

# GAZZETTA UFFICIALE

## DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 7 settembre 2017

Si pubblica il martedì,  
il giovedì e il sabato

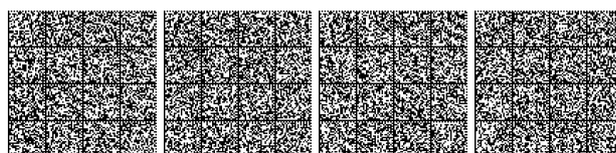
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA  
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO  
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198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

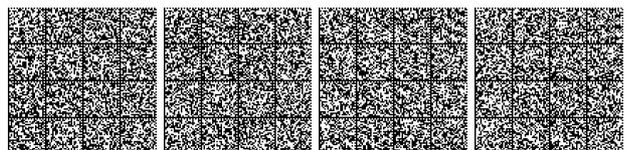
## FOGLIO DELLE INSERZIONI

### SOMMARIO

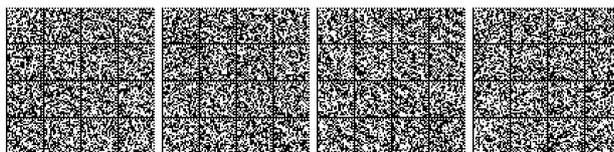
ANNUNZI COMMERCIALI	Altri annunci commerciali
<b>Convocazioni di assemblea</b>	BANCA PROGETTO S.P.A. ISTITUTO FINANZIARIO EUROPEO S.P.A. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario") (TX17AAB9121) . . . . .</i> Pag. 4
AUTOMOBILE CLUB AGRIGENTO <i>Convocazione di assemblea elettorale dei soci (TX17AAA9103) . . . . .</i> Pag. 1	GUARANI S.R.L. <i>Avviso di fusione transfrontaliera (art. 7, D.Lgs. 30 maggio 2008 n. 108) (TX17AAB9075) . . . . .</i> Pag. 2
BRUNATE S.R.L. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX17AAA9123) . . . . .</i> Pag. 1	NEMO SPV S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi degli articoli 1 e 4 della L. 130/1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") / dell'art. 58, 2° comma, del D.Lgs. 385/1993 (il "Testo Unico Bancario"), nonché informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5, del D.Lgs. 196/2003, (il "Codice Privacy") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18.01.2007 (TX17AAB9084) . . . . .</i> Pag. 3
S.I.ME.CO S.R.L. Società Immobiliare Meridionale Costruzioni <i>Convocazione di assemblea (TX17AAA9129) . . . . .</i> Pag. 2	
S.R.R. PALERMO PROVINCIA OVEST S.C.P.A. Società per la regolamentazione del servizio di gestione rifiuti Palermo Provincia Ovest Società consortile per azioni <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX17AAA9099) . . . . .</i> Pag. 1	
VILLAGGIO TURISTICO CAMPING CERVINO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX17AAA9127) . . . . .</i> Pag. 1	
	<b>ANNUNZI GIUDIZIARI</b>
	<b>Notifiche per pubblici proclami</b>
	TRIBUNALE DI TREVISO <i>Estratto atto di citazione e convocazione incontro di mediazione (TX17ABA9069) . . . . .</i> Pag. 6



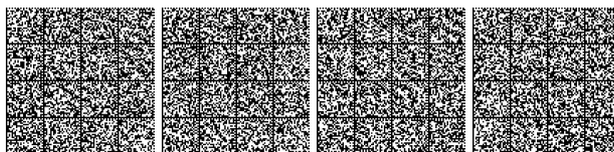
<b>Ammortamenti</b>		
TRIBUNALE DI MANTOVA		
<i>Ammortamento certificato di deposito</i> (TX17ABC9046) .....	Pag. 6	
<b>Eredità</b>		
TRIBUNALE DI ALESSANDRIA		
<i>Eredità giacente di Cairo Umile Rosario</i> (TX17ABH9063) .....	Pag. 8	
TRIBUNALE DI ALESSANDRIA		
<i>Eredità giacente di De Angelis Giuseppina</i> (TX17ABH9062) .....	Pag. 7	
TRIBUNALE DI ALESSANDRIA		
<i>Eredità giacente di Fabio Alessandro Gismondi</i> (TX17ABH9064) .....	Pag. 9	
TRIBUNALE DI BOLZANO		
<i>Nomina curatore di eredità giacente Cron. n. 1925/2017 del 24.8.2017 - RG n. 2965/2017</i> (TX17ABH9036) .....	Pag. 6	
TRIBUNALE DI MONZA		
<i>Nomina curatore di eredità giacente - Reg. Succ. 2027/2017</i> (TX17ABH9049) .....	Pag. 7	
TRIBUNALE DI MONZA		
<i>Nomina curatore di eredità giacente - Reg. Succ. 991/2017</i> (TX17ABH9050) .....	Pag. 7	
<b>Riconoscimenti di proprietà</b>		
TRIBUNALE DI SONDRIO		
<i>Riconoscimento della proprietà</i> (TX17ABM9057) . . . . .	Pag. 9	
<b>Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta</b>		
TRIBUNALE DI ASTI		
<i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta</i> (TX17ABR9035) .....	Pag. 10	
<b>Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione</b>		
ESTIA SOCIETÀ COOPERATIVA		
<i>Deposito bilancio finale di liquidazione</i> (TX17ABS9110) .....	Pag. 11	
L'AQUILONE SOCIETÀ COOPERATIVA SOCIALE ONLUS		
<i>Deposito bilancio finale di liquidazione</i> (TX17ABS9111) .....	Pag. 11	
		SOCIETÀ COOPERATIVA "BRILLO CASA" A R. L. <i>Deposito bilancio finale di liquidazione</i> (TX17ABS9051) .....
		Pag. 10
		SOCIETÀ COOPERATIVA AGRICOLA "CARPINO 2000" A R. L. <i>Deposito bilancio finale di liquidazione</i> (TX17ABS9053) .....
		Pag. 10
		VERDEGIRA SOCIETÀ COOPERATIVA SOCIALE <i>Deposito del bilancio finale di liquidazione</i> (TX17ABS9045) .....
		Pag. 10
<hr/> <b>ALTRI ANNUNZI</b> <hr/>		
<b>Varie</b>		
		COMUNE DI VILLAFRANCA DI VERONA (VR) <i>Autorizzazione alla custodia e conservazione gas tossico</i> (TX17ADA9066) .....
		Pag. 11
<b>Espropri</b>		
		TRIBUNALE DI PISA <i>Estratto del modello indicato per il pagamento (pratica 1695/17) dell'indennità di espropriazione ai sensi del art. 26 comma 2 del D.P.R. 327/2001</i> (TX17ADC9095) .
		Pag. 11
<b>Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici</b>		
		ABC FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274.</i> (TX17ADD9097) .....
		Pag. 24
		ABC FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274.</i> (TX17ADD9107) .....
		Pag. 27
		ABIOGEN PHARMA S.P.A. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale</i> (TX17ADD9037) .....
		Pag. 15
		ABIOGEN PHARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274.</i> (TX17ADD9052) .
		Pag. 17



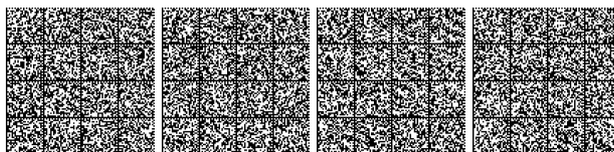
ALFASIGMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. (TX17ADD9108) . . . . .</i>	Pag. 28	BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 712/2012 (TV17ADD9024). . . . .</i>	Pag. 12
AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale (TX17ADD9044) . . . . .</i>	Pag. 17	BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (TV17ADD9028). . . . .</i>	Pag. 13
BAXTER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008 (TX17ADD9105). . . . .</i>	Pag. 27	BGP PRODUCTS S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX17ADD9067) . . . . .</i>	Pag. 19
BAXTER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008 (TX17ADD9106). . . . .</i>	Pag. 27	BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>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.i. (TX17ADD9085) . . . . .</i>	Pag. 21
BAXTER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008 (TX17ADD9104). . . . .</i>	Pag. 26	BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale (TX17ADD9065) . . . . .</i>	Pag. 19
BAXTER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 712/2012 (TX17ADD9102). . . . .</i>	Pag. 26	BRISTOL-MYERS SQUIBB S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD9086) . . . . .</i>	Pag. 21
BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (TV17ADD9027). . . . .</i>	Pag. 13	CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TU17ADD8997). . . . .</i>	Pag. 11
BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (TV17ADD9030). . . . .</i>	Pag. 14	E-PHARMA TRENTO S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD9070) . . . . .</i>	Pag. 20
BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (TV17ADD9026). . . . .</i>	Pag. 13	EFFIK ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m (TX17ADD9092). . . . .</i>	Pag. 23
BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (TV17ADD9025). . . . .</i>	Pag. 12	EG S.P.A. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali (TX17ADD9061). . . . .</i>	Pag. 19
BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (TV17ADD9029). . . . .</i>	Pag. 14	EPIFARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX17ADD9091) . . . . .</i>	Pag. 23

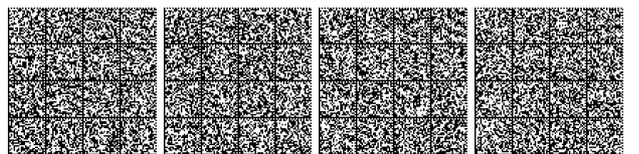


FARMA 1000 S.R.L. <i>Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale secondo procedura di importazione parallela (TX17ADD9043).....</i>	Pag. 17	LABORATORIO FARMACEUTICO C.T. S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008. (TX17ADD9100).....</i>	Pag. 25
FIDIA FARMACEUTICI S.P.A. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale (TX17ADD9094).....</i>	Pag. 24	LACHIFARMA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008 e s.m.i. (TX17ADD9088).....</i>	Pag. 21
GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i. (TX17ADD9122).....</i>	Pag. 30	MOLTENI DENTAL S.R.L. <i>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 (TX17ADD9082).....</i>	Pag. 20
GLAXOSMITHKLINE S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.L.vo 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (TX17ADD9101).....</i>	Pag. 25	MYLAN S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007, n. 274. (TX17ADD9089).....</i>	Pag. 22
INDUSTRIA FARMACEUTICA GALENICA SENESE S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. (TX17ADD9109).....</i>	Pag. 28	NEW RESEARCH S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. (TX17ADD9128).....</i>	Pag. 31
IODOSAN S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX17ADD9056).....</i>	Pag. 18	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE (UK) LIMITED <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX17ADD9093).....</i>	Pag. 24
IODOSAN S.P.A. <i>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 s.m.i. (TX17ADD9083).....</i>	Pag. 20	S&R FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX17ADD9096).....</i>	Pag. 24
ITALCHIMICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (TX17ADD9038).....</i>	Pag. 15	S.A.L.F. S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008. (TX17ADD9060).....</i>	Pag. 19
KRKA D.D. NOVO MESTO <i>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. (TX17ADD9039).....</i>	Pag. 15	S.A.L.F. S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008. (TX17ADD9055).....</i>	Pag. 18
LABORATORI ALTER S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX17ADD9090).....</i>	Pag. 22	S.F. GROUP S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX17ADD9126).....</i>	Pag. 31



SANOFI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD9117) .....</i>	Pag. 29	VIVISOL S.R.L. <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD9041) .....</i>	Pag. 16
SANOFI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (TX17ADD9120).....</i>	Pag. 30	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di un medicinale: (TX17ADD9040).....</i>	Pag. 16
SANOFI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD9116) .....</i>	Pag. 29	<b>Concessioni di derivazione di acque pubbliche</b>	
SANOFI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD9118) .....</i>	Pag. 29	PREFETTURA Ufficio territoriale del Governo di Lecco <i>Concessione di derivazione d'acqua a scopo idroelettrico - Torrente Varrone (TX17ADF9115) .....</i>	Pag. 31
SANOFI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD9119) .....</i>	Pag. 30	PREFETTURA Ufficio territoriale del Governo di Lecco <i>Concessione di derivazione d'acqua a scopo idroelettrico - Torrente Varrone (TX17ADF9114) .....</i>	Pag. 31
SCHARPER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007, n. 274 (TX17ADD9059).....</i>	Pag. 18	<b>Variante piano regolatore</b>	
SOL S.P.A. <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD9042) .....</i>	Pag. 17	COMUNE DI CALCIANO <i>Parziale variante al Regolamento Urbanistico finalizzata alla realizzazione di un fabbricato di edilizia residenziale pubblica Avviso di deposito degli atti (TX17ADM9047).....</i>	Pag. 32
SPA - SOCIETÀ PRODOTTI ANTIBIOTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX17ADD9098) .....</i>	Pag. 25	<b>Consigli notarili</b>	
THERABEL GIENNE PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m e del D.Lgs 29 dicembre 2007, n. 274 (TX17ADD9112) .....</i>	Pag. 28	CONSIGLIO NOTARILE DI BERGAMO <i>Cessazione dall'esercizio delle funzioni notarili della dott.ssa Giuliana Quarti (TX17ADN9054).....</i>	Pag. 32
		CONSIGLIO NOTARILE DI FIRENZE <i>Permesso di assenza con nomina di Coadiutore (TX17ADN9058).....</i>	Pag. 32
		CONSIGLIO NOTARILE DI PARMA <i>Dispensa dall'esercizio della funzione notarile su domanda (TX17ADN9087).....</i>	Pag. 33
		CONSIGLIO NOTARILE DI RAVENNA <i>Cessazione dalle funzioni notarili del dott. Eligio Errani (TX17ADN9048).....</i>	Pag. 32





# ANNUNZI COMMERCIALI

## CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

### **S.R.R. PALERMO PROVINCIA OVEST S.C.P.A.** Società per la regolamentazione del servizio di gestione rifiuti Palermo Provincia Ovest Società consortile per azioni

#### *Convocazione di assemblea ordinaria*

I signori soci sono convocati in assemblea ordinaria il 25 settembre 2017, alle ore 10.00, presso la sede amministrativa Piazzetta Vaglica n.48 – Collegio Di Maria, posta in Monreale, ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 26 settembre 2017, stessa ora e luogo per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Nomina Componenti Consiglio di Amministrazione.

Il commissario straordinario  
Natale Tubiolo

TX17AAA9099 (A pagamento).

### **AUTOMOBILE CLUB AGRIGENTO**

#### *Convocazione di assemblea elettorale dei soci*

Ai sensi dello Statuto dell' A.C.I. e del Regolamento di Funzionamento degli Organi Sociali dell' A.C. di Agrigento, e giusta delibera del C.D. del 04.09.2017, è indetta l'Assemblea elettorale dei Soci per il rinnovo delle cariche sociali per il quadriennio 2017-2021 con la trattazione del seguente Ordine del Giorno:

1) approvazione verbale precedente dell'assemblea dei soci

2) elezione di quattro componenti il Consiglio Direttivo dell'Automobile Club Agrigento da parte dei Soci ordinari

3) elezione di un componente del Consiglio Direttivo dell'Automobile Club Agrigento da parte dei Soci appartenenti alle categorie speciali

4) elezione di due componenti effettivi del Collegio dei Revisori dei Conti dell'Automobile Club Agrigento

5)varie ed eventuali

L'assemblea avrà luogo in prima convocazione per il giorno 11/12/2017 con il seguente orario delle votazioni e precisamente dalle ore 09:00 alle ore 14:00 presso i locali dell'Automobile Club di Agrigento siti in Agrigento Via San Vito n.19 piano terra, e, nel caso non possa deliberarsi per mancanza del numero legale, in seconda convocazione per il giorno 12/12/2017 con il seguente orario delle votazioni e precisamente dalle ore 14.00 alle ore 21:00 nello stesso luogo sopra indicato.

Il presidente  
avv. Salvatore Bellanca

TX17AAA9103 (A pagamento).

### **BRUNATE S.R.L.**

*in liquidazione*

Sede: via Varesello snc - 22034 Brunate (CO)

Capitale sociale: Euro 82.754,00 i.v.

Registro delle imprese: Tribunale di Como n. 2806 Reg.

Società

R.E.A.: Como n. 53126

Codice Fiscale: 00222450132

Partita IVA: IT00222450132

#### *Convocazione di assemblea ordinaria*

È convocata l'assemblea ordinaria dei soci della Brunate S.r.l. in liquidazione, in prima convocazione il giorno 25 settembre 2017 alle ore 09.30 presso il Comune di Brunate in via alla Chiesa n. 2, ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 26 settembre 2017, stessa ora e luogo, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

1) Conferimento dei poteri al Liquidatore per l'assegnazione dei terreni ancora di proprietà sociale al Comune di Brunate a seguito di asta per la vendita degli stessi andata deserta, nonché delle altre immobilizzazioni, materiali ed immateriali, di competenza della società e determinazione del valore di assegnazione;

2) Quantificazione del valore di liquidazione delle quote sociali di competenza dei soci di minoranza;

3) Costituzione di conto vincolato e deposito dello stesso presso le casse comunali a disposizione dei soci di minoranza per il ritiro a titolo di quota di liquidazione;

4) Determinazione del compenso del Liquidatore.

Brunate, 5 settembre 2017.

Il liquidatore della Brunate S.r.l. in liquidazione  
dott.ssa Livia Cioffi

TX17AAA9123 (A pagamento).

### **VILLAGGIO TURISTICO CAMPING CERVINO S.P.A.**

Sede: Frazione Nuarsaz - Antey Saint André (AO)

Punti di contatto: Tel: 0166548402 - email: info@campingcervino.com

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 30/09/2017 alle ore 21.30 ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 30/10/2017 alle ore 10.30, stesso luogo, per discutere e deliberare sul seguente:

Ordine del Giorno

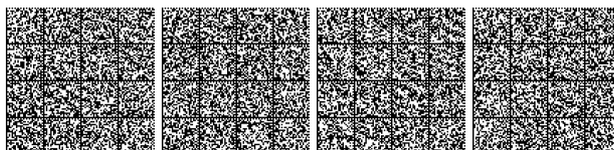
Deliberazioni ai sensi dell'art. 2364 del Codice Civile comma 1), 2), 3).

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

Antey St. Andre' 30 agosto 2017

Il presidente del C.d.A.  
Borsani Ezia

TX17AAA9127 (A pagamento).



**S.I.ME.CO S.R.L.****Società Immobiliare Meridionale Costruzioni**

Sede legale: via Cavalieri della Stella, 33 - Messina  
 Capitale sociale: € 46.800,00 interamente sottoscritto e versato

Registro delle imprese: C.C.I.A.A. di Messina n. 95795  
 Codice Fiscale: 00437470834

Partita IVA: 00437470834

*Convocazione di assemblea*

I soci della società sono convocati in assemblea ordinaria presso la sede sociale in Messina Via Cavalieri della Stella n. 33 per il giorno 25 settembre 2017 alle ore 16,30 in prima convocazione per discutere e deliberare sul seguente:

**ORDINE DEL GIORNO**

1. Comunicazione dell'Amministratore Unico sullo stato del fabbricato (prospetti lato Ovest e lato Nord);
2. Conferimento mandato all'Amministratore Unico per vendita immobili della Società. Delibere conseguenti;
3. Recupero dei crediti verso inquilini iscritti a bilancio al 31.12.2016. Delibere conseguenti;
4. Distribuzione ai soci dell'utile d'esercizio 2016 e dei residui utili portati a nuovo. Delibere conseguenti;
5. Recesso dalla società ex art. 2473 Cod. Civ. della socia Maria Marullo di Condojanni. Delibere conseguenti;
6. Varie ed eventuali.

S.I.ME.CO S.r.l. - L'amministratore unico  
 dott. ssa Gaetana San Martino

TX17AAA9129 (A pagamento).

**ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI****GUARANI S.R.L.**

Sede: via sorelle Carnaghi n. 10 - Inveruno (MI)

Registro delle imprese: Milano

R.E.A.: MI-1255134

Codice Fiscale: 08873250156

Partita IVA: 08873250156

*Avviso di fusione transfrontaliera*

(art. 7, D.Lgs. 30 maggio 2008 n. 108)

Con riferimento alla procedura di fusione transfrontaliera per incorporazione della società "M.A.J.G. ENTERPRISE AKTIENGESELLSCHAFT" (società incorporanda) nella società "GUARANI S.R.L." (società incorporante) si forniscono le seguenti informazioni.

A) Società partecipanti alla fusione (tipo, denominazione, sede statutaria e legge regolatrice)

"GUARANI S.R.L."

Società a responsabilità limitata con sede in Inveruno (MI), via sorelle Carnaghi n. 10, società regolata dal diritto italiano (società incorporante).

"M.A.J.G. ENTERPRISE AKTIENGESELLSCHAFT"

società per azioni (aktiengesellschaft) con sede in Vaduz (Principato del Liechtenstein) e ufficio di rappresentanza a Schaan (Principato del Liechtenstein) Landstrasse n. 158, società regolata dal diritto del Principato del Liechtenstein (società incorporanda).

B) Registro delle Imprese in cui sono iscritte le società partecipanti

La società incorporante "GUARANI S.R.L." è iscritta presso il Registro delle Imprese di Milano al numero di iscrizione e codice fiscale 08873250156, R.E.A. MI-1255134.

La società incorporanda "M.A.J.G. ENTERPRISE AKTIENGESELLSCHAFT" è iscritta nel Registro di Commercio del Principato del Liechtenstein al n. FL-0001.115.213-6

C) Modalità di esercizio dei diritti spettanti ai creditori sociali e ai soci di minoranza e modalità con cui ottenere gratuitamente dalla società tali informazioni

Società incorporante: i creditori della società incorporante alla data di iscrizione del progetto di fusione transfrontaliera nel Registro delle Imprese di Milano hanno diritto di fare opposizione alla fusione nei modi e nei termini di cui all'art. 2503 c.c..

I soci di minoranza della società incorporante potranno esercitare il diritto di recesso ai sensi dell'art. 2473 c.c., nel caso in cui non consentano alla deliberazione di approvazione del progetto di fusione.

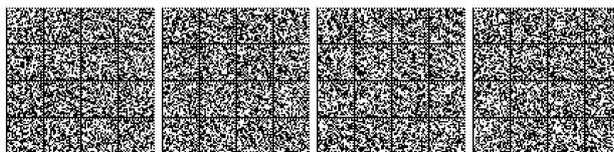
Società incorporanda: i creditori della società incorporanda alla data di iscrizione del progetto di fusione transfrontaliera nel Registro delle Imprese di Milano hanno diritto di fare opposizione alla fusione nei modi e nei termini come da legislazione vigente del Liechtenstein in materia e in qualsiasi caso saranno tutelati secondo il diritto internazionale vigente in materia dalla società incorporante.

I soci della società incorporanda nella totalità condividono e approvano l'operazione di fusione rinunciando ad ogni diritto di recesso in merito.

Informazioni circa le modalità di esercizio dei diritti sopra descritti possono essere ottenute gratuitamente attraverso richiesta scritta da indirizzare presso la sede della società incorporante ovvero presso l'ufficio di rappresentanza della società incorporanda.

L'amministratore unico  
 Gianluigi Cucchetti

TX17AAB9075 (A pagamento).



**NEMO SPV S.R.L.**

*Iscritta nell'elenco delle società veicolo per la cartolarizzazione dei crediti tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017 al n. 35140.3*

Sede legale: via San Prospero n. 4 - Milano

Capitale sociale: 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano n. 08603960967

Codice Fiscale: 08603960967

*Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi degli articoli 1 e 4 della L. 130/1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") / dell'art. 58, 2° comma, del D.Lgs. 385/1993 (il "Testo Unico Bancario"), nonché informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5, del D.Lgs. 196/2003, (il "Codice Privacy") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18.01.2007*

NEMO SPV S.R.L. (il "Cessionario") rende noto che, ai sensi del contratto di cessione di crediti (il "Contratto di Cessione") sottoscritto il 30 giugno 2017, con efficacia economica dal 30 giugno 2017, si è resa cessionaria, a titolo oneroso e pro soluto, del credito di titolarità di Hypo Tirol Bank A.G., con sede legale ad Innsbruck (Germania), Meraner Straße 8, e con succursale in Italia a Bolzano, Piazza Walther n. 2, codice fiscale e iscrizione al Registro delle Imprese di Bolzano n. 94065180211 (il "Cedente"), comprensivo di capitale, interessi di qualunque tipo e natura, spese ed ogni altro accessorio, comunque dovuti per legge o in base al rapporto da cui origina il credito, sue successive modifiche, integrazioni con ogni pattuizione relativa, ivi compresi atti di accollo o espromissione, con ogni garanzia di qualunque tipo derivante da contratto di mutuo fondiario in pool a rogito del Notaio Maria Maddalena Buoninconti del 29 maggio 2009 rep. 344324 e racc. 21868 registrato a Verona in data 17 giugno 2009 al n. 12843 serie 1T, nonché dell'atto ricognitivo di debito e quietanza del 3 ottobre 2012 a rogito Notaio Elena Lanzi rep. 1110 e racc. 744, registrato a Bolzano in data 20 agosto 2012 al n. 10515/1T ed assistito da ipoteca del 18 giugno 2009 iscritta presso l'Agenzia del Territorio Ufficio Provinciale di Verona reg. part. 5034 e gen. 23675 (il "Credito").

Unitamente al Credito sono stati trasferiti al Cessionario, senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dall'articolo 58, 3° comma, del D. Lgs. 385/1993, richiamato dall'art. 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, tutti gli altri diritti del Cedente derivanti dal Credito oggetto di cessione, ivi incluse le garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e più in generale ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente al suddetto Credito ed al contratto che lo ha originato.

Il ruolo di servicer, ossia di soggetto incaricato "della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento" del Credito sarà svolto da Centrotrenta Servicing S.p.A., la quale si avvarrà di Frontis NPL S.p.A. in qualità di sub-servicer, ai fini del compimento (sotto il proprio controllo) di alcune attività di natura operativa riguardanti la gestione delle attività di recupero del Credito.

Il debitore ceduto e gli eventuali garanti, successori ed

aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione al Cessionario e, per essa, al soggetto nominato ai sensi dell'articolo 2, 3° comma, lettera c) della Legge sulla Cartolarizzazione, Centrotrenta Servicing S.p.A..

Informativa ai sensi dell'articolo 13 del Codice Privacy

La cessione del Credito al Cessionario ha comportato il trasferimento anche dei dati personali contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi al Credito ceduto e relativi al debitore ceduto ed eventuali garanti, successori ed aventi causa (i "Dati Personali").

Il Cessionario - tenuto a fornire al debitore ceduto, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13, comma 4 del Codice Privacy - assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza di autorizzazione dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali di cui al provvedimento del 18 gennaio 2007 in materia di cessione in blocco e cartolarizzazione dei crediti (pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* n. 24 del 30.01.2007) (il "Provvedimento").

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Codice Privacy, il Cessionario - in nome proprio nonché del Cedente e degli altri soggetti di seguito individuati - informa di aver ricevuto dal Cedente, nell'ambito della cessione dei crediti di cui al presente avviso, i Dati Personali relativi agli Interessati contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse al Credito.

Il Cessionario informa, in particolare, che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale del Cessionario e, quindi:

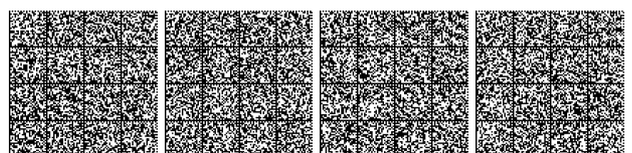
(i) per l'adempimento ad obblighi di legge o regolamentari; e

(ii) per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con il debitore / i garanti ceduti nonché all'emissione di titoli della cartolarizzazione ovvero alla valutazione ed analisi del Credito ceduto.

Resta inteso che non verranno trattati dati "sensibili" (art. 4, comma 1 lettera d, del Codice Privacy).

Il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità sopra menzionate e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali. Si precisa che i Dati Personali vengono registrati e formeranno oggetto di trattamento in base ad un obbligo di legge ovvero sono strettamente funzionali all'esecuzione del rapporto in essere con lo stesso debitore ceduto e pertanto la natura del conferimento è obbligatoria in quanto un eventuale rifiuto renderebbe impossibile l'esecuzione del rapporto in essere.

I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per dette finalità ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. Potranno essere comunicati alla Banca d'Italia e alle altre autorità governative e regolamentari che eventualmente ne abbiano titolo, in conformità alle norme di legge e/o regolamentari applicabili, ai revisori dei conti, consulenti e professionisti, alle società di servizi e a tutti gli altri soggetti cui tali comunicazioni devono essere fatte ai fini dello svolgimento dei servizi e per l'esatto e diligente adempimento degli obblighi imposti dalla normativa vigente. In ogni caso, i Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.



L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza in qualità di responsabili del trattamento (i "Responsabili"), unitamente alla presente informativa, saranno messi a disposizione presso la sede legale del Cessionario.

Possono altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento – nei limiti dello svolgimento delle mansioni assegnate – persone fisiche appartenenti alle categorie dei consulenti e dei dipendenti delle società esterne nominate dai Responsabili, ma sempre e comunque nei limiti delle finalità di trattamento di cui sopra.

Titolare autonomo del trattamento dei Dati Personali è NEMO SPV S.R.L., con sede legale all'indirizzo sopra indicato.

Responsabili del trattamento dei Dati Personali sono Centotrenta Servicing S.p.A, con sede legale in Milano, via San Prospero n. 4, codice fiscale e numero iscrizione al Registro delle Imprese di Milano n. 07524870966 e Frontis NPL S.p.A., con sede in Milano, Via Fatebenefratelli n. 10, codice fiscale e numero iscrizione al Registro delle Imprese di Milano n. 06579330967.

Il Cessionario informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice Privacy; a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri Dati Personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi. Gli Interessati possono, altresì, nei limiti imposti dalla legge, richiedere la correzione, l'aggiornamento o l'integrazione dei dati inesatti o incompleti, ovvero la cancellazione o il blocco per i Dati Personali trattati in violazione di legge, o ancora opporsi al loro utilizzo per motivi legittimi da evidenziare nella richiesta (ai sensi dell'art. 7 del Codice Privacy).

Il debitore ceduto e gli eventuali suoi garanti, successori o aventi causa e altri interessati, potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione e per esercitare i diritti previsti all'articolo 7 del Codice Privacy, nel corso delle ore di apertura di ogni giorno lavorativo bancario, a:

NEMO SPV S.R.L., con sede in Via San Prospero 4, Milano.

Telefono: 02-45472239 - Fax: 02-72022410

CENTROTRENTA SERVICING S.P.A. Via San Prospero 4 - 20121, Milano

Telefono: 02-86460862 - Indirizzo di posta elettronica: info@centotrenta.com

FRONTIS NPL S.P.A. Via Fatebenefratelli n. 10 - 20121 Milano

Telefono: 02-0200688711 - Indirizzo di posta elettronica: info@frontisnpl.it

Milano, 1 settembre 2017

Nemo SPV S.R.L. - L' amministratore unico  
Antonio Caricato

TX17AAB9084 (A pagamento).

### **BANCA PROGETTO S.P.A.**

*Iscritta all'Albo delle Banche al numero 5332, aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi, aderente al Fondo Nazionale di Garanzia di cui all'art. 62, comma 1 del D.Lgs. 23 luglio 1996, n. 415*

Sede legale: piazza A. Diaz n. 1 - 20123 Milano

Capitale sociale: Euro 8.540.685,37 i.v., per n. 23.296.660 azioni ordinarie prive del valore nominale

Registro delle imprese: Milano 02261070136

Codice Fiscale: 02261070136

### **ISTITUTO FINANZIARIO EUROPEO S.P.A.**

*Società iscritta nell'Albo degli Intermediari Finanziari ex art. 106 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 al n. 41994*

Sede legale: viale Santi Pietro e Paolo n. 50 - 00144 Roma

Registro delle imprese: Roma 11067581006

Codice Fiscale: 11067581006

*Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario")*

Banca Progetto S.p.A. (il "Cessionario") comunica che, in forza di un contratto di cessione di crediti pecuniari concluso in data 11 agosto 2017 (la "Data di Cessione") ha acquistato pro soluto da Istituto Finanziario Europeo S.p.A. (il "Cedente"), con effetto dalla data di cessione, ogni e qualsiasi credito (compresi, a titolo esemplificativo ma non esaustivo i crediti relativi al capitale e agli interessi) derivante da mutui (i "Mutui") assistiti da cessione del quinto dello stipendio e/o della pensione e/o da delegazione di pagamento del quinto dello stipendio effettuata/e in favore del Cedente dai relativi debitori (i "Debitori").

Tali crediti, sono individuabili in blocco ai sensi della citata disposizione di legge e sono stati selezionati dal Cedente tra i crediti (i "Crediti") derivanti da Mutui che alle ore 23:59 del 10 agosto 2017 (la "Data di Valutazione") soddisfacevano i seguenti criteri cumulativi:

1) siano mutui personali da rimborsarsi mediante cessione del quinto dello stipendio e/o della pensione e/o delegazione di pagamento del quinto dello stipendio effettuata dal Debitore in favore del Cedente;

2) il cui piano di ammortamento consegnato al relativo Debitore abbia una durata superiore o uguale a 24 mesi e non superiore a 120 mesi;

3) le cui rate di pagamento siano mensili e di importo fisso;

4) il cui tasso di interesse applicabile sia fisso;

5) siano denominati in Euro e i relativi contratti di mutuo non contengano previsioni che ne permettano la conversione in un'altra valuta;

6) siano stati interamente erogati e per i quali non sussista alcun obbligo o possibilità di effettuare ulteriori erogazioni;

7) siano stati erogati ai sensi di contratti di mutuo disciplinati dalla legge della Repubblica italiana;

8) siano assistiti da una polizza assicurativa di cui è bene-



fiario il Cedente per la copertura del rischio di decesso del Debitore e/o del rischio di perdita dell'impiego del Debitore;

9) il Debitore sia una persona fisica, residente o domiciliata in Italia, dipendente da una impresa privata o da una pubblica amministrazione ovvero pensionata. Inoltre il Debitore non deve essere:

(i) un soggetto con altri rapporti contrattuali con il Cedente diversi (i) dal relativo contratto di mutuo da cui derivano i crediti o (ii) da un altro mutuo personale – integrativo al primo contratto di mutuo – da rimborsare mediante delegazione di pagamento del quinto dello stipendio e/o cessione del quinto dello stipendio e/o della pensione;

(ii) amministratore o dipendente del Cedente né dipendente della medesima compagnia assicurativa con la quale è stata stipulata la Polizza Assicurativa che assiste tale mutuo ai sensi del precedente paragrafo 8;

(iii) socio o rappresentante (ossia legale rappresentante, amministratore, procuratore, etc.) del relativo datore di lavoro presso il quale è impiegato il relativo mutuatario ed a coloro che abbiano legami di parentela con quest'ultimi;

10) non siano classificati come “sofferenze” ai sensi delle disposizioni di Banca d'Italia;

11) non si siano verificati eventi in relazione ai quali la compagnia assicurativa è tenuta a liquidare il relativo indennizzo sulla base della polizza assicurativa relativa al mutuo di cui è beneficiario il Cedente per la copertura del rischio di decesso del Debitore e dei “rischi diversi di impiego”, ovvero non si sia verificato un sinistro vita e/o impiego, ovvero rispetto ai quali il relativo debitore non abbia notificato al Cedente un reclamo scritto;

12) i cui relativi mutui non siano stati oggetto di ristrutturazione o riscadenzamento delle relative rate, rispetto all'originario piano di ammortamento che era allegato al contratto di mutuo;

13) non siano stati stipulati e conclusi (come indicato nel relativo contratto di mutuo) ai sensi di qualsivoglia legge o normativa che preveda sin dall'origine agevolazioni finanziarie, contributi pubblici di qualunque natura, sconti di legge, limiti massimi contrattuali al tasso d'interesse e/o altre previsioni che concedano agevolazioni o riduzioni ai debitori o ai relativi garanti riguardo al capitale e/o agli interessi;

14) siano stati denominati dal Cedente “Progetto Quinto” e tale denominazione risulti dai relativi contratti di Mutuo.

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

I debitori ceduti ed i loro eventuali garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione al Cedente al seguente indirizzo: Viale dei Santi Pietro e Paolo, 50 20144 ROMA PEC ifespa@legalmail.it

Inoltre, a seguito della cessione, il Cessionario è divenuto

esclusivo titolare dei Crediti e, di conseguenza, “Titolare” del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti delle disposizioni del decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003, in materia di protezione dei dati personali (la “Legge Privacy”).

Tanto premesso, si comunica, che il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione, ha nominato quale servicer dell'operazione Istituto Finanziario Europeo S.p.A. (il “Servicer”), affidandogli le funzioni di gestione e incasso dei crediti.

Il Servicer svolgerà il ruolo di “Responsabile” del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

Ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy (in particolare i commi 1 e 2 dell'articolo 13), il Cessionario e il Servicer non tratteranno dati definiti dalla stessa Legge Privacy come “sensibili”.

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

In particolare, il Cessionario e il Servicer tratteranno i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di Crediti ceduti, al recupero del credito (ad es. conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.), agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo. Il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di gestione di incassi e pagamenti ha nominato lo stesso Servicer quale “Responsabile” del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

Il Cessionario e il Servicer potranno comunicare i dati personali per le “finalità del trattamento cui sono destinati i dati”, a persone, società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale e società di recupero crediti.

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

Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede del Responsabile Istituto Finanziario Europeo S.p.A., come sotto indicato.

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



I diritti previsti all'articolo 7 della Legge Privacy potranno essere esercitati anche mediante richiesta rivolta al Responsabile con lettera raccomandata indirizzata a Istituto Finanziario Europeo S.p.A, Viale Santi Pietro e Paolo n.50, o in alternativa a mezzo e-mail all'indirizzo di posta elettronica ifespa@legalmail.it

Milano, 5 settembre 2017

Banca Progetto S.p.A. - L'amministratore delegato  
Pietro D'Anzi

TX17AAB9121 (A pagamento).

## ANNUNZI GIUDIZIARI

### NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

#### TRIBUNALE DI TREVISO

*Estratto atto di citazione e convocazione  
incontro di mediazione*

D'AMBROSI ANNA, nata a Paese (TV) il 08.12.1934 e residente ivi in via s. Antonio 3 (C.F.: DMBNNA34T48G229E), rappresentata e difesa dall'avv. Carlo Cianci (pec: carlocianci@pec.ordineavvocatitreviso.it) e dell'avv. Giuseppe Antoniazzi (pec: giuseppeantoniazzi@pec.ordineavvocatitreviso.it), entrambi del foro di Treviso, con domicilio eletto presso lo studio del secondo in Treviso, viale Burchiellati 12, come da mandato allegato al ricorso per autorizzazione alla notificazione per pubblici proclami ex art. 150 cpc, giusta autorizzazione del Presidente del Tribunale di Treviso del 17.08.2017, convoca la signora CASARIN MARIA nata il 05.08.1891 a Paese (TV) CF: CSRMRA91M45G229M ed i suoi eredi nonché gli eredi della signora CASARIN AGNESE nata il 04.01.1894 in Paese (TV) CF: CSRGNS94A44G229S e deceduta il 08.06.1973 e comunque tutti coloro che abbiano un interesse a contraddire la domanda, avanti l'Organismo di Mediazione Forense del Consiglio dell'Ordine degli avvocati di Treviso all'incontro fissato per il giorno 21.11.2017 alle ore 15,00 presso il Tribunale di Treviso innanzi al mediatore designato avv. Monica Marcon, mediazione n. 353/2016, essendo intenzionata a far riconoscere in proprio favore la proprietà intervenuta per usucapione, in virtù di possesso pubblico, pacifico ed ininterrotto ultraventennale, delle quote appartenenti alle signore Casarin Maria e Casarin Agnese, pari a 1/8 ciascuna, degli immobili così catastalmente censiti: 1. NCEU – Catasto Fabbricati - Comune di Paese (TV) C sez. D Fg. 6 particella 24 sub. 5 cat. F/1 Categoria Area Urbana [ex Fg. 6 particella 24 sub. 2 e sub 3]; 2. NCT – Catasto Terreni - Comune di Paese (TV) fg. 28 particella 179; Si invita a prendere visione del Regolamento dell'Organismo di Mediazione che disciplinerà le regole del procedimento e le inden-

nità dovute, nonché a prendere contatto con la sede per tutti gli adempimenti necessari. Qualora l'esperimento della procedura di mediazione non sortisca risultato, D'Ambrosi Anna cita la signora CASARIN MARIA nata il 05.08.1891 a Paese (TV) CF: CSRMRA91M45G229M ed i suoi eredi nonché gli eredi della signora CASARIN AGNESE nata il 04.01.1894 in Paese (TV) CF: CSRGNS94A44G229S e deceduta il 08.06.1973 e comunque tutti coloro che abbiano un interesse a contraddire la domanda, a comparire all'udienza del 18.01.2018 ore di rito avanti il Tribunale di Treviso, con l'invito a costituirsi nel termine di 20 giorni prima dell'udienza indicata ai sensi e nelle forme dell'art. 166 cpc con l'avvertimento che, in mancanza di costituzione si procederà in loro contumacia e che la mancata costituzione nei termini sopraindicati implicherà le decadenze di cui agli articoli 38 e 167 cpc per ivi contraddicenti o contumaci, sentir accertare che la signora D'Ambrosi Anna è diventata, per intervenuta usucapione, piena proprietaria delle quote appartenenti alle signore Casarin Maria e Casarin Agnese, pari a 1/8 ciascuna, degli immobili sopra descritti.

avv. Carlo Cianci

avv. Giuseppe Antoniazzi

TX17ABA9069 (A pagamento).

### AMMORTAMENTI

#### TRIBUNALE DI MANTOVA

*Ammortamento certificato di deposito*

Il Presidente del Tribunale di Mantova con decreto n. 732/2017 - 2948 del 26/06/2017 ha pronunciato l'ammortamento del Certificato di Deposito Centrobanca al portatore n. 00-2037152 con saldo apparente di Euro 976,77.

Opposizione legale entro 90 giorni.

li, 11/08/2017

Sergio Paganella

TX17ABC9046 (A pagamento).

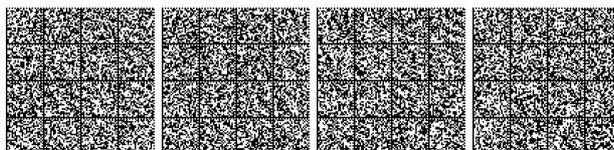
### EREDITÀ

#### TRIBUNALE DI BOLZANO

*Nomina curatore di eredità giacente*

*Cron. n. 1925/2017 del 24.8.2017 - RG n. 2965/2017*

Il Giudice letto il ricorso con allegati presentato da Meyer-Heintze Götz più 5) con il procuratore Sorvillo Carmine e con avv. Gernot Rössler, depositato il 28.07.2017, assegnato dalla Presidente della 1° Sezione il 07.08.2017, esaminata la documentazione allegata, rilevato che non vi sono eredi nel possesso dei beni ereditari e gli eredi legittimi sembra non



tutti abbiano accettato e/o rinunciato all'eredità; ritenuto che pertanto si ravvisa la necessità di provvedere a norma degli artt. 528 c.c. e 781 c.p.c. dichiara giacente l'eredità della signora HEINTZE ved. CARICATO DAGMAR, nata a Eschwege (D) il 11.10.1939, in vita residente a Laives (BZ) e deceduta a Bolzano il 27.12.2016; nomina curatore dell'eredità il signor SORVILLO CARMINE, detto Mario, nato a Napoli il 03.10.1946, res. a Laives (BZ) via Andreas Hofer 49 perché provveda, nei modi e termini di legge alla formazione dell'inventario dei bene ereditari ed all'ordinaria amministrazione ed eventuale liquidazione della eredità medesima, denuncia di successione e pagamento delle relative tasse, richiesta di rilascio di certificato di eredità ecc, fa onere al curatore di pubblicare per estratto il presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale*.

Bolzano li 23.8.2017

f.to Il Cancelliere Dott. Friedrich Pernthaler Il Giudice dott.essa Margarethe Gufler

depositato in Cancelleria in data 24.8.2017

avv. Gernot Rössler

TX17ABH9036 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI MONZA

*Nomina curatore di eredità giacente  
- Reg. Succ. 2027/2017*

Il Giudice con decreto in data 28/06/2017 ha dichiarato giacente l'eredità di Montrasi Silvana, nata a Lissone (Mb) il 28/08/1945, in vita residente a Monza (Mb) via Vittorio Emanuele II n. 41/43 e deceduta a Monza (Mb) il 19/04/2016 c.f. MNTSVN45M68E617Y, curatore dell'eredità giacente dott. Cristiano Poponcini, con studio in Monza, via Vittorio Emanuele II n. 20.

Monza, 01/09/2017

Il curatore dell'eredità giacente  
dott. Cristiano Poponcini

TX17ABH9049 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI MONZA

*Nomina curatore di eredità giacente - Reg. Succ. 991/2017*

Il Giudice con decreto in data 28/04/2017 ha dichiarato giacente l'eredità di Purpi Maurizio, nato a Palermo (Pa) il 07/04/1963, in vita residente a Cinisello Balsamo (Mi) via Monte Grappa n. 222 e deceduto a Milano (Mi) il 27/12/2014 c.f. PRPMRZ63D07G273F, curatore dell'eredità giacente dott. Cristiano Poponcini, con studio in Monza, via Vittorio Emanuele II n. 20.

Monza, 01/09/2017

Il curatore dell'eredità giacente  
dott. Cristiano Poponcini

TX17ABH9050 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI ALESSANDRIA

*Eredità giacente di De Angelis Giuseppina*

Il Presidente,

visto il rendiconto e la relazione finale depositati in data 27.06.2016 dal curatore dell'eredità giacente, aperta in morte De Angelis Giuseppina, nominato con provvedimento del 29.09.2011, avv.to Andrea Quaglini, il quale aveva in precedenza avanzato richiesta di essere sostituito nell'incarico;

rilevato che all'udienza del 19.07.2016, fissata per l'approvazione del rendiconto, e' comparso il dott. Bellomo Francesco, quale procuratore speciale degli eredi di De Angelis Giuseppina, il quale ha prodotto copia autentica dell'atto di accettazione all'eredità con beneficio di inventario in data 04.04.2016, notaio Luca Sabbadini di Roma, da parte di De Angelis Giuseppina, Alabardo Raffaella, De Angelis Raffaele, De Angelis Pasquale, De Angelis Alfonso, Calamaio Giovanna, Palmieri Raffaele e Palmieri Serafina, chiamati all'eredità quali parenti entro il IV grado di De Angelis Giuseppina nata a Novi Ligure il 07.08.1936 e deceduta a Novi Ligure il 04.11.2010;

considerato che alla predetta udienza e' altresì comparso l'avv. Magaglio per il ricorrente Fossati Ennio, proprietario del bene immobile locato alla defunta che ha depositato conteggio aggiornato del credito dallo stesso vantato a titolo di indennità di occupazione dell'immobile non ancora liberato dai beni della stessa e ne ha chiesto la liquidazione;

considerato che sempre alla predetta udienza il curatore ha chiesto la liquidazione del proprio compenso rimettendosi al giudice in ordine alla quantificazione;

considerato che il dott. Bellomo, nella predetta qualità di procuratore speciale degli eredi accettanti, non si e' opposto alle richieste del ricorrente e del curatore e ha chiesto che, detratte le spese di procedura, il residuo attivo venisse messo a disposizione degli eredi accettanti;

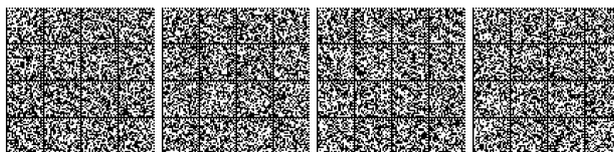
ritenuto che, attesa l'avvenuta dichiarazione di accettazione di eredità in data 04.04.2016, il curatore ex art.532 c.c. cessa automaticamente dalle proprie funzioni e deve quindi procedersi alla chiusura dell'eredità giacente;

ritenuto che devono essere liquidate le sole spese di procedura;

ritenuto che allo stimatore dei beni inventariati dott. Nicolo' Pagetto puo' essere liquidato, a titolo di compenso, l'importo richiesto nella fattura 06/2013 di € 1.000,00 oltre accessori, in quanto conforme a legge;

ritenuto quanto al compenso del curatore che lo stesso possa essere liquidato ex art. 2233 c.c. facendo riferimento ai parametri normalmente applicati per lo svolgimento della professione da individuare, nel caso di specie, anche in via analogica in quelli previsti dal D.M. n.55/14;

ritenuto pertanto che, tenuto conto della natura di volontaria giurisdizione della procedura, del valore dei beni effettivamente amministrati quale e' desumibile dagli atti, dell'attività concretamente svolta, della sostanziale inerzia del curatore a decorrere dal mese di settembre 2013, appare congruo liquidare al curatore, avv.to Andrea Quaglini, a titolo di compenso, la somma di € 1.600,00 oltre accessori di legge;



ritenuto quanto al credito del proprietario dell'immobile, tuttora occupato da beni della defunta, che possono essere liquidati in questa sede solo gli importi dell'indennità di occupazione maturata dalla data di apertura della procedura (29.09.2011) ad oggi, oltre al compenso del legale del ricorrente, dovendosi comunque imputare al ritardo dell'accettazione da parte degli eredi la necessità dell'instaurazione e la durata della presente procedura;

ritenuto pertanto che a tale titolo al sig. Fossati va liquidato l'importo di € 10.908,00 per indennità di occupazione, oltre ad € 600,52 per rimborso spese legali già al lordo degli accessori di legge;

ritenuto che il compenso del curatore, così come tutte le spese della procedura, comprese quelle necessarie per la pubblicazione del decreto di chiusura in *Gazzetta Ufficiale*, devono essere poste a carico dell'erede ex art. 148 D.P.R. 115/2002;

ritenuto pertanto che, detratte tali spese ed effettuati i relativi pagamenti, il curatore debba procedere alla estinzione del libretto di deposito intestato alla curatela dell'eredità giacente de De Angelis Giuseppina aperto presso CARI-PARMA - Filiale di Novi Ligure con saldo al 03.07.2013 di € 99.905,00, consegnando il saldo attivo agli eredi accettanti e per essi al procuratore speciale in possesso dei relativi poteri, come da procure allegate all'atto di accettazione dell'eredità, dott. Bellomo dello studio Coutot Roehrig;

ritenuto che il curatore debba altresì consegnare al predetto procuratore le chiavi dell'abitazione in suo possesso nonché quelle della cassetta di sicurezza aperta presso Cariparma - filiale di Gavi intestata alla procedura, ove sono custoditi gli oggetti preziosi inventariati, collaborando alle operazioni eventualmente necessarie al passaggio dell'intestazione;

rilevato che i rapporti bancari intrattenuti dalla de cuius con la Banca Popolare di Novara - Filiale di Novi Ligure e con la Banca Popolare di Milano - Filiale di Novi Ligure non risultano intestati alla procedura;

P.Q.M.

approva il rendiconto depositato dal curatore in data 27.06.2016;

dichiara la chiusura dell'eredità giacente aperta in morte di De Angelis Giuseppina, nata a Novi Ligure il 07.08.1936 e deceduta a Novi Ligure il 04.11.2010;

liquida a favore del dott. Pagetto Nicolo', a titolo di compenso, la somma di € 1.200,00, oltre accessori di legge;

liquida a favore del curatore, avv.to Andrea Quaglini, a titolo di compenso la somma di € 1.600,00, oltre accessori di legge;

liquida a favore di parte ricorrente Fossati Ennio la somma di € 10.908,00 a titolo di indennità di occupazione maturate nel corso della procedura, ed € 600,52 a titolo di rimborso spese legali;

dispone che il curatore, detratte le spese ed effettuati i relativi pagamenti, e provveduto altresì alla pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale*, proceda alla estinzione del libretto di deposito intestato alla curatela dell'eredità giacente di De Angelis Giuseppina aperto presso CARI-PARMA - Filiale di Novi Ligure con saldo al 03.07.2013 di € 99.905,00, consegnando il residuo saldo attivo agli eredi

accettanti e per essi al procuratore speciale in possesso dei relativi poteri, come da procure allegate all'atto di accettazione dell'eredità, dott. Francesco Bellomo dello studio Coutot Roehrig;

dispone che il curatore provveda altresì a consegnare al predetto curatore le chiavi dell'abitazione in suo possesso nonché quelle della cassetta di sicurezza aperta presso Cariparma - filiale di Gavi intestata alla procedura, ove sono custoditi gli oggetti preziosi inventariati, collaborando alle operazioni eventualmente necessarie al passaggio dell'intestazione.

Si comunichi

Alessandria, li 22.07.2016

Il Presidente

(dott.ssa Caterina Santinello)

Il curatore  
avv. Andrea Quaglini

TX17ABH9062 (A pagamento).

## TRIBUNALE DI ALESSANDRIA

*Eredità giacente di Cairo Umile Rosario*

Il Presidente,

visti il rendiconto e la relazione finale dell'eredità giacente, aperta in morte di Cairo Umile Rosario, depositati dal Curatore nominato con provvedimento del 1.06.2011, avv.to Andrea Quaglini, in data 27.06.2016;

rilevato che all'udienza del 19.07.2016, fissata per l'approvazione del rendiconto anche in seguito all'istanza di sostituzione avanzata dal curatore, la Banca ricorrente Banca Nazionale del Lavoro s.p.a. non è comparsa;

rilevato che l'unico cespite costituente l'attivo ereditario, e precisamente l'immobile di Cassano Spinola, di cui il "de cuius" era pieno proprietario e' stato venduto nell'ambito del procedimento di esecuzione immobiliare promosso dalla Banca Nazionale del Lavoro s.p.a. creditore fondiario, iscritto al n.93/11 ex Tribunale di Tortona ed istinto in data 21.11.2013;

- ritenuto pertanto che non essendoci più alcun bene da liquidare l'eredità giacente deve essere chiusa;

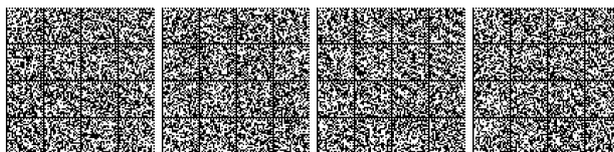
ritenuto che il curatore avv.to A. Quaglini all'udienza del 19.07.2016 ha espressamente rinunciato alla liquidazione del compenso a suo favore;

ritenuto pertanto che il rendiconto del curatore deve essere approvato;

ritenuto peraltro che le spese della procedura, comprese quelle necessarie per la pubblicazione del decreto di chiusura in *Gazzetta Ufficiale*, devono essere poste a carico della banca ricorrente ex art.8 D.P.R. n.115/2002,

P.Q.M.

approva il rendiconto depositato dal curatore il 27.06.2016; dichiara la chiusura dell'eredità giacente aperta in morte



di Cairo Umile Rosario, nato a Bisignano (CS) in data 11.11.1958 e deceduto a Novi Ligure (AL) in data 27.12.2007;

pone a carico dalla Banca Nazionale del Lavoro s.p.a. le spese necessarie alla pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* a cura del curatore avv.to Andrea Quaglini.

Si comunichi.

Alessandria 22.07.2016

Il Presidente

(dott.ssa Caterina Santinello)

avv. Andrea Quaglini

TX17ABH9063 (A pagamento).

## TRIBUNALE DI ALESSANDRIA

*Eredità giacente di Fabio Alessandro Gismondi*

Il Presidente della sezione civile,

vista l'istanza di sostituzione depositata dall'avv. Quaglini in data 05.05.2016, curatore dell'eredità giacente di Gismondi Fabio Alessandro, nato a Genova il 12.12.1966 e deceduto a Novi Ligure (AL) il 09.07.2004;

visti la relazione finale e il rendiconto depositati dal curatore;

rilevato che unico creditore dell'eredità è la stessa ricorrente Unicredit Management Bank S.P.A.;

considerato che dopo vari rinvii per permettere all'istituto precedente di decidere se rinunciare o meno alla liquidazione dell'immobile ipotecato, costituente l'unico cespite dell'eredità, in considerazione alle precarie condizioni dello stesso, il legale di parte ricorrente all'udienza del 29.03.2017 ha affermato che la Banca non ha intenzione di rinunciare alla suddetta liquidazione;

rilevato che sebbene siano stati individuati gli eredi legittimi del de cuius entro il sesto grado, diversi da quelli rinuncianti, essendo in ogni caso ormai prescritto il diritto di accettare l'eredità, essendo trascorsi dieci anni dalla morte del cuius, deve procedersi alla chiusura dell'eredità giacente in mancanza dei presupposti di legge;

ritenuto che il curatore non ha chiesto la liquidazione del compenso e che pertanto deve ritenersi vi abbia implicitamente rinunciato ad eccezione del rimborso di € 173,93 a titolo di spese anticipate;

ritenuto pertanto che tale rimborso spese, in mancanza di liquidità da parte della procedura, deve essere posto a carico di parte ricorrente ex art. 8 D.P.R. 115/2002 così come quelle necessarie conseguenti alla chiusura (pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*);

P.Q.M.

dichiara la chiusura dell'eredità giacente aperta in morte di Gismondi Fabio Alessandro, nato a Genova il 12.12.1966 e deceduto a Novi Ligure (AL) il 09.07.2004;

liquida a favore del curatore avv.to Andrea Quaglini, a titolo di rimborso spese anticipate € 173,93, che pone a carico di parte ricorrente unitamente alle spese necessarie per la pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* del presente decreto.

Si comunichi.

Alessandria, 30.03.2017

Il Presidente della sezione civile

(Caterina Santinello)

avv. Andrea Quaglini

TX17ABH9064 (A pagamento).

## RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ

### TRIBUNALE DI SONDRIO

*Riconoscimento della proprietà*

Con decreto 20 luglio 2017 di riconoscimento della proprietà per intervenuta usucapione ex art. 1159 bis c.c. e legge 10 maggio 1976 n. 346 il Giudice del Tribunale di Sondrio ha statuito quanto segue:

“dichiara acquisiti nella loro totalità per usucapione speciale ai sensi degli artt. 1159 c.c. e legge 10 maggio 1976 n. 346 i sotto indicati beni immobili da parte di Bianchi Irene:

- immobile sito in Traona (SO), identificato al catasto terreni al foglio 9, particella 460, prato classe 2, are 06 ca 30, reddito dominicale Euro 2,77, reddito agrario Euro 3,09;

- immobile sito in Traona (SO), identificato al catasto terreni al foglio 2, particella 558, cast. frutto classe 1, are 00 ca 26, reddito dominicale Euro 0,03, reddito agrario Euro 0,01;

- immobile sito in Traona (SO), identificato al catasto terreni al foglio 4, particella 73, seminativo classe 5, mq are 02 ca 50, reddito dominicale Euro 0,45, reddito agrario Euro 0,32;

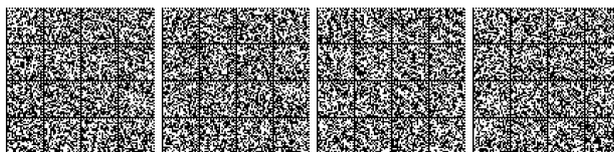
- immobile sito in Cercino (SO), identificato al catasto terreni al foglio 5, particella 27, cast. frutto classe 3, mq are 04 ca 00, reddito dominicale Euro 0,17, reddito agrario Euro 0,14.

Ordina che si provveda alla trascrizione del presente provvedimento presso la competente conservatoria dei registri immobiliari con esonero del Conservatore”.

Si avvisa che contro tale decreto può essere proposta opposizione entro 60 giorni dal termine di affissione all'Albo dei Comuni e all'Albo del Tribunale.

avv. Anna Verga

TX17ABM9057 (A pagamento).



*RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI  
ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA*

(1<sup>a</sup> pubblicazione).

**TRIBUNALE DI ASTI**

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta*

Ad istanza delle sig.re Margherita Scarzello ed Enrica Giacosa, il Presidente

del Tribunale di Asti con decreto 12.07.17, nel procedimento R.G.V.G. 593/17,

ha disposto la pubblicazione per estratto del ricorso per la dichiarazione di

morte presunta di Alessandro Giacosa, nato il 10.03.1973 ad Alba (CN) e ivi

residente, sino alla scomparsa avvenuta il 26.10.2006, in via Galimberti 3.

Con invito a chiunque abbia notizie dello scomparso di farle pervenire al

Tribunale di Asti entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

avv. Barbara D'Auria

TX17ABR9035 (A pagamento).

*PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO  
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE*

**VERDEGIRA SOCIETÀ  
COOPERATIVA SOCIALE**

*in liquidazione coatta amministrativa*

*Deposito del bilancio finale di liquidazione*

Si comunica che in data 29/08/2017 è stato depositato presso la Sezione Fallimentare del Tribunale di Bologna il bilancio finale di liquidazione della Verdegira Società Cooperativa Sociale. Gli interessati, entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore  
avv. Vera Daniele

TX17ABS9045 (A pagamento).

**SOCIETÀ COOPERATIVA  
"BRILLO CASA" A R. L.**

*in liquidazione coatta amministrativa - D.M. 115/02*

*- G. U. n. 135 del 11/06/02*

Sede: via Pinerolo n. 35 - Cerignola (FG)

Codice Fiscale: 01625880719

Partita IVA: 01625880719

*Deposito bilancio finale di liquidazione*

La sottoscritta Maria L. Notarangelo, commissario liquidatore della Cooperativa in epigrafe, per la carica domiciliata in Foggia alla via V. Gioberti n. 90 pec: notarstudio@legalmail.it, avverte tutti gli interessati che in data 29/08/2017 è stato depositato presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Foggia, il Bilancio Finale della Liquidazione, completo del Conto della Gestione e del Piano di Riparto Finale tra i Creditori. Ai sensi dell'art. 213 L.F., tutti gli interessati possono proporre ricorso al Tribunale di Foggia per le proprie contestazioni, nel termine di 20 (venti) giorni dalla pubblicazione della presente inserzione.

Foggia, 04/09/2017

Il commissario liquidatore  
dott.ssa Maria L. Notarangelo

TX17ABS9051 (A pagamento).

**SOCIETÀ COOPERATIVA AGRICOLA  
"CARPINO 2000" A R. L.**

*in liquidazione coatta amministrativa - D.M. 103/02 - G. U.*

*n. 132 del 07/06/02*

Sede: piazza del Popolo n. 30 - Carpino (FG)

Codice Fiscale: 02256880713

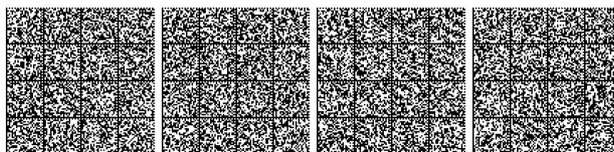
Partita IVA: 02256880713

*Deposito bilancio finale di liquidazione*

La sottoscritta Maria L. Notarangelo, commissario liquidatore della Cooperativa in epigrafe, per la carica domiciliata in Foggia alla via Gioberti n. 90, avverte tutti gli interessati che in data 29/08/17 è stato depositato presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Foggia, il Bilancio Finale della Liquidazione, completo del Conto della Gestione e del Piano di Riparto Finale tra i Creditori. Ai sensi dell'art. 213 L.F., tutti gli interessati possono proporre ricorso al Tribunale di Foggia per le proprie contestazioni, nel termine di 20 (venti) giorni dalla pubblicazione della presente inserzione.

Il commissario liquidatore  
dott.ssa Maria L. Notarangelo

TX17ABS9053 (A pagamento).



**ESTIA SOCIETÀ COOPERATIVA***D.D. n. 74/SAA/2016*Sede: via Mascheroni 68 - Pavia  
Codice Fiscale: 02232830188*Deposito bilancio finale di liquidazione*

Ai sensi dell'art. 213, co. 1, L.F., si comunica che in data 31/08/2017 è stato depositato presso il Tribunale di Pavia, il bilancio finale della liquidazione. Nel termine di venti giorni prescritto dall'art. 213, co. 3, l.f., i creditori e ogni altro interessato possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro eventuali contestazioni.

Il commissario liquidatore  
dott.ssa Chiara Rossini

TX17ABS9110 (A pagamento).

**L'AQUILONE SOCIETÀ COOPERATIVA  
SOCIALE ONLUS***D.M. n. 205/2015*Sede: via Verdi snc - Melegnano  
Codice Fiscale: 11171600155*Deposito bilancio finale di liquidazione*

Ai sensi dell'art. 213, co. 1, L.F., si comunica che in data 31/08/2017 è stato depositato presso il Tribunale di Lodi, il bilancio finale della liquidazione. Nel termine di venti giorni prescritto dall'art. 213, co. 3, l.f., i creditori e ogni altro interessato possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro eventuali contestazioni.

Il commissario liquidatore  
dott. Paolo Besozzi

TX17ABS9111 (A pagamento).

**ALTRI ANNUNZI***VARIE***COMUNE DI VILAFRANCA DI VERONA (VR)***Autorizzazione alla custodia e conservazione gas tossico*

Oggetto: autorizzazione alla custodia e conservazione gas tossico – ditta Agricola Tre Valli società cooperativa – stabilimento di Villafranca di Verona – Via Sommacampagna, 76 - volturazione.

In data 15/09/2017 verrà volturata l'autorizzazione a custodire e conservare un quantitativo massimo di 5.500 kg gas tossico ammoniaca anidra (NH<sub>3</sub>), di cui al protocollo n. 8817 del 31/3/2004, attualmente a nome del Sig. Inno-

centi Mario in qualità di legale rappresentante della società Agricola Tre Valli scarl, a favore del Sig. Mignanelli Lorenzo (nato a Verona il 14/7/1978 e residente in Via Turandot, 1 – Verona), procuratore speciale del legale rappresentante a seguito dell'atto di delega rep. 27484 del 25/01/2016.

Il quantitativo massimo complessivo di 5.500 kg totali contemporaneamente presenti nel deposito, è posto sotto la direzione tecnica del Dott. Mariani Claudio. Copia del provvedimento finale sarà pubblicato all'Albo pretorio on-line di questo ente consultabile all'indirizzo [www.comune.villafranca.vr.it](http://www.comune.villafranca.vr.it).

Il sindaco  
Mario Faccioli

TX17ADA9066 (A pagamento).

*ESPROPRI***TRIBUNALE DI PISA**

*Estratto del modello indicato per il pagamento (pratica 1695/17) dell'indennità di espropriazione ai sensi dell'art. 26 comma 2 del D.P.R. 327/2001*

Il Tribunale di Pisa a fronte della richiesta inoltrata da Ugo Bianchi per l' indennità di esproprio di 6300,00 relativo ad un terreno di sua proprietà, bene identificato al Catasto Terreni di Pisa al Fg.46, particella 1077e dopo esproprio divenuta 2535, ha rilasciato l' autorizzazione e dispone che tale decreto sia pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* per 30gg. La richiesta è stata depositata in Cancelleria il 27.7.17 l' autorizzazione è stata depositata in Cancelleria il 28.8.17 a firma del Giudice Roberto Bufo e l'intero documento di 2 pagine è stato rilasciato in copia conforme il 1.9.17.

arch. Giulia Bianchi

TX17ADC9095 (A pagamento).

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI  
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI***CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.**Sede: via Palermo, 26/A - 43122 Parma  
Codice Fiscale: 01513360345  
Partita IVA: 01513360345

*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: N1B/2017/760

Medicinale (codice AIC): CLIPPER (029136)

Confezioni:

5 mg compresse gastroresistenti a rilascio prolungato - 10 cpr AIC n. 029136025



5 mg compresse gastroresistenti a rilascio prolungato - 30 cpr AIC n. 029136037

3 mg/60 ml sospensione rettale - 10 contenitori monodose 60 ml AIC n. 029136013

Tipologia variazione: IB

Tipo di Modifica:

C.I.z Modifica del Riassunto delle caratteristiche del prodotto, confezionamento o foglio illustrativo, al fine di implementare l'esito di una raccomandazione PRAC (EMA/PRAC/700146/2016).

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 4.5 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 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. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente 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.

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

Un procuratore  
dott. Attilio Sarzi Sartori

TU17ADD8997 (A pagamento).

## BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.A. - Viale Certosa 130 - 20156 Milano

Specialità medicinale: NEBID

N. AIC 037051012 - 037051024

N. procedura: FI/H/0313/001/IA/41/G

Codice pratica: C1A/2017/2150

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

Grouping n. 2 variazioni:

IAin - A.5.a): Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito responsabile del rilascio dei lotti da Bayer Pharma AG a Bayer AG;

IA - B.III.1.a.2): Presentazione di un certificato di conformità alla farmacoepa europea aggiornato (R1-CEP-2000-231-Rev02) per un principio attivo (testosterone). Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato per aggiornamento del nome del fabbricante da Bayer Pharma AG a Bayer AG.

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

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

Un procuratore dirigente  
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV17ADD9024 (A pagamento).

## BAYER S.P.A.

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

Specialità medicinale: AVALOX 400 mg/250 ml soluzione per infusione

AIC 034436194 - 034436170 - 034436182 - 034436206

Titolare AIC: Bayer S.p.A Viale Certosa 130, 20156 Milano

Procedura: DE/H/xxxx/IA/876/G

Codice Pratica: C1A/2017/2220

Grouping di Variazioni 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);



B.II.e.7.b.: Modifica del fornitore di elementi o di dispositivi di confezionamento (quando sono menzionati nel fascicolo) - Sostituzione o aggiunta di un fornitore (da Cryovac Sealed Air Corporation a Raumedic AG)

B.III.1 a)2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato, o soppressione di un certificato di conformità alla farmacopea europea - a) Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea - 2. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (CEP No. R1-CEP 2008-066-Rev 01).

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

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

Un procuratore dirigente  
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV17ADD9025 (A pagamento).

### BAYER S.P.A.

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

Medicinali:

AVALOX 400 mg compresse rivestite con film - AIC 034436

Titolare AIC: Bayer S.p.A Viale Certosa 130, 20156 Milano

OCTEGRA 400 mg compresse rivestite con film AIC 034564

Titolare AIC: Bayer AG, Germania

ACTIRA 400 mg compresse rivestite con film AIC 034566

Titolare AIC: Bayer S.p.A Viale Certosa 130, 20156 Milano

Procedura: DE/H/xxxx/IA/872/G

Codice Pratica: C1A/2017/2052

Tipo IA - B.III.1 a)2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato, o soppressione di un certificato di conformità alla farmacopea europea - a) Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea - 2. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (CEP No. R1-CEP 2008-067-Rev 01).

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

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

Un procuratore dirigente  
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV17ADD9026 (A pagamento).

### BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.A., con sede e domicilio legale in Viale Certosa 130, 20156 (Milano) codice fiscale e partita I.V.A. n. 05849130157.

Specialità medicinale: GYNO-CANESTEN

«2% crema vaginale» 1 tubo da 30 g AIC025833068

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012  
Pratica n. N1A/2017/1743

IAIN B.IV.1.a.1: Modifica di un dosatore o di un dispositivo di somministrazione.

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

Un procuratore dirigente  
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV17ADD9027 (A pagamento).

### BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.A., Viale Certosa 130 - 20156 (MI)

P. IVA 08549130157

Medicinale: NALADOR - AIC 025998030

Codice Pratica: N1A/2017/1270

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

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

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 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 necessarie modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto ed 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 Ufficiale* della Repubblica italiana della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Un procuratore dirigente  
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV17ADD9028 (A pagamento).

### BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.A., con sede e domicilio legale in Viale Certosa 130, 20156 (Milano), codice fiscale e partita I.V.A. n. 05849130157.

Specialità medicinale: ULTRAVIST

150 mg/ml soluzione iniettabile, flaconi  
240 mg/ml soluzione iniettabile, flaconi  
300 mg/ml soluzione iniettabile, flaconi e cartucce  
370 mg/ml soluzione iniettabile, flaconi e cartucce

Numero di AIC 026965

Codice Pratica: N1A/2017/1700

Tipo IA<sub>IN</sub> - A.5.a: Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito (compreso rilascio lotti) da Bayer Pharma AG, Berlino (Germania) a Bayer AG, Berlino (Germania).

Tipo IA - A.4: Modifica del nome del fabbricante del principio attivo da Bayer Pharma AG, Bergkamen (Germania) a Bayer AG, Bergkamen (Germania).

Tipo IA - A.7: Soppressione del sito UPS Healthcare Italia S.r.l., Liscate responsabile del confezionamento secondario.

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

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

Un procuratore dirigente  
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV17ADD9029 (A pagamento).

### BAYER S.P.A.

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

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

Specialità medicinali:

TRAVOSEPT 0.1% +1% crema - AIC 024378022

TRAVOCORT 0.1% +1% crema - AIC 025371016

NERISONA 0.1% crema - AIC 023722085

NERISONA 0.1% crema idrofoba - AIC 023722022

NERISONA 0.1% unguento - AIC 023722059

NERISONA 0.3% crema idrofoba - AIC 023722135

NERISONA 0.3% unguento - AIC 023722147

TRAVOGEN 1% crema dermatologica - AIC 025349109

TRAVOGEN 1% crema vaginale - AIC 025349010

ULTRALAN DERMATOLOGICO - AIC 020910

SKINOREN 20% crema - AIC 025915012

ADVANTAN 0.1% crema idrofoba tubo da 20 g - AIC 028159022

ADVANTAN 0.1% crema tubo da 20 g - AIC 028159010

ADVANTAN 0.1% crema tubo da 50 g - AIC 028159073

ADVANTAN 0.1% unguento tubo da 20 g - AIC 028159034

Codice Pratica: N1A/2017/1632

Modifiche apportate ai sensi del regolamento CE n. 712/2012:

B.II.e.3.a) - (tipo IA): Modifica della procedura di prova del confezionamento primario del prodotto finito: a) Modifiche minori di una procedura di prova approvata.

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

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

Un procuratore dirigente  
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV17ADD9030 (A pagamento).



**ABIOGEN PHARMA S.P.A.**

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

*Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale*

Specialità medicinale: EXINEF

Confezioni: 60 mg compresse rivestite con film, 20 compresse, AIC n. 035822067, Classe A Nota 66, Prezzo al Pubblico IVA inclusa Euro 13,29;

90 mg compresse rivestite con film, 20 compresse, AIC n. 035822206, Classe A Nota 66, Prezzo al Pubblico IVA inclusa Euro 13,94;

120 mg compresse rivestite con film, 5 compresse, AIC n. 035822307, Classe A Nota 66, Prezzo al Pubblico IVA inclusa Euro 6,35.

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni di cui alle Determinazioni AIFA del 3 luglio 2006 e del 27 settembre 2006, entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, dal giorno successivo a quello della pubblicazione del presente annuncio in *Gazzetta Ufficiale*.

L'amministratore delegato  
dott. Massimo Di Martino

TX17ADD9037 (A pagamento).

**ITALCHIMICI S.P.A.**

Sede: via Pontina Km 29, n. 5 - Pomezia (RM)

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

Titolare: Italchimici S.p.A

Specialità Medicinale: AIRCORT

Confezioni e Numeri di AIC:

50 mcg spray nasale sospensione, flacone nebulizzatore da 200 erogazioni - AIC: 033736036

100 mcg spray nasale sospensione, flacone nebulizzatore da 200 erogazioni - AIC: 033736024

Modifica apportata in accordo al Regolamento 1234/2008/CE.

Codice pratica: N1A/2017/1718

Var. Tipo IA B.II.e 4 a): Modifica della forma o delle dimensioni del contenitore o della chiusura (confezionamento primario) - Medicinali non sterili

Decorrenza della modifica: 06/10/2016

Specialità Medicinale: AIRCORT

Confezioni e Numeri di AIC:

50 mcg spray nasale sospensione, flacone nebulizzatore da 200 erogazioni - AIC: 033736036

100 mcg spray nasale sospensione, flacone nebulizzatore da 200 erogazioni - AIC: 033736024

200 mcg/erogazione sospensione pressurizzata per inalazione, un contenitore sotto pressione 200 erogazioni - AIC: 033736012

400 mcg/erogazione sospensione pressurizzata per inalazione, un contenitore sotto pressione 100 erogazioni - AIC: 033736051

Modifica apportata in accordo al Regolamento 1234/2008/CE.

Codice pratica: N1A/2017/1757

Var. B.III.1.a.2: Tipo IA Presentazione di un CEP aggiornato per il principio attivo Budesonide (R1-CEP 1997-067 Rev 07), da parte di un fabbricante già approvato Sicor S.r.l.

Decorrenza della modifica: 21/11/2016

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

Un procuratore  
dott.ssa Annarita Franzì

TX17ADD9038 (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: PERINDOPRIL E INDAPAMIDE KRKA compresse, AIC n. 042460 in tutte le confezioni e dosaggi autorizzati. Procedura n. HU/H/0232/001-003/IA/009/G

Codice pratica C1A/2017/2133. Variazione Grouping Tipo IA:

B.II.b.4.a: modifica della dimensione del lotto del prodotto finito sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto

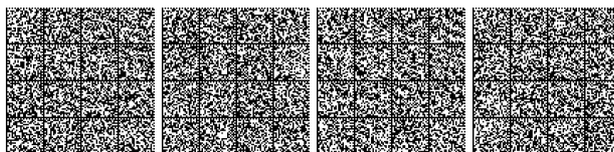
B.II.a.3.b.1: modifiche nella composizione (eccipienti) del prodotto finito

B.II.b.2.a: aggiunta di un sito in cui si effettuano il controllo dei lotti/le prove (Krka, d.d., Novo mesto, Povahova ulica 5, 8501 Novo mesto Slovenia). Data di implementazione: 06/07/2017.

Medicinale: DALNEVA compresse, A.I.C. n. 040094 in tutte le confezioni e dosaggi autorizzati. Procedura n. UK/H/4348/001-003/IB/013.

Codice pratica C1B/2017/983. Variazione di tipo IB C.I.3.z adeguamento stampati a seguito di dell'opinione del CMDh (EMA/CMDh/411509/2016) adottata a seguito della raccomandazione PRAC della procedura PSUSA/00002354/201510 per prodotti contenenti perindopril.

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, E' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.5



e 4.5 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente 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.

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

Il procuratore speciale  
dott.ssa Patrizia Di Giannantonio

TX17ADD9039 (A pagamento).

### ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: viale Bodio, 37/b – 20158 Milano  
Capitale sociale: € 10.400,00  
Codice Fiscale: 11388870153

*Riduzione del prezzo al pubblico di un medicinale:*

Medicinale: DUTASTERIDE ZENTIVA

Confezione: "0,5 mg capsule molli" 30 capsule in blister PVC/PE/PVDC (TRIPLEX)/AL - Codice AIC n. 044103024 - Classe A) RR - Prezzo al pubblico: € 10,32.

Il suddetto prezzo, non comprensivo delle riduzioni temporanee di legge, entrerà in vigore ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., il giorno successivo alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore  
dott.ssa Daniela Lecchi

TX17ADD9040 (A pagamento).

### VIVISOL S.R.L.

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

Titolare A.I.C.: Vivisol S.r.l., sede legale in Via Borgazzi, 27 - Monza

Specialità medicinale: OSSIGENO VIVISOL

Confezioni e Codice AIC: Tutte le confezioni – 039058.

Codice pratica: N1A/2017/1517; 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: produzione principio attivo: Lonza AG; produzione prodotto finito: SOL SpA Genova; SOL SPA Beinasco (TO); AIR Liquide Sanità Service Spa Verona; AIR Liquide Sanità Service Spa Catania; Vitalaire Italia Spa – Elmas (CA); Vitalaire Italia Spa – Fiano Romano (RM); Vitalaire Italia Spa – Trezzano sul Naviglio (MI).

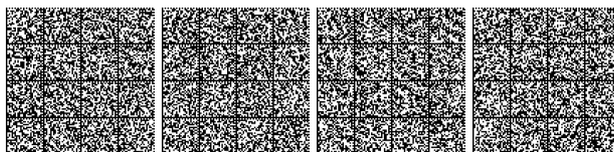
In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio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

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

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

Un legale rappresentante  
Giulio Fumagalli Romario

TX17ADD9041 (A pagamento).



**SOL S.P.A.**

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

Titolare A.I.C.: Sol S.p.A., sede legale in Via Borgazzi, 27 - Monza

Specialità medicinale: OSSIGENO SOL

Confezioni e Codice AIC: Tutte le confezioni – 039132.

Codice pratica: N1A/2017/1565; Variazione IA A.7

Suppressione 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: produzione principio attivo: Lonza AG; produzione prodotto finito: Sol SpA Genova; AIR Liquide Sanità Service Spa Verona; AIR Liquide Sanità Service Spa Pomezia (RM).

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 (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Un legale rappresentante  
ing. Giulio Mario Bottes

TX17ADD9042 (A pagamento).

**FARMA 1000 S.R.L.**

*Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale secondo procedura di importazione parallela*

Medicinale: LANSOX

Provvedimenti: a)Determ. IP n. 331 del 18/07/2017; b) Determ IP n. 312 del 12/07/2017.

Titolare: FARMA 1000 S.R.L., Via Camperio Manfredo, 9 - 20123 Milano, C.F. 12547530159.

Confezioni: a)30 mg capsule rigide, 14 capsule; b)15 mg capsule rigide, 14 capsule.

Codici A.I.C.: a)043631011; b)043631023.

Variazione di tipo I: a)e b)variazione del Produttore responsabile per il batch release della specialità medicinale estera da Takeda Italia S.p.A. a Delpharm Novara S.r.l.

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

Decorrenza modifica: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella G.U.

Un procuratore  
Cédric Sarzaud

TX17ADD9043 (A pagamento).

**AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.**

*Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale*

Medicinale: BOSENTAN AUROBINDO

Confezione: "62,5 mg compresse rivestite con film" 56 compresse in blister PVC/PE/PVDC-Al – AIC n. 044876050, Classe A – Prezzo Euro 664,82; "125 mg compresse rivestite con film" 56 compresse in blister PVC/PE/PVDC-Al – AIC n. 044876187, Classe A – Prezzo Euro 664,82

I suddetti prezzi (non comprensivi delle riduzioni temporanee ai sensi delle Det. AIFA del 03/07/2006 e 27/09/2006), entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., il giorno successivo a quello della pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Un procuratore  
Lorena Verza

TX17ADD9044 (A pagamento).

**ABIOGEN PHARMA S.P.A.**

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

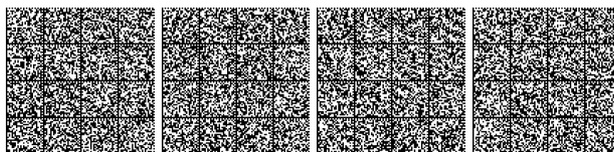
*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274.*

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

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

Medicinale, Confezioni e numeri AIC: BORNILENE 30 mg/ml sospensione spray per mucosa orale – 1 flacone nebulizzatore da 30 ml, AIC n. 026642052

Codice pratica: N1A/2017/1753



Modifica: Variazione tipo IA – A.7. Eliminazione del produttore (CHEMI S.p.A.) della sostanza attiva Xibornolo.

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

L'amministratore delegato  
dott. Massimo Di Martino

TX17ADD9052 (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: METILTIONINIO CLORURO S.A.L.F.  
Codice farmaco: A.I.C. 030654. Codice confezioni: 038,014.

Codice pratica: N1B/2017/1536

Grouping variation costituita da 3 variazioni correlate di Tipo IB e 3 di Tipo IA.

IA B.II.d.1 Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. *a)* rafforzamento dei limiti delle specifiche (restrizione limiti "ogni altra impurezza" da  $\leq 0.5\%$  a  $\leq 0.1\%$ ).

IA B.II.d.1 Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. *a)* rafforzamento dei limiti delle specifiche (restrizione limiti "impurezze totali (oltre l'impurezza A" da  $\leq 1.0\%$  a  $\leq 0.5\%$ ).

IA B.II.d.2 Modifica della procedura di prova del prodotto finito. *b)* Soppressione di una procedura di prova quando è già autorizzato in metodo alternativo (eliminazione del test B per l'identificazione).

IB B.II.d.2 Modifica della procedura di prova del prodotto finito. *d)* Altre modifiche di una procedura di prova (sostituzione del metodo A per l'identificazione con metodo HPLC di Ph. Eur.).

IB B.II.d.2 Modifica della procedura di prova del prodotto finito. *d)* Altre modifiche di una procedura di prova (sostituzione del metodo per la determinazione del titolo con metodo da Ph. Eur.).

IB default B.II.d.2 Modifica della procedura di prova del prodotto finito. *e)* Aggiornamento della procedura di prova per renderla conforme alla monografia generale aggiornata della farmacopea europea (sostituzione del metodo per la determinazione delle endotossine batteriche).

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

Il rappresentante legale  
Aldo Angeletti

TX17ADD9055 (A pagamento).

### IODOSAN S.P.A.

Partita IVA: 05085580156

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

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

Specialità medicinale: GOLA ACTION - Confezione e numero di A.I.C.: "3 mg + 1 mg compresse orosolubili senza zucchero" 20 compresse - A.I.C. n. 033501014

Ai sensi della determinazione AIFA 25/08/2011, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente modifica apportata ai sensi del Regolamento 12134/2008/CE e s.m.i.:

Codice pratica N1A/2017/1559 – Tipo IA B.II.c.1.b - Aggiunta del parametro "Identification" alle specifiche dell'eccezione "mint flavour", con il corrispondente metodo di prova.

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

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

Un procuratore  
dott.ssa Silvia Clotilde De Micheli

TX17ADD9056 (A pagamento).

### SCHARPER S.P.A.

Sede legale: viale Ortles, 12 - Milano

Codice Fiscale: 09098120158

Partita IVA: 10771570156

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

Titolare: Scharper S.p.A. Viale Ortles, 12 – Milano

Codice Pratica: N1B/2017/1487

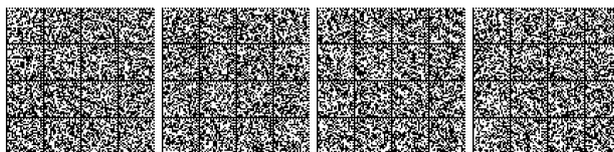
Medicinale: MICOMICEN "1% schiuma ginecologica" – Flacone 60 ml AIC n. 025216084

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

Modifica di Tipo - IB - B.II.f.1) b)1) Modifica della durata di conservazione o delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito. Estensione della durata di conservazione del prodotto finito.

Così come confezionato per la vendita (sulla base di dati in tempo reale) da 2 anni a 3 anni.

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



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

Il procuratore  
dott.ssa Rosanna Zancani

TX17ADD9059 (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: METOCLOPRAMIDE S.A.L.F. Codice farmaco: A.I.C. 042091013.

Codice pratica: N1A/2017/1680

Grouping Variation costituita da 2 Variazioni di tipo IA:

B.III.1 presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato. a) 2. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (No. R1-CEP 2004-075-Rev 02). B.III.1 presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato. a) 2. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (No. R1-CEP 2004-075-Rev 03)

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

Il rappresentante legale  
ing. Aldo Angeletti

TX17ADD9060 (A pagamento).

### EG S.P.A.

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

*Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali*

Specialità Medicinale: AMISULPRIDE EG

AIC n.037126075-"200 mg compresse", 30 compresse - Classe A - Prezzo Euro 27,29; AIC n.037126101-"400 mg compresse rivestite con film", 30 compresse - Classe A - Prezzo Euro 54,56.

I suddetti prezzi, (non comprensivi delle riduzioni temporanee ai sensi delle Det. AIFA del 03/07/2006 e 27/09/2006), entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., il giorno stesso della pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Il procuratore  
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX17ADD9061 (A pagamento).

### BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

*Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale*

Titolare: Boehringer Ingelheim International GmbH, Ingelheim am Rhein, Germania; Rappresentante in Italia: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., Via Lorenzini n. 8, 20139 Milano.

Specialità medicinale: SPIRIVA

Confezione: 18 microgrammi, polvere per inalazione, capsula rigida; 30 capsule in blister Al/Pvc/Al da 18 microgrammi con dispositivo HandiHaler - A.I.C. n. 035668058; Prezzo al pubblico Euro 52,19 (IVA inclusa), Classe A.

Il suddetto prezzo è al lordo della riduzione del -10% e di entrambe le riduzioni temporanee del -5% e -5% di cui alle Determinazioni AIFA del 3 luglio e del 27 settembre 2006 ed è da ritenersi in vigore ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, il giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Boehringer Ingelheim Italia S.p.A. - Il procuratore speciale  
Anna Lubrano

TX17ADD9065 (A pagamento).

### BGP PRODUCTS S.R.L.

Sede: viale Giorgio Ribotta n. 11 - 00144 Roma  
Codice Fiscale: 02789580590

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

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

Titolare: BGP Products S.r.l., Viale Giorgio Ribotta n. 11 - 00144 Roma

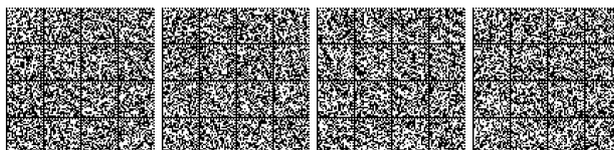
Medicinale: KLACID - AIC:027370 - Confezioni: 143,042, 067, 055, 093, 117, 129, 105.

Codice pratica: N1B/2015/1392

Tipologia di modifica: Variazione IB unforeseen C.Iz) Modifica stampati non dovuta a nuovi dati di qualità, preclinici, clinici o di farmacovigilanza

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 sui Riassunti delle Caratteristiche del Prodotto, Fogli Illustrativi 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 pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, ai RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data ai FI 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. iFI 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 suiFI si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Un procuratore  
dott.ssa Valeria Pascarelli

TX17ADD9067 (A pagamento).

### E-PHARMA TRENTO S.P.A.

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

Titolare AIC: E-Pharma Trento S.p.A., Via Provina, 2, 38123 Trento (TN).

Medicinale: VIVINDUO FEBBRE E CONGESTIONE NASALE "500 mg/60 mg granulato per soluzione orale",

Confezioni: 8 bustine, AIC n. 044921017; 10 bustine, AIC n. 044921029.

Codice pratica: N1B/2017/1638

Tipologia variazione: raggruppamento di n.1 variazione tipo IAIN B.II.a.3 a)1 e n.2 variazioni tipo IB B.II.a.3.z.

Modifiche nella composizione (eccipienti) del prodotto finito: a) Modifiche del sistema di aromatizzazione o di colorazione: sostituzione degli aromi frutti tropicali e pompelmo con aroma limone.

z) Sostituzione di un eccipiente con un eccipiente compatibile avente le stesse caratteristiche funzionali: sostituzione di aspartame e saccarina sodica con sucralosio e saccarosio.

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

Il legale rappresentante  
dott. Paolo Cainelli

TX17ADD9070 (A pagamento).

### MOLTENI DENTAL 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*

Codice pratica: N1A/2017/1590

Specialità medicinale: OPTOCAIN

Confezioni e numeri di A.I.C.: OPTOCAIN 20 mg/ml soluzione iniettabile con Adrenalina 1:80.000, 1,8 ml cartucce; AIC: 027496 052 - 027496 064

OPTOCAIN 20 mg/ml soluzione iniettabile con Adrenalina 1:100.000, 1,8 ml cartucce; AIC: 027496 037 - 027496 049

OPTOCAIN 30 mg/ml soluzione iniettabile, 1,8 ml cartucce; AIC: 027496 013 - 027496 025

Titolare: Molteni Dental Srl, via Ilio Barontini 8, Loc. Granatieri, Scandicci (FI)

Tipologia variazione: Grouping di variazioni IA

Modifica apportata: variazione tipo IA n. B.III.1.a) 2: Presentazione di un Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per il principio attivo Mepivacaina Cloridrato, presentato da un fabbricante già approvato.

Da R1-CEP-2001-305-Rev 02 a: R1-CEP-2001-305-Rev 03 (Siegfried Evionnaz SA).

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

Il presidente  
dott. Nicolò Seghi Recli

TX17ADD9082 (A pagamento).

### IODOSAN S.P.A.

Partita IVA: 05085580156

*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 s.m.i.*

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

Codice Pratica N1B/2017/1558

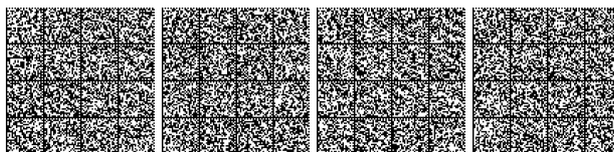
Specialità Medicinale: INFLUMED - Confezioni: "Compresse effervescenti con vitamina C" 12 compresse effervescenti - AIC 029238021; "Compresse rivestite con film" 12 compresse - AIC 029238019

Codice Pratica N1B/2017/1559

Specialità Medicinale: RAFFREDDOREMED - Confezioni: 12 compresse effervescenti - AIC 023178054; 12 capsule rigide - AIC 023178066

Codice Pratica N1B/2017/1560

Specialità Medicinale: INFLUCUP 500 mg polvere per soluzione orale - AIC 041286016



Modifica apportata ai sensi della Determinazione 25 agosto 2011 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008: Tipo IB B.III.1 a) 2 – Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per un fabbricante già approvato per il principio attivo paracetamolo (Granules India Limited – Paracetamolo CEP n. R1-CEP 1998-047-Rev.04)

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

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

Un procuratore  
dott.ssa Silvia Clotilde De Micheli

TX17ADD9083 (A pagamento).

### **BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.**

*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.i.*

Codice pratica: N1B/2017/1423

Medicinale: AGGRENEX 200 mg + 25 mg capsule rigide a rilascio modificato

Codice farmaco: 033181

Medicinale: PERSANTIN 200 mg capsule rigide a rilascio modificato

Codice farmaco: 016521054

Titolare AIC: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., Via Lorenzini 8, 20139 Milano

Tipologia variazione oggetto della modifica: Grouping di variazioni di tipo IA e IB (B.III.1.b.3 – B.III.1.b.2): presentazione di un certificato TSE nuovo e aggiornato di conformità alla Farmacopea Europea per l'eccezione gelatina da parte di un produttore già approvato.

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

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

Boehringer Ingelheim Italia S.p.A. - Il procuratore speciale  
dott.ssa Anna Lubrano

TX17ADD9085 (A pagamento).

### **BRISTOL-MYERS SQUIBB S.R.L.**

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

Titolare A.I.C.: Bristol-Myers Squibb S.r.l., Piazzale dell'Industria, 40-46 - Roma.

Specialità medicinale:

VEPESID 50 mg capsule molli (etoposide) - 20 capsule – AIC: 024639039

VEPESID 100 mg capsule molli (etoposide) - 10 capsule - AIC – 024639041

Codice pratica: N1A/2017/1606

Grouping contenente 2 Variazioni tipo IA B.III.1 a) 2:

- Presentazione di un CEP aggiornato per il principio attivo etoposide per il produttore autorizzato NIPPON KAYAKU CO. LTD (da R1-CEP-2004-003- Rev 01 a R1-CEP-2004-003- Rev 02).

- Presentazione di un CEP aggiornato per il principio attivo etoposide per il produttore autorizzato NIPPON KAYAKU CO. LTD (da R1-CEP-2004-003- Rev 02 a R1-CEP-2004-003- Rev 03).

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

Il direttore affari regolatori  
dott. Sandro Imbesi

TX17ADD9086 (A pagamento).

### **LACHIFARMA S.R.L.**

Sede legale: S.S. 16 Zona Industriale – 73010 Zollino (Lecce)

Codice Fiscale: 02067110755

Partita IVA: 02067110755

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

*Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008 e s.m.i.*

Titolare AIC: Lachifarma S.r.l.

Medicinale: AZEPTIN - AIC 038825016- 500 mg compresse rivestite con film.

Codice pratica: N1B/2017/1703.

Var. IB - B.II.f.1.b.1: Estensione della validità del prodotto finito da 18 a 36 mesi.

Codice pratica: N1A/2017/1779.

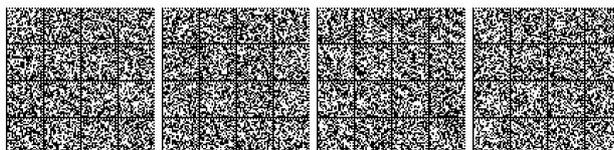
Var. IA - A.7: Eliminazione di un sito di produzione della sostanza attiva (Ercros S.A.).

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 variazione IB: dal giorno successivo alla pubblicazione.

Il presidente e legale rappresentante  
dott.ssa Felicia Cisale

TX17ADD9088 (A pagamento).



**MYLAN S.P.A.**

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

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

Specialità medicinale: BENDAMUSTINA MYLAN Confezioni Tutte: AIC n. 044866 Codice pratica: C1B/2017/1921 Proc. n. DK/H/2406/001/IB/008 Var. tipo IB Cat. A.5.b modifica del nome di un sito produttivo non responsabile del rilascio dei lotti (da "Logosys PKL Service GmbH & Co KG" a "PKL Service GmbH & Co KG").

Specialità medicinale: CALCITRIOLO MYLAN GENERICS Confezioni Tutte: AIC n. 035102 Codice pratica: N1A/2017/1738 Grouping Tipo IA: Var. tipo IAIN cat. B.II.b.1.b) + Var. tipo IAIN cat B.II.b.1.a) + Var. tipo IA cat B.II.b.2.a) + Var. tipo IAIN cat B.II.b.2.c)1 sostituzione sito packaging primario e secondario e controllo lotti I.B.N. Savio S.r.l. con Laboratorio Farmaceutico C.T. S.r.l. + Var. tipo IAIN cat B.II.e.1.a)1 modifica blister PVDC/PVC (spessore da 80/250 µm a 90/250 µm).

Specialità medicinale: CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN GENERICS Confezioni Tutte: AIC n. 040753 Codice pratica: C1B/2017/1211 Proc. n. DE/H/2377/001-002/IB/012 Var. tipo IB Cat. B.II.b.2.a) aggiunta di Pharmavalid Ltd. Microbiological Laboratory come sito di controllo microbiologico.

Specialità medicinale: DESLORATADINA MYLAN PHARMA Confezioni Tutte: AIC n. 040810 Codice pratica: C1A/2017/2097 Proc. n. IT/H/0360/001-003/IA/010 Var. tipo IA Cat. B.II.b.1 aggiunta di DHL Supply Chain (Italy) SpA come sito di confezionamento secondario.

Specialità medicinale: ELETRIPTAN MYLAN Confezioni Tutte: AIC n. 042589 Codice pratica: C1B/2017/1824 Proc. n. SE/H/1312/001-002/DC Var. tipo IB Cat. B.II.f.1.b)1 estensione della shelf-life da 24 a 36 mesi.

Specialità medicinale: REPAGLINIDE MYLAN GENERICS Confezioni Tutte: AIC n. 039796 Codice pratica: C1A/2017/1523 Proc. n. UK/H/2157/01-03/IA/020 Var. tipo IA Cat. B.II.d.1 modifica della descrizione dell'aspetto delle compresse.

Specialità medicinale: RUPATADINA MYLAN PHARMA Confezioni Tutte: AIC n. 043938 Codice pratica: C1A/2017/2071 Proc. n. PT/H/1326/IA/002/G Grouping tipo IA: Var. Cat. B.II.b.1 aggiunta sito confezionamento secondario DHL Supply Chain (Italy) SpA + Var. Cat. B.II.b.2.a) aggiunta sito controllo microbiologico Ace Laboratories (UK).

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

Un procuratore  
Valeria Pascarelli

TX17ADD9089 (A pagamento).

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

Sede legale: via Egadi, 7 - 20144 Milano

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

Medicinale: RISEDONATO ALTER. A.I.C. n.: 039553 in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate.

Codice pratica: N1A/2017/1601. Modifica Tipo IA cat. B.II.b.4 b), per l'aggiunta di un batch size del prodotto finito pari a 100.000 compresse.

Medicinale: LOSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE LABORATORI ALTER. A.I.C. n.: 042818 in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate

Codice pratica: N1B/2017/1509. Modifica Tipo IB, B.II.b.3 z), per aumentare gli holding time da 72 ore a 30 giorni per l'intermedio (mixture) prima della compressione (stage 2) e da 15 a 90 giorni prima dello step finale (packaging)

Medicinale: SERTRALINA ALTER. A.I.C. n. : 036855 - in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate.

Codice pratica: N1B/2017/1583. Grouping of variations costituito da 2 modifiche: una Tipo IAIN, B.III.1.a) 3 per l'aggiunta del CEP R1-CEP 2008-173-Rev03 per il nuovo produttore Wanbury Limited avente sede legale in Vashi, Navi Mumbai, Maharashtra, India e da una conseguente modifica Tipo IB, B.I.d.1 a) 4 per introdurre il re-test period di 60 mesi.

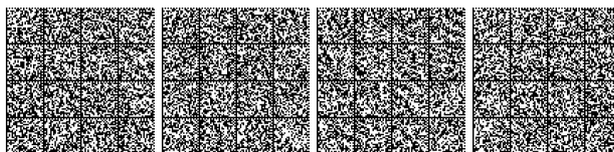
Medicinale: LEVETIRACETAM ALTER. A.I.C. n.: 040534 in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate.

Codice pratica: N1A/2017/1674. Grouping of variations costituito da 2 modifiche di Tipo IA, B.III.1.a)2 per aggiornare il CEP da R0-CEP 2011-035-Rev 03 a R0-CEP 2011-035-Rev 04 e da R0-CEP 2011-035-Rev 04 a R1-CEP 2011-035-Rev 00, per il fornitore già autorizzato Zhejiang Huayi Pharmaceutical Co., LTD.

Medicinale: QUETIAPINA ALTER. A.I.C. n.: 039744 in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate.

Codice pratica: N1B/2017/1594. Grouping of variations costituito da 2 modifiche: una Tipo IAIN, B.III.1.a)1 per l'aggiunta del CEP, R0-CEP 2016-271-Rev 00, e una conseguente modifica Tipo IB, B.I.d.1 a) 4 per introdurre il re-test period di 18 mesi per il produttore già autorizzato, Union Quimico Farmaceutica, S.A. (UQUIFA S.A.).

Medicinale: ETORICOXIB ALTER. A.I.C. n. 045221 in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate. RMS approval: 21/07/2017.



Codice pratica: C1A/2017/1888. Codice procedura: ES/H/0411/IA/002/G. Grouping of variations costituito da 3 variazioni IA: B.I.a.1a) per aggiungere Glenmark Pharmaceuticals Limited come sito produttivo dell'API; B.I.a.3a) per aggiungere un nuovo batch size per la sostanza attiva; A.4 per aggiornare l'indirizzo del sito produttivo dell'intermedio usato per la produzione dell'API, Kekule Pharma Limited.

Medicinale: TERBINAFINA ALTER. A.I.C n. 038259 in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate. RMS approval: 19/07/2017.

Codice pratica: C1B/2017/841. Codice procedura: PT/H/0126/001/IB/030/G. Grouping of variation in seguito al MA transfer per il prodotto medicinale in Ungheria: 1 variazione IAin, C.I.8.a. per introdurre un "summary of the pharmacovigilance system"; 1 variazione IB, A.2.b per il cambio nome della specialità medicinale in Ungheria in Terbinafine-Q Pharma.

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

Un procuratore  
Chiara Bartolacelli

TX17ADD9090 (A pagamento).

### **EPIFARMA S.R.L.**

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

Codice Pratica: C1A/2017/1235 N. Procedura Europea: PT/H/0197/001-002/IA/022

Medicinale: ZOLONIB AIC: 039114

Confezioni: 018, 020, 032, 044, 057, 069, 071, 083

Titolare AIC: Epifarma S.r.l.

Tipologia variazione: C.I.z - Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo a seguito raccomandazione del PRAC, adottata nella riunione del 28 Novembre - 1 Dicembre 2016, pubblicata in data 03/01/2017, in merito al segnale (Polipi Gastrici - EPITT n. 18725)

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219.

E' 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 GURI della variazione, al Riassunto delle

Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GURI della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GURI della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

L'amministratore unico  
Giuseppe Irianni

TX17ADD9091 (A pagamento).

### **EFFIK ITALIA S.P.A.**

Codice SIS 2349

Sede operativa: via dei Lavoratori, 54 - Cinisello Balsamo (MI)

Codice Fiscale: 03151350968

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

Specialità Medicinale: RILISCAL

"600 mg+1000 U.I. Compresse Orodispersibili" 60 compresse AIC 041524012

"600 mg+1000 U.I. Compresse Orodispersibili" 30 compresse AIC 041524024

Codice pratica: C1A/2017/1974 - MPR N. IT/H/0288/001/IAIN /016

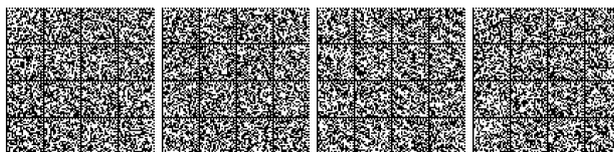
Tipologia variazione: Tipo IAIN n. A.1

Tipo di Modifica: Modifica indirizzo titolare AIC EFFIK ITALIA S.p.A. da: Via Lincoln, 7/A a: Via dei Lavoratori, 54 20092 - Cinisello Balsamo (MI).

Modifica apportata: Modifica RCP, FI e Etichette

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

Il titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in 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 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 lingue 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.

Data di implementazione: 08.06.2017.

Un procuratore  
Luca Ivan Ardolino

TX17ADD9092 (A pagamento).

### RECKITT BENCKISER HEALTHCARE (UK) LIMITED

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

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

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

Titolare AIC: Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited, Dansom Lane, Hull HU8 7DS, Regno Unito, rappresentata in Italia da Reckitt Benckiser Healthcare (Italia) S.p.A., via G. Spadolini 7, 20141 Milano.

Medicinali: GAVISCON BRUCIORE E INDIGESTIONE 500mg/213mg/325mg AIC 041545 sospensione orale gusto menta, tutte le confezioni e GAVISCON ADVANCE AIC 034248 sospensione orale, tutte le confezioni; sospensione orale aroma menta in bustine, tutte le confezioni; sospensione orale aroma menta, tutte le confezioni

Codice Pratica: C1A/2017/1369 - Procedura europea: UK/H/XXXX/IA/494/G (UK/H/3493/001/IA/14/G, UK/H/222/001-003/IA/79/G)

Tipologia variazione: IA n. A.5.b: Modifica del nome del fabbricante responsabile del confezionamento secondario (da Fiege Logistics Italia S.p.A. a XPO Supply Chain Pharma Italy S.p.A.)

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

Un procuratore  
Laura Savarese

TX17ADD9093 (A pagamento).

### FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

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

*Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale*

Medicinale: ZEFUGYN 150 mg capsule rigide, 2 capsule AIC 037996030 – Classe A - prezzo Euro 9,68.

Il suddetto prezzo, non comprensivo delle riduzioni temporanee di legge, entrerà in vigore ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., il giorno successivo alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore  
Marina Manara

TX17ADD9094 (A pagamento).

### S&R FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via dei Pioppi, 2 - 06083 Bastia Umbra (PG)  
Partita IVA: 03432890543

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

Medicinale: AVIFLUCOX

Confezioni e numeri AIC: 037688, in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate.

Codice Pratica: N1A/2017/1413

Modifica di tipo IAIN, categoria C.I.8.a), consistente nell'introduzione del Summary of the Pharmacovigilance System Master File (PSMF) del nuovo titolare di AIC.

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

Un procuratore  
Sante Di Renzo

TX17ADD9096 (A pagamento).

### ABC FARMACEUTICI S.P.A.

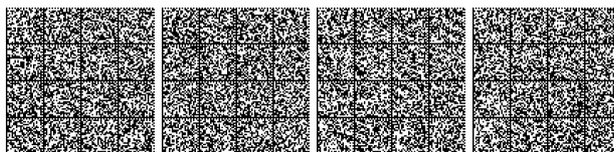
Sede legale: corso Vittorio Emanuele II, 72 – 10121 Torino  
Partita IVA: 08028050014

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

Medicinale: DOXOVENT

Confezioni e numeri di A.I.C.: "400 mg compresse" 20 compresse AIC 033887011, "200 mg granulato per soluzione orale" 20 bustine AIC 033887035, "2% sciroppo" flacone da 200 ml AIC 033887047

Codice pratica: N1B/2017/1382



Modifica di Tipo IB, categoria A.7, consistente nell'eliminazione del sito di produzione del principio attivo Kores (india) Ltd, a seguito del Rapid Alert dell'11/05/2017 "Statement "non compliance GMP".

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

Un procuratore  
Sante Di Renzo

TX17ADD9097 (A pagamento).

### SPA - SOCIETÀ PRODOTTI ANTIBIOTICI S.P.A.

Sede: via Biella, 8 - Milano  
Codice Fiscale: 00747030153

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

Codice pratica N1A/2017/1618.

Medicinale: DIFOSFONAL 300 mg/10 ml concentrato per soluzione per infusione AIC 026510038 e 026510040.

N° e tipologia variazione: B.II.b.5.b). Aggiunta di una nuova prova durante la fabbricazione del prodotto finito: altezza della fiala (saldatura).

Specialità medicinale: ALDACTAZIDE 25 mg + 25 mg compresse AIC 022702017.

Codice pratica N1A/2017/1676.

N° e tipologia variazione: B.III.1.a)2. Certificato aggiornato di conformità alla monografia della farmacopea europea per una sostanza attiva, presentato da fabbricante già approvato (R1-CEP 2004-307-Rev 04 per idroclorotiazide).

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

Il legale rappresentante  
M. Giovanna Caccia

TX17ADD9098 (A pagamento).

### LABORATORIO FARMACEUTICO C.T. S.R.L.

Sede: strada Solaro 75/77 - 18038 Sanremo (IM)  
Partita IVA: 00071020085

*Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008.*

Specialità medicinale: DELTAZIME (ceftazidima)

Confezione: 036590053.

Codice pratica: N1B/2017/1462.

Variazione Tipo: IB n. B.II.e.4. c): Modifica della forma o della dimensione del contenitore primario, medicinali sterili: da flacone da 77 ml a 68 ml.

Specialità medicinale: CLORTANOL (atenololo + clortalidone)

Confezione: 026027021.

Codice pratica: N1A/2017/1692.

Variazione Tipo: IAIN n. B.III.1 a) 3: Nuovo CEP presentato da un nuovo fabbricante per Atenololo: Kopran Research Laboratories Limited – India – CoS R1-CEP 1998-017-REV 05.

Specialità medicinale: DAYTRIX (ceftriaxone)

Confezioni Tutte: 036093033 – 021 – 045 - 058.

Codice pratica: N1B/2017/1631.

Variazione Tipo: IB n. B.III.1 a) 3: Nuovo CEP presentato da un nuovo fabbricante (sostituzione): Qilu Antibiotics Pharmaceutical Co., LTD –China – CoS R1-CEP 2006-017-REV 01.

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

Il legale rappresentante  
dott. Giuseppe Tessitore

TX17ADD9100 (A pagamento).

### GLAXOSMITHKLINE S.P.A.

codice SIS 200

Sede: via A. Fleming, 2 - Verona (VR)  
Codice Fiscale: 00212840235

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.L.vo 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008*

Codice Pratica: C1B/2017/307

N. di Procedura Europea: UK/H/0251/01/P/001

Specialità Medicinale: ISOTREXIN GEL (A.I.C. n. 034284 012-024)

Confezioni: Gel tubo 30 gr e 6 gr

Titolare A.I.C.: Stiefel Laboratories Ltd (Ireland)

Rappresentante legale e di vendita: GlaxoSmithKline S.p.A.

Modifica apportata: Notifica ai sensi dell'articolo 61.3 della Direttiva 2001/83/EC di modifiche alle Etichette non connesse con variazioni del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto.

Codice Pratica: C1B/2017/320

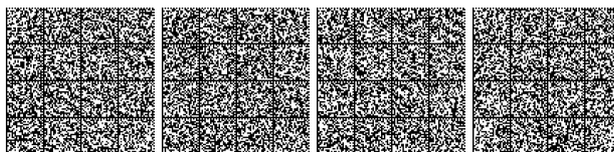
N. di Procedura Europea: UK/H/0676/01-02/P/001

Specialità Medicinale: DUAC (A.I.C. n. 036925... tutte le confezioni)

Confezioni: 1% + 5% Gel e 10mg/g - 30mg/g Gel

Titolare A.I.C.: Stiefel Laboratories Ltd (Ireland)

Rappresentante legale e di vendita: GlaxoSmithKline S.p.A.



Modifica apportata: Notifica ai sensi dell'articolo 61.3 della Direttiva 2001/83/EC di modifiche alle Etichette non connesse con variazioni del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto.

Codice Pratica: C1B/2017/327

N. di Procedura Europea: UK/H/295/01/P/001

Specialità Medicinale: BACTROBAN (A.I.C. n. 028978031)

Confezioni: 2% Crema – tubo da 15 g

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Modifica apportata: Notifica ai sensi dell'articolo 61.3 della Direttiva 2001/83/EC di modifiche alle Etichette non connesse con variazioni del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto.

Codice Pratica: C1B/2017/1460

N. di Procedura Europea: NL/H/115/01-02/IB/056

Specialità Medicinale: IMIGRAN SPRAY NASALE (A.I.C. n. 027975 123-135-147)

Confezioni: 10-20 mg Spray Nasale

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IB A.4

Tipo di Modifica: Modifica del nome e/o dell'indirizzo di un produttore

Modifica apportata: Modifica del codice postale di Divi's Unit-2 (API manufacturing site).

Codice Pratica: N1B/2017/1633

Specialità Medicinale: IMIGRAN (A.I.C. n. 027975 059-073-061)

Confezioni: 50-100 mg cpr rivestite con film; 6 mg/0,5 ml soluzione iniettabile per uso sottocutaneo

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Grouping Worksharing: Tipo IB A.7 + n.3 IB A.4

Tipo di Modifica: 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 + Modifiche del nome e/o dell'indirizzo: del fabbricante o del titolare di un ASMF o del fornitore di un principio attivo, di una materia prima, di un reattivo o di una sostanza intermedia utilizzata nella fabbricazione del principio attivo per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea; o del fabbricante di un nuovo eccipiente.

Modifica apportata: Revoca officina Diosynth Ltd, United Kingdom + Aggiornamento indirizzo Divi's Laboratories Ltd – Telangana + Aggiornamento nome e indirizzo BASF Pharma (Evionnaz) SA + Aggiornamento codice postale Divi's Laboratories Ltd Unit-2.

Codice Pratica: N1B/2017/1520

Specialità Medicinale: TRACRIUM (A.I.C. n. 026519 013-025)

Confezioni: 25-50 mg Soluzione iniettabile per uso endovenoso

Titolare A.I.C.: The Wellcome Foundation Ltd – Rappresentante legale e per la vendita GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Grouping Worksharing: Tipo IB B.II.c.1 z) + IA B.II.c.1 c)

Tipo di Modifica: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti di un eccipiente: z) Altre modifiche + c) Soppressione di un parametro di specifica non significativo

Modifica apportata: Registrazione di un limite di specifica aggiornato del solfato nella soluzione acida benzenosolfonica 32% w/v per allineamento ai limiti imposti dall'attuale Farmacopea Europea (2.4.1.3 Solfati) e Britannica "non più del 2.0%" + Eliminazione di un parametro di specifica non significativo, relativo al contenuto d'acqua nella soluzione acida benzenosolfonica 32% w/v, un eccipiente del Tracrium soluzione iniettabile.

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

Un procuratore  
dott. Enrico Marchetti

TX17ADD9101 (A pagamento).

### **BAXTER S.P.A.**

Sede: piazzale dell'Industria 20 - Roma

Capitale sociale: € 7.000.000 i.v.

Codice Fiscale: 00492340583

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

Codice pratica C1B/2017/1897

Specialità Medicinale: OLIMEL A.I.C. n. 039941

Procedura di Mutuo Riconoscimento Nr FR/H/0419/001-006/IB/048. Var IB n. B.II.e.z. Altro – Sistema di chiusura del contenitore- Modifica del confezionamento secondario non in contatto con la formulazione del prodotto finito: Rimozione dell'indicatore dell'ossigeno (dispositivo di confezionamento opzionale). I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore  
dott.ssa Guia Maria Carfagnini

TX17ADD9102 (A pagamento).

### **BAXTER S.P.A.**

Sede: piazzale dell'Industria, 20 - Roma

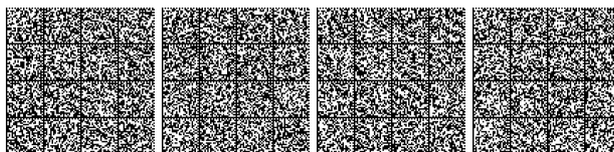
Codice Fiscale: 00492340583

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

Codice pratica N1A/2017/1584

Titolare: Baxter S.p.A.

Specialità Medicinale: NUTRINEAL PD4



AIC N. 029204 – tutte le confezioni autorizzate

Variazione B.III.1.a.2 – tipo IA: aggiornamento CEP per il principio attivo Magnesio Cloruro esaidrato da fornitore già approvato, Merck KGAA (da R0-CEP 2010-194-Rev 00 a R1-CEP 2010-194-Rev 00)

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

Un procuratore  
dott.ssa Simona Mancinelli

TX17ADD9104 (A pagamento).

**BAXTER S.P.A.**

Sede: piazzale dell'Industria, 20 - Roma  
Codice Fiscale: 00492340583

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

Codice pratica N1A/2017/1583

Titolare: Baxter S.p.A.

Specialità Medicinale: SOLUZIONE PER DIALISI PERITONEALE BAXTER S.P.A.

AIC N. 031508 – tutte le confezioni autorizzate

Variazione B.III.1.a.2 – tipo IA: aggiornamento CEP per il principio attivo Magnesio Cloruro esaidrato da fornitore già approvato, Merck KGAA (da R0-CEP 2010-194-Rev 00 a R1-CEP 2010-194-Rev 00)

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

Un procuratore  
dott.ssa Simona Mancinelli

TX17ADD9105 (A pagamento).

**BAXTER S.P.A.**

Sede: piazzale dell'Industria, 20 - Roma  
Codice Fiscale: 00492340583

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

Codice pratica N1A/2017/1582

Titolare: Baxter S.p.A.

Specialità Medicinale: SOLUZIONE PER DIALISI PERITONEALE BAXTER

AIC N. 031503 – tutte le confezioni autorizzate

Variazione B.III.1.a.2 – tipo IA: aggiornamento CEP per il principio attivo Magnesio Cloruro esaidrato da fornitore già approvato, Merck KGAA (da R0-CEP 2010-194-Rev 00 a R1-CEP 2010-194-Rev 00)

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

Un procuratore  
dott.ssa Simona Mancinelli

TX17ADD9106 (A pagamento).

**ABC FARMACEUTICI S.P.A.**

Sede legale: corso Vittorio Emanuele II, 72 – 10121 Torino  
Partita IVA: 08028050014

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

Codice Pratica: N1B/2017/1189

N° di Procedura Europea: Procedura Nazionale

Medicinale: FLUCONAZOLO ABC

Numero A.I.C. e Confezioni: 037931 in tutte le confezioni autorizzate

Tipologia variazione: Modifica di Tipo IB, categoria C.I.z)

Modifica Apportata: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, in seguito alla pubblicazione delle Raccomandazioni del PRAC (EPITT N. 18666 del 23 febbraio 2017)

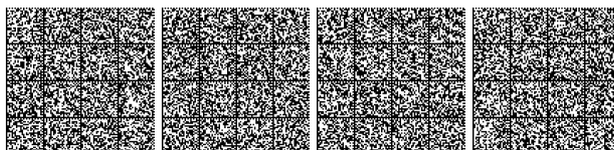
In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto) relativamente alle 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.

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

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



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

Un procuratore  
Sante Di Renzo

TX17ADD9107 (A pagamento).

### ALFASIGMA S.P.A.

Sede: viale Sarca n. 223 - Milano (MI)

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

Codice pratica: N1B/2017/1523

Specialità medicinali: NEO BOROCILLINA BALSAMICA

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni, AIC 024960

Tipologia variazioni e modifica apportata: Raggruppamento di 4 variazioni Tipo IB n. B.II.d.2 d) per sostituzione delle procedure analitiche per: 1) identificazione, titolo e sostanze correlate della Terpinidrata; 2) identificazione, titolo e uniformità di contenuto del Menglitato; 3) sostanze correlate del Menglitato; 4) identificazione, titolo, sostanze correlate e uniformità di contenuto del 2,4-Diclorobenzil alcool.

Codice pratica: N1A/2017/1577

Specialità medicinali: NEO BOROCILLINA TOSSE

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni, AIC 027081

Tipologia variazioni e modifica apportata: Raggruppamento di 2 variazioni Tipo IA n. B.II.d.2 a) per aggiunta di parametri da verificare al SST per le procedure analitiche per titolo e sostanze correlate del destrometorfano bromidrato.

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

Codice pratica: N1A/2017/1607

Specialità medicinali: DICLOREUM UNIDIE

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni, AIC 037184

Tipologia variazioni e modifica apportata: Variazione di tipo IAIN n. A.5 a) Modifica del nome del produttore del prodotto finito (incluso il rilascio lotti). Da: Sigma-Tau Industrie Farmaceutiche Riunite S.p.A. a: Alfaisigma S.p.A.

Decorrenza della modifica: 01/08/2017

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

Codice pratica: N1A/2017/1664

Specialità medicinali: DICLOREUM UNIDIE

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni, AIC 037184

Tipologia variazioni e modifica apportata: 1 Variazione Tipo IA n. A.5 b) Modifica dell'indirizzo di Logifarma srl (sito responsabile del confezionamento secondario): modifica del CAP da 00040 a 00071

Decorrenza della modifica: 30/03/2017

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

Un procuratore  
dott.ssa Antonietta Gisella Pazardjiklian

TX17ADD9108 (A pagamento).

### INDUSTRIA FARMACEUTICA GALENICA SENESE S.R.L.

Sede legale: via Cassia Nord, 351 - Monteroni d'Arbia (SI)

Codice Fiscale: 00050110527

Partita IVA: 00050110527

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

Titolare AIC: Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Specialità Medicinale: EFEDRINA CLORIDRATO GALENICA SENESE.

A.I.C.: 029835 Confezioni: Tutte.

Codice pratica: N1B/2017/1344

Variazione tipo IB.b.II.d.1.g) aggiunta di un nuovo parametro di specifica alle specifiche con il corrispondente metodo di prova: Impurezze (impurezze singole note, non note e totali).

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

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

Il legale rappresentante  
dott.ssa Danila Antonia Perillo

TX17ADD9109 (A pagamento).

### THERABEL GIENNE PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Robert Koch, 1/2 - Milano

Partita IVA: 11957290155

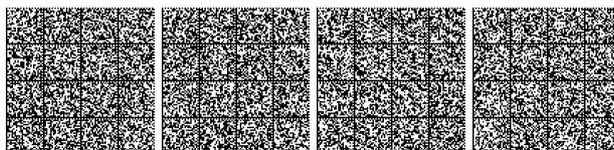
*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. e del D.Lgs 29 dicembre 2007, n. 274*

Medicinale LUVION - Confezioni: 024273043, 024273056, 024273070, 024273082, 024273094.

Codice pratica: N1A/2017/1651

Medicinale KADIUR - Confezioni 025166024, 025166036.

Codice Pratica NIA/2017/1652



Variazione Tipo IA n. B.I.b.2.a). Modifica nella procedura di prova di un principio attivo o di materie prime, reattivi o sostanze intermedie utilizzati nel procedimento di fabbricazione del principio attivo. Modifiche minori ad una procedura di prova approvata. Modifica della specifica e del metodo analitico dell'acqua utilizzata nella produzione dei principi attivi.

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

Un procuratore  
dott. Maurizio De Clementi

TX17ADD9112 (A pagamento).

**SANOFI S.P.A.**

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinale: KERLON

Confezione e numero di AIC:

20 mg compresse rivestite con film - 28 compresse – AIC n. 025317013

Codice pratica n. N1B/2017/1474 - gruppo di 2 variazioni comprendenti:

- Tipo IB n. B.I.b.2.e) - Modifica nella procedura di prova del principio attivo o delle materie prime, reattivi o sostanze intermedie utilizzati nel procedimento di fabbricazione del principio attivo. Altre modifiche in una procedura di prova (compresa una sostituzione o un'aggiunta) del principio attivo o di una materia prima o di una sostanza intermedia:

- Sostituzione del metodo analitico HPLC per il controllo del materiale di partenza 4-benzilossifenetanololo (determinazione del contenuto delle impurezze) e per il controllo degli intermedi isolati negli step 1,2 e 3 durante la fabbricazione della sostanza attiva (betaxololo cloridrato).

- Modifica del metodo analitico GC per il controllo del materiale di partenza epiclorigidrina.

- Tipo IA n. B.I.a.4.z) - Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del principio attivo. Altre modifiche:

- Sostituzione del metodo analitico per HPLC nei controlli in-process durante lo step 2 (controllo di reazione allo step 2).

I dettagli sugli aggiornamenti delle metodiche analitiche sono inclusi nella parte ristretta del ASMF.

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

TX17ADD9116 (A pagamento).

**SANOFI S.P.A.**

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

MEDICINALE: PLAQUENIL

Confezione e numero di A.I.C.:

200 mg compresse rivestite – 30 compresse AIC n. 013967056

Codice Pratica n. N1A/2017/1567

Variazione Tipo IA n. B.III.2.c) - Modifiche delle specifiche della idrossiclorochina solfato nel passaggio dalla Farmacopea britannica (BP) alla Farmacopea europea.

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

TX17ADD9117 (A pagamento).

**SANOFI S.P.A.**

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

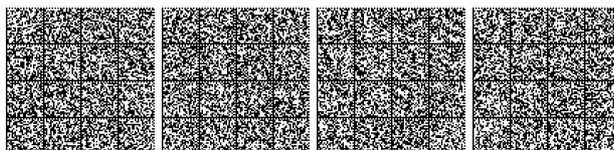
Medicinale: PRILACE

Confezione e numero di AIC:

5 mg + 6 mg compresse – 14 compresse – AIC n. 029243019

Codice pratica n. N1A/2017/1617 - gruppo di 4 variazioni di Tipo IA comprendenti:

- Tipo IA n. B.III.1.a)2 - Presentazione di un certificato d'idoneità della Farmacopea europea nuovo o aggiornato relativo ad un principio attivo (piretanide). Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato: R1-CEP 2006-051-Rev 01;



- Tipo IA n. B.III.1.a)2 - Presentazione di un certificato d'idoneità della Farmacopea europea nuovo o aggiornato relativo ad un principio attivo (ramipril). Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato: R1-CEP 2001-297-Rev03;

- Tipo IA n. B.I.b.1.c) - Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo. Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica del principio attivo (ramipril) con il metodo di prova corrispondente:

- Identificazione mediante punto di fusione

- Metalli pesanti

- Dimensione delle particelle;

- Tipo IA n. B.I.b.2.a) - Modifica nella procedura di prova di un principio attivo o di materie prime, reattivi o sostanze intermedie utilizzate nel procedimento di fabbricazione del principio attivo. Modifica minore di una procedura di prova approvata relativa ad un principio attivo (ramipril):

- Identificazione mediante punto di fusione - da metodica USP a metodica interna (SADG).

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

TX17ADD9118 (A pagamento).

### **SANOFI S.P.A.**

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinale: SURMONTIL

Confezioni e numeri di A.I.C.:

40 mg/ml gocce orali soluzione - AIC n. 020118030

Codice Pratica n. N1A/2017/1589 - raggruppamento comprendente le seguenti variazioni:

- Tipo IA n. A.4 - Modifica dell'indirizzo della sede del fabbricante della trimipramina mesilato da: Sanofi Chimie 9, rue du Président Salvador Allende - 94250 Gentilly France a: Sanofi Chimie 82 avenue Raspail - 94250 Gentilly France;

- Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito di fabbricazione della trimipramina mesilato: SANOFI CHIMIE 9 quai Jules Guesde- 94403 Vitry sur Seine- France;

- Tipo IA n. B.III.1.a)2) - Presentazione dell'aggiornamento del certificato di conformità alla farmacopea europea, per la starting material trimipramina maleato, da: R1-CEP 2003-121-Rev02 a: R1-CEP 2003-121-Rev 03 da parte del fabbricante già autorizzato. Holder: Sanofi Chimie 82 avenue Raspail -94250 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.

Un procuratore  
dott.ssa Daniela Lecchi

TX17ADD9119 (A pagamento).

### **SANOFI S.P.A.**

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinale: AMARYL 1mg compresse, 2 mg compresse; 3 mg compresse; 4 mg compresse.

Confezioni e numeri di AIC: Tutte – AIC n. 032845

Codice Pratica n. C1A/2017/1672 del 17 Maggio 2017, approvazione del RMS 6 Agosto 2017- Procedura MRP n. NL/H/0101/001-004/IA/79.

Tipo IAIN n. A.1 Modifica dell'indirizzo del titolare A.I.C. in Finlandia.

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 giorno successivo alla data della loro pubblicazione in *G.U.*

Un procuratore  
dott.ssa Daniela Lecchi

TX17ADD9120 (A pagamento).

### **GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A.**

Partita IVA: 00867200156

*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 e s.m.i.*

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

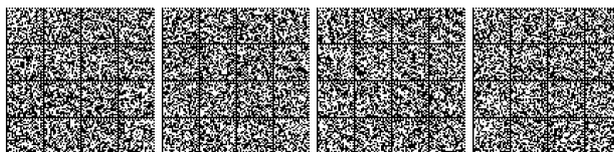
Specialità Medicinale: TERMADEC febbre e dolore – Confezioni:

“500 mg compresse rivestite con film” 10 compresse – AIC 024931040;

“500 mg compresse rivestite con film” 30 compresse – AIC 024931053;

“500 mg compresse rivestite con film” 10 compresse Opti-zorb AIC 024931065.

Codice Pratica N1B/2017/1557 Modifica apportata ai sensi della Determinazione 25 agosto 2011 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008: Tipo IB B.III.1 a) 2 – Presenta-



zione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per un fabbricante già approvato per il principio attivo paracetamolo (Granules India Limited – Paracetamolo CEP n. R1-CEP 1998-047-Rev.04)

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

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

Un procuratore  
dott.ssa Silvia Clotilde De Micheli

TX17ADD9122 (A pagamento).

### S.F. GROUP S.R.L.

Sede legale: via Tiburtina, n. 1143 - 00156 Roma

*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.*

Titolare: S.F. Group s.r.l.

Medicinale FUNGUS

Confezione e numero A.I.C.: Tutte le confezioni autorizzate AIC 037810

Codice Pratica: N1A/2017/1494 - Tipologia variazione: Tipo IA

Tipo modifica: B.III.1.a.2 –Presentazione certificato di conformità alla farmacopea europea presentato da un fabbricante già approvato: AUROBINDO PHARMA LIMITED - Hyderabad, Telangana, India; DA: R1-CEP 2007-071-REV 00 A: R1-CEP 2007-071-REV 01

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

Il legale rappresentante  
dott. Francesco Saia

TX17ADD9126 (A pagamento).

### NEW RESEARCH S.R.L.

Sede legale: via Tiburtina, n. 1143 - 00156 Roma

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

Titolare: New Research s.r.l.

Medicinale LAUROMICINA

Confezione e numero A.I.C.: Tutte le confezioni autorizzate - AIC 019924

Codice Pratica: N1A/2017/1526 - Tipologia variazione: Tipo IAIN

Tipo modifica: B.III.1.a.3 –Presentazione certificato di conformità alla farmacopea europea presentato da un nuovo fabbricante: SM BIOMED SDN BHD Sungai Petani, Kedah – Malaysia; Certificate of Suitability: R1-CEP 1999-120-Rev 01

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

Il legale rappresentante  
dott. Francesco Saia

TX17ADD9128 (A pagamento).

## CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE

### PREFETTURA

#### Ufficio territoriale del Governo di Lecco

*Concessione di derivazione d'acqua a scopo idroelettrico -  
Torrente Varrone*

Con decreto dell'Agenzia del Demanio n. 13149 in data 04.10.2016 è stata liquidata per il periodo dal 10 settembre 2012 e fino al 31 dicembre 2016 la somma di €. 13.862,62 per sovracanononi dovuti dalla Soc. Enervalt S.r.l. quale titolare di una concessione di derivazione d'acqua a scopo idroelettrico, per produrre una potenza nominale media di kW 567,86. Dal 1° gennaio 2017 le percentuali di riparto del sovracanonone vengono di seguito attribuite in base ad accordo tra gli Enti interessati: Amministrazione Provinciale di Lecco 25%; Comune di Premana 75%.

Prefettura – U.T.G. Lecco - Il vice prefetto vicario  
Terrusi

TX17ADF9114 (A pagamento).

### PREFETTURA

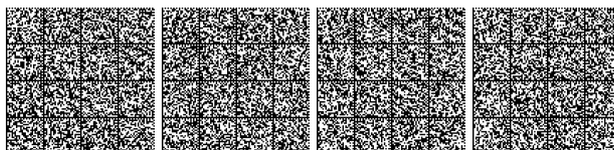
#### Ufficio territoriale del Governo di Lecco

*Concessione di derivazione d'acqua a scopo idroelettrico -  
Torrente Varrone*

Con decreto dell'Agenzia del Demanio n. 13152 in data 04.10.2016 è stata liquidata per il periodo dal 30 aprile 2009 e fino al 31 dicembre 2016 la somma di €. 20.091,66 per sovracanononi dovuti dalla Soc. Varrone Energia S.r.l. quale titolare di una concessione di derivazione d'acqua a scopo idroelettrico, per produrre una potenza nominale media di kW 476,10. Dal 1° gennaio 2017 le percentuali di riparto del sovracanonone vengono di seguito attribuite in base ad accordo tra gli Enti interessati: Amministrazione Provinciale di Lecco 25%; Comune di Premana 47%; Comune di Casargo 28%.

Prefettura U.T.G. di Lecco - Il vice prefetto vicario  
Terrusi

TX17ADF9115 (A pagamento).



*VARIANTE PIANO REGOLATORE***COMUNE DI CALCIANO**

Sede: via Sandro Pertini n. 11 - 75010 Calciano (MT)

Codice Fiscale: 80001220773

Protocollo: 0002350

*Parziale variante al Regolamento Urbanistico finalizzata alla realizzazione di un fabbricato di edilizia residenziale pubblica*

*Avviso di deposito degli atti*

Sono depositati presso la segreteria comunale in libera visione e per la durata di 10 (dieci) giorni consecutivi a partire dalla data di pubblicazione del presente avviso nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, gli atti relativi alla "Parziale variante al Regolamento Urbanistico finalizzata alla realizzazione di un fabbricato di edilizia residenziale pubblica" adottati ai sensi di legge con deliberazione di Consiglio Comunale n. 22 del 30 agosto 2017.

Durante il periodo di deposito del Piano e nei 20 (venti) giorni successivi gli enti, le associazioni e i cittadini interessati che intendono partecipare alla formazione della Variante al Regolamento Urbanistico possono presentare osservazioni.

Calciano, 31 agosto 2017

Il responsabile dell'Area Tecnica Manutentiva  
arch. Giacomo Leone

TX17ADM9047 (A pagamento).

*CONSIGLI NOTARILI***CONSIGLIO NOTARILE DI RAVENNA***Cessazione dalle funzioni notarili del dott. Eligio Errani*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Ravenna notifica ai sensi dell'articolo 37 delle legge notarile 16 febbraio 1913 numero 89, che il dottor Eligio Errani, Notaio in Faenza (Distretto notarile di Ravenna), con Decreto Dirigenziale in data 12 luglio 2017, è stato dispensato dall'ufficio a sua domanda. La cessazione delle funzioni notarili avrà effetto dal giorno successivo alla pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Il presidente del Consiglio  
dott. Massimo Gargiulo

TX17ADN9048 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE DI BERGAMO**

*Cessazione dall'esercizio delle funzioni notarili  
della dott.ssa Giuliana Quarti*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Bergamo notifica che il notaio Giuliana Quarti, con sede in Alzano Lombardo, è stato dispensato dall'ufficio a sua domanda con decreto dirigenziale del Ministero della Giustizia del 10 luglio 2017.

Il presidente del consiglio notarile di Bergamo  
dott. Maurizio Luraghi

TX17ADN9054 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE DI FIRENZE***Permesso di assenza con nomina di Coadiutore*

Il Presidente

Rende noto che con Ordinanza del Presidente in data 25 luglio 2017 la Dott.ssa Veronica Pompa, nata a Firenze il 23 dicembre 1985 essendo risultata idonea nell'esame a concorso per la nomina a Notaio indetto con D.D. 26 settembre 2014, è stata nominata Coadiutore del Notaio Pasquale Marino, residente a Firenze, dal 30 agosto 2017 per la durata di un mese ed è stata iscritta oggi stesso nel Ruolo dei Notai esercenti in questi Distretti, per il suddetto periodo, con l'indicazione di tale sua qualità.

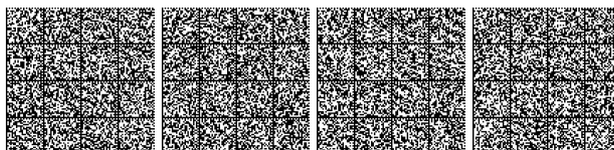
Il presente avviso verrà pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* in conformità al combinato disposto dell'art.24 III comma (L.N.) e dell'art. 31 III comma Legge 24 novembre 2000 n. 340 e si rilascia in carta libera ai sensi dell'art.4 alleg. B del D.P.R. 26.10.1972 n.642.

Dalla Sede del Consiglio Notarile,

Firenze, 30 agosto 2017

Il presidente del Consiglio Notarile di Firenze  
notaio Vincenzo Vettori

TX17ADN9058 (Gratuito).



**CONSIGLIO NOTARILE DI PARMA***Dispensa dall'esercizio della funzione notarile su domanda*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Parma rende noto che il dott. Michele Micheli Longari Ponzone nato a Parma il 1 agosto 1951, Notaio con residenza in Parma (Distretto Notarile di Parma), con Decreto Dirigenziale del Ministero della Giustizia in data 14 aprile 2017, è stato dispensato dall'esercizio notarile a sua domanda.

Parma, 4 settembre 2017

Il presidente  
notaio Giulio Almansi

TX17ADN9087 (Gratuito).

---

ADELE VERDE, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

---

(WI-GU-2017-GU2-105) Roma, 2017 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.





€ 3,05

