

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Martedì, 5 dicembre 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	
Convocazioni di assemblea	
AXA RESIDENCE S.P.A. <i>Convocazione assemblea degli obbligazionisti</i> (TV17AAA12151)	Pag. 3
AXA RESIDENCE S.P.A. <i>Convocazione assemblea straordinaria</i> (TV17AAA12154)	Pag. 4
AXA RESIDENCE S.P.A. <i>Convocazione assemblea degli obbligazionisti</i> (TV17AAA12153)	Pag. 3
CASA DI CURA CITTÀ DI ROMA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria</i> (TV17AAA12157)	Pag. 4
CASA DI CURA CITTÀ DI ROMA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea degli obbligazionisti</i> (TV17AAA12160)	Pag. 4
CONSORZIO PONTEGGI S.R.L. <i>Convocazione di assemblea dei soci</i> (TX17AAA12235)	Pag. 3
COSTER TECNOLOGIE SPECIALI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea</i> (TX17AAA12218)	Pag. 1
GIAT S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria</i> (TX17AAA12093)	Pag. 1
IMMOBILIARE MIRASOLE S.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria</i> (TV17AAA12176).....	Pag. 4
LA RAPIDA SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Convocazione di assemblea straordinaria</i> (TX17AAA12231)	Pag. 2
SPOLETO CREDITO E SERVIZI SOC. COOP. <i>Convocazione di assemblea ordinaria</i> (TX17AAA12225)	Pag. 1
Altri annunci commerciali	
YANEZ SPV 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 in materia di cartolarizzazioni di crediti (la "Legge 130") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (il "TUB")</i> (TX17AAB12232)	Pag. 5



ANNUNZI GIUDIZIARI**Notifiche per pubblici proclami**

TRIBUNALE CIVILE DI TERAMO
Atto di citazione (TU17ABA12071) Pag. 7

TRIBUNALE DI ASCOLI
Notifica per pubblici proclami (TX17ABA12203) Pag. 7

TRIBUNALE DI MODENA
Notifica per pubblici proclami (TX17ABA12202) Pag. 7

Ammortamenti

TRIBUNALE DI BARI
Ammortamento cambiario - Rg. n. 5295-2017 V.G. (TU17ABC12087) Pag. 8

Eredità

EREDITÀ BENEFICIATA DI ENRICO RISALITI
Rilascio dei beni ai creditori ai sensi dell'art. 507 c.c. (TX17ABH12220) Pag. 8

TRIBUNALE DI MILANO
Nomina curatore eredità giacente di Gaetano Pota (TX17ABH12190) Pag. 8

TRIBUNALE DI MONZA Ufficio della Volontaria
Giurisdizione
Chiusura dell'eredità giacente di Pessina Eugenio Maria - N. 2744/1993 N.C. (TX17ABH12209) Pag. 8

TRIBUNALE DI PRATO
Nomina curatore eredità giacente di Boncompagni Enzo (TX17ABH12193) Pag. 8

TRIBUNALE DI ROMA
Eredità giacente di Moffa Luigi (TU17ABH12073) Pag. 9

TRIBUNALE DI ROMA
Eredità giacente di Undiemi Maria (TU17ABH12111) Pag. 9

TRIBUNALE DI SIENA (ex Tribunale di Montepulciano)
Cessazione eredità giacente di Paolo Freguglia (TX17ABH12221) Pag. 9

TRIBUNALE DI UDINE
Nomina curatore eredità giacente di Saccavini Giovanni - Reg. Succ. n. 2781/2017 (TX17ABH12219) Pag. 8

TRIBUNALE DI VERCELLI

Eredità giacente di Bertuzzi Roberto (TU17ABH12074) Pag. 9

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Eredità giacente di Terzo Antonio (TU17ABH12112) Pag. 10

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Eredità giacente di Gherra Ada (TU17ABH12077) Pag. 9

Liquidazione coatta amministrativa

SER. MONT. SOCIETÀ COOPERATIVA

Deposito bilancio finale della liquidazione coatta e relazione finale (TX17ABJ12213) Pag. 10

Riconoscimenti di proprietà

TRIBUNALE DI BARI

Riconoscimento di proprietà fondo rustico N. 4965/2017 R.G. (TU17ABM12076) Pag. 10

TRIBUNALE DI BERGAMO

Ricorso per usucapione speciale (TX17ABM12208) Pag. 10

Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta

TRIBUNALE DI VELLETRI

Dichiarazione di morte presunta di Rastrelli Mario ex art. 60 co. 1 n. 3 c.c. (TX17ABR12204) Pag. 11

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

INTERCONSULT S.R.L.

Deposito atti finali (TX17ABS12223) Pag. 11

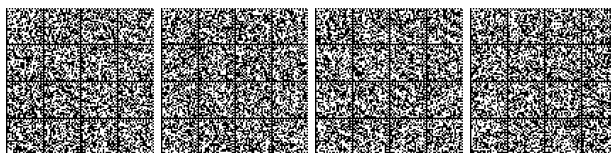
ALTRI ANNUNZI**Varie**

ORTOLANI COFRI SOC. COOP. AGRICOLA

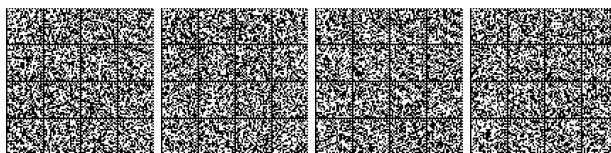
Autorizzazione per l'uso e la detenzione del gas tossico - ammoniacca (TX17ADA12234) Pag. 11



Espropri		
TERNA - RETE ELETTRICA NAZIONALE S.P.A. Ufficio espropri <i>Decreto di asservimento (TX17ADC12198)</i>	<i>Pag.</i>	12
TERNA - RETE ELETTRICA NAZIONALE S.P.A. Ufficio espropri <i>Decreto di asservimento (TX17ADC12199)</i>	<i>Pag.</i>	12
TERNA - RETE ELETTRICA NAZIONALE S.P.A. Ufficio espropri <i>Decreto di asservimento (TX17ADC12200)</i>	<i>Pag.</i>	13
TERNA - RETE ELETTRICA NAZIONALE S.P.A. Ufficio espropri <i>Decreto di asservimento (TX17ADC12197)</i>	<i>Pag.</i>	11
Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici		
ARISTO PHARMA GMBH <i>Modifica secondaria di 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. (TV17ADD12136)</i>	<i>Pag.</i>	23
ASTRAZENECA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX17ADD12224)</i>	<i>Pag.</i>	22
ASTRAZENECA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX17ADD12226)</i>	<i>Pag.</i>	22
B. BRAUN MILANO S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali ad uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD12222)</i>	<i>Pag.</i>	20
BIOPHARMA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. (TX17ADD12207)</i>	<i>Pag.</i>	18
BRUSCHETTINI S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TV17ADD12172)</i>	<i>Pag.</i>	24
DOMOLIFE 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 712/2012/UE (TX17ADD12194)</i>	<i>Pag.</i>	16
EG S.P.A. <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 (TX17ADD12189)</i>	<i>Pag.</i>	15
ELI LILLY ITALIA 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.Leg.vo n. 219/2006 e s.m.i e del Regolamento (CE) n. 1234/2008. (TV17ADD12156)</i>	<i>Pag.</i>	24
EPIFARMA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi Regolamento 1234/2008/CE (TX17ADD12229)</i>	<i>Pag.</i>	23
ESSETI FARMACEUTICI S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX17ADD12227)</i>	<i>Pag.</i>	22
FARMA 1000 S.R.L. <i>Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di importazione parallela del medicinale MINIAS (TX17ADD12214)</i>	<i>Pag.</i>	19
GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i., della Determinazione 25 agosto 2011 e del Regolamento n. 1234/2008/CE (TX17ADD12211)</i>	<i>Pag.</i>	19
IPSO PHARMA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi regolamento 1234/2008/CE (TX17ADD12233)</i>	<i>Pag.</i>	23
K24 PHARMACEUTICALS 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 n. 1234/2008/CE e s.m.i. (TX17ADD12206)</i>	<i>Pag.</i>	18
L. MOLteni & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE (TX17ADD12201)</i>	<i>Pag.</i>	17
LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX17ADD12217)</i>	<i>Pag.</i>	20



LABORATORIO FARMACOLOGICO MILANESE S.R.L. <i>Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale COROSAN (TX17ADD12210)</i>	Pag. 19	SANDOZ S.P.A. <i>Comunicazione di rettifica relativa ai medicinali CANDESARTAN e IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ (TX17ADD12212).</i>	Pag. 19
NOVARTIS EUROPHARM LTD <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD12186)</i>	Pag. 14	SANOFI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD12215)</i>	Pag. 20
NOVARTIS FARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD12188)</i>	Pag. 15	Concessioni di derivazione di acque pubbliche	
NOVARTIS FARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD12187)</i>	Pag. 14	PROVINCIA DI FROSINONE <i>Concessione di derivazione d'acqua a scopo idroelettrico - Fiume Liri - Centrale "Riordino" (TU17ADF12115)</i>	Pag. 24
NOVARTIS FARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD12185)</i>	Pag. 13	PROVINCIA DI FROSINONE <i>Concessione di derivazione d'acqua a scopo idroelettrico - Fiume Liri - Centrale "Valcatoio" (TU17ADF12114)</i>	Pag. 24
PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX17ADD12196)</i>	Pag. 17	Concessioni demaniali	
PHARMEG S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi regolamento 1234/2008/CE (TX17ADD12228)</i>	Pag. 23	COMUNE DI BARI <i>Avviso pubblico ai sensi dell'art. 18 del D.P.R. n. 328/1952 (regolamento di esecuzione del codice della navigazione) a seguito di istanza di rilascio di concessione demaniale marittima (TX17ADG12205) . . .</i>	Pag. 25
RECKITT BENCKISER HEALTHCARE (ITALIA) S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 274/2007 (TX17ADD12195)</i>	Pag. 17	Diritti di autore	
		COMPASS FILM S.R.L. <i>Diritto d'autore (TU17ADL12072)</i>	Pag. 25
		Consigli notarili	
		CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI BENEVENTO E ARIANO IRPINO <i>Iscrizione nel ruolo dei notai esercenti del dott. Gianfilippo Laurini (TU17ADN12075)</i>	Pag. 26



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

GIAT S.P.A.

Convocazione di assemblea ordinaria

I Sigg. azionisti sono convocati in assemblea ordinaria, che si terrà presso gli uffici della società GIAT SpA in Mongrassano, alla Via Nazionale, per il giorno 21 dicembre 2017 alle ore 16:00, e, occorrendo, in seconda convocazione, per il giorno 22 dicembre 2017, alle ore 16:00, stesso luogo, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

- Offerta in prelazione di n. 37.785 azioni GIAS SpA di proprietà Fincalabra SpA: determinazioni conseguenti.

Mongrassano, li 30/11/2017

L'amministratore unico
dott. Francesco Cribari

TX17AAA12093 (A pagamento).

COSTER TECNOLOGIE SPECIALI S.P.A.

Sede: viale Trento n. 2 - Calceranica al Lago (TN)

Capitale sociale: € 12.012.000 i.v.

R.E.A.: TN 66510

Codice Fiscale: 00123490229

Convocazione di assemblea

L'assemblea ordinaria degli azionisti è convocata il giorno 22 dicembre 2017 alle ore 12,00 in prima convocazione, ed occorrendo, in seconda convocazione, per il giorno 27 dicembre 2017 stessa ora in Calceranica al Lago (TN), Viale Trento 2, presso la sede legale, con il seguente:

Ordine del giorno:

1) Acquisto azioni proprie ai sensi dell'art. 2357 C.C.

Potranno intervenire all'assemblea gli azionisti che, ai sensi dell'art. 4 della legge 29 dicembre 1962 n. 1745, avranno depositato almeno cinque giorni prima della data fissata per l'adunanza i titoli presso la cassa sociale, Via Vincenzo Monti 23, Pero (MI), oppure presso la sede legale, Viale Trento 2, Calceranica al Lago (Trento).

Calceranica al Lago, 30 novembre 2017

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
Martina Segatta

TX17AAA12218 (A pagamento).

SPOLETO CREDITO E SERVIZI SOC. COOP.

Convocazione di assemblea ordinaria

I soci della Spoleto Credito e Servizi Soc. Coop. con sede legale in Spoleto Piazza Pianciani n°5, P.I. 00185080546, iscritta al n. 1 del Registro delle Imprese di Perugia (Tribunale di Spoleto), CCIAA di Perugia n. 7453; capitale sociale € 46.721.116,00 sono convocati in Assemblea Ordinaria presso il "Ristorante Zengoni" di Spoleto, Strada Statale Flaminia, Km 123 Loc. Napoletto per il giorno 12 gennaio 2018 alle ore 18:00, in prima convocazione, e, occorrendo, per il giorno 13 gennaio 2018, in seconda convocazione, stesso luogo alle ore 09:30, con il seguente

ORDINE DEL GIORNO

1. Comunicazione del Presidente;
2. Aumento del Capitale Sociale ai sensi dell'art.6 dello Statuto Sociale;
3. Elezione di n.2 componenti del Consiglio di Amministrazione (ai sensi dell'art.18 comma 5 e 6 dello Statuto Sociale);
4. Elezione di n.1 componente supplente del Collegio Sindacale;

Partecipazione all'assemblea

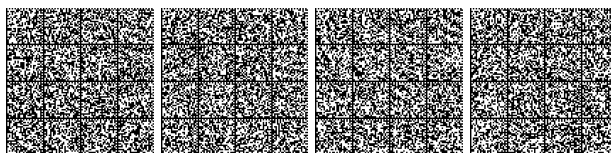
Sono legittimati all'intervento e al voto in assemblea gli azionisti che risultino iscritti al libro soci da almeno 90 giorni; che abbiano depositato i propri titoli presso la società almeno 2 giorni lavorativi precedenti rispetto la data fissata per l'assemblea in prima convocazione o per i quali nello stesso termine, sia pervenuta alla Spoleto Credito e Servizi la comunicazione dell'intermediario abilitato che attesti la titolarità del diritto sulla base delle evidenze delle proprie scritture contabili. Resta ferma la legittimazione all'intervento ed al voto in assemblea, qualora la predetta comunicazione dell'intermediario pervenga alla Spoleto Credito e Servizi entro l'inizio dei lavori assembleari. Ogni soggetto legittimato all'intervento ed al voto in assemblea può farsi rappresentare da altro socio con l'osservanza delle disposizioni di legge, mediante delega scritta con allegata idonea documentazione del delegante (persone fisiche: documento di riconoscimento in corso di validità e tessera sanitaria e/o codice fiscale del delegante; persone giuridiche: certificato camerale della società da cui risultino il ruolo ricoperto ed i poteri del partecipante; estratto di delibera societaria). Allo scopo è possibile utilizzare il modulo scaricabile dal sito internet della società www.grupposcs.it.

Non è possibile rilasciare deleghe senza l'indicazione espressa del nome del delegato. Non sono previste procedure di voto per corrispondenza o a distanza.

Diritto di porre domande sulle materie all'ordine del giorno

I Soci che vogliono porre domande sulle materie all'ordine del giorno anche prima dell'Assemblea, potranno inviarle all'Ufficio Soci della Spoleto Credito e Servizi entro il 3 gennaio 2018 per posta (Piazza Pianciani n.5, 06049 Spoleto) ovvero mediante comunicazione elettronica all'indirizzo di posta certificata scs@legalmail.it.

Alle domande pervenute prima dell'Assemblea sarà data risposta al più tardi durante la stessa con la facoltà per la SCS di fornire una risposta unitaria alle domande aventi lo stesso contenuto.



Integrazione all'ordine del giorno e proposte di integrazione di materie già all'ordine del giorno

Ai sensi dell'art. 126 bis del D. Lgs. 58/1998 i soci che, anche congiuntamente, rappresentino almeno un quarantesimo del capitale sociale possono chiedere, entro il 15 dicembre 2017 l'integrazione dell'elenco delle materie da trattare, indicando nella domanda gli ulteriori argomenti da essi proposti ovvero presentare proposte di deliberazione su materie già all'ordine del giorno. La domanda deve essere presentata per iscritto a mezzo raccomandata presso l'ufficio soci della Cooperativa (Spoleto Credito e Servizi - Piazza Pianciani n.5, 06049 Spoleto) ovvero presso l'indirizzo di posta certificata (scs@legalmail.it), a condizione che pervenga alla Società entro il termine di cui sopra; entro detto termine e con le medesime modalità deve essere presentata, da parte degli eventuali soci proponenti, una relazione che riporti la motivazione delle proposte di deliberazione sulle nuove materie di cui essi propongono la trattazione ovvero la motivazione relativa alle ulteriori proposte di deliberazione, presentate su materie già all'ordine del giorno. Delle integrazioni all'ordine del giorno ovvero della presentazione di ulteriori proposte di deliberazione su materie già all'ordine del giorno è data notizia, nelle stesse forme prescritte per la pubblicazione dell'avviso di convocazione, almeno 15 giorni prima di quello fissato per l'assemblea in prima convocazione. Contestualmente alla pubblicazione della notizia di integrazione o della presentazione sarà messa a disposizione del pubblico, nella medesima forma prevista per la presentazione dell'assemblea, la relazione predisposta dai soci richiedenti, accompagnata da eventuali valutazioni dell'organo amministrativo. Si ricorda che l'integrazione non è ammessa per gli argomenti sui quali l'assemblea delibera, a norma di legge, su proposta degli amministratori o sulla base di un progetto o di una relazione da essi predisposta, diversa da quella da cui all'art. 125-ter comma 1 del D. Lgs. 58/1998.

Nomina di due componenti del Consiglio di Amministrazione

La nomina dei due componenti del Consiglio di Amministrazione avviene sulla base delle liste di candidati che hanno riportato la maggioranza dei voti in assemblea. Le liste per la nuova nomina dei due Consiglieri cooptati dovrà indicare almeno due candidati, ed essere redatta nel rispetto dell'art.18 comma 2 dello Statuto Sociale.

Le liste per la nomina dei due componenti del Consiglio di Amministrazione andranno depositate presso la sede sociale in Spoleto, Piazza Pianciani, entro il 3 gennaio 2018. Al momento della presentazione delle liste dovrà essere consegnata anche copia di un valido documento di identità dei presentatori.

Le liste depositate per la nomina dei due componenti del Consiglio di Amministrazione sono messe a disposizione del pubblico presso la sede sociale in Spoleto, Piazza Pianciani, e sul sito internet della Società all'indirizzo www.grupposcs.it entro il 5 gennaio 2018.

Consiglio di Amministrazione

Unitamente a ciascuna lista dovranno essere presentate: (i) le dichiarazioni con le quali i singoli candidati accettano la propria candidatura e attestano, sotto la propria responsabilità, l'inesistenza di cause di ineleggibilità o di incompatibilità, e dei requisiti di professionalità e onorabilità prescritti

per la carica dalla vigente disciplina legale e regolamentare; (ii) i curricula vitae riguardanti le caratteristiche personali e professionali di ciascun candidato, con indicazione degli incarichi di amministrazione e/o controllo ricoperti in altre società; (iii) eventuale autocertificazione attestante il proprio domicilio da oltre tre anni nel comprensorio di Spoleto, come definito dalla Legge Regionale n.40 del 1975.

Nomina di un componente supplente del Collegio Sindacale

La nomina di un componente supplente del Collegio Sindacale avviene sulla base delle liste di candidati che hanno riportato la maggioranza dei voti in assemblea. Le liste per la nomina del componente supplente del Collegio Sindacale andranno depositate presso la sede sociale in Spoleto, Piazza Pianciani, entro il 3 gennaio 2018. Al momento della presentazione delle liste dovrà essere consegnata anche copia di un valido documento di identità dei presentatori.

Le liste depositate per la nomina del componente supplente del Collegio Sindacale sono messe a disposizione del pubblico presso la sede sociale in Spoleto, Piazza Pianciani, e sul sito internet della Società all'indirizzo www.grupposcs.it entro il 5 gennaio 2018.

Collegio Sindacale

I requisiti dei candidati per il Collegio Sindacale sono quelli previsti dalla normativa vigente.

Documentazione

La documentazione prevista dalla normativa vigente relativa agli argomenti all'ordine del giorno è o sarà depositata, a termini di legge, presso la sede sociale e pubblicata nel sito internet www.grupposcs.it e per estratto sul quotidiano "Il Messaggero".

Spoleto, 30 novembre 2017

Spoleto Credito e Servizi Soc. Coop. - Il presidente
Giorgio Heller

TX17AAA12225 (A pagamento).

LA RAPIDA SOCIETÀ COOPERATIVA

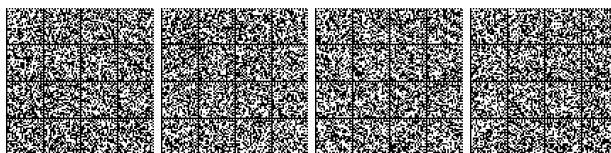
Sede: via Torino n. 34/B – 20063 Cernusco S/N (MI)

Convocazione di assemblea straordinaria

Con la presente si comunica che in data 20 dicembre 2017, alle ore 23.00 avrà luogo, presso la sede sociale, l'Assemblea Straordinaria della cooperativa La Rapida Società Cooperativa con il seguente

Ordine del Giorno

1. Modifica statuto,
2. Proroga scadenza Società,
3. Variazione regole gestione da Spa in Srl,
4. Annullamento obbligo Collegio Sindacale o revisore Unico,



5. Varie ed eventuali.

Si ricorda che potranno partecipare tutti i soci che risultano tali al giorno dell'Assemblea; hanno tuttavia diritto al voto coloro che risultino iscritti da almeno novanta giorni nel libro dei Soci ai sensi dell'art. 28 dello Statuto Sociale.

Ogni socio non può rappresentare più di tre soci.

Qualora non si raggiunga il numero legale previsto per la validità delle deliberazioni il presente avviso è valido anche per la seconda convocazione fin da ora fissata per il giorno:

21 dicembre 2017 - ore 11.00

presso la stessa sede.

Il presidente del consiglio di amministrazione
Ciccone Francesco

TX17AAA12231 (A pagamento).

CONSORZIO PONTEGGI S.R.L.

Sede legale: via Ca' Ricchi, 30 – 40068 San Lazzaro di
Savena (Bo)

Registro delle imprese: Bologna 02298051208
Codice Fiscale: 02298051208

Convocazione di assemblea dei soci

Ai Sigg.ri Soci

Ai Sigg.ri Membri del Consiglio d'amministrazione

Loro Sedi

Ai sensi dell'art. 20 dello Statuto è convocata l'Assemblea Straordinaria dei soci presso lo Studio del Notaio Federico Tonelli in Bologna P.zza Martiri n. 1 per il giorno

21 dicembre 2017 alle 16,00

per deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Proroga al 31/12/2022 del termine massimo entro il quale dovrà essere sottoscritto l'aumento del Capitale Sociale deliberato in data 20/06/2013.

2. Adozione di un nuovo testo di Statuto aggiornato

San Lazzaro di Savena, 28 novembre 2017

Il presidente del C.d.A
sig. Stefano Gramigna

TX17AAA12235 (A pagamento).

AXA RESIDENCE S.P.A.

Sede: via Tripoli n. 23D, 00042 Anzio (RM), Italia

Capitale sociale: Euro 200.000,00 I.V.

Registro delle imprese: Roma

Codice Fiscale: 04775680582

Convocazione assemblea degli obbligazionisti

È convocata per il giorno 10 gennaio 2018 alle ore 16,00, presso gli uffici del Gruppo Garofalo in Roma, Piazzale delle Belle Arti n. 6, l'assemblea degli obbligazionisti portatori dei

titoli rappresentativi il prestito obbligazionario denominato Axa Residence S.p.A. 1988/1998 Serie 1a di € 1.549.370,70 con il seguente

Ordine del giorno:

1) Proroga del prestito obbligazionario denominato «Axa Residence S.p.A. 1988/1998 Serie 1a di € 1.549.370,70» al tasso attualmente vigente pari all'1% annuo;

2) Nomina del rappresentante comune degli obbligazionisti.

In mancanza del numero legale, l'assemblea si terrà in seconda convocazione il giorno 11 gennaio 2018 nello stesso luogo ed alla stessa ora, con il medesimo ordine del giorno.

Roma, 30 novembre 2017

Axa Residence S.p.A. - L'amministratore unico
prof. Mariano Garofalo

TV17AAA12151 (A pagamento).

AXA RESIDENCE S.P.A.

Sede: via Tripoli n. 23D, 00042 Anzio (RM), Italia

Capitale sociale: Euro 200.000,00 I.V.

Registro delle imprese: Roma

Codice Fiscale: 04775680582

Convocazione assemblea degli obbligazionisti

È convocata per il giorno 10 gennaio 2018 alle ore 16,30, presso gli uffici del Gruppo Garofalo in Roma, Piazzale delle Belle Arti n. 6, l'assemblea degli obbligazionisti portatori dei titoli rappresentativi il prestito obbligazionario denominato Axa Residence S.p.A. ex Video Program S.p.A. 1988/1998 Serie 1a di € 1.549.370,70, con il seguente

Ordine del giorno:

1) Proroga del prestito obbligazionario denominato «Axa Residence S.p.A. ex Video Program S.p.A. 1988/1998 Serie 1a di € 1.549.370,70» al tasso attualmente vigente pari all'1% annuo;

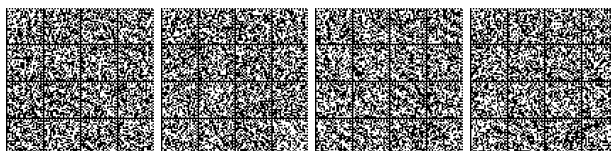
2) Nomina del rappresentante comune degli obbligazionisti.

In mancanza del numero legale, l'assemblea si terrà in seconda convocazione il giorno 11 gennaio 2018 nello stesso luogo ed alla stessa ora, con il medesimo ordine del giorno.

Roma, 30 novembre 2017

Axa Residence S.p.A. - L'amministratore unico
prof. Mariano Garofalo

TV17AAA12153 (A pagamento).



AXA RESIDENCE S.P.A.

Sede: via Tripoli n. 23D, 00042 Anzio (RM), Italia
 Capitale sociale: Euro 200.000,00 I.V.
 Registro delle imprese: Roma
 Codice Fiscale: 04775680582

Convocazione assemblea straordinaria

I signori azionisti della Axa Residence Società per azioni sono invitati ad intervenire all'assemblea straordinaria della società, che si terrà il giorno 10 gennaio 2018 alle ore 17,00 presso gli uffici del Gruppo Garofalo in Roma, Piazzale delle Belle Arti n. 6 per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1) Proroga del prestito obbligazionario denominato «Axa Residence S.p.A. 1988/1998 Serie 1a di € 1.549.370,70» al tasso attualmente vigente pari all'1% annuo;

2) Proroga del prestito obbligazionario denominato «Axa Residence S.p.A. ex Video Program S.p.A. 1988/1998 Serie 1a di € 1.549.370,70» al tasso attualmente vigente pari all'1% annuo.

In mancanza del numero legale, l'assemblea si terrà in seconda convocazione il giorno 11 gennaio 2018 nello stesso luogo ed alla stessa ora con il medesimo ordine del giorno.

Roma, 30 novembre 2017

Axa Residence S.p.A. - L'amministratore unico
 prof. Mariano Garofalo

TV17AAA12154 (A pagamento).

CASA DI CURA CITTÀ DI ROMA S.P.A.

Sede sociale: via Francesco Maidaichini n. 20 -, 00152
 Roma (RM), Italia
 Capitale sociale: Euro 5.413.140,00 interamente versato
 Registro delle imprese: Tribunale di Roma n. 1400/67 -
 C.C.I.A.A. Roma n. 304676
 Codice Fiscale: 01415120581
 Partita IVA: 00994041002

Convocazione di assemblea straordinaria

I signori azionisti della Casa di Cura Città di Roma Società per azioni sono invitati ad intervenire all'assemblea straordinaria della società, che si terrà il giorno 10 gennaio 2018 alle ore 15,30 presso gli uffici del Gruppo Garofalo in Roma, Piazzale delle Belle Arti n. 6 per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1) Proroga del prestito obbligazionario denominato «Casa di Cura Città di Roma S.p.A. 1998 di € 1.291.142,25» al tasso attualmente vigente pari all'1% annuo.

In mancanza del numero legale, l'assemblea si terrà in seconda convocazione il giorno 11 gennaio 2018 nello stesso luogo ed alla stessa ora, con il medesimo ordine del giorno.

Roma, 30 novembre 2017

Casa di Cura Città di Roma S.p.A. - Il presidente
 prof. Mariano Garofalo

TV17AAA12157 (A pagamento).

CASA DI CURA CITTÀ DI ROMA S.P.A.

Sede sociale: via Francesco Maidaichini n. 20 -, 00152
 Roma (RM), Italia
 Capitale sociale: Euro 5.413.140,00 interamente versato
 Registro delle imprese: Tribunale di Roma n. 1400/67 -
 C.C.I.A.A. Roma n. 304676
 Codice Fiscale: 01415120581
 Partita IVA: 00994041002

Convocazione di assemblea degli obbligazionisti

È convocata per il giorno 10 gennaio 2018 alle ore 15,00 presso gli uffici del Gruppo Garofalo in Roma, Piazzale delle Belle Arti n. 6, l'assemblea degli obbligazionisti portatori dei titoli rappresentativi il prestito obbligazionario denominato Casa di Cura Città di Roma S.p.A. 1998 di € 1.291.142,25 con il seguente

Ordine del giorno:

1) Proroga del prestito obbligazionario denominato «Casa di Cura Città di Roma S.p.A. 1998 di € 1.291.142,25» al tasso attualmente vigente pari all'1% annuo;

2) Nomina del rappresentante comune degli obbligazionisti.

In mancanza del numero legale, l'assemblea si terrà in seconda convocazione il giorno 11 gennaio 2018 nello stesso luogo ed alla stessa ora, con il medesimo ordine del giorno.

Roma, 30 novembre 2017

Casa di Cura Città di Roma S.p.A. - Il presidente
 prof. Mariano Garofalo

TV17AAA12160 (A pagamento).

IMMOBILIARE MIRASOLE S.P.A.

Sede: via Manzoni n. 56, 20089 Rozzano (MI), Italia
 Capitale sociale: Euro 54.116.694,55
 Registro delle imprese: Milano n. 10123880154
 R.E.A.: Milano n. 1513554

Convocazione di assemblea straordinaria

Gli azionisti sono convocati in assemblea straordinaria il giorno 21 dicembre 2017 ore 10,00 presso lo studio del notaio Miserocchi Cavallotti in viale Majno n. 34, Milano ed, occorrendo, in seconda convocazione il giorno 22 dicembre 2017 stessa ora e stesso luogo, per deliberare sul seguente

Ordine dei giorno:

1. Riduzione volontaria del capitale sociale ex art. 2445 codice civile.

Il presidente
 Edoardo Noseda

TV17AAA12176 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

YANEZ SPV S.R.L.

*Società unipersonale a responsabilità limitata
Iscritta nell'Elenco delle Società veicolo di
cartolarizzazione tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del
Provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017 (in
vigore dal 30.06.2017) con numero 35314.4*
Sede legale: via Vittorio Alfieri 1 - 31015 Conegliano (TV)
Registro delle imprese: Treviso-Belluno 04836990269
Codice Fiscale: 04836990269
Partita IVA: 04836990269

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti (la "Legge 130") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (il "TUB")

La società Yanez SPV S.r.l. (società unipersonale a responsabilità limitata), con sede legale in Via Vittorio Alfieri 1, 31015 Conegliano (TV) ("Acquirente" o la "Società"), comunica che - nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione realizzata ai sensi della Legge 130 (la "Cartolarizzazione"), consistente tra l'altro nel precedente acquisto da parte della Società di un portafoglio di crediti di proprietà di Unicredit S.p.A., con sede legale in Via A. Specchi 16, Roma (la "Cedente"), di cui all'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 148 del 17 dicembre 2016, codice redazionale TX16AAB12002 (il "Primo Portafoglio di Crediti") - in forza di un contratto di cessione di crediti ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 130, concluso in data 21 novembre 2017 e con effetti giuridici dal 21 novembre 2017, la Società ha acquistato pro soluto dalla Cedente la titolarità giuridica di un ulteriore portafoglio di crediti di proprietà della Cedente (i "Crediti"), che soddisfano i seguenti criteri cumulativi:

- derivano da finanziamenti concessi dalla Cedente - o da altre banche nel frattempo confluite nella Cedente per effetto di operazioni societarie straordinarie - (anche in sindacato con altre banche o altri enti finanziatori) a società, o a fondi immobiliari, tutti costituiti nella Repubblica italiana ed i quali abbiano la propria sede nella Repubblica italiana, in base a quanto indicato nell'ultima comunicazione della Cedente ricevuta dal relativo prestatore;

- derivano da: (i) finanziamenti a medio e lungo termine in qualunque forma tecnica, assistiti da garanzie reali immobiliari o (ii) altri contratti di credito o contratti e rapporti di altra natura concessi dalla Cedente (o da altre banche, poi nella stessa confluite come sopra menzionato) ai prestatori dei predetti finanziamenti immobiliari o a soggetti facenti parte del gruppo dei predetti;

- derivano da finanziamenti o, comunque, tranches di finanziamenti, in ogni caso individuati da uno specifico numero di rapporto, interamente erogati e per i quali non sono possibili ulteriori erogazioni ai sensi dei relativi contratti di finanziamento;

- derivano da finanziamenti o rapporti che, al momento della stipula, erano denominati in Lire e/o in Euro;

- laddove derivino da finanziamenti, sono retti dal diritto italiano;

- per quanto riguarda i finanziamenti ipotecari, gli immobili ipotecati a garanzia siano situati nella Repubblica italiana;

- i cui prestatori abbiano ricevuto una comunicazione a mezzo PEC in data 21 novembre 2017 che li informava che il relativo finanziamento sarebbe entrato a far parte di una piattaforma volta a ottimizzare il recupero anche mediante la negoziazione e stipulazione di accordi con i debitori volti alla ristrutturazione delle posizioni ivi confluite e/o all'ottimizzazione della gestione del patrimonio immobiliare a garanzia delle stesse, eventualmente accompagnata - laddove ritenuto, nella discrezionalità del creditore, funzionale allo sviluppo dei predetti immobili - dalle misure che abbiano ad essere ritenute da detto creditore, atte a consentire lo sviluppo, il completamento, la ristrutturazione e/o la commercializzazione degli immobili interessati.

I Crediti presentano la caratteristica (comune anche ad altri crediti ricompresi nel Primo Portafoglio di Crediti e a quelli ulteriori che potranno essere ceduti, dalla Cedente all'Acquirente, con separati atti di cessione) di derivare da contratti di finanziamento garantiti da ipoteca immobiliare o - laddove collegati ai predetti o comunque concessi ai medesimi prestatori dei predetti o a società facenti parte del gruppo dei predetti, per predetti intendendosi in ogni caso i contratti da cui hanno fonte i Crediti ovvero quelli da cui hanno fonte i crediti oggetto del Primo Portafoglio di Crediti e, a seconda del caso, i relativi prestatori - da altri contratti di credito o contratti e rapporti bancari di altra natura stipulati o intrattenuti con società o fondi immobiliari nei cui confronti la Cedente vanta un'esposizione creditizia, la cui attività di gestione e recupero sarà svolta dall'Emittente per il tramite della società Aurora Recovery Capital S.p.A. (in qualità di asset manager), anche mediante la negoziazione e stipulazione di accordi con i debitori volti alla ristrutturazione dei predetti finanziamenti e altre esposizioni e/o all'ottimizzazione della gestione del patrimonio immobiliare a garanzia dei predetti finanziamenti - eventualmente accompagnata dall'erogazione di nuova finanza agli stessi, funzionale allo sviluppo del progetto immobiliare, laddove ritenuto dall'Emittente nella sua piena discrezionalità - al fine, se del caso, di consentire lo sviluppo, il completamento, la ristrutturazione e/o la commercializzazione degli immobili interessati.

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti all'Acquirente, ai sensi del combinato disposto dell'articolo 4 della Legge 130 e dell'articolo 58 del TUB, tutti gli altri diritti, spettanti ai Cedenti, che assistono e garantiscono il pagamento dei Crediti oggetto del summenzionato contratto di cessione, o altrimenti ad esso accessori, ivi incluse le garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa inerente ai suddetti Crediti.

Securitisation Services S.p.A. (il "Servicer") è stata incaricata dall'Acquirente di svolgere il ruolo di soggetto incaricato della riscossione dei crediti e dei servizi di cassa e pagamento e responsabile della verifica della conformità delle operazioni



alla legge e al prospetto informativo ai sensi dell'articolo 2, comma 3, lettera (c), comma 6 e comma 6-bis della Legge sulla Cartolarizzazione; Securitisation Services S.p.A., nella sua qualità di Servicer, ha conferito incarico a Aurora Recovery Capital S.p.A. (in tale qualità, lo "Special Servicer") di porre in essere talune attività ricomprese tra quelle delegabili dal Servicer a norma di legge, ivi incluse, in particolare, le attività relative al recupero (giudiziale e stragiudiziale) dei Crediti, anche, se del caso, attraverso l'escussione delle relative garanzie.

I debitori dei Crediti e i loro eventuali garanti, successori o aventi causa saranno legittimati a versare ogni somma dovuta in relazione ai Crediti e ai relativi accessori sul conto corrente IBAN IT 96 V 02008 09432 000104559470 intrattenuto dall'Acquirente presso Unicredit S.p.A. ovvero nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme potrà essere autorizzato in conformità con le eventuali indicazioni che potranno essere in seguito fornite mediante comunicazione scritta dell'Acquirente e/o del Servicer e/o dello Special Servicer.

Eventuali richieste e comunicazioni in merito al presente avviso andranno indirizzate al Servicer o allo Special Servicer presso le rispettive sedi legali.

Tutto ciò premesso, la "Società" - tenuta a fornire ai soggetti interessati l'informativa sull'uso dei loro dati personali e sui loro diritti, di cui all'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali") - assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione, emessa nella forma prevista dalle disposizioni dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali di cui al provvedimento 18 gennaio 2007 in materia di cessione in blocco e cartolarizzazione dei crediti (pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* n. 24 del 30 gennaio 2007) (il "Provvedimento").

In relazione alla cessione dei Crediti qui menzionata, la Società (ferma restando la titolarità da parte dei Cedenti rispetto al trattamento dei dati personali riferiti ai soggetti interessati dalla cessione dei Crediti, con riferimento alle attività di propria competenza) è divenuta titolare autonoma (il "Titolare Autonomo") del trattamento dei dati personali relativi ai soggetti interessati contenuti nella relativa documentazione, ai sensi dell'articolo 28 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali e ha nominato Responsabili del trattamento dei Dati Personali Securitisation Services S.p.A. (nella sua qualità di Servicer e Corporate Servicer) e Aurora Recovery Capital S.p.A. (nella sua qualità di Special Servicer) (collettivamente i "Responsabili").

Il trattamento dei dati personali viene effettuato dal Titolare Autonomo e dai Responsabili, relativamente allo svolgimento delle sole proprie attività relative a:

- gestione e amministrazione dei Crediti e della relativa documentazione, compresi i servizi inerenti l'incasso dei Crediti e la domiciliazione dei relativi pagamenti, gestione dei rapporti con i soggetti interessati, gestione degli inerenti servizi informatici;
- attività di recupero dei Crediti;
- revisione contabile e certificazioni di bilancio;
- adempimenti connessi alla gestione amministrativa della Società, ivi inclusa la raccolta delle comunicazioni inviate a quest'ultima e la gestione dei rapporti con qualsiasi ente;

- adempimenti connessi agli obblighi prescritti dalla legge e dalle autorità amministrative e/o giudiziarie (ad esempio: identificazione a fini antiriciclaggio, accertamenti fiscali e tributari), dalla normativa comunitaria, nonché dalle disposizioni impartite da Organi di Vigilanza e Controllo (ad esempio: Centrale Rischio, Centrale Rischio Associativa gestita da S.I.A., Centrale di Allarme Interbancaria).

Il conferimento dei dati personali è necessario per l'espletamento delle suddette attività.

Il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici, in modo da garantire la sicurezza e riservatezza degli stessi. Vengono utilizzati sistemi di prevenzione e protezione, costantemente aggiornati e verificati in termini di affidabilità.

Il Titolare Autonomo e i Responsabili del trattamento, per il perseguimento delle finalità sopra indicate, potranno avvalersi di soggetti terzi, operanti anche all'estero, nell'ambito di:

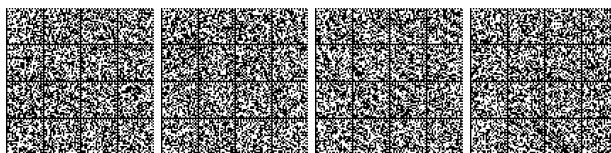
- servizi bancari, finanziari e assicurativi;
- sistemi di pagamento;
- acquisizione, registrazione e trattamento dei dati rivenienti da documenti e supporti forniti dai soggetti interessati ed aventi ad oggetto lavorazioni complessive relative a pagamenti, effetti, assegni;
- etichettatura, trasmissione, imbustamento e trasporto delle comunicazioni ai soggetti interessati;
- archiviazione della documentazione relativa ai rapporti intercorsi con i soggetti interessati;
- gestione di sistemi nazionali ed internazionali per il controllo delle frodi ai danni delle banche e degli intermediari finanziari;
- rilevazione dei rischi finanziari (ad esempio, tramite centrali rischi private per finalità di prevenzione e controllo dei rischi di insolvenza);
- assistenza e consulenza.

I soggetti ai quali i dati personali possono essere comunicati, tra cui anche le società del gruppo di appartenenza dei Responsabili, e che non siano stati designati "incaricati" ovvero "responsabili" dal Titolare Autonomo e dai Responsabili, utilizzeranno i dati in qualità di titolari, effettuando, per le finalità sopra indicate, un trattamento autonomo e correlato.

Il Titolare Autonomo e i Responsabili designano quali "incaricati" del trattamento tutti i lavoratori dipendenti e i collaboratori.

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 dei soggetti interessati (articolo 4, comma 1, lettera d), del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali).

Si informa, infine, che l'articolo 7 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali attribuisce ai soggetti interessati specifici diritti. In particolare, ciascun soggetto interessato può ottenere dal "responsabile" o da ciascun Titolare Autonomo la conferma dell'esistenza o meno



di propri dati personali, le indicazioni circa l'origine, le finalità e le modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione e, qualora vi sia interesse, l'integrazione, la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, nonché l'aggiornamento, la rettifica o l'integrazione dei dati personali. Ciascun soggetto interessato ha inoltre diritto di opporsi, in tutto o in parte per motivi legittimi, al trattamento dei dati personali che lo riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta.

Le richieste relative all'esercizio di tali diritti ovvero alla conoscenza dei soggetti che operano in qualità di responsabili per conto del Titolare Autonomo potranno essere avanzate, anche mediante lettera raccomandata, fax o posta elettronica a:

- Yanez SPV S.r.l., Via Vittorio Alfieri 1, 31015 Conegliano (TV), casella di posta elettronica certificata: yanez@pec.spv-services.eu;

- Securitisation Services S.p.A., Via V. Alfieri n. 1, 31015 Conegliano (TV), casella di posta elettronica certificata: securitisation.services@arubapec.it; numero di fax +39 0438 360962;

- Aurora Recovery Capital S.p.A., Via Abruzzi 3, 00187 Rome, casella di posta elettronica certificata: aurorarealestaspa@legalmail.it.

Conegliano (TV), 30/11/2017

Yanez SPV S.r.l. - Società unipersonale - L'amministratore unico
Roberto Mazzei

TX17AAB12232 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI MODENA

Notifica per pubblici proclami

Atto di avviso: Nel ricorso R.G. n. 1022/2015, avanti al Dr. Conte, Giudice del Lavoro del Tribunale di Modena, promosso da Puglia Angela contro MIUR, USR Emilia Romagna, ATP Modena e i controinteressati, cioè tutti gli inclusi nelle GAE 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria degli ATP d'Italia, avente per oggetto l'inserimento della ricorrente, nella qualità di diplomata magistrali entro l'a.s. 2001-2002, nelle GAE di Modena vigenti nel triennio 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria, il Presidente del Tribunale di Modena ha autorizzato la notifica del ricorso e del decreto ai controinteressati ai sensi dell'art. 150 c.p.c., per l'udienza del 09.01.2018 ore 10.45. Il testo integrale del ricorso, il decreto di fissazione udienza e l'elenco dei controinteressati, cioè di tutti gli inclusi nelle GAE 2014-2017

per le classi concorsuali Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria di tutti gli ATP d'Italia, sono stati pubblicati nel sito ufficiale del MIUR, <http://hubmiur.pubblica.istruzione.it/web/ministero/home>, nella sezione "atti di notifica".

Parma, li 30.11.2017

avv. Irene Lo Bue

TX17ABA12202 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ASCOLI

Notifica per pubblici proclami

Pagliaroni Domenico con l'Avv Alberto Brandimarte ha chiesto presso il Tribunale di Ascoli Piceno (RG 2272/2017) il riconoscimento del diritto di proprietà per intervenuta usucapione dei seguenti beni in Comune di Montefortino (FM), località Collina: terreno descritto al N.C.T. al fg 53 part 569 di mq 1100; terreno descritto al N.C.T. al fg 53 part 571 di mq 1330; Accessorio agricolo descritto al N.C.F. al fg 53 part 577 sub2 cat C/2 classe 1° mq28,00; Accessorio agricolo descritto al N.C.F. al fg 53 part 577 sub3 cat C/6 classe 2° mq15,00; Porzione di fabbricato uso abitativo descritto al N.C.F. al fg 53 part 293 sub3 cat A/3 classe 2° vani 2,5 (originariamente iscritto al vecchio Catasto terreni al fg 53 part 293 sub2); avvisa pertanto: Pagliaroni Anastasia c.f. PGLNTS44A48F509E; Pagliaroni Domenico c.f. PGLDN-C51H28F509Z; Isidori Erina c.f. SDRRNE35P44A252D; Isidori Silvio c.f. SDRSLV38T21A252I; Isidori Giovanna c.f. SDR-GNN41E46A252L; Pacioni Lucia c.f. PCNLUCU31R66C935H; Pomponi Luigina c.f. PMPLGN55B51F509P; Pomponi Maria c.f. PMPMRA56M67F509H; Pomponi Giovannina c.f. PMPGNN58L54A252H; Pomponi Raffaele c.f. PMPRFL38A06A252B; Pomponi Antonia c.f. PMPNTN-41H63C935H; Pagliaroni Maria c.f. PGLMRA99D57F509B; Pagliaroni Petronilla c.f. PGLPRN30R70F509H; Funari Cecilia c.f. FNRCCCL37A61F493Z; Funari Mario c.f. FNRMRA-38E20F493H; Funari Andreina c.f. FNRNRN42S70C935I; Pagliaroni Franca c.f. PGLFNC56P59F509X; Passaretti Luigi c.f. PSSLGU54M19C935T e loro eventuali eredi e/o successori non conosciuti, e chiunque abbia interesse, che possono proporre opposizione dinanzi al Tribunale di Ascoli Piceno entro 90 giorni dalla notifica o dalla scadenza del termine di affissione del ricorso all'Albo del Comune di Montefortino ed all'Albo del Tribunale di Ascoli Piceno.

Ascoli Piceno, 13/11/2017

avv. Alberto Brandimarte

TX17ABA12203 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI TERAMO

Atto di citazione

Di Diodato Franca, nata a Pietracamela (TE) il 26 settembre 1957, codice fiscale DDDFNC57P66G608Y, a mezzo dell'avv. Valeria Ragonici e domiciliata nel suo studio in Teramo, via Di



Giovannantonio 11, cita Di Diodato Alfonso Fu Gesualdo o eredi, Di Diodato Alpino Fu Angelo o eventuali eredi, De Santis Franco nato a Pietracamela il 24 dicembre 1940 o eventuali eredi, Di Venanzo Rosina Fu Domenico o eventuali eredi, eredi di Giancola Elda nata a Pietracamela il 17 settembre 1975, De Santis Amelia e De Santis Giuseppina, quali intestatari catastali, per l'udienza del 10 maggio 2018, ore di rito, con l'invito a costituirsi venti giorni prima della data indicata, pena le decadenze di cui agli articoli 38 e 167, perché il Tribunale voglia accertare l'acquisto della proprietà per usucapione, da parte di Di Diodato Franca, degli immobili siti in Pietracamela (TE) e distinti in catasto terreni del medesimo comune al fg 3, part.IIa 376, sub 2, part.IIa 375, sub 2 e part.IIa 52; ordinare la trascrizione pubblici RR.II; con vittoria di spese, diritti e onorari.

avv. Valeria Ragonici

TU17ABA12071 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI BARI

Ammortamento cambiario - Rg. n. 5295-2017 V.G.

Il Presidente del Tribunale, visto il ricorso depositato in data 6 novembre 2017 da GTS General Transport Service spa con sede in Bari, letti ed applicati gli articoli 89 e segg. R.D. 5 dicembre 1933, n. 1699, decreta l'ammortamento della seguente cambiale: cambiale emessa in Acquaviva in data 15 marzo 2013 da ITT srl con sede in Acquaviva delle Fonti, con tre firme illegibili «per avallo», in favore di GTS spa per l'importo di euro 3.000,00 con scadenza 31 dicembre 2013. Autorizza il pagamento della predetta cambiale dopo trenta giorni dalla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, purché nel frattempo non sia fatta opposizione dal detentore.

Bari, 7 novembre 2017. Il presidente del Tribunale: Domenico De Facendis.

avv. Francesco Biga

TU17ABC12087 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI MILANO

Nomina curatore eredità giacente di Gaetano Pota

Il Tribunale di Milano con decreto del 03 ottobre 2017 ha dichiarato giacente l'eredità di Gaetano Pota nato a Ascoli Satriano il 02 Luglio 1946 e deceduto a Milano il 22 Luglio 2014, nominando Curatore il Dott. Alberto Zappa con studio in Milano (20125) Viale Monza 39.

dott. Alberto Zappa

TX17ABH12190 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PRATO

Nomina curatore eredità giacente di Boncompagni Enzo

Il Dott. Marco Valecchi del Tribunale di Prato con decreto n. 3640 del 19.10.2017 ha dichiarato giacente l'eredità di BONCOMPAGNI ENZO nato a Caprese Michelangelo il 14.04.1931 e deceduto a Firenze il 29.04.2017 nominando Curatore l'Avv. Alessandra Querci del Foro di Prato, con studio in Via Catani 28/a - Prato.

Il curatore
avv. Alessandra Querci

TX17ABH12193 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MONZA Ufficio della Volontaria Giurisdizione

Chiusura dell'eredità giacente di Pessina Eugenio Maria - N. 2744/1993 N.C.

Si informa che, intervenuto il riparto finale, il Giudice ha disposto la chiusura della procedura in oggetto.

Il curatore
dott. Carlo De Carlini

TX17ABH12209 (A pagamento).

TRIBUNALE DI UDINE

Nomina curatore eredità giacente di Saccavini Giovanni - Reg. Succ. n. 2781/2017

Il Giudice, con Decreto dd. 04.09.2017, ha dichiarato giacente l'eredità di Saccavini Giovanni, C.F. SCCGNN-26H05L483E, nato a Udine il 05.06.1926, ivi residente in vita in via XXIII marzo 1848 n. 31 ed ivi deceduto il 27.02.2017, nominando curatore l'avv. Paolo Viola, con studio in Udine, Via Cavour n. 7.

Udine, 30.11.2017

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Paolo Viola

TX17ABH12219 (A pagamento).

EREDITÀ BENEFICIATA DI ENRICO RISALITI

Rilascio dei beni ai creditori ai sensi dell'art. 507 c.c.

Il sottoscritto Dottor Carlo Brugnoli, Notaio in Roma, iscritto presso il Collegio dei Distretti Notarili Riuniti di Roma, Velletri e Civitavecchia, dichiara che con atto in data 9 ottobre 2017, rep. n. 56497/12036, registrato all'Ufficio Entrate di Roma 5 l'11 ottobre 2017, al n. 13710, serie 1T, annotato alla Conservatoria di Roma 1 in data 20 ottobre



2017 num. di formalità 17038, i Signori Edoardo Risaliti, nato a Livorno il 21 giugno 1967 e residente in Roma, Viale di Trastevere n. 173 e Giovanna Lazzeri, nata a Livorno il 7 febbraio 1943 ed ivi residente in Viale Ugo Conti n. 6, hanno dichiarato

ai sensi e per gli effetti dell'art. 507 e seguenti del codice civile, di rilasciare tutti i beni esistenti nell'eredità beneficiata del Signor Enrico Risaliti, nato a Livorno il 5 settembre 1943, in vita domiciliato in Roma, Viale America n. 111 e deceduto a Roma il giorno 26 novembre 2011, senza disporre della proprie sostanze per testamento, ai creditori, facendo riferimento, per la consistenza dei beni medesimi, ai verbali di inventario di cui agli atti a rogito Notaio Alfredo Maria Becchetti di Roma in data 3 maggio 2012 rep. n. 23210/10614 e successivo atto di prosecuzione e chiusura dell'inventario in data 6 agosto 2012 rep. n. 23632.

notaio Carlo Brugnoli

TX17ABH12220 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SIENA (ex Tribunale di Montepulciano)

Cessazione eredità giacente di Paolo Freguglia

Il Giudice del Tribunale di Siena ex Tribunale di Montepulciano con provvedimento del 4 novembre 2017 ha dichiarato cessato il procedimento relativo all'eredità giacente di Paolo Freguglia nato a Contarina (RO) il 26 gennaio 1959 e deceduto in Sinalunga (SI) il 29 settembre 2009 e, tra gli altri, liquidato al Curatore il compenso di euro 4000,00 oltre IVA e CAP come per legge e approvando la liquidazione di tutto l'attivo ereditario, come da stato di graduazione pubblicato in G. U. del 13.08.2016.

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Emanuele Belardi

TX17ABH12221 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ROMA

Eredità giacente di Moffa Luigi

Il giudice Elena Fulgenzi con RG 12047/2017 del 14 luglio 2017 ha dichiarato giacente l'eredità di Moffa Luigi nato a Roma il 27 febbraio 1924 deceduto a Roma il 17 aprile 2017 curatore l'avvocato Andrea Cutelle' domiciliato in Roma, viale Giulio Cesare 95.

Il curatore
Andrea Cutellè

TU17ABH12073 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERCELLI

Eredità giacente di Bertuzzi Roberto

Il presidente del Tribunale di Vercelli, con provvedimento in data 5 ottobre 2017, ha nominato curatore l'eredità giacente di Bertuzzi Roberto, nato a Borgosesia (VC), il 29 febbraio 1960, deceduto a Veruno (NO), il 26 marzo 2014, l'avv. Alessandra Bonino, con studio in Vercelli, piazza Pajetta n. 5 (tel. 0161/250344).

Quest'ultima ha accettato l'incarico il giorno 19 ottobre 2017.

avv. Alessandra Bonino

TU17ABH12074 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Eredità giacente di Gherra Ada

Con decreto emesso in data 9 novembre 2017 il giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Gherra Ada, nata a Pianezza il 17 giugno 1957 residente in vita in Givoletto e deceduta in Venaria Reale il 19 ottobre 2015 - R.G. 13672/2017.

Curatore è stato nominato avv. Silvia Cosentino con studio in Torino - via Virle, 10.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
avv. Silvia Cosentino

TU17ABH12077 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ROMA

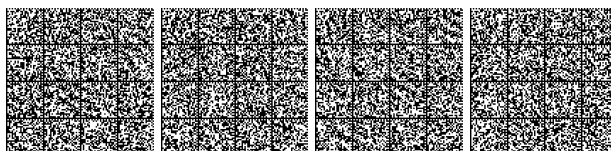
Eredità giacente di Undiemi Maria

Il Giudice dott.ssa Battagliese, con decreto n. 14793 in data 25 ottobre 2017 ha dichiarato giacente l'eredità di Undiemi Maria, nato a Palermo il 26 gennaio 1939, deceduta a Poli il 2 aprile 2017.

Curatore l'avvocato Chiara Borromeo, domiciliata in Roma, Via Alessandria, 25.

Il curatore
avv. Chiara Borromeo

TU17ABH12111 (A pagamento).



TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO*Eredità giacente di Terzo Antonio*

Con decreto emesso in data 9 novembre 2017 Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Terzo Antonio, nato a Monselice il 21 giugno 1943, residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 13 maggio 2017 - R.G. 12512/2017.

Curatore è stata nominata la d.ssa Patrizia Goffi con studio in Torino - c.so Francia, n. 23.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
dott.ssa Patrizia Goffi

TU17ABH12112 (A pagamento).

LIQUIDAZIONE COATTA AMMINISTRATIVA**SER. MONT. SOCIETÀ COOPERATIVA**

in liquidazione coatta amministrativa

Sede legale: via Rodi n. 68 - 13100 Vercelli (VC), Italia
Codice Fiscale: 01960300026
Partita IVA: 01960300026

Deposito bilancio finale della liquidazione coatta e relazione finale

Ai sensi dell'art. 213 della legge fallimentare, si comunica il deposito, presso la Cancelleria del Tribunale di Vercelli, del bilancio finale della liquidazione e della relazione finale della Ser.Mont. società cooperativa in l.c.a. (c.f. 01960300026).

Gli interessati possono proporre le loro contestazioni con ricorso al Tribunale nel termine di venti giorni dalla presente pubblicazione.

Decorso il termine senza che siano proposte contestazioni, il bilancio e la relazione finale si intendono approvati.

Lì 01.12.2017

Il commissario liquidatore
avv. Simona Bezzi

TX17ABJ12213 (Gratuito).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ**TRIBUNALE DI BERGAMO***Ricorso per usucapione speciale*

Si rende noto che il signor Maurizio Codazzi (nato a Bergamo il 4.9.1960, CDZMRZ60P04A794I, residente in Val Brembilla BG alla via IV novembre 12, rappresentato

e difeso dall'Avv. Yuri Tartari, TRTYRU77L27A794X, PEC yuri.tartari@bergamo.pecavvocati.it, presso il cui studio in Grassobbio BG al viale Papa Giovanni 31 ha eletto domicilio), avendo ininterrottamente e senza opposizione dall'anno 1990 posseduto uti dominus pubblicamente e pacificamente nel Comune montano di Val Brembilla (Fraz. Gerosa) la quota di un quinto degli immobili censiti al catasto terreni al Fg. 9 partt. 957, 958, 960, 1448, 1449, 2908, 3523, 3525 e catasto fabbricati al Fg. 8 part. 3991, nonché l'intero dell'immobile al Fg. 9 part. 2913, tutti immobili costituenti fondo rustico con annesso fabbricato rurale e intestati catastalmente a soggetti nati nel sec. XIX dei quali si sono perse le tracce (Pietro Offredi, Carlo Giovanni Offredi fu Carlo, Giovan Antonio Offredi fu Carlo, Giovanni Battista Offredi fu Carlo), sussistendo i requisiti ex art. 1159-bis c.c. per regolare i titoli di proprietà ex L. 346/76, in data 27.6.2017 ha presentato al Tribunale di Bergamo ricorso per usucapione speciale (causa n. 6329/17 r.g.).

Il Giudice, Dr.ssa S. Russo, con decreto depositato il 19.7.2017 ha disposto che la richiesta di usucapione e il detto provvedimento, siano resi noti mediante affissione per 90 giorni agli Albi del Comune di Val Brembilla e dell'adito Tribunale, nonché mediante pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* e con le ulteriori notificazioni richieste dalla legge.

Ciò, con l'avvertenza che chiunque vi abbia interesse può proporre opposizione nel termine di giorni 90 dalla data di scadenza del termine di affissione.

avv. Yuri Tartari

TX17ABM12208 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BARI*Riconoscimento di proprietà fondo rustico*

N. 4965/2017 R.G.

Con decreto del 13 novembre 2017 - Cron. 29147/17, il G.U. dott.ssa Cristina Fasano ha dichiarato che il sig. De Leo Giuseppe nato a Terlizzi (BA), il 18 dicembre 1935 (DLE GPP 35T18 L109Z), è divenuto proprietario del fondo rustico sito nel Comune di Acquaviva delle Fonti (BA), al catasto terreni foglio 5, part. 176 con superficie di are 97 e ca 90 cl. 4 reddito dominicale di € 25,28 e reddito agrario di € 20,22, disponendo l'affissione del decreto negli albi pretori del Comune di Acquaviva delle Fonti (BA) e del Tribunale di Bari per novanta giorni. Chiunque ne abbia interesse può proporre opposizione nel termine di sessanta giorni dalla scadenza del termine di affissione.

avv. Maria Teresa Divittorio

TU17ABM12076 (A pagamento).



*RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI
ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA*

TRIBUNALE DI VELLETRI

*Dichiarazione di morte presunta di Rastrelli Mario ex
art. 60 co. 1 n. 3 c.c.*

Il Tribunale di Velletri con sentenza n. 3178/2017 del
3/11/2017, R.G.V.G. N. 438/2017 ha dichiarato la morte
presunta di Rastrelli Mario nato a San Giorgio a Cremano
(NA) il 09.08.1959 con ultimo domicilio in Nettuno (RM)
Via Corallo n. 20 int. A-6 scomparso in data 15.01.2013.

Nettuno, 29 novembre 2017

avv. Diego Tortis

TX17ABR12204 (A pagamento).

*PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE*

INTERCONSULT S.R.L.

in amministrazione straordinaria

Deposito atti finali

Il sottoscritto Prof. Avv. Beniamino Caravita di Toritto,
Commissario liquidatore della società Interconsult Srl
in amministrazione straordinaria, comunica che in data
24 novembre 2017 sono stati depositati, presso la Cancel-
leria Fallimentare del Tribunale di Milano, il rendiconto
della gestione, il bilancio finale di liquidazione e la rela-
zione del Comitato di Sorveglianza.

Gli interessati possono proporre, ai sensi dell'art. 213 L.f.,
eventuali contestazioni con ricorso al Tribunale di Roma
entro 20 giorni dalla data di pubblicazione del presente
avviso.

Interconsult S.r.l. in amministrazione straordinaria - Il com-
missario liquidatore

prof. avv. Beniamino Caravita di Toritto

TX17ABS12223 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

VARIE

ORTOLANI COFRI SOC. COOP. AGRICOLA

*Autorizzazione per l'uso e la detenzione del gas tossico -
ammoniaca*

Si dà avviso che con atto monocratico n. 291/2017 il
Comune di Imola (BO) ha preso atto della variazione del
Legale Rappresentante della Ditta Ortolani Cofri Soc. Coop.
Agricola nella persona del Sig. CRISTOFORI GABRIELE.
Tale aggiornamento risulta parte integrante dell'autorizza-
zione n. 128 del 13-03-97 per l'uso e la detenzione del gas
tossico - ammoniaca

Il presidente
Cristofori Gabriele

TX17ADA12234 (A pagamento).

ESPROPRI

**TERNA - RETE ELETTRICA NAZIONALE
S.P.A.**

Ufficio espropri

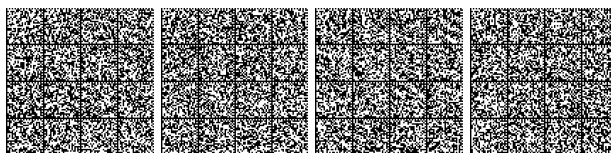
Sede: viale Egidio Galbani n. 70 - 00156 Roma
Codice Fiscale: 05779661007

Decreto di asservimento

Oggetto: Nuovo Elettrodotta 380 kV Doppia Terna Villa-
nova - Gissi ed opere connesse nelle Province di Pescara e
Chieti, opera autorizzata con decreto n. 239/EL-195/180/2013
emanato il 15 gennaio 2013, dal Ministero dello Sviluppo
Economico di concerto con il Ministero dell'Ambiente e
della Tutela del Territorio e del Mare a favore della Società
Abruzzoenergia S.p.A e successivo decreto di voltura n. 239/
EL-195/180/2013-VOL emanato il 04 marzo 2013 dal Mini-
stero dello Sviluppo Economico di concerto con il Ministero
dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare a
favore di TERNA S.p.a.

Decreto di asservimento ai sensi dell'art. 23, D.P.R. 8 giu-
gno 2001, n. 327, come modificato dal D.Lgs. 27 dicembre
2002, n. 302 e dal D. Lgs. 27 dicembre 2004, n. 330, dei
fondi da asservire nel Comune di: FILETTO, in Provincia
di Chieti.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 23 del vigente Decreto
del Presidente della Repubblica sulle espropriazioni per
causa di Pubblica Utilità n. 327 del 8 giugno 2001, si
rende noto a chi può avervi interesse che, ai fini della
costruzione e dell'esercizio delle opere elettriche indi-
cate in oggetto, è stato emesso il Decreto di Asservimento



Rep. n. 0660 in data 26 ottobre 2017, con il quale è stata imposta a favore della TERNA – Rete Elettrica Nazionale S.p.A., la servitù di elettrodotto sugli immobili situati nel territorio del Comune di Filetto, in Provincia di Chieti, di proprietà delle Ditte di seguito riportate, con indicazione delle superfici asservite e della relativa indennità:

COMUNE DI FILETTO

Della Penna Maria Domenica, C.F. DLLMDM-53D64D592R; Fg. 9 Part. 201, Bosco ceduo, superficie asservita 427 mq, indennità definitiva ai sensi dell'art. 21 del DPR 327/01, come da deposito nazionale definitivo costituito dal Ministero dell'Economia e delle Finanze n. 1306963 del 06/10/2017 di Euro 159,15 (centocinquantanove/00).

Il Responsabile del procedimento per eventuali ulteriori informazioni di terzi interessati, è l'Ing. Michele Bennato, presso Terna Rete Italia S.p.A. - Direzione Ingegneria e Asset Management - Progettazione e Realizzazione impianti Centro Sud - Via Aquileia, 8 - 80143 NAPOLI. I terzi interessati dal procedimento possono proporre opposizione, ai sensi dell'art. 23, comma 5, del DPR n. 327/2001 entro 30 giorni dalla data della presente pubblicazione.

Roma, li 26/10/2017

Il dirigente dell'ufficio espropri
Enrico Maria Carlini

TX17ADC12197 (A pagamento).

**TERNA - RETE ELETTRICA NAZIONALE
S.P.A.**

Ufficio espropri

Sede: viale Egidio Galbani n. 70 - 00156 Roma
Codice Fiscale: 05779661007

Decreto di asservimento

Oggetto: Nuovo Elettrodotto 380 kV Doppia Terna Villanova – Gissi ed opere connesse nelle Province di Pescara e Chieti, opera autorizzata con decreto n. 239/EL-195/180/2013 emanato il 15 gennaio 2013, dal Ministero dello Sviluppo Economico di concerto con il Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare a favore della Società Abruzzoenergia S.p.A e successivo decreto di voltura n. 239/EL-195/180/2013-VOL emanato il 04 marzo 2013 dal Ministero dello Sviluppo Economico di concerto con il Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare a favore di TERNA S.p.a.

Decreto di asservimento ai sensi dell'art. 23, D.P.R. 8 giugno 2001, n. 327, come modificato dal D.Lgs. 27 dicembre 2002, n. 302 e dal D. Lgs. 27 dicembre 2004, n. 330, dei fondi da asservire nel Comune di: GUARDIAGRELE, in Provincia di Chieti.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 23 del vigente Decreto del Presidente della Repubblica sulle espropriazioni per causa di Pubblica Utilità n. 327 del 8 giugno 2001, si rende noto a chi può avervi interesse che, ai fini della costruzione e dell'esercizio delle opere elettriche indicate in oggetto, è stato emesso il Decreto di Asservimento Rep. n. 0661 in data

26 ottobre 2017, con il quale è stata imposta a favore della TERNA – Rete Elettrica Nazionale S.p.A., la servitù di elettrodotto sugli immobili situati nel territorio del Comune di Guardiagrele, in Provincia di Chieti, di proprietà delle Ditte di seguito riportate, con indicazione delle superfici asservite e della relativa indennità:

COMUNE DI GUARDIAGRELE

Iacovella Lara, C.F. CVLLRA70P57E243H; Fg. 18 Part. 177, seminativo arb, superficie asservita complessiva 478 mq, indennità definitiva ai sensi dell'art. 21 del DPR 327/01, come da deposito nazionale definitivo costituito dal Ministero dell'Economia e delle Finanze n. 1307024 del 06/10/2017 di Euro 344,85 (trecentoquarantaquattro/85).

Il Responsabile del procedimento per eventuali ulteriori informazioni di terzi interessati, è l'Ing. Michele Bennato, presso Terna Rete Italia S.p.A. - Direzione Ingegneria e Asset Management - Progettazione e Realizzazione impianti Centro Sud - Via Aquileia, 8 - 80143 NAPOLI. I terzi interessati dal procedimento possono proporre opposizione, ai sensi dell'art. 23, comma 5, del DPR n. 327/2001 entro 30 giorni dalla data della presente pubblicazione.

Roma, li 26/10/2017

Il dirigente dell'ufficio espropri
Enrico Maria Carlini

TX17ADC12198 (A pagamento).

**TERNA - RETE ELETTRICA NAZIONALE
S.P.A.**

Ufficio espropri

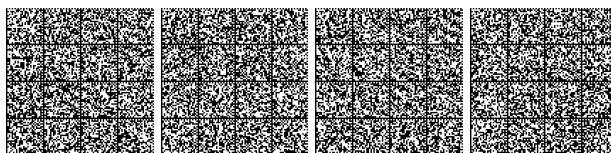
Sede: viale Egidio Galbani n. 70 - 00156 Roma
Codice Fiscale: 05779661007

Decreto di asservimento

Oggetto: Nuovo Elettrodotto 380 kV Doppia Terna Villanova – Gissi ed opere connesse nelle Province di Pescara e Chieti, opera autorizzata con decreto n. 239/EL-195/180/2013 emanato il 15 gennaio 2013, dal Ministero dello Sviluppo Economico di concerto con il Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare a favore della Società Abruzzoenergia S.p.A e successivo decreto di voltura n. 239/EL-195/180/2013-VOL emanato il 04 marzo 2013 dal Ministero dello Sviluppo Economico di concerto con il Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare a favore di TERNA S.p.a.

Decreto di asservimento ai sensi dell'art. 23, D.P.R. 8 giugno 2001, n. 327, come modificato dal D.Lgs. 27 dicembre 2002, n. 302 e dal D. Lgs. 27 dicembre 2004, n. 330, dei fondi da asservire nel Comune di: LANCIANO, in Provincia di Chieti.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 23 del vigente Decreto del Presidente della Repubblica sulle espropriazioni per causa di Pubblica Utilità n. 327 del 8 giugno 2001, si rende noto a chi può avervi interesse che, ai fini della costruzione e dell'esercizio delle opere elettriche indicate in oggetto, è stato emesso il Decreto di Asservimento Rep. n. 0662 in data



26 ottobre 2017, con il quale è stata imposta a favore della TERNA – Rete Elettrica Nazionale S.p.A., la servitù di elettrodotto sugli immobili situati nel territorio del Comune di Lanciano, in Provincia di Chieti, di proprietà delle Ditte di seguito riportate, con indicazione delle superfici asservite e della relativa indennità:

COMUNE DI LANCIANO

Di Battista Maria Giovina, C.F. DBTMGV29T66E435S; Fg. 59 Part. 226, 225 seminativi, superficie asservita complessiva 817 mq, indennità definitiva ai sensi dell'art. 21 del DPR 327/01, come da deposito nazionale definitivo costituito dal Ministero dell'Economia e delle Finanze n. 1307025 del 06/10/2017 mdi Euro 1.225,32 (milleduecentoventicinque/32).

Il Responsabile del procedimento per eventuali ulteriori informazioni di terzi interessati, è l'Ing. Michele Bennato, presso Terna Rete Italia S.p.A. - Direzione Ingegneria e Asset Management - Progettazione e Realizzazione impianti Centro Sud - Via Aquileia, 8 - 80143 NAPOLI. I terzi interessati dal procedimento possono proporre opposizione, ai sensi dell'art. 23, comma 5, del DPR n. 327/2001 entro 30 giorni dalla data della presente pubblicazione.

Roma, li 26/10/2017

Il dirigente dell'ufficio espropri
Enrico Maria Carlini

TX17ADC12199 (A pagamento).

**TERNA - RETE ELETTRICA NAZIONALE
S.P.A.**

Ufficio espropri

Sede: viale Egidio Galbani n. 70 - 00156 Roma
Codice Fiscale: 05779661007

Decreto di asservimento

Oggetto: Nuovo Elettrodotto 380 kV Doppia Terna Villanova – Gissi ed opere connesse nelle Province di Pescara e Chieti, opera autorizzata con decreto n. 239/EL-195/180/2013 emanato il 15 gennaio 2013, dal Ministero dello Sviluppo Economico di concerto con il Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare a favore della Società Abruzzoenergia S.p.A e successivo decreto di voltura n. 239/EL-195/180/2013-VOL emanato il 04 marzo 2013 dal Ministero dello Sviluppo Economico di concerto con il Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare a favore di TERNA S.p.a.

Decreto di asservimento ai sensi dell'art. 23, D.P.R. 8 giugno 2001, n. 327, come modificato dal D.Lgs. 27 dicembre 2002, n. 302 e dal D. Lgs. 27 dicembre 2004, n. 330, dei fondi da asservire nel Comune di: LANCIANO, in Provincia di Chieti.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 23 del vigente Decreto del Presidente della Repubblica sulle espropriazioni per causa di Pubblica Utilità n. 327 del 8 giugno 2001, si rende noto a chi può avervi interesse che, ai fini della costruzione e dell'esercizio delle opere elettriche indicate in oggetto, è

stato emesso il Decreto di Asservimento Rep. n. 0663 in data 26 ottobre 2017, con il quale è stata imposta a favore della TERNA – Rete Elettrica Nazionale S.p.A., la servitù di elettrodotto sugli immobili situati nel territorio del Comune di Lanciano, in Provincia di Chieti, di proprietà delle Ditte di seguito riportate, con indicazione delle superfici asservite e della relativa indennità:

COMUNE DI LANCIANO

Colanero Franca, C.F. CLNFNC56C65E435F; Del Bello Aurelio, C.F. DLBRLA55E28D803M; Fg. 59 Part. 328 seminativo, superficie asservita complessiva 1.609 mq, indennità definitiva ai sensi dell'art. 21 del DPR 327/01, come da deposito nazionale definitivo costituito dal Ministero dell'Economia e delle Finanze n. 1307026 del 06/10/2017 di Euro 3.658,03 (tremilaseicentocinquantotto/03).

Il Responsabile del procedimento per eventuali ulteriori informazioni di terzi interessati, è l'Ing. Michele Bennato, presso Terna Rete Italia S.p.A. - Direzione Ingegneria e Asset Management - Progettazione e Realizzazione impianti Centro Sud - Via Aquileia, 8 - 80143 NAPOLI. I terzi interessati dal procedimento possono proporre opposizione, ai sensi dell'art. 23, comma 5, del DPR n. 327/2001 entro 30 giorni dalla data della presente pubblicazione.

Roma, li 26/10/2017

Il dirigente dell'ufficio espropri
Enrico Maria Carlini

TX17ADC12200 (A pagamento).

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

NOVARTIS FARMA S.P.A.

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

Codice Pratica: N1A/2017/1978

Medicinale: LIORESAL

Confezioni:

10 mg compresse, 50 compresse, AIC 022999015

25 mg compresse, 50 compresse, AIC 022999027

Titolare AIC: Novartis Farma S.p.A., Largo Umberto Boccioni 1, 21040 Origgio VA

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

Tipo di modifica: modifica stampati

Modifica del riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo in seguito a valutazione dello PSUR secondo la procedura PSUSA/00000294/201609. Aggiunta sezioni 17 e 18 alle etichette (elementi di serializzazione e tracciabilità) secondo la versione corrente del QRD template.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la



modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4, 4.8 e 4.9 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo; sezioni 17 e 18 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; nei tempi previsti dal D.Leg.vo 19 febbraio 2014, n.17 alle etichette.

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 al foglio illustrativo, 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
Patrizia Ciavatta

TX17ADD12185 (A pagamento).

NOVARTIS EUROPHARM LTD

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

Titolare AIC: Novartis Europharm Limited, Frimley Business Park, Camberley, GU16 7SR, Regno Unito.

Medicinali: LESCOL (AIC 029163) 20 mg capsule rigide, 40 mg capsule rigide; LIPAXAN (AIC 029199) 20 mg capsule rigide, 40 mg capsule rigide

Confezioni: 20 mg capsule rigide e 40 mg capsule rigide, tutte le confezioni in blister di PA/AL/PVC;

Codice pratica: C1B/2017/2124

No. di Procedura Europea: DE/H/xxxx/WS/394

Tipo IB, B.II.f.1.a.1. Riduzione del periodo di validità da 24 mesi a 12 mesi del prodotto confezionato in blister di PA/AL/PVC in seguito a problemi di stabilità.

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

Un procuratore
Patrizia Ciavatta

TX17ADD12186 (A pagamento).

NOVARTIS FARMA S.P.A.

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

Titolare AIC: Novartis Farma S.p.A., Largo Umberto Boccioni 1, 21040 Origgio (VA)

Medicinale: ZOFRAN

Confezioni: 4mg compresse rivestite con film AIC 027612011; 8mg compresse rivestite con film AIC 027612023

Codice pratica: N1B/2017/1404

Tipo IB, A.7 – Eliminazione del sito "Glaxo Operations UK Ltd, Ware, UK" responsabile della produzione, confezionamento, controllo e rilascio del prodotto finito.

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

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

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.



Medicinale: DESFERAL

Confezioni: tutte le confezioni - AIC 020417

Codice pratica: N1B/2017/1567

n.3 Tipo IA, B.III.1.a).2 - Aggiornamenti CEP di un fabbricante già approvato (Excella GMBH).

n.3 Tipo IB, B.I.a.1.f) - Aggiunta di un sito di controllo della sostanza attiva (SGS Institut Fresenius GmbH, Berlin e SGS Institut Fresenius GmbH, Taunusstein); modifica del nome e dell'indirizzo di un sito di controllo della sostanza attiva (Intertek (Schweiz) AG).

n.1 Tipo IA, A.7 - Eliminazione di un sito di controllo della sostanza attiva (Solvias AG).

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

Medicinale: VOLTAREN EMULGEL 1% GEL

Confezioni: tutte le confezioni

Codice pratica: N1A/2017/212

Gruppo di n.2 Tipo IAIN - B.II.b.1.b + B.II.b.1.a

Aggiunta di Purna Pharmaceuticals NV, Brabantstraat 8, Puurs, Belgio come sito alternativo di confezionamento primario e secondario 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.

Un procuratore
Patrizia Ciavatta

TX17ADD12187 (A pagamento).

NOVARTIS FARMA S.P.A.

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

Codice Pratica: C1B/2017/1773

N. di Procedura Europea: FR/H/239/01-02/IB/60

Medicinale: MYFORTIC (AIC 036511)

Dosaggio e forma farmaceutica: 180 mg compresse gastroresistenti; 360 mg compresse gastroresistenti

Confezioni: Tutte

Titolare AIC: Novartis Farma S.p.A. Largo Umberto Boccioni 1, 21040 Origgio VA

Tipologia variazione: Tipo IB no B.II.f)1.d)

Tipo di Modifica: Modifica delle condizioni di conservazione del prodotto finito o del prodotto diluito/ricostituito.

Modifica Apportata: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo (paragrafo 6.4 e sezione 5 rispettivamente): Da "Non conservare a temperatura superiore ai 30°C." a "Questo medicinale non richiede alcuna temperatura particolare di conservazione."; sono state apportate inoltre modifiche di adeguamento alla versione corrente del QRD template. Modifica delle etichette (sezione 9): Da "Non conservare a temperatura superiore ai 30°C. Conservare nella

confezione originale per proteggere il medicinale dall'umidità." a "Conservare nella confezione originale per proteggere il medicinale dall'umidità" e aggiunta delle sezioni 17 e 18 (elementi di serializzazione e tracciabilità) secondo la versione corrente del QRD template.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 2, 4.2, 4.8, 6.4, 9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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
Patrizia Ciavatta

TX17ADD12188 (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.

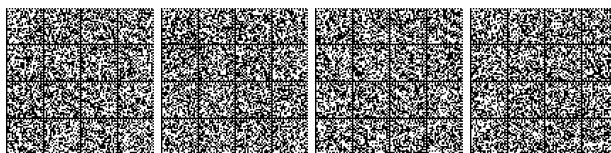
Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e successive modifiche

Titolare: EG S.p.A.

Specialità Medicinale: AMOXICILLINA EG 1 g. compresse

Numeri AIC: 029487 - Confezioni: tutte

Codice Pratica: N1B/2017/2043



Grouping variation: n. 2 x Tipo IB n. B.II.d.2.d - Sostituzione di procedure di prova del prodotto finito; Tipo IA in n. B.II.d.1.h - Aggiornamento parametro di specifica del prodotto finito alla Ph. Eur Curr. Ed.; Tipo IA in n. A.5.a - Modifica dell'indirizzo del produttore responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito Biopharma Srl in Via delle Gerbere, 22/30 (loc. S. Palomba), 00134, Roma.

Specialità Medicinale: ACICLOVIR EG 400 mg/5 ml sospensione orale

Numeri A.I.C.: 032307035

Codice Pratica: N1A/2017/2208

Grouping variation: n. 6 x Tipo IA n. B.III.2.b - Aggiornamento dei reference standard degli eccipienti alla EP Curr. Ed.; Tipo IA in n. B.II.d.1.h - Aggiornamento di specifica del prodotto finito alla EP Curr. Ed.;

Tipo IA n. B.II.d.1.d. - Eliminazione di un parametro di specifica non significativo del prodotto finito; Tipo IA in n. B.II.e.6.a - Modifica del confezionamento primario del prodotto finito (da tappo con rivestimento in alluminio a tappo con rivestimento in plastica).

Specialità Medicinale: BACAMPICILLINA EG 1200 mg compresse rivestite con film.

Numeri A.I.C. 034296032

Codice Pratica: N1A/2017/2232

Grouping variation: Tipo IA n. B.II.b.5.b - Aggiunta di in-process test utilizzati durante la produzione del prodotto finito; n.3x Tipo IA n. B.II.b.5.c - Eliminazione di in-process test non significativi del prodotto finito; Tipo IA n. B.II.b.5.a - Restringimento dei limiti di in-process test del prodotto finito; Tipo IA in n. B.II.d.1.h - Aggiornamento di un parametro di specifica del prodotto finito per adeguamento alla Ph. Eur; Tipo IA in n. A.5.a - Modifica dell'indirizzo del produttore responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito Biopharma Srl in Via delle Gerbere, 22/30 (loc. S. Palomba), 00134, Roma.

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

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchioli

TX17ADD12189 (A pagamento).

DOMOLIFE S.R.L.

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

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 712/2012/UE

Titolare A.I.C.: Domolife S.r.l., Via Aterno, 56 – 65128 Pescara.

Specialità Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica:

OSSIGENO DOMOLIFE – AIC 038962 - gas medicinale compresso e gas medicinale criogenico

Confezioni: tutte le confezioni.

Tipologia variazioni oggetto delle modifiche:

Codice pratica N1A/2017/1953 -Groupingvariation contenente n. 3 var. IA A.7) Soppressione dei siti di fabbricazione:

Soppressione dei siti di fabbricazione del prodotto finito RIVOIRA GAS S.r.l. – Strada Torino, 136 - Chivasso (TO) (confezioni del gas medicinale compresso) e RIVOIRA GAS S.r.l. – Via Sant'Angelo Contrada Piane –San Salvo (CH)

Soppressione del sito di fabbricazione del principio attivo Ossigeno, SOL S.p.A. – Viale unità D'Italia, 49 Piombino (LI).

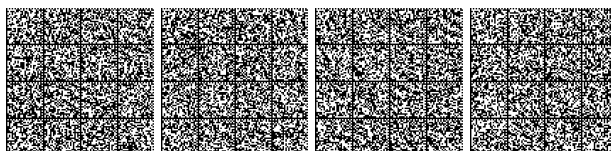
In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta conimpatto sugli stampati (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio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

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

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

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

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



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

L'amministratore delegato
Nicola Serafini

TX17ADD12194 (A pagamento).

**RECKITT BENCKISER HEALTHCARE
(ITALIA) S.P.A.**

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

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 274/2007

Titolare AIC: Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd, 103-105 Bath Road, SL1 3UH Slough (UK), rappresentata in Italia da Reckitt Benckiser Healthcare (Italia) S.p.A.

Medicinale: NUROFENCAPS - AIC 041860 (tutte le confezioni)

Codice Pratica - C1A/2017/2255; DCPN. UK/H/3809/001/IA/021

Variatione di Tipo IAin - B.II.b.1.a: aggiunta del sito Hans Rübmann Industrie-& Verpackungsservice GmbH Rodenkirchener Straße 152 50997 Köln (Germania) come sito responsabile del confezionamento secondario del prodotto finito.

Medicinale: NUROFENKID FEBBRE E DOLORE - AIC 044247 (tutte le confezioni)

Codice Pratica C1A/2017/2755; DCP N. UK/H/5964/001/IA/001

Variatione di Tipo IAin - B.II.b.1.a: aggiunta del sito XPO Supply Chain Pharma ITALY S.p.A Via Amendola 1- 20090 Settala (MI) come sito responsabile del confezionamento secondario del prodotto finito.

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

Un procuratore
Laura Savarese

TX17ADD12195 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 - 04100 Latina
Capitale sociale: € 1.000.000.000,00
Codice Fiscale: 06954380157
Partita IVA: 01781570591

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

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

Specialità medicinale: MINULET

Numero di AIC e confezione:

Gestodene 0,075mg + etinilestradiolo 0,03mg compresse rivestite - 21 compresse AIC n. 026286029

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

Codice pratica: N1B/2017/1722

Tipo di modifica: Grouping di n. 4 variazioni IB/IAin: n. 1 variazione Tipo IB unforseen B.II.b.1 a); n. 1 variazione Tipo IB unforseen B.II.b.1 b); n. 1 variazione tipo IB B.II.b.1 e); n. 1 variazione IAin B.II.b.2.c) 2 - Registrazione del sito Pfizer Ireland Pharmaceuticals, Little Connell Newbridge Co. Kildare, Irlanda per la produzione, controllo, confezionamento e rilascio del prodotto finito in sostituzione dell'attuale sito registrato.

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in Gazzetta

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

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

TX17ADD12196 (A pagamento).

**L. MOLteni & C. DEI F.LLI ALitti SOCIETÀ
DI ESERCIZIO S.P.A.**

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

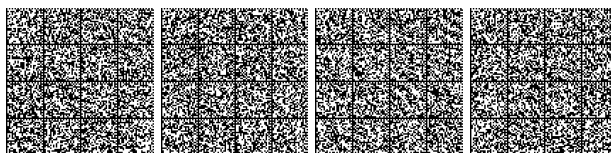
Specialità Medicinale: DECELEX

Confezioni: "10 mg/ml soluzione iniettabile" 10 fiale in vetro da 5 ml - AIC 040454011

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

Codice Pratica: C1A/2017/2648

Procedura MRP: DE/H/2866/001/IA/017 conclusasi con esito positivo in data 07/11/2017.



Tipologia variazione: Variazione di tipo IA

Modifica apportata: variazioni tipo IA codice A.7. Eliminazione di un sito responsabile del rilascio del lotto in UK e IE: "Mercury Pharmaceuticals Ltd. - No. 1 Croydon, 12-16 Addiscombe Road, Croydon, CR0 0XT, United Kingdom".

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

L' amministratore delegato
dott. Giuseppe Seghi Recli

TX17ADD12201 (A pagamento).

K24 PHARMACEUTICALS S.R.L.

Sede legale: via Generale Orsini, 46 - 80132 Napoli
Partita IVA: 07510800639

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

Titolare AIC: K24 Pharmaceuticals S.r.l.

Specialità Medicinale: AMOXICILLINA SODICA K24 PHARMACEUTICALS

Codice pratica N.: N1A/2017/2128

Confezioni: 033452 (tutte le confezioni autorizzate)

Tipologia variazione: C.I.z Tipo IAin - Tipo di modifica: Modifiche del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo al fine di implementare il risultato di una raccomandazione del PRAC.

Modifica apportata: è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e paragrafo 4 del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all' Azienda titolare dell' AIC.

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

Decorrenza della modifica: dal 07/10/2017.

L' amministratore unico
ing. Ernesto Orofino

TX17ADD12206 (A pagamento).

BIOPHARMA S.R.L.

Sede legale: via Paolo Mercuri, 8 – 00193 Roma
Codice Fiscale: 03744951009

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

Titolare AIC: Biopharma S.r.l.

Specialità Medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO BIOPHARMA

Codice pratica N.: N1B/2017/1973

Confezioni: 036848 (tutte le confezioni autorizzate)

Tipologia variazione: C.I.z Tipo IB

Tipo di modifica: Modifiche del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio Illustrativo ed Etichettatura al fine di implementare il risultato di una raccomandazione del PRAC e contestuale adeguamento al formato QRD.

Modifica apportata: è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell' AIC.

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

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

Specialità Medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO BIOPHARMA

Confezioni: 036848012

Codice pratica N.: N1B/2017/2026 - Tipologia variazione: B.II.d.2.d Tipo IB

Tipo di modifica: Aggiunta del metodo di analisi per determinazione e quantificazione delle impurezze del prodotto finito con il metodo interno.

Codice pratica N.: N1B/2017/2024 - Tipologia variazione: B.II.d.2.d Tipo IB

Tipo di modifica: Aggiunta del metodo di analisi per identificazione e titolo dei principi attivi del prodotto finito con il metodo interno.

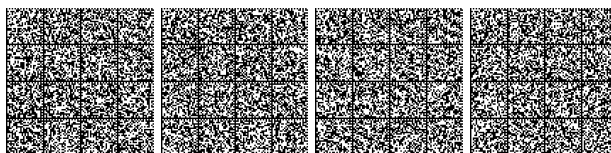
Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla pubblicazione in G.U.

Specialità Medicinale: CEFTAZIDIMA BIOPHARMA

Codice pratica N.: N1B/2017/1925

Confezioni: 036012 (tutte le confezioni autorizzate)

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



Tipo di modifica: Sostituzione del metodo di analisi per identificazione, titolo e determinazione delle impurezze del prodotto finito con il metodo interno

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

Codice pratica N.: N1A/2017/2163

Confezioni: 036012 (tutte le confezioni autorizzate)

Tipologia variazione: B.II.d.1.c. Tipo IA

Tipo di modifica: Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con il corrispondente metodo di prova (LOD)

Decorrenza della modifica: dal 03/11/2016.

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

L'amministratore unico
ing. Ernesto Orofino

TX17ADD12207 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACOLOGICO MILANESE S.R.L.

Sede: via Monterosso 273 - Caronno P. (VA)

Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale COROSAN

Avvisi pubblicati in *Gazzetta Ufficiale* - Parte seconda - n. 136 del 18 novembre 2017:

TX-17ADD11616: ove scritto "Cod. pratica N19/2017/1984", leggasi "Cod. pratica N1B/2017/1984"

TX-17ADD11616: ove scritto "Cod. pratica N19/2017/1982", leggasi "Cod. pratica N1B/2017/1982"

Il legale rappresentante
dott. Davide Businelli

TX17ADD12210 (A pagamento).

GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A.

Partita IVA: 00867200156

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i., della Determinazione 25 agosto 2011 e del Regolamento n. 1234/2008/CE

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

Specialità Medicinale: CIBALGINA DUE - Confezioni:

"FAST" 200 mg compresse gastroresistenti, 12 compresse - AIC 029500030

"FAST" 200 mg compresse gastroresistenti, 24 compresse - AIC 029500055

Codice Pratica N1A/2017/2237 - Grouping di 3 variazione tipo IA n. B.II.b.3.a: Modifica del processo di fabbricazione del prodotto finito. Modifiche minori agli step "Granulation of ibuprofen", "Coacervation" e "Final blend". Sezione 3.2.P.3.3 del CTD.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Silvia Clotilde De Micheli

TX17ADD12211 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

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

Comunicazione di rettifica relativa ai medicinali CANDESARTAN e IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

Nell'avviso n. TX17ADD11760 riguardante il medicinale CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ, pubblicato sulla *G.U.* Parte II n. 138 del 23/11/2017, a pag. 47, ove scritto "Medicinale CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ AIC 041175" leggasi "Medicinale CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ AIC 041145". Invariato il resto.

Un procuratore
dott.ssa Enrica Tornielli

TX17ADD12212 (A pagamento).

FARMA 1000 S.R.L.

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

Provvedimenti: Determ. n. 588 del 24/10/2017

Titolare: Farma 1000 S.r.l., Via Camperio Manfredo, 9 - 20123 Milano, C.F. 12547530159.

Confezioni: 2,5 mg/ml gocce - Flacone 20 ml

Codici A.I.C.: 038793016

Variazione di tipo I: variazione del Produttore della specialità medicinale estera da BERLIMED SA a TEOFARMA S.r.l.

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

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

Un procuratore
Cédric Sarzaud

TX17ADD12214 (A pagamento).



SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC : SANOFI S.p.A.

Medicinale: TIKLID

Confezione e numero di AIC:

250 mg compresse rivestite – 30 compresse – AIC n. 024453021

Codice Pratica N1A/2017/2230 - variazione Tipo IA n. B.III.1.a)2: Presentazione di un certificato d'idoneità della Farmacopea europea nuovo o aggiornato relativo ad un principio attivo (ticlopidina). Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato: R1-CEP 2000-052-Rev 02.

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

TX17ADD12215 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L.

Sede: via Cavour 70 - Mede (PV)

Partita IVA: 01467050181

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

Titolare AIC: Laboratorio Farmaceutico SIT Specialità Igienico Terapeutiche S.r.l.

Codice pratica N° N1B/2017/1491

Medicinale: DERMOCORTAL (aic: 025774)

Confezioni: 025774011 –5 mg/g crema, tubo 20 g.

Tipologia variazione: C.I.3 a) – Tipo IB.

Modifica apportata: Adeguamento stampati a quanto disposto dalla conclusione della procedura PSUSA/00000449/201604 per budesonide e successiva estensione (Report del CMDh meeting del 18-19 aprile 2017) all'intera classe dei corticosteroidi e per tutte le vie di somministrazione

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

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

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

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

La persona qualificata
dott. Pierluigi Ceva

TX17ADD12217 (A pagamento).

B. BRAUN MILANO S.P.A.

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

Titolare A.I.C.: B. Braun Melsungen AG.

Medicinale AMIPED soluzione per infusione per tutte le confezioni autorizzate (A.I.C. n. 041942). Grouping di 16 variazioni con codice pratica C1A/2017/2633, Procedura EU n. DE/H/3362/IA/014/G 1. tipo IA in B.III.1.a.1, Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea presentato da un fabbricante già approvato per il principio attivo valina: AMINO GMBH An Der Zucker-Raffinerie 9 Germania-38373 Frelstedt da European Drug Master File Version 4 – Dicembre 2014 a CEP R0-CEP 2016-137-Rev 00 con implementazione in data 14/08/2017.

2. tipo IA B.III.1.a.2, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacopea europea presentato da un fabbricante già approvato per il principio attivo alanina: da EVONIK REXIM (NANNING) PHARMACEUTICAL CO., LTD., No. 10 Wenjiang Road, Wuming County, China-530 100 Nanning, Guangxi Province a EVONIK REXIM (NANNING) PHARMACEUTICAL CO., LTD., No. 10 Wenjiang Road, Wuming District, China-530 100 Nanning, Guangxi Province da CEP R1-CEP2004-086-Rev03 a R1-CEP2004-086-Rev04 con implementazione in data 15/11/2016.

3. tipo IA B.III.1.a.2, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacopea europea presentato da un fabbricante già approvato per il principio attivo acido aspartico: da EVONIK REXIM (NANNING) PHARMACEUTICAL CO., LTD., No. 10 Wenjiang Road, Wuming County, China-530 100 Nanning, Guangxi Province a EVONIK REXIM (NANNING) PHARMACEUTICAL CO., LTD., No. 10 Wenjiang Road, Wuming District, China-530 100 Nanning, Guangxi Province da CEP R1-CEP2004-216-Rev00 a R1-CEP2004-216-Rev01 con implementazione in data 19/01/2017.



5. tipo IA B.III.1.a.2, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacoepa europea presentato da un fabbricante già approvato per il principio attivo glicina: da EVONIK REXIM (NANNING) PHARMACEUTICAL CO., LTD., No. 10 Wenjiang Road, Wuming County, China-530 100 Nanning, Guangxi Province a EVONIK REXIM (NANNING) PHARMACEUTICAL CO., LTD., No. 10 Wenjiang Road, Wuming District, China-530 100 Nanning, Guangxi Province da CEP R1-CEP2008-099-Rev01 a R1-CEP2008-099-Rev02 con implementazione in data 15/11/2016.

7. tipo IA B.III.1.a.2, Presentazione di un certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacoepa europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato per il principio attivo isoleucina: da EVONIK REXIM (NANNING) PHARMACEUTICAL CO., LTD., No. 10 Wenjiang Road, Wuming County China-530 100 Nanning, Guangxi Province a EVONIK REXIM (NANNING) PHARMACEUTICAL CO., LTD., No. 10 Wenjiang Road, Wuming District, China-530 100 Nanning, Guangxi Province da CEP R1-CEP2008-098-Rev00 a R1-CEP2008-098-Rev01 con implementazione in data 15/11/2016.

8. tipo IA B.III.1.a.2, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacoepa europea presentato da un fabbricante già approvato per il principio attivo leucina: da EVONIK REXIM (NANNING) PHARMACEUTICAL CO., LTD., No. 10 Wenjiang Road, Wuming County, China-530 100 Nanning, Guangxi Province a EVONIK REXIM (NANNING) PHARMACEUTICAL CO., LTD., No. 10 Wenjiang Road, Wuming District, China-530 100 Nanning, Guangxi Province da CEP R1-CEP2008-097-Rev00 a R1-CEP2008-097-Rev01 con implementazione in data 15/11/2016.

9. tipo IA B.III.1.a.2, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacoepa europea presentato da un fabbricante già approvato per il principio attivo metionina: da EVONIK REXIM (NANNING) PHARMACEUTICAL CO., LTD., No. 10 Wenjiang Road, Wuming County, China-530 100 Nanning, Guangxi Province a EVONIK REXIM (NANNING) PHARMACEUTICAL CO., LTD., No. 10 Wenjiang Road, Wuming District, China-530 100 Nanning, Guangxi Province da CEP R1-CEP2005-190-Rev01 a R1-CEP2005-190-Rev02 con implementazione in data 01-02-2017.

11. tipo IA B.III.1.a.2, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacoepa europea presentato da un fabbricante già approvato per il principio attivo metionina: da SEKISUI MEDICAL CO., LTD. 4-115, Matsuo, Hachimantai Iwate Japan-028-7305 Hachimantai a SEKISUI MEDICAL CO., LTD. 4-115, Matsuo, Hachimantai Iwate

Japan-028-7305 Hachimantai, da CEP R1-CEP1999-136-Rev04 a R1-CEP1999-136-Rev05 con implementazione in data 16/03/2017.

12. tipo IA B.III.1.a.2, Presentazione di un certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacoepa europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato per il principio attivo prolina: da KYOWA HAKKO BIO CO., LTD., Stabilimento sito in Hofu Plant 1-1 Kyowa-Cho,

Hofu Plant, 1-1 Kyowa-Cho, Hofu J-028-7305 Hachimantai – Giappone a KYOWA HAKKO BIO CO., LTD., Hofu Plant, 1-1, Kyowa-Cho, Hofu, Japan-747-8522 Yamaguchi-Pref.

da CEP R1-CEP1999-018-Rev02 a R1-CEP1999-018-Rev03 con implementazione in data 02/06/2017.

13. tipo IA B.III.1.a.2, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacoepa europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato per il principio attivo serina: da KYOWA HAKKO BIO CO., LTD., Stabilimento sito in Hofu Plant 1-1 Kyowa-Cho, Hofu Plant, 1-1 Kyowa-Cho, Hofu J-028-7305 Hachimantai – Giappone a KYOWA HAKKO BIO CO., LTD., Hofu Plant, 1-1, Kyowa-Cho, Hofu, Japan-747-8522 Yamaguchi-Pref.

da CEP R1-CEP1999-018-Rev02 a R1-CEP1999-018-Rev03 con implementazione in data 01/12/2016.

14. tipo IA B.III.1.a.2, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacoepa europea presentato da un fabbricante già approvato per il principio attivo valina: da EVONIK REXIM (NANNING) PHARMACEUTICAL CO., LTD., No. 10 Wenjiang Road, Wuming County, China-530 100 Nanning, Guangxi Province a EVONIK REXIM (NANNING) PHARMACEUTICAL CO., LTD., No. 10 Wenjiang Road, Wuming District, China-530 100 Nanning, Guangxi Province da CEP R1-CEP2008-128-Rev00 a R1-CEP2008-128-Rev01 con implementazione in data 06-02-2017.

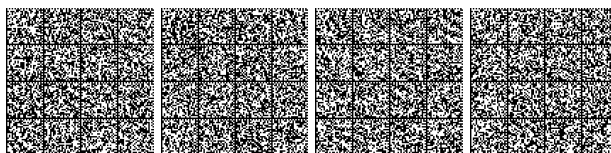
15. tipo IA B.III.1.a.2, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacoepa europea presentato da un fabbricante già approvato per il principio attivo N-acetil tirosina: da SEKISUI MEDICAL CO., LTD., 13-5, Nihombashi 3-Chome Chuo-Ku Giappone-103-0027 Tokyo a SEKISUI MEDICAL CO., LTD., 1-3, Nihombashi 2-Chome Chuo-Ku, Japan -103-0027 Tokyo da CEP R1-CEP2004-076-Rev01 a R1-CEP2004-076-Rev02 con implementazione in data 17/02/2017.

16. tipo IA B.III.1.a.3, Presentazione di un nuovo certificato di conformità corrispondente della farmacoepa europea presentato da un nuovo fabbricante (sostituzione o aggiunta) per il principio attivo prolina : SHANGHAI KYOWA ACID CO. LTD., No 158, Xintuan Road Qingpu Industrial Zone China – 201 707 Shanghai, con implementazione in data 14/08/2017.

17. tipo IA B.III.1.a.4, Soppressione di certificati di conformità alla monografia corrispondente della farmacoepa europea (in caso di più certificati esistenti per una materia) per il principio attivo acido aspartico: Ajinomoto Co., Inc., 1-15-1, Kyobashi 1-Chome Chuo-Ku Japan-104-8315 Tokyo con implementazione in data 17/07/2017.

18. tipo IA B.III.1.a.4, Soppressione di certificati di conformità alla monografia corrispondente della farmacoepa europea (in caso di più certificati esistenti per una materia) per il principio attivo fenilalanina: Ajinomoto Co., Inc., 1-15-1, Kyobashi 1-Chome Chuo-Ku Japan-104-8315 Tokyo con implementazione in data 17/07/2017.

19. tipo IA B.III.1.a.4, Soppressione di certificati di conformità alla monografia corrispondente della farmacoepa europea (in caso di più certificati esistenti per una materia) per il principio attivo serina: EVONIK REXIM (NANNING) PHARMACEUTICAL CO., LTD., No. 10 Wenjiang Road, Wuming District, China-530 100 Nanning, Guangxi Province.



Medicinale METRONIDAZOLO soluzione per infusione per tutte le confezioni autorizzate (A.I.C. n. 038833). Codice pratica C1A/2017/2811, Procedura EU n. DE/H/1018/IA/006 Variazione tipo IA B.III.1.a.2, Presentazione di un certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato: da Farchemia SRL Via Bergamo 121

Italy-24047 Treviglio, Bergamo R2-CEP 1995-052-Rev. 00 a Corden Pharma Bergamo S.P.A. Via Bergamo 121 Italy-24047 Treviglio, Bergamo R2-CEP 1995-052-Rev. 01 con implementazione in data 22/11/2016.

I lotti di tutti i suddetti medicinali già prodotti alla data di pubblicazione sulla GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

L'amministratore delegato
ing. Paolo Suzzani

TX17ADD12222 (A pagamento).

ASTRAZENECA S.P.A.

Sede legale: Palazzo Ferraris - Via Ludovico il Moro 6/c - 20080 Basiglio (MI)
Partita IVA: 00735390155

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

Titolare AIC: AstraZeneca S.p.A. - Palazzo Ferraris - Via Ludovico il Moro 6/c - 20080 Basiglio (MI)

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: NOLVADEX (AIC 023362) 10 mg compresse rivestite con film, 20 mg compresse rivestite con film

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: N1B/2017/1872

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

Variazione di Tipo IB - B.II.b.3 z) Modifica nel processo di produzione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la produzione del prodotto finito - modifica della descrizione del processo di produzione del prodotto finito - rettifica del dossier di registrazione.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Elena Giorgi

TX17ADD12224 (A pagamento).

ASTRAZENECA S.P.A.

Sede legale: Palazzo Ferraris - Via Ludovico il Moro 6/c - 20080 Basiglio (MI)
Partita IVA: 00735390155

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

Titolare AIC: AstraZeneca S.p.A. - Palazzo Ferraris - Via Ludovico il Moro 6/c - 20080 Basiglio (MI)

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: NOLVADEX (AIC 023362) 10 mg compresse rivestite con film, 20 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate.

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

Codice Pratica: N1A/2017/1997

Variazione di Tipo IA - B.III.1.a) 2 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per la sostanza attiva - Certificato aggiornato per un produttore già approvato Excella GmbH (Feucht - Germania) da R1-CEP 1996-098-Rev 07 a R1-CEP 1996-098-Rev 08.

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

Un procuratore
dott.ssa Elena Giorgi

TX17ADD12226 (A pagamento).

ESSETI FARMACEUTICI S.R.L.

Sede legale: via Raffaele De Cesare n. 7 - 80132 Napoli
Codice Fiscale: 01172090639
Partita IVA: 01172090639

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

Medicinale: WROM

Confezioni e numeri di AIC: tutte le confezioni autorizzate - AIC 043870

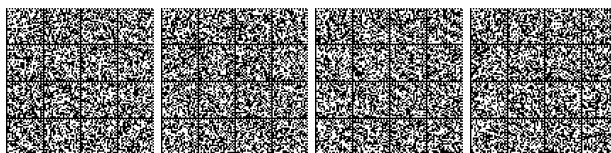
Codice Pratica: N1B/2017/1954 - Var. tipo IB n. B.II.f.1.b.1 - Estensione del periodo di validità del prodotto finito, così come confezionato per la vendita (sulla base di dati in tempo reale) da 2 a 3 anni.

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

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

Il procuratore
dott. Carmelo Ventra

TX17ADD12227 (A pagamento).



PHARMEG S.R.L.

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

Titolare Pharmeg S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in Via dei giardini, 34 85033 Episcopia (PZ) codice fiscale e partita I.V.A. 01572000766.

Medicinale: AZITROMICINA PHARMEG, cod. prodotto: 038757, cod. confezioni: 011

Codice pratica: N1A/2017/2254.

Grouping variation di n. 3 variazioni B.III.1a) 2. Tipo IA. Aggiornamento CEP dal No. R0-CEP 2007-165-REV 03 al No. R1-CEP 2007-165-REV02 presentato dal produttore API già autorizzato Alembic Pharmaceuticals Limited.

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

L'amministratore unico
Egidio Irianni

TX17ADD12228 (A pagamento).

EPIFARMA S.R.L.

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

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

Medicinale: ZITROBIOTIC codice prodotto: 038755, codice confezioni: 017;

Codice pratica: N1A/2017/2251.

Grouping Variation di n. 3 variazioni B.III.1a)2. Tipo IA. Aggiornamento CEP dal No. R0-CEP 2007-165-REV03 al No. R1-CEP 2007-165-REV02 presentato dal produttore API già autorizzato Alembic Pharmaceuticals Limited.

Medicinale: ASTERID codice prodotto: 038410, codice confezioni: 015;

Codice pratica: N1B/2017/2056.

Grouping Variation (n. 2 variazioni B.III.1a) 2. Tipo IA, B.I.d.1.a)4. Tipo IB, B.I.a.1)i Tipo IA) Aggiornamento CEP dal No. R0-CEP 2008-130-Rev02 al No. R1-CEP 2008-130-Rev00 presentato dal produttore API già autorizzato STERLING S.P.A.; Estensione del re-test period della sostanza attiva da 60 a 72 mesi; Aggiunta di un nuovo sito di micronizzazione della sostanza attiva IMS S.r.l.

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

L'amministratore unico
Giuseppe Irianni

TX17ADD12229 (A pagamento).

IPSO PHARMA S.R.L.

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

Titolare Ipso Pharma S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via san Rocco 6, 85033 Episcopia (PZ) codice fiscale e partita I.V.A. 01256840768.

Medicinale: AZITROMICINA IP SO PHARMA cod. prodotto 038758 cod. confezioni 013

Codice pratica: N1A/2017/2252.

Grouping Variation di n. 3 variazioni B.III.1a)2. Tipo IA. Aggiornamento CEP dal No. R0-CEP 2007-165-REV03 al No. R1-CEP 2007-165-REV02 presentato dal produttore API già autorizzato Alembic Pharmaceuticals Limited.

Medicinale: FINASTERIDE IP SO PHARMA cod. prodotto 038412, cod. confezioni 019

Codice pratica: N1B/2017/2057.

Grouping Variation (n. 2 variazioni B.III.1a)2. Tipo IA, B.I.d.1.a)4. Tipo IB, B.I.a.1)i Tipo IA) Aggiornamento CEP dal No. R0-CEP 2008-130-Rev02 al No. R1-CEP 2008-130-Rev00 presentato dal produttore API già autorizzato STERLING S.P.A.; Estensione del re-test period della sostanza attiva da 60 a 72 mesi; Aggiunta di un nuovo sito di micronizzazione della sostanza attiva IMS S.r.l.

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

L'amministratore unico
Giuseppe Irianni

TX17ADD12233 (A pagamento).

ARISTO PHARMA GMBH

Sede legale: Wallenroder Straße 8-10 - 13435 Berlino, Germania

Codice Fiscale: 3700448009

Modifica secondaria di 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.

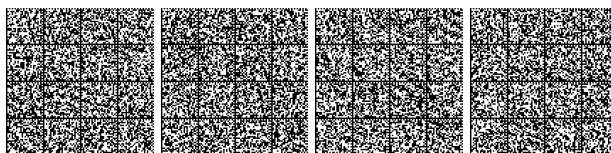
Titolare AIC: Aristo Pharma GmbH.

Specialità medicinale: VORICONAZOLO ARISTO.

Codice farmaco 044083 (tutte le confezioni autorizzate).

Codice pratica: C1A/2017/2814 (MRP n. PT/H/1402/001-002/IA/002).

Tipologia variazione: IA in n. B.II.b.l.a) Aggiunta del sito di confezionamento secondario STM Group S.r.l. - Strada Provinciale Pianura 2 Pozzuoli (NA), Italia.



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

Un procuratore
Mariagrazia Basile

TV17ADD12136 (A pagamento).

ELI LILLY ITALIA S.P.A.

Sede legale: Via Gramsci, 731 - 733 - 50019 Sesto Fiorentino (FI)

Codice Fiscale: 00426150488

Partita IVA: IT00426150488

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

Medicinale: STRATTERA.

Codice farmaco: 037063.

Confezioni 10 mg, 18 mg, 25 mg, 40 mg, 60 mg, 80 mg, 100 mg capsule rigide e 4 mg/ml soluzione orale.

Codice pratica: C1A/2017/2835 - MRP n. UK/11/0686/02-09/IA/058.

Tipologia variazione: tipo IA A.4 «Modifica del nome del fabbricante del principio attivo da Eli Lilly S.A. - Irish Branch a Eli Lilly Kinsale Limited.

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

Un procuratore
dott. Domenico Valle

TV17ADD12156 (A pagamento).

BRUSCHETTINI S.R.L.

Sede legale: via Isonzo n. 6, 16147 Genova (GE), Italia

Codice Fiscale: 00265870105

Partita IVA: 00265870105

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

Sede legale: via Isonzo n. 6 - 16147 Genova - Codice fiscale e/o partita IVA n. 00265870105.

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

Modifiche apportate ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i.

Titolare: Bruschetti S.r.l.

Specialità medicinali: Antisettico Astringente Sedativo collirio, soluzione - A.I.C. n. 004894010; Dropilton 2% collirio, soluzione - A.I.C. n. 004897017; Dropilton 4% collirio,

soluzione - A.I.C. n. 004897029; Equiton 5 mg/ml + 10 mg/ml collirio, soluzione - A.I.C. n. 026064016; Piroftal 0,5% collirio, soluzione - A.I.C. n. 025986011.

Codice pratica: N1A/2017/1946 - Grouping di variazioni - Tipo IA - B.II.b.5 Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito. a) Rafforzamento dei limiti applicati in corso di fabbricazione. La variazione consiste nel restringimento dei limiti di un controllo di processo (bioburden).

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla pubblicazione del presente comunicato in *Gazzetta Ufficiale*.

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

Il procuratore speciale
Simonetta Bonetti

TV17ADD12172 (A pagamento).

CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE

PROVINCIA DI FROSINONE

Concessione di derivazione d'acqua a scopo idroelettrico - Fiume Liri - Centrale "Valcatoio"

Con decreto dell'Agenzia del demanio n. 12520 in data 28 settembre 2017 è stata liquidata per il periodo dal 1° gennaio 2012 e fino al 31 dicembre 2017 la somma di € 79.373,02 per sovracanonici dovuti dalla Soc. C.E.I. - Compagnia Elettrica Italiana S.r.l., quale titolare di una concessione di derivazione d'acqua a scopo idroelettrico, per produrre una potenza nominale media di kW 2.337,25, nell'impianto denominato «Valcatoio».

Dal 1° gennaio 2018 le percentuali di riparto del sovracanonico vengono di seguito attribuite in base ad accordo tra gli enti interessati: Amministrazione provinciale di Frosinone 10%; Comune di Isola del Liri 90%.

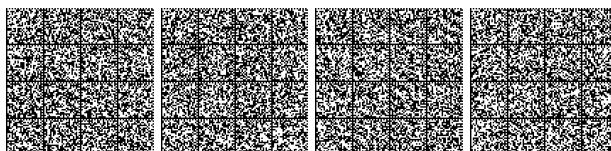
Provincia di Frosinone - Il dirigente del settore ambiente
ing. Tommaso Michele Secondini

TU17ADF12114 (A pagamento).

PROVINCIA DI FROSINONE

Concessione di derivazione d'acqua a scopo idroelettrico - Fiume Liri - Centrale "Riordino"

Con decreto dell'Agenzia del demanio n. 12522 in data 28 settembre 2017 è stata liquidata per il periodo dal 1° gennaio 2012 e fino al 31 dicembre 2017 la somma di € 100.430,59 per sovracanonici dovuti dalla Soc. C.E.I. - Compagnia Elettrica Italiana S.r.l., quale titolare di una concessione di derivazione d'acqua a scopo idroelettrico, per produrre una potenza nominale media di kW 2.957,32, nell'impianto denominato «Riordino».



Dal 1° gennaio 2018 le percentuali di riparto del sovracano vengono di seguito attribuite in base ad accordo tra gli enti interessati: Amministrazione provinciale di Frosinone 10%; Comune di Isola del Liri 90%.

Provincia di Frosinone - Il dirigente del settore ambiente
ing. Tommaso Michele Secondini

TU17ADF12115 (A pagamento).

CONCESSIONI DEMANIALI

COMUNE DI BARI

Avviso pubblico ai sensi dell'art. 18 del D.P.R. n. 328/1952 (regolamento di esecuzione del codice della navigazione) a seguito di istanza di rilascio di concessione demaniale marittima

Si avvisa che da parte della Soc. Porto Santo Spirito s.r.l. corrente in Bari-Santo Spirito al L.re C.Colombo 8/8A/8B P.IVA 05085800729 è pervenuta istanza di rilascio di concessione demaniale marittima della durata di 20 anni per la per la struttura demaniale marittima ed area annessa situata in Bari-Santo Spirito al Lungomare Cristoforo Colombo 4/g, contraddistinta in catasto dal fg.3 p.lle 1338-1580 delle dimensioni complessive di mq.4666,00 circa meglio nota come ex "Mitiladriatica" per lo svolgimento dell'attività di raccolta trasformazione e lavorazione del prodotto ittico locale. La planimetria, rappresentativa dello stato attuale, è visionabile presso l'Ufficio Demanio Marittimo della Ripartizione Sviluppo Economico del Comune di Bari.

Termine di presentazione di istanze concorrenti e/o osservazioni: eventuali istanze concorrenti, anche per diverse finalità ivi compresa quella turistico-ricreativa, e/o osservazioni devono pervenire al Comune di Bari Ripartizione Sviluppo Economico L.go Ignazio Chiurlia 27 70122 BARI (Italia) mediante consegna a mano ovvero a mezzo del servizio postale con racc.a.r. ovvero a mezzo di agenzia di recapito autorizzata con ricevuta di ritorno a mezzo entro le ore 12 del 60° giorno successivo alla data di pubblicazione del presente estratto sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Pubblicazione dell'avviso integrale: il formato integrale dell'avviso ex art.18 D.P.R. 328/52, di cui il presente costituisce estratto, è scaricabile dal sito istituzionale del Comune di Bari area tematica "Impresa, Commercio e Demanio Marittimo" sez. "Demanio Marittimo". Responsabile del procedimento: Dott. Luigi Mondelli P.O.S. Commercio. Contatti: sito istituzionale www.comune.bari.it Tel.0805773904-5773911 PEC:sviluppoeconomico.comunebari@pec.rupar.puglia.it e-mail:rip.sviluppoeconomico@comune.bari.it.

Il direttore di ripartizione
col. dott. Stefano Donati

Il responsabile del procedimento
dott. Luigi Mondelli

TX17ADG12205 (A pagamento).

DIRITTI DI AUTORE

COMPASS FILM S.R.L.

Sede legale: via Padre Giovanni Antonio Filippini, 119 -
00144 Roma

Capitale sociale: 10.846,00

Registro delle imprese: Roma

Codice Fiscale: 08253630589

Partita IVA: 02001931001

Diritto d'autore

La Compass Film Srl, in persona del suo Amministratore unico Firminio Pasquali, comunica, quale titolare di tutti gli esclusivi diritti di utilizzazione economica delle opere cinematografiche sotto elencate, ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo Lgt. n. 440/1945 richiamato dall'art. 17 legge n. 52/1996, modificata e integrata dall'art. 1, legge n. 650/1996, a tutti gli autori delle sotto elencate opere cinematografiche e ai loro eventuali aventi causa, che intende avvalersi della facoltà di continuare nell'esercizio di tutti gli esclusivi diritti di utilizzazione economica delle opere medesime per la maggiore estensione della durata del diritto d'autore disposta dalle norme sopra indicate:

A ciascuno il suo - anno prod. 1967 - regia: Elio Petri; Assalto al tesoro di stato (Criminal pary di mezzanotte) - anno prod. 1967 - regia: Pietro Pierotti; Bill il taciturno - anno prod. 1967 - regia: Max Hunter; Come rubammo la bomba atomica - anno prod. 1967 - regia: Lucio Fulci; Delitto a Posillipo (Londra chiama Napoli) - anno prod. 1967 - regia: Renato Parravicini; Due RRRingos nel Texas - anno prod. 1967 - regia: Marino Girolami; Gente d'onore (La morte cammina con loro) - anno prod. 1967 - regia: Folco Lulli; I Giorni della violenza - anno prod. 1967 - regia: Al Bradley; Gungala, la vergine della giungla - anno prod. 1967 - regia: Mike Williams; Killer Kid - anno prod. 1967 - regia: Leopoldo Savona; Lola Colt (Faccia a faccia con El Diabolo) - anno prod. 1967 - regia: Siro Marcellini; LSD - Inferno per pochi dollari - anno prod. 1967 - regia: Massimo Mida; Il Lungo, il corto, il gatto - anno prod. 1967 - regia: Lucio Fulci; La Morte ha fatto l'uovo - anno prod. 1967 - regia: Giulio Questi; Muori lentamente te la godi di più - anno prod. 1967 - regia: Fraz Josef Gottlieb; La Notte pazza del conigliaccio - anno prod. 1967 - regia: Alfredo Angeli; La Pelle più calda del sole - anno prod. 1967 - regia: José Bénazéraf; Sette donne d'oro contro due 07 - anno prod. 1966 - regia: Vincent Cashino; Si muore solo una volta - anno prod. 1967 - regia: Don Reynolds; Supercolpo da 7 miliardi - anno prod. 1967 - regia: Bitto Albertini; Uccideva a freddo - anno prod. 1967 - regia: William First; L'uomo del colpo perfetto - anno prod. 1967 - regia: Aldo Florio; 28 minuti per 3 milioni di dollari - anno prod. 1967 - regia: Maurizio Pradeaux.

Roma, 24 novembre 2017

L'amministratore unico
Firminio Pasquali

TU17ADL12072 (A pagamento).



CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI BENEVENTO E ARIANO IRPINO*Iscrizione nel ruolo dei notai esercenti del dott. Gianfilippo Laurini*

Il presidente del Consiglio notarile dei distretti riuniti di Benevento e Ariano Irpino avvisa che in data 22 novembre 2017 è stata ordinata l'iscrizione nel ruolo dei notai esercenti di questo distretto, per la sede di Morcone (BN), del dott. Gianfilippo Laurini, nato a Napoli (NA) il 18 dicembre 1984 e nominato notaio in detta sede con decreto ministeriale in data 25 luglio 2017 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - 4^a Serie speciale - del 1° agosto 2017 n. 58 e prorogato di giorni novanta con successivo decreto dirigenziale in data 21 settembre 2017.

Benevento, 22 novembre 2017

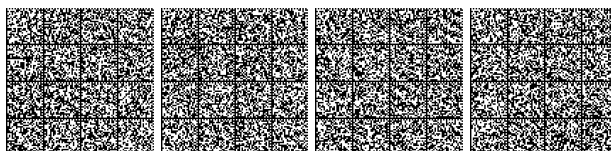
Il presidente
notaio Ambrogio Romano

TU17ADN12075 (Gratuito).

ADELE VERDE, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2017-GU2-143) Roma, 2017 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



MODALITÀ PER LA VENDITA

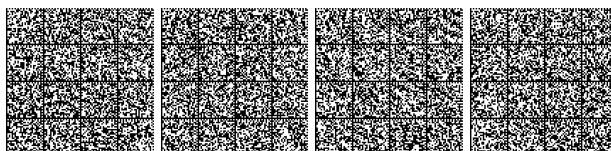
La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

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

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

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

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





€ 2,04

