e per instillazione endotracheobronchiale” 5 fiale da 3 ml - AIC 020582019

“300 mg/3 ml soluzione iniettabile, per nebulizzatore e per instillazione endotracheobronchiale” 10 fiale da 3 ml - AIC 020582033

“300 mg/3 ml soluzione per nebulizzatore” 6 fiale da 3 ml - AIC 020582021

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008 e successive modificazioni:

Codice Pratica: N1B/2016/1753

Grouping variation

IB unforeseen B.II.e.z) aggiunta di un confezionamento primario con sistema di apertura One Point Cut (OPC).

IB unforeseen C.I.z) Modifica del foglio illustrativo.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del Decreto Legislativo 24 Aprile 2016, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'azienda titolare dell'AIC.

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del Decreto Legislativo 24 Aprile 2016, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo deve essere redatto 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.

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

La modifica entra in vigore il giorno successivo alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott. Ivan Lunghi

TX16ADD8090 (A pagamento).

NOVARTIS FARMA S.P.A.

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

Codice Pratica: C1A/2016/2485

N. di Procedura Europea: SE/H/356/001-006/IA/033

Medicinale: CERTICAN (AIC 036373) – 0,25 mg, 0,5 mg, 0,75 mg, 1 mg compresse e 0,1 mg, 0,25 mg compresse dispersibili

Confezioni: tutte

Titolare AIC: Novartis Farma S.p.A., Largo Umberto Boccioni 1, 21040 Origgio VA

Tipologia variazione oggetto della modifica: IAin, C.I.3.a

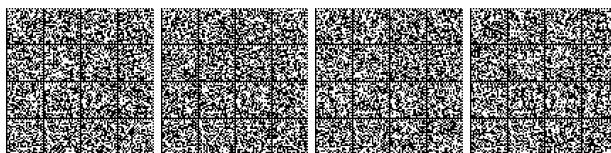
Tipo di modifica: modifica stampati

Modifica apportata: attuazione delle modifiche di testo approvate dall'autorità competente (CMDh su parere PRAC).

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.6 e 4.8 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'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal ter-



mine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana 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 decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera.

In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Un procuratore
Anna Ponzianelli

TX16ADD8091 (A pagamento).

NOVARTIS FARMA S.P.A.

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

Titolare AIC: Novartis Farma S.p.A., Largo Umberto Boccioni 1, 21040 Origgio VA

Medicinale: VOLTFAST

Confezioni: 25 mg compresse rivestite, 50 mg compresse rivestite, 50 mg granulato per soluzione orale AIC 028945018-020-032

Codice pratica: N1A/2016/1573

Gruppo di variazioni per l'aggiornamento del capitolato di controllo della sostanza attiva (diclofenac potassium), del prodotto intermedio (diclofenac potassium, IP) e del materiale di partenza (diclofenac sodium): 1) 1 tipo IA - B.I.b.1.c) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il metodo di prova corrispondente (Aggiunta del saggio del pH condotto sul materiale di partenza Diclofenac sodium); 2) 1 tipo IA - B.III.2.b) - Modifica al fine di conformarsi ad un aggiornamento della monografia applicabile della farmacopea europea o della farmacopea nazionale di uno Stato membro (Aggiornamento del profilo delle impurezze controllate nel materiale di partenza Diclofenac sodium in conformità alla monografia di Ph. Eur. Ed. corrente); 3) 1 tipo IA - B.III.2.b) Aggiornamento del profilo delle impurezze e del metodo HPLC per identificazione e titolo dell'intermedio Diclofenac potassium IP in conformità alla monografia di Ph. Eur. Ed. corrente); 4) 4 Tipo IA - B.I.b.1.c) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il metodo di prova corrispondente (Aggiunta del saggio alternativo per l'identificazione IR dell'intermedio Diclofenac potassium IP (IR-ATR); aggiunta del saggio alternativo

per l'identificazione IR dell'intermedio Diclofenac potassium IP (I-KBr); aggiunta del saggio per i solventi residui mediante GC (metanolo) per l'intermedio Diclofenac potassium IP; aggiunta del saggio "Perdita di peso all'essiccamento (halogen)" come alternativo a "Perdita di peso all'essiccamento (oven drying)" per l'intermedio diclofenac potassium IP; 5) 1 tipo IA - B.III.2.b) Modifica al fine di conformarsi ad un aggiornamento della monografia applicabile della farmacopea europea o della farmacopea nazionale di uno Stato membro (Aggiornamento del profilo delle impurezze e del metodo HPLC per la sostanza attiva Diclofenac potassium in conformità alla monografia di Ph. Eur. Ed. corrente); 6) 1 tipo IA - B.I.b.1.b) Rafforzamento dei limiti di specifica (Rafforzamento dei limiti delle sostanze correlate e dei parametri di prova per i solventi residui per la sostanza attiva Diclofenac potassium); 7) 1 tipo IA - B.I.b.2.a) Modifica minore a una procedura di prova approvata (procedura di prova relativa al controllo dei metalli pesanti mediante ICP-OES (chiarimenti su "reporting limit solution" e numerazione delle soluzioni di calibrazione)

Medicinale: LAMISIL

Confezioni e codice AIC: 1% spray cutaneo, soluzione (028176067/117); Lamisil Dermgel 1% gel (028176079/081/093); Lamisilmono 1% soluzione cutanea (038282012)

MRP N°: SE/H/0992/002-004/IA/034/G

Codice pratica: C1A/2016/2187

Gruppo di 3 variazioni di tipo IAIN - A.1 Modifica del nome del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Austria da Novartis Consumer Health - Gebro GmbH a GSK-Gebro Consumer Healthcare GmbH; A.5 a) - Modifica del nome di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti da Novartis Consumer Health - Gebro GmbH a GSK-Gebro Consumer Healthcare GmbH; B.II.b. 2 c) - Sostituzione di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, escluso il controllo dei lotti da Novartis Santé Familiale 10 rue Louis Blériot 92500 Rueil Malmaison a GSK Santé Grand Public 100 route de Versailles 78164 Marly Le Roi Cedex.

Medicinale: FAMVIR

Confezioni: 125 e 250 mg compresse rivestite con film, AIC 029172044/018/032

MRP N°: UK/H/4706/001-002/IA/027

Codice pratica: C1A/2016/ 2479

Tipo IA - B.II.c.3.z) Modifica della fonte di un eccipiente o di un reattivo che presentano un rischio di TSE (aggiunta di un sito di produzione del lattosio anidro: Kerry Bio-Science, Foremost Farms USA, 10202 Foremost Dr.Rothschild, WI 54474 USA).

Medicinale: LAMISIL

Confezioni e codice AIC: 1% soluzione cutanea (028176055); 1% spray cutaneo, soluzione (028176067/117); Dermgel 1% gel (028176079/081/093)

MRP N°: SE/H/0992/001-003/IB/030

Codice pratica: C1B/2016/919

Tipo IB - A.2.b) Modifica nella denominazione (di fantasia) del medicinale in Grecia da Lamisil a Lamisil Derm.



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

Un procuratore
Anna Ponzianelli

TX16ADD8092 (A pagamento).

ALMIRALL S.P.A.

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

Titolare AIC: Almirall Hermal GmbH - Scholtzstrasse 3 - 21465 Reinbek (Germania)

Medicinale: MUNDOSON

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni di crema 1 mg/g - 042712

Codice Pratica: C1A/2016/2744

Modifica: 3 Tipo IA - B.II.d.1.c - Modifica delle specifiche del prodotto finito

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

Medicinale: FRONDAVA

Confezioni E Numeri AIC: Tutte le confezioni di unguento 1mg/g - 041109

Codice Pratica: C1A/2016/2743

Modifica: 3 Tipo IA - B.II.d.1.c - Modifica delle specifiche del prodotto finito

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

Decorrenza delle modifiche: il giorno successivo alla data della pubblicazione in GU.

Il direttore affari regolatori
dott.ssa Giovanna Cangiano

TX16ADD8093 (A pagamento).

MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.

Sede legale: Avenue de la Gare 1 - Luxembourg

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale di uso umano secondo procedura decentralizzata. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274.

codice SIS 734

Titolare: Menarini International Operations Luxembourg S.A. Specialità Medicinale: LOBIDIUR

Confezioni e numeri di A.I.C.: compresse rivestite con film da 5 mg/12.5 mg e da 5 mg/25 mg (A.I.C. 039181 - tutte le confezioni)

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa della avvenuta approvazione della seguente modifica apportata ai sensi del REGOLAMENTO (CE) 1234/2008 e s.m.i.:

Grouping composto da Tipo IA A.7 - Eliminazione officina di produzione del principio attivo nebulolo cloridrato, appartenente al gruppo Janssen Pharmaceutica N.V. e sita in Turnhoutsweg 30, 2340 Beerse, Belgio; Tipo IA B.II.d.1.d - Soppressione del test di identificazione del Titanio diossido (E 171) effettuato sul prodotto finito, in quanto test obsoleto; Tipo IA B.II.d.1.d - Soppressione del test di identificazione del Carminio (E102) effettuato sul prodotto finito, in quanto test obsoleto.

Procedura EU: NL/H/1068/IA/016/G

Codice pratica: C1A/2016/1988.7

Data di fine procedura europea e approvazione: 5 agosto 2016.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX16ADD8094 (A pagamento).

A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.R.L.

Sede legale e domicilio fiscale: via Sette Santi, 3 - Firenze
Codice Fiscale: 00395270481

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano secondo procedura nazionale. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274

Codice SIS 542

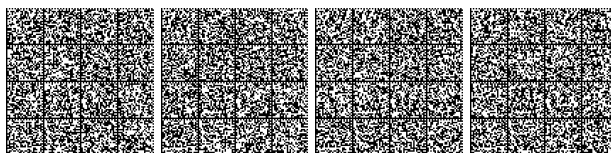
Titolare: A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l.

Specialità medicinale: FLUOXEREN. Confezioni e numeri di AIC:

20 mg compresse dispersibili - 12 compresse AIC n. 025959038, 28 compresse AIC n. 025959053; 20 mg capsule rigide - 12 capsule AIC n. 025959014, 28 capsule AIC n. 025959040; 20 mg/5 ml soluzione orale - 1 flacone AIC n. 025959026.

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente modifica apportata in accordo al REGOLAMENTO (CE) 1234/2008 e s.m.i.:

Variazione tipo IA.A.7: Eliminazione del sito di fabbricazione, Dr. Reddy's Laboratories Limited, Plot No. 137 & 138, Sri Venkateswara Co-Operative Industrial Estate, I.D.A. Bollaram, Jinnaram Mandal, India - 502 325 Medak District, Andhra Pradesh, per il principio attivo fluoxetina cloridrato.



Data di approvazione: 24 agosto 2016. Codice pratica: N1A/2016/1834.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX16ADD8096 (A pagamento).

ALLERGAN S.P.A.

Sede: via Salvatore Quasimodo 134/138 –
00144 Roma
Codice Fiscale: 00431030584

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 274/2007 e del Regolamento (CE)1234/2008 e s.m.

Specialità medicinale: PYLERA 140 mg/125 mg/125 mg capsule

Confezione e numero AIC: 120 capsule in flacone HDPE (041527019)

Titolare AIC: Allergan Pharmaceuticals International Limited

Codice Pratica: C1A/2015/3487

Tipo modifica: variazione tipo IA in (B.II.b.2.c.1) - Procedura DE/H/2467/001/IA/019

Modifiche apportate: Aggiunta di un sito responsabile per l'importazione (PharmaPack International BV).

Codice Pratica: C1B/2015/2377

Tipo modifica: variazione tipo IB (C.I.11.z) - Procedura DE/H/2467/001/IB/018

Modifiche apportate: aggiornamento del Risk Management Plan (v. 11.1)

Codice Pratica: C1B/2015/3097

Tipo modifica: variazione tipo IB (B.I.b.1.z) - Procedura DE/H/2467/001/IB/020

Modifiche apportate: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo (limite del bismuto solubile nel bismuto citrato).

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

Un procuratore
dott.ssa Valentina Simoni

TX16ADD8097 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 – 04100 Latina

Capitale sociale: € 1.000.000.000,00

Codice Fiscale: 06954380157

Partita IVA: 01781570591

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

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

Specialità Medicinale: XALATAN (latanoprost) 50microgrammi/ml - collirio, soluzione

Numeri di AIC e confezioni:

1 flacone da 2,5 ml AIC n. 033219015

3 flaconi da 2, ml AIC n. 033219027

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

Codice pratica: C1B/2016/1865

Tipologia variazione: Modifica tipo IB B.I.a.3 - Modifica dimensione del lotto di un intermedio utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo a) Sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto (Procedura n. UK/H/0179/001/IB/094).

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta*

Ufficiale possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
dott. ssa Donatina Cipriano

TX16ADD8098 (A pagamento).

ALLERGAN S.P.A.

Sede: via Salvatore Quasimodo 134/138 – 00144 Roma

Codice Fiscale: 00431030584

Avviso di rettifica relativo alla specialità medicinale EXOCIN

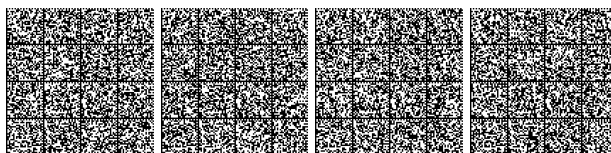
Nel comunicato TX16ADD7487 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 91 del 02.08.2016 è apportata la seguente modifica:

dove è scritto: Comunicazione notifica regolare V&A n. 89835 e 32001 del 09/09/2015 e 29/03/2016

si legga: Comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/69518 del 05/07/2016.

Un procuratore
dott.ssa Valentina Simoni

TX16ADD8099 (A pagamento).



JANSSEN-CILAG S.P.A.

Sede: via M. Buonarroti, 23 - 20093
Cologno Monzese (MI)

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007, n. 274

Medicinale: VERMOX

Confezioni e numeri di AIC: 100mg compresse – AIC n. 023821010

Codice pratica: N1B/2016/1752

B.II.b.1. Replacement or addition of a manufacturing site for part or all of the manufacturing process of the finished product

a) Secondary packaging site

b) Primary packaging site

e) Site where any manufacturing operation(s) take place, except batch release, batch control, primary and secondary packaging, for non-sterile medicinal products

B.II.b.2 c) 2. Change to importer, batch release arrangements and quality control testing of the finished product - Replacement or addition of a manufacturer responsible for importation and/or batch release - Including batch control/testing

DA: Janssen-Cilag S.p.A. 04100 Borgo S. Michele Latina Italy

A: Site 1 - Janssen-Cilag S.p.A. 04100 Borgo S. Michele Latina Italy; Site 2 - Lusomedicamenta Sociedade Técnica Farmacêutica, S.A. Estrada Consiglieri Pedroso 69-B Queluz 2730-055 Barcarena Portugal

B.II.b.4. a) Change in the batch size (including batch size ranges) of the finished product – Up to 10-fold compared to the originally approved batch size

DA: 165.082 kg A: 180 kg

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

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Sinibaldi

TX16ADD8100 (A pagamento).

EPIFARMA S.R.L.

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

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

Medicinale: SINVAT cod. prodotto: 037317, cod. confez.: 017,029,031,043;

Grouping Variation (B.II.b.1.b Tipo IAIN, B.II.b.1.a Tipo IAIN, B.II.b.2.c.2 Tipo IAIN, B.II.b.1.e Tipo IB). Codice pratica: N1B/2016/1919. Aggiunta dell' officina Special Pro-

duct's Line S.p.A. Strada Paduni, 240, 03012 - Anagni (FR), come sito responsabile di tutte le fasi della produzione, compresi il confezionamento primario e secondario e il controllo e il rilascio dei lotti.

Medicinale: PROCIFLOR cod. prodotto: 037342, cod. confezioni: 019, 021, 033;

Variation: B.III.1.a.3 Tipo IAIN. Codice pratica: N1A/2016/1829. Sostituzione del produttore Quimica Sintetica S.A. per la sostanza attiva Ciprofloxacina cloridrato, con il produttore Aarti Drugs Limited, CEP No. R1-CEP 2005-119 – REV03.

Medicinale: DOLIBLOC cod. prodotto: 043193, cod. confezioni: 010, 022;

Grouping Variation di n. 3 Variazioni B.III.1.a.2 Tipo IA. Codice pratica: N1A/2016/1831. Aggiornamento CEP da parte del produttore già approvato Strides Shasun Limited per la sostanza attiva Ibuprofene, dal No. R1-CEP 1996-061-REV08 al No. R1-CEP 1996-061 REV11.

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

L' amministratore unico
Giuseppe Irianni

TX16ADD8101 (A pagamento).

FG S.R.L.

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

Titolare FG S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via san Rocco 6, 85033 Episcopopia (PZ) codice fiscale e partita I.V.A. 01444240764.

Specialità medicinale: SIMVASTATINA FG

Codice prodotto: 037328 codice confezioni: 010, 022, 034, 046;

Grouping Variation (B.II.b.1.b Tipo IAIN, B.II.b.1.a Tipo IAIN, B.II.b.2.c.2 Tipo IAIN, B.II.b.1.e Tipo IB). Codice pratica: N1B/2016/1921. Aggiunta dell' officina Special Product's Line S.p.A Strada Paduni, 240, 03012 - Anagni (FR), come sito responsabile di tutte le fasi della produzione, compresi il confezionamento primario e secondario e il controllo e il rilascio dei lotti.

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

Il procuratore
Irianni Giuseppe

TX16ADD8102 (A pagamento).



MEDAC GMBH

Sede legale: Theaterstr. 6 - 22880 Wedel - Germany
Partita IVA: DE 118579535

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

Codice pratica: C1A/2016/2192

N° di Procedura Europea: DE/H/0115/001-004/IA/020

Medicinale: DACARBAZINA MEDAC polvere per soluzione iniettabile o per infusione, AIC n. 033645 in tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: medac GmbH

Tipologia variazione: Tipo IA, B.III.1 a) 2.

Tipo di modifica: Presentazione di un certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato.

Modifica apportata: Modifica del nome del titolare del CEP (R1-CEP 2008-036-Rev 01) in Heraeus Deutschland GmbH & CO. KG. I lotti già prodotti alla data della pubblicazione nella GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
dott. Sante Di Renzo

TX16ADD8103 (A pagamento).

VIFOR FRANCE

Sede legale: 100-101 Terrasse Boieldieu -
Tour Franklin La Défense 8
92042 Paris La Défense Cedex - Francia

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

Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.

Medicinale: OTALGAN

Numero A.I.C. e confezione: 004398018 - "1% + 5% gocce auricolari, soluzione" flacone da 6 g

Titolare A.I.C.: Vifor France, 100-101 Terrasse Boieldieu - Tour Franklin La Défense 8 - 92042 Paris La Défense Cedex - Francia

Codice Pratica N°: N1A/2016/1595

Tipologia variazione: "Grouping of variations"

1 variazione di tipo IAIN n. A.1: Modifiche del nome e dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio - da "Vifor France SA [7-13, boulevard Paul-Emile Victor, F-92200 Neuilly-sur-Seine, Francia]" a "Vifor France [100-101 Terrasse Boieldieu, Tour Franklin La Défense 8, 92042 Paris La Défense Cedex, Francia]".

1 variazione di tipo IAIN n. A.5 a): Modifica del nome e dell'indirizzo del fabbricante/importatore del prodotto finito (compresi il rilascio dei lotti e i siti di controllo della qualità) - attività per le quali il fabbricante/importatore è responsabile, compreso il rilascio dei lotti: da "Vifor France SA [7-13, boulevard Paul-Emile Victor, F-92200 Neuilly-sur-Seine, Francia]" a "Vifor France [100-101 Terrasse Boieldieu, Tour Franklin La Défense 8, 92042 Paris La Défense Cedex, Francia]".

Medicinale: DICYNONE

Numero A.I.C. e confezioni: 020917 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: Vifor France, 100-101 Terrasse Boieldieu - Tour Franklin La Défense 8-92042 Paris La Défense Cedex - Francia

Codice Pratica N°: N1A/2016/1822

Tipologia variazione: "Grouping of variations"

1 variazione di tipo IAIN n. A.1: Modifiche del nome e dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio - da "Vifor France SA [7-13, Bd Paul Emile Victor, 92200 Neuilly-sur-Seine, Francia]" a "Vifor France [100-101 Terrasse Boieldieu, Tour Franklin La Défense 8, 92042 Paris La Défense Cedex, Francia]".

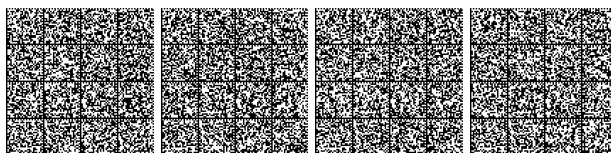
1 variazione di tipo IAIN n. A.5 a): Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito (compresi il rilascio dei lotti e i siti di controllo della qualità) - attività per le quali il fabbricante è responsabile, compreso il rilascio dei lotti: da "Sanofi Winthrop Industrie" [6, boulevard de l'Europe, 21800 Quétigny - Francia] a "DELPHARM DIJON" [6, boulevard de l'Europe, 21800 Quétigny - Francia].

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 7 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.



Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera.

In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

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

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

TX16ADD8105 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

Sede: Piazzale dell'Industria, 20 – 00144 Roma
Codice Fiscale: 00492340583

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 712/2012

Codice pratica: C1B/2016/1506

Procedura Worksharing n. AT/H/xxxx/WS/0024/G (Artiss: AT/H/0186/001; Tisseel: AT/H/0317/001-002)

Titolare: Baxter SpA Piazzale dell'Industria, 20 - 00144 Roma

Specialità medicinale: ARTISS: 2 ml - AIC n. 039546015, 4 ml - AIC n. 039546027, 10 ml - AIC n. 039546039

TISSEEL: 2 ml - AIC n. 025243179, 4 ml - AIC n. 025243181, 10 ml - AIC n. 025243193

n. 2 variazione di tipo IB:

1) B.I.b.1 Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo

2) B.II.d.2 Modifica della procedura di prova del prodotto finito d) Altre modifiche di una procedura di prova (comprese sostituzioni o aggiunte)

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

Un procuratore
dott.ssa Felicia Spina

TX16ADD8107 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

Sede: Piazzale dell'Industria, 20 – 00144 Roma
Codice Fiscale: 00492340583

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

Codice pratica: C1A/2016/2520

Procedura Decentrata n. AT/H/xxxx/IA/058/G

Titolare: Baxter SpA Piazzale dell'Industria, 20 - 00144 Roma

Specialità medicinale: ARTISS

2 ml - AIC n. 039546015, 4 ml - AIC n. 039546027, 10 ml - AIC n. 039546039

n. 1 variazione di tipo IAIN n. B.V.a.1.d aggiornamento Master File del plasma.

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

Un procuratore
dott.ssa Felicia Spina

TX16ADD8108 (A pagamento).

CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE

REGIONE UMBRIA Servizio Geologico e Gestione delle Competenze Regionali in Materia di Acque Pubbliche

Concessione di derivazione di acqua pubblica

Con DD n. 005999 del 4 luglio 2011 è stato assentito, salvi i diritti dei terzi e la disponibilità dell'acqua, alla Ditta Speranza Gabriella - Sede legale e indirizzo: Località Torrecola n. 22 - cap 06049 Spoleto (PG) - PI 02746670542 - CF SPR-GRL50B67I921X di derivare da una sorgente ubicata nel Comune di Spoleto, F. 271, p.lla 129 nel periodo che va dal 1° aprile al 30 settembre di ciascun anno per uso irriguo, la portata massima di 1,00 l/s e media di 0,23 l/s - volume annuo di 3.500 mc.; salvi i casi di decadenza, servizio pubblico ex art. 8, comma 4 L.R. 33/04 revoca o rinuncia, la concessione di derivazione avrà scadenza il 31 dicembre 2020; Estratto art. 8 disciplinare di concessione; Il concessionario, assume la piena responsabilità per quanto riguarda i diritti di terzi con particolare riferimento a vertenze in corso relative alla sottensione idrica (art. 45, 47 R.D. 1775/33) e, gli eventuali danni derivanti dalla derivazione, sollevando la Provincia di Perugia da qualsiasi pretesa o molestia da parte di terzi che



si ritenessero danneggiati; Estratto art. 15 del disciplinare di concessione; Il concessionario è tenuto alla piena ed esatta osservanza di tutte le disposizioni normative.

Il dirigente del servizio
dott. Borislav Vujovic

TU16ADF8028 (A pagamento).

REGIONE UMBRIA

Servizio Geologico e Gestione delle Competenze Regionali in Materia di Acque Pubbliche

Concessione di derivazione di acqua pubblica

Con DD n. 011582 del 15 novembre 2010 è stato assentito, salvi i diritti dei terzi e la disponibilità dell'acqua, all'Azienda Agraria Bolli Paola e Figli Società agricola semplice, Via Assisi, 133 - 06084 Bettona - P.I. e C.F. n. 02979620545, di derivare acqua dal Fiume Chiascio, in località Passaggio, nel Comune di Bettona, per la portata massima di 85,00 l/s e media di 40 l/s, per l'irrigazione annuale di ettari 65 di terreno; salvi i casi di decadenza, servizio pubblico ex art. 8, comma 4 L.R. 33/04 revoca o rinuncia, la concessione di derivazione avrà scadenza il 31 dicembre 2025; Estratto art. 8 disciplinare di concessione; Il concessionario, assume la piena responsabilità per quanto riguarda i diritti di terzi con particolare riferimento a vertenze in corso relative alla sottensione idrica (art. 45, 47 R.D. 1775/33) e, gli eventuali danni derivanti dalla derivazione, sollevando la Provincia di Perugia da qualsiasi pretesa o molestia da parte di terzi che si ritenessero danneggiati; Estratto art. 14 del disciplinare di concessione; Il concessionario è tenuto alla piena ed esatta osservanza di tutte le disposizioni normative.

Il dirigente del servizio
dott. Borislav Vujovic

TU16ADF8030 (A pagamento).

REGIONE UMBRIA

Servizio Geologico e Gestione delle Competenze Regionali in Materia di Acque Pubbliche

Concessione di derivazione di acqua pubblica

Con DD n. 003502 del 14 maggio 2012 è stato assentito in via provvisoria, salvi i diritti dei terzi e la disponibilità dell'acqua, all'Azienda Agraria Ascagnano Spa - Loc. Val di Cerro snc - 06019 Pierantonio (PG) - PI 01823520547, di derivare acqua dal Fiume Tevere, in loc. Pian di Cerro, La Barca, nel Comune di Umbertide; Ascagnano, Rancale, La Casella, nel Comune di Perugia, per uso irriguo-periodo di utilizzo giugno, luglio, agosto e settembre di ogni anno, per la portata massima di 42,00 l/s e media di 15 l/s volume tot. 135.000 mc/anno - superficie irrigata di 86,00 ha; salvi i casi di decadenza, servizio pubblico ex art. 8, comma 4 L.R. 33/04 revoca o rinuncia, la concessione di derivazione è stata accordata fino al 14 dicembre 2020; Estratto art. 8 disciplinare di concessione; Il concessionario, assume

la piena responsabilità per quanto riguarda i diritti di terzi con particolare riferimento a vertenze in corso relative alla sottensione idrica (art. 45, 47 R.D. 1775/33) e, gli eventuali danni derivanti dalla derivazione, sollevando la Provincia di Perugia da qualsiasi pretesa o molestia da parte di terzi che si ritenessero danneggiati; Estratto art. 16 del disciplinare di concessione; Il concessionario è tenuto alla piena ed esatta osservanza di tutte le disposizioni normative.

Il dirigente del servizio
dott. Borislav Vujovic

TU16ADF8031 (A pagamento).

REGIONE UMBRIA

Servizio Geologico e Gestione delle Competenze Regionali in Materia di Acque Pubbliche

Concessione di derivazione di acqua pubblica

Con D.D. n. 001086 del 17 febbraio 2009 del Dirigente del Servizio difesa e gestione idraulica della Provincia di Perugia, è stato assentito, salvo i diritti dei terzi e la disponibilità dell'acqua, al Consorzio Acquedotto il Laghetto, con sede legale nel Comune di Gualdo Cattaneo (PG), Via Colle Tifo n. 3 - CAP 06035 - PI 02442280547, di derivare da n. 2 sorgenti site in loc. Pomonte, nel Comune di Gualdo Cattaneo, F. n. 11, p.lle n. 54-10, la portata massima di 1,00 l/s e media di 0,70 l/s, per uso idropotabile; salvi i casi di decadenza, servizio pubblico ex art. 8, comma 4 L.R. 33/04 revoca o rinuncia la concessione di derivazione acque avrà scadenza il 31 dicembre 2029; Estratto art. 8 disciplinare di concessione; Il concessionario, assume la piena responsabilità per quanto riguarda i diritti di terzi con particolare riferimento a vertenze in corso relative alla sottensione idrica (art. 45, 47 R.D. 1775/33) e, gli eventuali danni derivanti dalla derivazione, sollevando la Provincia di Perugia da qualsiasi pretesa o molestia da parte di terzi che si ritenessero danneggiati; Estratto art. 13 del disciplinare di concessione; Il concessionario è tenuto alla piena ed esatta osservanza di tutte le disposizioni normative.

Il dirigente del servizio
dott. Borislav Vujovic

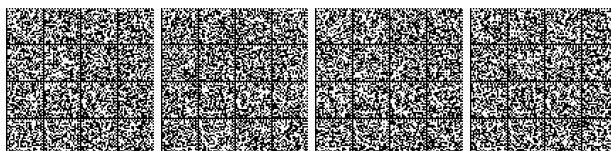
TU16ADF8032 (A pagamento).

REGIONE UMBRIA

Servizio Geologico e Gestione delle Competenze Regionali in Materia di Acque Pubbliche

Concessione di derivazione di acqua pubblica

Con DD n. 006417 del 25 agosto 2014 è stato assentito in via provvisoria, salvi i diritti dei terzi e la disponibilità dell'acqua, alla Soc. Agricola Tonelli s.s. con sede in Perugia, Via dei Filosofi n. 48 - CF 02130560549, di derivare acqua dal Fiume Tevere, in località Palla, nel Comune di Torgiano, nella misura massima di l/s 42,5 e media di l/s 14,16 per



irrigare dal 15 giugno al 15 agosto di ogni anno ettari 43 di terreno; salvi i casi di decadenza, servizio pubblico ex art. 8, comma 4 LR 33/04 revoca o rinuncia, la concessione di derivazione è stata accordata fino al 31 dicembre 2047; Estratto art. 8 disciplinare di concessione; Il concessionario, assume la piena responsabilità per quanto riguarda i diritti di terzi con particolare riferimento a vertenze in corso relative alla sottensione idrica (art. 45, 47 R.D. 1775/33) e, gli eventuali danni derivanti dalla derivazione, sollevando la Provincia di Perugia da qualsiasi pretesa o molestia da parte di terzi che si ritenessero danneggiati; Estratto art. 14 del disciplinare di concessione; Il concessionario è tenuto alla piena ed esatta osservanza di tutte le disposizioni normative.

Il dirigente del servizio
dott. Borislav Vujovic

TU16ADF8033 (A pagamento).

PROVINCIA DI VITERBO
Settore 08 Ambiente - Ufficio risorse idriche

*Concessione di derivazione di
acqua pubblica*

La ditta Totonelli Alessandra in data 3 febbraio 2016 ha chiesto la concessione di l/s 2,5 di acqua da pozzo in Comune di Vignanello località Ponzano per uso irriguo.

Viterbo, 16 agosto 2016

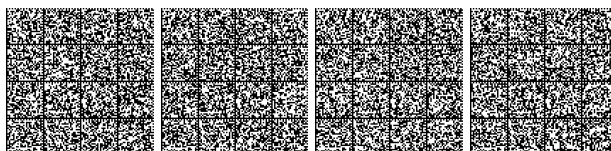
Il dirigente del settore
ing. Ernesto Dello Vicario

TU16ADF8045 (A pagamento).

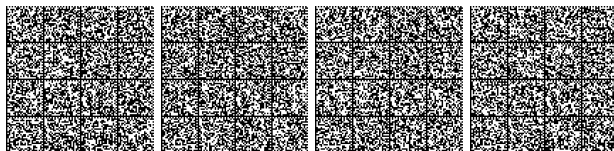
LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2016-GU2-102) Roma, 2016 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



MODALITÀ PER LA VENDITA

La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

- **presso il punto vendita dell'Istituto in piazza G. Verdi, 1 - 00198 Roma ☎ 06-8549866**
- **presso le librerie concessionarie riportate nell'elenco consultabile sui siti www.ipzs.it e www.gazzettaufficiale.it.**

L'Istituto conserva per la vendita le Gazzette degli ultimi 4 anni fino ad esaurimento. Le richieste per corrispondenza potranno essere inviate a:

Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.
Vendita Gazzetta Ufficiale
Via Salaria, 691
00138 Roma
fax: 06-8508-3466
e-mail: informazioni@gazzettaufficiale.it

avendo cura di specificare nell'ordine, oltre al fascicolo di GU richiesto, l'indirizzo di spedizione e di fatturazione (se diverso) ed indicando i dati fiscali (codice fiscale e partita IVA, se titolari) obbligatori secondo il DL 223/2007. L'importo della fornitura, maggiorato di un contributo per le spese di spedizione, sarà versato in contanti alla ricezione.



GAZZETTA UFFICIALE

 DELLA REPUBBLICA ITALIANA

CANONI DI ABBONAMENTO (salvo conguaglio)
validi a partire dal 1° OTTOBRE 2013

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

		CANONE DI ABBONAMENTO
Tipo A	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari: (di cui spese di spedizione € 257,04)* (di cui spese di spedizione € 128,52)*	- annuale € 438,00 - semestrale € 239,00
Tipo B	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti dei giudizi davanti alla Corte Costituzionale: (di cui spese di spedizione € 19,29)* (di cui spese di spedizione € 9,64)*	- annuale € 68,00 - semestrale € 43,00
Tipo C	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti della UE: (di cui spese di spedizione € 41,27)* (di cui spese di spedizione € 20,63)*	- annuale € 168,00 - semestrale € 91,00
Tipo D	Abbonamento ai fascicoli della serie destinata alle leggi e regolamenti regionali: (di cui spese di spedizione € 15,31)* (di cui spese di spedizione € 7,65)*	- annuale € 65,00 - semestrale € 40,00
Tipo E	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata ai concorsi indetti dallo Stato e dalle altre pubbliche amministrazioni: (di cui spese di spedizione € 50,02)* (di cui spese di spedizione € 25,01)*	- annuale € 167,00 - semestrale € 90,00
Tipo F	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari, e dai fascicoli delle quattro serie speciali: (di cui spese di spedizione € 383,93)* (di cui spese di spedizione € 191,46)*	- annuale € 819,00 - semestrale € 431,00

N.B.: L'abbonamento alla GURI tipo A ed F comprende gli indici mensili

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

Abbonamento annuo (incluse spese di spedizione) € **56,00**

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

Prezzi di vendita: serie generale	€ 1,00
serie speciali (escluso concorsi), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo serie speciale, <i>concorsi</i> , prezzo unico	€ 1,50
supplementi (ordinari e straordinari), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo Conto Riassuntivo del Tesoro, prezzo unico	€ 6,00

I.V.A. 4% a carico dell'Editore

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

(di cui spese di spedizione € 129,11)* - annuale € **302,47**
 (di cui spese di spedizione € 74,42)* - semestrale € **166,36**

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

(di cui spese di spedizione € 40,05)* - annuale € **86,72**
 (di cui spese di spedizione € 20,95)* - semestrale € **55,46**

Prezzo di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione (oltre le spese di spedizione) € 1,01 (€ 0,83 + IVA)

Sulle pubblicazioni della 5ª Serie Speciale e della Parte II viene imposta I.V.A. al 22%.

Si ricorda che, in applicazione della legge 190 del 23 dicembre 2014 articolo 1 comma 629, gli enti dello Stato ivi specificati sono tenuti a versare all'Istituto solo la quota imponibile relativa al canone di abbonamento sottoscritto. Per ulteriori informazioni contattare la casella di posta elettronica abbonamenti@gazzettaufficiale.it.

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

Abbonamento annuo € **190,00**
 Abbonamento annuo per regioni, province e comuni - SCONTO 5% € **180,50**
 Volume separato (oltre le spese di spedizione) € 18,00

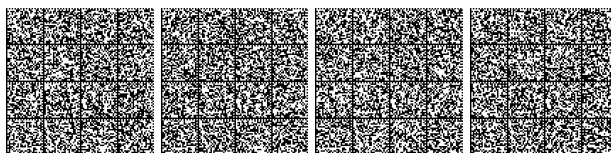
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

Per l'estero, i prezzi di vendita (in abbonamento ed a fascicoli separati) anche per le annate arretrate, compresi i fascicoli dei supplementi ordinari e straordinari, devono intendersi raddoppiati. Per il territorio nazionale, i prezzi di vendita dei fascicoli separati, compresi i supplementi ordinari e straordinari, relativi anche ad anni precedenti, devono intendersi raddoppiati. Per intere annate è raddoppiato il prezzo dell'abbonamento in corso. Le spese di spedizione relative alle richieste di invio per corrispondenza di singoli fascicoli vengono stabilite di volta in volta in base alle copie richieste. Eventuali fascicoli non recapitati potranno essere forniti gratuitamente entro 60 giorni dalla data di pubblicazione del fascicolo. Oltre tale periodo questi potranno essere forniti soltanto a pagamento.

N.B. - La spedizione dei fascicoli inizierà entro 15 giorni dall'attivazione da parte dell'Ufficio Abbonamenti Gazzetta Ufficiale.

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

* tariffe postali di cui alla Legge 27 febbraio 2004, n. 46 (G.U. n. 48/2004) per soggetti iscritti al R.O.C.



MODALITÀ E TARIFFE PER LE INSERZIONI IN 5ª SERIE SPECIALE E PARTE SECONDA

Ministero dell'economia e delle finanze - Decreto 24 dicembre 2003 (*Gazzetta Ufficiale* n. 36 del 13 febbraio 2004)

Le inserzioni da pubblicare nella *Gazzetta Ufficiale* possono essere inviate all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. nelle seguenti modalità:

- in formato elettronico, in maniera pratica e veloce tramite il nuovo portale IOL - Inserzioni on-line, disponibile all'indirizzo www.inserzioni.gazzettaufficiale.it;
- per posta o corriere al seguente indirizzo: I.P.Z.S. S.p.A. - Ufficio inserzioni G.U. via Salaria, 691 - 00138 Roma. L'importo delle inserzioni 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. indicando sull'attestazione di pagamento la causale del versamento;
- consegna a mano direttamente allo sportello dell'Istituto sito in piazza G. Verdi 1, 00198 Roma, solo in caso di inserzioni con pagamento in contanti, carta di credito o assegno circolare intestato all'Istituto. Qualora l'inserzione venga presentata per la pubblicazione da persona diversa dal firmatario, è necessario presentare delega scritta rilasciata dallo stesso o da altro soggetto autorizzato dall'ente inserzionista e copia fotostatica di un valido documento d'identità del delegante. Il delegato invece dovrà esibire un valido documento d'identità. Si informa inoltre che l'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato rilascerà fattura esclusivamente all'Ente delegante e che nella delega dovrà essere contenuta espressa accettazione di tale modalità di fatturazione.

La pubblicazione dell'inserzione nella *Gazzetta Ufficiale* viene effettuata, in caso di inoltro in formato elettronico, il 3° giorno ferial successivo a quello dell'apposizione della firma digitale sulla piattaforma IOL; in caso di inoltro in formato cartaceo avviene il 6° giorno ferial successivo a quello del ricevimento da parte dell'ufficio inserzioni.

I testi in forma cartacea inviati per posta o presentati allo sportello, devono pervenire in originale, trascritti a macchina o con carattere stampato, redatti su carta da bollo o uso bollo, con l'applicazione di una

marca da € 16,00 ogni quattro pagine o 100 righe; eventuali esenzioni da tale imposta dovranno essere documentate all'atto della presentazione o dell'invio. Nei prospetti ed elenchi contenenti numeri (costituiti da una o più cifre), questi dovranno seguire l'ordine progressivo in senso orizzontale. Per esigenze tipografiche, ogni riga può contenere un massimo di sei gruppi di numeri. Le inserzioni devono riportare, in originale, la firma chiara e leggibile del responsabile della richiesta; il nominativo e la qualifica del firmatario devono essere trascritti a macchina o con carattere stampato.

Per le inserzioni relative a "convocazioni di assemblea di società per azioni" si precisa che nell'indicare la data di convocazione è necessario considerare i tempi ordinari di pubblicazione di 6 giorni e i seguenti termini legali che decorrono dalla pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*:

- 15 giorni "convocazione di assemblea di società per azioni non quotate"
- 30 giorni "convocazione di assemblea di società per azioni quotate in mercati regolamentati"

Nella richiesta d'inserzione per le "convocazioni d'assemblea di società per azioni" dovrà essere indicato se trattasi di società con azioni quotate in mercati regolamentati italiani o di altri Paesi dell'Unione europea

Per gli avvisi giudiziari, è necessario che il relativo testo sia accompagnato da copia del provvedimento emesso dall'Autorità competente; tale adempimento non occorre per gli avvisi già visti dalla predetta autorità.

A fronte di ciascuna inserzione viene emessa fattura e, quale giustificativo dell'inserzione, viene spedita una copia della *Gazzetta Ufficiale* nella quale è avvenuta la pubblicazione. Si raccomanda agli inserzionisti di corredare le inserzioni dei dati fiscali (codice fiscale o partita IVA) ed anagrafici del richiedente.

In caso di mancato recapito, i fascicoli saranno rispediti solo se richiesti all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato (mail: informazioni@ipzs.it oppure fax: 06-8508-2721) entro sessanta giorni dalla data della loro pubblicazione. Per ulteriori informazioni visitare il sito www.gazzettaufficiale.it o contattare il Numero Verde 800864035.

TARIFFE

A partire da gennaio 1999, è stato abolito il costo forfettario per la testata addebitando le reali righe utilizzate, fermo restando che le eventuali indicazioni di: denominazione e ragione sociale; sede legale; capitale sociale; iscrizione registro imprese; codice fiscale e partita IVA, devono essere riportate su righe separate.

Annunzi commerciali
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:
€ 16,87

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 20,58

Annunzi giudiziari
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:
€ 6,62

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 8,08

(comprese comunicazioni o avvisi relativi a procedure di esproprio per pubblica utilità)

FATTURAZIONE PUBBLICA AMMINISTRAZIONE

Si ricorda che, in applicazione della legge 24 dicembre 2007, n. 244, art. 1 comma 209 e del decreto del Ministero dell'economia e delle finanze 3 aprile 2013, n. 55, art. 1, commi 1 e 2, le amministrazioni pubbliche sono soggette alla fatturazione in forma elettronica e pertanto non possono più procedere al pagamento anticipato.

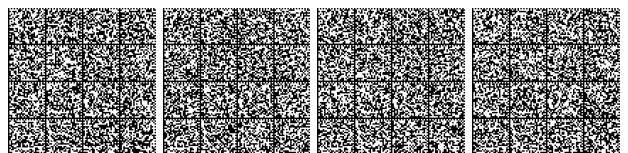
Ai sensi dell'art. 1, comma 629 della legge 90 del 23 dicembre 2014 e del decreto del Ministero dell'economia e delle finanze del 23 gennaio 2015 in materia di split payment, nonché del decreto del 3 aprile 2013, n. 55, le Pubbliche Amministrazioni sono inoltre tenute a indicare nella richiesta di pubblicazione:

- il Codice Univoco Ufficio destinatario di fattura elettronica (iPA);
- l'eventuale CIG o CUP da riportare in fattura;
- l'assoggettabilità o meno dell'amministrazione ordinante al regime di split payment.

Si ricorda inoltre che eventuali informazioni aggiuntive da inserire nella fattura elettronica saranno riportate solo ed esclusivamente nella sezione "DatiBeniServizi" - "DettaglioLinee" - "Descrizione" della rappresentazione XML della fattura; non sarà possibile accettare ulteriori richieste di personalizzazione della fattura.

N.B. NON SI ACCETTANO INSERZIONI CON DENSITÀ DI SCRITTURA SUPERIORE A 77 CARATTERI/RIGA. Il numero di caratteri/riga (comprendendo come caratteri anche gli spazi vuoti ed i segni di punteggiatura) è sempre riferito all'utilizzo dell'intera riga, di mm 133, del foglio di carta bollata o uso bollo (art. 53, legge 16 febbraio 1913, n. 89 e articoli 4 e 5, decreto del Presidente della Repubblica 26 ottobre 1972, n. 642, testo novellato).

LA PUBBLICAZIONE DEGLI AVVISI DI GARE DI APPALTO PUBBLICHE DEVE ESSERE EFFETTUATA IN CONFORMITÀ A QUANTO DISPOSTO DAL DECRETO LEGISLATIVO 12 APRILE 2006 N. 163: "Codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture in attuazione delle direttive 2004/17/CE e 2004/18/CE".





€ 2,04

