

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Sabato, 25 agosto 2018

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

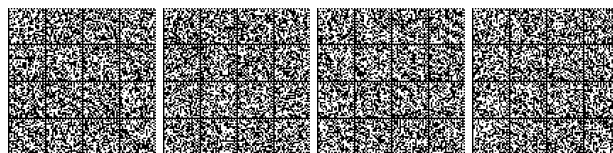
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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

FOGLIO DELLE INSERZIONI

SOMMARIO

| ANNUNZI COMMERCIALI | |
|---|--|
| Convocazioni di assemblea | |
| OPLONTI MULTISERVIZI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX18AAA8762) Pag. 1</i> | |
| VILLAGGIO TURISTICO CAMPING CERVINO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX18A-AA8754) Pag. 1</i> | |
| ANNUNZI GIUDIZIARI | |
| Notifiche per pubblici proclami | |
| TRIBUNALE CIVILE DI SIRACUSA <i>Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione e convocazione per la mediazione obbligatoria (TX18ABA8781) Pag. 1</i> | |
| Ammortamenti | |
| TRIBUNALE DI BOLZANO <i>Ammortamento certificato azionario (TX18ABC8755) Pag. 2</i> | |
| TRIBUNALE DI VICENZA <i>Ammortamento certificato azionario (TX18ABC8780) Pag. 2</i> | |
| Fallimenti | |
| TRIBUNALE DI L'AQUILA Ufficio Fallimentare <i>Fallimento n. 23/2018 Sent. n. 23/2018 del 09/08/2018 - Cron. 409/18 - Rep. 35/18 (TU18ABF8731) Pag. 2</i> | |
| Eredità | |
| TRIBUNALE DI PIACENZA <i>Nomina curatore eredità giacente di Giancarlo Bolzoni (TX18ABH8774) Pag. 3</i> | |
| TRIBUNALE DI PISTOIA <i>Nomina curatore eredità giacente di Guarnaccia Giuseppe (TX18ABH8775) Pag. 3</i> | |
| TRIBUNALE DI RAVENNA <i>Eredità giacente di Antenucci Ubaldo Mario (TX18ABH8782) Pag. 3</i> | |
| TRIBUNALE DI VARESE <i>Invito ai creditori ex art. 498 c.c. (TX18ABH8756) Pag. 3</i> | |
| TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO <i>Eredità giacente di Della Casa Michele Pietro (TU18ABH8741) Pag. 2</i> | |



ALTRI ANNUNZI

Espropri

COMUNE DI PONTINIA (LT)

Decreto di esproprio (imposizione di servitù) e determinazione urgente dell'indennità ai sensi e per gli effetti dell'art. 22 del DPR 327/2001 e successive modificazioni relativamente alla costruzione e all'esercizio del metanodotto "Allacciamento Easy Energia Ambiente s.r.l." DN 100 - 75 bar - Decreto n. 1/2018 (TX18ADC8761)..... Pag. 3

Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici

A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini
Francesco

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX18ADD8783)..... Pag. 12

ACARPIA FARMACEUTICI S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008. (TX18ADD8778)..... Pag. 11

ACARPIA FARMACEUTICI S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008. (TX18ADD8777)..... Pag. 11

CRINOS S.P.A.

Comunicazione notificata regolare UVA del 27/07/2018 - Prot. n. 87310 (TX18ADD8760)..... Pag. 8

CSL BEHRING GMBH

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 e s.m. (TX18ADD8772)..... Pag. 10

EG S.P.A.

Comunicazione notificata regolare UVA del 30/07/2018 - Prot. n. 87742 (TX18ADD8759)..... Pag. 7

EPIFARMA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi Regolamento 1234/2008/CE (TX18ADD8757)..... Pag. 6

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX18ADD8779)..... Pag. 12

HERAEUS KULZER GMBH

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (TX18ADD8758)..... Pag. 6

I.B.N. SAVIO S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TV18ADD8738)..... Pag. 6

I.B.N. SAVIO S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TV18ADD8737)..... Pag. 5

KRKA D.D. NOVO MESTO

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali ad uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX18ADD8771)..... Pag. 8

MEDA PHARMA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274. (TX18ADD8784).... Pag. 13

MYLAN S.P.A.

Comunicazione di annullamento relativo alla specialità medicinale ELATREX, e di rettifica relativo alla specialità medicinale VARDENAFIL MYLAN (TX18ADD8770)..... Pag. 8

PFIZER ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX18ADD8773)..... Pag. 10



SANDOZ S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX18ADD8776)..... Pag. 11

Concessioni demaniali

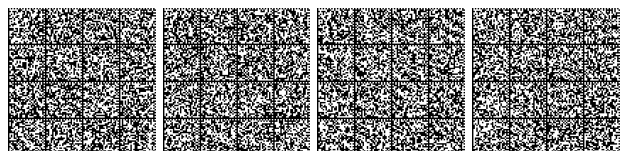
AUTORITÀ DI SISTEMA PORTUALE DEL MAR LIGURE OCCIDENTALE Ufficio Territoriale di Genova Servizio Concessioni e Licenze - Ufficio Licenze Demaniali - Commerciale
Istanza di concessione demaniale marittima (TX18ADG8747)..... Pag. 13

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI SIENA E MONTEPULCIANO
Cessazione dall'esercizio delle funzioni notarili del dott. Antonluigi Alessandro Magi (TU18ADN8753) Pag. 14

CONSIGLIO NOTARILE DI TERAMO E PESCARA
Cessazione dalle funzioni notarili del dott. Giacomo Capodivento (TU18ADN8740)..... Pag. 14

CONSIGLIO NOTARILE DI BARI
Cancellazione dal ruolo della dott.ssa Giovanna Adriana de Gioia (TU18ADN8729)..... Pag. 13





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

VILLAGGIO TURISTICO CAMPING CERVINO S.P.A.

Sede: frazione Nuarsaz - Antey Saint André (AO)
Capitale sociale: € 413.168,00 i.v.
Registro delle imprese: Aosta 01474390489
R.E.A.: Aosta 38748
Codice Fiscale: 01474390489

Convocazione di assemblea ordinaria

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea ordinaria presso la sede sociale in prima convocazione per il giorno 28/09/2018 alle ore 10.30 ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 28/10/2018 alle ore 10.30, stesso luogo, per discutere e deliberare sul seguente:

Ordine del Giorno

Deliberazioni ai sensi dell'art. 2364 del Codice Civile commi 1), 2), 3).

I soci dovranno esibire i certificati azionari al fine di dimostrare la legittimazione a partecipare ed a votare in assemblea.

Antey St. André, 22 agosto 2018

Il presidente del C.d.A.
Borsani Ezia

TX18AAA8754 (A pagamento).

OPLONTI MULTISERVIZI S.P.A. in liquidazione

Sede legale: corso Vittorio Emanuele III, 293 - Torre Annunziata 80058 (NA)
Punti di contatto: pec: oplontimultiservizispa@pec.it
Codice Fiscale: 04312271218

Convocazione di assemblea ordinaria

Ai sigg. soci - Ai componenti collegio sindacale - Ai componenti consiglio liquidatori

Si comunica alle SS.LL. che è convocata l'Assemblea ordinaria dei Soci di Oplonti Multiservizi S.p.A. in liquidazione in prima convocazione per il giorno 12/09/2018 alle ore 15:30 ed in seconda convocazione per il giorno 14/09/2018 alle ore 15:30, presso gli Uffici del Comune in Torre Annunziata alla via Provinciale Schiti, per discutere e deliberare sul seguente Ordine del giorno:

1) Nomina revisore contabile.

2) Scadenza mandato del Collegio sindacale. Nomina da parte dei Soci del Presidente e dei Membri del Collegio Sindacale. Deliberazioni consequenziali.

I liquidatori
dott. Gennaro Di Donato
dott. Antonio Staiano

TX18AAA8762 (A pagamento).

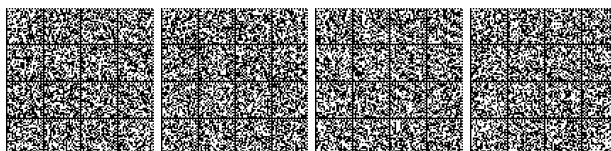
ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE CIVILE DI SIRACUSA

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione e convocazione per la mediazione obbligatoria

Il sig. Salerno Mario nato a Siracusa il 14.08.1948, (CF SLRMRA48M14I754F) residente in Florida via Giusti 31, elettivamente domiciliato in Siracusa via Volturino 34/B, presso lo studio dell'avv. Gaetano Li Noce (CF. LNCGTN-75P11I754Q) che lo rappresenta e difende, vista l'autorizzazione del Presidente del Tribunale Ordinario di Siracusa per la notificazione per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. nei confronti degli eredi dei sigg. Felice Antonino di Carmelo, Felice Carmela, Felice Carmelo Fu Gaetano, Felice Concetta di Carmelo; Felice Lucia di Carmelo, Gianni Marianna fu Vincenzo Mar Felice; Conti Giuseppe di Antonino, Felice Carmelo Fu Gaetano, Amodeo Paola fu Mariano Mar Bufalino, Bufalino Sebastiano fu Salvatore, Genovese Sebastiano Fu Giuseppe, Genovese Concetta di Sebastiano, resa con provvedimento del 5 giugno 2018 in calce all'istanza di autorizzazione alla notificazione per pubblici proclami della convocazione al primo incontro di mediazione obbligatoria CONVOCA tutti gli eredi dei sopradetti signori all'incontro di mediazione del 25.02.2019 ore 18.00 avanti all'Organismo di Mediazione Concilium ADR presso la sede dell'Organismo sita in Siracusa, viale Montedoro n.18 davanti al Mediatore Avv. Umberto Rubera con invito a prendere visione del regolamento di mediazione e a compilare il modulo di adesione disponibili su www.conciliumadr.it e a contattare la segreteria al n. 091/6115464 per tutti gli adempimenti, e in caso di mancato accordo CITA tutti gli eredi dei sigg. Felice Antonino di Carmelo, Felice Carmela, Felice Carmelo Fu Gaetano; Felice Concetta di Carmelo; Felice Lucia di Carmelo; Gianni Marianna fu Vincenzo Mar Felice; Conti Giuseppe di Antonino; Felice Carmelo Fu Gaetano- Amodeo Paola fu Mariano Mar Bufalino, Bufalino Sebastiano fu Salvatore, Genovese Sebastiano Fu Giuseppe, Genovese Concetta di Sebastiano a comparire dinanzi al Tribunale Civile di Siracusa, Viale Santa Panagia 109, G.U. Dott.ssa Salamone Chiara, nei locali di Sue ordinarie sedute per l'udienza del 03.05.2019, ore 10:00, con invito a costituirsi nel termine di venti giorni prima dell'udienza suindicata nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., e con espresso avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e diffida che non comparendo alla cennata udienza, dinanzi al G.U. designato, si procederà in loro contumacia, per ivi sentir accogliere le seguenti conclusioni: dichiarare che il sig. Salerno Mario nato a Siracusa il 14.08.1948, CF SLRMRA48M14I754F, residente in Florida via Giusti 31 è proprietario in modo pieno ed esclusivo, per intervenuta usucapione, in virtù de possesso continuato e non interrotto, esercitato per oltre un ventennio ex art. 1158 c.c., dei fabbricati rurali siti in Siracusa, Traversa Vallone Caran-



cino identificati al NCT di Siracusa, al fg n. 19, part. 100, fg. 19, part. 101, fg. 19, particella 102, con ogni accessorio e pertinenza e con tutte le servitù e diritti risultanti dai luoghi. Con ordine al Conservatore dei RR.II. di Siracusa di procedere alla trascrizione dell'emananda sentenza e con ogni connesso provvedimento di ragione e di legge. Con vittoria di spese e compensi di lite in caso di opposizione.

Siracusa Li 20 agosto 2018

avv. Gaetano Li Noce

TX18ABA8781 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI BOLZANO

Ammortamento certificato azionario

Il Presidente del Tribunale di Bolzano con decreto n. 868/2018 del 12.02.2018 ha disposto l'ammortamento dei certificati azionari emessi dalla società Funivia Plan De Coronas SpA (Kronplatz Seilbahn AG - Cod. Fisc. n. 02521490215) identificati con il n. 0066 per 4 (quattro) azioni, n. 0706 per 1 (una) azione, n. 1197 per 3 (tre) azioni e n. 1391 per 8 (otto) azioni, con valore nominale di € 25,00 ciascuna, emesso da Funivia Plan De Coronas SpA a favore di Demattia Vito/Veit, nato il 02.10.1909 a Livinalongo. Opposizione legale entro 90 giorni.

Bolzano, 20.08.2018

avv. Lorenz Steckholzer

TX18ABC8755 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA

Ammortamento certificato azionario

Il Presidente della Prima Sezione Civile del Tribunale di Vicenza - con proprio decreto in data 21 agosto 2018 (RG n. 2770/2018) - ha pronunciato l'ammortamento del certificato azionario n.1, intestato a Banca Popolare di Vicenza S.C.p.A.(ora in liquidazione coatta amministrativa), per numero 120.000 azioni del valore nominale di euro 1,00 cadauna, per complessivi euro 120.000, emesso da BPVi Multicredito Agenzia in Attività Finanziaria S.p.A. (C.F. 03821110248). Opposizione legale entro 30 giorni.

L'amministratore unico
dott. Carlo Buzio

TX18ABC8780 (A pagamento).

FALLIMENTI

TRIBUNALE DI L'AQUILA Ufficio Fallimentare

Fallimento n. 23/2018

Sent. n. 23/2018 del 09/08/2018 - Cron. 409/18 - Rep. 35/18

Il Tribunale di L'Aquila fallimentare ha emesso sentenza (*omissis*);

Dichiara il fallimento di Circolo Ippico Ruella società in accomandita per azioni C.F. 01305940668 con sede in Tornimparte (Aquila).

Nomina Giudice delegato: Stefano Iannaccone.

Curatori: Ivano Migliozi con studio in L'Aquila.

Assegna ai creditori e ai terzi che vantano diritti reali e mobiliari su cose in possesso del fallito il termine perentorio di trenta giorni prima dell'adunanza, per la presentazione delle domande di insinuazione.

Termine per deposito ammissione allo stato passivo: 14 dicembre 2018.

Stabilisce il giorno 14 gennaio 2019 ore 12,00 per l'esame dello stato passivo avanti al Giudice delegato.

Estratto conforme.

L'Aquila, 9 agosto 2018

Il funzionario giudiziario
Delfina Colaiuda

TU18ABF8731 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Eredità giacente di Della Casa Michele Pietro

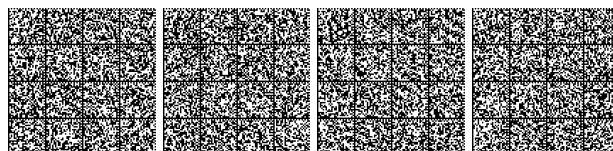
Con decreto emesso in data 8 agosto 2018 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Della Casa Michele Pietro, nato a Torino il 7 ottobre 1940 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 29 marzo 2018 - R.G. 22453/2018.

Curatore è stato nominato dott.ssa Bruna Borio con studio in Chivasso - Viale Cavour, 3.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
dott.ssa Bruna Borio

TU18ABH8741 (A pagamento).



TRIBUNALE DI VARESE*Invito ai creditori ex art. 498 c.c.*

L'avv. Massimiliano Bina, curatore dell'eredità di Trinca Jole, nata a Bedizzole il 8.7.1920, deceduta in Sesto Calende il 8.12.2009, invita i creditori e i legatari, ai sensi dell'art. 498 c.c., a presentare la dichiarazione di credito a mezzo posta raccomandata da inviare a Varese, via G. Borghi, n.18 o all'indirizzo PEC avvmassimilianobina@varese.pecavvocati.it, entro 30 giorni dalla pubblicazione del presente invito.

Varese, 21 agosto 2018

avv. Massimiliano Bina

TX18ABH8756 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PIACENZA*Nomina curatore eredità giacente di Giancarlo Bolzoni*

Il Presidente del Tribunale di Piacenza con decreto del 20/06/2018 ha dichiarato giacente l'eredità di Giancarlo Bolzoni nato a Piacenza il 27/08/1929 e deceduto in Cremona il 16/01/2017 con ultimo domicilio a Piacenza in via X Giugno n. 124 nominando curatore l'avv. Emilio Dadomo con studio in Fiorenzuola d'Arda (pc) via Vittorio Veneto n. 38.

Fiorenzuola d'Arda 22/08/2018

avv. Emilio Dadomo

TX18ABH8774 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PISTOIA*Nomina curatore eredità giacente di Guarnaccia Giuseppe*

Il Presidente del Tribunale di Pistoia, con decreto del 23/3/2017, ha dichiarato giacente l'eredità di Guarnaccia Giuseppe, nato a Brancalone il 13/11/1959, residente in vita in Monsummano Terme, Via Orlandini, 765, e deceduto a Livorno in data 18/3/2013, nominando curatrice l'Avv. Camilla Gargini, con studio in Pistoia, Galleria Nazionale, 32.

avv. Camilla Gargini

TX18ABH8775 (A pagamento).

TRIBUNALE DI RAVENNA*Eredità giacente di Antenucci Ubaldo Mario*

Con decreto emesso in data 03 luglio 2018 il Giudice delle Successioni del Tribunale di Ravenna ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Antenucci Ubaldo Mario, nato a Pietracupa (CB) il 20/10/1950, residente in vita in Conselice (Ra), Via Coronella n. 30 e deceduto in Lugo (Ra) 21/09/2017.

Curatore è stato nominato l'avv. Catia Rubboli con studio in Ravenna, Viale della Lirica n. 49.

Il curatore
avv. Catia Rubboli

TX18ABH8782 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI*ESPROPRI***COMUNE DI PONTINIA (LT)**

Decreto di esproprio (imposizione di servitù) e determinazione urgente dell'indennità ai sensi e per gli effetti dell'art. 22 del DPR 327/2001 e successive modificazioni relativamente alla costruzione e all'esercizio del metanodotto "Allacciamento Easy Energia Ambiente s.r.l." DN 100 - 75 bar - Decreto n. 1/2018

IL Capo Settore

VISTO l'articolo 42 della Costituzione *omissis*;

VISTA la legge 7 agosto 1990, n° 241 *omissis*;

VISTO il decreto legislativo 23 maggio 2000, n. 164 *omissis*;

VISTO il decreto del Presidente della Repubblica 8 giugno 2001 n. 327 *omissis*;

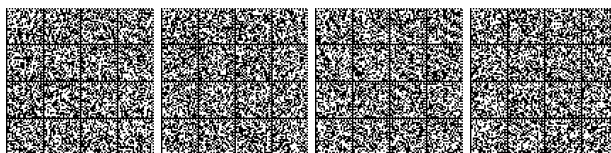
VISTO il decreto del Ministero dello sviluppo economico 17 aprile 2008 *omissis*;

VISTA la Determinazione del Comune di Pontinia n. 66 (RG 582) del 10/05/2018 di approvazione del progetto e dichiarazione di pubblica utilità delle opere, apposizione del vincolo preordinato all'espropriazione e autorizzazione alla costruzione e all'esercizio del metanodotto "Allacciamento Easy energia Ambiente srl" DN 100 - 75 bar;

VISTA l'istanza del 13.06.2018, registrata con protocollo n. 11781 del 14.06.2018, con la quale la Società Snam Rete Gas S.p.A., codice fiscale e partita IVA n. 10238291008, con sede legale in Piazza Santa Barbara n. 7 - 20097 San Donato Milanese (MI), ha chiesto a questa Amministrazione, ai sensi degli artt. 22, 52 sexies e 52 octies, del Testo Unico, per i terreni ubicati nel comune di Pontinia (LT) indicati nel piano particellare allegato all'istanza (e successivamente aggiornato dalla stessa Società in data 30.07.2018 Prot. 15092), l'imposizione di servitù di metanodotto sulle aree indicate in colore rosso nel piano particellare e l'occupazione temporanea delle aree necessarie per la corretta esecuzione dei lavori indicate in colore verde nel piano particellare, con determinazione urgente delle indennità provvisorie;

CONSIDERATO che l'opera, compresa nella rete regionale dei gasdotti di cui all'articolo 9 del citato decreto legislativo n. 164/2000, è necessaria al fine di collegare la rete esistente ad una centrale di produzione di biometano, denominata "Easy Energia Ambiente S.r.l." con lo scopo di immettere e prelevare gas metano nella rete esistente;

CONSIDERATO che, ai sensi degli artt. 52 quater e 52 sexies del Testo Unico, l'emanazione della citata determinazione n. 66 del 10/05/2018 ha determinato l'inizio del procedimento di esproprio e che nella fattispecie si realizza la condizione prevista dall'art. 22 del Testo Unico in base alla quale il decreto ablativo può essere emanato con determinazione urgente dell'indennità provvisoria;



RITENUTO che:

- il vincolo preordinato all'esproprio dei terreni interessati dai lavori di costruzione del metanodotto decade, salvo pro-
roga, alla data del 9 maggio 2023;

- è necessario consentire che i lavori di realizzazione della condotta per il trasporto del gas naturale siano eseguiti senza soluzione di continuità, secondo una progressione continua della posa in opera del metanodotto;

- la costituzione della servitù di metanodotto è imposta a garanzia dei requisiti di sicurezza necessari per la realizzazione, l'esercizio e la manutenzione della condotta ai sensi della richiamata Determinazione n. 66 del 10/05/2018;

- le indennità proposte dalla Società istante per l'occupazione temporanea e la costituzione di servitù di metanodotto a favore delle Ditte proprietarie catastalmente identificate nel piano particellare sono coerenti con i valori osservati per la regione agraria cui appartiene il Comune di Pontinia (LT) e sono ritenute congrue ai fini della determinazione urgente dell'indennità provvisoria;

DECRETA

Articolo 1

A favore della Società Snam Rete Gas S.p.A., codice fiscale e partita IVA n. 10238291008, con sede legale in Piazza Santa Barbara n. 7 - 20097 San Donato Milanese (MI), sono disposte la servitù di metanodotto e l'occupazione temporanea dei terreni in Comune di Pontinia (LT), interessati dal tracciato del metanodotto "Allacciamento Easy Energia Ambiente Srl DN 100 (4") Dp 75 bar" e riportati nel piano particellare del 30.07.2018 Prot. 15092 che si allega al presente provvedimento per formarne parte integrante e sostanziale, con l'indicazione delle Ditte proprietarie dei terreni sottoposti all'azione ablativa.

Articolo 2

L'imposizione della servitù prevede a carico degli immobili meglio individuati nel piano particellare parte integrante del presente decreto, sottoposta alla condizione sospensiva che siano ottemperati da parte della Snam Rete Gas S.p.A. gli adempimenti di cui ai successivi articoli 5 e 6, prevede quanto segue:

- la posa di una tubazione per trasporto idrocarburi gassosi interrata alla profondità di circa metri 1(uno), misurata dalla generatrice superiore della condotta, nonché di cavi accessori per reti tecnologiche;

- l'installazione di apparecchi di sfiato e cartelli segna-
latori, nonché eventuali opere sussidiarie necessarie ai fini della sicurezza;

- l'obbligo di non costruire opere di qualsiasi genere, come pure fognature e canalizzazioni chiuse, a distanza inferiore di 13,50 (tredici e cinquanta) metri dall'asse della tubazione, nonché di mantenere la superficie asservita a terreno agrario, con la possibilità di eseguire sulla stessa le normali coltivazioni senza alterazione della profondità di posa della tubazione;

- l'occupare, anche per mezzo delle sue imprese appal-
tatrici e per tutto il tempo occorrente, l'area necessaria all'esecuzione dei lavori con diritto di accedere liberamente in ogni tempo alle proprie opere ed ai propri impianti con il personale ed i mezzi necessari al fine della sorveglianza, manutenzione ed esercizio del gasdotto, nonché di eventuali modifiche, rifacimenti, riparazioni, sostituzioni e recuperi;

- l'inamovibilità delle tubazioni, dei manufatti, delle appa-

recchiature e delle opere sussidiarie relative al gasdotto di cui in premessa, di proprietà della Società Snam Rete Gas S.p.A. e che pertanto avrà anche la facoltà di rimuoverle;

- l'obbligo di astenersi dal compimento di qualsiasi atto che costituisca intralcio o pericolo per i lavori da eseguirsi;

- l'obbligo di astenersi dal compimento di qualsiasi atto che possa costituire pericolo per l'impianto, ostacoli il libero pas-
saggio, diminuisca o renda più scomodo l'uso e l'esercizio della servitù;

- i danni prodotti alle cose, alle piantagioni ed ai frutti pen-
denti durante la realizzazione del metanodotto sono quanti-
ficati nell'indennità di occupazione temporanea determinata con il presente decreto di imposizione di servitù di metano-
dotto mentre in occasione di eventuali riparazioni, modifiche, recuperi, sostituzioni, manutenzione, esercizio del gasdotto, saranno determinati di volta in volta a lavori ultimati e liqui-
dati dalla Società Snam Rete Gas S.p.A. a chi di ragione;

- la permanenza a carico dei proprietari dei tributi e degli altri oneri gravanti sui fondi;

Articolo 3

Le indennità provvisorie per la servitù di metanodotto e l'oc-
cupazione temporanea dei terreni enunciati nel precedente arti-
colo 1, da corrispondere congiuntamente agli aventi diritto, sono state determinate in modo urgente, ai sensi dell'articolo 22 del
Testo Unico, conformemente all'articolo 44 e all'art. 52-*octies*
del medesimo D.P.R. 327/2001, nella misura indicata nei piani
particellari delle Ditte proprietarie.

Articolo 4

Il presente decreto è trascritto senza indugio presso i com-
petenti Uffici a cura e spese della Società Snam Rete Gas
S.p.A., nonché pubblicato per estratto, a cura della stessa
Società, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica o nel Bol-
lettino Ufficiale della Regione nel cui territorio si trova il
bene. L'opposizione di terzi interessati è proponibile entro
trenta giorni successivi alla pubblicazione dell'estratto.

Articolo 5

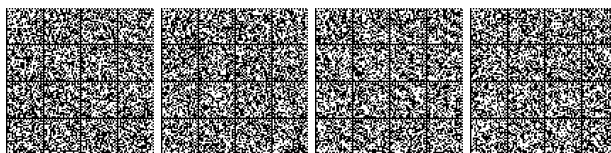
La Società Snam Rete Gas S.p.A. provvede alla notifica
del presente decreto alle Ditte proprietarie con allegato il
piano particellare individuale, unitamente ad un invito a
presenziare alla redazione dello stato di consistenza e presa
di possesso dei terreni, specificando con un preavviso di
almeno sette giorni le modalità ed i tempi del sopralluogo ed
indicando anche il nominativo dei tecnici da essa incaricati.

Articolo 6

I tecnici incaricati dalla Società Snam Rete Gas S.p.A. prov-
vederanno a redigere il verbale di immissione in possesso dei
terreni, in contraddittorio con il soggetto espropriato, o con
un suo rappresentante, descrivendo lo stato di consistenza dei
terreni sottoposti all'azione ablativa, eventualmente anche in
assenza dei proprietari invitati. In quest'ultimo caso lo stato
di consistenza e il verbale di immissione sono redatti con la
presenza di due testimoni che rispondano ai requisiti di cui
all'articolo 24, comma 3, del Testo Unico.

Articolo 7

Le Ditte proprietarie dei terreni oggetto del presente decreto,
nei trenta giorni successivi all'immissione in possesso, pos-
sono comunicare con dichiarazione irrevocabile a questa
Amministrazione (p.e.c. comune@pec.comune.pontinia.lt.it)



e per conoscenza alla Società Snam Rete Gas S.p.A. (p.e.c. reinv.cesud@pec.snamretegas.it) l'accettazione delle indennità di servitù di metanodotto ed occupazione temporanea.

Questa stessa Amministrazione, ricevuta dalle ditte proprietarie la comunicazione di accettazione delle indennità di servitù di metanodotto ed occupazione temporanea, la dichiarazione di assenza di diritti di terzi sul bene e la documentazione comprovante la piena e libera disponibilità del terreno, contenute nello schema A, allegato al presente decreto, disporrà con propria ordinanza affinché la Società Snam Rete Gas S.p.A. (promotore del procedimento di imposizione di servitù) provveda al pagamento degli importi nel termine di 60 giorni.

Articolo 8

In caso di rifiuto o silenzio da parte delle Ditte proprietarie sulle indennità provvisorie di servitù di metanodotto ed occupazione temporanea disposte dal presente decreto, decorsi trenta giorni dalla data dell'immissione in possesso, questa Amministrazione ordinerà che il promotore Società Snam Rete Gas S.p.A., effettui il deposito delle indennità presso la competente Ragioneria Territoriale dello Stato. Entro lo stesso termine, le Ditte proprietarie che non condividano le indennità provvisorie proposte con il presente decreto possono:

- ai sensi dell'articolo 21, commi 3 e seguenti, del Testo Unico, produrre a questa Amministrazione, all'indirizzo sopra indicato, la richiesta per la nomina dei tecnici secondo lo schema B, allegato al presente decreto, designandone uno di propria fiducia, affinché unitamente al tecnico nominato da questa Amministrazione e ad un terzo esperto nominato dal Presidente del competente Tribunale Civile, determinino le indennità definitive (per le spese per la nomina di ei tecnici trova applicazione l'art. 21 del Testo Unico);

- non avvalersi di un tecnico di fiducia; in tal caso le indennità definitive saranno determinate tramite la Commissione Provinciale competente o con l'avvalimento degli Uffici tecnici di questa Amministrazione ai sensi dell'articolo 52 nonies del Testo Unico;

In caso di non condivisione delle determinazioni definitive di cui sopra, i proprietari, il promotore dell'espropriazione o il terzo che ne abbia interesse potranno proporre opposizione alla stima, nei termini e con le modalità previste dall'articolo 54 del Testo Unico.

Articolo 9

Al fine della realizzazione del metanodotto, la Società Snam Rete Gas S.p.A., anche per mezzo delle sue imprese appaltatrici, ha facoltà di occupare i terreni per un periodo di anni due a decorrere dalla data di immissione in possesso delle stesse aree. La Società beneficiaria comunicherà preventivamente alla Ditta proprietaria la data di avvio delle lavorazioni, la denominazione ed il recapito dell'impresa appaltatrice.

Articolo 10

Per lo stesso periodo di due anni, è dovuta alla Ditta proprietaria dei terreni l'indennità di occupazione temporanea e danni riportata nel piano particellare allegato al presente decreto.

Articolo 11

Avverso il presente decreto è ammesso ricorso al Tribunale Amministrativo Regionale competente oppure ricorso straordinario al Presidente della Repubblica. I termini di proponibilità, decorrenti dalla data di notifica del provvedimento medesimo, sono di giorni 60 per il ricorso al TAR e di giorni 120 per il ricorso straordinario al Presidente della Repubblica.

Elenco delle Ditte e dei terreni da asservire ed occupare temporaneamente in Comune di Pontinia: Ditta Testa Loreto foglio 79 particelle 438-439-440-441-442-17-19-21-229; Ditta Testa Loreto e Comune di Priverno foglio 79 particelle 267-24; Ditta Rossi Mario e Comune di Priverno foglio 79 particella 183; Ditta Di Stefano Pasquale fu Michelangelo foglio 79 particella 390.

Pontinia 10.08.2018

Il capo settore
ing. Corrado Corradi

TX18ADC8761 (A pagamento).

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

I.B.N. SAVIO S.R.L.

Sede sociale: via del Mare n. 36 - 00071 Pomezia (RM)

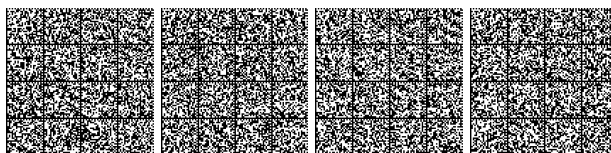
Modifica secondaria di un'autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i.

Titolare: I.B.N. Savio S.r.l.

Med. TENSILENE A.I.C. n. 038174. Tutte le confezioni Cod. prat. N1A/2018/39 - Var. IA_{IN}C.I.3.a: a seguito della procedura PSUSA/00000174/201703.

È autorizzata la modifica degli stampati (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 di A.I.C.

Il titolare A.I.C. deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo.



Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza 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 determinazione. Il titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. Decorrenza modifica: dal giorno successivo della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il direttore ufficio regolatorio
dott. Stefano Bonani

TV18ADD8737 (A pagamento).

I.B.N. SAVIO S.R.L.

Sede sociale: via del Mare n. 36 - 00071 Pomezia (RM)

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

Titolare: I.B.N. Savio S.r.l.

Med. ALMEIDA A.I.C. n. 036739 - Tutte le confezioni Cod. prat. N1A/2018/79 Var. IA_{IN}-C.I.3.a: a seguito della procedura PSUSA-00001781-201701.

È autorizzata la modifica degli stampati (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 di A.I.C.

Il titolare A.I.C. deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza 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 determinazione.

Il titolare A.I.C. n. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. Decorrenza modifica: dal giorno successivo della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il direttore ufficio regolatorio
dott. Stefano Bonani

TV18ADD8738 (A pagamento).

EPIFARMA S.R.L.

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

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

Medicinale: LEVAIR codice prodotto 042718 codice confezioni 027,039

Codice Pratica: N1A/2018/1208. Variazione: A.6 Tipo IA. Modifica del codice ATC da A03FA - Categoria farmacoterapeutica: Procinetico a N05AL07 - Categoria farmacoterapeutica: psicolettici, antipsicotici, benzamidi.

Medicinale: LEVOSULPIRIDE EG codice prodotto 042722 codice confezioni 025,037

Codice Pratica: N1A/2018/1209. Variazione: A.6 Tipo IA. Modifica del codice ATC da A03FA - Categoria farmacoterapeutica: Procinetico a N05AL07 - Categoria farmacoterapeutica: psicolettici, antipsicotici, benzamidi.

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

L'amministratore unico
Giuseppe Irianni

TX18ADD8757 (A pagamento).

HERAEUS KULZER GMBH

Sede legale: Grüner Weg 11 – 64350 Hanau - Germania
Partita IVA: DE 812593096

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

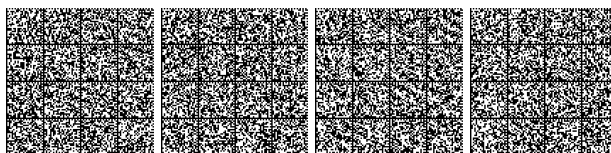
Medicinale: LIGOSAN

Confezioni e numeri AIC: AIC n. 042811, in tutte le confezioni autorizzate.

DCP n. DE/H/3255/IA/005/G.

Codice pratica: C1A/2017/2425

Grouping of variation composta da n 4 variazioni di Tipo IA categoria A.1 - A.7- B.II.C.2.a- B.III.1.a.3 consistenti nella modifica del nome e indirizzo del titolare AIC da Heraeus Kulzer GmbH con sede legale in Grüner Weg 11 – 64350 Hanau Germania a Kulzer GmbH con sede legale in Leipziger Strasse 2-64350 Hanau- Germania, nell'eliminazione di un produttore di materie prime Kaifeng Pharmaceutical (Group) Co., Ltd., nel cambio di uno dei solventi da acetone-d6 a acetone-d6/dms0-d6 (miscela 80/20) usato nel controllo della purezza di un eccipiente per ottimizzare la qualità dell'analisi e nell' inserimento di un nuovo produttore di materia prima Yangzhou Liberty Pharmaceutical Co., Ltd., Cina.



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

Un procuratore
Federico Dal Verme

TX18ADD8758 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

*Comunicazione notifica regolare UVA del 30/07/2018 -
Prot. n. 87742*

Medicinale: CLARITROMICINA EG 250 mg e 500 mg compresse rivestite con film.

Codice farmaco: 037374- Tutte le confezioni.

Proc. Europea n.: BE/H/0166/001-002/IB/049/G - Codice Pratica n°: C1B/2017/3180

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: la variazione tipo IB C.I.z aggiorna gli stampati in conformità alla raccomandazione del PRAC (EMA/PRAC/610975/2017); la variazione tipo IB C.I.3.z aggiorna gli stampati in conformità all' EU PSUR Work Sharing Summary Assessment Report IE/H/PSUR/0020/003(2016-05). Sono state apportate modifiche minori :Errori editoriali - Aggiornamento delle informazioni del prodotto in linea alla versione corrente (version 4.0) del QRD Template.

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

Comunicazione Notifica regolare UVA del 27/07/2018 - Prot. N. 87323

Medicinale: SALBUTAMOLO E IPRATROPIO BROMURO EG 3,75 mg/ml + 0,75 mg/ml soluzione da nebulizzare e per uso orale.

Codice farmaco: 039523- Tutte le confezioni.

Codice Pratica N° N1B/2018/111

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio illustrativo in accordo alle conclusioni della procedura PSUSA/00001781/201701. Adeguamento degli stampati al formato QRD edizione corrente e alla linea guida sugli eccipienti.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

E' approvata, altresì, secondo la lista dei termini standard della Farmacopea Europea, la denominazione delle confezioni da riportare sugli stampati così come indicata nell'oggetto.

Comunicazione Notifica regolare UVA del 27/07/2018 - Prot. N. 87295

Medicinale: LISINOPRIL EG 5 mg e 20 mg compresse.

Codice farmaco: 037258 - Tutte le confezioni.

Proc. Europea n°: DK/H/0176/001-004/IB/051 - Codice Pratica N° C1B/2017/2793

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: RCP e Foglio illustrativo aggiornati per implementare l'esito della procedura PSUSA/00000536/201604 ed adeguamento Etichette al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.8, 6.4, 6.5, 8, 9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Comunicazione Notifica regolare UVA del 30/07/2018 - Prot. N. 87733

Medicinale: TOPIRAMATO EG 25 mg, 50 mg, 100 mg e 200 mg compresse rivestite con film.

Codice farmaco: 038314 - Tutte le confezioni.

Proc. Europea n° DE/H/0889/001-004/IB/022 Codice Pratica N° C1B/2017/3284

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: RCP e Foglio illustrativo aggiornati per implementare l'esito della procedura PSUSA/00002996/201701 ed adeguamento Etichette al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.6, 4.8, 6.5 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Comunicazione Notifica regolare UVA del 31/07/2018 - Prot. N. 88509

Medicinale: RAMIPRIL EUROGENERICI 2,5 mg, 5 mg e 10 mg compresse.

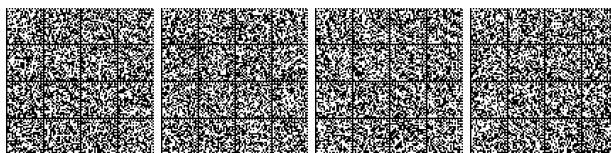
Codice farmaco: 037439 - Tutte le confezioni.

Proc. Europea n° SE/H/0592/001-003/IB/028 + SE/H/0592/001-003/IB/029 - Codice Pratica N° C1B/2017/2656 + C1B/2018/173

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.2.a + C.I.3.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento prodotto di riferimento TRITACE e adeguamento al QRD template + aggiornamento per implementare l'esito della procedura PSUSA/00000536/201604.



E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.4, 4.5, 4.8, 4.9, 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX18ADD8759 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.

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

*Comunicazione notifica regolare UVA del 27/07/2018 -
Prot. n. 87310*

Medicinale: LESAMOR 40 mg/12,5 mg, 80 mg/12,5 mg e 80mg/25 mg compresse.

Codice farmaco: 042622- Tutte le confezioni.

MRP N.: DK/H/2279/001-003/IB/003- Codice Pratica n°: C1B/2017/2985

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Modifica di RCP, PIL ed etichette per allinearli a quelli del medicinale di riferimento.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.5, 4.7, 4.8, 5.1, 5.2, 5.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX18ADD8760 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

Sede legale: via Vittor Pisani, 20 - 20124 Milano
Codice Fiscale: 13179250157

*Comunicazione di annullamento relativo alla specialità
medicinale ELATREX, e di rettifica relativo alla specialità
medicinale VARDENAFIL MYLAN*

Nella pubblicazione TX18ADD8523, GU parte II - n. 92 del 09/08/2018, per il medicinale ELATREX, si annulla la pubblicazione.

Nella pubblicazione TX18ADD8523, GU parte II - n. 92 del 09/08/2018, per il medicinale: VARDENAFIL MYLAN, dove è scritto: "da 24 a 36 mesi", leggasi: "da 24 a 30 mesi".

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX18ADD8770 (A pagamento).

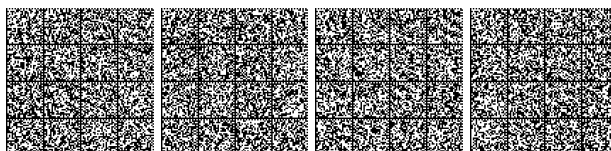
KRKA D.D. NOVO MESTO

Sede: Smarjeska Cesta, 6 - Novo Mesto SI - 8501 Slovenia
Partita IVA: 82646716

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

Titolare AIC: KRKA, d.d. Novo mesto

Medicinale: CELECOXIB KRKA, AIC numero 042459 in tutte le confezioni e dosaggi autorizzati. Procedura EE/H/0187/001-002/IA/008, Codice pratica



C1A/2018/1405. Variazione Tipo 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 precisato nel fascicolo), soppressione del sito di confezionamento secondario Fiege Logistics Italia S.P.A.

Data di implementazione della suddetta modifica: 19.06.2018

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

Medicinale: RAMIPRIL E IDROCLOROTIAZIDE KRKA, AIC numero 044732 in tutte le confezioni e dosaggi autorizzati.

Procedura MT/H/0200/001-002/IB/008, Codice pratica C1B/2018/1261.

Variazione Tipo IB, A.2.b Modifiche nella denominazione (di fantasia) del medicinale per i prodotti autorizzati secondo la procedura nazionale, variazione di cambio nome del medicinale in Portogallo da Ramipril + Hidroclorotiazida HCS to Ramipril + Hidroclorotiazida Krka.

Data di implementazione della suddetta modifica: entro 6 mesi dall'approvazione del RMS.

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

Medicinale: MOXIFLOXACINA KRKA, AIC numero 043000 in tutte le confezioni e dosaggi autorizzati.

Procedura: SI/H/0149/001/IA/013, Codice pratica C1A/2018/1562.

Variazione Tipo 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 precisato nel fascicolo), soppressione del sito di confezionamento secondario Fiege Logistics Italia S.P.A.

Data di implementazione della suddetta modifica: 30.03.2018.

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

Medicinale: EZETIMIBE E SIMVASTATINA KRKA, AIC numero 044787 in tutte le confezioni e dosaggi autorizzati.

Procedura: DK/H/2598/001-003/IB/003, Codice pratica C1B/2018/1195.

Variazione Tipo IB, A.2.b Modifiche nella denominazione (di fantasia) del medicinale per i prodotti autorizzati secondo la procedura nazionale, variazione di cambio nome del medicinale in Belgio.

Data di implementazione della suddetta modifica: entro 6 mesi dall'approvazione della variazione.

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

data di scadenza indicata in etichetta.

Medicinale: ROPINIROLO KRKA, AIC numero 040525 in tutte le confezioni e dosaggi autorizzati.

Procedura: SK/H/119/001-003/IA/017/G, Codice pratica C1A/2018/1383.

Grouping di due variazioni di tipo 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 precisato nel fascicolo), soppressione dei siti per il rilascio lotto LEK, d.d., Verovškova 57, 1526 Ljubljana, Slovenia e Salutas Pharma GmbH, Otto-von-Guericke, Allee 1, gemäß den vorliegenden Lageplänen, Nr. 1 bis 2, 39179 Barleben, Germany

Data di implementazione della suddetta modifica: 15.06.2018

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

Medicinale: ESOMEPRAZOLO KRKA, AIC numero 040198 in tutte le confezioni e dosaggi autorizzati.

Procedura: SI/H/0108/001-002/IA/037, Codice pratica C1A/2018/1646.

Variazione Tipo IA in; B.III.1.a.3 Presentazione di un certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea Nuovo certificato presentato da un nuovo fabbricante Menovo; R0-CEP 2016-166-Rev 01). Data di implementazione della suddetta modifica: 13/07/2018

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

Medicinale: MONKASTA, AIC numero 040398 in tutte le confezioni e dosaggi autorizzati.

Procedura: DK/H/1136/IA/021/G, Codice pratica C1A/2018/1420.

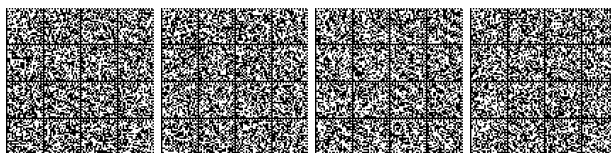
Grouping di variazioni di tipo IA B.II.b.2.a: Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito, Sostituzione o aggiunta di un sito in cui si effettuano il controllo dei lotti/ le prove: aggiunta del sito Krka, d.d., Novo mesto, Povhova ulica 5, 8501 Novo mesto; sostituzione TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, Cuxhaven German y with TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 6, Cuxhaven, Germany.

Data di implementazione della suddetta modifica: 18/06/2018

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

Un procuratore speciale
Stefania Esposito

TX18ADD8771 (A pagamento).



CSL BEHRING GMBH

Sede: Marburg - Germania

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

Codice Pratica: C1B/2018/607

N° di Procedura Europea: MRP n° DE/H/1942/001-002/IB/021 nell'ambito della procedura di Worksharing DE/H/xxxx/WS/427

Specialità Medicinale: CLUVIAT – AIC n. 042605

Dosaggio e forma farmaceutica: 250 UI, polvere e solvente per soluzione iniettabile/per infusione ; 1250 UI, polvere e solvente per soluzione iniettabile/per infusione.

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di MRP.

Titolare AIC: CSL Behring GmbH – Marburg - Germania

Tipologia variazione: B.IV.1.a.1

Tipo di Modifica: B.IV.1 Modifica di un dosatore o di un dispositivo di somministrazione; a) Aggiunta o sostituzione di un dispositivo che non costituisce parte integrante del confezionamento primario; 1. Dispositivo munito di marcatura CE.

Modifica Apportata: introduzione nel confezionamento primario del prodotto finito di un set di somministrazione a marchio CE

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.2, 4.8, 6.5, 6.6) del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

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

Il procuratore speciale
prof. Maria G. Mangano

TX18ADD8772 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede Legale: Via Isonzo, 71 – 04100 Latina

Capitale sociale: € 1.000.000.000,00

Codice Fiscale: 06954380157

Partita IVA: 01781570591

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

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

Specialità medicinale: GEMCITABINA PFIZER 38mg/ml

Confezioni e numeri di AIC:

200mg/5,3ml Concentrato per soluzione per infusione AIC n. 040638013

1g/26,3ml Concentrato per soluzione per infusione AIC n.040638025

2g/52,6ml Concentrato per soluzione per infusione AIC n. 04063803

Codice Pratica: Codice pratica: C1A/2018/1573

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

Tipo di modifica: Variazione tipo IA A.5 b) - Modifica del nome dell'entità legale del sito di confezionamento secondario da Hospira S.p.A. a Avara Liscate Pharmaceuticals Service S.p.A., con sede a Liscate, Italia (Procedura n. UK/H/1862/001/IA/041)

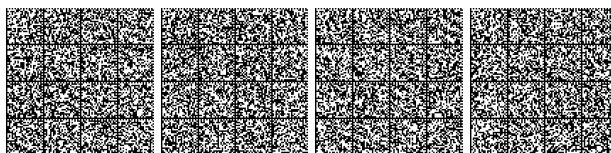
Data di implementazione: 08/01/2018

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

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

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

TX18ADD8773 (A pagamento).



SANDOZ S.P.A.

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

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

Medicinale: ACETILCISTEINA HEXAL,300mg/3ml soluzione iniettabile, da nebulizzare e per instillazione endotracheobronchiale,5 fiale da 3 ml,10 fiale da 3 ml, AIC n.032819031,032819070 - Titolare AIC: Sandoz S.p.A

Codice pratica: N1A/2018/962

Var. Tipo IA: B.II.d.2 a) Modifica minore nella procedura del test delle sostanze correlate del prodotto finito (data di implementazione 12.06.2017).

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

Un procuratore
dott.ssa Enrica Tornielli

TX18ADD8776 (A pagamento).

ACARPIA FARMACEUTICI S.R.L.

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

Codice Pratica: N1A/2018/1015

Specialità Medicinale: TRINITRINA

Confezione e numero di AIC: 0,3 MG compresse rivestite – 35 compresse, AIC N. 006035075

Grouping di 2 Variazioni: B.II.b.1 a) Tipo IAIN aggiunta di sito di confezionamento secondario e B.II.b.2 c)1. Tipo IAIN: aggiunta di sito per il rilascio dei lotti esclusi i controlli: CIT S.r.l. Via Primo Villa, 17 20875 Burago Molgora (MB)

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

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

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

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

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

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

Il direttore operativo
Daniele Zandegiacomo

TX18ADD8777 (A pagamento).

ACARPIA FARMACEUTICI S.R.L.

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

Cod. Pratica N1B/2018/1139

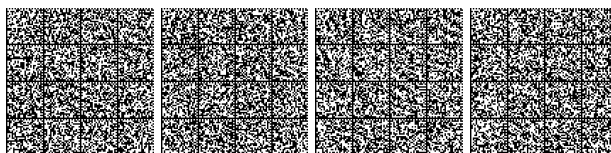
Titolare: ACARPIA Farmaceutici S.r.l. Via Vivaio 17, 20122 Milano

Specialità Medicinale: LIMICAN (ALIZAPRIDE CLO-RIDRATO)

Confezione e numero di A.I.C.: soluzione iniettabile, 6 fiale 50 mg/2ml – AIC n° 025575034; 50 mg compresse, 20 compresse – AIC n° 025575010

GROUPING di:

6 variazioni B.I.a.2.e) (TIPO IB): Modifiche nel procedimento di fabbricazione del principio attivo (produttore Icom S.p.a)- Modifica minore della parte riservata di un Master File sul principio attivo; e



1 variazione B.I.b.1.d) (TIPO IB): Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo (produttore Irom S.p.a)- Soppressione di un parametro di specifica non significativo: Eliminazione del test dei metalli pesanti

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

Il direttore operativo
Daniele Zandegiacomo

TX18ADD8778 (A pagamento).

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

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

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

Medicinale: ACICLINLABIALE 50 mg/g crema, tubo da 2 g (AIC 039105010)

Codice Pratica: N1B/2018/1134

Modifica apportata: Grouping di Variazioni Tipo IB B.II.b.5.z): Modifica di una prova in corso di fabbricazione del prodotto finito (filling weight - valore medio) + Tipo IA B.II.b.5.b): Aggiunta di una nuova prova in corso di fabbricazione del prodotto finito (filling weight - valore singolo).

Medicinale: AISOSKIN (AIC 035258 – tutte le confezioni)

Codice Pratica: N1B/2018/1150

Modifica apportata: Grouping di 3 Variazioni Tipo IB B.III.1.a.2 + 1 Tipo IA B.III.1.a.2: Aggiornamento CEP per il principio attivo Isotretinoina, da parte del produttore già approvato Olon S.p.A (R1 CEP-1996-082-Rev 09).

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

Un procuratore
Marina Manara

TX18ADD8779 (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.*

Partita IVA: 03907010585

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

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

Medicinale: GLICEROLO ACRAF

Codice Farmaco: 030018016, 030018028

Codice Pratica: N1B/2018/1107

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione tipo IB n B.II.d.2.d: aggiunta metodo analitico HPLC.

Medicinale: VEROLAX

Codice Farmaco: 026525093, 026525105

Codice Pratica: N1B/2018/1106

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione tipo IB n B.II.d.2.d: aggiunta metodo analitico HPLC.

Medicinale: GLICEROLO ACRAF

Codice Farmaco: 030018016, 030018028

Codice Pratica: N1A/2018/1073

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di due variazioni tipo IAIN [n.B.II.b.1.a) e n. B.II.b.2 c) 2]: aggiunta del Laboratorio Chimico Farmaceutico A. Sella S.r.l. come sito di imballaggio secondario e come sito di controllo e rilascio dei lotti.

Medicinale: VEROLAX

Codice Farmaco: 026525093, 026525105

Codice Pratica: N1A/2018/1140

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di due variazioni tipo IAIN [n.B.II.b.1.a) e n. B.II.b.2 c) 2]: aggiunta del Laboratorio Chimico Farmaceutico A. Sella S.r.l. come sito di imballaggio secondario e come sito di controllo e rilascio dei lotti.



Medicinale: TACHIPIRINAFLU ADULTI

Codice Farmaco: 028810872, 028818084

Codice Pratica: N1A/2018/1156

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di due variazioni tipo IA n.B.III.1.a)2: aggiornamento del CEP alla versione R1-CEP 1998-047-Rev 06 per il sito di produzione del paracetamolo GRANULES INDIA LIMITED.

Medicinale: Tachipirina 1000 mg compresse effervescenti

Confezioni e N. di Autorizzazione Immissione in Commercio: 012745143

Codice Pratica: N1B/2018/1166

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione di un grouping di 2 variazioni IA e IB: 1 variazione IB n B.II.b.4.a): Modifica batch size del prodotto finito); 1 variazione IA n B.II.b.5.b) Aggiunta controllo in process del titolo di paracetamolo

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

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

TX18ADD8783 (A pagamento).

MEDA PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Felice Casati 20, 20124 Milano

Codice Fiscale: 00846530152

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274.

Specialità medicinale: DYGARO Confezioni: Tutte AIC n. 041809, Codice pratica: C1A/2018/1141, Proc. n. DE/H/3356/001/IA/027/G, Var. grouping di dieci tipo IA Cat B.II.d.2.a) Modifiche minori della procedura di prova approvata del prodotto finito.

Specialità medicinale: DYMISTA Confezioni: Tutte AIC n. 041808, Codice pratica: C1A/2018/1142, Proc. n. DE/H/3355/001/IA/026/G, Var. grouping di dieci tipo IA Cat B.II.d.2.a) Modifiche minori della procedura di prova approvata del prodotto finito.

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

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX18ADD8784 (A pagamento).

CONCESSIONI DEMANIALI

AUTORITÀ DI SISTEMA PORTUALE DEL MAR LIGURE OCCIDENTALE Ufficio Territoriale di Genova Servizio Concessioni e Licenze - Ufficio Licenze Demaniali - Commerciale

Istanza di concessione demaniale marittima

Il Dirigente del Servizio Concessioni e Licenze comunica che sono pervenute numero 2 istanze di concessione demaniale marittima. Ai fini di cui all'art.18 Reg. Cod. Nav. tali istanze sono pubblicate all'Albo Pretorio del Comune di Genova e sul sito internet www.portsofgenoa.com fino al 12/9/18. Le suddette istanze sono depositate per la consultazione presso Palazzo S. Giorgio in Genova, Via della Mercanzia 2. Si invitano tutti gli interessati a presentare per iscritto ad Autorità di Sistema Portuale del Mar Ligure Occidentale Servizio Concessioni e Licenze Via della Mercanzia 2 16124 Genova quelle osservazioni che ritenessero opportune e/o istanze concorrenti entro il perentorio termine del 12/9/18, indicando la ragione sociale del soggetto sottoscrittore la domanda pubblicata all'Albo Pretorio. Si avverte che, trascorso il termine stabilito, non sarà accettato alcun reclamo. Riservata, comunque, ogni diversa e/o ulteriore valutazione da parte dell'Ente in ordine alle istanze presentate.

Il dirigente del servizio concessioni e licenze
dell'ufficio territoriale di Genova
avv. Antonella Traverso

TX18ADG8747 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

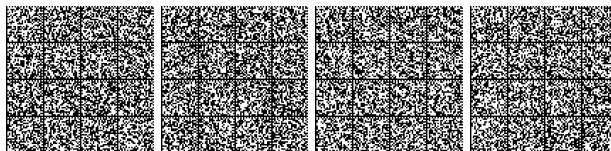
CONSIGLIO NOTARILE DI BARI

Cancellazione dal ruolo della dott.ssa Giovanna Adriana de Gioia

Il Presidente del Consiglio notarile di Bari, comunica che in data 20 luglio 2018 è stato cancellato dal Ruolo dei Notai esercenti in questo distretto, per la sede di Bari la dott.ssa Giovanna Adriana de Gioia, a seguito del suo trasferimento dalla sede di Bari, a quella di Bisceglie, Distretto Notarile di Trani, con D.D. 25 maggio 2018, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 124 del 30 maggio 2018 - Serie generale.

Il presidente
Bruno Volpe

TU18ADN8729 (Gratuito).



**CONSIGLIO NOTARILE
DI TERAMO E PESCARA**

*Cessazione dalle funzioni notarili
del dott. Giacomo Capodivento*

Il Presidente del Consiglio notarile di Teramo e Pescara, rende noto che il giorno 12 agosto 2018, il dott. Giacomo Capodivento, fu Riccardo, Notaio in Nereto, ha cessato dalle funzioni notarili, perché deceduto.

Teramo, 15 agosto 2018

Il presidente
dott. not. Erminia Amicarelli

TU18ADN8740 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE
DEI DISTRETTI RIUNITI DI SIENA
E MONTEPULCIANO**

*Cessazione dall'esercizio delle funzioni notarili
del dott. Antonluigi Alessandro Magi*

Ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 37 della legge 16 febbraio 1913, n. 89, comunico che con decreto dirigenziale 4 aprile 2018 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - Serie generale - n. 91 del 19 aprile 2018 il dott. Antonluigi Alessandro Magi Notaio in Siena è stato dispensato dall'ufficio per limiti di età con effetto dal 19 agosto 2018.

Siena, 20 agosto 2018

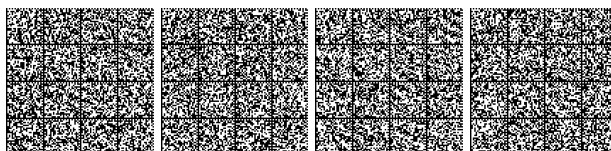
Il presidente
dott. Massimo Pagano

TU18ADN8753 (Gratuito).

LEONARDO CIRCELLI, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2018-GU2-99) Roma, 2018 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



MODALITÀ PER LA VENDITA

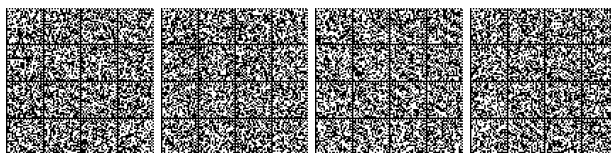
La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

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

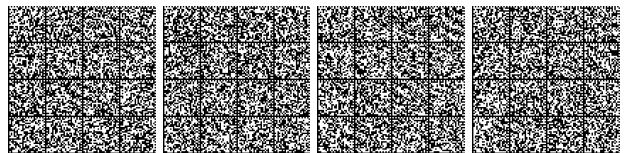
L'Istituto conserva per la vendita le Gazzette degli ultimi 4 anni fino ad esaurimento. Le richieste per corrispondenza potranno essere inviate a:

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

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



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



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

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

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

- in formato elettronico, in maniera pratica e veloce tramite il nuovo portale IOL - Inserzioni on-line, disponibile all'indirizzo www.inserzioni.gazzettaufficiale.it;
- per posta o corriere al seguente indirizzo: I.P.Z.S. S.p.A. - Ufficio inserzioni G.U. via Salaria, 691 - 00138 Roma. L'importo delle inserzioni deve essere preventivamente versato sul c/c bancario intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. presso il Banco di Sardegna, Via Boncompagni 6 - 00187 Roma (IBAN IT64 H010 1503 2000 0007 0502 181) oppure sul c/c postale n. 16715047 intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. indicando sull'attestazione di pagamento la causale del versamento;
- consegna a mano direttamente allo sportello dell'Istituto sito in piazza G. Verdi 1, 00198 Roma, solo in caso di inserzioni con pagamento in contanti, carta di credito o assegno circolare intestato all'Istituto. Qualora l'inserzione venga presentata per la pubblicazione da persona diversa dal firmatario, è necessario presentare delega scritta rilasciata dallo stesso o da altro soggetto autorizzato dall'ente inserzionista e copia fotostatica di un valido documento d'identità del delegante. Il delegato invece dovrà esibire un valido documento d'identità. Si informa inoltre che l'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato rilascerà fattura esclusivamente all'Ente delegante e che nella delega dovrà essere contenuta espressa accettazione di tale modalità di fatturazione.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

TARIFFE

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

Annunzi commerciali
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:
€ 16,87

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 20,58

Annunzi giudiziari
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:
€ 6,62

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 8,08

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

FATTURAZIONE PUBBLICA AMMINISTRAZIONE

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

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

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

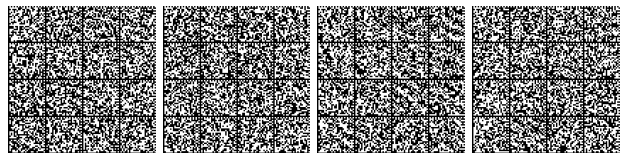
Si ricorda inoltre che eventuali informazioni aggiuntive da inserire nella fattura elettronica saranno riportate solo ed esclusivamente nella sezione "DatiBeniServizi" - "DettaglioLinee" - "Descrizione" della rappresentazione XML della fattura; non sarà possibile accettare ulteriori richieste di personalizzazione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

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

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



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



GAZZETTA  UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

CANONI DI ABBONAMENTO (salvo conguaglio)

validi a partire dal 1° OTTOBRE 2013

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

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

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

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

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

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

*(di cui spese di spedizione € 129,11)**
*(di cui spese di spedizione € 74,42)**

- annuale € **302,47**
- semestrale € **166,36**

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

*(di cui spese di spedizione € 40,05)**
*(di cui spese di spedizione € 20,95)**

- annuale € **86,72**
- semestrale € **55,46**

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

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

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

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

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

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

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

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

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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





€ 2,04

