

# GAZZETTA UFFICIALE

## DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Martedì, 21 giugno 2016

Si pubblica il martedì,  
il giovedì e il sabato

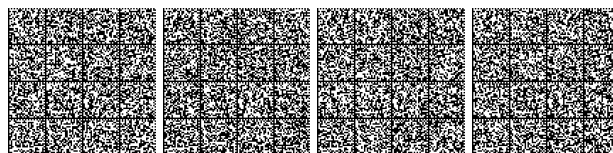
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA  
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO  
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198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

Le inserzioni da pubblicare nella Gazzetta Ufficiale possono essere inviate per posta all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - Ufficio inserzioni G.U. in Via Salaria, 691 - 00138 Roma; in caso di pagamento in contanti, carta di credito o assegno circolare intestato all'Istituto, le inserzioni possono essere consegnate a mano direttamente al punto vendita dell'Istituto in Piazza G. Verdi, 1 - 00198 Roma. L'importo delle inserzioni inoltrate per posta deve essere preventivamente versato sul c/c bancario intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. presso la Banca di Sassari, Largo di Santa Susanna, 124 - Roma (IBAN IT60 M056 7603 2000 0000 3001 578) oppure sul c/c postale n. 16715047 intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - Roma.

## FOGLIO DELLE INSERZIONI

### SOMMARIO

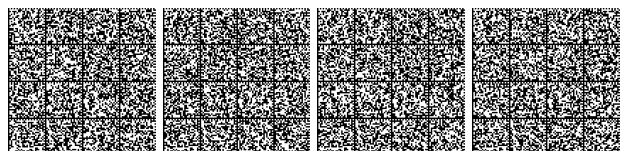
ANNUNZI COMMERCIALI	
<b>Convocazioni di assemblea</b>	
OSSIND - OSSITAGLIO INDUSTRIALE - S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TV16AAA5812)</i> Pag. 1	
<b>Altri annunci commerciali</b>	
MB FINANCE S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli art.li 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 e dell'art.10 58 del D.Lgs n. 385 del 1° settembre 1993 (TX16AAB5884)</i> Pag. 1	
<b>ANNUNZI GIUDIZIARI</b>	
<b>Notifiche per pubblici proclami</b>	
TRIBUNALE DI ANCONA <i>Estratto atto di citazione per usucapione (TU16ABA5750)</i> Pag. 3	TRIBUNALE DI LOCRI <i>Rinnovazione notifica per pubblici proclami - R.G. n. 152/16 Atto di citazione per usucapione (TU16ABA5784)</i> Pag. 5
TRIBUNALE DI CAGLIARI <i>Notifica per pubblici proclami (TU16ABA5744)</i> Pag. 3	TRIBUNALE DI MILANO <i>Notificazione pubblici proclami disposta dal Tribunale di Milano sezione lavoro Rg 2283/2016 dott. ssa Moglia - Udienda del 13 settembre 2016, ore 9:30 (TX16ABA5873)</i> Pag. 5
	<b>Ammortamenti</b>
	TRIBUNALE DI LATINA <i>Ammortamento polizza di pegno (TU16ABC5783)</i> Pag. 5
	TRIBUNALE DI REGGIO EMILIA <i>Ammortamento certificato azionario (TX16ABC5865)</i> Pag. 6
	<b>Nomina presentatore</b>
	TRIBUNALE CIVILE E PENALE DI VERONA <i>Nomina presentatori (T16ABE1639)</i> Pag. 6
	<b>Eredità</b>
	TRIBUNALE DI ALESSANDRIA <i>Avviso di chiusura eredità giacente (TX16ABH5864)</i> Pag. 7



TRIBUNALE DI CASSINO <i>Eredità giacente di Geraci Alfredo (TU16ABH5742)</i> Pag. 6	BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA 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. CE 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD5862)</i> ..... Pag. 13
TRIBUNALE DI PALERMO <i>Nomina curatore di eredità giacente (TX16ABH5860)</i> ..... Pag. 7	BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA 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 (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD5877)</i> ..... Pag. 18
TRIBUNALE DI PALERMO <i>Eredità giacente di Polizzi Antonino (TX16ABH5878)</i> ..... Pag. 7	CLINIGEN HEALTHCARE LTD <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TU16ADD5743)</i> ..... Pag. 10
TRIBUNALE DI PRATO <i>Nomina curatore di eredità giacente (TX16ABH5879)</i> ..... Pag. 7	CRINOS S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 08/06/2016 - Prot. n. 60011 (TX16ADD5885)</i> ..... Pag. 20
TRIBUNALE DI RIMINI <i>Eredità giacente di Tirafferri Harry (TU16ABH5751)</i> Pag. 6	CSO PHARMITALIA CONTRACT SALES ORGANIZATION S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/2007 (TX16ADD5869)</i> ..... Pag. 14
TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO <i>Eredità giacente di Locca Renato (TU16ABH5782)</i> .. Pag. 6	DOC GENERICI S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008. (TX16ADD5870)</i> ..... Pag. 14
<b>Liquidazione coatta amministrativa</b>	
I.P.A.B. ASILO PRINCIPE DI PIEMONTE <i>Avviso ai creditori (TU16ABJ5778)</i> ..... Pag. 7	DOC GENERICI S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008. (TX16ADD5866)</i> ..... Pag. 13
<b>Riconoscimenti di proprietà</b>	
TRIBUNALE DI SALERNO <i>Riconoscimento di usucapione speciale ex L. n. 346 del 1976 (TX16ABM5863)</i> ..... Pag. 7	EG S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 08/06/2016 - Prot. n. 59969 (TX16ADD5876)</i> ..... Pag. 17
<b>ALTRI ANNUNZI</b>	
<b>Espropri</b>	
MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO Direzione generale per le risorse minerarie ed energetiche <i>Estratto del decreto di occupazione d'urgenza (TU16ADC5785)</i> ..... Pag. 8	F.I.R.M.A. S.P.A. <i>Comunicazione di annullamento relativa alla specialità medicinale ZANTIPRES (TX16ADD5871)</i> ..... Pag. 15
<b>Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici</b>	GLAXOSMITHKLINE S.P.A. <i>Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale ANATETALL (TX16ADD5867)</i> ..... Pag. 14
AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD5882)</i> ..... Pag. 19	GLAXOSMITHKLINE S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (TX16ADD5858)</i> ..... Pag. 10



HIKMA FARMACÈUTICA (PORTUGAL) S.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD5886) .</i>	Pag. 20	SANDOZ S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (TX16ADD5861) . . . . .</i>	Pag. 12
HOSPIRA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD5872) . . . . .</i>	Pag. 15	SO. SE. PHARM S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE s.m.i. (TX16ADD5887) . . . . .</i>	Pag. 21
LABORATORI GUIDOTTI S.P.A. <i>Comunicazione di annullamento relativa alla specialità medicinale ZOPRANOL (TX16ADD5868) . . . . .</i>	Pag. 14	VIIV HEALTHCARE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (TX16ADD5859) . . . . .</i>	Pag. 12
LABORATORIO CHIMICO FARMACEUTICO A. SELLA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD5888) . . . . .</i>	Pag. 21	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 (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD5880) . . . . .</i>	Pag. 18
MEDA PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD5874) . . . . .</i>	Pag. 16	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 (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD5881) . . . . .</i>	Pag. 19
MEDIC 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 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (TX16ADD5902) . . . . .</i>	Pag. 22	<b>Valutazione impatto ambientale</b>	
MYLAN S.P.A. <i>Avviso di rettifica relativo alla specialità medicinale CAPTOPRIL e IDROCLOROTIAZIDE MYLAN GENERICS. (TX16ADD5889) . . . . .</i>	Pag. 21	AUTOSTRADE PER L'ITALIA S.P.A. <i>Estratto del provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale (TX16ADE5890) . . . . .</i>	Pag. 22
RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED <i>Estratto comunicazione notifica regolare del 08/06/2016 n. AIFA/V&amp;A/P/59983 (TX16ADD5875) . . . . .</i>	Pag. 17	<b>Concessioni di derivazione di acque pubbliche</b>	
RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD5883) . . . . .</i>	Pag. 19	REGIONE AUTONOMA VALLE D'AOSTA Assessorato OO.PP., difesa del suolo e edilizia residenziale pubblica <i>Richiesta di concessione di derivazione di acqua pubblica (TU16ADF5745) . . . . .</i>	Pag. 22





# ANNUNZI COMMERCIALI

## CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

### OSSIND - OSSITAGLIO INDUSTRIALE - S.P.A.

Sede: Scortichino di Bondeno (Ferrara)  
 Capitale sociale: Euro 312.000,00 int. versato  
 Registro delle imprese: Ferrara N. 00180600389  
 Codice Fiscale: 00180600389

#### Convocazione di assemblea ordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria presso la sede in Scortichino di Bondeno, Via Provinciale c.n. 72, per il giorno 7 luglio 2016 alle ore 17,30 per discutere e deliberare sul seguente

#### Ordine del giorno:

1. Approvazione del bilancio d'esercizio chiuso al 31 dicembre 2015;
2. Nomina del Consiglio di amministrazione;
3. Nomina del Collegio sindacale;
4. Nomina del soggetto incaricato di effettuare la revisione legale dei conti;
5. Delibere inerenti e conseguenti.

Si rammenta che possono intervenire all'assemblea i soci che abbiano depositato le azioni entro il 1° luglio 2016 presso la sede sociale.

Nel caso in cui l'assemblea non raggiungesse il numero legale per questa convocazione, viene fin d'ora fissata la seconda convocazione per il giorno 12 luglio 2016 nel medesimo luogo ed alle ore 17,30.

Scortichino, 6 giugno 2016

Il presidente del consiglio di amministrazione  
 Nicola Barbieri

TV16AAA5812 (A pagamento).

## ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

### MB FINANCE S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle Società veicolo al numero 33652.9  
 Sede legale: corso Re Umberto n. 8 - Torino  
 Registro delle imprese: Torino n. 10126420016

*Aviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli art.li 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 e dell'art.lo 58 del D.Lgs n. 385 del 1° settembre 1993*

MB Finance Srl (la "Società") comunica che, ai sensi dei Contratti che regolano le Cessioni dei Crediti, la Società ha acquistato pro soluto, ai termini e alle condizioni ivi spe-

cificate, i crediti in sofferenza, come sotto individuati, rappresentati dal capitale, dagli interessi, dagli accessori, dalle spese e da ogni altro importo dovuto in forza di contratti di finanziamento (i "Contratti di Finanziamento"):

- in data 25/01/2016 da Banco di Brescia San Paolo CAB S.p.A. con sede in Brescia (BS) Corso Martiri della Libertà 13, n. di iscrizione nel Registro delle Imprese c.f. e P.IVA 03480180177 i seguenti crediti individuabili in blocco ai sensi degli artt. 1 e 4 della L. 130 del 30 aprile 1999 e dell'art. 58 del D.Lgs. 1 settembre 1993, n. 385: derivante da mutuo fondiario stipulato in data 2/12/2008 a rogito Notaio Mauro Ruggieri in Bergamo Rep. 70498 Racc. 14239 con Fast Immobiliare S.r.l. con sede legale in Treviglio (BG) Via Portoli, 1 CF e PI 03128460163 garantito da ipoteca iscritta presso l'ufficio presso l'Agenzia del Territorio - Ufficio Provinciale di Bergamo in data 23/12/2008 Reg. Gen. 80229 Reg. Part. 15485 per € 840.000;

- In data 1 febbraio 2016 da Banco Popolare S.c. (già Banca Popolare di Crema S.p.A.) con sede in Verona, Piazza Nogara 2, n. iscrizione nel Registro delle Imprese c.f. e P.IVA 03700430238 i seguenti crediti individuabili in blocco ai sensi degli artt. 1 e 4 della L. 130 del 30 aprile 1999 e dell'art. 58 del D.Lgs. 1 settembre 1993, n. 385: derivanti da mutuo fondiario a rogito Notaio Antonio Langella in Salò (BS), stipulato in data 23/05/2008, Rep. 7432 Racc. 5967, con Chiaraschi Piero Angelo nato a Pumenengo (BG) il 30/06/1956 e Guerandi Delfina nata a Orzinuovi (BS) il 29/11/1958 garantito da ipoteca iscritta presso l'Agenzia del Territorio - Ufficio Provinciale di Brescia in data 03/06/2008 Reg. Gen. 25313 Reg. Part. 5922 per € 400.000;

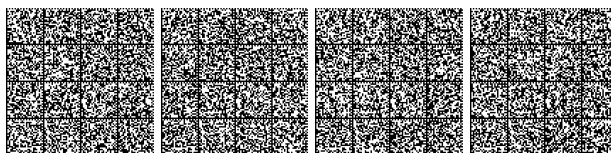
- da Banca Popolare di Bergamo SpA con sede in Bergamo Piazza Vittorio Veneto 8, n. di iscrizione nel Registro delle Imprese c.f. e P.IVA 03034840169:

- in data 9 marzo 2016 i seguenti crediti individuabili in blocco ai sensi degli artt. 1 e 4 della L. 130 del 30 aprile 1999 e dell'art. 58 del D.Lgs. 1 settembre 1993, n. 385 derivanti da

mutuo fondiario a rogito Dott.ssa Marianna Rega Notaio in Calcinato (BS), stipulato in data 29/09/2005, Rep. 26300 Racc. 6086 con GL Srl con sede in Brescia Via XX Settembre, 40 C.F. e P.I. 02612900981 e garantito da ipoteca volontaria iscritta presso l'Agenzia del Territorio - Ufficio Provinciale di Brescia in data 03/10/2005 Reg. Gen. 56630 e Reg. Part. 12763 per € 2.820.000. mutuo fondiario con atto a rogito Dott.ssa Marianna Rega Notaio in Calcinato (BS), stipulato in data 25/01/2008 Rep. 33050 Racc. 9186 con GL Srl con sede in Brescia Via XX Settembre, 40 C.F. e P.I. 02612900981 e garantito da ipoteca volontaria iscritta presso l'Agenzia del Territorio Ufficio Provinciale di Brescia in data 29/01/2008 ai Reg. Gen. 5041 Reg. Part. 921 per € 675.000.

- In data 27 aprile 2016 i seguenti crediti individuabili in blocco ai sensi degli artt. 1 e 4 della L. 130 del 30 aprile 1999 e dell'art. 58 del D.Lgs. 1 settembre 1993, n. 385: derivanti da mutuo fondiario a rogito Notaio

Calarco in Bergamo Rep. stipulato in data 5/9/2006 Rep. 33742 Racc. 6532 con Montaruli Antonio nato a



Bergamo il 5/12/1964 e con Bresciani Paola nata a Bergamo il 21/03/1967 e garantito da ipoteca volontaria

iscritta presso Agenzia del Territorio Ufficio Provinciale di Bergamo in data 19/09/2006 Reg. Gen. 57169 Reg. Part. 14075 per € 450.000.

- In data 09 maggio 2016 i seguenti crediti individuabili in blocco ai sensi degli artt. 1 e 4 della L. 130 del 30 aprile 1999: derivanti da mutuo ipotecario a rogito Notaio Flavio Turconi in Bergamo stipulato in data 9/4/2008 Rep. 36265 Racc. 14297 con Cossali Mario ditta individuale, con sede in Albano Sant'Alessandro (BG) via Colleoni 24/B C.F. CSSMRA70H10I628F P.I. 02065960169 garantito da ipoteca volontaria contro Cossali Mario nato a Seriate (BG) il 10/06/1970 iscritta presso Agenzia del Territorio Ufficio Provinciale di Bergamo in data 14/04/2008 Reg. Gen. 24639 Reg. Part. 4697 per € 67.500.

- In data 21 marzo 2016 da Gemimi SPV Srl con sede in Conegliano (TV) via Vittorio Alfieri 1, n. di iscrizione nel Registro delle Imprese c.f. e P.IVA 04528980263 i seguenti crediti individuabili in blocco ai sensi degli artt. 1 e 4 della L. 130 del 30 aprile 1999 e dell'art. 58 del D.Lgs. 1 settembre 1993, n. 385: derivanti da mutuo fondiario con atto a rogito Luigi Mazzola Panciera di Zoppola Bona in Brescia stipulato in data 17/07/2007 Rep. 63264 Racc. 12599 a favore di Banca di Credito Cooperativo di Pompiano e della Franciacorta Soc. Coop. e con il Cigno Srl con sede in Trezano (BS) via Coniglio 1 C.F. e P.I. 02455000980 e garantito da ipoteca volontaria iscritta presso l'Agenzia del Territorio - Ufficio Provinciale di Brescia in data 25/07/2007 Reg. Gen. 42677 Reg. Part. 11082 per € 2.340.000.

- da Intesa Sanpaolo Spa con sede in Torino, Piazza San Carlo 156, n. di iscrizione nel Registro delle Imprese e c.f. 00799960158 e P.IVA 10810700152:

- In data 27 aprile 2016 ai sensi e per gli effetti degli artt. 1 e 4 della Legge 30 Aprile 1999 n. 130 i seguenti crediti individuabili in blocco nei confronti di Polifibra Spa in liquidazione con sede in Agrate Brianza (MB), Via Fabio Filzi n. 81 C.F. e P.I. 06499990155: i crediti ammessi al passivo con dichiarazione dell'11/8/2011 nell'ambito del c.p. 10/11.

- In data 26 maggio 2016 ai sensi e per gli effetti degli artt. 1 e 4 della Legge 30 Aprile 1999 n. 130 i seguenti crediti individuabili in blocco ai sensi degli artt. 1 e 4 della L. 130 del 30 aprile 1999 e dell'art. 58 del D.Lgs. 1 settembre 1993, n. 385: derivanti da mutuo fondiario a rogito Notaio Agostino Firpo in Savona stipulato in data 27/08/2003 Rep. 34.713 Racc. 16.222 con Accusani Romano nato a Spigno Monferrato (AL) il 28/12/1957 e Oliveri Adriana nata a Mallare (SV) il 03/06/1961 e garantito da ipoteca volontaria iscritta presso l'Agenzia del Territorio Ufficio Provinciale di Savona in data 28/08/2003 Reg. Gen. 9891 Reg. Part. 1996 per € 349.500.

Ai sensi dei Contratti di Cessione e dell'art. 1263 del codice civile, sono altresì trasferite alla Società e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dal comma 3 dell'articolo 58 del d.lgs. n. 385 del 1 settembre 1993, richiamato dall'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, tutte le garanzie, tutti i privilegi e le cause di prelazione che assistono i predetti diritti e crediti, tutti gli altri accessori ad

essi relativi nonché a ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai predetti diritti e crediti e/o al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai Contratti di Credito.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a MB Finance Srl, con sede legale in 10121 Torino, Corso Re Umberto n. 8.

Informativa sul trattamento dei dati personali ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196.

La Società informa i Debitori e gli eventuali garanti, ai sensi dell'art. 13 del d.lgs. 30 giugno 2003, n. 196 (recante il Codice per la protezione dei dati personali, di seguito il "Codice"), che i loro dati personali relativi ai rapporti di credito oggetto della suddetta cessione saranno trattati dalla Società, in qualità di titolare del trattamento, anche mediante elaborazione elettronica ed ogni altra modalità necessaria, per il conseguimento delle finalità relative alla realizzazione di un'operazione di cartolarizzazione di crediti ai sensi del combinato disposto dell'art. 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'art. 58 del d.lgs. 1 settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario").

In particolare, i loro dati potranno essere utilizzati per le attività connesse e strumentali alla gestione e amministrazione del portafoglio di crediti ceduti, all'eventuale recupero e all'adempimento degli obblighi previsti da leggi, regolamenti e da disposizioni impartite dalle competenti Autorità e da organi di vigilanza e controllo. L'acquisizione dei dati è obbligatoria per realizzare l'operazione di cessione dei crediti e di loro cartolarizzazione, che in assenza sarebbero precluse.

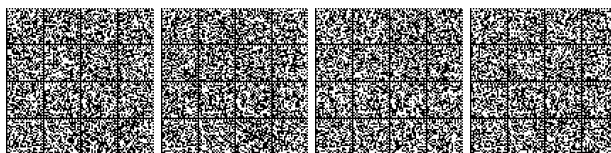
La Società precisa, inoltre, che, in virtù di accordi intercorsi tra le parti, la documentazione relativa ai singoli crediti è stata trasferita materialmente alla Società.

Nell'ambito della predetta operazione di cartolarizzazione, i dati dei debitori e dei garanti potranno essere comunicati a soggetti ed enti (es. professionisti, società, associazioni o studi professionali di consulenza e assistenza legale, società di recupero crediti, ecc.) incaricati di svolgere a favore del titolare del trattamento, e attraverso le strutture e il personale a ciò preposti, attività strettamente inerenti e funzionali al conseguimento delle finalità sopra indicate. L'elenco di tali soggetti è disponibile e consultabile presso la sede di Corso Re Umberto, 10121 Torino.

In relazione al trattamento dei predetti dati, in ogni momento i Debitori e gli eventuali garanti potranno richiedere di verificare i dati che li riguardano ed eventualmente correggerli o cancellarli, oppure opporsi a un loro particolare utilizzo, ed esercitare gli altri diritti previsti dal Codice (articolo 7 del Codice) rivolgendosi a Corso Re Umberto, 10121 Torino.

L'amministratore unico  
Manlio Genero

TX16AAB5884 (A pagamento).



# ANNUNZI GIUDIZIARI

## NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

### TRIBUNALE DI CAGLIARI

#### Notifica per pubblici proclami

Nel procedimento iscritto al n. 3538/2016 R.A.C. Tribunale Ordinario di Cagliari, con ordinanza resa dal G.I. (dott.ssa N. Leone) il 27 maggio 2016, è stata autorizzata la notificazione per pubblici proclami nei confronti degli eredi della signora Lucia Incani (nata a Gonnosfanadiga il 31 agosto 1896 e deceduta il 27 novembre 1986) del ricorso ex art. 669-novies, comma 2 del codice di procedura civile proposto dalla signora Marongiu Maria Teresa (nata a Gonnosfanadiga il 1° gennaio 1945 ed ivi residente nella via San Marco n. 32, C.F. MRNMTR45A41E085N) per la dichiarazione di inefficacia del sequestro conservativo disposto dal Presidente del Tribunale di Cagliari in data 20 gennaio 1984 sui seguenti beni immobili: porzione di fabbricato rurale in abitato di Gonnosfanadiga nella via Marconi, distinto in catasto alla sez. F, foglio 2 mappale 408 sub b) di are 1,65, confinante con l'immobile ceduto a Tomasi Ettore, con ingresso comune e con Curreli Giuseppe; quota di un mezzo (1/2) del cortile annesso al sopra citato fabbricato rurale da adibirsi ad ingresso con Tomasi Ettore, distinto in catasto alla Sez. F, foglio 2, mappale 935, di are 0,75, confinante con l'immobile sopra richiamato ceduto allo stesso Aldo, con Tomasi Ettore e con la via G. Marconi. Per la discussione in contraddittorio, le parti sono convocate nanti il Tribunale Ordinario di Cagliari, G.I. dott.ssa N. Leone, per l'udienza del 13 ottobre 2016, ore 9.

Cagliari, 9 giugno 2016

avv. Silvia Onnis

TU16ABA5744 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI ANCONA

#### Estratto atto di citazione per usucapione

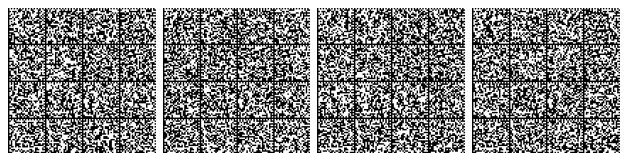
Atto di citazione del 14 aprile 2016 per Fenucci Paola, (autorizzata alla notifica per pubblici proclami con provvedimento del presidente del Tribunale di Ancona n. 1923/2016 del 23 maggio 2016) nata a Genga (AN), il 3 ottobre 1959, C.F. FNCPLA59R43D965E residente in Arcevia (AN), Fraz. Prosano n. 9, rappresentata e difesa, congiuntamente e disgiuntamente tra loro, dall'avv. Nicoletta Marmugi e dall'avv. Sara Simoncelli presso il loro studio sito in Senigallia (AN), via Mercantini 79/1; elettivamente domiciliata come da delega a margine del presente atto. Premesso che l'istante, da oltre venti anni possiede e gode animo domini,

continuativamente, ininterrottamente, pacificamente, pubblicamente ed esclusivamente i seguenti beni immobili costituiti da appezzamenti di terreno di varia natura siti nel Comune di Arcevia (AN), così meglio censiti al NCT: al foglio 114, particella 245, qualità classe: Pascolo 2. Superficie (mq): ha area ca 02-94 - Reddito dominicale € 0,15 L. 294, agrario € 0,09 L. 176; foglio 114 particella 246, qualità classe: Seminativo 2. Superficie (mq): ha are ca 16-35 - Reddito dominicale € 2,11 L. 4.088, agrario € 2,11 L. 4.088; foglio 113, particella 74, por. AA qualità classe: Prato 3. Superficie (mq): ha are ca 14-00 - Reddito dominicale € 1,45 - Reddito agrario € 0,58 Por. AB qualità classe: Seminativo 5 superficie (mq): ha are ca 31-40 - Reddito dominicale € 3,24, agrario € 1,62; al foglio 113, particella 76, qualità classe: Seminativo 4, superficie (mq): ha area ca 12-25 deduz.: reddito dominicale € 1,58 L. 3.063, agrario € 1,58 L. 3.063; al foglio 113, particella 102, qualità classe: incolt prod. 1, superficie (mq): ha area ca 26-70 - Reddito dominicale € 0,14 L. 267, agrario € 0,14 L. 267; al foglio 113, particella 231, sub: Porz: qualità classe: Bosco ceduo 1, Superficie: (mq) ha area ca 3-35-00 reddito dominicale € 43,25 L. 83.750, agrario € 5,19 L. 10.050; al foglio 113, particella 237, qualità classe: Bosco ceduo 1, superficie (mq): ha area ca 17-60 - Reddito dominicale € 2,27 L. 4.400, agrario € 0,27 L. 528; al foglio 114, particella 197, qualità classe: Seminativo 4, superficie (mq): ha area ca 03-30 - Reddito dominicale € 0,43 L. 825, agrario € 0,43 L. 825; al foglio 121, particella 16, qualità classe: semin arbor 7 superficie (mq): ha area ca 41-20 - Reddito dominicale € 4,26 L. 8.240, agrario € 2,13 L. 4.120; al foglio 124, particella 132, qualità classe: Bosco ceduo 2, superficie (mq): ha area ca 30 80 - Reddito dominicale € 3,18 L. 6.160, agrario € 0,48 L. 924; al foglio 124, particella 200, qualità classe: Bosco ceduo 3, Superficie (mq): ha area ca 46-00 - Reddito dominicale € 3,56 L.6.900 agrario € 0,48 L. 920; al foglio 125, particella 111: qualità classe: incolt prod I superficie (mq): ha area ca 41-30 - Reddito dominicale € 0,21 L. 413, agrario € 0,21 L. 413; al foglio 121, particella 220: - qualità classe: Pascolo 5 superficie (mq): ha area ca 52-30 - Reddito dominicale € 1,35 L. 2.615, agrario € 0,81 L. 1.569; al foglio 121, particella 199: qualità classe: Seminativo 5 superficie (mq):, ha area ca 13-10 - Reddito dominicale € 1,35 L. 2.620, agrario € 0,68 L. 1.310; al foglio 121, particella 175: qualità classe: semin arbor 7 superficie (mq): ha area ca 50-64 - Reddito dominicale € 5,23, agrario € 2,62; al foglio 121, particella 39: qualità classe: semin arbor 6 superficie (mq): ha area ca 23-06 - Reddito dominicale € 2,98 L. 5765, agrario € 1,79 L. 3.459; al foglio 121, particella 28: qualità classe: Pascolo 3 Superficie (mq): ha area ca 03-50 - Reddito dominicale € 0,14 L. 280, agrario € 0,09 L. 175; al foglio 121 particella 320: qualità classe: semin arbor 5 superficie (mq): ha area ca 37 92 - Reddito dominicale € 6,85 L. 13.272, agrario € 3,92 L. 7.584; al foglio 114, particella 21, sub porz - qualità classe: semin irrig U superficie (mq): ha area ca 1-20 50 deduz - Reddito dominicale € 71,57, agrario € 34,23; al foglio 103, particella 129: sub porz AA - qualità classe: Prato 3 superficie (mq): ha area ca 17 00 deduz - Reddito dominicale € 1,76, agrario € 0,70; sub porz AB - qualità classe: incolt ster superficie (mq): ha area ca 01 10; al foglio 103, particella 155, sub porz AA - qualità classe: semin irrig superficie (mq): ha area ca 06 00 deduz - Reddito domi-



nica € 2,97, agrario € 1,42; sub porz AB - qualità classe: Seminativo superficie (mq): ha area ca 0,5 80 Reddito dominicale € 1,20, agrario € 0,90; al foglio 103, particella 156, sub porz AA - qualità classe: Prato 3 superficie (mq): ha area ca 45 00 deduz - Reddito dominicale € 4,65, agrario € 1,86; sub porz AB - qualità classe; incolt prod 1 Superficie, (mq): ha area ca 16 10 Reddito Dominicale € 0,08, agrario € 0,08; al foglio 103, particella 164, sub porz AA - qualità classe: semin irrig superficie (mq): ha area ca 28 00 deduz - Reddito dominicale € 16,63, agrario € 7,956; sub porz AB - qualità classe: Seminativo 4 superficie (mq): ha area. ca 10 60 Reddito dominicale € 1,37, agrario € 1,37; al foglio 114, particella 310, sub porz AA - qualità classe: Prato 2 superficie (mq): ha area ca 25 90 deduz - Reddito dominicale € 3,87, agrario € 1,29; sub porz AB - qualità classe: Pascolo 2 superficie (mq): ha area ca 19 22 Reddito dominicale € 0,99, agrario € 0,60; al foglio 114, particella 311, sub porz - qualità classe: semin irrig U superficie (mq): ha area ca 06 85 deduz - Reddito dominicale € 4,07, agrario € 1,95; al foglio 114, particella 22, sub porz AA - qualità classe: semin irrig U superficie (mq): ha area ca 53 00 deduz - Reddito dominicale € 31,48, agrario € 15,05; sub porz AB - qualità classe: Seminativo 3 superficie (mq): ha area ca 07 500 deduz - Reddito dominicale € 1,55, agrario € 1,16; al foglio 114, particella 290, sub porz - qualità classe: semin irrig U superficie (mq): ha area ca 1 09 51 deduz - Reddito dominicale € 65,04, agrario € 31,11; al foglio 103, particella 107, sub: porz: qualità classe: Seminativo 4 superficie (mq): ha area ca 59-00 Deduz. - Reddito dominicale € 7,73 L. 14975 agrario € 7,73 L. 14.975; al foglio 114, particella 19, sub: porz: AA qualità classe: Seminativo 3 superficie (mq): ha area ca 02-00 Deduz., Reddito dominicale € 0,41 agrario € 0,31; al foglio 114, particella 20 sub: porz: qualità classe: Seminativo 3 superficie (mq): ha area ca 24-95 deduz. - Reddito dominicale € 5,15 L. 9.980 agrario € 3,87 L. 7,485; al foglio 114, particella 203 sub: porz: AA qualità classe: Seminativo 3 superficie (mq): ha area ca 35-00 deduz. - Reddito dominicale € 7,23 agrario € 5,42; porz AB qualità classe: semin arbor 8 superficie (mq): ha area ca 03 - 98 deduz. - Reddito dominicale € 0,27 agrario € 0,10; al foglio 114, particella 202 sub: porz: qualità classe: Pascolo 3 superficie (mq): ha area ca 02 58 deduz. - Reddito dominicale € 0,11 L. 206 agrario € 0,07 L. 129; al foglio 114, particella 205 sub: porz - qualità classe: incolt prod 1 superficie (mq): ha area ca 01 40 deduz., Reddito dominicale € 0,01 L. 14 agrario € 0,01 L. 14; al foglio 114, particella 369 sub: porz AA - qualità classe: semin irrig superficie (mq): ha area ca 32 00 deduz. - Reddito dominicale € 19,01 agrario € 9,09; sub: porz AB - qualità classe: Seminativo 3 superficie (mq): ha area ca 08 62 deduz. - Reddito dominicale € 1,78 agrario € 1,34; quanto sopra premesso, essendosi concretati tutti gli elementi perché il possesso, con l'ausilio della legge trapassi in piena proprietà e ciò in forza dell'istituto dell'usucapione ex art. 1158 c.c., la sig.ra Fenucci Paola chiede di essere dichiarata proprietaria esclusiva per maturata usucapione degli anzidetti terreni indentificati in narrativa; tutto ciò premesso, l'attrice, ut *supra* rappresentata e difesa cita Pasculli Bonaventura nato a Milano il 7 gennaio 1934 C.F. PSCBVN34A07F205Y, Pasculli Enrico nato a Osimo il 10 dicembre 1957 C.F. PSCNRC57T10G167J, Pasculli Marco nato a Milano il 22 aprile 1968 C.F. PSCMR-

C68D22F205E, Pasculli Nicola nato a Milano il 31 agosto 1956 C.F. PSCNCL56M31F205O, Lucci Sante Enrico nato a Sassoferrato (AN) il 30 novembre 1944 C.F. LCCSTN44S301461E, Lucci Lucia nata a Sassoferrato (AN) il 6 agosto 1946 C.F. LCCLCU46M46I461S, Lucci Rosello nato a Sassoferrato il 30 marzo 1952 C.F. LCCRL-L52C30I461M, Alesi Andrea nato a San Benedetto del Tronto il 13 ottobre 1987 C.F. LSANDR87R13H769X, Alesi Paolo nato a San Benedetto del Tronto il 25 ottobre 1982 C.F. LSAPLA82R25H769H, Alesi Silvia nata a San Benedetto del Tronto il 13 giugno 1980 C.F. LSASLV80H53H769J, Fiorani Luciano nato a Arcevia (AN) il 29 gennaio 1944 C.F. FRNLN44A29A366O, Giontarelli Francesco nato a Arcevia (AN) il 15 gennaio 1953 C.F. GNTFNC53A15A366Y, Parigini Attilia nata a Arcevia (AN), il 6 giugno 1928 C.F. PRGTTL28H46A366A, Parigini Elisa nata a Arcevia (AN) il 18 aprile 1937 C.F. PRGLSE37D58A366F, Sargenti Mariella nata a Arcevia (AN) il 6 agosto 1948 C.F. SRGML-L48M46A366X, Perugini Adele, Perugini Alda, Perugini Asia, Perugini Attilia, Perugini Elisa, Perugini Maria e Perugini Nazzareno; De Angelis Giulio nato a Arcevia il 6 giugno 1893; Tosti Agnese, Tosti Fausto nato a Arcevia 5 giugno 1924, Tosti Filomena nata a Arcevia il 23 dicembre 1918 C.F. TSTFMN18T63A366P, Tosti GiamBattista nato a Arcevia 31 luglio 1914; Tosti Duilio, Tosti Mario nato a Arcevia il 22 aprile 1910 C.F. TSTMRA10D22A366E, Tosti Pia nata a Arcevia il 27 luglio 1905, Tosti Roberto nato a Arcevia il 23 gennaio 1912 C.F. TSTRRT12A23A366A, Tosti Vincenza nata a Arcevia il 17 novembre 1919 C.F. TSTVCN-19S57A366A, Sabbatini Dina nata a Arcevia il 24 ottobre 1949 C.F. SBBDN149R64A366J, Urbani Aldo nato a Arcevia il 29 aprile 1929 C.F. RBNLDA29D29A366P, Urbani Leonello nato a Arcevia il 7 dicembre 1940 C.F. RBNLL-L40T07A366T, Urbani Lilia (Ex Romeo) nata a Arcevia il 30 aprile 1946 C.F. RBNLLI46D70A366G, Costantini Marcello nato in Svizzera (EE) il 21 novembre 1964 C.F. CSTM-CL64S21Z133D, Costantini Stefania nata a Arcevia il 30 giugno 1958 C.F. CSTSFN58H70A366Z, Francoletti Chiara nata a Ostra Vetere il 15 giugno 1936 C.F. FRNCHR36H55F581E Costantini Franchina nata a Arcevia il 29 aprile 1933 C.F. CSTFNC33D69A366G tutti i loro eredi e/o aventi causa e tutti coloro che risulteranno dai pubblici proclami a comparire innanzi al Tribunale di Ancona all'udienza del giorno 28 dicembre 2016 ore di rito, sezione e giudice unico a designarsi ai sensi dell'art. 168-bis c.p.c., con invito a costituirsi in cancelleria nel termine di venti giorni prima dell'udienza indicata nei modi e nei termini di cui all'art. 166 c.p.c., sotto comminatoria di processo in contumacia e con l'avvertenza che la costituzione oltre i detti termini comporterà le decadenze previste dagli artt. 38 e 167 c.p.c., per ivi sentire accogliere le seguenti Conclusioni Piacia all'III.mo Tribunale adito, disattesa ogni contraria istanza, eccezione e deduzione, in accoglimento della domanda che precede preliminarmente: nel merito riconoscere che Fenucci Paola C.F. FNCPLA59R43D965E nata a Genga (AN) il 3 ottobre 1959 e residente in Arcevia (AN), Frazione Prozano, 9 ha goduto e posseduto per oltre venti anni, animo domini, pacificamente, pubblicamente ed ininterrottamente i beni immobili descritti in narrativa e per l'effetto, dichiarare che ella ne è divenuta proprietaria unica ed esclusiva per





intervenuta usucapione ultraventennale ed anche, ove occorra, per effetto di «successio possessionis»; ordinare le trascrizioni e le volturazioni di legge della emananda sentenza, il tutto con spese compensate ma secondo legge in caso di ingiusta opposizione.

Ancona, Senigallia, 14 aprile 2016

Avv. Nicoletta Marmugi

Avv. Sara Simoncelli

TU16ABA5750 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI LOCRI

*Rinnovazione notifica per pubblici proclami - R.G.  
n. 152/16*

*Atto di citazione per usucapione*

I coniugi Branca Attilio, nato a Bova Marina (RC) l'8 dicembre 1947 - cod. fisc. BRNTTL47T08B099G - e Maressa Anna, nata a Brancaleone (RC) il 2 marzo 1950 - cod. fisc. MRSNNA50C42B118Y - rappresentati e difesi dall'avv. Francesco Moio (codice fiscale MOIFNC62H02F112Y - Partita I.V.A. 01135100806) ed elettivamente domiciliati presso il suo studio in Brancaleone - Corso Umberto I, 92/C - sono stati autorizzati dal Presidente del Tribunale di Locri (RC) in data 1° agosto 2015 a citare gli eredi ed aventi causa del sig. Maressa Antonio, nato a Brancaleone (RC) il 3 ottobre 1913, a comparire davanti all'intestato Tribunale per l'udienza dell'11 marzo 2016, per ivi sentire dichiarare che gli attori, per intervenuta usucapione, sono esclusivi proprietari del fabbricato sito nel Comune di Brancaleone (RC) - foglio n. 46, particelle n. 294 e 793.

Il Giudice designato, sciogliendo la riserva di cui al verbale d'udienza del 6 aprile 2016, considerato che l'ufficiale giudiziario ha omesso di depositare l'atto presso la casa comunale del luogo in cui ha sede l'ufficio giudiziario, dispone la rinnovazione della notifica per pubblici proclami e rinvia la causa all'udienza del 4 novembre 2016 (udienza straordinaria) alle ore 9.15. Si invitano, pertanto, gli eredi e/o aventi causa del sig. Maressa Antonio, nato a Brancaleone (RC) il 3 ottobre 1913 a costituirsi nel termine di giorni venti prima dell'udienza indicata, nelle forme previste dagli articoli 163 e 166 del codice di procedura civile con avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini importa le decadenze di cui agli articoli 167 e 38 del codice di procedura civile e che in caso di mancata costituzione si procederà, previa dichiarazione della loro contumacia, all'istruzione della causa per ivi sentire dichiarare che gli attori, per intervenuta usucapione, sono esclusivi proprietari del fabbricato sito nel Comune di Brancaleone (RC) - foglio n. 46, particelle n. 294 e 793.

Brancaleone (RC), 6 giugno 2016

avv. Francesco Moio

TU16ABA5784 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI MILANO

*Notificazione pubblici proclami disposta dal Tribunale di Milano sezione lavoro Rg 2283/2016 dott.ssa Moglia - Udiienza del 13 settembre 2016, ore 9:30*

La ricorrente Marinara Rosa ha convenuto in giudizio il Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca, Ufficio Scolastico Regionale per la Lombardia, Ufficio Scolastico Provinciale di Milano al fine di ottenere il riconoscimento del diritto all'inserimento nelle graduatorie ex art. 1, comma 1 bis, l. n. 143/2004 (oggi GAE) per i ricorrenti in possesso di diploma di maturità magistrale conseguito entro il 2001/2002, per la classe concorsuale scuola dell'infanzia, primaria nonché condannare le amministrazioni resistenti a provvedere all'inserimento "pleno iure" della ricorrente nelle graduatorie ex art. 1, comma 1 bis, l. n. 143/2004 (oggi GAE), con vittoria di spese diritti ed onorari, oltre IVA e CPA.

In data 10 maggio 2015 la dr.ssa Moglia ha disposto di dover procedere all'integrazione del contraddittorio nei confronti degli iscritti nella graduatoria della provincia di Milano per le classi di concorso relativi alla scuola dell'infanzia e scuola primaria. Il Presidente della Sezione lavoro con decreto del 30 maggio 2016 ha autorizzato la notificazione per pubblici proclami nei confronti dei controinteressati inseriti nella graduatoria ad esaurimento per le classi concorsuali scuola dell'infanzia, scuola primaria e nei corrispondenti elenchi di sostegno valide per il triennio 2014/2017 della provincia di Milano.

Ulteriori informazioni e gli atti di causa sono accessibili ai seguenti siti internet istituzionale del MIUR, al sito del Tribunale di Milano ed altri siti di consultazione nel settore della scuola ([www.orizzontescuola.it](http://www.orizzontescuola.it)).

avv. Laura Podagra

TX16ABA5873 (A pagamento).

### AMMORTAMENTI

### TRIBUNALE DI LATINA

*Ammortamento polizza di pegno*

La dott.ssa L. Mancini del Tribunale di Latina con decreto n. 95/16 - 129/16 in data 8 marzo 2016 ha pronunciato l'inefficacia della polizza n. 67000939868/82 emessa il 21 gennaio 2014 con prestanza di € 768,00 dalla banca UniCredit S.p.a. Agenzia di Latina Borgo Isonzo Pegno 30841, ed autorizza il rilascio del duplicato dopo 90 giorni dalla data di pubblicazione per estratto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica.

Il richiedente  
Nobili Paola

TU16ABC5783 (A pagamento).



**TRIBUNALE DI REGGIO EMILIA***Ammortamento certificato azionario*

Il Presidente del Tribunale di Reggio Emilia con decreto depositato il 24/05/2016 (R.G. N. 1053/2016) ha pronunciato l'ammortamento dei certificati azionari nominativi emessi dalla società Montanari S.p.A. (codice fiscale n. 00930640354) identificati con i n. 4-5-6 rappresentativi di n. 1.194.000 azioni di categoria ordinaria di € 5,00 ciascuna e complessivamente € 5.970.000,00 intestati alla società Industria Compensati e Placcati F.lli Montanari S.n.c. (codice fiscale n. 00142360353). Opposizione legale entro 30 giorni.

Li, 15/06/2016

avv. Milena Motta

TX16ABC5865 (A pagamento).

**NOMINA PRESENTATORE****TRIBUNALE CIVILE E PENALE DI VERONA***Nomina presentatori*

Prot. 2552/4.5.3/7-1

Il Presidente vista l'istanza in data 13.05.2016 del Dott. Alessio Porceddu Cilione, notaio in Lavagno (VR), con la quale chiede la nomina dei presentatori per la levata dei protesti e precisamente i Sigg. Aldegheri Chiara, Vantini Giorgio e Zarattini Claudio, aventi i requisiti di idoneità previsti dalla legge, visti gli articoli 2 e 3 della legge 12.06.1973 n. 349 e l'articolo 1 del D.P.R. 03.06.1975 n. 290, visto il provvedimento di delega del Presidente della Corte d'Appello di Venezia in data 26.01.2000, per quanto previsto dalla menzionata normativa nomina i Signori:

- Aldegheri Chiara, nata a Tregnago (VR) il 29 ottobre 1968, residente in San Zeno di Colognola ai Colli (VR) Via C. Battisti n. 72/A

- Vantini Giorgio, nato a Verona (VR) il 29 novembre 1954, residente a Verona (VR), Via Brunelleschi n. 1

- Zarattini Claudio, nato a Verona (VR) il 22 agosto 1961, residente a Buttapietra (VR), Via Baruchello n. 9

quali presentatori al protesto del notaio Dott. Alessio Porceddu Cilione nato a Verona (VR) il 10 febbraio 1981, domiciliato a Lavagno (VR) Via Provinciale n. 63/D codice fiscale PRCLSS81B10L781U - iscritto al Collegio Notarile di Verona

dispone che il presente provvedimento venga pubblicato per estratto nella *Gazzetta Ufficiale* - Parte II - per quanto previsto dall'articolo 31 della Legge 24.11.2000 n. 340.

Stante l'urgenza, il presente provvedimento è immediatamente esecutivo.

Verona 19 maggio 2016.

Il Presidente Vicario del Tribunale  
Fernando Platania

Notaio  
Alessio Porceddu Cilione

T16ABE1639 (A pagamento).

**EREDITÀ****TRIBUNALE DI CASSINO***Eredità giacente di Geraci Alfredo*

Il Tribunale di Cassino con decreto del 2 marzo 2016 R.V.G. 188/2016 ha dichiarato giacente l'eredità di Geraci Alfredo, nato a Mogadiscio il 13 aprile 1954 e deceduto a Cassino il 30 dicembre 2014, nominando curatore il dott. Claudio Valente, con studio in Cervaro (FR), via Macerine 25.

Dott. Claudio Valente

TU16ABH5742 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI RIMINI***Eredità giacente di Tiraferri Harry*

Il Giudice delle Successioni del Tribunale di Rimini in data 2 maggio 2016 (dep. 4/05/2016) ha dichiarato giacente l'eredità di Tiraferri Harry nato a Rimini (RN) il 23 novembre 1971, deceduto a Cesena (FC) in data 2 novembre 2013 e residente in vita in Via Montevicchio, 14 - Rimini (RN).

Rimini, 10 giugno 2016

Il curatore  
avv. Chiara Boschetti

TU16ABH5751 (A pagamento).

**TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO***Eredità giacente di Locca Renato*

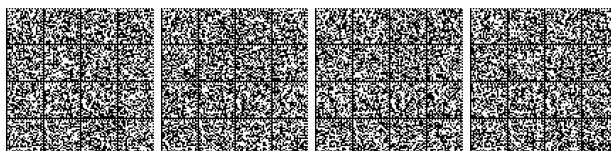
Con decreto emesso in data 17 maggio 2016 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Locca Renato, nato a Cagliari il 15 giugno 1965 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 18 aprile 2015 - R.G. 5159/2016.

Curatore è stato nominato dott. Vietti Pier Vittorio con studio in Torino, Via Revel, 6.

Il funzionario giudiziario  
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore  
dott. Vietti Pier Vittorio

TU16ABH5782 (A pagamento).



**TRIBUNALE DI PALERMO***Nomina curatore di eredità giacente*

Il Presidente del Tribunale di Palermo II sezione civile con decreto del 04/01/2016 ha dichiarato giacente l'eredità di Garofalo Giuseppe nato a Partinico il 04/08/1929, deceduto a Sciacca l'11/03/1992, con ultimo domicilio a Partinico in via XXV Aprile n. 59, nominando curatore il notaio Eugenio Toscano con studio in Palermo, via Goethe n.1.

Eugenio Toscano Notaio

TX16ABH5860 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI ALESSANDRIA***Avviso di chiusura eredità giacente*

Il Presidente del Tribunale di Alessandria, con decreto del 29.05.2016 ha dichiarato chiuso il procedimento relativo all'eredità giacente di Molinari Flavio nato a Roddino (CN) il 20.06.1958 e deceduto in Alessandria il 27.07.2011 con ultima residenza in Via Fubine n. 38, Felizzano (AL).

Il curatore  
dott. Pierluigi Caniggia

TX16ABH5864 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI PALERMO***Eredità giacente di Polizzi Antonino*

Il Presidente del Tribunale di Palermo II sezione civile con decreto del 28/12/2015 ha dichiarato giacente l'eredità di Polizzi Antonino nato ad Alcamo il 13/05/1928, deceduto a Palermo il 26/01/2007, con ultimo domicilio a Carini in via Olmi n. 38, nominando curatore il notaio Eugenio Toscano con studio in Palermo, via Goethe n.1.

Eugenio Toscano notaio

TX16ABH5878 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI PRATO**

RG n. 674/2016

*Nomina curatore di eredità giacente*

Il Tribunale di Prato, con decreto del 12/05/2016, ha dichiarato giacente l'eredità di Laura Cambi nata a Carmignano (PO) il 06/06/1945 e deceduta in Poggio a Caiano (PO) il 19/12/2009 con ultimo domicilio a Poggio a

Caiano (PO) in via Galileo Galilei 77 nominando curatore l'Avv. Lorenzo Gambini con studio in Prato via Arcivescovo Martini 6.

avv. Lorenzo Gambini

TX16ABH5879 (A pagamento).

**LIQUIDAZIONE COATTA AMMINISTRATIVA****I.P.A.B. ASILO PRINCIPE DI PIEMONTE**

*in liquidazione*

*Avviso ai creditori*

Con Decreto n. 2/2015 del Commissario Straordinario, il sottoscritto dott. Ignazio Zucca è stato nominato Liquidatore dell'IPAB Asilo Principe di Piemonte con sede in Cabras (OR). Tutti i creditori sono invitati a specificare entro 15 giorni dalla pubblicazione del presente avviso al seguente indirizzo PEC ignazio.zucca@pec.commercialisti.it, i crediti vantati nei confronti dell'IPAB allegando i documenti giustificativi e indicando le eventuali cause di prelazione.

Il liquidatore  
dott. Ignazio Zucca

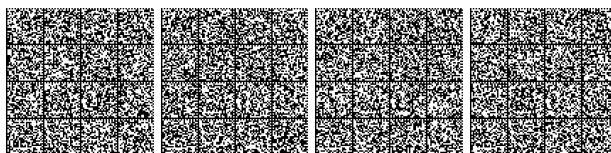
TU16ABJ5778 (A pagamento).

**RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ****TRIBUNALE DI SALERNO***Riconoscimento di usucapione speciale ex L. n. 346 del 1976*

In data 26.04.2016, nel procedimento pendente presso il Tribunale di Salerno n. 1525/2015 di R.G., il Giudice Paola Giglio Cobuzio dichiarava: a) l'acquisto per usucapione speciale in favore de sig. Antonino Mennella, nato a Salerno il 6 luglio 1963 (C.F. MNN NNN 63L06 H703J), della proprietà dell'immobile censito nel Catasto Terreni del Comune di Serre (SA) identificato al foglio 20, part. 12, classe seminativo arborato, ha 18,50, reddito dominicale € 7,17, reddito agrario € 15,76; b) ordinava l'affissione, per novanta giorni, all'Albo del Comune di Serre (SA) ed all'Albo dell'intestato Tribunale, nonché la pubblicazione per estratto in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica non oltre quindici giorni dall'avvenuta affissione nei predetti Albi. Si avverte chiunque vi abbia interesse che è possibile proporre opposizione al decreto nel termine di sessanta giorni dalla scadenza del termine di affissione ai ripetuti Albi.

avv. Carlo Colliani

TX16ABM5863 (A pagamento).



# ALTRI ANNUNZI

## ESPROPRI

### MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO Direzione generale per le risorse minerarie ed energetiche

*Estratto del decreto di occupazione d'urgenza*

#### IL DIRETTORE GENERALE

Visto il decreto del Ministro dello sviluppo economico 30 ottobre 2015, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale - del 27 novembre 2015, che modifica il decreto ministeriale 14 luglio 2014, di individuazione degli Uffici dirigenziali di livello non generale della Direzione generale per la sicurezza dell'approvvigionamento e per le infrastrutture energetiche, attribuendo le funzioni dell'Ufficio unico per gli espropri di pubblica utilità in materia di energia alla Divisione VII;

Visto l'art. 42 della Costituzione nella parte in cui prevede che la proprietà privata può essere, nei casi indicati dalla legge, e salvo indennizzo, espropriata per motivi di interesse generale;

Visto l'art. 32 del regio decreto 29 luglio 1927, n. 1443 e successive modificazioni ed integrazioni, col quale si dispone che «entro il perimetro della concessione, le opere necessarie per il deposito, il trasporto e la elaborazione dei materiali, per la produzione e trasmissione dell'energia, ed in genere per la coltivazione del giacimento e la sicurezza della miniera, sono considerate di pubblica utilità a tutti gli effetti della legge 25 giugno 1865, n. 2359. Su richiesta del concessionario, il Ministro dell'industria, del commercio e dell'artigianato può ordinare l'occupazione d'urgenza determinando provvisoriamente l'indennità e disponendone il deposito»;

Visto l'art. 82-*quater* della legge 23 agosto 2004, n. 239, col quale si dispone che «la concessione di coltivazione di idrocarburi in terraferma costituisce titolo per la costruzione degli impianti e delle opere necessari, degli interventi di modifica delle opere connesse e delle infrastrutture indispensabili all'esercizio, che sono considerati di pubblica utilità ai sensi della legislazione vigente»;

Visto il decreto 8 marzo 2013 del Ministro dello sviluppo economico e del Ministro dell'ambiente e della tutela del territorio e del mare con il quale è approvato il documento di Strategia energetica nazionale (SEN), ed in particolare il paragrafo 4.6 del citato documento «Produzione sostenibile di idrocarburi nazionali»;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 8 giugno 2001, n. 327, recante il «Testo unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di espropriazioni per pubblica utilità» e le successive modifiche e integrazioni;

Visto il decreto 6 novembre 1984, pubblicato nel Bollettino Ufficiale degli idrocarburi e delle georisorse - Anno XXIX n. 3 del 30 marzo 1985 - con il quale è stata conferita

la concessione di coltivazione di idrocarburi liquidi e gassosi denominata «S. Benedetto del Tronto», con decorrenza 10 settembre 1984 e scadenza in data 10 settembre 2014, trasferita con decreto 9 febbraio 2010 per la quota di titolarità pari all'85,5% alla Società Adriatica Idrocarburi SpA (di seguito: SAI S.p.A.), rappresentante unico dei contitolari per la pubblica amministrazione;

Considerato che la SAI S.p.a ha presentato istanza n. 963 del 3 settembre 2012 per la proroga della concessione, il cui procedimento è stato avviato da questa amministrazione ed è tutt'ora in corso;

Visto l'art. 34, comma 19, del decreto-legge 18 ottobre 2012, n. 179, convertito in legge 17 dicembre 2012, n. 221, il quale dispone che gli impianti attualmente in funzione «continuano ad essere eserciti fino al completamento delle procedure autorizzative in corso previste sulla base dell'originario titolo abilitativo, la cui scadenza deve intendersi a tal fine automaticamente prorogata fino all'anzidetto completamento»;

Considerato che, con contratto di locazione del 18 marzo 1981, la parte locatrice ha consentito a cedere in locazione i terreni attualmente indicati al NCT al foglio 23, mappali n. 390 e n. 389, ex 94-112, al fine della realizzazione di lavori di ricerca e coltivazione mineraria;

Ritenuto che la pubblicazione del titolo concessorio sul «Bollettino Ufficiale degli idrocarburi e delle georisorse» in visione presso il sito web di questo Ministero, nonché la esplicita funzione di esercizio dell'infrastruttura menzionata nel contratto di locazione, abbia dato piena conoscenza al locatore della natura di pubblica utilità dell'infrastruttura;

Considerato che la ditta proprietaria di uno dei fondi in cui sono installati gli impianti dell'Area pozzo San Benedetto 1-5, ricadente nella sopra citata concessione ha attivato la procedura esecutiva di sfratto innanzi al Tribunale ordinario di Ascoli Piceno, rifiutando la sottoscrizione di un nuovo contratto di locazione dell'area, nonostante le trattative attivate dalla concessionaria SAI S.p.A.;

Considerato che con ordinanza di rilascio n. 7201/2015 dell'11 giugno 2015 - RG n. 1039/2015 - il Tribunale ordinario di Ascoli Piceno ha ordinato il rilascio dell'immobile, riservando al prosieguo del giudizio l'esame delle eccezioni di parte, e, di conseguenza, l'Ufficiale giudiziario addetto all'Ufficio UNEP presso il Tribunale di Ascoli Piceno ha comunicato l'immissione in possesso a favore dei proprietari Letizia Troiani e Olindo Troiani, del fondo identificato al N.C.T. del Comune di San Benedetto del Tronto (AP) al foglio 23, mappali n. 390 e n. 389, da eseguirsi in data 16 maggio 2016, successivamente rinviato al 26 maggio 2016;

Vista l'istanza 16 dicembre 2015, n. 676, registrata con prot. n. 35159 del 30 dicembre 2015, reiterata in data 17 maggio 2016 per motivi di urgenza, con la quale la Società Adriatica Idrocarburi S.p.A. ha richiesto l'occupazione temporanea fino al 2024 ai sensi dell'art. 49 decreto del Presidente della Repubblica n. 327/01 e s.m.i. dei terreni in comune di San Benedetto del Tronto (AP) al foglio 23, mappali n. 390 e n. 389, dove sono installati gli impianti del pozzo San Benedetto 1-5;

Considerato che non l'occupazione temporanea ai sensi del citato art. 49 a favore del concessionario, ma l'occupazione di urgenza prevista dall'art. 22-*bis* è condizione unica



e necessaria al fine di garantire la sicurezza degli impianti presenti nell'area e dei soggetti estranei alle lavorazioni inerenti l'attività petrolifera, imponendosi una adeguata recinzione, ai sensi della legislazione vigente ed altresì garantire le ragioni di interesse pubblico, al fine da rendere possibile l'estrazione di idrocarburi liquidi e gassosi prevista in concessione, tutt'ora vigente e non assoggettata a sospensione;

Ritenuto, pertanto, che sussistono motivi di urgenza per garantire al concessionario la permanenza nell'area, attualmente recintata e vietata per motivi di sicurezza all'accesso di estranei alle lavorazioni del programma estrattivo della citata concessione di coltivazione di idrocarburi liquidi e gassosi;

Considerato che è necessario legittimare l'occupazione da parte del concessionario dell'area in argomento, nonché disporre un adeguato corrispettivo economico a favore dei proprietari, per indennizzare, ai sensi degli articoli 22-bis e 50 del decreto del Presidente della Repubblica n. 327/2001, l'occupazione d'urgenza dell'immobile di cui al piano particolare allegato;

Considerato congruo il periodo di cinque anni per consentire l'espletamento delle procedure giudiziarie, della messa in sicurezza e bonifica del sito, nel caso di esito favorevole alla richiesta di sfratto, nonché la chiusura del procedimento di proroga della concessione;

Decreta:

Art. 1.

A favore della Società Adriatica Idrocarburi SpA (di seguito: concessionario), con sede legale in San Giovanni Teatino (CH) - Via Atemo n. 157 - codice fiscale n. 002288100692, rappresentante unico nei rapporti con l'Amministrazione pubblica e con i terzi per la concessione di coltivazione di idrocarburi liquidi e gassosi denominata «S. Benedetto del Tronto», è disposta l'occupazione d'urgenza, per un periodo di cinque anni, a partire dalla data del presente decreto, dei terreni individuati nel N.C.T. del Comune di San Benedetto del Tronto (AP) al foglio 23, mappali n. 390 e n. 389, dove sono installati gli impianti del pozzo San Benedetto 1-5, elencati nel piano particolare allegato.

Art. 2.

Ai sensi dell'art. 50 del decreto del Presidente della Repubblica n. 327/2001, è dovuta al proprietario una indennità pari ad un dodicesimo di 6,00 euro/m<sup>2</sup>, che sarebbe dovuto nel caso di esproprio dell'area, per ogni anno di occupazione e, per ogni mese o frazione di mese, una indennità pari ad un dodicesimo di quella annua. L'importo inerente il corrispettivo di occupazione, dalla data di scadenza del contratto di locazione fino alla data del pagamento, è commisurato all'indennità sopra stabilita e corrisposto comprendendo gli interessi legali.

Art. 3.

Con modalità concordata con i proprietari, salvo i casi indicati nei successivi articoli 7 e 8, il concessionario corrisponde entro il termine di sessanta giorni dalla data di immissione

in possesso di cui all'art. 5, il pagamento dell'indennità per l'intero periodo di occupazione, come stabilito nel precedente art. 2.

Art. 4.

L'occupazione di cui all'art. 1 è sottoposta alla condizione sospensiva che sia ottemperato da parte del concessionario a quanto disposto agli articoli 5 e 6.

Art. 5.

Il concessionario provvede alla notifica del presente decreto, nelle forme degli atti processuali civili, ai proprietari identificati, unitamente all'invito a presenziare alla redazione del verbale di immissione in possesso dei fondi specificando, con un preavviso di almeno sette giorni, l'indicazione del luogo, del giorno e dell'ora in cui è prevista l'esecuzione del presente decreto con indicazione dei nominativi dei tecnici incaricati di redigere il verbale.

Art. 6.

I tecnici incaricati dell'esecuzione del presente decreto, secondo le disposizioni dell'art. 24 del decreto del Presidente della Repubblica n. 327/2001, redigono, contestualmente al verbale di immissione in possesso dei terreni, lo stato di consistenza dei medesimi, in contraddittorio con i proprietari catastalmente identificati o, nel caso di assenza o di rifiuto dei medesimi, con la presenza di due testimoni che non siano dipendenti del concessionario.

Art. 7.

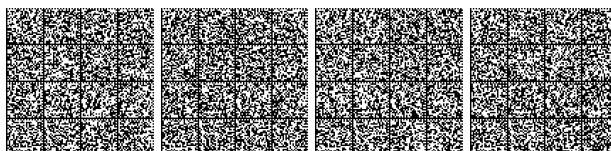
Il proprietario dell'immobile, entro il termine di trenta giorni dalla data di immissione in possesso dei fondi a favore del concessionario, ove permangano le condizioni di non accettare l'indennità proposta con il presente atto, può informare questa Autorità espropriante sulla necessità di chiedere alla competente Commissione provinciale per gli espropri di cui all'art. 41 del decreto del Presidente della Repubblica n. 327/2001, di determinare l'indennità. Ove non condivida la determinazione definitiva, il proprietario potrà presentare opposizione alla stima, nei termini e con le modalità previste dall'art. 54 del decreto del Presidente della Repubblica n. 327/2001.

Art. 8.

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

Art. 9.

Nei casi indicati negli articoli 7 e 8, gli importi previsti dall'art. 3 sono versati in depositi da costituire presso la competente Ragioneria territoriale dello Stato a cura del concessionario.



## Art. 10.

Il presente decreto entra in vigore alla data della pubblicazione per estratto, a cura della società beneficiaria dell'azione ablativa, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 20 maggio 2016

*Estratto dell'Allegato al decreto 20 maggio 2016*

Occupazione temporanea di terreni dell'area «Pozzo San Benedetto 1-5» - Concessione San Benedetto del Tronto - Proprietario del fondo: Troiani Olindo e Troiani Letizia - Foglio 23, mappali 389, 390, - Comune di San Benedetto del Tronto - area da occupare: 11.638 metri quadri - canone mensile di occupazione 484,92 euro.

Il direttore generale  
ing. Gilberto Dialuce

TU16ADC5785 (A pagamento).

**SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI  
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI**

**CLINIGEN HEALTHCARE LTD**

Sede: Pitcairn House, First Avenue, Burton-on-Trent, Staffordshire DE142WW, GB

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

Codice pratica n. C1A/2016/690

Titolare: Clinigen Healthcare Ltd, Pitcairn House, First Avenue, Burton-on-Trent, Staffordshire DE14 2WW (Gran Bretagna)

Specialità medicinale: ETHYOL

Confezioni e numeri AIC: 50 mg/ml soluzione per infusione (500 mg) - A.I.C. n. 030725016

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE - Grouping di variazioni Tipo IA n. A.7 Eliminazione di sito produttivo (prodotto finito) - Tipo IA n. C.I.8.a Introduzione sistema di Farmacovigilanza - Tipo IA n. C.I.10 Variazione nella frequenza di sottomissione del Rapporto Periodico di Sicurezza (PSUR). I lotti già prodotti alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore speciale  
Cinzia Boldarino

TU16ADD5743 (A pagamento).

**GLAXOSMITHKLINE S.P.A.**

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

Codice Pratica: N1B/2015/4524 e N1A/2016/721

Specialità medicinale: ZOFRAN (AIC n. 027612... tutte le confezioni)

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

Tipologia variazioni:

Tipo IB C.I.z – Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test (QRD template) e adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto al QRD template.

Tipo IAIN C.I.3.a) – Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in linea con la raccomandazione della procedura PSUSA.

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

Il Titolare dell'AIC 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 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.

Codice Pratica: C1A/2016/1898

N. di Procedura Europea: SE/H/1041/01-03/IA/27

Specialità Medicinale: ZELITREX (A.I.C. n. 029503... tutte le confezioni)

Confezioni: 250-500 mg, 1 g Compresse rivestite con film

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

Tipologia variazione: Tipo IA A.4

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

Modifica Apportata: Cambio nome dello Stato da "Andhra Pradesh" a "Telangana" nell'indirizzo postale del produttore indiano DIVIS.

Codice Pratica: C1A/2016/1901

N. di Procedura Europea: DE/H/2809/03/IA/21

Specialità Medicinale: AUGMENTIN (A.I.C. n. 026089072)

Confezioni: 1000 mg/20 ml + 200 mg/20 ml Polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso endovenoso - 1 flacone + 1 fiala

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

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

Tipo di Modifica: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacoepa europea nuovo o aggiornato:



Per un principio attivo - Per una materia prima / un reattivo / una sostanza intermedia utilizzati nel procedimento di fabbricazione del principio attivo - Per un eccipiente

a) Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea

2. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato

Modifica Apportata: Aggiornamento CEP per Sandoz Palafolls ES da Rev06 a Rev07.

Codice Pratica: N1B/2016/1485

Specialità Medicinale: SEREUPIN (A.I.C. n. 027965 019-033-045)

Confezioni: 20 mg Compresse rivestite con film

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

Tipologia variazione: Tipo IB B.II.d.1 a)

Tipo di Modifica: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito - a) Rafforzamento dei limiti delle specifiche.

Codice Pratica: N1B/2016/1523

Specialità Medicinale: ECOVAL (A.I.C. n. 020423048)

Confezioni: 0,1% Unguento

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

Tipologia variazione: Tipo IB B.II.b.3 z)

Tipo di Modifica: Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito - z) Altre modifiche

Modifica Apportata: Registrazione di un aggiornamento del metodo di produzione.

Codice Pratica: N1B/2016/1524

Specialità Medicinale: ECOVAL (A.I.C. n. 020423048)

Confezioni: 0,1% Unguento

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

Tipologia variazione: Tipo IB A.5 a)

Tipo di Modifica: Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito - a) Attività per le quali il fabbricante è responsabile, compreso il rilascio dei lotti

Modifica Apportata: Modifica della legal entity del sito produttivo di Barnard Castle.

Codice Pratica: N1B/2016/1525

Specialità Medicinale: ECOVAL (A.I.C. n. 020423048)

Confezioni: 0,1% Unguento

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

Tipologia variazioni e tipo di modifica: Grouping variation:

Tipo IAIN B.II.b.1 a) - Aggiunta di un sito di produzione per una parte o per la totalità del procedimento di produzione del prodotto finito - a) Sito di confezionamento secondario

Tipo IAIN B.II.b.1 b) - Aggiunta di un sito di produzione per una parte o per la totalità del procedimento di produzione del prodotto finito - b) Sito di confezionamento primario

Tipo IB B.II.b.1 e) - Aggiunta di un sito di produzione per una parte o per la totalità del procedimento di produzione del prodotto finito - e) Sito in cui sono effettuate tutte le opera-

zioni, ad eccezione del rilascio dei lotti, del controllo dei lotti e degli imballaggi primario e secondario, per i medicinali non sterili

Tipo IAIN B.II.b.2 c) 2 - Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito - c) Aggiunta di un fabbricante responsabile dell'importazione e/o del rilascio dei lotti - 2. Compreso il controllo dei lotti/le prove

Modifica Apportata: Registrazione sito produttivo Aspen Bad Oldesloe come sito alternativo di produzione, confezionamento primario e secondario, QC e rilascio lotti.

Codice Pratica: N1B/2016/1550

Specialità Medicinale: ECOVAL (A.I.C. n. 020423087)

Confezioni: 0,1% Emulsione cutanea

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

Tipologia variazione: Tipo IB B.II.e.1 a) 2.

Tipo di Modifica: Modifica del confezionamento primario del prodotto finito - a) Composizione qualitativa e quantitativa - 2. Forme farmaceutiche semisolidi e liquide non sterili

Modifica Apportata: Modifica per correggere i dettagli del confezionamento.

Codice Pratica: N1B/2016/1551

Specialità Medicinale: ECOVAL (A.I.C. n. 020423265)

Confezioni: 0,05% soluzione cutanea 30g Scalp Fluid

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

Tipologia variazione: Tipo IB B.II.e.1 a) 2.

Tipo di Modifica: Modifica del confezionamento primario del prodotto finito - a) Composizione qualitativa e quantitativa - 2. Forme farmaceutiche semisolidi e liquide non sterili

Modifica Apportata: Modifica per correggere i dettagli del confezionamento.

Codice Pratica: N1B/2016/1577

Specialità Medicinale: ZANTAC (A.I.C. n. 024448 021-058)

Confezioni: 150-300 mg Compresse rivestite con film

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

Tipologia variazione: Tipo IB B.II.c.2 d)

Tipo di Modifica: Modifica del metodo di prova di un eccipiente - d) Altre modifiche di una procedura di prova.

Codice Pratica: N1B/2016/1578

Specialità Medicinale: ZANTAC (A.I.C. n. 024448058)

Confezioni: 300 mg Compresse rivestite con film

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

Tipologia variazione: Tipo IB B.II.b.3 a)

Tipo di Modifica: Modifica minore nel processo di fabbricazione.

Codice Pratica: N1B/2016/1579

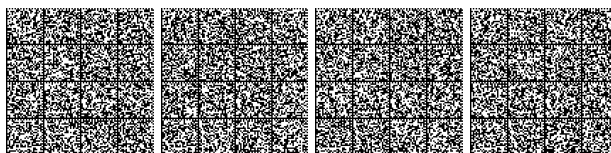
Specialità Medicinale: ZANTAC (A.I.C. n. 024448 021-058)

Confezioni: 150-300 mg Compresse rivestite con film

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

Tipologia variazione: Tipo IB B.II.f.1 d)

Tipo di Modifica: Modifica del contenuto di stoccaggio del prodotto finito o del prodotto ricostituito/diluito.



Modifica apportata: Modifica delle condizioni di conservazione del prodotto finito.

Codice Pratica: N1B/2016/1409

Specialità Medicinale: ZANTAC (A.I.C. n. 024448 021-058)

Confezioni: 150-300 mg Compresse rivestite con film

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

Tipologia variazioni e tipo di modifica: Grouping variation:

Tipo IA B.II.b.5 c) - Modifica delle prove in corso di fabbricazione del prodotto finito - c) Soppressione di una prova in corso di fabbricazione non significativa

Tipo IA B.II.d.2 a) - Modifica della procedura di prova del prodotto finito - a) Modifiche minori ad una procedura di prova approvata

Tipo IA B.II.a.3 b) 1. - Modifiche nella composizione del prodotto finito - b) Altri eccipienti - 1. Gli adattamenti di scarsa rilevanza della composizione quantitativa del prodotto finito per quanto riguarda gli eccipienti

Tipo IAIN B.III.2.a) 1. e 2. - Modifica al fine di conformarsi alla farmacopea europea o nazionale - a) Modifica delle specifiche di una sostanza che non figurava nella farmacopea europea al fine di renderla conforme alla farmacopea europea o nazionale di uno Stato membro - 1. Principio attivo - 2. Eccipiente / principio attivo / materia prima.

Codice Pratica: C1B/2016/1290

N. di Procedura Europea: DE/H/0137/01-02-03/IB/099

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

Specialità Medicinale: PRIORIX (AIC n. 034199...) polvere e solvente per soluzione iniettabile - tutte le confezioni

Tipologia variazione: Tipo IB B.I.a.2.z

Tipo di Modifica: Modifiche nel procedimento di fabbricazione del principio attivo - z. altre modifiche

Modifica apportata: Modifiche relative alla descrizione del pH dei mezzi di cultura e delle soluzioni per allinearli alla pratica produttiva (N.B.: il pH dei mezzi di cultura e delle soluzioni utilizzate non viene modificato a seguito della presente domanda).

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

Un procuratore  
dott. Enrico Marchetti

TX16ADD5858 (A pagamento).

### VIIV HEALTHCARE S.R.L.

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

Codice Pratica: C1A/2016/1826

N. di Procedura Europea: UK/H/022/01,02,08,11/IA/128

Specialità Medicinale: RETROVIR (A.I.C. n. 026697 058-072-122-134-146-159)

Confezioni: 100-250 mg capsule rigide, 100 mg/10 ml soluzione orale, 10 mg/ml soluzione per infusione endovenosa

Titolare: ViiV Healthcare UK Ltd. - Rappresentante legale e di vendita: ViiV Healthcare S.r.l. - Via A. Fleming, 2 - Verona

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

Tipo di Modifica: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato: per un principio attivo

a) Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea

2. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato

Modifica Apportata: Aggiornamento CEP di Zidovudina per Aurobindo Pharma Ltd.

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

Un procuratore  
dott. Enrico Marchetti

TX16ADD5859 (A pagamento).

### SANDOZ S.P.A.

Sede legale: largo U. Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA) - I  
Codice Fiscale: 00795170158  
Partita IVA: 02689300123

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

*Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche*

Titolare: Sandoz S.p.A.

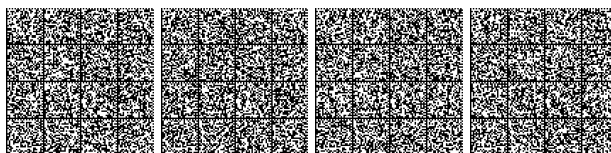
Medicinale: LOPERAMIDE HEXAL 2 mg capsule rigide, 2 mg/ml soluzione orale e 2 mg compresse effervescenti, AIC: 033987, tutte le confezioni.

Codice Pratica: N1B/2016/1522. Grouping variation Tipo IB: 2xTipo IB-C.1.7.a Eliminazione della forma farmaceutica soluzione orale e compresse effervescenti

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

Un procuratore  
dott.ssa Susy Ferraris

TX16ADD5861 (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. CE 1234/2008 e s.m.i.*

Estratto Comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/54711 del 24/5/2016

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

Medicinale: BISOLVON

Confezioni: AIC n.021004015, AIC n. 021004027, AIC n. 021004039, AIC n.021004041, AIC n.021004179, AIC n.021004181, AIC n. 021004193, AIC n. 021004205, AIC n.021004217.

Codice Pratica: N1B/2016/983

Modifica apportata: Variazione Tipo IB n.C.I.z): Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo a seguito della richiesta proveniente dall'Ufficio di Farmacovigilanza per i medicinali a base di bromexina (a seguito della Decisione di esecuzione della Commissione Europea del 14.01.2016) e adeguamento delle Etichette all'ultimo QRD Template.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4, 4.8 e 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 pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tede-

sca 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.

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

TX16ADD5862 (A pagamento).

**DOC GENERICI S.R.L.**

Sede legale: via Turati 40 - 20121 Milano

Codice Fiscale: 11845960159

Partita IVA: 11845960159

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

TITOLARE AIC: DOC Generici Srl - Via Turati 40 - 20121 Milano

Medicinale: ACIDO URSODESOSSICOLICO DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 028931 Codice pratica: N1B/2016/1557

Modifica: IA B.III.1.a.2 Aggiornamento CEP per il principio attivo da parte di un produttore già autorizzato: Da: R1-CEP 2004-108-Rev 03 A: R1-CEP 2004-108-Rev 04

Medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO DOC Generici - Confezioni: 875mg + 125mg compresse rivestite con film - Codice AIC: 036802015- Codice pratica: N1B/2016/1478

Modifica: Grouping variation 2 x IB B.III.1.a.2 + IA B.III.1.a.2 Aggiornamento CEP per il principio attivo potassio clavulanato diluito da parte di un produttore già autorizzato: Da: R0-CEP 2005-179-Rev 03 A: R1-CEP 2005-179-Rev 02

Medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO DOC Generici - Confezioni: 875 mg + 125 mg polvere per sospensione orale - Codice AIC: 036802027- Codice pratica: N1B/2016/1496

Modifica: Grouping variation 2 x IB B.III.1.a.2 + IA B.III.1.a.2 Aggiornamento CEP per il principio attivo potassio clavulanato diluito da parte di un produttore già autorizzato: Da: R0-CEP 2005-180-Rev 03 A: R1-CEP 2005-180-Rev 02

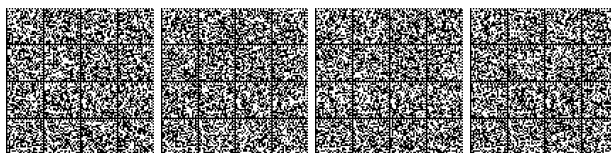
Medicinale: GEMFIBROZIL DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 034080 - Codice pratica: N1A/2016/1384

Modifica: IA B.III.1.a.2 Aggiornamento CEP per il principio attivo da parte di un produttore già autorizzato: Da: R0-CEP 2008-118-Rev 00 A: R1-CEP 2008-118-Rev 00

Medicinale: KETOPROFENE DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 034306 - Codice pratica: N1A/2016/1334

Modifica: Grouping variation:

- IA B.III.1.b.2 Sostituzione di un CEP relativo al rischio TSE per l'eccipiente gelatina DA: R1-CEP 2004-022-Rev. 00 A: R1-CEP 2001-424-Rev 03



- IA B.III.1.b.3 Aggiornamento CEP relativo al rischio TSE per l'eccipiente gelatina da parte di un produttore già autorizzato Da: R1-CEP 2003-172- Rev. 00 A: R1-CEP 2003-172- Rev. 01

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

Decorrenza delle modifiche tipo IB: dal giorno successivo alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore  
dott.ssa Pia Furlani

TX16ADD5866 (A pagamento).

### GLAXOSMITHKLINE S.P.A.

*Comunicazione di rettifica relativa alla specialità  
medicinale ANATETALL*

Avviso di rettifica relativo al comunicato n. TX16ADD5030 pubblicato il 31/05/2016 sulla GURI - Parte II - n. 65 pag.36  
Specialità Medicinale: ANATETALL (AIC: 02238...)  
Dove è scritto: "Modifica apportata: Tipo IAIN e.1.3.a",  
leggasi: "Modifica apportata: Tipo IAIN C.1.3.a".

Un procuratore  
dott. Enrico Marchetti

TX16ADD5867 (A pagamento).

### LABORATORI GUIDOTTI S.P.A.

Sede legale e domicilio fiscale : via Livornese, 897 -  
Loc. La Vettola - Pisa  
Codice Fiscale: 00678100504

*Comunicazione di annullamento relativa alla specialità  
medicinale ZOPRANOL*

Codice Pratica N° C1A/2012/551  
Medicinale: ZOPRANOL  
Codice farmaco: 034789

La Variazione di tipo "IA" relativa alla Specialità Medicinale per Uso Umano ZOPRANOL Titolare AIC LABORATORI GUIDOTTI S.P.A. codice fiscale n. 00678100504, codici confezione: 034789, quale modifica apportata ai sensi dell'art. 35, comma 1 bis, del Decreto Legislativo

24 aprile 2006 n. 219 e s.m.i., pubblicata, secondo i termini previsti dall'art. 2 della determinazione AIFA del 25 agosto 2011: "Determina recante attuazione del comma 1bis dell'art.35 del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n.219", dalla Ditta LABORATORI GUIDOTTI S.P.A. in data 12/05/2012 sulla *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 56 è annullata d'ufficio, ai sensi del combinato disposto degli artt. 20, comma 3 e 21 nonies della Legge 241/90 e s.m.i.

Il presente provvedimento è pubblicato per estratto sulla *Gazzetta Ufficiale*, Parte II, a cura dell'Azienda, come da

Comunicato del 12/02/2013, disponibile sul sito istituzionale della scrivente Agenzia: "Atti di annullamento delle Variazioni di tipo I soggette al silenzio assenso", ed entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione.

Il procuratore  
dott. Roberto Pala

TX16ADD5868 (A pagamento).

### CSO PHARMITALIA CONTRACT SALES ORGANIZATION S.P.A.

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

Titolare: CSO Pharmitalia Contract Sales Organization S.p.A. - Via Giovanni Antonelli, 4 - 00197 Roma

Specialità medicinale: AVEDAR

Confezioni e n. AIC: "2,5 mg + 12,5 mg compresse" 14 compresse divisibili, AIC 038369017; "5 mg + 25 mg compresse" 14 compresse divisibili, AIC 038369029

Codice pratica: N1A/2016/1288

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008: modifica di tipo IA BIIIa2 - Aggiornamento del CEP del fornitore del p.a. CAMBREX PROFARMACO MILANO SRL per il p.a. Idroclorotiazide - da R0-CEP 2004-307-REV 02 a R1-CEP 2004-307-REV 03.

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 G.U.

Il legale rappresentante  
dott. Mario Ceriati

TX16ADD5869 (A pagamento).

### DOC GENERICI S.R.L.

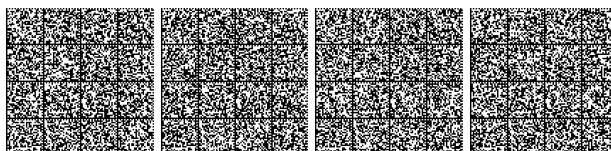
Sede legale: via Turati 40 - 20121 Milano  
Codice Fiscale: 11845960159

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

TITOLARE AIC: DOC Generici Srl - Via Turati 40 - 20121 Milano

Medicinale BRINZOLAMIDE DOC GENERICI - Confezioni: tutte - Codice AIC: 042249 - Procedura Europea numero: NL/H/2717/IB/004/G - Codice Pratica: C1B/2016/1245

Modifiche: IB A.2.b Modifiche nella denominazione (di fantasia) del medicinale per i prodotti autorizzati secondo la procedura nazionale: in DE Da: Brinzolamid Pharmathen 10 mg/ml Augentropfsuspension A: Brinzolamid Heumann 10 mg/ml Augentropfsuspension



Medicinale EXEMESTANE DOC GENERICI - Confezioni: tutte - Codice AIC: 039850 - Procedura Europea numero: UK/H/1905/001/IB/017 - Codice Pratica: C1B/2016/1448

Modifica: IB B.I.d.1.a.1 Riduzione del periodo di re-test per il principio attivo micronizzato prodotto da Qilu Antibiotics (Linyi) Pharmaceutical Co. Ltd. DA: 24 mesi A: 12 mesi.

Medicinale METOTREXATO DOC GENERICI - Confezioni: tutte - Codice AIC: 044257 - Procedura Europea numero: SE/H/1508/001-011/IA/001 - Codice Pratica: C1A/2016/2057

Modifica: IAIN B.II.b.1.a Aggiunta di un sito di confezionamento secondario del prodotto finito: S.C.F. S.n.c. di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio, via F. Barbarossa 7, 26824 Cavenago d'Adda (LO), Italia.

Medicinale NEBIVOLOLO DOC - Confezioni: tutte - Codice AIC: 038566 - Procedura Europea numero: IT/H/0276/IA/019/G - Codice Pratica: C1A/2016/1577

Modifica: Grouping variation per aggiornamento a DMF version AP-01, July 2015: IA A.4 Modifica dell'indirizzo di Hetero Drug Ltd. Da: Medak District, Andhra Pradesh, INDIA A: Medak District, Telangana, INDIA; IA B.I.b.2 Modifiche minori alla procedura di prova approvata per il principio attivo P-XRD test; DA: Riguku Instrument model A: Bruker Instrument model.

Medicinale OLANZAPINADOC GENERICI - Confezioni: tutte - Codice AIC: 039949 - Procedura Europea numero: DK/H/1512/IB/014/G - Codice Pratica: C1B/2016/1390

Modifica: Grouping variation: IB B.III.1.a.1 Presentazione di un nuovo CEP per il principio attivo per un produttore già autorizzato R0-CEP 2011-392-Rev 02; IA B.III.1.a.1 Presentazione di un nuovo CEP per il principio attivo per un produttore già autorizzato R0-CEP 2012-215-Rev 01; 2 x IB B.I.d.1.a.4 Introduzione del periodo di re-test sulla base di dati in tempo reale: per la sostanza attiva CEP 2011-392 di 24 mesi, per la sostanza attiva CEP 2012-215 di 60 mesi.

Medicinale PRAVASTATINA DOC GENERICI - Confezioni: tutte - Codice AIC: 037683 - Procedura Europea numero: NL/H/2520/001-003/IB/064 - Codice Pratica: C1B/2016/1143

Modifica: IB B.II.f.1.b.1 Estensione del periodo di validità del prodotto finito così come confezionato per la vendita (sulla base di dati in tempo reale) Da: 24 mesi A: 48 mesi

Medicinale TOLTERODINA DOC - Confezioni: tutte - Codice AIC: 040824 - Procedura Europea numero: UK/H/4753/001-002/IA/014 - Codice Pratica: C1A/2016/1953

Modifica: IA A.7 Eliminazione del siti produttivi del prodotto finito: Pharmadox Healthcare Ltd, KW20A Kordin Industrial Park, Paola, PLA 3000, Malta (confezionamento, controllo e rilascio lotti); Hormosan Pharma GmbH, Wilhelmshöher str. 106, D-60389 Frankfurt, Germania (confezionamento secondario e rilascio lotti); Pharmacare Premium Ltd, HHF 003, Hal Far Industrial Estate, Birzebbugia BBG3000, Malta (controllo e rilascio lotti); Portfarma ehf, Borgartúni 26, 105 Reykjavík, Islanda (rilascio lotti).

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

Decorrenza delle modifiche tipo IB: dal giorno successivo alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore  
dott.ssa Pia Furlani

TX16ADD5870 (A pagamento).

### F.I.R.M.A. S.P.A.

Sede legale e domicilio fiscale: via di Scandicci, 37  
- Firenze  
Codice Fiscale: 00394440481

*Comunicazione di annullamento relativa alla specialità  
medicinale ZANTIPRES*

Codice Pratica N° C1A/2012/548

Medicinale: ZANTIPRES

Codice farmaco: 034934

La Variazione di tipo "IA" relativa alla Specialità Medicinale per Uso Umano ZANTIPRES Titolare AIC F.I.R.M.A. S.p.A. codice fiscale n. 00394440481, codici confezione: 034934, quale modifica apportata ai sensi dell'art. 35, comma 1 bis, del Decreto Legislativo 24 aprile 2006 n. 219 e s.m.i., pubblicata, secondo i termini previsti dall'art. 2 della determinazione AIFA del 25 agosto 2011: "Determina recante attuazione del comma 1bis dell'art.35 del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n.219", dalla Ditta F.I.R.M.A. S.p.A. in data 12/05/2012 sulla *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 56 è annullata d'ufficio, ai sensi del combinato disposto degli artt. 20, comma 3 e 21 nonies della Legge 241/90 e s.m.i.

Il presente provvedimento è pubblicato per estratto sulla *Gazzetta Ufficiale*, Parte II, a cura dell'Azienda, come da Comunicato del 12/02/2013, disponibile sul sito istituzionale della scrivente Agenzia: "Atti di annullamento delle Variazioni di tipo I soggette al silenzio assenso", ed entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione.

Il procuratore  
dott. Roberto Pala

TX16ADD5871 (A pagamento).

### HOSPIRA ITALIA S.R.L.

Sede: via Orazio, 20/22 - 80122 Napoli  
Partita IVA: 02292260599

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

Titolare: Hospira Italia S.r.l.

Specialità medicinali: IMIPENEM/CILASTATINA  
HOSPIRA 500mg/500mg polvere per soluzione per infusione, in tutte le confezioni e numeri di AIC: 040173.

Codice pratica C1A/2016/1815.



Modifica PT/H/0287/001/IAIN/020/G. Tipo IAIN Grouping.

Tipo IAIN, A.1. Modifica dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio Hospira UK Limited in UK da Queensway Royal Leamington Spa, Warwickshire CV31 3RW (Regno Unito) a Horizon Honey Lane, Hurley Maidenhead SL6 6RJ (Regno Unito).

Tipo IAIN B.II.b.2.c.1 Sostituzione del sito di rilascio lotto da Hospira UK Limited, Queensway Royal Leamington Spa, Warwickshire CV31 3RW (Regno Unito) a Hospira UK Limited, Horizon, Honey Lane, Hurley - Maidenhead, SL6 6RJ (Regno Unito). Data di implementazione: 21/04/2016.

CEFOTAXIME HOSPIRA 500mg/2ml - 1000 mg/4ml polvere e solvente per soluzione iniettabile; 1000 mg/4ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso IM; 2000 mg/10ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso IV, nelle confezioni e numeri di AIC 034992026, 034992038, 034992040, 034992053.

Variazione tipo IA Grouping B.III.1 Presentazione di un certificato d'idoneità della Farmacopea europea aggiornato da parte di un produttore attualmente approvato (ACS DOBFAR S.p.A): da R1-CEP 1998-050-Rev.02 a R1-CEP 1998-050-Rev.03. Presentazione di un certificato d'idoneità della Farmacopea europea aggiornato da parte di un produttore attualmente approvato (Hanmi Fine Chemical co. Ltd): da R1-CEP 1999-161-Rev.00 a R1-CEP 1999-161-Rev.01. Presentazione di un certificato d'idoneità della Farmacopea europea aggiornato da parte di un produttore attualmente approvato (Hanmi Fine Chemical co. Ltd) con cambio indirizzo della sede legale e del sito produttivo da Chongwang-Dong 1248-8 Shihung-City, Republic of Korea-429-848 Kyonggi-Do a Gyeongje-ro 59 429 848 Siheung-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea: da R1-CEP 1999-161-Rev.01 a R1-CEP 1999-161-Rev.02.

ANZATAX 6mg/ml concentrato per soluzione per infusione, nelle confezioni e numeri di AIC: 036303, tutte le presentazioni;

CARBOPLATINO HOSPIRA 10mg/ml soluzione iniettabile per uso endovenoso, nelle confezioni e numeri di AIC: 028491, tutte le presentazioni;

CISPLATINO HOSPIRA 1mg/ml soluzione per infusione, nelle confezioni e numeri di AIC: 034229, tutte le presentazioni;

METOTREXATO HOSPIRA 5mg/2ml - 50mg/2ml - 100mg/4ml - 500mg/20ml - 1g/10ml soluzione iniettabile nelle confezioni e numeri di AIC: 028493, tutte le presentazioni;

TOMUDEX 2mg polvere per soluzione per infusione nella confezione e numero di AIC: 031251010.

Codice pratica N1A/2016/1336. Tipo IAIN Grouping, B.II.b.1. Aggiunta del sito di confezionamento secondario UPS HEALTHCARE ITALIA S.R.L, Via Formellese Km 4,300, 00060 Formello (RM). Data di implementazione: 16.05.2016

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

Un procuratore  
dott.ssa Immacolata Giusti

TX16ADD5872 (A pagamento).

## MEDA PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Felice Casati, 20 - 20124 Milano

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

Titolare AIC: Meda Pharma S.P.A., Via Felice Casati 20, 20124 Milano

Codice Pratica: N1A/2016/1358 conclusa in silenzio assenso in data 08/06/2016

Medicinale: LIBRIUM

Confezioni e numero di AIC:

"10 mg capsule" 30 capsule (A.I.C. 017604101)

Tipologia variazione: IA.in.B.III.1.a.1)

Modifica Apportata: Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla monografia corrispondente della Farmacopea Europea da parte del fabbricante già approvato F.I.S.-FABBRICA ITALIANA SINTETICI SPA, Viale Milano 26 - 36075 Montecchio Maggiore (VI) - R1-CEP 2001-417-Rev 02

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

Codice Pratica: N1B/2016/1570, conclusa in silenzio assenso in data 18/06/2016

Medicinale MINITRAN

Confezioni e numero di AIC:

"5 mg/24 ore cerotti transdermici" 15 cerotti transdermici (A.I.C. 027028012)

"5 mg/24 ore cerotti transdermici" 30 cerotti transdermici (A.I.C. 027028048)

"10 mg/24 ore cerotti transdermici" 15 cerotti transdermici (A.I.C. 027028024)

"10 mg/24 ore cerotti transdermici" 30 cerotti transdermici (A.I.C. 027028051)

"15 mg/24 ore cerotti transdermici" 15 cerotti transdermici (A.I.C. 027028036)

"15 mg/24 ore cerotti transdermici" 30 cerotti transdermici (A.I.C. 027028063)

Medicinale NITRAKET

Confezioni e numero di AIC:

"5 mg/24 ore cerotti transdermici" 15 cerotti transdermici (A.I.C. 035157015)

"5 mg/24 ore cerotti transdermici" 30 cerotti transdermici (A.I.C. 035157041)

"10 mg/24 ore cerotti transdermici" 15 cerotti transdermici (A.I.C. 035157027)

"10 mg/24 ore cerotti transdermici" 30 cerotti transdermici (A.I.C. 035157054)

"15 mg/24 ore cerotti transdermici" 15 cerotti transdermici (A.I.C. 035157039)

"15 mg/24 ore cerotti transdermici" 30 cerotti transdermici (A.I.C. 035157066)

Medicinale VENITRIN

Confezioni e numero di AIC:

"5 mg/24 ore cerotti transdermici" 15 cerotti (A.I.C. 018128037)



“10 mg/24 ore cerotti transdermici” 15 cerotti (A.I.C. 018128049)

“15 mg/24 ore cerotti transdermici” 15 cerotti (A.I.C. 018128052)

“5 mg/24 ore cerotti transdermici” 30 cerotti (A.I.C. 018128076)

“10 mg/24 ore cerotti transdermici” 30 cerotti (A.I.C. 018128088)

“15 mg/24 ore cerotti transdermici” 30 cerotti (A.I.C. 018128090)

Tipologia variazione: Grouping Tipo IB.B.II.b.4.a)

Modifica Apportata: Aumento delle dimensioni del lotto del prodotto finito a 550 Kg.

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

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

Il procuratore speciale  
dott.ssa Monica Garocchio

TX16ADD5874 (A pagamento).

## RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED

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

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

*Estratto comunicazione notifica regolare del  
08/06/2016 n. AIFA/V&A/P/59983*

Tipo modifica: modifica stampati Codice Pratica: N1B/2015/4320, N1B/2015/5399

Medicinale: NUROFEN INFLUENZA E RAFFREDDORE, codice farmaco: 034246

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

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati a seguito della richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza in accordo alla decisione della CTS del 18-20 maggio 2015. Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test. È autorizzata la modifica degli stampati richiesta del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto (paragrafo 4.2) e del Foglio Illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo 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.

Un procuratore  
Maria Carmen Gauxachs Calvo

TX16ADD5875 (A pagamento).

## EG S.P.A.

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

*Comunicazione notifica regolare UVA del 08/06/2016 –  
Prot. n. 59969*

Medicinale: CEFTAZIDIMA EG 1 g/3 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare

Codice farmaco: 036202 - Codice Pratica N° N1B/2015/780

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati alla procedura EU-PSUR-Work Sharing DK/H/PSUR/0023/002, armonizzazione delle etichette e del FI all'ultima versione del QRD, aggiornamento della sezione 4.8 dell'RCP relativamente all'aggiunta delle modalità di segnalazione delle reazioni avverse.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.8, 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. 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.

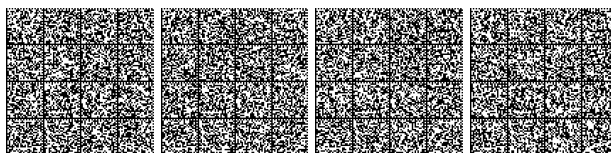
Comunicazione Notifica regolare UVA del 30/05/2016 –  
Prot. N. 56893

Medicinale: KETOROLAC EG 30 mg/ml soluzione iniettabile e 20 mg/ml gocce orali, soluzione.

Codice farmaco: 037849 - Tutte le confezioni.

Codice Pratica N° N1B/2015/2453, N1A/2016/1188

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



Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Modifica del Foglio illustrativo a seguito dei risultati del test di leggibilità ed ulteriore modifica degli stampati per allinearli al QRD template; modifica di RCP e PIL su richiesta dell'ufficio di Farmacovigilanza del 17/3/2016, FV/028199/P.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, 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

TX16ADD5876 (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 (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.*

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

Medicinale: ATROVENT soluzione allo 0,025% per inalazione

Confezione e numero A.I.C.:

soluzione allo 0,025% per inalazione – AIC n. 029308069

Codice pratica: N1B/2016/1645

Variazione tipo IB n. C.I.7 Soppressione a) di una forma farmaceutica.

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

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

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

TX16ADD5877 (A pagamento).

### **ZENTIVA ITALIA S.R.L.**

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

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

Titolare AIC: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: ESOMEPRAZOLO ZENTIVA 20 mg – 40 mg capsule rigide gastroresistenti

Confezioni e N. di AIC: Tutte - AIC n. 040562

Codice Pratica: C1A/2015/3904

N° di Procedura Europea: PT/H/1202/001-002/IA/024

N° e Tipologia Variazione: Tipo IA n. C.I.z)

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Modifica sulla sicurezza/efficacia di medicinali ad uso umano – Altra variazione (adeguamento dei testi alla raccomandazione del PRAC).

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, E' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

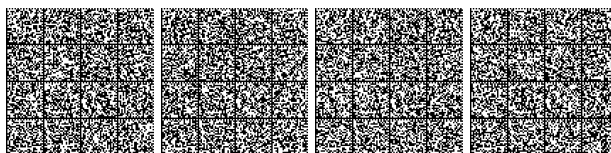
Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio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

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

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

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

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



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

Un procuratore speciale  
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD5880 (A pagamento).

### ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: PARACETAMOLO ZENTIVA ITALIA

Confezione e Numero di AIC :

500 mg compresse – 30 compresse - AIC n. 033070018

Codice Pratica N1A/2016/1351 - variazione Tipo IAIN B.II.f.1 a)1 - Riduzione della validità del prodotto finito. Così come confezionato per la vendita (da: 5 anni a: 3 anni).

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

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

Un procuratore speciale  
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD5881 (A pagamento).

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

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274*

Titolare AIC: Aurobindo Pharma (Italia) S.r.l.

Medicinale: ALMOTRIPTAN CHANELLE, codice AIC 043075 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N° C1B/2016/904, MRPN° ES/H/0232/001/IB/009/G

Grouping di variazioni: IB-A.2.b cambio nome del medicinale in Italia da Almotriptan Chanelle a Almotriptan Aurobindo e IAin-C.I.8.a introduzione del riassunto del PSMF di Aurobindo Pharma (Italia) S.r.l. in Italia.

Medicinale: CANDESARTAN ACTAVIS, codice AIC 040992 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N° C1B/2016/952, MRP N° DK/H/1838/001-004/IB/015/G

Grouping di variazioni: IB-A.2.b cambio nome del medicinale in Italia da Candesartan Actavis a Candesartan Aurobindo Italia, Germania, Paesi Bassi, Portogallo e Spagna e

IAin-C.I.8.a introduzione del riassunto del PSMF di Aurobindo in Italia, Germania, Paesi Bassi, Portogallo e Spagna.

Medicinale: CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE ACTAVIS, codice AIC 041879 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N° C1B/2016/961, MRP N° DK/H/1839/001-004/IB/019/G

Grouping di variazioni: IB-A.2.b cambio nome del medicinale in Italia da Candesartan e Idroclorotiazide Actavis a Candesartan e Idroclorotiazide Aurobindo Italia, Germania, Paesi Bassi, Portogallo e Spagna e IAin-C.I.8.a introduzione del riassunto del PSMF di Aurobindo in Italia, Germania, Paesi Bassi, Portogallo e Spagna.

Medicinale: DOCETAXEL ACTAVIS, codice AIC 040113 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N° C1B/2015/3303, MRP N° UK/H/1789/001/IB/023/G

Grouping di variazioni: IB-A.2.b cambio nome del medicinale in Italia da Docetaxel Actavis a Docetaxel Aurobindo, Lussemburgo, Belgio, Germania, Paesi Bassi, Portogallo e Spagna e IAin-C.I.8.a introduzione del riassunto del PSMF di Aurobindo Pharma Limited in Italia, Lussemburgo, Belgio, Germania, Paesi Bassi, Portogallo e Spagna.

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 G.U.

Un procuratore  
Lorena Verza

TX16ADD5882 (A pagamento).

### RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED

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

Sede: via G. Spadolini 7 - 20141 Milano

Codice Fiscale: 06325010152

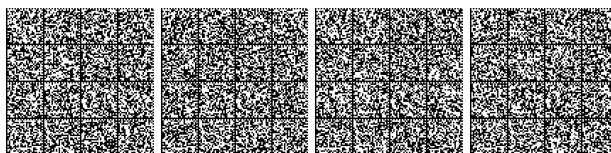
*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i.*

Titolare AIC: Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd, 103-105 Bath Road, SL1 3UH Slough, Regno Unito

Specialità medicinale: BENACTIV GOLA

Confezione: 2,5 mg/ml spray per mucosa orale - AIC 033262041

Codice Pratica N. N1A/2016/1418 - Gruppo di 6 variazioni di tipo IA – B.II.b.5.c: soppressione di prove in corso di fabbricazione non significative (durante la produzione del bulk: identificazione e quantificazione di principio attivo e due paraiddrossibenzoati – durante la fase di riempimento e confezionamento: “seam height, delivered dose at 20°C, impurities in the solution”).



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

Un procuratore  
Maria Carmen Gauxachs Calvo

TX16ADD5883 (A pagamento).

### CRINOS S.P.A.

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

*Comunicazione notificata regolare UVA del 08/06/2016 –  
Prot. n. 60011*

Medicinale: FENVEL 25 mcg/h, 50 mcg/h, 75 mcg/h e  
100 mcg/h, cerotti transdermici

Codice farmaco: 039784 - Codice Pratica N°  
C1B/2015/2401

MRP N° DE/H/2221/002-005/IB/020

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento RCP e Foglio Illustrativo in accordo con la procedura di PSUR Worksharing NL/H/PSUR/0030/002.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9 e 5.1 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.

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è esclusivo responsabile del pieno rispetto dei diritti di proprietà industriale relativi al medicinale di riferimento e delle vigenti disposizioni normative in materia brevettuale.

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati

quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

Il procuratore  
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX16ADD5885 (A pagamento).

### HIKMA FARMACÊUTICA (PORTUGAL) S.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano.*

*Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo  
29 dicembre 2007, n. 274*

Titolare: Hikma Farmacêutica (Portugal) S.A. – Estrada do Rio da Mò n. 8, 8A, 8B – Fervença 2705-906 Terrugem SNT Portogallo

Specialità medicinale: GEMCITABINA HIKMA (AIC: 039727)

Codice pratica n.C1A/2015/4582 - Procedura Europea n.IT/H/0167/001-003/IA/012

Confezioni e numeri di AIC: Tutte le confezioni – AIC 039727

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 e successivi aggiornamenti: variazione tipo IA, B.III.1.a.2) – Presentazione di un certificato di Conformità alla Farmacopea Europea, aggiornato, da parte di un produttore già approvato. Certificato aggiornato presentato da Laurus Labs Private Limited: CEP R1-CEP-2009-026-Rev 00.

Codice pratica n.C1A/2015/4583 - Procedura Europea n.IT/H/0167/001-003/IA/013

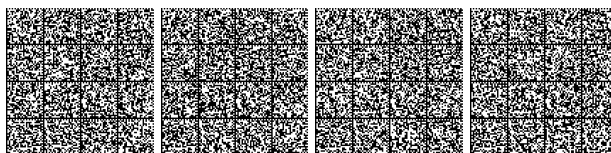
Confezioni e numeri di AIC: Tutte le confezioni – AIC 039727

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 e successivi aggiornamenti: variazione tipo IAin, B.III.1.a.1) – Presentazione di un certificato di Conformità alla Farmacopea Europea, nuovo da parte di un produttore. Nuovo certificato da parte di un nuovo produttore: Nuovo produttore con CEP: Dr. Reddy's Laboratories Limited. CEP R1-CEP 2007-075-Rev 04

Codice pratica n.C1A/2015/4581 - Procedura Europea n.IT/H/0167/001-003/IA/011

Confezioni e numeri di AIC: Tutte le confezioni – AIC 039727

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 e successivi aggiornamenti: variazione tipo IAin, B.III.1.a.2) – Presentazione di un certificato di Conformità alla Farmacopea Europea, aggiornato, da parte di un produttore già approvato. Certificato aggiornato presentato da ScinoPharm: CEP R1-CEP-2006-272-Rev 02.





Codice pratica n.C1A/2015/3630 - Procedura Europea n.IT/H/0167/001-003/IB/017

Confezioni e numeri di AIC: Tutte le confezioni – AIC 039727

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 e successivi aggiornamenti: variazione tipo IB, B.II.d.1.c) – Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alle specifiche del prodotto finito, insieme al corrispondente metodo di prova. Aggiunta dell'impurezza C, come da Farmacopea Europea.

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

Un procuratore  
dott.ssa Susanna Mecozzi

TX16ADD5886 (A pagamento).

### SO. SE. PHARM S.R.L.

Sede legale: via dei Castelli Romani, 22 – 00071 Pomezia (Roma)

Codice Fiscale: n. 01163980681

Partita IVA: n. 04775221007

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

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

Specialità medicinale: ALGOPIRINA

Confezioni e numeri di AIC: Tutte – AIC 029047014

Codice pratica: N1B/2016/1481

Tipologia di variazione: Grouping di 6 variazioni di Tipo IA e IB

Tipo di modifica: B.II.b.1.a) b) e), B.II.b.2.c).2. e A.7

DA: Produzione, confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio dei lotti. Special Product's Line S.p.A Via Campobello, 15 00040, Pomezia (Roma) e Francia Farmaceutici Srl; A: Produzione, confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio dei lotti. Special Product's Line S.p.A Strada Paduni, 240 03012, Anagni (Frosinone).

Tipo di modifica: B.III.1.a) 3

DA: Sri Krishna Pharmaceuticals Limited; A: Atabay Kimya Sanayl Ve Ticaret AS R1-CEP 1995-050-Rev 01.

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

Il legale rappresentante  
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

TX16ADD5887 (A pagamento).

### LABORATORIO CHIMICO FARMACEUTICO A. SELLA S.R.L.

Sede: via Vicenza n. 67, 36015 Schio (VI), Italia

Codice Fiscale: e/o P:IVA: 00161860242

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

Medicinale: PARACETAMOLO SELLA 500 mg compresse (AIC 029811039); Codice pratica: N1B/2016/1401; Grouping di variazioni. Tipo IAIN – B.III.1.a.3: presentazione di nuovo CEP di un nuovo produttore; tipo IB – B.I.a.1.z: aggiunta di un nuovo sito di granulazione del principio attivo; tipo IA – B.I.a.2.a): modifica minore del metodo di produzione del principio attivo; tipo IA – B.I.b.1.c): cambio di un parametro di specifica del principio attivo; tipo IB – B.I.b.2.e): cambio di un metodo di analisi del principio attivo; tipo IB – B.I.b.1.z: cambio di un parametro di specifica del principio attivo; tipo IB – B.II.a.3.b).6: sostituzione di un eccipiente; tipo IA – B.II.b.3.a): modifica minore del metodo di produzione; tipo IA – B.II.b.4.a): incremento del lotto standard.

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

Il rappresentante legale  
dott. Roberto Salviato

TX16ADD5888 (A pagamento).

### MYLAN S.P.A.

Sede legale: via Vittor Pisani, 20 – 20124 Milano

Codice Fiscale: 13179250157

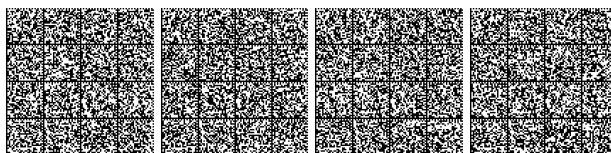
Partita IVA: 13179250157

*Avviso di rettifica relativo alla specialità medicinale CAPTOPRIL e IDROCLOROTIAZIDE MYLAN GENERICS.*

Nell'avviso TX16ADD5724 pubblicato sulla GU Parte II n. 71 del 16-6-2016, dove è scritto: "controllo e rilascio dei lotti." leggasi: "controllo e rilascio dei lotti; + Var. tipo IA n. B.II.b.4b): Riduzione della dimensione del lotto del prodotto finito (da 1.500.000 a 240.000 compresse); + Var. tipo IB n. B.II.a.2b) + Var. tipo IA n. B.II.a.1a): Modifica della forma e delle impressioni della compressa divisibile".

Un procuratore  
Valeria Pascarelli

TX16ADD5889 (A pagamento).



**MEDIC ITALIA S.R.L.**

Sede legale: via Germano Sommeiller n. 12 - 00185 Roma  
Codice Fiscale: 08690281004

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

Medicinale: FOLICOM

Confezioni e numeri AIC: 042972012 - 5 mg Compresse - 20 compresse, 042972024 - 5 mg Compresse - 60 compresse  
Codice pratica: C1B/2016/1412

Numero di procedura europeo: IT/H/480/001/IB/001/G

Grouping of variations composta da N. 3 modifiche di Tipo IAIN categoria B.II.b.1.a), B.II.b.1.b) e B.II.b.2.c)2 e da N. 1 modifica di tipo IB, categoria B.II.b.1.e), consistenti nell'aggiunta del sito Lachifarma S.R.L Laboratorio Chimico Salentino come sito responsabile di tutte le operazioni di produzione, confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio dei lotti del prodotto finito e da N.1 modifica di Tipo IA categoria B.II.e.4.a), consistente nella modifica delle dimensioni del confezionamento primario.

Codice pratica: C1A/2016/1833

Numero di procedura europeo: IT/H/480/001/IA/002/G

Grouping of variations composta da N.2 modifiche di Tipo IA categoria B.III.1.a)2 consistenti nell'aggiornamento del CEP per il p.a. Folic Acid da parte di un produttore già autorizzato SRI KRISHNA PHARMACEUTICALS LIMITED da R1-CEP 1997-076-Rev 04 a R1-CEP 1997-076-Rev 05 e da R1-CEP 1997-076-Rev 05 a R1-CEP 1997-076-Rev 06.

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

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo a quello della data della presente pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore  
Sante Di Renzo

TX16ADD5902 (A pagamento).

**VALUTAZIONE IMPATTO AMBIENTALE****AUTOSTRADE PER L'ITALIA S.P.A.**

*Estratto del provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale*

Estratto del provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale n. D.M. 0000134 del 20/05/2016 relativo al progetto "Autostrada A11 Firenze - Pisa Nord: ampliamento

alla terza corsia nel tratto Firenze - Pistoia" presentato dalla Società Autostrade per l'Italia, con sede legale in Roma (RM), Via Alberto Bergamini N° 50

In data 20/05/2016 è stato emanato il provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale n. D.M. 0000134, con esito positivo con prescrizioni, relativo al progetto "Autostrada A11 Firenze - Pisa Nord: ampliamento alla terza corsia nel tratto Firenze - Pistoia" presentato dalla Società Autostrade per l'Italia S.p.A. con sede legale in Roma (RM) Via Alberto Bergamini N° 50.

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

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

Autostrade per l'Italia S.p.A. - Direzione  
ingegneria dell'infrastruttura - Il direttore  
ing. Mario Bergamo

TX16ADE5890 (A pagamento).

**CONCESSIONI DI DERIVAZIONE  
DI ACQUE PUBBLICHE****REGIONE AUTONOMA VALLE D'AOSTA  
Assessorato OO.PP., difesa del suolo e edilizia  
residenziale pubblica**

*Richiesta di concessione di derivazione di acqua pubblica*

Con domanda in data 21 ottobre 2015 la signora Nicole Favre, di Doues, ha chiesto di derivare dalla vasca irrigua sita in loc. Platta del comune di Doues, dal 1° maggio al 30 settembre, mod. max. 2,5 e medi annui 0,833 ad uso idroelettrico, con restituzione dell'acqua nella vasca di Champsavinal.

Aosta, 24 maggio 2016

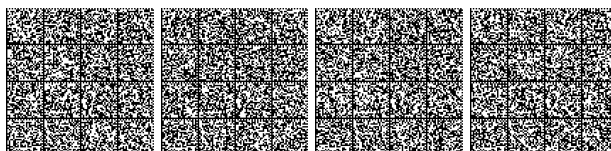
Il dirigente  
ing. R. Maddalena

TU16ADF5745 (A pagamento).

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2016-GU2-73) Roma, 2016 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



## MODALITÀ PER LA VENDITA

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

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

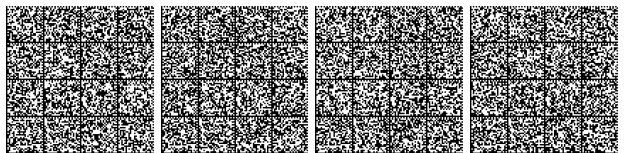
L'Istituto conserva per la vendita le Gazzette degli ultimi 4 anni fino ad esaurimento. Le richieste per corrispondenza potranno essere inviate a:

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

**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

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

### GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

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

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](mailto:abbonamenti@gazzettaufficiale.it).

### RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

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

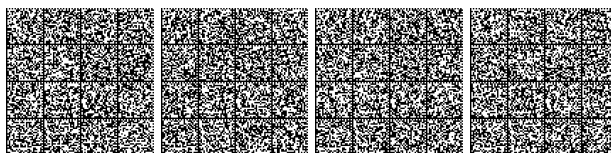
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

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.

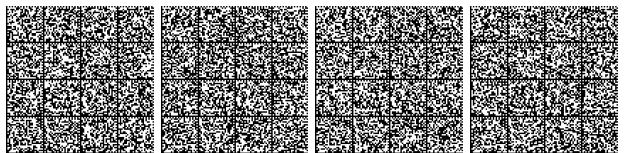
**N.B. - La spedizione dei fascicoli inizierà entro 15 giorni dall'attivazione da parte dell'Ufficio Abbonamenti Gazzetta Ufficiale.**

**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.



*pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca*



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

Ministero dell'Economia e delle Finanze - Decreto 24 dicembre 2003 (G.U. n. 36 del 13 febbraio 2004)

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 la Banca di Sassari, Largo di Santa Susanna, 124 - Roma (**IBAN IT60 M056 7603 2000 0000 3001 578**) oppure sul c/c postale n. **16715047** intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - Roma. Sulla ricevuta di accredito è indispensabile indicare la causale del versamento.

La pubblicazione dell'inserzione nella *Gazzetta Ufficiale* viene effettuata il 6° giorno ferialo successivo a quello del ricevimento da parte dell'Ufficio inserzioni.

Qualora l'inserzione venga presentata per la pubblicazione da persona diversa dal firmatario, è necessario presentare delega scritta rilasciata dallo stesso o da altro soggetto autorizzato dall'ente inserzionista e copia fotostatica di un valido documento d'identità del delegante. Il delegato invece dovrà esibire un valido documento d'identità. Si informa inoltre che l'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato rilascerà fattura esclusivamente all'Ente delegante e che nella delega dovrà essere contenuta espressa accettazione di tale modalità di fatturazione.

I testi delle inserzioni devono pervenire in originale, trascritti a macchina o con carattere stampatello, redatti su carta da bollo o uso bollo, con l'applicazione di una marca da € 16,00 ogni quattro pagine o 100 righe; eventuali esenzioni da tale imposta dovranno essere documentate all'atto della presentazione o dell'invio.

Nei prospetti ed elenchi contenenti numeri (costituiti da una o più cifre), questi dovranno seguire l'ordine progressivo in senso orizzontale. Per esigenze tipografiche, ogni riga può contenere un massimo di sei gruppi di numeri.

Le inserzioni devono riportare, in originale, la firma chiara e leggibile del responsabile della richiesta; il nominativo e la qualifica del firmatario devono essere trascritti a macchina o con carattere stampatello.

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

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

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

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

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

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

**T A R I F F E**

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

**Annonzi commerciali**  
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:  
**€ 16,87**

Costo totale IVA 22% inclusa  
**€ 20,58**

**Annonzi giudiziari**  
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:  
**€ 6,62**

Costo totale IVA 22% inclusa  
**€ 8,08**

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

**FATTURAZIONE PUBBLICA AMMINISTRAZIONE**

*Si informa che ai sensi dell'art. 1 comma 629 della legge 190 del 23.12.2014, e del decreto del Ministero dell'Economia e delle Finanze del 23.01.2015 in materia di split payment, nonché del decreto del Ministero dell'Economia e delle Finanze del 03.04.2013 n. 55 in materia di fatturazione elettronica le Pubbliche Amministrazioni sono tenute a indicare nella richiesta di pubblicazione:*

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

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

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

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





€ 2,04

