GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE SECONDA

Roma - Martedì, 12 settembre 2017

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

ANNUNZI COMMERCIALI			QUI INSURANCE S.P.A. Convocazione di assemblea straordinaria (TU17AAA9160)	Pag.	1
Convocazioni di assemblea					
AUTOMOBILE CLUB VERONA Convocazione di assemblea straordinaria (TX17AAA9198)	Pag.	2	ANNUNZI GIUDIZIARI		
ENERTRONICA S.P.A. Convocazione dell'assemblea degli azionisti (TX17AAA9221)	Pag.	2	Notifiche per pubblici proclami TRIBUNALE CIVILE DI TRENTO		
FARMAREMMA S.R.L. Convocazione di assemblea straordinaria (TX17AAA9243)	Pag.	3	Convocazione di assemblea dei comproprietari (TX17ABA9250)	Pag.	3
IL GRANAIO DELL'ALTO BRADANO SOC. COOP. AGRICOLA			Ricorso per usucapione speciale (TX17ABA9249)	Pag.	3
Convocazione assemblea ordinaria e straordinaria (TU17AAA9214)	Pag.	1	Ammortamenti		
IMVEST S.P.A. Avviso di convocazione dell'assemblea degli azionisti (TX17AAA9226)	Pag.	2	TRIBUNALE DI L'AQUILA Ammortamento cambiario (TU17ABC9161)	Pag.	4
NIMS S.P.A. Convocazione assemblea degli azionisti (TV17AAA9156)	Pag.	1	Eredità		
PRODOTTI ADRIA S.P.A. Convocazione di assemblea (TU17AAA9212)	Pag	1	TRIBUNALE DI PORDENONE Cancelleria Volontaria Giurisdizione Eredità giacente di Antonini Sergio (TU17ABH9125)	Pag	1

TRIBUNALE DI PORDENONE Cancelleria Volontaria Giurisdizione			Specialità medicinali presidi sanitari e medico-	chirur	gici
Eredità giacente di Quai Olga (TU17ABH9124)	Pag.	4	A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco		
TRIBUNALE DI TREVISO			Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immis-		
Nomina curatore eredità giacente di Guolo Moreno (TX17ABH9240)	Pag.	4	sione in commercio di medicinali per uso umano. Mo- difiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/ CE e s.m. (TX17ADD9225)	Pag.	10
TRIBUNALE DI URBINO			ALK-ABELLÒ S.P.A.		
Eredità giacente di Martinelli Maria Maddalena - Rg. Vol. Giur. n. 205/2017 (TU17ABH9134)	Pag.	4	Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Le-		
TRIBUNALE ORDINARIO DI CAGLIARI			gislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD9217)	$P_{\alpha \alpha}$	7
Eredità giacente (TX17ABH9242)	Pag.	4	123 //2000/CL C S.m. (IAI/ADD/21/)	r ug.	,
TRIBLINIALE ORDINIADIO DI TORINO			ARISTO PHARMA GMBH		
TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO Eredità giacente di Brusa Roberto Mario (TU17ABH9133)	Pag.	4	Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29.12.2007 n. 274 (TV17ADD9188)	Pag.	7
Riconoscimenti di proprietà			DD ACCO IMACINIC ITALIA C D I		
			BRACCO IMAGING ITALIA S.R.L. Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-		
TRIBUNALE CIVILE DI VELLETRI			missione in commercio di una specialità medicina-		
Estratto di ricorso per usucapione speciale (TU17ABM9213)	Pag.	5	le per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE n. 1234/2008 (TX17ADD9227)	Pag.	10
Piani di riparto e deposito bilanci finali di liqu	ıidəzini	ne	BRACCO IMAGING S.P.A.		
CONSORZIO RIMINESE EDILIZIA E AMBIENTE COP.E.R. S.C. A R.L. Deposito del bilancio finale di liquidazione (TX174BS9252)		5	Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento n. 1234/2008/CE (TX17ADD9228)	Pag.	11
	Ü		BRACCO IMAGING S.P.A.		
			Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-		
ALTRI ANNUNZI			missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento n. 1234/2008/ CE (TX17ADD9229)	Pag.	11
			BRACCO IMAGING S.P.A.		
Espropri RETE FERROVIARIA ITALIANA 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. e del Regolamento n. 1234/2008/CE (TX17ADD9238)	Pag.	15
Ordinanza di pagamento di indennità d'esproprio (TU17ADC9163)	Pag.	5		1 448.	
			CRINOS S.P.A.		
RETE FERROVIARIA ITALIANA S.P.A.			Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di specialità medicinali per		
Ordinanza di pagamento di indennità d'esproprio (TU17ADC9164)	Pag.	6	uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e del Regolamento 1234/2008/CE e successive modifiche (TX17ADD9234)	Pag.	13
RETE FERROVIARIA ITALIANA S.P.A.			EG S.P.A.		
Ordinanza di pagamento di indennità d'esproprio (TU17ADC9165)	Pag.	6	Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di specialità medicinali per		
RETE FERROVIARIA ITALIANA S.P.A.	D	_	uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e del Regolamento	D	1 4
Deposito di indennità d'espropriazione (TU17ADC9162)	Pag.	5	1234/2008/CE e successive modifiche (TX17ADD9235)	Pag.	14



EG S.P.A.			LANOVA FARMACEUTICI S.R.L.		
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 1234/2008/CE e successive modifiche (TX17ADD9232)	Pag.	12	Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX17ADD9244)	Pag.	16
EG S.P.A.			MARCO ANTONETTO S.P.A.		
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 1234/2008/CE e successive modifiche (TX17ADD9233)	Pag.	12	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 del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e s.m.i. (TX17ADD9241)	Pag.	15
FERRING S.P.A.			MASTER PHARMA S.R.L.		
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, come modificato dal Regolamento 712/2012/UE, e in applicazione del comma 1 bis dell'art.35 del D.Lgs. 219/2006 (TX17ADD9231)	Pag.	11	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. (TU17ADD9130). PROGRAMMI SANITARI INTEGRATI S.R.L.	Pag.	6
			Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-		
L. MOLTENI & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ			missione in commercio secondo procedura di importa-		
DI ESERCIZIO S.P.A.			zione parallela di specialità medicinale per uso uma- no. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE)		
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 721/2012/CE (TX17ADD9248)	Pag.	17	n. 1084/2003. Comunicazione AIFA del 23.08.2017 - Determinazione V&A IP-I n. 384 (TX17ADD9239)	Pag.	15
,			S.A.L.F. S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-		
L. MOLTENI & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ			missione in commercio di una specialità medicinale		
DI ESERCIZIO S.P.A.			per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Rego- lamento 1234/2008. (TX17ADD9246)	Dag	16
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 721/2012/CE (TX17ADD9245) L. MOLTENI & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ	Pag.	16	SANOFI S.P.A. Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento	Pag.	14
DI ESERCIZIO S.P.A.			120 // 2000/ CZ 0 5//// (1111//125/200)	1 4.8.	
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 721/2012/CE (TX17ADD9247)	Pag.	16	SANOFI S.P.A. Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD9237)	Pag.	15
L. MOLTENI & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ			,	Ü	
DI ESERCIZIO S.P.A.			SAPIO LIFE S.R.L.		
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE (TX17ADD9251)	Pag.	17	Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/2007 (TX17ADD9224)	Pag.	9
LABORATOIRES THEA			SAPIO PRODUZIONE IDROGENO OSSIGENO 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 29 dicembre 2007, n. 274 (TX17ADD9218).	Pag.	8	Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/2007 (TX17ADD9223)	Pag.	8
LABORATOIRES THEA			UCB PHARMA S.P.A.		
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto	D	0	Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs.	D	1.1
Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX17ADD9219).	Pag.	8	219/2006 e s.m.i. (TX17ADD9230)	Pag.	11







		REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA Assessorato dei Lavori Pubblici Direzione Generale -		
		Servizio Territoriale Opere Idrauliche di Nuoro		
		Richiesta concessione di derivazione di acque pubbliche (TU17ADF9131)	Pag.	18
g.	18	Concessioni demaniali		
		AUTORITÀ DI CICTEMA DORTHALE DEL MAR		
			Pag	20
g.	18	1177110 puccence (1717112 07170)	- 4.8.	
		AUTORITÀ DI SISTEMA PORTUALE DEL MAR TIRRENO CENTRO-SETTENTRIONALE		
Concessioni di derivazione di acque pubbliche		Avviso pubblico (TV17ADG9177)	Pag.	19
g.	19	Consigli notarili		
		CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI AGRIGENTO E SCIACCA		
g.	18	Dispensa per rinuncia dall'esercizio della funzione notarile del notaio Vincenzo Amico (TU17ADN9132)	Pag.	20
	g.	g. 18	sessorato dei Lavori Pubblici Direzione Generale - Servizio Territoriale Opere Idrauliche di Nuoro Richiesta concessione di derivazione di acque pub- bliche (TU17ADF9131)	sessorato dei Lavori Pubblici Direzione Generale - Servizio Territoriale Opere Idrauliche di Nuoro Richiesta concessione di derivazione di acque pub- bliche (TU17ADF9131)

Annunzi commerciali

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

OUI INSURANCE S.P.A.

Sede legale: viale XXIV Maggio n. 1, 34170 Gorizia (GO), Italia

> Codice Fiscale: 01875700682 Partita IVA: 01875700682

Convocazione di assemblea straordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea straordinaria presso lo studio del notaio Luca Di Pietro sito in Lecce alla via M.R. Imbriani n. 30, per il giorno 18 ottobre 2017 alle ore 10,00 in prima convocazione ed occorrendo per il giorno 19 ottobre 2017 alle ore 17,00 stesso luogo, in seconda convocazione, per discutere e deliberare il seguente

Ordine del giorno:

- 1. Trasformazione società in Società a responsabilità limitata;
 - 2. Trasferimento sede legale.

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

L'amministratore unico Mazzanti Giovanni

TU17AAA9160 (A pagamento).

PRODOTTI ADRIA S.P.A.

Sede sociale: via Cavalletto, 3 - Padova Registro delle imprese: Padova n. 00038150298

Convocazione di assemblea

Gli azionisti sono convocati in assemblea ordinaria presso la sede sociale per mercoledì 25 ottobre 2017 alle ore 17,00 in prima convocazione ed occorrendo in seconda convocazione venerdì 27 ottobre 2017, stesso luogo e stessa ora, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1) Deliberazioni ai sensi dell'art. 2364 del codice civile.

L'amministratore unico dott. Carlo Tretti

TU17AAA9212 (A pagamento).

IL GRANAIO DELL'ALTO BRADANO SOC. COOP. AGRICOLA

Sede: c.da Pipoli - 85011 Acerenza (PZ) R.E.A.: 63158 Codice Fiscale: 00662280767 Partita IVA: 00662280767

Convocazione assemblea ordinaria e straordinaria

I signori soci sono convocati all'assemblea ordinaria e straordinaria che si terrà il giorno 28 settembre 2017, alle ore 16,00, in prima convocazione, ed occorrendo, il giorno 30 settembre 2017, alle ore 10,00, in seconda convocazione, presso la sede sociale di C.da Pipoli in Acerenza (PZ), per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

Parte ordinaria:

Approvazione bilancio chiuso al 31 maggio 2017;

Campagna cerealicola 2017.

Parte straordinaria:

Adozione del nuovo Statuto sociale.

Parte ordinaria:

Deliberazioni inerenti e conseguenti l'adozione del nuovo Statuto sociale.

Acerenza, 5 settembre 2017

Il presidente del C.d.A. Giuseppe Zezza

TU17AAA9214 (A pagamento).

NIMS S.P.A.

Sede legale: viale della Navigazione Interna n. 18 - Padova Capitale sociale: Euro 3.000.000,12 i.v. Registro delle imprese: Padova n. 01917020289 Codice Fiscale: 01917020289

Convocazione assemblea degli azionisti

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria presso la sede di Viale della Navigazione Interna 18 - Padova il giorno 5 ottobre 2017 alle ore 12,00 per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

- 1) nomina nuovo organo amministrativo;
- 2) nomina nuovo organo di controllo legale;
- 3) eventuali e varie.

Deposito azioni presso la sede sociale, diritto di intervento e rappresentanza a norma di legge e di statuto.

> NIMS S.p.A. - La presidente Malis Maria Gabriella

TV17AAA9156 (A pagamento).







AUTOMOBILE CLUB VERONA

Convocazione di assemblea straordinaria

I Signori Soci sono convocati in Assemblea straordinaria il giorno 27 settembre 2017 alle ore 8,00 in prima convocazione presso la sede sociale di Verona, Via della Valverde n. 34 ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 28 settembre 2017 alle ore 18,00 per deliberare sul seguente ordine del giorno:

- 1) Ratifica cooptazione nuovo membro del C.D. dell'Automobile Club Verona ai sensi dell'Art. 51 dello Statuto ACI.
- 2) Elezione membro mancante del Collegio dei Revisori dei Conti dell'Automobile Club Verona ai sensi dell'Art. 56 dello Statuto ACI.

Potranno intervenire all'Assemblea i Soci dell'A. C. Verona che risultino tali alla data di convocazione e che mantengano la qualità di Socio anche alla data di svolgimento dell'Assemblea, personalmente muniti di tessera sociale e di documento di identità, non sono ammesse deleghe.

Ai sensi di legge e dello Statuto ciascun socio dispone di un solo voto.

Il presidente dott. Adriano Baso

TX17AAA9198 (A pagamento).

ENERTRONICA S.P.A.

Sede legale: via della Dogana n. 12 - Frosinone Capitale sociale: Euro 417.061,40 Registro delle imprese: Frosinone 05151831210 R.E.A.: FR-160282 Codice Fiscale: 05151831210 Partita IVA: 05151831210

Convocazione dell'assemblea degli azionisti

I Signori Azionisti legittimati all'intervento e all'esercizio del diritto di voto sono convocati in Assemblea Straordinaria per il giorno 28 settembre 2017, alle ore 15,30, ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 29 settembre 2017, alle ore 15,30, presso lo studio legale NCTM in Milano alla Via Agnello, 12, per discutere e deliberare il seguente

Ordine del Giorno

- 1. Aumento di capitale sociale riservato, con esclusione del diritto di opzione ai sensi dell'art. 2441, comma 5, cod. civ., a pagamento, per massimi Euro 1.000.000, comprensivi di sovrapprezzo mediante emissione di massime n. 312.500 azioni, con godimento regolare e aventi le stesse caratteristiche di quelle in circolazione alla data di emissione.
- 2. Proposte di modifiche all'art. 2 dello Statuto sociale. Deliberazioni inerenti e conseguenti.

Le informazioni sul capitale sociale nonché quelle riguardanti modalità e termini per:

- l'intervento e l'esercizio del diritto di voto in assemblea (si precisa che la record date è fissata al 19 settembre 2017);
 - l'intervento e il voto in assemblea per delega;

- il diritto di richiedere l'integrazione delle materie da trattare:
- la reperibilità del testo integrale delle proposte di deliberazione, unitamente alla Relazione Illustrativa sui punti all'ordine del giorno, sono riportate nell'avviso di convocazione integrale, il cui testo – unitamente alla documentazione relativa all'assemblea – è pubblicato sul sito internet della Società all'indirizzo [www.enertronica.it], sez. investor relations, al quale si rimanda.

Frosinone, 4 settembre 2017

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente Vito Nardi

TX17AAA9221 (A pagamento).

IMVEST S.P.A.

Sede legale: Via della Croce, 87 - 00187 Roma Punti di contatto: Tel +39.06.6876006 - Fax +39.06.6892316 Capitale sociale: Euro 24.146.898,90 i.v.

Partita IVA: 02989080169

Avviso di convocazione dell'assemblea degli azionisti

I Signori Azionisti sono convocati in assemblea ordinaria per il giorno 28 settembre 2017, alle ore 11.00, presso la sede legale della Società in Roma, Via della Croce 87, in prima convocazione, ed occorrendo il giorno 29 settembre 2017, stesso luogo e stessa ora, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

- 1) Approvazione del Bilancio di esercizio al 31 dicembre 2016 e deliberazioni relative. Presentazione del Bilancio consolidato al 31 dicembre 2016 del Gruppo Imvest; deliberazioni inerenti e conseguenti;
- 2) Nomina del Consiglio di Amministrazione, determinazione della durata in carica e dei relativi compensi; deliberazioni inerenti e conseguenti;
- 3) Nomina del Collegio Sindacale e del suo Presidente; determinazione del compenso annuo dei componenti effettivi del Collegio Sindacale; deliberazioni inerenti e conseguenti;
- 4) Conferimento dell'incarico di revisione legale dei conti per il periodo 2017-2019 e determinazione del corrispettivo; deliberazioni inerenti e conseguenti;
- 5) Approvazione dell'operato e manleva di tutti i componenti del Consiglio di Amministrazione e del Collegio Sindacale; deliberazioni inerenti e conseguenti;
- 6) Provvedimenti ai sensi dell'art. 2446 codice civile; deliberazioni inerenti e conseguenti.

Potranno intervenire all'Assemblea in oggetto gli Azionisti cui spetta il diritto di voto. La legittimazione all'intervento in Assemblea e all'esercizio del diritto di voto è attestata da una comunicazione alla Società, effettuata dall'intermediario autorizzato, in conformità alle proprie scritture contabili, in favore del soggetto a cui spetta il diritto di voto sulla base delle evidenze relative al termine della giornata contabile del settimo giorno di mercato aperto precedente la data fissata per l'assemblea (record date). Coloro che risulteranno





titolari delle azioni successivamente a tale data non saranno legittimati ad intervenire e votare nel corso dell'Assemblea. Le comunicazioni degli intermediari dovranno pervenire alla Società entro la fine del terzo giorno di mercato aperto precedente la data fissata per l'Assemblea in prima convocazione. La documentazione relativa sarà messa a disposizione del pubblico nei termini previsti dalla normativa vigente.

> Il presidente del consiglio di amministrazione Raffaele Israilovici

TX17AAA9226 (A pagamento).

FARMAREMMA S.R.L.

Sede: via Nazario Sauro, 29 - 40121 Bologna Capitale sociale: Euro 408.000 R.E.A.: BO-456725 Partita IVA: 01022230534

Convocazione di assemblea straordinaria

Con la presente viene convocata l'Assemblea Straordinaria dei Soci della società "Farmaremma Srl" presso lo Studio Notarile Plasmati in Via Silvio e Beltrando Spaventa n°7, 66100 Chieti (CH), in prima ed unica convocazione per il giorno venerdì 29 Settembre 2017 alle ore 11:00, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno

Adozione del nuovo testo di statuto sociale, con modifiche dei seguenti articoli: oggetto sociale (art. 2); requisiti dei soci (art 5); trasferimento delle quote sociali (art.7, art. 8 e art. 9); versamenti soci (art. 10); recesso (art. 12); poteri dell'organo amministrativo (art. 20); disciplina delle controversie (art. 30).

Bologna, 7 settembre 2017

L'amministratore unico ing. Filippo Tumini

TX17AAA9243 (A pagamento).

Annunzi Giudiziari

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI TARANTO

Ricorso per usucapione speciale

Con ricorso del 26/10/2011 Marco Luigi Pastore nato a Ginosa il 05/01/1940 c.f. PSTMCL40A05E036F residente in Ginosa alla c.da Follerati, ha chiesto all'on.le Tribunale di dichiarare l'avvenuto usucapione speciale ex art.1159 bis c.c. del fondo rustico sito a Ginosa contrassegnato in catasto | TX17ABA9250 (A pagamento).

Fg. 63 p.lle 62-68-69-93-117-134-135-136-139-140-143-146-147-149; posseduti da oltre 20 anni. Il ricorso giusta ordinanza del Presidente del Tribunale di Taranto è stato notificato è affisso al Comune di Ginosa e all'albo Pretorio della volontaria giurisdizione del Tribunale di Taranto per 90 giorni dal 14/11/2013 e nessuno ha proposto opposizione. In ottemperanza all'ordinanza fu fatta anche la pubblicazione su gazzetta ufficiale e al corriere della sera (ora chiuso) ma nel trasloco dal Tribunale di Ginosa a Taranto originali e copie delle pubblicazioni furono perse per cui si è imposto il rinnovo di pubblicazione ai sensi di legge con il termine dei 90 giorni già decorso senza opposizioni. N.b. La presente pubblicazione fu già eseguita nel novembre 2013;

Ginosa li 03/08/2017

Marco Luigi Pastore

TX17ABA9249 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI TRENTO

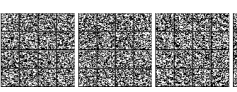
Convocazione di assemblea dei comproprietari

Il Presidente del Tribunale Civile di Trento, letta l'istanza di autorizzazione alla notificazione presentata dall'Avv. Riccardo Leonardo Piana, nella sua qualità di procuratore dei comproprietari Freschi Guido Cesare, Bavila Francesco, Chieregato Anna, Taronna Adriana, Mazzamurro Alessandro, Bonadonna Lucia, Capparelli Salvatore, Pisani Luigi, Sanfilippo Beniamino, Intini Bartolomeo, Mandoli Graziano, Balestri Rita, Apolloni Anna Maria, Bonifazi Floriano, Busato Maria Lina, Masciullo Franco, Villani Giovanni, Di Leone Maria Utilia, Galligani Bastiano, Corcione Antonio, Schilirò Gaetano, Celi Giuseppe, Allegretti Ernesto, Pastore Mauro, Nanni Giovanni e Agostini Carla, visto il parere favorevole del P.M. in sede e ritenuta la sussistenza delle condizioni i cui all'art. 150 c.p.c., con provvedimento del 21 agosto 2017 ha autorizzato la notificazione, così come richiesta, per pubblici proclami, dell'avviso di convocazione dell'assemblea dei comproprietari del Residence Myosotis sito nel Comune di Mazzin (TN) -identificato alla Tavola di Trento C.C. Mazzin, P. T. 297 p. d 391- in prima convocazione per il giorno 5 ottobre 2017 ore 02:00 ed in seconda convocazione per il giorno 7 ottobre 2017 alle ore 15:00, in Sassari, via M. Zanfarino n. 58, presso lo Studio dell'Avv. Riccardo Leonardo Piana, per deliberare sul seguente ordine del giorno:

- 1) nomina amministratore;
- 2) interventi indefettibili ed urgenti finalizzati all'interclusione degli accessi agli edifici del residence ai fini della sicurezza dei luoghi e delle persone;
- 3) ripartizione delle spese anticipate da alcuni comproprietari.

Sassari, 6 settembre 2017

Il procuratore/difensore avv. Riccardo Leonardo Piana



AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI L'AQUILA

Ammortamento cambiario

Con decreto n. 1468/17 del 25 agosto 2017 il Tribunale di L'Aquila ha dichiarato l'ammortamento della cambiale n. 108543/1006797 scadente il 19 febbraio 1988 di L. 1.765.050 emessa dai coniugi Franco Scarsella e Concetta Rossi in data 19 novembre 1987 intestata alla Fiscambi Immobiliare pagata alla naturale scadenza presso la Banca Carispaq filiale di Paganica (AQ).

avv. Piero Giovanni Di Zitti

TU17ABC9161 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI PORDENONE Cancelleria Volontaria Giurisdizione

Eredità giacente di Quai Olga

Il Giudice monocratico del Tribunale di Pordenone con decreto in data 26 maggio 2017 ha dichiarato giacente l'eredità di Quai Olga nata il 7 dicembre 1930 a San Daniele del Friuli, deceduta a Spilimbergo il 30 giugno 2011, con ultimo domicilio in Spilimbergo ed ha nominato curatore l'avv. Elisa De Stefano con studio in Pordenone - Corso Vittorio Emanuele II n. 54.

avv. Elisa De Stefano

TU17ABH9124 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PORDENONE Cancelleria Volontaria Giurisdizione

Eredità giacente di Antonini Sergio

Il Giudice monocratico del Tribunale di Pordenone con decreto in data 9 giugno 2017 ha dichiarato giacente l'eredità di Antonini Sergio nato il 18 luglio 1946 a Caorle, deceduto a Portogruaro il 15 febbraio 2016, con ultimo domicilio in Pramaggiore ed ha nominato curatore l'avv. Elisa De Stefano con studio in Pordenone - Corso Vittorio Emanuele II n. 54.

avv. Elisa De Stefano

TU17ABH9125 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Eredità giacente di Brusa Roberto Mario

Con decreto emesso in data 24 agosto 2017 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Brusa Roberto Mario, nato a Torino il 12 gennaio 1956 residente in vita in Collegno e deceduto in Rivoli il 23 marzo 2006 - R.G. 8810/2017.

Curatore è stato nominato avv. Vittore Pierluigi con studio in Pinerolo, via Buniva, 85.

Il funzionario giudiziario dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore avv. Pierluigi Vittore

TU17ABH9133 (A pagamento).

TRIBUNALE DI URBINO

Eredità giacente di Martinelli Maria Maddalena - Rg. Vol. Giur. n. 205/2017

L'avv. Daniela Gori, con studio in via Gasparini 1/A - 61029 Urbino (PU), avvisa che è stata nominata dal Tribunale di Urbino, in personale del giudice dott. Piersantelli, con decreto del 19 maggio 2017, curatore dell'eredità giacente della sig.ra Martinelli Maria Maddalena nata a Apecchio il 21 aprile 1930 e deceduta a Urbino il 30 dicembre 2015.

avv. Daniela Gori

TU17ABH9134 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TREVISO

Nomina curatore eredità giacente di Guolo Moreno

Il Tribunale di Treviso nel procedimento n.R.G. 1732/17 con decreto 13.7.2017 ha nominato l'avv. Nicola Cottin con studio in Treviso Via Paris Bordone n.36 curatore della eredità giacente di Guolo Moreno nato a Zero Branco (TV) il 24.7.1954 e deceduto a Treviso il 22.3.2016

avv. Nicola Cottin

TX17ABH9240 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI CAGLIARI

Eredità giacente

Con provvedimento del 7 luglio 2017 il Giudice Dichiara

la chiusura dell'eredità giacente di Sanna Mario e la consegna del compendio ereditario residuato allo Stato.

Cagliari 5 settembre 2017

Il curatore rag. Michele Salis

TX17ABH9242 (A pagamento).



RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ

TRIBUNALE CIVILE DI VELLETRI

Estratto di ricorso per usucapione speciale

L'avv. Pietro Di Dionisio, difensore dei signori Silvi Ambra e Silvi Roberto, con ricorso ex art. 1159-bis del codice civile ha chiesto all'intestato Tribunale il riconoscimento della proprietà del fondo rustico ed annesso fabbricato sito in Anzio - Via di Colle Cocchino, 84, in catasto al foglio 14 particella 132 (porzione). Il Tribunale adito, con decreto in data 12 giugno 2017 ha ordinato le notificazioni e la pubblicità prevista dalla legge. Chiunque ne abbia interesse può proporre opposizione entro novanta giorni dalla scadenza del termine per le affissioni o dalla notificazione.

avv. Pietro Di Dionisio

TU17ABM9213 (A pagamento).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE

CONSORZIO RIMINESE EDILIZIA E AMBIENTE COP.E.R. S.C. A R.L.

sciolto per atto d'autorità ex art. 2545 - septiesdecies C.C. - Decreto del Ministero dello Sviluppo Economico del 16/3/2006

Sede: via Caduti di Marzabotto n. 36 - 47922 Rimini Punti di contatto: Commissario liquidatore dott. Stefano Baratti - Tel. 0541793114 - Email: studio@stefanobaratti.it Capitale sociale: Euro 206.56 interamente versato Registro delle imprese: Romagna Forlì Cesena Rimini 01187000409

R.E.A.: Romagna Forlì Cesena Rimini 0181224 Codice Fiscale: 01187000409 Partita IVA: 01187000409

Deposito del bilancio finale di liquidazione

Si informano gli aventi diritto che in data 23/8/2017 il bilancio finale di liquidazione della Cooperativa intestata, unitamente al rendiconto finale ed al piano di riparto dell'attivo della procedura, sono stati depositati presso il Tribunale di Rimini.

Gli interessati, entro 20 giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore dott. Stefano Baratti

TX17ABS9252 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

ESPROPRI

RETE FERROVIARIA ITALIANA S.P.A.

Deposito di indennità d'espropriazione

Il responsabile del procedimento espropriativo dell'Ufficio territoriale per le espropriazioni di Ancona, via Marconi n. 44 - a norma del decreto del Presidente della Repubblica n. 327/2001 e s.m. ed int., rende noto che con ordinanza n. 29 in data 30 agosto 2017 il dirigente responsabile ha disposto il deposito presso la Cassa Depositi e Prestiti di L'Aquila delle indennità di espropriazione ed Occ. Tem. a favore della ditta sotto indicata proprietaria degli immobili occorrenti per la Soppressione dei P.L. in Comune di L'Aquila da Onna km 117+608 a Sassa km 136+021 e delle nuove Fermate sulla linea Terni - Sulmona - 4ª Fase funzionale foglio 35E p.lla 53 in testa a Mariani Rosa n. a L'Aquila il 25 agosto 1957 - prop. per 1/2 e Mariani Tito n. a L'Aquila il 1° maggio 1954 - prop. per 1/2 - per indennità di esproprio ed occ. temp. - € 22.462,50.

Ancona, 30 agosto 2017

Il dirigente ufficio territoriale espropriazioni ing. Giulio Del Vasto

TU17ADC9162 (A pagamento).

RETE FERROVIARIA ITALIANA S.P.A.

Codice Fiscale: 01585870581

Ordinanza di pagamento di indennità d'esproprio

Il responsabile del procedimento dell'Ufficio territoriale per le espropriazioni di Ancona, via Marconi n. 44 - a norma del decreto del Presidente della Repubblica n. 327/2001 e s.m. ed int., rende noto che con ordinanza prot. n. 26 in data 8 agosto 2017 il direttore ha disposto il pagamento delle indennità di esproprio/Occ. Temp. e ind. aggiuntive a favore delle ditte sotto indicate proprietarie degli immobili occorsi per la viabilità alternativa in conseguenza della soppressione PL sulla linea Terni - Sulmona da Onna km 117+608 a Sassa Km 136+021 in Comune dell'Aquila: Di Marco Lamberto n. a L'Aquila il 24 luglio 1949 - prop. per 1/1 della p.lla 361 del f. - acconto Ind. € 3.024,00; Sebastiani Giovanni n. a L'Aquila il 24 giugno 1965 - prop. 1/1 della p.lla 212 del f. E 35 - Ind. € 5.845,00; Sebastiani Rita n. a L'Aquila il 16 settembre 1986 - prop. 1/1 della p.lla 210 del f. E 35 - Ind. € 6.930,00; Vitillo Franco n. a L'Aquila il 10 maggio 1942 - prop. 1/1 delle p.lle 462 e 1042 del f. E 35 - acconto Ind. € 324,00; Sebastiani Teresa n. a L'Aquila il 17 luglio 1981 - prop. della p.lla 208 del f. E 35 - Ind. € 7.520,00; Fabi Enzo n. a L'Aquila il 24 aprile 1961 - prop.







per 1/1 delle p.lle 203 e 204 del f. E 35 - Ind. € 7.387,88; Lepidi Miria n. a L'Aquila il 4 agosto 1960 - in comunione dei beni per le p.lle 203 e 204 del f. E 35 - Ind. € 7.387,88; Fabi Emma n. a L'Aquila il 13 maggio 1936 - prop. 1/1 della p.lla 517 del f. E 35 - Ind. € 8.484,75; Ianni Antonio n. a L'Aquila il 16 gennaio 1933 - prop. 1/1 delle p.lle 201 e 202 del f. E 35 - Ind. € 12.105,38; Ianni Antonina n. a L'Aquila il 3 dicembre 1937 - in comunione dei beni delle p.lle 201 e 202 del f. E 35 - Ind. € 12.105,38; Sebastiani Alessio n. a L'Aquila il 6 luglio 1977 - prop. 1/1 della p.lla 344 del f. E 35 - acconto Ind. € 1.674,00; Saba Vincenza n. a L'Aquila il 28 aprile 1929 - prop.1/1 della p.lla 219 del f. E 35 - acconto Ind. € 1.134,00; Mastropietro Federica n. a L'Aquila il 6 settembre 1971 - comp. della p.lla 215 e 281 del f. E35 - acconto Ind. € 4.069,20; Mastropietro Pierina n. a L'Aquila il 17 settembre 1944 - comp. della p.lla 215 e 281 del f. E35 - acconto Ind. € 4.069,20; Mastropietro Amelia n. a L'Aquila il 12 maggio 1947 - comp. della p.lla 466 del f. E35 - acconto Ind. € 634,50; Mastropietro Elia n. a L'Aquila il 18 aprile 1951 - comp. della p.lla 466 del f. E35 - acconto Ind. € 634,50; Di Marco Alessandra n. a L'Aquila il 10 maggio 1977 - prop. 1/1 delle p.lle 386 - 387 - 205 e 206 del f. E35 Ind. 23.706,00; Mastropietro Enrico n. a L'Aquila il 2 ottobre 1953 - prop. 1/1 della p.lla 509 del E 35 - acconto Ind. 297,00; Mastropietro Maria n. a L'Aquila il 1° febbraio 1949, prop. 1/1 della p.lla 467 del f. E 35 acconto Ind. € 2.880,00; Mastropietro Elena n. a L'Aquila il 21 dicembre 1941 - comp. delle p.lle 280 - 215 e 50 del f. E 35 - acconto Ind. € 1.901,40; Mastropietro Franca n. a L'Aquila il 18 maggio 1951 - comp. delle p.lle 280 - 215 e 50 del f. E 35 - acconto Ind. € 1.901,40.

Ancona, 8 agosto 2017

Il responsabile del procedimento ing. Giulio Del Vasto

TU17ADC9163 (A pagamento).

RETE FERROVIARIA ITALIANA S.P.A.

Codice Fiscale: 01585870581

Ordinanza di pagamento di indennità d'esproprio

Il responsabile del procedimento dell'Ufficio territoriale per le espropriazioni di Ancona, via Marconi n. 44 - a norma del decreto del Presidente della Repubblica n. 327/2001 e s.m. ed int., rende noto che con ordinanza prot. n. 25, in data 8 agosto 2017 il direttore ha disposto il pagamento delle indennità di esproprio/Occ. Temp. e ind. aggiuntive a favore delle ditte sotto indicate proprietarie degli immobili occorsi per gli interventi strutturali di soppressione PL sulla linea Terni - Sulmona da Onna Km 117+608 a Sassa Km 136+021 in Comune dell'Aquila: Iannini Fabrizio n. a L'Aquila il 30 gennaio 1961 - c.f.: NNNFRZ61A30A345G - prop. per 8/21 della p.lla 50 del f. H1 - Ind. € 6.285,71; Iannini Giovanni n. a L'Aquila il 28 maggio 1963 - c.f.: NNNGNN63E28A345I prop. per 8/21 della p.lla 50 del f. H1 - Ind. 6.285,71; Iannini Eliseo n. a L'Aquila l'11 gennaio 1959 - c.f.: NNNLSE59A11A345Y | dard - A.I.C. n. 036066013;

prop. per 5/21 della p.lla 50 del f. H1 - Ind. € 3.928,58; Pace Dino n. a L'Aquila il 15 luglio 1940, c.f. PCADNI40L15A345K prop. per 1/4 della p.lla 215 del f. H2 - Ind. 544,50.

Ancona, 8 agosto 2017

Il responsabile del procedimento ing. Giulio Del Vasto

TU17ADC9164 (A pagamento).

RETE FERROVIARIA ITALIANA S.P.A.

Codice Fiscale: 01585870581

Ordinanza di pagamento di indennità d'esproprio

Il responsabile del procedimento dell'Ufficio territoriale per le espropriazioni di Ancona, via Marconi n. 44 - a norma de decreto del Presidente della Repubblica n. 327/2001 e s.m. ed int., rende noto che con ordinanza prot. n. 28 in data 30 agosto 2017, il direttore ha disposto il pagamento delle indennità di esproprio/Occ. Temp. e ind. aggiuntive a favore delle ditte sotto indicate proprietarie degli immobili occorsi per l'adeguamento della strada di accesso alla S.S.E. della linea Bologna - Bari in Comune di Pesaro: Ricci Alba n. a Pesaro il 28 luglio 1951 - prop. per 1/2 della p.lla 694 del f. 57 - Ind. € 2.500,00; Richi Gilberto n. a Urbino il 30 aprile 1959 prop. per 1/2 della p.lla 694 del f. 57 - Ind. € 2.500,00; Stefanini Sandra n. a Pesaro il 14 marzo 1952 prop. per 1/1 della p.lla 504 del f. 7 - indennità € 500,00.

Ancona, 30 luglio 2017

Il responsabile del procedimento ing. Giulio Del Vasto

TU17ADC9165 (A pagamento).

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

MASTER PHARMA S.R.L.

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

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.

Codice pratica: C1A/2017/1611.

Medicinale (codice A.I.C.): DESO (036066).

Confezioni - dosaggio e forma farmaceutica:

«200 mcg soluzione pressurizzata per inalazione» contenitore sotto pressione, 200 erogazioni con erogatore stan-









«200 mcg soluzione pressurizzata per inalazione» contenitore sotto pressione, 200 erogazioni con erogatore Jet - A.I.C. n. 036066025.

Procedura Europea MRP n.: IT/H/0124/001/IAin/024.

Tipologia variazione: IAin, C.I.3 a).

Tipo di modifica: modifica stampati a seguito della valutazione della procedura n. PSUSA/00000449/201604 sui prodotti con combinazione fissa contenenti budesonide.

Modifica apportata: in applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219. È autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4 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'A.I.C..

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione nella *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 nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *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 termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente variazione. Il titolare A.I.C. 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'A.I.C. che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera.

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

> Un procuratore dott. Attilio Sarzi Sartori

TU17ADD9130 (A pagamento).

ARISTO PHARMA GMBH

Sede legale: Wallenroder Straße 8-10, D-13435 Berlino, Codice Fiscale: 3700448009

Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29.12.2007 n. 274

Titolare AIC: Aristo Pharma GmbH.

Specialità medicinale: ESOMEPRAZOLO ARISTO.

Codice farmaco: 040293 (tutte le confezioni autorizzate).

Codice pratica: C1B/2017/2264 (MRP n. DE/H/xxxx/WS/362 - IB/014).

Tipologia variazione: B.III.1a)3 Nuovo CEP presentato da un nuovo produttore (MINAKEM DUNKERQUE PRODUCTION).

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

Un procuratore Mariagrazia Basile

TV17ADD9188 (A pagamento).

ALK-ABELLÒ S.P.A.

Sede sociale: via L. Settembrini, 29 - 20020 - Lainate (MI) Codice Fiscale: 04479460158

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

Specialità medicinale: JEXT, soluzione iniettabile in penna preriempita

Codici AIC: 040585 - tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Titolare AIC: ALK-Abellò A/S Boge Allé 6-8, DK-2970 Horsholm, DK

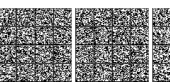
- Codice Pratica N° C1A/2017/1994 - MRP N° SE/H/908/IA/022/G

Tipologia di variazione: variazione di tipo IA

Tipo di Modifica: Raggruppamento di 3 variazioni di tipo IA

- Cat. A.4 Modifica del nome del fabbricante del principio attivo, sito di controllo della qualità da Eurofins Pharma A/S a Eurofins Biopharma Product Testing Denmark A/S - Cat. A.7 Soppressione di un sito di fabbricazione per il QC testing e confezionamento secondario Gerresheimer Regensburg GmbH.

Cat. A.7 Soppressione di un sito di fabbricazione per il QC testing e confezionamento secondario ALK-Abelló A/S.







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 legale rappresentante Steven Griffiths

TX17ADD9217 (A pagamento).

LABORATOIRES THEA

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

Titolare: Laboratoires Thea – 12, Rue Louis Blériot – 63017 Clermont-Ferrand Cedex 2 Francia

Specialità medicinale: DEXAMONO

Confezioni e numeri A.I.C.:

1 mg/ml collirio soluzione 10 contenitori monodose A.I.C. 037195017

1 mg/ml collirio soluzione 20 contenitori monodose A.I.C. 037195029

1 mg/ml collirio soluzione 30 contenitori monodose A.I.C. 037195031

1 mg/ml collirio soluzione 50 contenitori monodose A.I.C. 037195043

1 mg/ml collirio soluzione 100 contenitori monodose A.I.C. 037195056

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. MRP NL/H/0653/001/IA/022 conclusasi in data 04/08/2017.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 712/2012: IA B.III.1.a.2 Modifica per aggiornamento CEP (R2-CEP 1992-014-Rev 06) del principio attivo Desametasone sodio fosfato da parte di un produttore già autorizzato (Sanofi Chimie Gentilly – Francia).

I lotti già prodotti alla data della pubblicazione in G.U. possono essere

mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza delle modifiche: dal 06 marzo 2017

Il procuratore Laura Bisi

TX17ADD9218 (A pagamento).

LABORATOIRES THEA

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

Titolare: Laboratoires Thea – 12, Rue Louis Blériot – 63017 Clermont-Ferrand Cedex 2 Francia

Specialità medicinale: MYDRANE 0,2 mg/ml+3,1 mg/ml+10 mg/ml soluzione iniettabile

Confezioni e numeri A.I.C.:

1 fiala con 1 ago filtrante sterile: A.I.C. 043455043 20 fiale con 20 aghi filtranti sterili: A.I.C. 043455056

100 fiale con 100 aghi filtranti sterili: A.I.C. 043455068

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. MRP DK/H/2439/001/IA/007 conclusasi nel RMS (FR) in data 16/06/2016.

MODIFICA APPORTATA AI SENSI DEL REGOLA-MENTO (CE) 712/2012: Variazione tipo IA B.II.e.7.b: Sostituzione o aggiunta di un fornitore del confezionamento primario: aggiunta di un fornitore per la fiala (NIPRO PharmaPackaging - Francia).

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

Decorrenza della modifica: dal 4 maggio 2016

Il procuratore dott.ssa Laura Bisi

TX17ADD9219 (A pagamento).

SAPIO PRODUZIONE IDROGENO OSSIGENO S.R.L.

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

Titolare AIC: Sapio Produzione Idrogeno Ossigeno S.r.l., con sede legale in v. San Maurilio, 13 - 20123 - Milano

Prodotto Medicinale: OSSIGENO SAPIO

Codice Pratica N1B/2016/2813

Confezioni e numero AIC: tutte le confezioni di gas medicinale criogenico in contenitori criogenici mobili - AIC n. 038901447, AIC n. 038901450, AIC n. 038901462, AIC n. 038901637, AIC n. 038901664, AIC n. 038901474, AIC n. 038901486, AIC n. 038901498, AIC n. 038901500, AIC n. 038901512.

Tipologia variazione: Grouping di 3 variazioni: IB.B.II.b.1 Sostituzione o aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito *e*) Sito in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione della liberazione dei lotti, del controllo dei lotti e degli imballaggi primario e secondario, per i medicinali non sterili; IAIN.B.II.b.1 Sostituzione o aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito *b*) sito di imballaggio primario; IAIN.B.II.b.2 Modifica delle modalità di liberazione dei lotti e delle prove di controllo qualitativo del prodotto finito *c*) sostituzione o aggiunta di un fabbricante responsabile della liberazione dei lotti 2) con controllo del lotti/prove; Modifica apportata: Aggiunta del sito SAPIO

PLINI d.o.o. – Bukovžlak 107, Teharje, Celje, 3000, Slovenia come sito alternativo di produzione del prodotto finito per le confezioni di gas medicinale criogenico in contenitori criogenici mobili.

Codice Pratica N1A/2017/1701

Confezioni e numero AIC: tutte le confezioni di gas medicinale compresso (bombola e pacco bombola), tutte le confezioni di gas medicinale criogenico in contenitori criogenici mobili - AIC n. 038901.

Tipologia variazione: Variazione IA.A.7: Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente (se specificato nel fascicolo); Modifica apportata: Eliminazione del sito di fabbricazione SAPIO PRODUZIONE IDROGENO OSSIGENO SRL – Bari – 70100 – Via Nickmann, 19 responsabile della produzione del prodotto finito, rilascio e confezionamento per le forme farmaceutiche gas medicinale compresso in bombole e pacchi bombole e gas medicinale criogenico in contenitori criogenici mobili.

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012.

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 (sezione "Produttore" dei fogli illustrativi) relativamente al medicinale OSSIGENO SAPIO nelle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, 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 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. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 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 direttore tecnico e operations Corrado Ratti

TX17ADD9223 (A pagamento).

SAPIO LIFE S.R.L.

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

Titolare AIC:Sapio Life S.r.l. con sede legale in v. Silvio Pellico, 48 Monza

Prodotto Medicinale: OSSIGENO SAPIO LIFE

Codice Pratica N1B/2016/2813

Confezioni e numero AIC: tutte le confezioni di gas medicinale criogenico in contenitori criogenici mobili - AIC n. 039017443, AIC n. 039017456, AIC n. 039017468, AIC n. 039017621, AIC n. 039017660, AIC n. 039017470, AIC n. 039017482, AIC n. 039017494, AIC n. 039017506, AIC n. 039017518.

Tipologia variazione: Grouping di 3 variazioni: IB.B.II.b.1 Sostituzione o aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito e) Sito in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione della liberazione dei lotti, del controllo dei lotti e degli imballaggi primario e secondario, per i medicinali non sterili; IAIN.B.II.b.1 Sostituzione o aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito b) sito di imballaggio primario; IAIN.B.II.b.2 Modifica delle modalità di liberazione dei lotti e delle prove di controllo qualitativo del prodotto finito c) sostituzione o aggiunta di un fabbricante responsabile della liberazione dei lotti 2) con controllo del lotti/prove; Modifica apportata: Aggiunta del sito SAPIO PLINI d.o.o. – Bukovžlak 107, Teharje, Celje, 3000, Slovenia come sito alternativo di produzione del prodotto finito per le confezioni di gas medicinale criogenico in contenitori criogenici mobili.

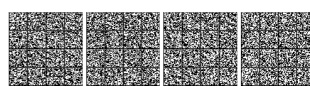
Codice Pratica N1A/2017/1701

Confezioni e numero AIC: tutte le confezioni di gas medicinale compresso (bombola e pacco bombola), tutte le confezioni di gas medicinale criogenico in contenitori criogenici mobili - AIC n. 039017.

Tipologia variazione: Variazione IA.A.7: Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente (se specificato nel fascicolo); Modifica apportata: Eliminazione del sito di fabbricazione SAPIO PRODUZIONE IDROGENO OSSIGENO SRL – Bari – 70100 – Via Nickmann, 19 responsabile della produzione del prodotto finito, rilascio e confezionamento per le forme farmaceutiche gas medicinale compresso in bombole e pacchi bombole e gas medicinale criogenico in contenitori criogenici mobili.

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012.

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 (sezione "Produttore" dei fogli illustrativi) relativamente al



medicinale OSSIGENO SAPIO LIFE nelle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, 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 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. 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

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 direttore generale Filippo Lintas

TX17ADD9224 (A pagamento).

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

Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco

Società a socio unico e sotto la direzione e coordinamento di FINAF S.p.A.

Registro delle imprese: Roma 03907010585 Codice Fiscale: 03907010585

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

Titolare A.I.C.: Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco - A.C.R.A.F. S.p.A., Viale Amelia n. 70 - 00181 Roma

Medicinale: MOMENDOL 220 mg capsule molli Codice Farmaco: tutte le confezioni (AIC n.025829)

Codice pratica: N1A/2017/1792

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della variazione tipo IAIN n° B.II.a.1.a): Eliminazione marcatura ad inchiostro sulle capsule.

Medicinale: MEPIVACAINA ANGELINI

Confezioni e n. di AIC: 029233032, 029233044, 029233057, 029233069, 029233095, 029233107

Codice pratica: N1A/2017/1721

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di 5 varia- | TX17ADD9227 (A pagamento).

zioni di tipo IA: 2 variazioni n B.II.b.5.a): Rafforzamento dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito (modifica dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito per il controllo dei valori di pH); B.II.b.1.a) aggiunta ESSETI FARMACEUTICI SRL come sito di fabbricazione per il confezionamento secondario; B.II.b.2.c)2 Aggiunta ESSETI FARMACEUTICI SRL come fabbricante responsabile del rilascio e controllo dei lotti; A7 Soppressione del sito di fabbricazione SIMS (Società Italiana Medicinali Scandicci S.r.l.).

Medicinale: DOBETIN

Confezioni e n. di AIC: 003785058, 003785019,

003785033, 003785045

Codice pratica: N1A/2017/1615

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IA: B.III.1.a)2: Presentazione CEP aggiornato per il principio attivo Cianocobalamina del produttore SANOFI CHIMIE, da R1-CEP 1998-140-Rev 02 a R1-CEP 1998-140-Rev 03.

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

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

TX17ADD9225 (A pagamento).

BRACCO IMAGING ITALIA S.R.L.

Sede: via E. Folli, 50 - Milano Codice Fiscale: 05501420961

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

Tipo di modifica: Aggiunta sito controllo lotti

Codice Pratica: N1A/2017/1797

Medicinale: IOMERON

Codice farmaco: 028282 (tutte le confezioni)

Tipologia variazione oggetto della modifica: Variazione Tipo 1A B.II.b.2 - Change to importer, batch release arrangements and quality control testing of the finished product a) Replacement or addition of a site where batch control/testing takes place: Labor L+S AG, Mangelsfeld 4,5,6 - 97708 Bad Bocklet - Grobenbrach, Germany, come sito alternativo per controlli di sterilità. I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

> Un procuratore dott.ssa Anna Fasola



BRACCO IMAGING S.P.A.

Sede: via E. Folli, 50 - Milano Codice Fiscale: 07785990156

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

Tipo di modifica: Aggiunta di un sito per rilascio lotti

Codice Pratica: N1A/2017/1801

Medicinale: GASTROMIRO, 61,2% Soluzione Codice Farmaco: 026899017, 026899029, 026899031

Tipologia variazione: Tipo 1A in B.II.b.2. Change to importer, batch release arrangements and quality control testing of the finished product *c*) Replacement or addition of a manufacturer responsible for importation and/or batch release 1. Not including batch control/testing.

Aggiunta del sito per il rilascio lotti: Bracco Imaging spa, Colleretto Giacosa, (TO), Italia.

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

Un procuratore dott.ssa Anna Fasola

TX17ADD9228 (A pagamento).

BRACCO IMAGING S.P.A.

Sede: via E. Folli, 50 - Milano Codice Fiscale: 07785990156

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

Tipo di modifica: Modifica minore processo produzione della sostanza attiva

Codice Pratica: N1A/2017/1805

Medicinale: IOPAMIRO

Codice Farmaco: 024425023, 024425074, 024425124, 024425148, 024425314, 024425035, 024425112, 024425100, 024425136, 024425163, 024425326, 024425050, 024425062, 024425011, 024425047, 024425151.

Tipologia variazione: Tipo 1 A B.I.a.2: Changes in the manufacturing process of the active substance. *a)* Minor change in the manufacturing process of the active substance, Iopamidolo.

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

Un procuratore dott.ssa Anna Fasola

TX17ADD9229 (A pagamento).

UCB PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Varesina, 162 - 20156 Milano

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

Titolare A.I.C.: UCB Pharma S.p.A. - Via Varesina 162 - 20156 Milano

Codice pratica: N1A/2017/1784 Medicinale: COLIMICINA

Dosaggio, confezione e AIC: "1.000.000 UI/4 ml polvere e solvente per

soluzione iniettabile o per infusione" - 1 flaconcino polvere + 1 fiala solvente 4 ml - AIC n. 011297013.

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

Variazione Tipo IA n. B.II.e.7.b) Aggiunta di Stevanato Group S.p.A., come

fornitore del contenitore primario del prodotto finito (flaconcino di polvere).

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 legale rappresentante dott. Pasquale Impesi

TX17ADD9230 (A pagamento).

FERRING S.P.A.

Sede legale: via Senigallia, 18/2 - 20161 Milano Partita IVA: IT07676940153

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, come modificato dal Regolamento 712/2012/UE, e in applicazione del comma 1 bis dell'art.35 del D.Lgs. 219/2006

Titolare: Ferring S.p.A.

Codice Pratica C1B/2017/1925 Specialità medicinale: DURATOCIN

N. di Procedura Europea: MRP n.UK/H/838/001/IB/021

Confezione e numero A.I.C.:

- 100 mcg/ml soluzione iniettabile – 5 flaconcini da 1 ml-AIC n. 037567029

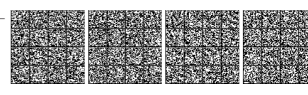
Modifica apportata: Var.Tipo IB – B.II.f.1.b.1: estensione della durata di conservazione del p.f. così confezionato per la vendita, da 24 a 36 mesi.

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 Gloria Lecchi

TX17ADD9231 (A pagamento).

— 11 -



EG S.P.A.

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

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 1234/2008/ CE e successive modifiche

Titolare: EG S.p.A.

Specialità Medicinali: VINCRISTINA EG AIC n. 020782

- Confezioni: Tutte;

ELDISINE AIC n. 025289 – Confezioni: Tutte.

Codice Pratica: N1A/2017/1764

VARIAZIONE RAGGRUPPATA - Grouping variation: Modifica Tipo IAin n. A.5.a - Modifica del nome del produttore del prodotto finito da Cell Pharm GmbH a STADA-PHARM GmbH e modifica della sede legale in Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel, Germania.

Specialità Medicinale: ALGALT 5 mg/2,5 mg, 10 mg/5 mg, 20 mg/10mg, 30 mg/15 mg e 40 mg/20 mg compresse a rilascio prolungato

Numeri A.I.C. e Confezioni: 043855 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2017/1990

Procedura Europea n° DE/H/4260/001-005/IB/006

Modifica Tipo IB n. B.II.f.1.b.1 - Estensione del periodo di validità del prodotto finito: da 2 anni a 3 anni.

Specialità Medicinale: BENDAMUSTINA EG 2,5 mg/ml polvere per concentrato per soluzione per infusione

Numeri A.I.C. e Confezioni: 044332 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2017/1800

Procedura Europea n° DK/H/2415/001/IB/004

Modifica Tipo IB n. B.II.f.1.b.1 - Estensione del periodo di validità del prodotto finito da 2 anni a 3 anni.

Specialità Medicinale: IMATINIB EG 100 mg e 400 mg capsule rigide

Numeri A.I.C. e Confezioni: 044239 - In tutte le confezioni

Codice Pratica: C1A/2017/2301

Procedura Europea n° DE/H/4244/001-002/IA/005

Modifica Tipo IAin n. A.5.a - Modifica del nome del produttore del prodotto finito da Cell Pharm GmbH a STADA-PHARM GmbH e modifica della sede legale in Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel, Germania.

Specialità Medicinale: IMATINIB EUROGENERICI 100 mg e 400 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 043078 - In tutte le confezioni

Codice Pratica: C1A/2017/2300

Procedura Europea n° DE/H/4030/001-002/IA/010/G

Grouping variation: Tipo IAin n. A.5.a - Modifica del nome del produttore del prodotto finito da Cell Pharm GmbH

a STADAPHARM GmbH e modifica della sede legale in Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel, Germania; Tipo IAin n.A.1 - Modifica del del Titolare AIC in Germania in STA-DAPHARM GmbH, Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel, Germania.

Specialità Medicinale: PEMETREXED EG 25 mg/ml concentrato per soluzione per infusione

Numeri A.I.C. e Confezioni: 043723 - In tutte le confezioni

Codice Pratica: C1A/2017/2250

Procedura Europea n° DE/H/4239/001/IA/003/G

Grouping variation: Tipo IAin n. A.5.a - Modifica del nome del produttore del prodotto finito da Cell Pharm GmbH a STADAPHARM GmbH e modifica della sede legale in Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel, Germania; Tipo IAin n.A.1 - Modifica del Titolare AIC in Germania in STADAPHARM GmbH, Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel, Germania; Tipo IAin n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario presso TTCproduction GmbH (Austria).

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.

Decorrenza delle modifiche per le variazioni dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il procuratore dott. Osvaldo Ponchiroli

TX17ADD9232 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

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 1234/2008/CE e successive modifiche

Titolare: EG S.p.A.

Specialità Medicinale: CEFTRIAXONE EG 500 mg/2 ml, 1 g/3,5 ml e 1 g/10 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile

Numeri AIC: 035869 – Confezioni: Tutte.

Codice Pratica N1A/2017/1750

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP da parte del produttore del principio attivo autorizzato Qilu Antibiotics Pharmaceutical Co., Ltd (Cina): da R1-CEP 2006-017-Rev 01.

Specialità Medicinale: ENALAPRIL EUROGENERICI 5 mg e 20 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 038401 – Confezioni: Tutte. Codice Pratica: N1A/2017/1746

Modifica Tipo IA n. B.II.d.1.a - Restringimento dei limiti di specifica del prodotto finito.

Specialità Medicinale: GENTAMICINA E BETAMETA-SONE EG 0,1%+0,1% crema

Numeri A.I.C. e Confezioni: 036536 Codice Pratica: N1B/2017/1673

Grouping variation: Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del principio attivo Betametasone da parte del produttore autorizzato Farmabios SpA: da R1-CEP 2002-078-Rev 01 a R1-CEP 2002-078-Rev 02;

Tipo IB n. B.I.d.1.a.4 - Introduzione dell'expiry date a 5 anni del principio attivo Betametasone.

Specialità Medicinale: TIOCOLCHICOSIDE EG 4 mg/2 ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare

Numeri AIC: 035328 - Confezioni: Tutte.

Codice Pratica: N1B/2017/1471

Grouping variation: Tipo IAin n. B.III.1.a.1 + Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Presentazione e aggiornamento CEP (R0-CEP 2015-298-Rev 01) del produttore del principio attivo autorizzato Indena SpA; Tipo IB n. B.I.d.1.a. - Introduzione del retest period del principio attivo.

Specialità Medicinale: LISINOPRIL IDROCLOROTIA-ZIDE EG 20 mg/12,5 mg, compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 038700 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2017/2003

Procedura Europea nº NL/H/0454/002/IA/050/G

Grouping variation: n.2 x tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore autorizzato del principio attivo Lisinopril: Zhejiang Changming Pharmaceutical Co Ltd da R0-CEP 2011-002-Rev 02 a R1-CEP 2011-002-Rev 00; e del principio attivo Idroclorotiazide: Teva Pharmaceutical Industries Ltd da R1-CEP 2001-304-Rev 07 a R1-CEP 2001-304-Rev 08

Specialità Medicinale: OLANZAPINA EG 2,5 mg, 5 mg e 10 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040089 - In tutte le confezioni

Codice Pratica: C1A/2017/2001

Procedura Europea n° DK/H/1499/001-002;004/IA/031/G

Grouping variation: Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del produttore del prodotto finito Stada Production Ireland Ltd (Irlanda); Tipo IAin n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario presso TTCproduction Gmbh (Austria); Tipo IA n. B.II.b.4.a - Modifica della dimensione lotti del prodotto finito solo per i dosaggi da 5 mg e 10 mg.

Specialità Medicinale: PRAVASTATINA EG 20 mg e 40 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037682 - In tutte le confezioni

Codice Pratica: C1B/2017/1857

Procedura Europea nº NL/H/0961/002-003/IB/023

Modifica Tipo IB n. A.7 - Eliminazione del produttore del principio attivo Zhejiang Hisun Pharmaceutical Co Ltd (Cina).

Specialità Medicinale: BICALUTAMIDE EUROGENE-RICI 50 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 038399 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2017/2235

Procedura Europea n° FR/H/0330/001/IA/046

Modifica Tipo IAin n. A.5.a - Modifica del nome del produttore del prodotto finito da Cell Pharm GmbH a STADA-PHARM GmbH e modifica della sede legale in Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel, Germania.

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 delle modifiche per le variazioni dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il procuratore dott. Osvaldo Ponchiroli

TX17ADD9233 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.

Sede legale: via Pavia, 6 - 20136 Milano - I Partita IVA: 03481280968

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e del Regolamento 1234/2008/CE e successive modifiche

Titolare: CRINOS S.p.A.

Specialità Medicinale: VELBE 10 mg polvere per soluzione per infusione

Numeri A.I.C. e Confezioni: 020430 Codice Pratica: N1A/2017/1761

Modifica Tipo IAin n. A.5.a - Modifica del nome del produttore del prodotto finito da Cell Pharm GmbH a STADA-PHARM GmbH e modifica della sede legale in Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel, Germania.

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.

Decorrenza della modifica per le variazioni dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

> Il procuratore dott. Osvaldo Ponchiroli

TX17ADD9234 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

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 1234/2008/ CE e successive modifiche

Titolare AIC: EG S.p.A.

Medicinale: ESOMEPRAZOLO EG 20 mg e 40 mg cap-

sule rigide gastroresistenti

Codice Pratica: C1B/2017/978

N° di Procedura Europea: IS/H/0185/001-002/IB/019

Codice AIC: 040235 - Confezioni: Tutte.

Tipologia variazione: IB n. C.I.z Tipo di Modifica: Modifica stampati.

Modifica Apportata: Aggiornamento stampati a seguito raccomandazioni del PRAC - EMA/PRAC/740435/2016.

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 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 termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella Gazzetta | TX17ADD9236 (A pagamento).

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.

> Il procuratore dott. Osvaldo Ponchiroli

TX17ADD9235 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinale: TRIATEC 1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg e 10 mg compresse

Confezioni e Numeri di AIC - Tutte le confezioni - A.I.C. 027161

Codice pratica: C1A/2016/3024 - procedura n. DE/H/2625/001-005/IA/027/G - raggruppamento di variazioni composto da:

- Tipo IA n. B.III.1.a.2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato da parte di Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, un fabbricante già approvato per il principio attivo ramipril (da: CEP R1-CEP 2001-297-Rev 02 a: CEP R1-CEP 2001-297- Rev 03);
- Tipo IA n. B.I.b.1.c: aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il metodo di prova corrispondente;
- Tipo IA n. B.I.b.2.a): Modifiche minori ad una procedura di prova approvata.
- I lotti già prodotti alla data della pubblicazione in G.U. possono essere mantenuti in Commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore dott.ssa Daniela Lecchi



SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinale: TRIATEC HCT 2,5 mg/12,5 mg - 5 mg/25 mg - 10mg/12,5 mg - 10mg/25mg compresse

Confezioni e numeri di AIC: Tutte - AIC n. 028531

Codice pratica: C1A/2016/3025 – procedura n. DE/H/2628/001-004/IA/032/G – raggruppamento di variazioni composto da:

- Tipo IA n. B.III.1.a.2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato da parte di Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, un fabbricante già approvato per il principio attivo ramipril (da: CEP R1-CEP 2001-297-Rev 02 a: CEP R1-CEP 2001-297- Rev 03);
- Tipo IA n. B.I.b.1.c: aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il metodo di prova corrispondente;
- Tipo IA n. B.I.b.2.a): Modifiche minori ad una procedura di prova approvata.

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

Un procuratore dott.ssa Daniela Lecchi

TX17ADD9237 (A pagamento).

BRACCO IMAGING S.P.A.

Sede: via E. Folli, 50 - Milano Codice Fiscale: 07785990156

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

Tipo di modifica: Modifica minore processo produzione della sostanza attiva

Codice Pratica: N1A/2017/1803

Medicinale: GASTROMIRO, 61,2% Soluzione Codice Farmaco: 026899017, 026899029, 026899031

Tipologia variazione: Tipo 1 A B.I.a.2: Changes in the manufacturing process of the active substance. *a)* Minor change in the manufacturing process of the active substance, Iopamidolo.

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

Un procuratore dott.ssa Anna Fasola

TX17ADD9238 (A pagamento).

PROGRAMMI SANITARI INTEGRATI S.R.L.

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

Comunicazione AIFA del 23.08.2017 - Determinazione V&A IP-I n. 384

Titolare: Programmi Sanitari Integrati S.r.l., Via G. Lanza 3 – 20121 Milano C.F. 06966430636.

Specialità medicinale: VOLTAREN EMULGEL "1% gel" tubo da 100g - AIC 036069045

Modifica secondaria di tipo I: Variazione del Produttore e del Titolare dell'AIC della specialità medicinale estera da Novartis Consumer Health GmbH, Monaco Germania a GlaxoSmithKline Healthcare GmbH & Co. KG, Monaco Germania.

I lotti già prodotti 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*.

Il legale rappresentante Alessandro Tabasso

TX17ADD9239 (A pagamento).

MARCO ANTONETTO S.P.A.

Sede legale: Via Arsenale, 29 - 10121 Torino Codice Fiscale: 00525530010

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 del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e s.m.i.

Medicinale: SIMETIC

Confezioni e numeri AIC: "80 mg compresse masticabili"

- 30 compresse AIC n.- 034696017 Codice Pratica: N1B/2017/1643

Single variation, Tipo IB categoria C.I.7.a) consistente nell'eliminazione della forma farmaceutica "80 mg compresse masticabili" – 30 compresse AIC n. 034696017.

I lotti già prodotti possono essere 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 dott. Massimo Antonetto

TX17ADD9241 (A pagamento).

— 15 -







LANOVA FARMACEUTICI S.R.L.

Sede legale: via Conca D'Oro n. 212 - 00141 Roma Codice Fiscale: n. 03778700710

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

Codice Pratica C1A/2017/2063

Medicinale: CALANTHA

Numero A.I.C. e confezioni: 039124, in tutte le confezioni e presentazioni

Numero di Procedura Europea: PT/H/0207/IA/018 - Tipologia di variazione: Tipo IAIN categoria B.II.b.1.a): Aggiunta del sito di fabbricazione LA.FA.RE Laboratorio Farmaceutico Reggiano S.r.l. per il confezionamento secondario.

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

L'amministratore unico dott. Cosimodiego Del Vento

TX17ADD9244 (A pagamento).

L. MOLTENI & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 721/2012/CE

Specialità medicinale:

ETILTOX

Confezioni:

"200 mg compresse" 30 compresse AIC 010681029

Titolare: L.Molteni & C. dei F.lli Alitti Società di Esercizio SpA - Strada Statale 67 Fraz. Granatieri Scandicci (FI)

Codice pratica: N1A/2017/1258

Tipologia variazione: Variazione IAIN

Modifiche apportate: Variazione codice C.I.8.a): modifica della QPPV e/o modifica della localizzazione del PSMF.

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

Il consigliere delegato dott. Giuseppe Seghi Recli

TX17ADD9245 (A pagamento).

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

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

Medicinale: RANITIDINA S.A.L.F. Codice farmaco: A.I.C. 041519012

Codice pratica: N1B/2017/1655.

Tipologia variazione oggetto della modifica tipo IB unforeseen B.II.d.1 Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. *c)* Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova (Aggiunta Impurezza C)

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

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico - Il rappresentante legale ing. Aldo Angeletti

TX17ADD9246 (A pagamento).

L. MOLTENI & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 721/2012/CE

Specialità medicinale:

MORFINA CLORIDRATO MOLTENI

Confezioni:

10 mg/ml soluzione iniettabile 5 fiale 1 ml AIC N. 029611023

20~mg/ml soluzione iniettabile 5 fiale 1 ml AIC N. 029611035

10 mg/ml soluzione iniettabile 1 fiala 1 ml AIC N. 029611047

20~mg/ml soluzione iniettabile 1 fiala 1 ml AIC N. 029611050

100~mg/10~ml soluzione iniettabile 1 fiala 10~ml AIC N. 029611062

100 mg/10 ml soluzione iniettabile 5 fiale 10 ml AIC N. 029611074

200 mg/10 ml soluzione iniettabile 1 fiala 10 ml AIC N. 029611086

200~mg/10~ml soluzione iniettabile 5 fiale 10 ml AIC N. 029611098



100~mg/5 ml soluzione iniettabile 5 fiale 5 ml AIC N. 029611100

100~mg/5 ml soluzione iniettabile 1~fiala~5~ml AIC N. 029611112

50 mg/5 ml soluzione iniettabile 1 fiala 5 ml AIC N. 029611124

50 mg/5 ml soluzione iniettabile 5 fiale 5 ml AIC N. 029611136

Titolare: L.Molteni & C. dei F.lli Alitti Società di Esercizio SpA - Strada Statale 67 Fraz. Granatieri Scandicci (FI)

Codice pratica: N1A/2017/1599

Tipologia variazione: Grouping Variation di tipo IA

Modifiche apportate: Variazioni codice B.III.1.a.2): presentazione di revisione di Certificato di Idoneità alla Farmacopea Europea per produttore di principio attivo già approvato

da: R1-CEP 2001-438-Rev 05

a: R1-CEP 2001-438-Rev 07

da: R0-CEP 2009-339-Rev 00

a: R1-CEP 2009-339-Rev 00

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

Il consigliere delegato: dott. Giuseppe Seghi Recli

TX17ADD9247 (A pagamento).

L. MOLTENI & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 721/2012/CE

Specialità medicinale: ORAMORPH

confezioni e numeri di a.i.c.:

031507 015 "2 mg/ml sciroppo" flacone 100 ml"

031507 027 "20 mg/ml soluzione orale" flacone 120 ml"

 $031507\ 039\ ^{\circ}10\ mg/5\ ml\ soluzione\ orale\ 20\ contenitori\ monodose\ da\ 5\ ml\ ^{\circ}$

031507 041 "30 mg/5 ml soluzione orale 20 contenitori monodose da 5 ml"

 $031507\ 054\ ^{\circ}100\ mg/5\ ml$ soluzione orale 20 contenitori monodose da 5 ml"

031507 066 "2 mg/ml sciroppo" flacone 250 ml

031507 078 "2 mg/ml sciroppo" flacone 500 ml

031507 080 "20 mg/ml soluzione orale" flacone 30 ml

031507 092 "20 mg/ml soluzione orale" flacone 100 ml + pipetta

031507 104 "20 mg/ml soluzione orale" flacone contagocce 20 ml

Titolare: L.Molteni & C. dei F.lli Alitti Società di Esercizio SpA - Strada Statale 67 Fraz. Granatieri Scandicci (FI)

Codice pratica: N1A/2017/1638

Tipologia variazione: Grouping Variation di tipo IA

Modifiche apportate: Variazioni codice B.III.1.a.2): presentazione di revisione di Certificato di Idoneità alla Farmacopea Europea per produttore di principio attivo già approvato

da: R1-CEP 2001-239-Rev 04

a: R1-CEP 2001-239-Rev 06

da: R0-CEP 2011-118-Rev 00

a: R1-CEP 2011-118-Rev 01

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

Il consigliere delegato dott. Giuseppe Seghi Recli

TX17ADD9248 (A pagamento).

L. MOLTENI & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO 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. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE

specialità medicinale: ORAMORPH

confezioni e numeri di a.i.c.:

031507 015 "2 mg/ml sciroppo" flacone 100 ml"

031507 066 "2 mg/ml sciroppo" flacone 250 ml"

031507 078 "2 mg/ml sciroppo" flacone 500 ml"

titolare AIC: L.Molteni & C. dei F.lli Alitti Società di Esercizio SpA

Codice pratica N.: N1A/2017/1639

tipologia variazione: Variazione di tipo IA

modifica apportata: Variazione codice B.III.2.a.2): modifica delle specifiche di un eccipiente in adeguamento alla farmacopea europea.

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

Il consigliere delegato dott. Giuseppe Seghi Recli

TX17ADD9251 (A pagamento).



VALUTAZIONE IMPATTO AMBIENTALE

AUTOSTRADA ASTI-CUNEO S.P.A.

Estratto del provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale n. 0000220 del 08/08/2017 relativo al progetto "Autostrada A33 Asti-Cuneo S.p.A. Tronco II lotto 6 Roddi – Diga Enel" presentato dalla Società Autostrada Asti - Cuneo S.p.A. con sede legale in Roma (RM) Via XX Settembre 98/E

In data 08/08/2017 è stato emanato il provvedimento n. 0000220 di proroga dei termini di validità del provvedimento di compatibilità ambientale DVA-DEC-576 del 28/10/2011 con esito positivo per un periodo di 24 mesi a decorrere dalla data di scadenza, ovvero fino al 24/11/2018, relativo al progetto "Autostrada A33 Asti-Cuneo S.p.A. Tronco II lotto 6 Roddi – Diga Enel", localizzato nei Comuni di Roddi, Verduno, La Morra, Cherasco e Alba in provincia di Cuneo, presentato dalla Società Autostrada Asti - Cuneo S.p.A. con sede legale in Roma (RM) Via XX Settembre 98/E.

Il testo integrale del provvedimento, corredato dagli allegati che ne costituiscono parte integrante, è disponibile sul portale delle Valutazioni Ambientali VAS-VIA del Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare (http://www.va.minambiente.it/) e presso la Direzione per le Valutazioni e Autorizzazioni Ambientali, Via Cristoforo Colombo 44, 00147 Roma.

Avverso il provvedimento è ammesso ricorso al TAR entro 60 (sessanta) giorni e al Capo dello Stato entro 120 (centoventi) giorni decorrenti dalla data di pubblicazione del presente estratto sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

L'amministratore delegato ing. Umberto Tosoni

TX17ADE9220 (A pagamento).

ENI S.P.A.

Sede operativa: Raffineria di Venezia, via dei Petroli 4 - 30175 Porto Marghera (VE)

Punti di contatto: Ufficio Direzione - Tel. 0415331201 - Pec: rm_ref_raffineriavenezia@pec.eni.com

Capitale sociale: Euro 4.005.358.876,00 interamente versato Registro delle imprese: Roma
R.E.A.: Roma n. 756453

Codice Fiscale: 00484960588

Partita IVA: 00905811006

Estratto del provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale n. 0000217 del 07/08/2017 relativo al progetto "Upgrading del progetto "Green Refinery" presso la Raffineria di Venezia (Progetto Green Refinery STEP 2)".

In data 07/08/2017 è stato emanato con esito positivo il provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale e Autorizzazione Integrata Ambientale n. 0000217 relativo al progetto "Upgrading del progetto "Green Refinery" presso la Raffineria di Venezia (Progetto Green Refinery STEP 2)" presentato dalla Società Eni SpA, con sede legale in Roma, piazza Enrico Mattei 1, e sede operativa della Raffineria di Venezia ubicata in Via dei Petroli 4, Porto Marghera (VE).

Il testo integrale del provvedimento, corredato dagli allegati che ne costituiscono parte integrante, è disponibile sul portale delle Valutazioni Ambientali VAS-VIA del Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare (http://www.va.minambiente.it/) e presso la Direzione per le Valutazioni e Autorizzazioni Ambientali, via Cristoforo Colombo 44, 00147 Roma.

Avverso il provvedimento è ammesso ricorso al TAR entro 60 (sessanta) giorni e al Capo dello Stato entro 120 (centoventi) giorni decorrenti dalla data di pubblicazione del presente estratto sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Eni S.p.A. Raffineria di Venezia - Il direttore della Raffineria ing. Michele Viglianisi

TX17ADE9222 (A pagamento).

CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE

REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA Assessorato dei Lavori Pubblici Direzione Generale - Servizio Territoriale Opere Idrauliche di Nuoro

Richiesta concessione di derivazione di acque pubbliche

Si rende noto che la ditta Demurtas Anna Maria C.F. DMR-NMR43A66E387P, salvo i diritti di terzi, ha chiesto di derivare l/s 2,00, mc 20,736 annui di acqua dal rio San Giorgio in località «Is Tuvarai» in agro di Jerzu per uso irriguo. Il punto di presa è ubicato nel letto di magra del rio San Giorgio confluenza rio «Is Tuvarai» mappale 17 del F.45 del Comune di Jerzu.

Nuoro, 29 agosto 2017

Il direttore del servizio dott. ing. Salvatore Mereu

TU17ADF9131 (A pagamento).

PROVINCIA DI VITERBO Settore 04 Ambiente - Ufficio Risorse Idriche

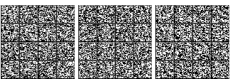
Richiesta concessione di derivazione di acque pubbliche

La ditta Catalani Giovanni in data 9 dicembre 2016 ha chiesto la concessione di l/s 3,8 di acqua da pozzo in Comune di Soriano nel Cimino località Pian di Carletto per uso irriguo.

Viterbo, 13 luglio 2017

Il dirigente del settore ing. Ernesto Dello Vicario

TU17ADF9135 (A pagamento).





CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE

Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta di concessione di derivazione di acqua pubblica da pozzo

Con domanda prot. 74994 del 22 maggio 2017 Agricola Abate Magnifico S.r.l. ha richiesto la concessione in oggetto per 1,0 l/s ad uso irriguo - Località La Piana - Comune di Palombara Sabina - Foglio 9 Particella 7.

La dirigente del servizio dott.ssa Maria Zagari

TU17ADF9211 (A pagamento).

CONCESSIONI DEMANIALI

AUTORITÀ DI SISTEMA PORTUALE DEL MAR TIRRENO CENTRO-SETTENTRIONALE

Avviso pubblico

Il presidente dell'Autorità di sistema portuale del Mar Tirreno centro-settentrionale:

Vista la legge 28 gennaio 1994, n. 84 e successive modificazioni ed integrazioni;

Visto il decreto legislativo 4 agosto 2016, n. 169 recante riorganizzazione, razionalizzazione e semplificazione della disciplina concernente le autorità portuali di cui alla legge 28 gennaio 1994, n. 84, in attuazione dell'art. 8, comma 1, lettera *f*), della legge 7 agosto 2015, n. 124;

Visto il decreto del Ministro delle infrastrutture e dei trasporti n. 392 del 24 novembre 2016, recante la nomina del presidente dell'Autorità di sistema portuale del Mar Tirreno centro-settentrionale;

Visti gli articoli 36 del Codice della navigazione e 18 e 24 del Regolamento di esecuzione del Codice di navigazione;

Visto il Regolamento d'uso delle aree demaniali marittime nei porti di Civitavecchia, Fiumicino e Gaeta adottato con decreto del presidente dell'Autorità portuale n. 305, del 16 novembre 2011 e successive modificazioni ed integrazioni;

Vista la concessione demaniale di cui all'atto formale n. 66, rep. n. 3316 in data 30 novembre 2007 e successiva concessione demaniale suppletiva n. 58, rep. n. 4066, in data 11 dicembre 2013, in corso di rinnovo mediante rilascio di atto formale con scadenza al 31 dicembre 2030, relativo all'occupazione di complessivi 8.957,19 m² per gestire e mantenere un capannone industriale adibito ad impianto per la gestione dei rifiuti in ambito portuale e relative struture accessorie nel Porto di Civitavecchia, località Punta San Paolo - lotto A, P, E, nonché per l'espletamento del servizio d'interesse generale di cui alla convenzione rep. n. 4238 del 13 aprile 2016;

Vista l'istanza Modello D3 trasmessa con l'apposito schema di domanda in uso presso questo Ente in data 14 giugno 2017, acquisita al protocollo di questa Autorità n. 7479, in data 15 giugno 2017 e successiva integrazione acquisita al protocollo n. 9428 in data 26 luglio 2017, con la quale la S.E. Port. S.r.l. con sede in Civitavecchia, in via Aurelia Nord km 74,400, snc, ha chiesto ai sensi dell'art. 24 Reg. Cod. Nav., nelle more del rinnovo della concessione demaniale, il rilascio di una autorizzazione per l'occupazione di una ulteriore zona demaniale di 5.744,00 m², sita in località «Punta San Paolo - Lotti I e F», nel Comune di Civitavecchia, allo scopo di esercitare il servizio di gestione dei rifiuti in ambito portuale di cui alla convenzione rep. n. 4238 del 13 aprile 2016;

rende noto che la predetta domanda e la documentazione allegata rimarranno depositati a disposizione del pubblico per la consultazione, senza possibilità di riproduzione né di estrazione di copia, presso l'Ufficio demanio dell'Autorità di sistema portuale del Mar Tirreno centro-settentrionale con sede in Civitavecchia, piazza Imperatore Traiano - Molo Vespucci (apertura dal lunedì al venerdì dalle ore 10,00 alle ore 12,00) per un periodo di giorni venti consecutivi i quali avranno inizio l'11 settembre 2017 e termineranno il 30 settembre 2017 incluso, in applicazione e per gli effetti di cui ai disposti normativi sopra citati. Ai fini di cui all'art. 18 del Regolamento di esecuzione del Codice di Navigazione, si invitano tutti coloro che ritenessero di avervi interesse, a presentare per iscritto all'Autorità di sistema portuale del Mar Tirreno centro-settentrionale, entro il perentorio termine del periodo di pubblicazione di cui sopra, quelle osservazioni e/o opposizioni che ritenessero opportune a tutela di loro eventuali diritti, avvertendo che trascorso il termine stabilito non sarà accettato alcun reclamo e si procederà a dare ulteriore corso alle pratiche inerenti il rilascio dell'autorizzazione per variazione al contenuto della concessione demaniale marittima richiesta. Trattandosi di variazione al contenuto della concessione demaniale avanzata da società affidataria per la fornitura di servizi di interesse generale e che il bene richiesto in concessione sarà utilizzato per lo svolgimento dei servizi stessi già affidati in convenzione alla società medesima, la pubblicazione viene effettuata solo al fine della presentazione di osservazioni e/o opposizioni, in considerazione del possibile scarso interesse a presentare istanze concorrenti da parte di altri soggetti. Si avverte che l'avviso integrale è pubblicato sul sito istituzionale dell'Autorità di sistema portuale del Mar Tirreno centro settentrionale (www.portidiroma.it).

> Il presidente avv. Francesco Maria di Majo

TV17ADG9177 (A pagamento).



AUTORITÀ DI SISTEMA PORTUALE DEL MAR TIRRENO CENTRO-SETTENTRIONALE

Avviso pubblico

Procedura di rilascio concessione ai sensi dell'art. 36 del codice della navigazione per l'occupazione di una zona demaniale marittima di 477,16 m² costituita dall'edificio denominato «Torre Piloti» nell'ambito del porto di Civitavecchia.

L'Autorità di sistema portuale del Mar Tirreno centro-settentrionale rende noto che la Corporazione dei piloti del Porto, codice fiscale 01451570582, con Modello D1, trasmesso con nota in data 11 maggio 2017 e successive integrazioni, ha presentato, ai sensi art. 36 Cod. Nav., istanza per rilascio concessione demaniale marittima della durata di anni venti per l'occupazione di una zona nell'ambito del porto di Civitavecchia di 477,16 m² - di cui 71,16 m² di locali e 406,00 m² di area scoperta - costituita dall'edificio denominato «Torre Piloti» sito in località Antemurale C. Colombo, Banchina 10-11 e dalle aree esterne asservite - da destinare alla propria sede istituzionale per lo svolgimento del servizio alla navigazione portuale, previ ristrutturazione e consolidamento del manufatto stesso come da progetto allegato all'istanza. Ai fini di cui all'art.18 Reg. Cod. Nav, si invitano tutti gli interessati a presentare per iscritto all'Autorità di sistema portuale del Mar Tirreno centro-settentrionale, entro il termine perentorio di trenta giorni consecutivi i quali avranno inizio l'11 settembre 2017 e termineranno il 10 ottobre 2017 incluso, domande in concorrenza (in bollo), corredate dalla relativa documentazione ovvero osservazioni e/o opposizioni che ritenessero opportune a tutela di loro eventuali diritti, avvertendo che trascorso il termine stabilito non sarà accettato alcun reclamo e/o istanza in concorrenza e si procederà a dare ulteriore corso alle pratiche inerenti il rilascio della concessione demaniale marittima richiesta. L'istanza di concessione ed il progetto allegato presentati dalla Corporazione dei piloti del Porto rimarranno depositati a disposizione del pubblico per la libera consultazione, senza possibilità di riproduzione nè estrazione di copia, presso l'Ufficio demanio dell'Autorità di sistema portuale del Mar Tirreno centrosettentrionale, con sede in Civitavecchia, piazza Imperatore Traiano - Molo Vespucci (apertura dal lunedì al venerdì dalle ore 10,00 alle ore 12,00) per il periodo suindicato, in applicazione e per gli effetti di cui ai disposti normativi sopra citati. Si avverte che l'avviso integrale dell'istanza è pubblicato sul sito istituzionale dell'AdSP (www.portidiroma.it).

Il presidente avv. Francesco Maria di Majo

TV17ADG9178 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI AGRIGENTO E SCIACCA

Dispensa per rinuncia dall'esercizio della funzione notarile del notaio Vincenzo Amico

Per tutti gli effetti di legge si avvisa che, con decreto dirigenziale del Ministero della giustizia del 7 agosto 2017 il notaio Vincenzo Amico, nato a Santo Stefano Quisquina (AG) il 4 giugno 1983, esercente nella sede di Santo Stefano Quisquina (AG), Distretti notarili riuniti di Agrigento e Sciacca, è dispensato, per rinuncia, dall'esercizio delle sue funzioni notarili.

La cessazione del notaio dall'esercizio delle sue funzioni avrà effetto dal giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* del presente avviso.

Agrigento, 31 agosto 2017

Il presidente not. Claudia Gucciardo

TU17ADN9132 (Gratuito).

Adele Verde, redattore

Delia Chiara, vice redattore

(WI-GU-2017-GU2-107) Roma, 2017 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



€ 2,04

