

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 5 gennaio 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

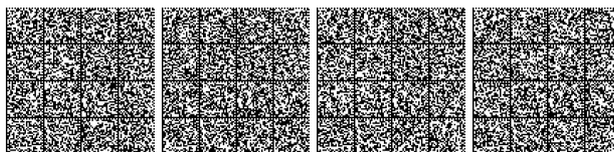
ANNUNZI COMMERCIALI	ANNUNZI GIUDIZIARI
Convocazioni di assemblea	Notifiche per pubblici proclami
COOPERATIVA DI CONSUMO FRA I DIPENDENTI DEGLI OSPEDALI COO.D.O. SOC. COOP. A.R.L. <i>Convocazione di assemblea straordinaria (TX17AAA63)</i> Pag. 1	CORTE DEI CONTI Sezione Giurisdizionale per la Puglia <i>Interruzione per decesso del ricorrente (TU17A- BA31)</i> Pag. 3
FUNIVIE SASLONG S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TX17AAA124)</i> Pag. 1	CORTE DI CASSAZIONE <i>Estratto notificazione per pubblici proclami - Ricor- so ex art. 360 e seg. cpc (TV17ABA38)</i> Pag. 4
Altri annunci commerciali	TAR CAMPANIA - NAPOLI <i>Notifica per pubblici proclami (TX17ABA81)</i> Pag. 4
NUOVA BANCA DELL'ETRURIA E DEL LAZIO S.P.A.	TRIBUNALE DI CATANIA <i>Atto di citazione per usucapione ed invito alla me- diazione (TX17ABA91)</i> Pag. 5
AULO SPV S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") (TX17AAB131)</i> Pag. 3	TRIBUNALE DI MILANO <i>Notifica per pubblici proclami (TX17ABA65)</i> Pag. 4
SOLE 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 Car- tolarizzazione") nonché informativa ai sensi dell'arti- colo 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 (TX17AAB62)</i> Pag. 1	TRIBUNALE DI TORRE ANNUNZIATA Sezione la- voro e previdenza <i>Notifica per pubblici proclami (TX17ABA120)</i> Pag. 6
	TRIBUNALE DI VICENZA <i>Atto di citazione in rinnovazione per usucapione di immobili nel Comune di Montorso Vicentino (TX17A- BA103)</i> Pag. 6



TRIBUNALE ORDINARIO DI VENEZIA <i>Estratto di atto di citazione per usucapione a mezzo notifica ex art. 150 c.p.c. (TX17ABA86)</i>	Pag. 5	SOC. COOP. DIVA S.C.A R.L. <i>Deposito del bilancio finale di liquidazione con il conto della gestione (TX17ABS84)</i>	Pag. 8
Ammortamenti		SOCIETÀ COOPERATIVA LA GIOSTRA <i>Deposito bilancio finale di liquidazione (TX17ABS122)</i>	
TRIBUNALE DI BRESCIA <i>Ammortamento cambiario (TX17ABC137)</i>	Pag. 6	<hr/> ALTRI ANNUNZI <hr/>	
TRIBUNALE DI VERONA <i>Ammortamento cambiario (TX17ABC108)</i>	Pag. 6	Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici	
Eredità		ANGENERICO S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare V&A (TX17ADD123)</i>	
TRIBUNALE DI FORLÌ <i>Eredità giacente di Loris Caniato (TX17ABH129)</i>	Pag. 7	BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. (TX17ADD56)</i>	
TRIBUNALE DI RIETI <i>Chiusura eredità giacente di Giuli Filomena (TX17ABH85)</i>	Pag. 7	BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. (TX17ADD57)</i>	
TRIBUNALE DI RIETI <i>Nomina curatore eredità giacente di Giuli Anatolia (TX17ABH83)</i>	Pag. 7	DIFA COOPER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX17ADD107)</i>	
TRIBUNALE DI RIETI <i>Chiusura eredità giacente di Emilia Vincenza Babu- in (TX17ABH82)</i>	Pag. 6	EFFIK ITALIA S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare (TX17ADD105)</i>	
Proroga termini		EFFIK ITALIA S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare PPA (TX17ADD104)</i>	
PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA - TRANI <i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TU17ABP29)</i>	Pag. 7	EG S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 21/12/2016 – Prot. n. 128732 (TX17ADD90)</i>	
Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta		FIDIA FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX17ADD106)</i>	
TRIBUNALE DI MESSINA <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Raiti Salvatore (TX17ABR64)</i>	Pag. 8	GMM FARMA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im- missione in commercio secondo procedura di impor- tazione parallela di specialità medicinali per uso uma- no. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE n.1084/03. (TX17ADD118)</i>	
TRIBUNALE DI PISTOIA <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Bac- ci Donato (TX17ABR1)</i>	Pag. 7	L.C.A. M.V.R. EMMEVIERRE SOC.COOP. <i>Deposito atti finali di L.C.A. (TU17ABS33)</i>	
TRIBUNALE DI REGGIO EMILIA <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Zef- firino Cantarelli (TX17ABR6)</i>	Pag. 8	L.C.A. M.V.R. EMMEVIERRE SOC.COOP. <i>Deposito atti finali di L.C.A. (TU17ABS33)</i>	
Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione		L.C.A. M.V.R. EMMEVIERRE SOC.COOP. <i>Deposito atti finali di L.C.A. (TU17ABS33)</i>	
L.C.A. M.V.R. EMMEVIERRE SOC.COOP. <i>Deposito atti finali di L.C.A. (TU17ABS33)</i>		L.C.A. M.V.R. EMMEVIERRE SOC.COOP. <i>Deposito atti finali di L.C.A. (TU17ABS33)</i>	



ISTITUTO BIOCHIMICO ITALIANO GIOVANNI LORENZINI 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 (TU17ADD27)...</i>	Pag. 9	SCICLONE PHARMACEUTICALS ITALY S.R.L. <i>Notifica incremento prezzo di medicinali per uso umano (TX17ADD58).....</i>	Pag. 10
JOHNSON & JOHNSON S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008, come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012 (TX17ADD121).....</i>	Pag. 19	SCLAVO DIAGNOSTICS INTERNATIONAL S.R.L. <i>Notifica incremento prezzo di medicinali per uso umano (TX17ADD59).....</i>	Pag. 11
L.MOLTENI & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO 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 D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE (TX17ADD61).....</i>	Pag. 11	SO.SE.PHARM S.R.L. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare PPA (TX17ADD94).....</i>	Pag. 15
L.MOLTENI & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 721/2012/CE (TX17ADD60)...</i>	Pag. 11	TEVA ITALIA S.R.L. <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 D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX17ADD87).....</i>	Pag. 12
LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TU17ADD28).....</i>	Pag. 9	VERELIBRON S.R.L. <i>Comunicazione di notifica regolare AIFA/PPA/P/126764 del 16.12.2016 (TX17ADD109).....</i>	Pag. 17
LANOVA FARMACEUTICI 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. (TX17ADD111).....</i>	Pag. 18	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD125).....</i>	Pag. 22
MSD ITALIA S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A (TX17ADD88).....</i>	Pag. 12	ZENTIVA ITALIA 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 n. 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD127).....</i>	Pag. 22
PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX17ADD117).....</i>	Pag. 18	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE. (TX17ADD128).....</i>	Pag. 23
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 (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/PPA/P/126748 del 16.12.2016 (TX17ADD110).....</i>	Pag. 18	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD126).....</i>	Pag. 22
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 n. 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD93).....</i>	Pag. 14	Concessioni di derivazione di acque pubbliche	
		CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE Dipartimento IV - Servizio 2 <i>Richiesta concessione derivazione di acqua pubblica da pozzo (TU17ADF34).....</i>	Pag. 23
		PROVINCIA DI LATINA Settore Ecologia e Ambiente <i>Concessione di derivazione di acqua da corpo sotterraneo - Ditta Società Agricola Sant'Eufemia p. IVA 02111000598 - R.D. 1775/1933 - L.R. 30/2000 (TU17ADF32).....</i>	Pag. 23





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

COOPERATIVA DI CONSUMO FRA I DIPENDENTI DEGLI OSPEDALI COO.D.O. SOC. COOP. A R.L.

Sede: piazza Ospedale Maggiore 3 - Milano

Convocazione di assemblea straordinaria

I sigg. soci sono convocati in assemblea straordinaria per il 25 gennaio 2017 alle ore 6.00 in prima convocazione e, nell'ipotesi di mancanza del numero legale, il 26 gennaio 2017 alle ore 16.30 in seconda convocazione presso l'aula magna dell'A.S.S.T. Niguarda Cà Granda - Milano - Piazza Ospedale Maggiore 3 - per discutere e deliberare sul seguente:

ordine del giorno

- 1) Modifica dell'art. 31 dello statuto sociale;
- 2) Eventuali altre modifiche statutarie.

Modalità di intervento e voto ai sensi di legge e dello Statuto sociale.

Milano, 29 dicembre 2016

Il presidente del consiglio di amministrazione
Celestino Franco De Brasi

TX17AAA63 (A pagamento).

FUNIVIE SASLONG S.P.A.

Sede legale: via Ruacia, 30 - Selva Gardena (BZ)

Capitale sociale: € 2.466.804,00 interamente sottoscritto e versato

Registro delle imprese: Bolzano n. 00124530213

R.E.A.: BZ n. 61319

Partita IVA: 00124530213

Convocazione di assemblea

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea Ordinaria che si terrà presso la sede Amministrativa della Società, in Buccinasco (MI) Via degli Alpini, 47, per il giorno 26 gennaio 2017 ore 15,30, in prima convocazione, ed occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 27 gennaio 2017 stesso luogo, stessa ora per deliberare sul seguente

ordine del giorno

1. Bilancio d'esercizio al 31/05/2016; Relazione sulla gestione e Relazione del Collegio Sindacale; delibere inerenti e conseguenti.

2. Varie ed eventuali.

Possono intervenire all'Assemblea gli azionisti aventi diritto che abbiano effettuato il deposito dei propri certificati azionari presso la sede sociale, nei termini di legge e di statuto.

Il presidente
Claudio Maria Riffeser

TX17AAA124 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

SOLE SPV S.R.L.

Società unipersonale

Sede legale: via Alfieri, 1 - Conegliano (TV)

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso - Belluno 04550950267

Codice Fiscale: 04550950267

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi degli articoli 1 e 4 della L. 130/1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") 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

Sole SPV S.r.l. società unipersonale per la cartolarizzazione dei crediti costituita ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, rende noto che nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione, in forza di tre distinti contratti di cessione di crediti individuati in base a criteri di blocco per ciascun cedente, in caso di pluralità di crediti, stipulati il 23 dicembre 2016, rispettivamente, con Banca di Piacenza S.c.p.A., con Credito Valtellinese S.p.A. e con Cassa di Risparmio di Bolzano S.p.A. (congiuntamente con Banca di Piacenza S.c.p.A. e Credito Valtellinese S.p.A., le "Cedenti"), si è resa cessionaria, a titolo oneroso e pro soluto

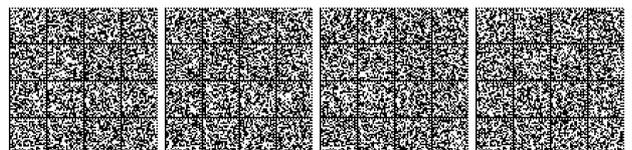
- da Banca di Piacenza S.c.p.A., con efficacia economica dal 23.12.2016, di crediti che alla data del 23 dicembre 2016 soddisfano cumulativamente tutti i seguenti criteri identificativi di blocco:

- (i) sono denominati in Euro;
- (ii) i contratti da cui originano i crediti sono regolati dalla legge italiana;
- (iii) i debitori ceduti sono stati segnalati come in sofferenza nella Centrale dei Rischi di Banca d'Italia;
- (iv) se ipotecari, sono garantiti da ipoteca su beni immobili ubicati in Italia;

(v) i debitori ceduti sono stati destinatari tra l'8 giugno 2015 ed il 30 settembre 2016 di una comunicazione di inclusione nell'elenco posizioni in sofferenza oggetto di potenziale cessione, contraddistinte dai seguenti numeri identificativi di "conto sofferenza": 586843, 586846, 586847, 587055, 587057, 587052, 587053, 587054, 585132, 585133, 585047, 585049, 585048, 587270, 587271, 587269, 587275, 587279;

(vi) sono inseriti nella lista depositata in data 22 dicembre 2016 agli atti del Notaio dott. Vittorio Boscarelli di Piacenza, come da verbale di deposito rep. n. 81632.

- da Credito Valtellinese S.p.A., con efficacia economica dal 30.11.2016, dei crediti rivenienti dall'attività dell'Istituto di Credito, nei confronti di clienti distinti dal numero CDG 2019354, 2268433, 2569208, 4899132;



- da Cassa di Risparmio di Bolzano S.p.A., con efficacia economica dal 23.12.2016, dei crediti rivenienti dall'attività dell'Istituto di Credito, nei confronti di cliente distinto dal numero NDG 000100555730;

(i "Crediti").

Unitamente ai Crediti, sono stati trasferiti a Sole SPV S.r.l., senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dall'articolo 58, 3° comma, del D. Lgs. 385/93, richiamato dall'art. 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, tutti gli altri diritti delle Cedenti derivanti dai Crediti, 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 ai Crediti ed ai contratti che li hanno originati.

Il ruolo di servicer, ossia di soggetto incaricato "della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento" dei crediti compresi nei portafogli sarà svolto da Securitisation Services S.p.A., via V. Alfieri n. 1, Conegliano (TV), e-mail: solespv.secser@finint.com.

I debitori ceduti e gli eventuali garanti, successori ed aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Sole SPV S.r.l. e, per essa, al soggetto nominato ai sensi dell'articolo 2, 3° comma, lettera c) della Legge sulla Cartolarizzazione, Securitisation Services S.p.A., via V. Alfieri n. 1, Conegliano (TV), Fax 0438 360460, e-mail: solespv.secser@finint.com.

Informativa ai sensi dell'articolo 13 del Codice Privacy

La cessione dei crediti a Sole SPV S.r.l., ha comportato il trasferimento anche dei dati personali contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai crediti ceduti e relativi ai debitori ceduti ed eventuali garanti, successori ed aventi causa (i "Dati Personali").

Sole SPV S.r.l. - tenuta a fornire ai debitori ceduti, 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, Sole SPV S.r.l. - 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 ai Crediti.

Sole SPV S.r.l. informa, in particolare, che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale di Sole SPV S.r.l., 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 i debitori/garanti ceduti nonché all'emissione di titoli della cartolarizzazione ovvero alla valutazione ed analisi dei Crediti Ceduti.

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 gli stessi debitori ceduti e pertanto la natura del conferimento è obbligatoria in quanto un eventuale rifiuto renderebbe impossibile l'esecuzione del rapporto in essere.

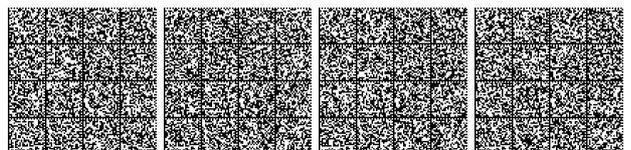
I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per dette finalità ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. Potranno essere comunicati alla Banca d'Italia e alle altre autorità governative e regolamentari che eventualmente ne abbiano titolo, in conformità 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 di Sole SPV S.r.l.

L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti che possono venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di responsabili del trattamento (i "Responsabili"), unitamente alla presente informativa, saranno messi a disposizione presso la sede legale di Sole SPV S.r.l. 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 Sole SPV S.r.l. con sede legale all'indirizzo sopra indicato.

Responsabile del trattamento dei Dati Personali è Securitisation Services S.p.A., con sede legale in Via V. Alfieri n. 1, Conegliano (Treviso), Codice Fiscale, partita I.V.A. e numero d' Iscrizione nel Registro delle Imprese di Treviso - Belluno n. 03546510268, la quale, in qualità di Servicer e Corporate Servicer, è stata nominata da Sole SPV S.r.l. quale responsabile del trattamento dei Dati Personali.



Sole SPV S.r.l. 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 da 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).

Conegliano, 30 dicembre 2016

Sole SPV S.r.l. - L'amministratore unico
Giovanni Buogo

TX17AAB62 (A pagamento).

NUOVA BANCA DELL'ETRURIA E DEL LAZIO S.P.A.

Società capogruppo del Gruppo Banca Etruria
Sede legale: via Nazionale 91 - 00184 Roma - Italia
Capitale sociale: € 442.000.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Roma n. 13615051003
Codice Fiscale: 13615051003

AULO SPV S.R.L.

Sede legale: via Calamandrei 255 - 52100 Arezzo - Italia
Capitale sociale: € 10.000 i.v.
Registro delle imprese: Arezzo n. 02150920516
Codice Fiscale: 02150920516

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario")

Nuova Banca dell'Etruria e del Lazio S.p.A., con sede legale in Via Nazionale 91, 00184 Roma ("Nuova Banca-Etruria"), comunica che in forza di un contratto di cessione di crediti "individuabili in blocco" ai sensi dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario concluso in data 30 dicembre 2016 e con effetto in pari data, ha acquistato pro soluto da Aulo SPV S.r.l., con sede legale in via Calamandrei 255, 52100 Arezzo, tutti i crediti, unitamente a ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, in ogni caso al netto dell'IVA qualora applicabile e di ogni diritto e pretesa in relazione al pagamento di qualsiasi importo relativo a spese, danni, costi, tasse e spese accessorie ai sensi dei contratti Contratti di Finanziamento, delle Cessioni del Quinto, delle Delegazioni di Pagamento stipulati da Nuova BancaEtruria con i propri clienti e che abbiano formato precedentemente oggetto di cessione a Aulo SPV S.r.l. in virtù di un contratto di cessione di crediti ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999 n. 130 (la "Legge

sulla Cartolarizzazione") concluso in data 6 giugno 2013 (come successivamente modificato) e con effetto in pari data ed individuati in base ai criteri oggettivi pubblicati sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Parte II, n. 69 del 13 giugno 2013.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, sono legittimati a pagare ogni somma dovuta in relazione ai crediti e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era a loro consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate a tempo debito ai debitori ceduti.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Nuova Banca dell'Etruria e del Lazio S.p.A. - Ufficio Affari Legali Via Calamandrei n. 255 - 52100 Arezzo.

A seguito del riacquisto dei crediti precedentemente ceduti in virtù del contratto di cessione di crediti ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione tra Aulo SPV S.r.l. e Nuova BancaEtruria in data 6 giugno 2013, il cui avviso di cessione è stato pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Parte II, n. 69 del 13 giugno 2013, Nuova BancaEtruria tratterà i dati personali relativi ai debitori ceduti, in qualità di titolare, sulla base dell'informativa già resa ai debitori ceduti ai sensi dell'art. 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003 n. 196.

Arezzo, 3 gennaio 2017

Nuova Banca dell'Etruria e del Lazio S.p.A. - L'amministratore delegato
Roberto Bertola

TX17AAB131 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

CORTE DEI CONTI

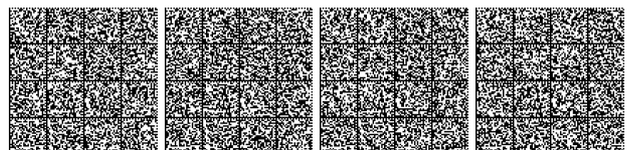
Sezione Giurisdizionale per la Puglia

Sede: via G. Matteotti 56, 70100 Bari (BA), Italia

Interruzione per decesso del ricorrente

I giudizi introdotti dai ricorsi sottoelencati sono stati interrotti con i provvedimenti sottoindicati.

Al riguardo, si avvertono gli eredi interessati alla prosecuzione di tali giudizi che gli stessi debbono essere ritualmente riassunti entro il termine di novanta giorni dalla data di pubblicazione del presente avviso.



In mancanza, consegnerà l'estinzione, che sarà dichiarata d'ufficio.

Ordinanza a verbale udienza: 16 settembre 2016; Numero ricorso: 19060/PC; Nome parte: Marciante Anna; Data nascita: 3 marzo 1939; Comune nascita: Leverano - LE; Data decesso: 17 maggio 2016; Ultimo comune residenza: Leverano - LE.

Ordinanza a verbale udienza: 16 dicembre 2016; Numero ricorso: 32710/PM; Nome parte: Milone Cosimo; Data nascita: 4 novembre 2016; Comune nascita: Francavilla Fontana - BR; Data decesso: 26 giugno 2016; Ultimo comune residenza: Francavilla Fontana - BR.

L'assistente amministrativo
dott.ssa Anna Rossano

TU17ABA31 (Gratuito).

CORTE DI CASSAZIONE

*Estratto notificazione per pubblici proclami -
Ricorso ex art. 360 e seg. cpc*

In conseguenza di ricorso ex art. 360 cpc proposto da Marina Srl, Estate Srl, Elena Fabbri in proprio, Folco Gardini in proprio, Goffredo Gardini in proprio, rappresentati e difesi dagli avvocati Roberto Marinoni, Matteo Spataro e Giuseppe Valvo - roberto.marinoni@milano.pecavvocati.it, matteo.spataro@milano.pecavvocati.it, giuseppevalvo@ordineavvocatiroma.org - considerato che il giudizio ha ad oggetto l'accertamento di un diritto di servitù di passaggio su porzione del fondo di proprietà dei condomini del condominio Le Dune, sulla quale hanno lo stesso diritto di servitù di passaggio i condomini del condominio Il Pareo e che lo stesso ha ad oggetto l'impugnazione della sentenza n. 864/2016 resa dalla Corte d'Appello di Bologna nei confronti di tutti gli appellati in secondo grado (costituiti e non costituiti), valutata la particolare difficoltà di procedere alla notifica del ricorso per il rilevante numero dei convenuti/appellati in primo e secondo grado che non si sono costituiti in giudizio, sia la difficoltà di identificarli tutti, si è chiesta l'autorizzazione alla notifica ex art. 150 cpc ed art. 50 disp. att. Visto, l'avvocato Generale esprime parere favorevole in data 30 novembre 2016, il presidente aggiunto Renato Rordorf autorizza la notifica ai sensi dell'art. 150 cpc il 6 dicembre 2016.

Roma, 27 dicembre 2016

avv. Giuseppe Valvo

TV17ABA38 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO

Notifica per pubblici proclami

Proc. n. 12691/2016 RGL – G.L. Dott.ssa Bertoli – Ud. 24 /2/2017, h. 12,00. Frondella Patrizia c/ MIUR, USR Lombardia, USR Emilia Romagna e USR Campania.

Con ricorso ex art. 700 cpc, l'istante ha chiesto l'assegnazione di sede di insegnamento negli ambiti della Campania o in quelli di cui alla domanda di mobilità 2016/2017. Con decreto presidenziale del 17/12/2016 è stata autorizzata la notifica nei confronti dei docenti che, nella mobilità 2016/2017, hanno ottenuto, nella classe "Scuola primaria - posto comune", sede di insegnamento in Campania, Lazio ed Emilia Romagna con punteggio inferiore a 21. Gli atti sono pubblicati sui siti del MIUR (<http://www.istruzione.it/web/hub/elenco-news/-/dettaglioNews/viewElenco/0>), del Tribunale di Milano (https://www.tribunale.milano.it/index.phtml?Id_VMenu=450) e su www.orizzontescuola.it

Lusciano, 30 dicembre 2016

avv. Maddalena Carusone

TX17ABA65 (A pagamento).

TAR CAMPANIA - NAPOLI

Notifica per pubblici proclami

Disposta dal TAR Campania Napoli per il ricorso RG 5182/2016 - La dott.ssa Monica Schipani (SCHMNC-74D42A783E) rappresentata dagli avv.ti Pasquale ed Emanuele Biondi, con domicilio eletto presso il loro studio sito in Napoli, viale della Costituzione ISOLA A/3, ha presentato ricorso, notificato in data 11/11/2016 e depositato in data 25/11/16, nei confronti del MIUR e dell'USR Campania, dinanzi al T.A.R. Campania – Napoli (sez. IV) avente il numero di RG 5182/2016, per l'annullamento della graduatoria finale relativa alla procedura selettiva pubblica per il reclutamento del personale docente per la classe di concorso A048-A049 (AD02) approvata con decreto dell'USR Campania prot. 13279 del 12.9.16 e rettificata con decreto prot. 13404 del 14.9.16 evidenziando la violazione e falsa applicazione del D.M. n. 94/16 MIUR, essendo alla stessa stato riconosciuto un punteggio relativo alla dichiarazione dei titoli inferiore rispetto a quelli effettivamente dichiarati. I soggetti contro interessati sono individuati in coloro che, in caso di accoglimento del ricorso sarebbero superati in graduatoria dalla dott.ssa Schipani e di seguito riportati: Cafiero Umberto; Napolitano Immacolata; Rauso Angela; Preziosi Giovanni; Esposito Dario; Cesarano Rosanna; Mele Carmine; Mendola Rosana; Galasso Maria; Aricò Silvana; Colonna Antonio; Lucchetti Marina; Preziosi Luigi; Nappi Giovanni; Napolitano Emanuela; Coppa Emilia; Trepiccione Giuseppe; Nardelli Anna; Prinzo Enrico; Esposito Assunta; Laprovitera Pasquale; Renzi Mariarosaria; Graziano Gianluca; Maione Maria; Ronca Angelo; Abeti Raffael; Marzocchella Angela; Tubiello Maria Immacolata; Del



Prete Antonia; Bervicato Debora; Borrelli Vincenzo; Peluso Annunziata; Pirozzi Antonio; Califano Ida; Pagano Daniele; Viglianti Walter; Covone Antonio; Ingenito Fabio; Frisotti Cristina; Picardi Angela; Beatrice Maria; Celentano Immacolata; Zeoli Giuseppe; Torre Mariarosaria; Montuori Nicola; Petillo Stefania; Magno Giacomo; Favorito Anna; Parrella Concordio; Bottelli Alessandra; Belato Simona; Piccolo Giuliano; Saletta Alessandro; Preziosi Giuseppe; Fiumarella Elvira; D'apolito Maria Rosa; Iorio Paolino; Zarrella Carmine; Calafiore Anna; De Matteis Gianluca; Saccomando Ciaramella Luciano; Diaspro Ciro; Lamberti Alessandra; Ambrico Gaetano Rosario; Buonopane Maria; Dei Vincenza; Martorelli Giuseppina. Si precisa che i nominativi dei controinteressati ed il testo integrale del ricorso sono consultabili sul sito internet del Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca, al seguente indirizzo: <http://www.istruzione.it/>, nella sezione Atti di notifica. Lo svolgimento del processo può essere seguito consultando il sito www.giustizia-amministrativa.it attraverso l'inserimento del numero di registro generale del ricorso nella seconda sottosezione "Ricerca ricorsi" del TAR competente e secondo le modalità rese note sul sito medesimo.

avv. Emanuele Biondi

TX17ABA81 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI VENEZIA

Estratto di atto di citazione per usucapione a mezzo notifica ex art. 150 c.p.c.

I signori Crivellari Zerlino, nato a Chioggia l'11.7.1951 ivi residente in via Vecchia Romea, 65/B, cf. CRVZLN51L11C638C, Crivellari Agostino, nato a Chioggia il 22.8.1953 ivi residente in via S. Anna, 259/B, cf. CRVG-TN53M22C638P, rappresentati e difesi dall'avv. Alessandro Di Blasi, cf. DBLLSN76P18C638J (pec alessandrodiblasi@pec.it, fax 041.4967608), domiciliati presso il suo studio in Chioggia (VE), Borgo San Giovanni 24, acquisita, in data 13.10.2016, l'autorizzazione del Presidente del Tribunale di Venezia alla notifica ex art. 150 c.p.c., cita il Ministero dell'Economia e delle Finanze in persona del Ministro *pro tempore*, nel domicilio *ex lege* presso l'Avvocatura Distrettuale dello Stato in Venezia San Marco 63 e l'Agenzia del Demanio in persona del legale rappresentante *pro tempore*, con sede in 00187 Roma, via Barberini n. 38, nel caso in cui sia avvenuta una successione ex art. 586 c.c., nonché i possibili eredi del signor Ferro Demetrio, nato a Chioggia il 12.4.1889, della signora/signor Saccardo Maria, a comparire innanzi al Tribunale Ordinario di Venezia per l'udienza del 7 luglio 2017 ore 9.30 dinanzi al Giudice designato ai sensi dell'art. 168bis c.p.c., con l'invito a costituirsi nel termine di 20 giorni prima dell'udienza indicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c., per ivi sentire accogliere le

seguenti conclusioni: nel merito: accertato in capo agli attori, il possesso ad usucapionem dell'immobile costituito da terreno ad uso agricolo al N.C.T. del comune di Chioggia (VE) al foglio 69 mapp.le 359, da oltre 20 anni, Voglia codesto on.le Giudice dichiarare l'avvenuto acquisto in loro favore, in misura del 50% ciascuno, e conseguentemente ordinare al competente "Ufficio della conservatoria dei Pubblici Registri Immobiliari", di provvedere alla consequenziale trascrizione del suddetto bene immobile in favore dei medesimi attori; con vittoria di spese, diritti e onorari di causa e rifusione di spese necessarie per la trascrizione in caso di opposizione.

Chioggia, 19 dicembre 2016

avv. Alessandro Di Blasi

TX17ABA86 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CATANIA

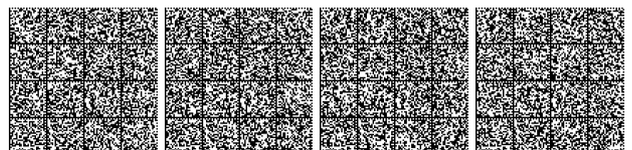
Atto di citazione per usucapione ed invito alla mediazione

L'avv Antonio Enrico Geraci pec antonioenrico.geraci@pec.ordineavvocaticatania.it difensore di Fabio Massimo Cutuli autorizzato, con decreto del presidente dott Pennisi depositato il 7.10.2016 rgvg 3590/2016, a notificare per pubblici proclami l'atto di citazione volto ad accertare l'usucapione dello stacco di terreno sito in Viagrande (CT) via Dietro Serra al catasto fg 7 pt 68 nei confronti di Michele Quattrocchi fu Giuseppe, Angelo Pennisi Alessi fu barone Agostino, Giuseppe Maugeri fu Salvatore, tutti nati in Acireale, e loro eventuali eredi, sia personalmente sia quali componenti la società di fatto denominata Società per il rinvenimento di acque sui territori di Viagrande e Trecastagni per avere l'attore posseduto la detta particella per oltre venti anni in proprio ed unendo al suo il possesso del proprio dante causa, invita le parti a comparire innanzi al Tribunale di Catania sez terza civile rg 12659/2016 giudice Francola Maurizio all'udienza indicata per il 20 maggio 2017 e fissata per il 24.05.2017 ore 9 con invito ai convenuti a costituirsi nel termine di 20 giorni prima dell'udienza sopra indicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'art 166 cpc ed a comparire alla stessa udienza, con avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli art 38 e 167 cpc e che non costituendosi si procederà in loro contumacia.

In ragione dell'oggetto che richiede la mediazione con le medesime formalità si invitano le medesime parti per la mediazione dinnanzi all'Organismo di Conciliazione del Foro di Catania nei locali di Catania Piazza Verga Palazzo di Giustizia piano terra sala avvocati (aula 2 sez penale) giorno 16.02.2017 ore 16,00 Mediatore Spina Angela, giusta domanda del 15.12.2016 prot 6486/2016 e provvedimento del 20.12.2016. Catania 30.12.16

Avv. Antonio Enrico Geraci

TX17ABA91 (A pagamento).



TRIBUNALE DI VICENZA

Atto di citazione in rinnovazione per usucapione di immobili nel Comune di Montorso Vicentino

I sigg.ri Danese Giulia, c.f.: DNSGLI80P47F464S, e Danese Dante, c.f.: DNSDNT75L21F464F, rappresentati e difesi dagli avv.ti Gianluca Ghirigatto e Cristina Marchetto visto il provvedimento di rinnovazione della citazione emesso dal Tribunale di Vicenza il 6.12.2016 nella causa n. 258/2016 R.G. citano i sigg.ri Bertola Maria fu Marco; Bertola Melania fu Marco; Bertola Rosa fu Felice; Biasin Paolo di Vittorio; Biasin Rino DI Vittorio; Dal Maso Angela di Bortolo; Dal Maso Domenica di Bortolo; Dal Maso Domenico di Bortolo; Dal Maso Germano di Bortolo; Dal Maso Giustina di Bortolo; Dal Maso Maria di Bortolo e comunque chiunque assuma di essere proprietario degli immobili censiti in Comune di Montorso Vicentino (VI), Catasto Terreni, Foglio 8, mappali nn. 125, 277, 288, 289, 500 e 501 a comparire avanti al Tribunale di Vicenza sezione seconda civile G.I. dr. Stefano Rago all'udienza del 20 giugno 2017 ore 9.30, causa n. 258/2016 R.G., con l'invito a costituirsi, muniti di apposito difensore, nel termine di venti giorni prima dell'udienza medesima - o di quella fissata ex art. 168 bis comma 5 c.p.c. - ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c. e con l'avvertenza che, in caso di costituzione oltre il suddetto termine, incorreranno nelle decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c., per ivi, in loro presenza o legittima contumacia, far accertare e dichiarare l'intervenuta usucapione per decorso del termine ventennale a favore dei sigg.ri Danese Giulia e Danese Dante - per la quota di 1/12 ciascuno o per la diversa quota anche indivisa ritenuta di giustizia - della proprietà degli immobili catastalmente individuati in Comune di Montorso (VI), Catasto Terreni, Foglio 8, mappali nn. 125, 277, 288, 289, 500 e 501 e ordinarsi alla competente Conservatoria dei Registri Immobiliari le conseguenti vulture e trascrizioni con esonero del conservatore da ogni responsabilità.

avv. Gianluca Ghirigatto

avv. Cristina Marchetto

TX17ABA103 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TORRE ANNUNZIATA
Sezione lavoro e previdenza

Notifica per pubblici proclami

La docente Presidente Romina ha depositato al Tribunale del Lavoro di Torre Annunziata ricorso contro MIUR e altri controinteressati, ruolo 7086/2016, per l'inserimento nelle GAE Ambito Territoriale di Napoli per la cdc A059.

Il ricorso è stato pubblicato il 28 dicembre 2016 nella sezione pubblici proclami del MIUR.

avv. Lelio Mancino

TX17ABA120 (A pagamento).

AMMORTAMENTI**TRIBUNALE DI VERONA**

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Verona, con decreto n. 5474 RGV del 28.09.2016, ha pronunciato l'ammortamento della cambiale dell'importo di euro 4.540,19 scaduta il 30.09.2015, emessa a favore di Aldegheri srl ed a carico di Bibite Fantin snc nonché della cambiale di euro 271,00, scaduta il 30.09.2015, emessa a favore di Aldegheri srl ed a carico di Calzolari Sara. Opposizione legale entro 30 giorni.

Li, 03/01/2017

Banca M.P.S. S.p.A. - Il responsabile del centro PMI
Verona nord
Bini Tiziana

TX17ABC108 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BRESCIA

Ammortamento cambiario

Su ricorso della Cassa Padana BCC, con sede a Leno (BS), via Garibaldi 25, C.F. e P.IVA 01741030983, il Presidente del Tribunale di Brescia con decreto 5894/16 del 28/11/2016 ha pronunciato l'ammortamento autorizzando il pagamento degli effetti n. 3080387060 di euro 771,48, scadenza 21/12/2015, emesso il 09/03/2015 da Iremtre14 S.R.L.S. a favore di Dialma Brown S.R.L. e n. 3080387070 di euro 198,57, scadenza 21/12/2015, emesso il 19/05/2015 da Iremtre14 S.R.L.S. a favore di Dialma Brown S.R.L.. Termine per l'opposizione 30 (trenta) giorni dalla pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Cassa Padana - Il vicedirettore
Antonio Merigo

TX17ABC137 (A pagamento).

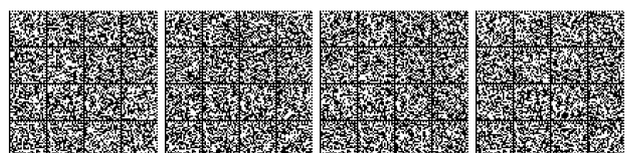
EREDITÀ**TRIBUNALE DI RIETI**

Chiusura eredità giacente di Emilia Vincenza Babuin

Il Tribunale di Rieti, con decreto del 17.06.2014 ha dichiarato la chiusura dell'eredità giacente di Emilia Vincenza Babuin nata a San Giorgio della Richinvelda (PN) il 18.12.1921 e deceduta in Rieti il 18.02.2010 con ultimo domicilio a Rieti in via Cintia n.73, devolvendo l'attivo ereditario allo Stato, nominato curatore l'avv. Patrizia Schifi con studio in Rieti, via di Porta Conca n.12

avv. Patrizia Schifi

TX17ABH82 (A pagamento).



TRIBUNALE DI RIETI*Nomina curatore eredità giacente di Giuli Anatolia*

Il Tribunale di Rieti, con decreto del 19.03.2012 ha dichiarato giacente l'eredità di Giuli Anatolia nata a Petrella Salto il 10.07.1922 e deceduta in Contigliano il 23.02.2012 con ultimo domicilio a Contigliano in via della Repubblica n.9 nominando curatore l'avv. Patrizia Schifi con studio in Rieti via Porta Conca n.12.

avv. Patrizia Schifi

TX17ABH83 (A pagamento).

TRIBUNALE DI RIETI*Chiusura eredità giacente di Giuli Filomena*

Il Tribunale di Rieti, con decreto del 19.05.2016 ha dichiarato la chiusura dell'eredità giacente di Giuli Filomena nata a Petrella Salto il 28.11.1924 e deceduta in Contigliano il 24.04.2012 con ultimo domicilio a Contigliano in via della Repubblica n.9 nominato curatore l'avv. Patrizia Schifi con studio in Rieti, via di Porta Conca n.12

avv. Patrizia Schifi

TX17ABH85 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FORLÌ*Eredità giacente di Loris Caniato*

Il Tribunale di Forlì, con decreto del 15.11.2016, ha dichiarato giacente l'eredità di Loris Caniato, nato a Savignano sul Rubicone (FC) il 18.01.1952 e deceduto a San Mauro Pascoli (FC) il 13.08.2015, nominando curatore l'Avv. Federica Guerra con studio in Cesena, viale Oberdan n. 674.

avv. Federica Guerra

TX17ABH129 (A pagamento).

PROROGA TERMINI**PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA
- TRANI***Proroga dei termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Barletta - Andria - Trani;

Vista la nota n. 1458568/16 in data 7 dicembre 2016, con la quale la Banca d'Italia di Bari ha comunicato che la filiale del Banco di Napoli, sita in Andria (BT) - corso Alcide De Gasperi n. 30, non ha potuto funzionare regolarmente il giorno 1° dicembre 2016 a causa di interruzione di energia elettrica per tutta la giornata lavorativa;

Visto il decreto-legge 15 gennaio 1948, n. 1;

Visto il titolo X, capitolo 2 delle Istruzioni di vigilanza di Banca d'Italia;

Decreta:

Ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, il non regolare funzionamento degli sportelli dell'Istituto di credito in premessa indicato, verificatosi il 1° dicembre 2016, è riconosciuto come causato da eventi eccezionali e, pertanto, i termini legali e convenzionali scaduti nel medesimo giorno e nei cinque giorni successivi, ancorché relativi ad atti od operazioni da compiersi su altre piazze, sono prorogati di 15 giorni a decorrere dal 1° giorno lavorativo successivo al suddetto giorno.

Il presente decreto sarà pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Barletta, 16 dicembre 2016

Il prefetto
Minerva

TU17ABP29 (Gratuito).

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

(2ª pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 151).

TRIBUNALE DI PISTOIA*Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Bacci Donato*

La Sig.ra Nesi Silvana, nata a Pistoia, il 29.04.1931, residente in Agliana (PT), Via XX settembre, n° 45, C.F.: NSE SVN 31D69 G713F, coniuge del Sig. Bacci Donato, nato a Marciano della Chiana (AR), il 7.08.1938 e residente in Agliana (PT), Via XX settembre, n° 45, rappresentata e difesa in giudizio dall'Avv. Simona Strufaldi, con studio in Pistoia, Via F. Pacini, n° 36 informa di aver depositato, in data 14.12.2016, presso il Tribunale di Pistoia, ricorso per dichiarazione di morte presunta del Sig. Bacci Donato, scomparso in data 20.10.2016 senza far mai ritorno presso la propria abitazione. Con invito a chiunque abbia notizie dello scomparso a darne comunicazione al Tribunale di Pistoia entro il termine di mesi 6 dall'ultima pubblicazione sui quotidiani La Repubblica, La Nazione e sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Pistoia, li 20.12.2016

Nesi Silvana

TX17ABR1 (A pagamento).



(2ª pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 151).

TRIBUNALE DI REGGIO EMILIA

Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Zeffirino Cantarelli

Il Tribunale di Reggio Emilia in persona del Giudice designato Dott. Stanzani, su ricorso della Sig.ra Cantarelli Ada, con decreto del 02/11/2016, Proc. n. 1195/2016 V.G., ha ordinato la pubblicazione per estratto della domanda di dichiarazione di morte presunta del Sig. Zeffirino Cantarelli, padre della ricorrente, nato a Poviglio (Re) il 16/07/1922, con ultima residenza in Cadelbosco Di Sopra (Re), e scomparso il giorno 05/01/1943. Si invita chiunque abbia notizie dello scomparso di farle pervenire al Tribunale di Reggio Emilia entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

avv. Teresina Procopio

TX17ABR6 (A pagamento).

(1ª pubblicazione).

TRIBUNALE DI MESSINA

Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Raiti Salvatore

Il Tribunale di Messina con decreto del 14/10/2016 ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Raiti Salvatore nato a Giarre (CT) il 20/1/1939, ultima residenza in Messina, Via Pozzicello 19 - Castanea, scomparso dal 24/6/2006 con l'invito previsto dall'art.727 c.p.c.

Messina 23 Novembre 2016

avv. Grazia Pinzone

TX17ABR64 (A pagamento).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE

L.C.A. M.V.R. EMMEVIERRE SOC.COOP.

D.M. 27/03/2006 n. 125

Sede: Perugia

Codice Fiscale: 01996850549

Partita IVA: 01996850549

Deposito atti finali di L.C.A.

Si avvisa, ai sensi dell'art. 213 L.F., che presso il Tribunale di Perugia, in data 27 dicembre 2016, sono stati depositati il bilancio finale ed il conto della gestione della procedura di liquidazione coatta amministrativa a margine indicata.

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

Perugia, 28 dicembre 2016

per Il collegio commissariale
dott.ssa Susanna Bugiardi

TU17ABS33 (A pagamento).

SOC. COOP. DIVA S.C.A R.L.

in scioglimento ex art. 2545septiesdecies c.c.

Codice Fiscale: 00633480074

Deposito del bilancio finale di liquidazione con il conto della gestione

Si informa che in data 28/12/2016 sono stati depositati, presso la Cancelleria Fallimenti del Tribunale di Aosta, il bilancio finale di liquidazione e il conto della gestione della Soc. Coop. DIVA s.c.ar.l. in scioglimento ex art. 2545septiesdecies c.c.. Nel termine di venti giorni dall'inserzione gli interessati possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
dott. Massimiliano Basilio

TX17ABS84 (A pagamento).

SOCIETÀ COOPERATIVA LA GIOSTRA

*in liquidazione coatta amministrativa (D.M. 24/09/2009
n. 240/2009)*

Sede legale: Chioggia

Deposito bilancio finale di liquidazione

Il commissario liquidatore della Società Cooperativa la Giostra in liquidazione con sede in Chioggia rende noto che in data 3 gennaio 2017 sono stati depositati presso la cancelleria fallimentare del Tribunale di Venezia gli atti finali di liquidazione. Gli interessati potranno proporre eventuali osservazioni nei termini di legge.

Il commissario liquidatore
Marco Finotto

TX17ABS122 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

ISTITUTO BIOCHIMICO ITALIANO GIOVANNI LORENZINI S.P.A.

Sede sociale: via Fossignano n. 2 - 04011 Aprilia (LT)
Codice Fiscale: 02578030153

*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*

Titolare: Istituto Biochimico Italiano G. Lorenzini S.p.A.
Specialità medicinale: IBIXACIN.
Codice pratica: N1B/2016/2579.

Confezione e numero di A.I.C.: 500 mg compresse rivestite con film - 6 compresse AIC 038360020.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008: B.II.b.1.e, B.II.b.1.b, B.II.b.1.a, B.II.b.2.c.2 Sostituzione del sito di produzione del prodotto finito per le fasi di produzione, confezionamento secondario, controllo e rilascio (da IBN Savio S.r.l. - Pomezia a Special Product's Line - Anagni); B.II.b.5.c eliminazione dell'IPC Thickness durante la fase di compressione.

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*.

Il presidente
dott.ssa C. Borghese

TU17ADD27 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L.

Sede: via Cavour, 70 - Mede (PV)
Partita IVA: 01467050181

*Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in
commercio di medicinali per uso umano. Modifiche
apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre
2007 n. 274*

Titolare AIC: Laboratorio Farmaceutico SIT Specialità
igienico terapeutiche S.r.l.

Codice pratica n. N1B/2016/2398.

Medicinale: CORYFIN ESPETTORANTE (AIC: 025311).

Confezioni: 025311022 - 3 mg/ml sciroppo flacone da 200 ml.

Codice pratica n. N1B/2016/2400.

Medicinale: TAUGLICOLO (AIC: 021600).

Confezioni: 021600010 - 0,4 mg/ml + 38,57 mg/ml sciroppo flacone da 150 ml; 021600059 - adulti 6 mg + 120,52 mg supposte 12 supposte; 021600061 - bambini 3 mg + 57,85 mg supposte 12 supposte.

Tipologia variazione: C.I.1 a) - Tipo IB.

Modifica apportata: adeguamento stampati a quanto disposto dal comunicato AIFA 0007358-26/01/2016-AIFA-COD_UO-P relativo alla procedura di referral secondo art. 31 per ambroxolo e Bromexina.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4 e 4.8 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla azienda titolare dell'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.

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

La persona qualificata
dott. Pierluigi Ceva

TU17ADD28 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

Titolare di AIC: Boehringer Ingelheim International GmbH
- Binger Str. 173 - D-55216 Ingelheim am Rhein - Germania

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N.: C1B/2016/880

Medicinale: ZERINOL GOLA RIBES NERO

Codice farmaco: 036089 (tutte le confezioni)

MRP N°: BE/H/0103/001/IB/032



Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB C.I.1 a)
 Numero e data della Comunicazione di notifica regolare:
 AIFA/PPA/P/127870 del 20/12/2016

Modifica apportata: modifiche RCP e Foglio Illustrativo del medicinale ZERINOL GOLA RIBES NERO in accordo alla procedura di Referral ai sensi dell'art. 31 (Decisione della Commissione Europea EMEA/H/A-31/1397 riguardante i medicinali a base di ambroxolo e bromexina). Proposto anche aggiornamento stampati (RCP, Foglio Illustrativo ed Etichette) all'ultimo formato QRD.

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

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

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

TX17ADD56 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N.: C1B/2016/878

Medicinale: ZERINOL GOLA MENTA

Codice farmaco: 036088 (tutte le confezioni)

MRP N°: BE/H/0104/001/IB/032

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB C.I.1 a)

Numero e data della Comunicazione di notifica regolare:
 AIFA/PPA/P/127874 del 20/12/2016

Modifica apportata: modifiche RCP e Foglio Illustrativo del medicinale ZERINOL GOLA MENTA in accordo alla procedura di Referral ai sensi dell'art. 31 (Decisione della Commissione Europea EMEA/H/A-31/1397 riguardante i medicinali a base di ambroxolo e bromexina). Proposto anche aggiornamento stampati (RCP, Foglio Illustrativo ed Etichette) all'ultimo formato QRD.

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

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

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

TX17ADD57 (A pagamento).

SCICLONE PHARMACEUTICALS ITALY S.R.L.

Sede legale: via Ombrone n. 14 - 00198 Roma

Notifica incremento prezzo di medicinali per uso umano

Comunicazione ad agenzia Medicinale dei Farmaci del 16 Dicembre 2016.

Titolare: Sciclone Pharmaceuticals Italy aumento del prezzo di ZADAXIN da €136,00 a € 141,00 P.IVA 06346741009 - Codice SIS 1361



Medicinale di cui la ditta è titolare di AIC: ZADAXIN 1,6 mg. polvere+Solvente 1 ml AIC 028364026, principio attivo Timosina alfa-1. Modifica apportata ai sensi della legge del 27 dicembre 2006 n°296, art.1, comma 804 adottando l'incremento di prezzo della specialità medicinale di cui trattasi.

Decorrenza della modifica: dal giorno 04 Gennaio 2017.

Il procuratore speciale
dott. Francesco Di Costanzo

TX17ADD58 (A pagamento).

SCLAVO DIAGNOSTICS INTERNATIONAL S.R.L.

Sede: via Po n. 26/28 - 53018 Località Pian dei Mori - Sovicille (Siena)

Notifica incremento prezzo di medicinali per uso umano

Comunicazione ad agenzia medicinale dei farmaci del 16 Dicembre 2016.

Titolare: Sclavo Diagnostics International S.r.l. aumento del prezzo di GLUCOSIO SCLAVO DIAGNOSTICS 75G/150ML SCIROPPO da €12,00 a €12,50, P.IVA 00958350522, Codice SIS 1555

Medicinale di cui la ditta è titolare di AIC: GLUCOSIO SCLAVO DIAGNOSTICS 75G/150ML SCIROPPO. Modifica apportata ai sensi della legge del 27 dicembre 2006 n. 296, art.1, comma 804 adottando l'incremento di prezzo della specialità medicinale di cui trattasi.

Decorrenza della modifica: dal giorno 15 Gennaio 2017.

Il procuratore speciale
dott. Francesco Di Costanzo

TX17ADD59 (A pagamento).

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

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

Specialità medicinale: ELLEPALMIRON

Confezioni::

"5 mg/ml soluzione orale" 1 flacone in vetro da 100 ml, AIC 043711011

"5 mg/ml soluzione orale" 1 flacone in vetro da 500 ml, AIC 043711023

"5 mg/ml soluzione orale" 3 flaconi in vetro da 100 ml, AIC 043711035

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

Procedura MRP: DE/H/3805/001/IB/006/G conclusasi con esito positivo in data 14/12/2016

Codice pratica: C1B/2016/2801

N. e tipologia variazione: Grouping Variation di tipo IB-IA codice B.I.d.1.a.4; B.III.1.a.1

Modifica apportata:

Introduzione di nuovo CEP per produttore di principio attivo approvato: R0-CEP 2015-124-Rev 00; introduzione di un retest period di 18 mesi.

Aggiunta di un sito autorizzato al rilascio del lotto (non incluso il controllo del lotto): Salutas Pharma GmbH, Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Germania, solo per la Germania

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

Un procuratore speciale
dott. Bruno Fiorentino

TX17ADD60 (A pagamento).

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

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE

Codice pratica: N1B/2016/2205

Medicinale: KETAMINA MOLTENI

Confezioni e numeri di AIC:

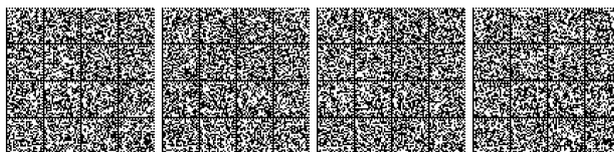
50 mg/ml soluzione iniettabile 5 fiale da 2 ml - AIC 038890 012

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

Tipologia variazione: C.I.2.a

Modifica apportata: Aggiunta del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del foglio illustrativo in linea con il medicinale di riferimento.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4, 4.5, 4.7 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.



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

Un procuratore speciale
dott. Bruno Fiorentino

TX17ADD61 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: VALGANCICLOVIR TEVA
Codice farmaco: 042545018, 042545020, 042545032, 042545044, 042545057
Procedura Europea: UK/H/5332/001/IB/009
Codice Pratica: C1B/2016/623
Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB – C.I.2.a
Modifica apportata: adeguamento degli stampati a quelli del prodotto di riferimento.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.8, 5.1, 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Per le confezioni 042545018 e 042545032

Le condizioni di rimborsabilità per la nuova indicazione terapeutica autorizzata: "Valganciclovir Teva è indicato per la prevenzione della malattia da CMV in adulti e bambini (dalla nascita ai 18 anni di età) CMV-negativi che hanno ricevuto un trapianto di organo solido da un donatore CMV-positivo" sono state definite in sede di contrattazione secondo la procedura vigente (seduta CTS del 10, 11 e 12 ottobre 2016, riunione CPR del 23-24 novembre 2016).

Per le confezioni 042545020, 042545044, 042545057 la nuova indicazione terapeutica autorizzata: "Valganciclovir Teva è indicato per la prevenzione della malattia da CMV in adulti e bambini (dalla nascita ai 18 anni di età) CMV-negativi che hanno ricevuto un trapianto di organo solido da un donatore CMV-positivo" non è rimborsata dal Servizio Sanitario Nazionale.

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

Un procuratore
dott. Leonardo Gabrieli

TX17ADD87 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Vitorchiano 151 - 00189 Roma
Partita IVA: 00887261006

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Specialità medicinali: LORTAAN
Tipo di modifica: modifica stampati
Codice farmaco: 029384017
Codice Pratica N° C1B/2016/2202



MRP N° NL/H/1457/02/WS/38

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

Modifica apportata: Aggiornamento dei testi al fine di rimuovere l'informazione sulla divisibilità della compressa da 50 mg.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 3, 4.2, 8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Marozza

TX17ADD88 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

*Comunicazione notifica regolare UVA del 21/12/2016 –
Prot. n. 128732*

Medicinale: BACAMPICILLINA EG 1200 mg compresse rivestite con film

Codice AIC: 034296 – Confezioni: Tutte – Cod. Pratica n. N1B/2016/2243

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Ottemperamento alla richiesta AIFA relativamente all'incongruenza presente negli stampati autorizzati.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (4.2 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.

Comunicazione Notifica regolare UVA del 16/12/2016 – Prot. N. 126744

Medicinale: ARIPIPRAZOLO EG 5 mg compresse

Codice AIC: 043801 – Confezioni: Tutte.

Codice Pratica N° C1B/2016/2607 - MRP n. DE/H/5061/001/IB/003/G

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati per adeguamento al medicinale di riferimento, al documento EMA/H/C/PSUSA/00000234/20157 e al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4-4.6, 4.8, 5.1-5.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Comunicazione Notifica regolare UVA Prot. N. 126761

Medicinale: CLOPIDOGREL EG 75 mg compresse rivestite con film

Codice AIC: 039440 – Confezioni: Tutte

Codice Pratica N° C1B/2016/2633 - MRP n. SE/H/0877/001/IB/020

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo a medicinale di riferimento + adeguamento al QRD Template/modifiche editoriali.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.4, 4.5, 4.8, 5.2, 10 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 entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata



in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Comunicazione Notifica regolare UVA del 21/12/2016 – Prot. N. 128893

Medicinale: VORICONAZOLO EUROGENERICI 200 mg polvere per soluzione per infusione

Codice AIC: 042257 – Confezioni: Tutte

Codice Pratica N° C1B/2015/2637 - MRP n. NL/H/2711/001/IB/004/G

Tipologia variazione oggetto della modifica: n. 2 x C.I.2.a; C.I.11.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento delle informazioni del prodotto in linea con il medicinale di riferimento; aggiornamento del RMP in linea con il medicinale di riferimento.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 6.2, 6.3, 6.4, 6.6 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 entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Le condizioni di rimborsabilità per la nuova indicazione terapeutica autorizzata: Profilassi di infezioni fungine invasive in pazienti ad alto rischio sottoposti a trapianto allogenico di cellule staminali ematopoietiche (HSCT, Hematopoietic Stem Cell Transplant) sono state definite in sede di contrattazione secondo la procedura vigente (seduta CTS del 10, 11 e 12 ottobre 2016, riunione CPR del 23-24 novembre 2016).

Comunicazione Notifica regolare UVA del 20/12/2016 – Prot. N. 127836

Medicinale: GLICLAZIDE EUROGENERICI 30 mg compresse a rilascio modificato

Codice AIC: 039020 – Confezioni: Tutte.

MRP N° DE/H/0892/001/IB/023 - Codice Pratica N° C1B/2016/1479

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, del Foglio Illustrativo e delle Etichette in linea con il QRD Template versione 3.1.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.6, 4.8, 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, paragrafi 1-6 del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX17ADD90 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinale: MUSCORIL

Codice Pratica n. N1B/2016/1897

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice farmaco: 015896018, 015896107, 015896119, 015896121

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB n. C.I.3.z)

Numero e data della Comunicazione: AIFA/PPA/P/126751 del 16/12/2016

Modifica apportata: modifica RCP e FI in accordo alla procedura PSUSA/00002927/201507



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

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

TX17ADD93 (A pagamento).

SO.SE.PHARM S.R.L.

Sede legale: via dei Castelli Romani, 22 – 00071 Pomezia (Roma)
Codice Fiscale: 01163980681
Partita IVA: 04775221007

Estratto comunicazione di notifica regolare PPA

Tipo di Modifica: Modifica Stampati
Medicinale: PLAUDIT
Codice pratica: N1B/2015/3554
Codice farmaco: 035063027, 035063039.
Tipologia di variazione: Tipo IAIN - C.I.z.
Modifica Apportata:

Aggiornamento del Foglio Illustrativo in seguito ai risultati del Readability User Test. Adeguamento degli stampati all' ultima versione del QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.6 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, aggiornamento del Foglio Illustrativo in seguito ai risultati del Readability User Test) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell' AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

TX17ADD94 (A pagamento).

EFFIK ITALIA S.P.A.

Codice SIS 2349

Sede operativa: via A. Lincoln 7/A - Cinisello Balsamo (MI)
Codice Fiscale: 03151350968

Estratto comunicazione notifica regolare PPA

Tipo di modifica: Modifica Stampati - Codice Pratica N.: C1B/2016/1167

Medicinale: KIPLING

Cod. farmaco: 037557016, 037557028, 037557030, 037557042

MRP N. DK/H/0801/001/IB/027

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

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in linea con il medicinale di riferimento; adeguamento del paragrafo 4.5 del RCP (e corrispondente paragrafo del *FI*) alla raccomandazione del CMDh del 23-25 marzo 2015; adeguamento degli stampati al QRD Template/modifiche editoriali.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 10 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell' AIC. Il titolare dell' Autorizzazione all' immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all' Etichettatura.



Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. 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 determinazione.

Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Luca Ivan Ardolino

TX17ADD104 (A pagamento).

EFFIK ITALIA S.P.A.

Codice SIS 2349

Sede operativa: via A. Lincoln 7/A - Cinisello Balsamo (MI)
Codice Fiscale: 03151350968

Estratto comunicazione notifica regolare

Tipo di modifica: Modifica Stampati - Codice Pratica N.: C1B/2016/1169

Medicinale: ESTINETTE

Cod. farmaco: 037136013, 037136025, 037136037, 037136049, 037136052, 037136064

MRP N. DK/H/0801/001/IB/027

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

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in linea con il medicinale di riferimento; adeguamento del paragrafo 4.5 del RCP (e corrispondente paragrafo del *FI*) alla raccomandazione del CMDh del 23-25 marzo 2015; adeguamento degli stampati al QRD Template/modifiche editoriali.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 10 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. 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 determinazione.

Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Luca Ivan Ardolino

TX17ADD105 (A pagamento).

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

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

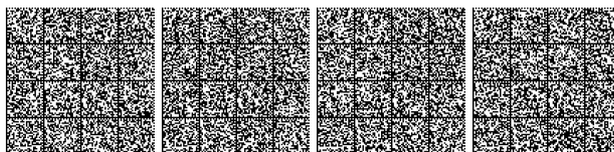
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.

Medicinale: GABAPENTIN FIDIA (AIC 035975 – tutte le confezioni)

Codice Pratica: N1B/2016/1899 – Tipologia variazione: IB C.I.3.z

Modifica apportata: modifica stampati su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza del 04/07/2016. È autorizzata la modifica stampati richiesta (paragrafi 4.4 e 4.8 del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.



I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GU della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
Marina Manara

TX17ADD106 (A pagamento).

DIFA COOPER S.P.A.

Sede legale: via Milano, 160 - 21042 Caronno Pertusella (Va)
Partita IVA: 00334560125

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.i.

Codice pratica: C1B/2016/2650 MRP n. DE/H/0509/001/IB/033

Medicinale: BATRACOMB 10 mg/g shampoo

Codici confezioni: 037474 – tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: Difa Cooper S.p.A. Tipologia di variazione: Tipo IB - A.2.b) 1 Tipo di modifica: Modifiche nella denominazione di fantasia del medicinale. Modifica apportata: cambio del nome di fantasia in Italia della specialità medicinale da "Batracomb 10 mg/g shampoo" a "CAREDIESSE".

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati 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 RCP del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI 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 FI aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. il FI 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 FI si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Il direttore generale
dott. Stefano Fatelli

TX17ADD107 (A pagamento).

VERELIBRON S.R.L.

Sede legale: viale Castello della Magliana n. 18 - 00148 Roma
Partita IVA: 04064290234

Comunicazione di notifica regolare AIFA/PPA/P/126764 del 16.12.2016

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica: N1B/2015/3761

Medicinale: BRONCHENOLO TOSSE

Codice farmaco: 019771043

Tipologia variazione oggetto della modifica: tipo IB C.I.z)

Modifica apportata: foglio illustrativo aggiornato in seguito ai

risultati del Readability User test e adeguamento degli stampati al QRD Template/modifiche editoriali.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 6.4, 9, 10 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore

della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle

Caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla

medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Un procuratore
dott.ssa Silvia Costa

TX17ADD109 (A pagamento).



S.F. GROUP S.R.L.

Sede legale: via Tiburtina, 1143 - 00156 Roma

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.

*Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/
PPA/P/126748 del 16.12.2016*

Titolare AIC: S.F. Group srl

Medicinale: ULCEZOL

Codice farmaco: 038239012 - Codice pratiche n.: N1A/2016/2262, N1B/2015/4900

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto delle modifiche: C.I.z e C.I.z

Modifica apportata: Aggiornamento del Foglio illustrativo ai risultati del Readability User test (QRD template). Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio illustrativo in linea con la raccomandazione del PRAC del 4-8 luglio 2016 (EMA/PRAC/452657/2016). È autorizzata la modifica degli stampati richiesta del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e 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 entrare in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Il legale rappresentante
dott. Francesco Saia

TX17ADD110 (A pagamento).

LANOVA FARMACEUTICI S.R.L.Sede legale: via Conca D'Oro n. 212 - 00141 Roma
Codice Fiscale: n. 03778700710

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

Medicinale: SELVICLOR

Confezione e numero A.I.C.: "750 mg compresse a rilascio modificato" 6 compresse - A.I.C. n. 034652014.

Codice pratica N1A/2016/2423 - Modifica di Tipo IAIN, categoria A.5.): modifica dell'indirizzo del fabbricante del prodotto finito (compresi il rilascio dei lotti e i siti di controllo della qualità); a) attività per le quali il fabbricante è responsabile, compreso il rilascio dei lotti.

Modifica apportata: da FACTA FARMACEUTICI S.P.A. - Via Laurentina Km. 24,730 - 00040 Pomezia (Roma) a FACTA FARMACEUTICI S.P.A. - Via Laurentina Km. 24,730 - 00071 Pomezia (Roma).

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

L'amministratore unico
dott. Del Vento Cosimodiego

TX17ADD111 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.Sede legale: via Isonzo, 71 - 04100 Latina
Capitale sociale: € 1.000.000.000,00
Codice Fiscale: 06954380157
Partita IVA: 01781570591

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

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

Specialità medicinale: ZITROMAX (azitromicina biidrato)

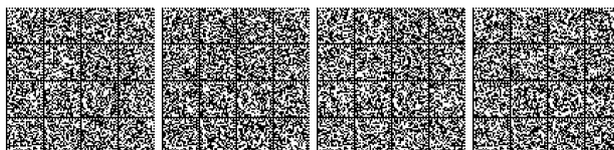
Numero di AIC e confezione: 500mg polvere per soluzione per infusione - 1 flaconcino AIC n. 027860156

Specialità medicinale: AZITROMICINA PFIZER (azitromicina biidrato)

Numero di AIC e confezione: 500mg polvere per soluzione per infusione - 1 flaconcino AIC n. 027897127

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

Codice pratica: N1B/2016/2406



Tipo di modifica: Grouping di 2 variazioni di tipo IB - B.II.b.3.a – Modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito

Modifica: Introduzione di uno step per la riduzione della carica microbica nel processo di sterilizzazione.

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in Gazzetta

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

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

TX17ADD117 (A pagamento).

GMM FARMA S.R.L.

Sede legale: Cis Nola, Isola 8, Lotto 8105/10 - 80035 Nola (NA)
Partita IVA: 07363361218

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di importazione parallela di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE n.1084/03.

Determinazione n.1818 del 03.11.2016

Medicinale: TOBRADEX

“0,3% +0,1% collirio, sospensione” flacone contagocce 5 ml dalla Spagna, AIC 042845014

Variatione del Numero e del Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio della specialità medicinale estera da: 670588.9 a: 700645.9 e da: Alcon Cusi, S.A., c/ Camil Fabra, 58 08320 El Masnou, Barcellona, Spagna a: Alcon Cusi, S.A., Gran Via de les Corts Catalanes, 764 08013 Barcellona, Spagna

Determinazione n. 1873 del 15.11.2016

Medicinale: TOBRAL

“0,3% collirio, soluzione” flacone contagocce 5 ml dalla Romania, AIC 042846028

Variatione del numero dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio della specialità medicinale estera da: 8231/2006/01 a: 8412/2015/01

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

Un procuratore
Gian Maria Morra

TX17ADD118 (A pagamento).

JOHNSON & JOHNSON S.P.A.

Sede: via Ardeatina Km 23,500, Santa Palomba - Pomezia (Roma)
Codice Fiscale: 00407560580

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

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

Titolare AIC: Johnson & Johnson S.p.A., Via Ardeatina Km 23,500, Santa Palomba – Pomezia (Roma)

Specialità Medicinale: REGAINE

Confezioni e numero di AIC:

“2 % soluzione cutanea” flacone da 60 ml – 026725010

“5 % soluzione cutanea” flacone da 60 ml - 026725034

“5% schiuma cutanea” 1 contenitore sotto pressione da 60 ml-026725046

“5% schiuma cutanea” 3 contenitori sotto pressione da 60 ml-026725059

Codice Pratica: N1A/2016/2349

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

Tipo di modifica: modifica stampati

Modifica apportata: paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente sezione del Foglio Illustrativo, a seguito delle raccomandazioni del PRAC per il minoxidil, in formulazioni per uso topico (PSUSA/00002067/201510).

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.

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

2) 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.



3) Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Determinazione che i lotti prodotti nel periodo di cui all'articolo 2, comma 1, della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella

Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Gambaletta

TX17ADD121 (A pagamento).

ANGENERICO S.P.A.

Sede legale: via Nocera Umbra, 75 - Roma
Partita IVA: 07287621002

Comunicazione notifica regolare V&A

Medicinale: CEFTRIAXONE ANGENERICO 1 g / 3,5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare.

Codice farmaco: 036095...

Codice Pratica N°. N1A/2016/960

Tipologia variazione oggetto della modifica: IA7

Tipo di modifica: Eliminazione di un sito produttivo (Chiapparoli srl)

Medicinale: CEFTRIAXONE ANGENERICO 1 g / 3,5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare.

Codice farmaco: 036095...

Codice Pratica N°. N1A/2016/1314

Tipologia variazione oggetto della modifica: B.III.1.a.2. tipo IB

Tipo di modifica: Aggiornamento del certificate of Suitability per il produttore già autorizzato FRESENIUS-KABI ANTI-INFECTIVES S.r.l. da R1-CEP 2004-119-REV0 A R1-CEP 2004-119-REV05

Medicinale: IRBESARTAN ANGENERICO 75/150/300 mg compresse rivestite co film

Codice farmaco: 040375...

Codice Pratica N°. C1A/2016/3122

Tipologia variazione oggetto della modifica: AT/H/0203/001-002-003/IA/019 type IA, n. B.II.b.3.a

Tipo di modifica: Change in the manufacturing process of the finished product, including an intermediate used in the manufacture of the finished product. Minor change in the manufacturing process.

Medicinale: KETOPROFENE SALE DI LISINA ANGENERICO 80 granulato per soluzione orale", 30 bustine bipartite

Codice farmaco: 038457...

Codice pratica: N1A/2016/2253

Tipologia di variazione oggetto della modifica: tipo IA7

Tipo di modifica: Eliminazione del sito produttivo di materia prima Bidachem SpA.

Medicinale: LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE ANGENERICO 50 mg/12,5 mg e 100mg/25mg compresse rivestite con film

Codice farmaco: 039155...

Codice pratica: C1A/20166/1287

Tipologia di variazione oggetto della modifica: grouping variation n. UK/H/1177/IA/030/G

Tipo di modifica: Replacement or addition of a manufacturing site for part or all of the manufacturing process of the finished product. Primary packaging site (type Iain, classification B.II.b.1.b).

Replacement or addition of a manufacturing site for part or all of the manufacturing process of the finished product. Secondary packaging site (type Iain, classification B.II.b.1.a).

Medicinale: LEVOFLOXACINA ANGENERICO 250/500 MG compresse rivestite con film

Codice farmaco: 040217...

Codice pratica: C1A/2016/3696

Tipologia di variazione oggetto della modifica: grouping variation n. UK/H/1302/IA/018/G

Tipo di modifica: Change in test procedure for active substance or starting material/reagent/intermediate used in the manufacturing process of the active substance. Minor changes to an approved test procedure (type IA, n. B.I.b.2.a.).

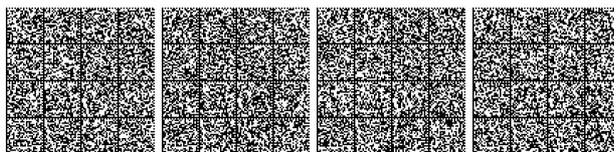
Medicinale: SIMVASTATINA ANGENERICO 10/20/40 mg compresse rivestite con film

Codice farmaco: 037528...

Codice pratica: C1B/2016/2827

Tipologia di variazione oggetto della modifica: grouping variation n. DE/H/2046/IA/055/G

Tipo di modifica: Submission of a new or updated Ph. Eur. Certificate of suitability or deletion of Ph. Eur. Certificate of suitability: for an active substance, for a starting material/reagent/intermediate used in the manufacturing process of the active substance, for an excipient. European Pharmacopoeial Certificate of Suitability to the relevant Ph. Eur. Monograph. Updated certificate from an already approved manufacturer (type IA n. B.III.1.a.2). Update of CEP of already approved API manufacturer TEVA Pharmaceutical Industries for Simvastatin, proposed CEP version R1-CEP 2010-130-REV00 supersedes currently CEP version R0-CEP 2010-130-REV01. Submission of a new or updated Ph. Eur. Certificate of suitability or deletion of Ph. Eur. Certificate of suitability: for an active substance, for a starting material/reagent/inter-



mediate used in the manufacturing process of the active substance, for an excipient. European Pharmacopoeial Certificate of Suitability to the relevant Ph. Eur. Monograph. Updated certificate from an already approved manufacturer (type IB n. B.III.1.a.2). Variation includes an update of CEP for already registered API manufacturer TEVA Pharmaceutical Industries. Updated CEP version R1-CEP 2010-130-REV01 supersedes skipped version R1-CEP 2010-130-REV00.

Medicinale: SIMVASTATINA ANGENERICO 10/20/40 mg compresse rivestite con film

Codice farmaco: 037528...

Tipologia di variazione oggetto della modifica: variazione n. DE/H/2046/002/IA/057

Codice pratica: C1A/2016/3678

Tipo di modifica: Change in the manufacturing process of the finished product, including an intermediate used in the manufacture of the finished product. Minor change in the manufacturing process (type IA, n. B.II.b.3.a.).

Medicinale: TRAMADOLO ANGENERICO (tutti i dosaggi e le confezioni)

Codice farmaco: 035918...

Tipologia di variazione oggetto della modifica: tipo IA7

Codice pratica: N1A/2016/1618

Tipo di modifica: Eliminazione di un sito produttivo (ACRAF *SpA*) per alcune fasi di produzione.

Medicinale: GLIMEPIRIDE ANGENERICO 2 mg compresse

Codice farmaco: 036961...

Tipologia di variazione oggetto della modifica: grouping variation n. DE/2142/IB/015/G

Codice pratica: C1B/2016/2898

Tipo di modifica: Submission of a new or updated Ph. Eur. Certificate of Suitability or deletion of Ph. Eur. Certificate of suitability: for an active substance, for a starting material/reagent/intermediate used in the manufacturing process of the active substance, for an excipient. European Pharmacopoeial Certificate of Suitability to the relevant Ph. Eur. Monograph. Updated certificate from an already approved manufacturer (type IA, n. B.III.1.a.2).

Medicinale: AMLODIPINA ANGENERICO 5/10 mg compresse

Codice farmaco: 038096...

Tipologia di variazione oggetto della modifica: variazione n. DK/H/0961/001-002/IA/057

Codice pratica: C1A/2016/2950

Tipo di modifica: Submission of a new updated Ph. Eur. Certificate of suitability or deletion of Ph. Eur. Certificate of suitability: for an active substance, for a starting material/reagent/intermediate used in the manufacturing process of the active substance, for an excipient-European Pharmacopoeial Certificate of Suitability to the relevant Ph. Eur. Monograph: new certificate from a new manufacturer (replacement or

addition) (type IAIN, n. B.III.1.a.3.). Introduction of a new drug substance manufacturer Cadila Healthcare Limited (291, G.I.D.C.) Industrial Estate, Bhaaruc District, India-393 002 Ankleshwar, Gujarat) in addition to three already approved manufacturers. Cadila Healthcare Limited is owner of a Certificate of Suitability (CoS) CEP 2007-280. Currently valid version of CoS is R1-CEP 2007-280-REV03.

Medicinale: SIMVASTATINA ANGENERICO 10/20/40 mg compresse rivestite con film

Codice farmaco: 037528...

Tipologia di variazione oggetto della modifica: DE/H/2046/001-002-004-006-007/IB/048

Codice pratica: N1B/2016/1218

Tipo di modifica: Change in manufacture of the Finished Product. Other variation (type IB, n. B.II.B.Z).

Medicinale: SIMVASTATINA ANGENERICO 10/20/40 mg compresse rivestite con film

Codice farmaco: 037528...

Codice pratica: C1A/2016/2169

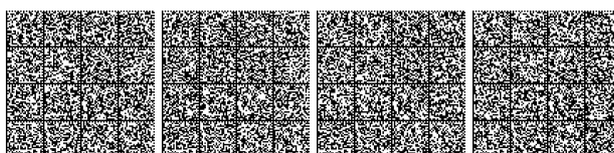
Tipologia di variazione oggetto della modifica: DE/H/2046/IA/049/G

Tipo di modifica: Submission of a new or updated Eur. Certificate of suitability or deletion of Ph. Eur. Certificate of suitability: for an active substance/for a starting material/reagent/intermediate used in the manufacturing process of the active substance /for an excipient. European Pharmacopoeial Certificate of Suitability to the relevant Ph. Eur. Monograph. Updated certificate from an already approved manufacturer (type IA, n. B.III.1.a.2).

Update of CEP for already approved API manufacturer TEVA Pharmaceutical Industries Ltd. For Simvastatin, proposed CEP version R1-CEP 2010-130-REV 00 supersedes currently approved CEP version R0-CEP 2010-130-REV 01. No change in manufacturing site and/or API specification occurs from update of CEP.

Submission of a new or updated Eur. Certificate of suitability or deletion of Ph. Eur. Certificate of suitability: for an active substance/for a starting material/reagent/intermediate used in the manufacturing process of the active substance /for an excipient. European Pharmacopoeial Certificate of Suitability to the relevant Ph. Eur. Monograph. Updated certificate from an already approved manufacturer (type IA, n. B.III.1.a.2).

Update of CEP for already approved API manufacturer PKU HEALTHCARE LIMITED CORP: The proposed version of CEP R0-CEP 2010-116-REV02 supersedes CEP version R0-CEP 2010-116-REV01, the updated CEP version includes a change in name and address of CEP holder from PKU HEALTHCARE LIMITED CORP to Southwest Synthetic Pharmaceutical Corp. Ltd, in addition name of manufacturing site has changed from PKU HEALTHCARE LIMITED CORP to Southwest Synthetic Pharmaceutical Corp Ltd, too.



Medicinale: SIMVASTATINA ANGENERICO 10/20/40 mg compresse rivestite con film

Codice farmaco: 037528...

Codice pratica: C1A/2016/2663

Tipologia di variazione oggetto della modifica: DE/H/2046/001-007/IA/051

Tipo di modifica: Submission of a new or updated Eur. Certificate of Suitability or deletion of Ph. Eur. Certificate of suitability: For an active substance/for a starting material/reagent/intermediate used in the manufacturing process of the active substance/for an excipient. European Pharmacopoeial Certificate of Suitability to the relevant Ph. Eur. Monograph. Updated certificate from an already approved manufacturer (type IA, n.B.III.1. a. 2). Update of CEP of already approved active pharmaceutical ingredient manufacturer PKU HEALTHCARE Limited Corp. (China). Updated version of CEP R0-CEP 2010-116-REV02 supersedes currently approved CEP version n. R0-CEP 2010-116-REV01.

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

Il procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Caretto

TX17ADD123 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE ZENTIVA ITALIA 32 mg/12,5 mg e 32 mg/25 mg compresse
Confezioni e Numero di AIC: Tutte - AIC n. 041786

Codice Pratica n. C1A/2016/3588 - Procedura n. PT/H/0794/IA/005/G - raggruppamento di variazioni composto da:

- 3 variazioni Tipo IA n. B.III.1.a)2: aggiornamento del certificato di conformità alla monografia della farmacopea europea per i principi attivi candesartan cilexetil (da: R0-CEP 2011-309-Rev 01 a: R0-CEP 2011-309-Rev 03) e idroclorotiazide (da: R0-CEP 2009-060-Rev 02 a: R1-CEP 2009-060-Rev 00) da parte di un produttore già autorizzato (Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd.;

- 1 variazione Tipo IA n. A.7 - eliminazione dei seguenti siti di produttori: "Pharmaceutical Works Polpharma S.A. (Polonia)" e "Rottendorf Pharma GmbH" (Germania).

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 speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX17ADD125 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: SIMVASTATINA ZENTIVA 10 mg, 20 mg, 40 mg compresse rivestite con film

Confezioni e Numero A.I.C.: Tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 037593

Codice pratica N1B/2016/2513 - procedura n. IT/H/0176/001-003/IB/018 - variazione Tipo IB n. B.III.1.a.3) - Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea (CEP No. R1-CEP 2003-131-Rev05) presentato da un nuovo fabbricante (Biocon Limited, Bangalore, India) per il principio attivo simvastatina.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX17ADD126 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: ATORVASTATINA ZENTIVA ITALIA 10 mg, 20 mg, 40 mg e 80 mg compresse rivestite con film

Confezioni e numero di AIC : Tutte - A.I.C. n. 043009

Codice Pratica C1B/2016/1775 - procedura n. CZ/H/0473/IB/006/G - raggruppamento di variazioni composto da:

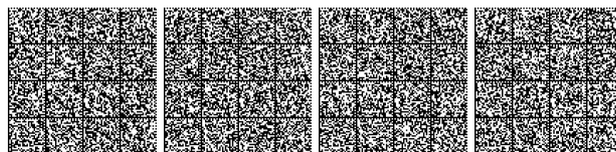
- n. 2 variazioni Tipo IB n. A.2b - Modifiche della denominazione del medicinale in Grecia e Cipro (da: Atorvastatin/Zentiva a: Torvacard Neo).

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 speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX17ADD127 (A pagamento).



ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: LATTULOSIO ZENTIVA

Confezione e Numero di AIC:

“66,7 g/100 ml sciroppo” - 1 flacone da 200 ml - AIC n. 029160025

Codice Pratica N1B/2015/2120

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB C.I.z)

Numero e data della Comunicazione: AIFA/PPA/P/117665 del 21 novembre 2016

Modifica apportata: Aggiornamento del FI in accordo ai risultati del RUT e adeguamento dei testi al nuovo QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 3, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 6.1, 6.3, 6.4, 6.5, 6.6, 7, 8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, il Foglio Illustrativo e le Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX17ADD128 (A pagamento).

**CONCESSIONI DI DERIVAZIONE
DI ACQUE PUBBLICHE**

PROVINCIA DI LATINA**Settore Ecologia e Ambiente**

Concessione di derivazione di acqua da corpo sotterraneo - Ditta Società Agricola Sant'Eufemia p. IVA 02111000598 - R.D. 1775/1933 - L.R. 30/2000

Questa Provincia ha rilasciato atto con il prot. 59512 del 24 novembre 2016 per dieci anni per derivare una portata max. 42,50 l/sec e 140,940 mc/anno di acqua da falda sotterranea mediante due pozzi in Comune di Cisterna di Latina, via Ninfina e via Valle Abate di Sopra, f. 22, p. 15 e f. 171, p. 18, per uso agricolo irriguo.

Il dirigente del settore
dott.ssa Nicoletta Valle

TU17ADF32 (A pagamento).

**CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA
CAPITALE**

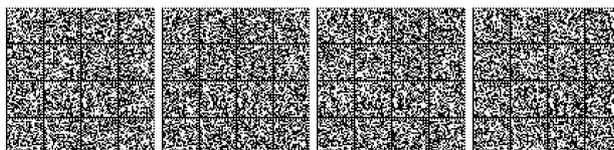
Dipartimento IV - Servizio 2

*Richiesta concessione derivazione
di acqua pubblica da pozzo*

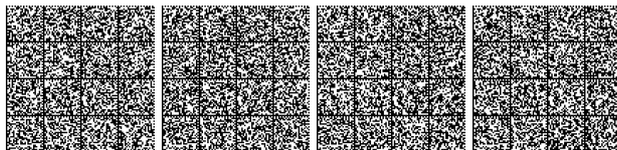
La Punto Colore Srl con domanda prot. 51165 del 15 aprile 2014 ha richiesto la concessione in oggetto per 1,5 l/s uso potabile in via Laurentina km 26,300 nel Comune di Pomezia.

La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TU17ADF34 (A pagamento).



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



MODALITÀ PER LA VENDITA

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

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

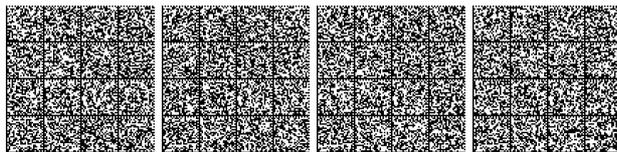
L'Istituto conserva per la vendita le Gazzette degli ultimi 4 anni fino ad esaurimento. Le richieste per corrispondenza potranno essere inviate a:

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

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



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



GAZZETTA UFFICIALE

 DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

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

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

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

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

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

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

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

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

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

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

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

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

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

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

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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





€ 2,04

