

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Sabato, 2 settembre 2017

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

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

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

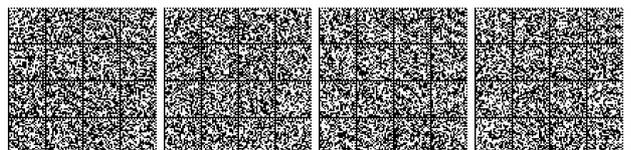
FOGLIO DELLE INSERZIONI

SOMMARIO

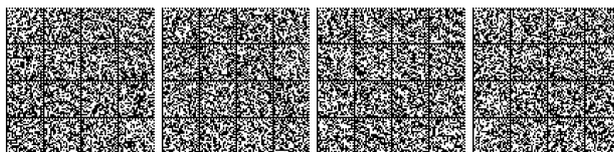
ANNUNZI COMMERCIALI	Altri annunci commerciali
Convocazioni di assemblea	SPV PROJECT 1608 S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 ("Legge sulla Cartolarizzazione") nonché informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 ("Codice Privacy") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (TX17AAB8985)</i> Pag. 3
ASPEX S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TX17AAA8996)</i> Pag. 3	
BORSALINO GIUSEPPE & FRATELLO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria (TX17AAA8991)</i> Pag. 2	
BORSALINO GIUSEPPE & FRATELLO S.P.A. <i>Avviso di revoca della convocazione di assemblea straordinaria e ordinaria dei soci (TX17AAA8990)</i> Pag. 1	
FIN-SARDA "FINANZIARIA SARDA" S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX17AAA8994)</i> Pag. 2	
FINANZA E SVILUPPO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX17AAA8995)</i> Pag. 3	
MYBEST GROUP S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria (TX17AAA8957)</i> Pag. 1	
WORK IN POWER S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TX17AAA8992)</i> Pag. 2	
	ANNUNZI GIUDIZIARI
	Notifiche per pubblici proclami
	TRIBUNALE DI BOLZANO <i>Ricorso ex 702 bis c.p.c. per usucapione art. 1158 c.c. (TX17ABA8973)</i> Pag. 6
	TRIBUNALE DI COMO Sezione lavoro <i>Notifica per pubblici proclami - Ricorso iscritto al n. 1177/2016 R.G. (TX17ABA8981)</i> Pag. 7
	TRIBUNALE DI FORLÌ <i>Estratto atto di citazione per usucapione ed invito alla mediazione (TX17ABA8962)</i> Pag. 6



TRIBUNALE DI FORLÌ		ALTRI ANNUNZI	
<i>Atto di citazione per usucapione con notifica ex art. 150 c.p.c. (TX17ABA8974)</i>			
Pag.	7		
TRIBUNALE DI FORLÌ		Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici	
<i>Estratto atto di citazione per usucapione ed invito alla mediazione (TX17ABA8961)</i>		A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco	
Pag.	5	<i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX17ADD8959)</i>	
TRIBUNALE DI MODENA		Pag. 13	
<i>Notifica per pubblici proclami (TX17ABA8954)</i>		ABIOTEN PHARMA S.P.A.	
Pag.	5	<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX17ADD8956)</i>	
TRIBUNALE DI MODENA		Pag. 12	
<i>Notifica per pubblici proclami (TX17ABA8953)</i>		CRINOS S.P.A.	
Pag.	5	<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e del Regolamento 1234/2008/CE e successive modifiche (TX17ADD8970)</i>	
TRIBUNALE DI VICENZA		Pag. 14	
<i>Atto di citazione (TX17ABA8988)</i>		DOC GENERICI S.R.L.	
Pag.	7	<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. (TX17ADD8955)</i>	
Ammortamenti		Pag. 11	
TRIBUNALE DI NAPOLI Volontaria giurisdizione		EFFIK ITALIA S.P.A.	
<i>Ammortamento polizza di pegno al portatore (TX17ABC8993)</i>		<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX17ADD8980)</i>	
Pag.	8	Pag. 17	
Esecuzioni immobiliari		EG S.P.A.	
TRIBUNALE DI TRANI		<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e del Regolamento 1234/2008/CE e successive modifiche (TX17ADD8971)</i>	
<i>Esecuzione Mobiliare - N. 2824/13 R.G.E. (TX17ABG8989)</i>		Pag. 15	
Pag.	8	FARMACEUTICI CABER S.R.L.	
Eredità		<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. (TV17ADD8905)</i>	
TRIBUNALE DI VERBANIA		Pag. 9	
<i>Chiusura di eredità giacente di Campagnoni Antonia - N. 267/2007 R.V. (TX17ABH8986)</i>		IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L.	
Pag.	8	<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento UE 712/2012. (TX17ADD8964)</i>	
Stato di graduazione		Pag. 14	
EREDITÀ BENEFICIATA DI ALBANO GIUSEPPE		MONTEFARMACO OTC S.P.A.	
<i>Stato di graduazione (TX17ABN8979)</i>		<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX17ADD8976)</i>	
Pag.	8	Pag. 16	
Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione			
LA BISCEGLIESE SOC. COOP.			
<i>Deposito atti finali di liquidazione (TU17ABS8909)</i>			
Pag.	8		



MONTEFARMACO OTC S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE n. 1234/2008 e s.m.i. (TX17ADD8978).</i>	Pag. 17	TECNIGEN S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX17ADD8943)</i>	Pag. 9
MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274. (TV17ADD8925).</i>	Pag. 9	TECNIGEN S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX17ADD8950)</i>	Pag. 11
NUOVA FARMAC S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX17ADD8958)</i>	Pag. 12	TECNIGEN S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX17ADD8944)</i>	Pag. 10
RECORDATI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (TX17ADD8951)</i>	Pag. 11	TECNIGEN S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX17ADD8945)</i>	Pag. 10
ROCHE S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un Medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE, come modificato dal Regolamento n. 712/2012/UE (TX17ADD8965)</i>	Pag. 14	UCB PHARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX17ADD8987)</i>	Pag. 18
S.F. GROUP S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi Regolamento 1234/2008/CE (TX17ADD8983).</i>	Pag. 18	UPSA S.A.S. <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD8984)</i>	Pag. 18
SF GROUP 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 e del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (TX17ADD8952)</i>	Pag. 11	ZAMBON ITALIA 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 Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo n. 219/2006 e s.m.i. (TX17ADD8972)</i>	Pag. 16
SHIRE PHARMACEUTICALS IRELAND LIMITED <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX17ADD8977)</i>	Pag. 17		
TECNIGEN S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX17ADD8949)</i>	Pag. 10		
		Consigli notarili	
		CONSIGLIO NOTARILE DI PAVIA	
		<i>Trasferimento nella sede di Pavia del notaio Tramonte Andrea (TX17ADN8982)</i>	
			Pag. 19





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

MYBEST GROUP S.P.A.

Sede legale: viale Casiraghi n. 359 -
Sesto San Giovanni 20099 - MI

Capitale sociale: Euro 2.462.593,50 interamente versato

Registro delle imprese: Milano 04227580968

Codice Fiscale: 04227580968

Partita IVA: 04227580968

*Convocazione di assemblea
ordinaria e straordinaria*

Gli Azionisti di MYBEST GROUP S.p.A., sono convocati presso Nctm Studio Legale, in Milano, via Agnello 12, in prima convocazione per il giorno 18 settembre 2017, ore 15.00, e, nel caso occorra, nel medesimo luogo e orario, in seconda convocazione per il giorno 19 settembre 2017, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

IN SEDE ORDINARIA

1) Esame e approvazione del progetto di ammissione alle negoziazioni delle azioni della Società su AIM Italia - Mercato Alternativo del Capitale, sistema multilaterale di negoziazione organizzato e gestito da Borsa Italiana S.p.A.. Delibere inerenti e conseguenti.

2) Integrazione del Consiglio di Amministrazione e nomina di un nuovo amministratore. Determinazione dell'emolumento dei membri del Consiglio di Amministrazione. Delibere inerenti e conseguenti.

3) Nomina dei membri del Collegio Sindacale e del relativo Presidente. Determinazione dei compensi dei membri del Collegio Sindacale. Delibere inerenti e conseguenti.

IN SEDE STRAORDINARIA

1) Eliminazione del valore nominale delle azioni. Delibere inerenti e conseguenti.

2) Aumento di capitale a pagamento in via scindibile per complessivi massimi Euro 30.000.000, comprensivi di sovrapprezzo, con esclusione del diritto di opzione ai sensi dell'art. 2441, quinto comma, cod. civ., a servizio dell'operazione di quotazione su AIM Italia - Mercato Alternativo del Capitale, sistema multilaterale di negoziazione organizzato e gestito da Borsa Italiana S.p.A.. Delibere inerenti e conseguenti.

3) Modifica degli articoli 7 e 9 dello statuto sociale. Delibere inerenti e conseguenti.

4) Adozione di un nuovo testo di Statuto sociale, la cui efficacia sarà subordinata all'ammissione della Società a negoziazione su AIM Italia - Mercato Alternativo del Capitale, sistema multilaterale di negoziazione organizzato e gestito da Borsa Italiana S.p.A. Delibere inerenti e conseguenti.

La partecipazione all'assemblea da parte degli azionisti è consentita solo previo deposito delle azioni presso la sede sociale almeno due giorni prima della data fissata per l'assemblea.

Sesto San Giovanni, 30 agosto 2017

Il presidente del consiglio di amministrazione
dott. Fabio Regolo

TX17AAA8957 (A pagamento).

BORSALINO GIUSEPPE & FRATELLO S.P.A.

Sede: Via G. Paisiello, 32 - Roma

Capitale sociale: € 4.696.918,65 versato per € 2.327.325,00

Registro delle imprese: Roma 00147570063

R.E.A.: Roma 341759

Codice Fiscale: 00147570063

Partita IVA: 00147570063

*Avviso di revoca della convocazione di assemblea
straordinaria e ordinaria dei soci*

Si avvisano i Signori Soci che, in esecuzione della deliberazione del Consiglio di amministrazione del 31 agosto 2017, è revocata la convocazione dell'Assemblea straordinaria e ordinaria - pubblicata sulla *Gazzetta Ufficiale*, parte seconda, n. 99 del 24 agosto 2017 - per il giorno 11 settembre 2017 alle ore 11.00, presso gli uffici dello stabilimento di Spinetta Marengo in Via Gambalera, 168, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

A. In sede straordinaria

1) Proposta di conferimento al Consiglio di Amministrazione di una delega ai sensi dell'art. 2443 c.c., di aumentare il capitale della Società a pagamento, da esercitarsi per un periodo massimo di 2 anni dalla data della deliberazione assembleare, per un ammontare massimo di Euro 7.500.000,00 mediante emissione di azioni ordinarie, da offrire a terzi in virtù dell'esclusione del diritto di opzione ai sensi dei commi 4 e 5 dell'art. 2441; deliberazioni inerenti e/o conseguenti.

B. In sede ordinaria

1) Approvazione del bilancio d'esercizio chiuso al 31/12/2014; deliberazioni inerenti e/o conseguenti;

2) Approvazione del bilancio d'esercizio chiuso al 31/12/2015; deliberazioni inerenti e/o conseguenti;

3) Approvazione del bilancio d'esercizio chiuso al 31/12/2016; deliberazioni inerenti e/o conseguenti;

4) Rinnovo dei membri degli organi di gestione e controllo della Società;

5) Proposta di azione di responsabilità nei confronti di cessati amministratori.

Roma, 31 agosto 2017

Il presidente
Raffaele Grimaldi

TX17AAA8990 (A pagamento).



BORSALINO GIUSEPPE & FRATELLO S.P.A.

Sede: via G. Paisiello, 32 - Roma

Capitale sociale: € 4.696.918,65

versato per € 2.327.325,00

Registro delle imprese: Roma 00147570063

R.E.A.: Roma 341759

Codice Fiscale: 00147570063

Partita IVA: 00147570063

*Convocazione di assemblea
ordinaria e straordinaria*

I signori azionisti sono convocati in assemblea in sede ordinaria e straordinaria per il giorno 18 settembre 2017 alle ore 10,00, presso lo studio legale "Gianni, Origoni, Grippo, Cappelli & Partners" di Milano, piazza Belgioioso, n. 2, in prima convocazione e, occorrendo, per il giorno 19 settembre 2017, stessi luogo ed ora, in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

A. In sede ordinaria

- 1) Approvazione del bilancio d'esercizio chiuso al 31 dicembre 2014; deliberazioni inerenti e/o conseguenti;
- 2) Approvazione del bilancio d'esercizio chiuso al 31 dicembre 2015; deliberazioni inerenti e/o conseguenti;
- 3) Approvazione del bilancio d'esercizio chiuso al 31 dicembre 2016; deliberazioni inerenti e/o conseguenti;
- 4) Rinnovo dei membri degli organi di gestione e controllo della Società e determinazione dei relativi compensi;
- 5) Proposta di azione di responsabilità nei confronti dei cessati organi di amministrazione e controllo;
- 6) Informativa relativa alla presentazione da parte dell'organo amministrativo di procedura concorsuale della Società presso gli organi competenti.

B. In sede straordinaria

- 1) Riduzione del capitale sociale a seguito dell'estinzione di azioni non vendute all'esito del procedimento di cui all'art. 2344 c.c. per un importo pari alle azioni non vendute;
- 2) Proposta di eventuali provvedimenti ai sensi degli articoli 2446 e 2447 c.c.;
- 3) Proposta di conferimento al Consiglio di Amministrazione di una delega ai sensi dell'art. 2443 c.c., di aumentare, previa riduzione del capitale sociale in presenza di patrimonio netto negativo in una o più volte, il capitale della Società a pagamento, per un ammontare massimo di Euro 9.000.000,00 (novemilioni/00), comprensivo di eventuale sovrapprezzo, da liberare in denaro e/o in natura, in via scindibile e/o inscindibile, da esercitarsi per un periodo massimo di 2 (due) anni dalla data della deliberazione assembleare, mediante emissione di azioni ordinarie, con riserva a favore del socio Haeres Equita s.r.l. ai sensi dell'articolo 2441, comma quinto, c.c., e con facoltà di definire termini e condizioni dell'aumento o dei diversi aumenti, nel rispetto di ogni vigente disposizione normativa e regolamentare; deliberazioni inerenti e/o conseguenti.

Ai sensi dell'art. 22 dello Statuto Sociale possono intervenire all'assemblea gli azionisti ed i titolari di strumenti finanziari che hanno il diritto di voto nelle materie iscritte nell'ordine del giorno e che siano iscritti, o abbiano diritto ad essere iscritti, a libro soci.

Roma, 31 agosto 2017

Il presidente
Raffaele Grimaldi

TX17AAA8991 (A pagamento).

WORK IN POWER S.P.A.

Sede: viale Tupini n. 121 - Roma

Capitale sociale: euro 110.000,00 interamente versato

Registro delle imprese: Roma 13308301004

Codice Fiscale: 13308301004

Convocazione di assemblea

L'assemblea della società Work in Power S.p.a. è convocata in Roma, Via Ovidio 32, presso lo studio del Notaio Lombardo, per il giorno 20 settembre 2017 alle ore 11:00

Ordine del giorno

- 1) Messa in liquidazione della società
- 2) Varie ed eventuali

Roma, 31 agosto 2017

L'amministratore unico
Bellucci Lina

TX17AAA8992 (A pagamento).

FIN-SARDA "FINANZIARIA SARDA" S.P.A.*Iscritta alla Banca D'Italia n.175*

Sede legale: Corso Vittorio Emanuele, 92 - Cagliari

Capitale sociale: € 2.000.000,08 i.v.

Registro delle imprese: Cagliari

Codice Fiscale: 00142340926

Partita IVA: 00142340926

Convocazione di assemblea ordinaria

Gli azionisti sono convocati in assemblea ordinaria il giorno 18 settembre 2017 h.21.30 presso la sede sociale ed occorrendo in seconda convocazione il giorno 19 settembre 2017 h.10.00, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno

- 1) Conferimento incarico Revisione legale dei conti per il periodo 2017-2025.

Le azioni dovranno essere depositate presso la sede sociale nei termini di legge.

Il presidente
Giuseppe Canalis

TX17AAA8994 (A pagamento).



FINANZA E SVILUPPO S.P.A.

Sede: Centro Direzionale Is. E/5 - Napoli
 Capitale sociale: € 1.250.000,00
 R.E.A.: 476286
 Codice Fiscale: 06130800631

Convocazione di assemblea ordinaria

A seguito di una sparuta presenza degli azionisti (9% circa) all'Assemblea del 31 luglio 2017 ore 10, su iniziativa degli stessi si è deciso di riconvocare l'Assemblea Ordinaria presso la sede legale in Napoli (Centro Direzionale - Is. E/5) in prima convocazione per il giorno 25 settembre 2017 alle ore 22,00 e, occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 27 settembre 2017 alle ore 11, nello stesso luogo, per discutere e deliberare sul seguente

ORDINE DEL GIORNO

- Provvedimenti ex art. 2364 codice civile (bilancio al 31.12.2016 - Cariche Sociali)

Deposito delle azioni a norma di legge e di Statuto.

L'amministratore delegato
 dott. Alfredo Parrilli

TX17AAA8995 (A pagamento).

ASPEX S.P.A.

Sede legale: via Balzella, 41/D - Forlì (FC)
 Capitale sociale: Euro 226.192,00 i.v.
 Registro delle imprese: Forlì-Cesena
 R.E.A.: 258558
 Codice Fiscale: 02330250404
 Partita IVA: 02330250404

Convocazione di assemblea

I Signori Soci sono convocati in Assemblea Ordinaria in Via A. Costa 33 a Forlì in prima convocazione per il giorno 27.09.2017 alle ore 16:00 e in seconda convocazione per il giorno 28 Settembre 2017 alle ore 10.00

per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Revoca poteri di firma ex socio Vaccaro Sergio
2. Varie ed eventuali

Forlì 30.08.2017

L'amministratore unico
 Dal Zuffo Paolo

TX17AAA8996 (A pagamento).

*ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI***SPV PROJECT 1608 S.R.L.**

Iscritta al n. 35343.3 dell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento del Governatore della Banca d'Italia del 7 giugno 2017
 Sede legale: via Alessandro Pestalozza
 12-14 - 20131 Milano
 Registro delle imprese: Milano 09446130966
 Codice Fiscale: 09446130966

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 ("Legge sulla Cartolarizzazione") nonché informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 ("Codice Privacy") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

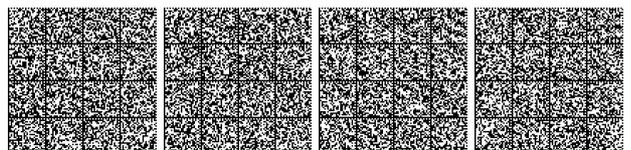
SPV PROJECT 1608 S.r.l. comunica che, nel contesto di un'operazione di cartolarizzazione ("Operazione di Cartolarizzazione") realizzata in data 4 Agosto 2017 ("Data di Emissione") mediante l'emissione da parte della stessa SPV PROJECT 1608 S.r.l. di titoli ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 5 della Legge sulla Cartolarizzazione ("Titoli"), ha concluso i seguenti contratti di cessione di crediti pecuniari ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione ("Contratti di Cessione"):

(1) in data 30 giugno 2017, con la società di cui al C.F. e partita IVA n.08155990966 in qualità di cedente ("Prima Cedente"), un Contratto di Cessione ai sensi del quale SPV PROJECT 1608 S.r.l. ha acquistato dalla Prima Cedente che ha ceduto, pro soluto, con effetto a decorrere dalla data di stipula del Contratto di Cessione:

a. dei titoli "Euro 10.300.000,00 Asset backed Variable Return Notes con scadenza 30 giugno 2021 - ISIN IT0005202079" emessi dalla società costituita ai sensi dell'articolo 3 della Legge 130/1999 di cui al C.F. e partita IVA n.08831650968 in data 15 giugno 2016;

b. una quota pari al 35% (trentacinquepercento) dei *i)* crediti da giacenze in conto corrente, *ii)* crediti fiscali, *iii)* crediti da cessione futura di immobili e *iv)* crediti da contenziosi attivi di cui la Prima Cedente diventerà titolare nel caso di omologa definitiva, ai sensi dell'artt. 129-131 L. Fall., del concordato fallimentare relativamente al Fallimento n. 61424/1998 - Tribunale di Roma, codice fiscale e partita IVA n. 02162991000;

(2) in data 18 Luglio 2017, con la società costituita ai sensi dell'articolo 3 della Legge 130/1999 di cui al C.F. e partita IVA n.08831650968 in qualità di cedente ("Seconda Cedente"), un Contratto di Cessione ai sensi del quale SPV PROJECT 1608 S.r.l. ha acquistato dalla Seconda Cedente che ha ceduto, pro soluto, con effetto a decorrere dalla data di stipula del Contratto di Cessione, il 27,11% (Euro 22.058.196,00) dei crediti da quest'ultima vantati nei con-



fronti del Fallimento n. R.G. 61424/1998, Trib. Roma, C.F. e partita IVA n. 02162991000 ("Fallimento") e definitivamente ammesso allo stato passivo del Fallimento per complessivi Euro 81.359.299,95;

(3) in data 18 Luglio 2017, con la società costituita ai sensi dell'articolo 3 della Legge 130/1999 di cui al C.F. e partita IVA n. 08806400969 in qualità di cedente ("Terza Cedente"), un Contratto di Cessione ai sensi del quale SPV PROJECT 1608 S.r.l. ha acquistato dalla Terza Cedente che ha ceduto, pro soluto, con effetto a decorrere dalla data di stipula del Contratto di Cessione, il 50 % (Euro 8.796.664,65) dei crediti da quest'ultima vantati, nei confronti del Fallimento n. R.G. 61424/1998, Trib. Roma, C.F. e partita IVA n.02162991000 ("Fallimento") e definitivamente ammesso allo stato passivo del Fallimento per complessivi Euro 17.593.329,29;

(congiuntamente, i "Crediti").

I Crediti costituiranno un unico patrimonio separato ai sensi e per gli effetti dell'articolo 3 della Legge sulla Cartolarizzazione.

Nel contesto dell'Operazione di Cartolarizzazione, SPV PROJECT 1608 S.r.l. ha conferito incarico a Zenith Service S.p.A. ("Servicer") ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, affinché per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e di pagamento, proceda alla gestione, all'incasso e all'eventuale recupero delle somme dovute. Dell'eventuale cessazione di tale incarico verrà data notizia mediante pubblicazione di apposito avviso sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Nel contesto dell'Operazione di Cartolarizzazione, inoltre, SPV PROJECT 1608 S.r.l. nominerà di volta in volta i consulenti esterni, principalmente avvocati e/o dottori commercialisti e/o società specializzate nel recupero dei crediti ("Legali Esterni"), che saranno incaricati dello svolgimento delle attività operative concernenti l'amministrazione, la gestione e il recupero dei Crediti, e l'escussione dei debitori ceduti.

Informativa ai sensi dell'articolo 13 del Codice Privacy

Le cessioni dei Crediti, ai sensi e per gli effetti dei relativi Contratti di Cessione, da parte del relativo Cedente a SPV PROJECT 1608 S.r.l., ha comportato e/o comporterà necessariamente il trasferimento anche dei dati personali – anagrafici, patrimoniali e reddituali – contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti, successori o aventi causa, come periodicamente aggiornati sulla base di informazioni acquisite nel corso dei rapporti in essere con i debitori ceduti ("Dati Personali").

Ciò premesso, SPV PROJECT 1608 S.r.l. – tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa ("Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13, comma 4 del Codice Privacy – assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza di autorizzazione dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali emessa nella forma prevista dal provvedimento emanato dalla medesima Autorità in data 18 gennaio 2007 in materia di cessione in blocco e cartolarizzazione dei crediti (pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* n. 24 del 30 gennaio 2007) ("Provvedimento").

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Codice Privacy, SPV PROJECT 1608 S.r.l. – in nome e per conto proprio nonché dei Cedenti e degli altri soggetti di seguito individuati – informa di aver ricevuto dal relativo Cedente, nell'ambito della cessione dei Crediti di cui al presente avviso, Dati Personali relativi agli Interessati contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Crediti.

SPV PROJECT 1608 S.r.l. informa, in particolare, che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale di SPV PROJECT 1608 S.r.l. stessa, e quindi:

- per l'adempimento ad obblighi previsti da leggi, regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da Autorità a ciò legittimate da legge o da organi di vigilanza e controllo; e

- per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori/garanti ceduti (es. gestione incassi, procedure di recupero, esecuzione di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazione sulle risultanze e sull'andamento dei rapporti, nonché sui rischi connessi e sulla tutela del credito) nonché all'emissione di Titoli ovvero alla valutazione ed analisi dei Crediti.

Resta inteso che non verranno trattati dati "sensibili". Sono considerati sensibili i dati relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali ed alle convinzioni religiose degli Interessati (art. 4, comma 1 lettera d, del Codice Privacy).

Il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante elaborazioni manuali o strumenti elettronici o comunque automatizzati, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità sopra menzionate e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali stessi.

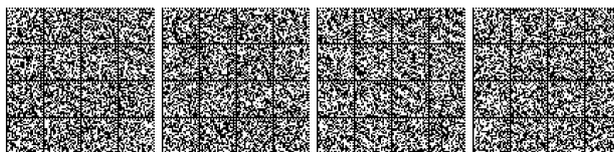
Si precisa che i Dati Personali in nostro possesso vengono registrati e formeranno oggetto di trattamento in base ad un obbligo di legge ovvero sono strettamente funzionali all'esecuzione del rapporto in essere con gli stessi debitori ceduti.

I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per dette finalità ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. In ogni caso, i Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza in qualità di responsabili del trattamento ("Responsabili"), unitamente alla presente informativa, saranno messi a disposizione presso Zenith Service S.p.A., Via Alessandro Pestalozza 12-14, 20131, Milano.

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

Titolare autonomo del trattamento dei Dati Personali è SPV PROJECT 1608 S.r.l. con sede legale all'indirizzo sopra indicato.



In aggiunta a quanto sopra, SPV PROJECT 1608 S.r.l., nel contratto di servicing, ha nominato Zenith Service S.p.A., nella sua qualità di Servicer, quale "Responsabile del trattamento dei Dati Personali".

SPV PROJECT 1608 S.r.l. informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice Privacy; a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri Dati Personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi.

Gli Interessati possono, altresì, richiedere la correzione, l'aggiornamento o l'integrazione dei dati inesatti o incompleti, ovvero la cancellazione o il blocco per i Dati Personali trattati in violazione di legge, o ancora opporsi al loro utilizzo per motivi legittimi da evidenziare nella richiesta (ai sensi dell'art. 7 del Codice Privacy).

Milano, 30 agosto 2017

SPV Project 1608 S.r.l. - L'amministratore unico
Giulia Reali

TX17AAB8985 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI MODENA

Notifica per pubblici proclami

Silvia Giovanardi, con l'avv. Matteo Benetti ha proposto ricorso ex art 414 cpc iscritto a RGL n. 938/2017 Giudice dott. L. Bettini contro il MIUR avverso mancato inserimento in graduatorie ad esaurimento. L'istante propone notifica per pubblici proclami autorizzata dal Presidente del Trib. di Modena con provvedimento del 29/08/2017 rivolta a tutti i docenti inseriti in graduatorie ad esaurimento su territorio nazionale. I docenti controinteressati possono costituirsi nelle forme e nei termini di legge entro l'udienza di comparizione della presente causa, fissata per il giorno 3 ottobre 2017 ore 10.45

Modena (MO), 29 agosto 2017

avv. Matteo Benetti

TX17ABA8953 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MODENA

Notifica per pubblici proclami

Daniela Ferrari, con l'avv. Matteo Benetti ha proposto ricorso ex art 414 cpc iscritto a RGL n. 939/2017 Giudice dott. L. Bettini contro il MIUR avverso mancato inserimento in graduatorie ad esaurimento. L'istante propone notifica per pubblici proclami autorizzata dal Presidente del Trib. di Modena con provvedimento del 29/08/2017 rivolta a tutti i docenti inseriti in graduatorie ad esaurimento su territorio nazionale. I docenti controinteressati possono costituirsi nelle forme e nei termini di legge entro l'udienza di comparizione della presente causa, fissata per il giorno 3 ottobre 2017 ore 10.45

Modena (MO), 29 agosto 2017

avv. Matteo Benetti

TX17ABA8954 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FORLÌ

Estratto atto di citazione per usucapione ed invito alla mediazione

Il Presidente del Tribunale di Forlì con decreto del 01.09.2016 autorizzava

la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione con cui Iaccarino

Manlio, nato a Torre del Greco (NA) il 17.02.1974, (C.F.CCR MNL 74B17

L259J) con gli Avv.ti Luca Porfiri ed Alberto Aldovini, citava avanti al

Tribunale di Forlì per l'udienza del 30.03.2017 i Signori Belletti Germano,

Paci Nello, Lugaresi Livia e Lugaresi Loredana con invito a costituirsi nei

modi e nelle forme di cui all'Art. 166 c.p.c., con avvertimento che in difet-

to incorrerà nelle decadenze di cui agli Artt. 38 e 167 c.p.c., per ivi sen-

tir dichiarare l'acquisto per usucapione del fabbricato sito in Cesenatico

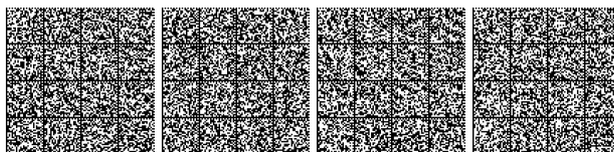
via G. Verdi n. 16, censito al c.f. del Comune di Cesenatico al foglio 9,

mappale 2116, zona censuaria 1 cat. A/3, classe 3, vani 5,5, r.c. € 397,67,

erigentesi su terreno pertinenziale distinto al C.T. di detto comune foglio

9 particella 2116 ente urbano di mq. 243 e conseguentemente costituire in

capo allo stesso il diritto di proprietà e tutti gli annessi diritti. Vitto-



ria di spese ed onorari in caso di opposizione. Il giudizio è stato iscritto

al n. 4355/2016. Il G.I. con ordinanza del 14.06.2017 ha disposto la media-

zione da notificarsi anche per pubblici proclami rinviando all'udienza del

06.12.2017. In data 02.08.2017 il precitato attore ha depositato domanda di

mediazione presso l'Organismo di Conciliazione del Tribunale di Forlì. Tale

procedura, nella quale sono state riproposte le medesime circostanze in fat-

to ed in diritto e le medesime conclusioni formulate nel citato atto di cita-

zione, è stata registrata al n. 279/2017, con incontro fissato per la data

del 20.11.2017, ore 11,30 presso la sede dell'Organismo di Conciliazione

presso il Tribunale di Forlì - P.zza C. Baccaria, 1 davanti al mediatore

Avv. Andrea Imperato per esperire il tentativo di conciliazione.

Cesena, 28 Agosto 2017

avv. Luca Porfiri

avv. Alberto Aldovini

TX17ABA8961 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FORLÌ

Estratto atto di citazione per usucapione ed invito alla mediazione

Il Presidente del Tribunale di Forlì con decreto del 26.07.2017 ha autoriz-

zato la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione con cui Para

Luca, nato a Cesena (FC), il giorno 15 Gennaio 1986, ivi residente in via A.

Piccioni n.78, (C.F.: PRA LCU 86A15 C573W) rappresentato e difeso dal-

l'Avv. Luca Porfiri di Cesena, cita avanti al Tribunale di Forlì per l'udienza

del 30.06.2018 i Signori Macori Ernesto, Macori Giuseppina, Macori Otta-

vella e Macori Pietro con invito a costituirsi nei modi e nelle forme di cui

all'Art. 166 c.p.c., con avvertimento che in difetto incorrerà nelle decaden-

ze di cui agli Artt. 38 e 167 c.p.c., per ivi sentir dichiarare l'acquisto

per usucapione dei diritti pari a 16/20 sulla corte urbana sita in Cesena

Via Attilio Piccioni, censita al Catasto Terreni del Comune di Cesena, al

foglio 2 Sezione Roversano, con la particella 36 di mq. 92 RDE 0,81 RAE

0,50 e conseguentemente costituire in capo allo stesso il diritto di proprie-

tà e tutti gli annessi diritti. Inoltre, in ragione dell'oggetto che richiede

la mediazione obbligatoria ex D. Lgs n. 28/2010, con le medesime formalità

si invitano le medesime parti innanzi l'Organismo di Conciliazione presso il

Tribunale di Forlì -P.zza Cesare Beccaria, 1 per il giorno 08.03.2017, ore

11,30 davanti al Dott. Flavio Amadori per esperire il tentativo di concilia-

zione.

Vittoria di spese ed onorari in caso di opposizione.

Cesena, 28 Agosto 2017

avv. Luca Porfiri

TX17ABA8962 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BOLZANO

Ricorso ex 702 bis c.p.c. per usucapione art. 1158 c.c.

Proposto da Eberhöfer Hansjörg, con l'avv. Arthur Blaas di Silandro, contro

Hellrigl Filomena / eventuali eredi, aventi causa.

Voglia il Tribunale di Bolzano:

accertare e dichiarare l'avvenuta usucapione in favore di Eberhöfer Hansjörg

della proprietà della p.f. 1695 in p.t. 459/II Comune Catastale Malles. Decreto

dd. 19.06.2017: dispone notifica per pubblici proclami; Decreto 15.06.2017:

fissa udienza presso il Tribunale di Bolzano il 16.11.2017 ore 9.00, termine al

convenuto fino a 10 giorni prima per la costituzione in giudizio a mezzo di un

legale ai sensi dell'art. 702-bis cpc e con avvertimento sulle decadenze ex art.

167, 38 e 702-bis cpc.

avv. Arthur Blaas

TX17ABA8973 (A pagamento).



TRIBUNALE DI FORLÌ

*Atto di citazione per usucapione con
notifica ex art. 150 c.p.c.*

Giuseppe Palareti nato il 25.06.1965 a Forlì (FC) residente a Predappio in Via Santa Lucia Campacci n. 32 C.F. PLRGPP65H25D704X e Manuela Palareti nata a Forlì (FC) il 27.05.1969, residente a Predappio in Via Santa Lucia Campacci n. 33/A C.F. PLRMNL69E67D704U, rappresentati dall'Avv. Paola Meloni, domiciliati presso il suo studio in Forlì (FC) in Corso G. Garibaldi n. 63, avendo posseduto uti domini, pubblicamente, pacificamente per oltre quindici anni il fondo rustico situato a Predappio (FC) Comune classificato montano dalla legge e distinto al catasto terreni di detto Comune F.13, P.lla 56, classe semin arbor n.2, superficie 1/70/62, reddito domenicale euro 79,31, reddito agrario euro 74,90, cita per pubblici proclami i comproprietari catastali Zaccarelli Attilio, Zaccarelli Battista, Zaccarelli Clelia, Zaccarelli Domenica, Zaccarelli Elvira, Zaccarelli Ida, Zaccarelli Luigi, Zaccarelli Virginia, loro eredi e/o aventi causa, dinanzi al Tribunale di Forlì per l'udienza del 08 gennaio 2018 con invito a costituirsi almeno venti giorni prima di detta udienza, con avvertimento che la costituzione oltre detti termini comporterà le decadenze di cui agli art. 38 e 167 c.p.c. per sentir dichiarare l'avvenuto usucapione dei predetti beni in favore degli attori come specificato.

Autorizzazione del Presidente del Tribunale di Forlì del 19 luglio 2017.

Forlì, 28 agosto 2017

Avv. Paola Meloni

TX17ABA8974 (A pagamento).

TRIBUNALE DI COMO**Sezione lavoro**

*Notifica per pubblici proclami - Ricorso
iscritto al n. 1177/2016 R.G.*

Ai fini dell'integrale instaurazione del contraddittorio, si notifica a tutti i docenti potenzialmente controinteressati, ossia a tutti i docenti coinvolti nella mobilità territoriale per assegnazione ambito a livello nazionale a.s. 2016/2017 ed assunti negli ambiti territoriali indicati prioritariamente nella domanda dalla ricorrente prof.ssa Maria Caracciolo e che l'hanno preceduta sebbene in possesso di un punteggio inferiore e/o che, comunque verrebbero scavalcati in graduatoria, per punteggio, da parte ricorrente, che il procedimento *de quo* è rinviato all'udienza del 03.10.2017 ore 12.30, stanza 413, piano IV Palazzo di Giustizia Como. La notifica viene disposta con ordinanza del 24.05.2017, emessa dal Tribunale di Como II[^] Sez. Civile Sett. Lavoro, giudice dott. Giovanni Luca Ortore, nel giudizio recante n. 1177/2016 R.G. proposto dalla

prof.ssa Maria Caracciolo (avv. Lorenzo Fasci), contro il M.I.U.R. in persona del Ministro p.t., per l'accertamento dell'illegittimità della procedura di mobilità territoriale per assegnazione ambito a livello nazionale a.s. 2016/2017 e, quindi, il riconoscimento del diritto di parte ricorrente alla riformulazione della graduatoria delle assegnazioni definitive delle sedi territoriali nel rispetto del giusto punteggio nonché dell'ordine di preferenze espresso nella domanda di mobilità. Il testo integrale del ricorso, con la procura, il decreto di fissazione udienza discussione possono essere consultati sul sito internet del M.I.U.R. www.miur.gov.it nella sezione "Atti di notifica", pubblicato in data 14.12.2016. Con il presente avviso è data legale conoscenza del giudizio ai tutti i docenti della scuola primaria coinvolti nella mobilità 2016/2017 ed assunti negli ambiti territoriali indicati prioritariamente nella domanda dalla ricorrente e che l'hanno preceduta, sebbene in possesso di un punteggio inferiore e/o che, comunque verrebbero scavalcati in graduatoria, per punteggio, da parte ricorrente.

avv. Lorenzo Fasci

TX17ABA8981 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA

Atto di citazione

FRACCA ALFONSO n. Chiampo 22/12/1940 ivi residente C.F.: FRCLNS40T22C6050 possiede da oltre 20 anni e chiede di usucapire il seguente bene sito in Chiampo, C.F, fog. 25, map 444.

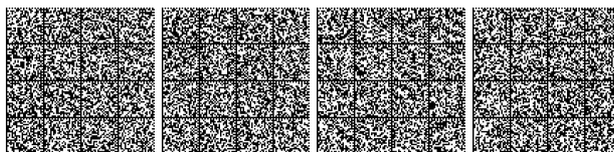
Il bene è cointestato: all'attore; a FRACCA GUIDO n. Chiampo il 12.5.1899 C.F. FRCGDU99E12C605N; al defunto Fracca Tranquillo di cui è erede la moglie Tonin Lucia res. Chiampo Via Arso 26/A; al defunto Fracca Vittorino di cui è erede l'attore.

Si citano quindi FRACCA GUIDO, suoi eredi e/o aventi causa a comparire avanti al Tribunale Vicenza per l'udienza 16 aprile 2018 ore 9.00 perché sia accertato che l'attore ha usucapito detto bene. Si invitano i convenuti a costituirsi 20 giorni prima. La costituzione oltre i termini implica decadenze ex art. 38-167 CPC. Si precisa che la citazione ha ad oggetto anche altri beni a cui è estraneo il sig. FRACCA GUIDO (ci sono quindi altri convenuti citati nelle forme ordinarie). Il Presidente della II[^] sez. del Tribunale di Vicenza ha autorizzato la notifica per p.p. il 26.7.2017.

Montecchio Maggiore, 29 agosto 2017

avv. Dario Faedo

TX17ABA8988 (A pagamento).



AMMORTAMENTI**TRIBUNALE DI NAPOLI**
Volontaria giurisdizione*Ammortamento polizza di
pegno al portatore*

Il Giudice delegato dott. Diego Ragozini dichiara l'inefficacia del titolo descritto nell'istanza depositata in data 03/07/2017 (polizza al portatore n. 716197-46 di Euro 1.100,00) da Di Micco Chiara nata ad Afragola il 17/07/1966.

Autorizza l'istituto emittente a rilasciare il duplicato del titolo trascorso il termine di novanta giorni dalla data di pubblicazione del presente decreto per estratto sulla GURI, nonché dalla data di affissione del decreto stesso nei locali aperti al pubblico dell'istituto di credito emittente, purché, nel contempo, non venga fatta opposizione dal detentore.

Ordina al ricorrente la notifica di questo decreto all'istituto che emise il titolo.

Napoli, 13/07/2017

Chiara Di Micco

TX17ABC8993 (A pagamento).

ESECUZIONI IMMOBILIARI**TRIBUNALE DI TRANI***Esecuzione Mobiliare -
N. 2824/13 R.G.E.*

Lotto 1 – 12 Kr. di imbarcazione da pesca principalmente a strascico e secondariamente a circuizione. Prezzo base: Euro 72.250,00; Cauzione: Euro 7.225,00 + Euro 2.167,50 per spese. Offerta minima di aumento: Euro 1.550,00. Vendita con incanto: 08/11/2017 ore 12:00, innanzi G.E. Avv. G. Rampino presso il Tribunale di Trani, P.zza Trieste, 1 - p. 1°. Deposito cauzione / offerte entro le ore 12:00 del 08/11/2017. Maggiori info presso la Cancelleria Esecuzioni mobiliari.

avv. Alma Maria Galanto

TX17ABG8989 (A pagamento).

EREDITÀ**TRIBUNALE DI VERBANIA***Chiusura di eredità giacente di Campagnoni Antonia -
N. 267/2007 R.V.*

Con provvedimento pubblicato in data 03.05.2017 il Tribunale di Verbania, dott.ssa Maria Cristina Persico, ha dichiarato chiusa l'eredità giacente di Campagnoni Antonia nata a Milano (MI) il 19 marzo 1931 e deceduta ad Oleggio Castello (NO) il giorno 8 febbraio 2007.

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Daniela Spina

TX17ABH8986 (A pagamento).

STATO DI GRADUAZIONE**EREDITÀ BENEFICIATA DI ALBANO
GIUSEPPE***Stato di graduazione*

La sottoscritta avv. Prete Floriana, in qualità di curatore speciale della minore Albano Alessandra, nata a Berlino (Germania) l'8/10/1999, assistita dal dr. Giandomenico Cito, notaio in Taranto, forma di seguito lo stato di graduazione dell'eredità beneficiata del sig. Albano Giuseppe. I - Crediti in prededuzione: notaio Giandomenico Cito per Euro 3.500,00; avv. Floriana Prete per euro 4.569,98. II - Crediti chirografari: Zaccone Fabiano per euro 10.796,24; avv. Fabio Papalia per euro 4.231,45. I restanti creditori non sono ammessi ai sensi di legge per omessa o tardiva dichiarazione di credito. Trascorsi trenta giorni dalla presente pubblicazione, in assenza di reclami lo stato di graduazione diverrà definitivo.

notaio Giandomenico Cito

TX17ABN8979 (A pagamento).

**PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE****LA BISCEGLIESE SOC. COOP.**
*in scioglimento per atto di Autorità**Deposito atti finali di liquidazione*

Si avvisa che in data 25 agosto 2017, presso la cancelleria fallimentare del Tribunale di Trani è stato depositato il conto della gestione, il bilancio finale di liquidazione e il piano di riparto finale della Società Cooperativa La Biscegliese in scioglimento coatto con sede in Bisceglie.



Gli interessati possono proporre ricorso al Tribunale di Trani in caso di eventuali contestazioni entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso.

Bisceglie, 28 agosto 2017

Il commissario liquidatore
dott. Matteo Cuttano

TU17ABS8909 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

FARMACEUTICI CABER S.R.L.

Sede sociale: via del Mare, 36 - Pomezia (RM)

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: Farmaceutici Caber S.r.l.

Medicinale: SILDENAFIL CABER - A.I.C. n. 041229 tutte le confezioni.

Codice pratica C1A/2017/1946 - UK/H/4855/01-03/IA/020/G.

Var. grouping IA: IA-B.III.1.a.2; IA-A.7; IA_{IN}-B.II.b.1.a; IA_{IN}-B.II.b.2.c.2: aggiornamento CEP da parte di un fabbricante autorizzato (Dr. Reddy's Laboratories Ltd.); eliminazione di un sito per il controllo dei lotti «S.C. Rual Laboratories Srl»; aggiunta officina «Special Product's Line S.p.A.» per le fasi di confezionamento secondario, controllo e rilascio dei lotti. I lotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
Simonetta Bonetti

TV17ADD8905 (A pagamento).

MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.R.L.

Sede legale: Via G. Serbelloni n. 4, 20122 Milano

Codice Fiscale: 03859880969

Partita IVA: 03859880969

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

Titolare AIC: Astellas Pharma GmbH.

Concessionario per la vendita: Mundipharma Pharmaceuticals S.r.l.

Specialità medicinale LEVACT.

Confezioni: tutte - Codice AIC del medicinale 040175.

Codice pratica: C1A/2017/1816 - Procedura Europea n. DE/H/1250/001/IA/026.

Tipologia divaricazione: tipo IA n. A.7.

Tipo di modifica: soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente (ove registrato).

Modifica apportata: soppressione del sito di confezionamento secondario, controllo e rilascio dei lotti «Temmler Werke GmbH, Weißenstephaner Str. n. 28 - 81673 München, Germany».

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

Un procuratore
Rosalba Gregorini

TV17ADD8925 (A pagamento).

TECNIGEN S.R.L.

Sede: via Galileo Galilei, 40 - 20092 Cinisello Balsamo (MI)

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

Codice Pratica: C1B/2017/732

N° di procedura europea: PT/H/0225/IB/013/G

Medicinale: CLOPIDOGREL TECNIGEN 75 mg compresse rivestite con film -A.I.C. 041490

Confezioni: tutte le confezioni

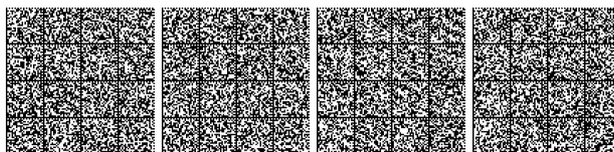
Titolare AIC: TECNIGEN S.R.L.

Tipologia variazione: Grouping di tre variazioni, 2 di tipo IB e 1 di tipo IA

Modifica Apportata: Sostituzione del sito di produzione del prodotto finito responsabile della produzione (bulk) e del controllo lotti da West Pharma, SA a Farmalabor, S.A; modifica del batch size del prodotto finito sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto. 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
Jorge Vieira

TX17ADD8943 (A pagamento).



TECNIGEN S.R.L.

Sede: via Galileo Galilei, 40 -
20092 Cinisello Balsamo (MI)

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

Codice Pratica: C1B/2017/1208

N° di procedura europea: PT/H/0195/IB/011/G

Medicinale: BICALUTAMIDE TECNIGEN 150 mg compresse riv. con film -A.I.C. 038876

Confezioni: tutte le confezioni

Titolare AIC: Tecnimede SA

Tipologia variazione: Grouping di 7 variazioni, 4 di tipo IA e 3 di tipo IB

Modifica Apportata: Sostituzione di un sito di produzione del prodotto finito responsabile della produzione (bulk), confezionamento primario e secondario da West Pharm SA ad Atlas Pharm SA, sostituzione del sito di produzione del prodotto finito responsabile del controllo e del rilascio dei lotti da West Pharm SA a Tecnimede SA; aggiunta di un sito di produzione responsabile del controllo dei lotti (Atlas Pharm SA); modifica del batch size del prodotto finito sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto; modifica minore nel procedimento di fabbricazione. 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 in Italia
Jorge Vieira

TX17ADD8944 (A pagamento).

TECNIGEN S.R.L.

Sede: via Galileo Galilei, 40 -
20092 Cinisello Balsamo (MI)

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

Codice Pratica: C1A/2016/3805

N° di procedura europea: UK/H/1218/001-002/IA/015

Medicinale: ACARBOSIO TECNIGEN 50 mg-100 mg compresse -A.I.C.n. 039716

Confezioni: tutte le confezioni

Titolare AIC: Tecnimede SA

Tipologia variazione: Tipo IA n. B.II.d.1.z

Modifica Apportata: Modifica dei parametri di specifica del prodotto finito.

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 in Italia
Jorge Vieira

TX17ADD8945 (A pagamento).

TECNIGEN S.R.L.

Sede: via Galileo Galilei, 40 -
20092 Cinisello Balsamo (MI)

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

Codice Pratica: C1B/2016/3153

N° di Procedura Europea: PT/H/0156/001-003/IB/027

Medicinale: GABAPENTIN TECNIGEN -A.I.C. n. 038816

Confezioni: Tutte le confezioni;

Titolare AIC: TECNIGEN S.R.L.

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

Modifica Apportata: Implementazione delle raccomandazioni relative alla procedura PSUSA/00001499/201602 ed adeguamento al QRD template.

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

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

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

Il legale rappresentante
Jorge Vieira

TX17ADD8949 (A pagamento).



TECNIGEN S.R.L.

Sede: via Galileo Galilei, 40 -
20092 Cinisello Balsamo (MI)

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

Codice Pratica: C1B/2017/752

N° di procedura europea: PT/H/1080/IB/004/G

Medicinale: PERINDOPRIL E INDAPAMIDE TECNI-
GEN -A.I.C.n. 042603

Confezioni: tutte le confezioni

Titolare AIC: Tecnigen Srl

Tipologia variazione: Grouping di 3 variazioni, 2 tipo IA e 1 tipo IB

Modifica Apportata: Aggiunta di un sito di produzione del prodotto finito responsabile della produzione(bulk): Farmalabor SA; sostituzione di un sito di produzione responsabile del controllo lotti del prodotto finito: da West Pharma SA a Farmalabor SA, soppressione di un sito responsabile del confezionamento primario e secondario, del rilascio dei lotti del prodotto finito : West Pharma SA

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
Jorge Vieira

TX17ADD8950 (A pagamento).

RECORDATI S.P.A.

Sede legale: via Matteo Civitali, 1 - Milano
Codice Fiscale: 00748210150

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

Titolare AIC: Recordati S.p.A. - Via M. Civitali, 1 - Milano.

Specialità medicinale: LOSIPACO

Confezioni e numeri di AIC: 2 mg/125 mg compresse (AIC n. 042141 in tutte le confezioni registrate)

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.

Codice pratica: C1A/2017/1951

MRP n. NL/H/2666/IA/006/G – conclusa in data 17.08.2017

Grouping 2 Var. Type IA n. B.III.1.a.2:

Updated the CEP for Loperamide (R1-CEP 2004-132-Rev 03, Olon S.p.A.) issued for company name change from Sifavor S.r.l. to Olon S.p.A.

Updated the CEP for Simeticone (R1-CEP 2002-005-Rev 01, Basildon Chemical Co. Ltd.) issued for include an additional raw material supplier.

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

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

TX17ADD8951 (A pagamento).

SF GROUP S.R.L.

Partita IVA: 07599831000

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

Medicinale: EPAVITEN

Confezione e numero A.I.C.: 035112

Codice pratica: N1B/2017/1486

Grouping of variations di Tipo IB, n.2 variazioni di Tipo IA e n.1 variazione di Tipo IB, categoria B.III.1.a)2: aggiornamento del CEP da R1-CEP 2004-110-Rev 00 a R1-CEP 2004-110-Rev 03 per il p.a. nicotinamide, da parte del produttore di attivo già autorizzato LONZA GUANGZHOU.

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 GU.

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX17ADD8952 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

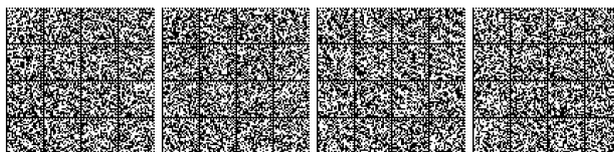
Sede legale: via Turati 40 - 20121 Milano
Codice Fiscale: 11845960159
Partita IVA: 11845960159

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: OMEGA 3 DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 042825 - Procedura Europea numero: IT/H/0462/IB/008/G - Codice Pratica: C1B/2017/1765

Modifica: Grouping IB B.II.b.1.e, IAIN B.II.b.1.a, IAIN B.II.b.1.b, IAIN B.II.b.2.c.2 Aggiunta di un sito di fabbricazione del prodotto finito responsabile della produzione,



del confezionamento primario e secondario, del controllo e del rilascio dei lotti: Doppel Farmaceutici S.r.l., Via Martiri Delle Foibe 1, 29016 Cortemaggiore (PC), Italia

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

TX17ADD8955 (A pagamento).

ABIOTEN PHARMA S.P.A.

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

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

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

Titolare: Abioten Pharma S.p.A. Via Meucci, 36 Ospedaletto - Pisa.

Specialità Medicinale: CLASTEON

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 026372

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

Codice pratica: N1A/2017/1741

Modifica apportata: Variazione Tipo IA A.4: Modifica del nome del produttore del principio attivo Sodio Clodronato, da FARCHEMIA S.r.l. a CORDEN PHARMA BERGAMO S.p.A.

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

L'amministratore delegato
dott. Massimo Di Martino

TX17ADD8956 (A pagamento).

NUOVA FARMEC S.R.L.

Sede legale: via W. Flemming n. 7 - 37026 Settimo di Pescantina (VR), Italia
Partita IVA: 01737830230

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

Codice Pratica: N1B/2017/1410

Specialità Medicinale: BENALCON (0337430) - 0,175 g soluzione cutanea

Confezioni: flacone da 200 ml (033743055); flacone da 1000 ml (033743067)

Titolare AIC: Nuova Farmec S.r.l.

Tipologia variazione: grouping: IB B.II.b1-e)+IAIN B.II.b1-a)+IAIN B.II.b.1-b)+IAIN B.II.b.2-b)2+IA B.II.b.4-b)+IAIN B.II.a.3-a)1+IB B.II.a.3-z)+IB B.II.d.1-g)+IB B.II.d.2-d)

Tipo di Modifica: sostituzione del sito di fabbricazione del prodotto finito in cui sono effettuate tutte le operazioni, compresi il rilascio e il controllo dei lotti; modifica della dimensione del lotto del prodotto finito; eliminazione del sistema di colorazione e di un eccipiente; sostituzione di un parametro di specifica; sostituzione di una procedura di prova del prodotto finito.

Modifica Apportata: sostituzione del sito di fabbricazione del prodotto finito da: Esoform Manufacturing S.p.A a: Nuova Farmec S.r.l.; riduzione della dimensione del lotto del prodotto finito da: 4000 L a: 1000L; eliminazione del colorante clorofilla; eliminazione dell'eccipiente nonoxynolo 9; modifica dei limiti di specifica del pH da: 5.5-7.5 a: 3.5-5.5; sostituzione del metodo HPLC per la determinazione del titolo del Benzalconio cloruro con metodo potenziometrico.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e paragrafo 6 del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo deve essere redatto 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 sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Un procuratore
Vincent Roger Paul Bellette

TX17ADD8958 (A pagamento).



A.C.R.A.F. S.p.A.**Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco**

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

Registro delle imprese: Roma 03907010585
Codice Fiscale: 03907010585

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

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

Codice AIC: tutte le confezioni (AIC: 042810)

Codice Pratica: N1A/2017/1715

Tipologia variazione oggetto della modifica: grouping di Variazioni di tipo IA n. B.III.1a)2

Tipo di modifica: Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della variazione di tipo IA n° B.III.1a)2 per l'aggiornamento del CEP del p.a. FLURBIPROFENE relativo al produttore Sun Pharmaceutical Industries LTD (R1-CEP 2003-154-Rev04).

Medicinale: TANTUM VERDEDOL

Codice AIC: tutte le confezioni (AIC: 042810)

Codice Pratica: N1A/2017/1725

Tipologia variazione oggetto della modifica: Variazione di tipo IAIN n° B.II.B.2.c.1)

Tipo di modifica: Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della variazione di tipo IAIN n° B.II.B.2.c.1) per l'aggiunta di DOPPEL Farmaceutici S.r.l. come sito alternativo di rilascio lotti.

Medicinale: BUPIVACAINA ANGELINI

Confezioni e n. di AIC: 029232030

Codice pratica: N1B/2017/1419

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del grouping di variazioni di tipo IB: B.II.b.1.f) Aggiunta di ESSETI Farmaceutici S.r.l.

Via Campobello, 15 - 00071 Pomezia (Italia) come sito di produzione e confezionamento primario di medicinali sterili (compresi quelli fabbricati secondo un metodo asettico), ad esclusione dei medicinali biologici/immunologici; B.II.b.3.a) Modifica minore del procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito; B.II.b.5.z) Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito

Medicinale: NIMESULIDE ANGELINI

Confezioni e n. di AIC: 032923017, 032923031

Codice pratica: N1B/2017/1431

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione di una variazione di tipo IB n B.III.1.a.2 Aggiornamento del CEP di un fabbricante già approvato per il principio attivo Nimesulide (FLAMMA S.P.A da R1-CEP 2004-117-Rev 00 a R1-CEP 2004-117-Rev 01).

Medicinale: TACHIDOL e PARACETAMOLO + CODEINA ANGELINI

Confezioni e n. di AIC: Tachidol: 031825021, 031825096, 031825045, 031825058, 031825060, 031825072, 031825084; Paracetamolo + Codeina Angelini: 034370015.

Codice pratica: N1A/2017/1571

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del grouping di 3 variazioni di tipo IA: 2 variazioni B.III.1.a.2 Aggiornamento del CEP di un fabbricante già approvato per il principio attivo Codeina fosfato (SANOFI CHIMIE da R1-CEP 1997-118-Rev 08 a R1-CEP 1997-118-Rev 09); 1 variazione n. A.6: Modifica del codice ATC per Paracetamolo + Codeina Angelini (da N02BE51 a N02AA59).

di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito

Medicinale: TRITTICO FIALE

Confezioni e n. di AIC: 022323012

Codice pratica: N1B/2017/1472

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione di un grouping di 5 variazioni di tipo IB: 1 variazione n.B.II.b.1.f): Aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito - Sito in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione del rilascio dei lotti, del controllo dei lotti e del confezionamento secondario, per i medicinali sterili (compresi quelli fabbricati secondo un metodo asettico), ad esclusione dei medicinali biologici/immunologici (ESSETI Farmaceutici S.r.l. Via Campobello, 15 - 00071 Pomezia (Italia); 2 variazioni n.B.II.b.3 a): Modifiche minori nel procedimento di fabbricazione; 1 variazione n.B.II.b.4b): Modifica della dimensione del lotto del prodotto finito - Sino a 10 volte inferiore; 1 variazione n.B.II.b.5z): Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito.

Medicinale: TWICE

Codice farmaco: 033484015, 033484027, 033484039, 033484041

Codice Pratica: N1A/2017/1683

Modifica apportata: Tipo IA n. C.I.z: Modifiche di sicurezza/efficacia per i prodotti medicinali per uso umano - Adeguamento foglio illustrativo ed etichette relativamente all'avvertenza sul doping.

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 (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; paragrafi 2 e 4 del Foglio Illustrativo e corrispondenti paragrafi 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 autoriz-



zate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

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

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

TX17ADD8959 (A pagamento).

IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L.

Partita IVA: 10616310156

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

Titolare AIC: IBSA Farmaceutici Italia S.r.l., Via Martiri di Cefalonia, 2, 26900 Lodi.

Var. IA. B.III.1 a) Presentazione di un certificato di conformità alla Ph.Eur. aggiornato per la sostanza attiva levotiroxina sodica. 2. Aggiornamento del certificato (R1-CEP 2010-011-REV 01) presentato da un fabbricante già approvato (Bracco Imaging S.p.A.).

Medicinali, confezioni e codici AIC:

- TIROIDE IBSA compresse. AIC 005417. Tutte le confezioni.
- Codice pratica N1A/2017/1521.
- TIROSINT AIC 034368. Tutte le confezioni.
- Codice. pratica N1A/2017/1520.

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

Il rappresentante legale
dott. Arturo Licenziati

Il rappresentante legale
dott. Luca Grassi

TX17ADD8964 (A pagamento).

ROCHE S.P.A.

Sede legale: viale G. B. Stucchi, 110 - 20900 Monza (MB)
Capitale sociale: 00747170157

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un Medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE, come modificato dal Regolamento n. 712/2012/UE

Titolare AIC: Roche S.p.A. - viale G. B. Stucchi, 110 - 20900 Monza (MB).

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica
Bactrim Perfusione 028313017 - 400 mg/5 ml + 80 mg/5 ml concentrato per soluzione per infusione 1 fiala 5 ml

Bactrim Perfusione 028313029 - 400mg/5 ml + 80mg/5 ml concentrato per soluzione per infusione 5 fiale 5 ml

Codice pratica: N1B/2017/1479

1 var. di tipo IB nr. B.II.d.2.a - Modifica di una procedura di prova del prodotto finito - HPLC - aumento del tempo di eluizione

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 in *Gazzetta Ufficiale*

Un procuratore
dott. Nicola Panzeri

TX17ADD8965 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.

Sede legale: via Pavia, 6 - 20136 Milano - I

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

Specialità Medicinale: KERITRINA 5 mg/24 ore, 10 mg/24 ore e 15 mg/24 ore cerotti transdermici

Numeri A.I.C. e Confezioni: 032784

Codice Pratica: N1A/2017/1660

Modifica Tipo IA in n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario presso De Salute Srl.

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

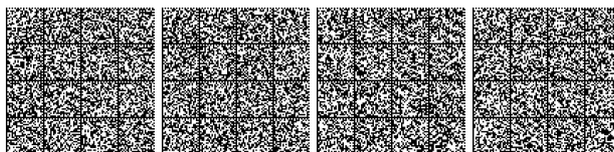
Numeri A.I.C. e Confezioni: 039784 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2017/2023

Procedura Europea n° DE/H/2221/002-005/IA/024

Modifica Tipo IA in n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario presso TTCproduction GmbH (Austria).

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



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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX17ADD8970 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

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

Titolare: EG S.p.A.

Specialità Medicinale: PIROXICAM EG 20 mg/ml Soluzione iniettabile per uso IM, 20 mg capsule rigide, 20 mg compresse solubili.

Numeri A.I.C. e Confezioni: 029534 – Confezioni: tutte.

Codice Pratica: N1B/2017/1591

Grouping variation: Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore del principio attivo autorizzato Olon SpA: da R0-CEP 2013-111-Rev 00 a R0-CEP 2013-111-Rev 01; Tipo IB n. B.I.d.1.a.4 - Introduzione del retest period del principio attivo a 5 anni.

Specialità Medicinale: ACETILCISTEINA EG 600 mg compresse effervescenti

Numeri A.I.C. e Confezioni: 034821025 e 034821049

Codice Pratica: N1B/2017/1569

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

Specialità Medicinale: SUMATRIPTAN EG 50 mg e 100 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037484 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2017/1931

Procedura Europea n° DE/H/2063/001-002/IA/016

Modifica Tipo IAin n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario presso UAB Entafarma (Lituania).

Specialità Medicinale: ABACAVIR E LAMIVUDINA EG 600 mg/300 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 044719 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2017/1577

Procedura Europea n° NL/H/3489/001/IB/006

Modifica Tipo IBun n. B.II.f.1.z - Estensione della validità del prodotto finito: da 30 mesi a 3 anni.

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

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

1) Codice Pratica: C1A/2017/2034

Procedura Europea n° DE/H/4260/001-005/IA/005/G

Grouping variation: Tipo IAin n. B.II.b.1.a + B.II.b.1.b - Confezionamento primario e secondario presso Develco Pharma GmbH (Germania).

2) Codice Pratica: C1A/2017/2278

Procedura Europea n° DE/H/4260/001-005/IA/007/G

Grouping variation: n. 5 x tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP dei produttori autorizzati del principio attivo Ossicodone cloridrato: Noramco Inc. (da R0-CEP 2009-058-Rev 02 a R1-CEP 2009-058-Rev 01) e Sanofi Chimie (da R1-CEP 2008-249 Rev 00 a R1-CEP 2008-249-Rev 01); n. 5 x tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP dei produttori autorizzati del principio attivo Naloxone cloridrato diidrato: Noramco GmbH (da R0-CEP 2011-055-Rev 05 a R0-CEP 2011-055-Rev 07), Siegfried Ltd (da R0-CEP 2011-126-Rev03 a R0-CEP 2011-126-Rev04) e Sanofi Chimie (da R1-CEP 1996-050-Rev 04 a R1-CEP 1996-050-Rev 05).

Specialità Medicinale: ALFUZOSINA EG 5 mg e 10 mg compresse a rilascio prolungato

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037419 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2017/2080

Procedura Europea n° SE/H/0559/001-002/IA/027

Modifica Tipo IA n. A.5.b - Modifica dell'indirizzo del produttore del prodotto finito Unichem Laboratories Ltd (da 17-18 Pilerne Industrial Estate Pilerne a 15-18 Pilerne Industrial Estate Pilerne).

Specialità Medicinale: ANASTROZOLO EG 1 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 039147 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2017/2131

Procedura Europea n° DE/H/1116/001/IA/024

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

Specialità Medicinale: EXEMESTANE EG 25 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040320 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2017/2163

Procedura Europea n° DE/H/4018/001/IA/018

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

Specialità Medicinale: DARUNAVIR EG 400 mg, 600 mg e 800 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 044621 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2017/1683

Procedura Europea n° NL/H/3609/004-006/IB/001/G

Grouping variation: Tipo IB n. B.I.a.1.z - Aggiunta di un fornitore dello starting material; Tipo IBun n. B.I.d.1.z -Introduzione del retest period a 12 mesi; n. 3 x tipo IA n. A.4 - Modifica dell'indirizzo dei siti di produzione del principio attivo: MSN Life Sciences Private LTD (Unit-II), MSN Laboratories Private Ltd (Formulations Unit-I) e MSN Laboratories Private Limited.



Specialità Medicinale: NEBIVOLOLO EG 5 mg compresse
 Numeri A.I.C. e Confezioni: 037806 - In tutte le confezioni.
 Codice Pratica: C1A/2017/1936
 Procedura Europea n° NL/H/0803/001/IA/025
 Modifica Tipo IA in n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario presso UAB Entafarma (Lituania).

Specialità Medicinale: QUETIAPINA EG 25 mg, 100 mg, 200 mg e 300 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040388 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2017/1937

Procedura Europea n° DK/H/1627/001-002;004-005/IA/029

Modifica Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del produttore del principio attivo Moehs Iberica SL (Spagna).

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

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

Il procuratore
 dott. Osvaldo Ponchioli

TX17ADD8971 (A pagamento).

ZAMBON ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Lillo del Duca, 10 - Bresso
 Codice Fiscale: 03804220154

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

Medicinale: FLAGYL

"250 mg, 20 compresse" – AIC 018505038

"500 mg, 10 ovuli" – AIC 018505040

Codice pratica N.: N1B/2016/2690

Titolare AIC: Zambon Italia S.r.l.

Tipo di modifica: Modifica stampati. Tipologia variazione oggetto della modifica: IB C.I.z. Modifica apportata: modifica stampati (RCP e FI) per implementazione raccomandazione PRAC per i medicinali a base di metronidazolo.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi dei Fogli Illustrativi) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle

Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente variazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Un procuratore
 dott. Ivan Lunghi

TX17ADD8972 (A pagamento).

MONTEFARMACO OTC S.P.A.

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

Titolare: Montefarmaco OTC S.p.A., Via IV Novembre, 92 – 20021 Bollate (MI)

Medicinale: IRIDINA DUE

Confezioni: 0,5 mg/ml, collirio soluzione, flacone 10 ml
 A.I.C. 026630020, contenitori monodose da 0,5 ml A.I.C. 026630-032-044-057

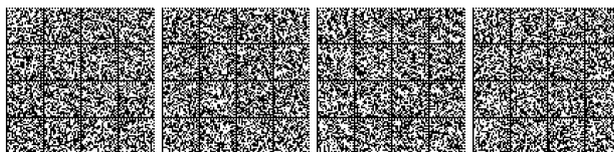
Codice pratica: N1A/2017/1668, depositata il 10/07/2017

Ai sensi della determinazione AIFA 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzato il seguente raggruppamento di variazioni di Tipo IA: B.I.b.1.c (2 variazioni): aggiunta di un nuovo parametro di specifici solventi residui (Benzene e Etere diisopropilico) con il metodo di prova corrispondente.

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

Un amministratore
 dott. Stefano Colombo

TX17ADD8976 (A pagamento).



**SHIRE PHARMACEUTICALS
IRELAND LIMITED**

Rappresentante in Italia: Shire Italia S.p.A.

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

Titolare AIC: Shire Pharmaceuticals Ireland Limited - 5 Riverwalk - Citywest Business Campus - Dublin 24 - Irlanda

Rappresentante in Italia: Shire Italia SpA Via Mike Bongiorno 13, 20124 Milano

Specialità Medicinale: EQUASYM

Confezioni e numero AIC: tutte le confezioni autorizzate - A.I.C. n. 041889.

Procedura Europea - MRP n. UK/H/0819/001-006/IAIN/065

Codice Pratica C1A/2017/2200 - Variazione di tipo IAIN: B.III.1.a)1 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacoepa europea nuovo o aggiornato, o soppressione di un certificato di conformità alla farmacoepa europea: per un principio attivo; per una materia prima, un reattivo, una sostanza intermedia utilizzati nel procedimento di fabbricazione del principio attivo; per un eccipiente - Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacoepa europea - Nuovo certificato presentato da un fabbricante già approvato (modifica del nome in Janssen Pharmaceuticals).

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

Un procuratore
Barbara Pettinelli

TX17ADD8977 (A pagamento).

MONTEFARMACO OTC S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE n. 1234/2008 e s.m.i.

Titolare: Montefarmaco OTC S.p.A., Via IV Novembre, 92 - 20021 Bollate (MI)

Medicinale: DENTINALE

Confezioni: 0,5%+ 0,5%, tubo da 25 g - A.I.C. 008891018

Codice pratica: N1B/2017/1416, depositata il 15/06/2017

Ai sensi della determinazione AIFA 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzato il seguente raggruppamento di variazioni: B.I.b.1.d (4 variazioni): Modifica dei parametri di specifica e/o limiti del principio attivo amilocaina cloridrato: soppressione di parametri di specifica non

significativi (odore, identificazione TLC, metalli pesanti, solventi residui); B.I.b.1.h (2 variazioni): Aggiunta o sostituzione di parametri di specifica con il metodo di prova corrispondente per motivi di sicurezza o di qualità (aspetto soluzio-ne, sostanze correlate); B.I.d.1.a.4: Introduzione del periodo di ripetizione della prova del principio attivo sulla base di dati in tempo reale (60 mesi).

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 amministratore
dott. Stefano Colombo

TX17ADD8978 (A pagamento).

EFFIK ITALIA S.P.A.

Codice SIS 2349

Sede operativa: Via dei Lavoratori, 54 -

Cinisello Balsamo (MI)

Codice Fiscale: 03151350968

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

Specialità medicinale: CREDIGYNETTE

Codice A.I.C.: 041453 - tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice pratica: C1A/2017/1897 - MPR N. NO/H/0190/001/IA/010

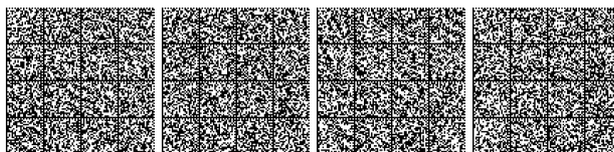
Tipologia variazione: Tipo IAIN n. A.1

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

Modifica apportata: Modifica RCP, FI e Etichette

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

Il titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GURI della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GURI della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza medicinale indicata in etichetta. In ottemperanza



all'art. 80 commi 1 e 3 D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

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

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

Data di implementazione: 24.05.2017.

Un procuratore
Luca Ivan Ardolino

TX17ADD8980 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

Sede Legale: via Tiburtina, 1143 - 00156 Roma

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

Specialità medicinale: GENIAD

Confezioni e numeri di A.I.C.: 2 microgrammi/1 ml gocce, soluzione - flacone da 10 ml AIC: 034112033

Codice pratica: N1B/2017/1642

Tipo modifica: IAIN B.II.b.1. a, IAIN B.II.b.1. b, IB B.II.b.1.e, IAIN B.II.b.2.c.2: AGGIUNTA nuovo sito di produzione del prodotto finito per tutte le fasi, incluso il rilascio dei lotti: da Special Product's Line S.p.A. Anagni (Fr) a Special Product's Line S.p.A. Anagni (Fr) e Lachifarma S.r.l. - Laboratorio Chimico Salentino S.S. 16 Adriatica -Zona Industriale 73010 Zollino (LE);

IA B.II.D.1.h: AGGIORNAMENTO del fascicolo al fine di conformarsi alle disposizioni della FU per il prodotto finito: Relative density da 1,12-1,20 a 0,87-0,96 g/ml;

IA B.II.d.1.d: SOPPRESSIONE parametro di specifica non significativo: calcolo del pH per il prodotto finito;

IA B.II.D.1.c: AGGIUNTA nuovo parametro di specifica con relativo metodo di prova per il prodotto finito: Acid value ≤ 1

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. Francesco Saia

TX17ADD8983 (A pagamento).

UPSA S.A.S.

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

Titolare A.I.C.: UPSA S.A.S., 3 rue Joseph Monier 92500 - Rueil Malmaison, Francia, rappresentata in Italia da Bristol-Myers Squibb S.r.l., Piazzale dell'Industria, 40-46 - Roma.

Specialità medicinale: EFFERALGAN 500 mg compresse effervescenti

(paracetamolo) - AIC 026608036 Codice pratica: N1B/2017/1460 - modifica del test sulla purezza, eseguito con HPLC, tramite introduzione del rilevatore UV allo scopo di quantificare la presenza di eventuali prodotti di degradazione non specificati nel prodotto finito.

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

Il direttore affari regolatori
dott. Sandro Imbesi

TX17ADD8984 (A pagamento).

UCB PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Varesina, 162 - 20156 Milano

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

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

Codice pratica: N1A/2017/1613

Medicinale: COLIMICINA

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

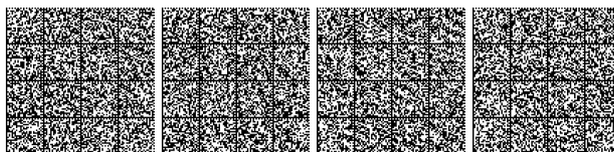
soluzione iniettabile o per infusione" - 1 flaconcino polvere + 1 fiala solvente 4 ml - AIC n. 011297013.

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

Variatione Tipo IA n. A.7) Eliminazione di Aesica Pharmaceuticals S.r.l. come sito autorizzato al confezionamento secondario del prodotto finito (flaconcino di polvere e fiala di solvente) e alla produzione, confezionamento primario e controllo della fiala di solvente.

Codice pratica: N1A/2017/1614

Medicinale: LORANS



Dosaggi, confezioni e AIC: “1 mg compresse” - 20 compresse - AIC n. 023001086; “1 mg compresse” - 30 compresse - AIC n. 023001023; “2,5 mg compresse” - 20 compresse - AIC n. 023001098; “2,5 mg

compresse” - 30 compresse – AIC n. 023001047.

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

Variazione Tipo IA n. A.7) Eliminazione di Alfa Wassermann S.p.A. come sito registrato per tutte le fasi di produzione del prodotto finito.

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

Il legale rappresentante
dott. Pasquale Impesi

TX17ADD8987 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI PAVIA

*Trasferimento nella sede di Pavia del
notaio Tramonte Andrea*

Si porta a pubblica notizia che il Notaio Dott. TRAMONTE ANDREA di Vittorio nato a Savigliano (CN) il 7 settembre 1979 è stato trasferito dalla Sede di Belgioioso (D.N.R. di Pavia, Vigevano e Voghera) alla Sede di PAVIA (D.N.R. di Pavia, Vigevano e Voghera) con D.D. Ministero della Giustizia del 24.05.2017 pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* n. 124 del 30.05.2017 – Serie Generale e che avendo provveduto ad adempiere a tutte le formalità prescritte dall’Art. 18 della vigente Legge Notarile 16.02.1913 N. 89 e del relativo Regolamento, sotto la data del 28 Agosto 2017 è stato iscritto nel Ruolo dei Notai di questo Distretto esercente alla Sede di PAVIA, ove ha aperto l’Ufficio in Via Palestro n. 10.

Il presidente
dott. Roberto Borri

TX17ADN8982 (Gratuito).

ADELE VERDE, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2017-GU2-103) Roma, 2017 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.





€ 2,04

