

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Sabato, 10 settembre 2016

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

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

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

FOGLIO DELLE INSERZIONI

SOMMARIO

ANNUNZI COMMERCIALI	Altri annunci commerciali
Convocazioni di assemblea	ITACAPITAL 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 cartolarizzazione di crediti (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (TX16AAB8375).....</i> Pag. 3
BANCA REGIONALE EUROPEA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria (TX16AAA8373)</i> Pag. 1	J-INVEST S.P.A. <i>Avviso di cessione di crediti ai sensi dell'art. 58 del D. Lgs. 1° settembre 1993 n. 385 (anche "T.U.B.") (TX16AAB8382)</i> Pag. 5
BANCA REGIONALE EUROPEA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea speciale degli azionisti di risparmio (TX16AAA8374)</i> Pag. 2	NUOVA CASSA DI RISPARMIO DI FERRARA SOCIETÀ PER AZIONI <i>Comunicazione ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385 "Testo Unico Bancario" ed informativa ai sensi del Decreto Legislativo n. 196 del 30 giugno 2003 "Codice sulla Privacy" (TX16AAB8441)</i> Pag. 6
CONFIDI UNION IMPRESA - SOCIETÀ COOPERATIVA DI GARANZIA COLLETTIVA DEI FIDI <i>Convocazione di assemblea ordinaria dei soci (TX16AAA8450)</i> Pag. 3	
GRUPPO COMUNICAZIONE ITALIA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TV16AAA8348)</i> Pag. 1	
IL GRANAIO DELL'ALTO BRADANO SOC.COOP. AGRICOLA <i>Convocazione assemblea ordinaria dei soci (TU16AAA8398)</i> Pag. 1	
ISTITUTO PER LA RICERCA E LA CURA DEL CANCRO - TORINO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TX16AAA8391)</i> Pag. 2	



ANNUNZI GIUDIZIARI**Notifiche per pubblici proclami**

TRIBUNALE CIVILE DI ALESSANDRIA

Notifica per pubblici proclami di atto di citazione per estratto (TX16ABA8361) Pag. 7

TRIBUNALE CIVILE DI ROVIGO

Notifica per pubblici proclami autorizzata in data 15/04/16 - Estratto atto di citazione per usucapione con contestuale chiamata in mediazione (TX16ABA8380) Pag. 8

TRIBUNALE DELLA SPEZIA

Estratto atto di citazione (TX16ABA8446) Pag. 9

TRIBUNALE DI ANCONA

Estratto atto di citazione usucapione Lazzari Giuseppe (TU16ABA8328) Pag. 7

TRIBUNALE DI LATINA

Atto di citazione per usucapione (TX16ABA8431) Pag. 8

TRIBUNALE DI ROMA Sezione Lavoro

Integrazione del contraddittorio a mezzo notifica per pubblici proclami (TX16ABA8437) Pag. 9

TRIBUNALE DI TRIESTE

Notifica per pubblici proclami (TX16ABA8433) Pag. 8

Ammortamenti

TRIBUNALE CIVILE DI LECCE

Ammortamento cambiario (TU16ABC8313) Pag. 9

TRIBUNALE DI NOCERA INFERIORE Sezione Prima

Ammortamento titoli bancari Proc. n. 1053-2016 R.G.V.G. (TX16ABC8372) Pag. 9

TRIBUNALE DI PARMA

Ammortamento certificato azionario (TX16ABC8420) Pag. 9

Eredità

TRIBUNALE DI ASTI

Eredità giacente di Filardo Michele (TU16ABH8315) Pag. 10

TRIBUNALE DI MANTOVA

Nomina curatore eredità giacente di Stanzani Daniele (TX16ABH8376) Pag. 10

TRIBUNALE DI PADOVA Prima sezione civile

Inventario eredità giacente di Mauro Zanin (TU16ABH8272) Pag. 10

TRIBUNALE DI PADOVA

Nomina curatore eredità giacente di Reggiani Alessandro (TX16ABH8379) Pag. 11

TRIBUNALE DI PARMA

Nomina curatore eredità giacente di Cini Romano (TX16ABH8422) Pag. 11

TRIBUNALE ORDINARIO DI TIVOLI Ufficio successioni

Eredità giacente di Lomoro Luigi (TU16ABH8278) Pag. 10

Riconoscimenti di proprietà

TRIBUNALE ORDINARIO DI BRESCIA

Ricorso per riconoscimento di proprietà per intervenuta usucapione speciale ex art. 1159 bis c.c. ed art. L. 346/1976 (TU16ABM8273) Pag. 11

Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta

TRIBUNALE DI CASTROVILLARI

Ricorso per la dichiarazione di morte presunta (TU16ABR8268) Pag. 11

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

C.O.S.P.E.F. Società Cooperativa Operai, Servizi di pulizia, Edilizia, Forestazione

Deposito del bilancio finale di liquidazione (TX16ABS8381) Pag. 12

COOPERATIVA EDILIZIA LA GUGLIA A R.L.

Deposito atti finali di liquidazione (TU16ABS8319) Pag. 12

COOPERATIVA FLORIDA RESIDENCE PASTORANO

Deposito bilancio finale di liquidazione (TX16ABS8435) Pag. 12

SOCIETÀ COOPERATIVA CASA A R.L.

Deposito bilancio finale di liquidazione (TX16ABS8406) Pag. 12



ALTRI ANNUNZI

Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici

ABBVIE S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8395) Pag. 25

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (TX16ADD8411) Pag. 28

ACINO AG

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 del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8393) Pag. 25

ASTRAZENECA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.d. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD8394) Pag. 25

ASTRAZENECA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.d. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD8390) Pag. 24

ASTRAZENECA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD8405) Pag. 27

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD8430) Pag. 34

BAXTER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008 (TX16ADD8443) Pag. 37

BAXTER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008 (TX16ADD8444) Pag. 37

BAXTER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008 (TX16ADD8442) Pag. 37

BAXTER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008 (TX16ADD8445) Pag. 38

BAYER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 712/2012. (TV16ADD8299) Pag. 16

BAYER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 712/2012. (TV16ADD8293) Pag. 15

BAYER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 712/2012. (TV16ADD8295) Pag. 15

BAYER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 712/2012. (TV16ADD8297) Pag. 16

BAYER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 712/2012. (TV16ADD8296) Pag. 16

BAYER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 712/2012. (TV16ADD8292) Pag. 15

BAYER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 712/2012. (TV16ADD8298) Pag. 16

BIOINDUSTRIA LABORATORIO ITALIANO MEDICINALI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/2007 e Regolamento n.1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD8410) Pag. 27



CHEFARO PHARMA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (TX16ADD8413).....</i>	Pag. 28	GERMED PHARMA 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 1234/2008/CE (TX16ADD8426).....</i>	Pag. 32
CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.lgs. 219/2006 e s.m.i. (TU16ADD8269).....</i>	Pag. 13	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i. (TX16ADD8383).....</i>	Pag. 22
CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.lgs. 219/2006 e s.m.i. (TU16ADD8271).....</i>	Pag. 14	HOSPIRA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD8414).....</i>	Pag. 29
CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TU16ADD8311).....</i>	Pag. 14	I.B.N. SAVIO S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TV16ADD8309).....</i>	Pag. 17
DIFA COOPER S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 274/2007 (TX16ADD8415).....</i>	Pag. 29	JANSSEN-CILAG SPA <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.L. 29 dicembre 2007, n. 274 ed ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX16ADD8436).....</i>	Pag. 35
DOMPÉ FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria dell'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD8419).....</i>	Pag. 30	L. MOLteni & C, DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 721/2012/CE (TX16ADD8370).....</i>	Pag. 21
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 (CE) 1234/2008 e successive modifiche (TX16ADD8386).....</i>	Pag. 22	LAB. IT. BIOCHIM. FARM.CO LISAPHARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE come modificato dal Regolamento 712/2012 (TX16ADD8369).....</i>	Pag. 20
EG S.P.A. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali (TX16ADD8427).....</i>	Pag. 33	LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (TU16ADD8314).....</i>	Pag. 14
FARMACEUTICI CABER 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 (CE) 1234/2008 e smi (TV16ADD8310).....</i>	Pag. 17	LABORATORIO FARMACOLOGICO MILANESE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n.274 e Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX16ADD8409).....</i>	Pag. 27
FARMACEUTICI DAMOR S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/2007 (TX16ADD8423).....</i>	Pag. 31		
GERMED PHARMA S.R.L. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale (TX16ADD8384).....</i>	Pag. 22		



MAGIS FARMACEUTICI S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE e s.m.i. (TX16ADD8408) Pag. 27

MASTER PHARMA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TU16ADD8270) Pag. 13

MEDA PHARMA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008 e successive modificazioni. (TX16ADD8421) Pag. 31

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX16ADD8371) Pag. 21

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/77990 del 27.07.2016 (TX16ADD8404) Pag. 26

NORGINE ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi Regolamento 712/2012/CE (TX16ADD8417) Pag. 30

PFIZER ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX16ADD8424) Pag. 32

PFIZER ITALIA S.R.L.

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. (TX16ADD8432) Pag. 35

PHARMACARE S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (TX16ADD8412) Pag. 28

PHARMAXIS PHARMACEUTICALS LIMITED

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD8416) Pag. 29

PROMEDICA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TU16ADD8267) Pag. 13

RECORDATI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD8385) Pag. 22

SANDOZ S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD8429) Pag. 34

SANOFI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (TX16ADD8364) Pag. 19

SANOFI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (TX16ADD8365) Pag. 19

SANOFI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (TX16ADD8363) Pag. 18

SANOFI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (TX16ADD8368) Pag. 20

SANOFI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (TX16ADD8366) Pag. 19

SANOFI S.P.A.

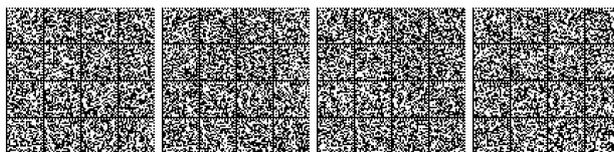
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX16ADD8362) Pag. 18

SCHARPER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo del 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD8389) Pag. 24



SCHARPER 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 del 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD8388)...</i>	Pag. 23	VERELIBRON S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 s.m.i. (TX16ADD8403).....</i>	Pag. 26
SIGMA-TAU IFR S.P.A. <i>Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale CYCLOVIRAN (TX16ADD8418).....</i>	Pag. 30	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8360).....</i>	Pag. 17
SPA - SOCIETÀ PRODOTTI ANTIBIOTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX16ADD8434).....</i>	Pag. 35	Concessioni di derivazione di acque pubbliche	
TECNIGEN S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 (TX16ADD8438).....</i>	Pag. 36	REGIONE AUTONOMA VALLE D'AOSTA Assessorato OO.PP., difesa del suolo e edilizia residenziale pubblica <i>Concessione per la derivazione d'acqua (TU16ADF8316).....</i>	Pag. 38
TECNIGEN S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 (TX16ADD8439).....</i>	Pag. 36	REGIONE UMBRIA Servizio geologico e gestione delle competenze regionali in materia di acque pubbliche <i>Concessione di derivazione di acqua pubblica (TU16ADF8318).....</i>	Pag. 38
TECNIGEN S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 (TX16ADD8440).....</i>	Pag. 36	Iscrizione di privilegio	
TEVA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD8428).....</i>	Pag. 33	CASSA DI RISPARMIO DI BOLZANO S.P.A. <i>Iscrizione di privilegio (TU16ADJ8378).....</i>	Pag. 39
THERABEL GIENNE PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD8367).....</i>	Pag. 19	CASSA DI RISPARMIO DI BOLZANO S.P.A. <i>Iscrizione di privilegio (TU16ADJ8377).....</i>	Pag. 38
THERAKOS (UK) LIMITED <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8392).....</i>	Pag. 24	Consigli notarili	
		CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO <i>Avviso di trasferimento in Milano del dott. Nicola Virgilio (TX16ADN8402).....</i>	Pag. 39
		CONSIGLIO NOTARILE DI REGGIO EMILIA <i>Avviso di ammissione all'ufficio di notaio in Reggio Emilia della dott.ssa Maura Manghi (TU16ADN8358) ..</i>	Pag. 39
		CONSIGLIO NOTARILE DI TRANI <i>Iscrizione a ruolo della dott.ssa Sabrina Lattanzio (TU16ADN8312).....</i>	Pag. 39



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

IL GRANAIO DELL'ALTO BRADANO SOC. COOP. AGRICOLA

Sede: c.da Pipoli - 85011 Acerenza (PZ), Italia

R.E.A.: 63158

Codice Fiscale: 00662280767

Partita IVA: 00662280767

Convocazione assemblea ordinaria dei soci

I signori soci sono convocati in assemblea ordinaria che si terrà il giorno 28 settembre 2016, alle ore 16.00, in prima convocazione, ed occorrendo il giorno 29 settembre 2016, alle ore 19.00, in seconda, nella sede sociale di Contr. Pipoli in Acerenza, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

- 1) Approvazione bilancio chiuso il 31 maggio 2016;
- 2) Rinnovo organo di revisione contabile;
- 3) Campagna cerealicola 2016.

Acerenza, 5 settembre 2016

Il presidente del consiglio di amministrazione
Giuseppe Zezza

TU16AAA8398 (A pagamento).

GRUPPO COMUNICAZIONE ITALIA S.P.A.

Sede legale: via Sambuca Pistoiese n. 55, 00138 Roma
(RM), Italia

Capitale sociale: Euro 1.641.828,72

Registro delle imprese: Tribunale di Roma n. 375892/1997 -
C.C.I.A.A. n. 884365

Codice Fiscale: 05410961006

Partita IVA: 05410961006

Convocazione di assemblea ordinaria

I signori azionisti della Gruppo Comunicazione Italia S.p.a. sono convocati in assemblea presso la soc. Etabeta S.R.L. in viale Angelico n. 90, alle ore 19,30 del giorno 29 settembre 2016 in prima convocazione ed il 30 settembre 2016 stesso luogo ed ora in seconda convocazione, qualora la prima andasse deserta, per discutere sul seguente ordine del giorno:

1. Determinazione compensi organi sociali anno 2016.
 2. Varie ed eventuali.
- Per l'intervento in assemblea valgono le norme di legge e di statuto.

Roma, 6 settembre 2016

Il presidente del consiglio di amministrazione
Giulio Politi

TV16AAA8348 (A pagamento).

BANCA REGIONALE EUROPEA S.P.A.

Appartenente al gruppo bancario Gruppo UBI Banca, iscritto all'Albo dei Gruppi Bancari - Aderente al Fondo Interbancario per la Tutela dei Depositi e al Fondo Nazionale di Garanzia - Soggetta all'attività di direzione e coordinamento da parte della Unione di Banche Italiane S.p.A., con sede in Bergamo, piazza Vittorio Veneto n. 8.

Sede: via Roma n. 13 - Cuneo

Capitale sociale: euro 587.892.824,35 interamente versato
Registro delle imprese: Cuneo 01127760047

Convocazione di assemblea straordinaria

L'Assemblea straordinaria degli Azionisti è convocata presso la sede legale in Cuneo, via Roma n. 13, il 14 ottobre 2016 alle ore 18,50 in prima convocazione (e comunque al termine dell'assemblea speciale degli azionisti di risparmio convocata in pari data alle ore 18,20) ed occorrendo in seconda convocazione il 15 ottobre 2016, stessi ora e luogo (sempre al termine dell'assemblea speciale degli azionisti di risparmio convocata in pari data alle ore 18,20, qualora la stessa sia tenuta in seconda convocazione), per trattare e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

Approvazione del progetto di fusione per incorporazione in UBI Banca S.p.A. di Banca Regionale Europea S.p.A., di Banca Popolare Commercio e Industria S.p.A., di Banca Carime S.p.A., di Banca Popolare di Ancona S.p.A., di Banca Popolare di Bergamo S.p.A., di Banco di Brescia S.p.A. e di Banca di Valle Camonica S.p.A. comportante:

- a) l'aumento del capitale sociale di UBI Banca S.p.A. per massimi Euro 189.444.377,50, mediante emissione di massime n. 75.777.751 azioni ordinarie prive di valore nominale;
- b) la modifica degli articoli 1, 5, 27, 28, 32, 33, 34, 35, 38, 40, 42, 43 e 44 dello Statuto Sociale di UBI Banca S.p.A. con contestuale abrogazione di tutte le norme transitorie in esso contenute.

Deliberazioni inerenti e conseguenti e deleghe di poteri.

Per l'intervento in Assemblea valgono le disposizioni di legge e di Statuto (pubblicato sul sito internet della Società all'indirizzo www.brebanca.it).

Possono intervenire all'Assemblea i titolari di azioni ordinarie e/o di azioni privilegiate per i quali, entro il termine di due giorni antecedenti l'Assemblea, sia stata ricevuta dalla Società la comunicazione dell'intermediario depositario con l'indicazione delle azioni per le quali essi intendono parteci-



pare all'Assemblea (per quanto riguarda le azioni ordinarie essendo le stesse emesse in regime di dematerializzazione) o sia stato effettuato il deposito delle relative azioni (per quanto riguarda le azioni privilegiate).

La rappresentanza dei Soci in Assemblea è regolata dall'articolo 2372 del codice civile; un modulo di delega è disponibile sul predetto sito internet della Società.

Ai fini delle operazioni di accertamento della legittimazione all'intervento in Assemblea, i Soci, ovvero i loro delegati, dovranno esibire la documentazione eventualmente necessaria per attestare i poteri rappresentativi spettanti.

La documentazione relativa all'argomento all'ordine del giorno sarà depositata, nei termini di legge, presso la sede sociale con facoltà per gli azionisti di ottenerne copia.

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
Luigi Rossi di Montelera

TX16AAA8373 (A pagamento).

BANCA REGIONALE EUROPEA S.P.A.

Appartenente al gruppo bancario Gruppo UBI Banca, iscritto all'Albo dei Gruppi Bancari - Aderente al Fondo Interbancario per la Tutela dei Depositi e al Fondo Nazionale di Garanzia - Soggetta all'attività di direzione e coordinamento da parte della Unione di Banche Italiane S.p.A., con sede in Bergamo, piazza Vittorio Veneto n. 8

Sede: via Roma n. 13 - Cuneo

Capitale sociale: euro 587.892.824,35 interamente versato
Registro delle imprese: Cuneo 01127760047

Convocazione di assemblea speciale degli azionisti di risparmio

L'Assemblea speciale degli azionisti di risparmio è convocata presso la sede legale in Cuneo, via Roma n. 13, il 14 ottobre 2016 alle ore 18,20 in prima convocazione (e comunque al termine dell'assemblea speciale degli azionisti titolari di azioni privilegiate convocata in pari data alle ore 18) ed occorrendo in seconda convocazione il 15 ottobre 2016, stessi ora e luogo (sempre al termine dell'assemblea speciale degli azionisti titolari di azioni privilegiate convocata in pari data alle ore 18, qualora la stessa sia tenuta in seconda convocazione), per trattare e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Nomina del rappresentante comune degli azionisti di risparmio e determinazioni relative.

2. Approvazione delle deliberazioni da assumersi dall'assemblea straordinaria relative all'approvazione del progetto di fusione per incorporazione in UBI Banca S.p.A. di Banca Regionale Europea S.p.A., di Banca Popolare Commercio e Industria S.p.A., di Banca Carime S.p.A., di Banca Popolare di Ancona S.p.A., di Banca Popolare di Bergamo S.p.A., di Banco di Brescia S.p.A. e di Banca di Valle Camonica S.p.A. comportante:

a) l'aumento del capitale sociale di UBI Banca S.p.A. per massimi Euro 189.444.377,50, mediante emissione di massime n. 75.777.751 azioni ordinarie prive di valore nominale;

b) la modifica degli articoli 1, 5, 27, 28, 32, 33, 34, 35, 38, 40, 42, 43 e 44 dello Statuto Sociale di UBI Banca S.p.A. con contestuale abrogazione di tutte le norme transitorie in esso contenute.

Deliberazioni inerenti e conseguenti e deleghe di poteri.

Per l'intervento in Assemblea valgono le disposizioni di legge e di Statuto (pubblicato sul sito internet della Società all'indirizzo www.brebanca.it).

Essendo le azioni emesse in regime di dematerializzazione, possono intervenire all'Assemblea i titolari di azioni di risparmio per i quali, entro il termine di due giorni antecedenti l'Assemblea, sia stata ricevuta dalla Società la comunicazione dell'intermediario depositario con l'indicazione delle azioni per le quali essi intendono partecipare all'Assemblea.

La rappresentanza dei Soci in Assemblea è regolata dall'articolo 2372 del codice civile; un modulo di delega è disponibile sul predetto sito internet della Società.

Ai fini delle operazioni di accertamento della legittimazione all'intervento in Assemblea, i Soci, ovvero i loro delegati, dovranno esibire la documentazione eventualmente necessaria per attestare i poteri rappresentativi spettanti.

La documentazione relativa alla fusione all'ordine del giorno sarà depositata, nei termini di legge, presso la sede sociale con facoltà per gli azionisti di ottenerne copia.

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
Luigi Rossi di Montelera

TX16AAA8374 (A pagamento).

ISTITUTO PER LA RICERCA E LA CURA DEL CANCRO - TORINO S.P.A.

in liquidazione

Sede legale: via del Carmine, 10 - Torino

Capitale sociale: € 3.100.000 versato

Registro delle imprese: Torino

Codice Fiscale: 06307290012

Partita IVA: 06307290012

Convocazione di assemblea

Gli Azionisti sono convocati in Assemblea presso lo Studio del dott. Andrea Ganelli, Notaio in Torino, Corso Galileo Ferraris 73, il giorno 28 Settembre 2016 alle ore 17,00, ed, in eventuale seconda convocazione, il giorno 29 Settembre 2016 alle ore 17,00 per deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Assegnazione agevolata degli immobili e terreni ai soci ai sensi L. 28.12.2015 n.208, art. 1 commi 115-120; deliberazioni inerenti e conseguenti.

2. Varie eventuali.

Il liquidatore
Nicoletta Paracchini

TX16AAA8391 (A pagamento).



**CONFIDI UNION IMPRESA - SOCIETÀ
COOPERATIVA DI GARANZIA COLLETTIVA
DEI FIDI**

Sede: viale Giuseppe Mazzini 134 - 00195 Roma
Registro delle imprese: 02115400802
Codice Fiscale: 02115400802
Partita IVA: 02115400802

Convocazione di assemblea ordinaria dei soci

I signori Soci e Sindaci sono convocati a partecipare all'Assemblea Ordinaria che si riunirà, in prima convocazione, in data 28 settembre 2016, alle ore 23:00 e, occorrendo, in seconda convocazione, in data 30 settembre 2016, alle ore 12:00, presso la sede amministrativa sita in Formello (RM), via di Santa Cornelia 5a, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno

1) Approvazione del bilancio chiuso al 30 settembre 2015 e documenti collegati;

2) Nomina/riconferma Consiglio di Amministrazione e Collegio Sindacale

3) Eventuali varie.

Roma, li 7 settembre 2016

Il presidente del consiglio di amministrazione
Said Firouz Ansary

TX16AAA8450 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

ITACAPITAL S.R.L.

Società Unipersonale

*Società di cartolarizzazione costituita ai sensi della Legge
130/1999*

*Sottoposta a direzione e coordinamento da parte di KRUK
SA*

*Iscritta nell'elenco delle società per la cartolarizzazione
dei crediti tenuto da Banca d'Italia ai sensi dell'art. 4 del
Provvedimento da quest'ultima emanato in data 1° ottobre
2014 con il numero 35239.3*

Sede legale: Foro Buonaparte n. 12 - Milano

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano n. 09270240964

Partita IVA: 09270240964

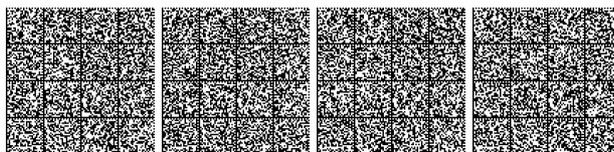
Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazione di crediti (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

ITACAPITAL SRL rende noto che, ai sensi di un contratto di cessione di crediti sottoscritto il 23 giugno 2016, si è resa cessionaria, a titolo oneroso e pro soluto, di un portafoglio di crediti

pecuniari identificabili in blocco ai sensi dell'art. 58 del Testo Unico Bancario costituito da crediti pecuniari in essere alle ore 00:01 del 22 giugno 2016 di titolarità di Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A., con sede legale in Siena, Piazza Salimbeni 3, capitale sociale Euro 9.001.756.820,70 alla data del 3 luglio 2015 iscritta all'albo delle banche di cui all'art. 13 del Testo Unico Bancario al n. 5274, codice banca 1030.6, codice gruppo 1030.6, codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Siena 00884060526, capogruppo del gruppo bancario "Monte dei Paschi di Siena", codice gruppo 1030.6, aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi ed al Fondo Nazionale di Garanzia ("BMPS") - quale avente causa di Consum.it S.p.A. in seguito ad un'operazione di fusione per incorporazione di Consum.it S.p.A. nella Cedente, efficace dal 1° giugno 2015, come da iscrizione nel Registro delle Imprese di Siena del 12 maggio 2015 e nel Registro delle Imprese di Firenze del 20 maggio 2015 - costituito da: (i) crediti che derivano da contratti di credito stipulati ed erogati direttamente da Consum.it; (ii) crediti che derivano da contratti di credito che sono denominati in Euro; (iii) crediti per i quali, alle ore 00:01 del 10 giugno 2016, sia già stata comunicata ai debitori ceduti l'intervenuta decadenza dal beneficio del termine per inadempimento; (iv) crediti che derivano da contratti di credito regolati dalla legge italiana; (v) crediti che derivano da contratti di credito che non sono stati stipulati sulla base di agevolazioni o contribuzioni a carico dello Stato o di pubbliche amministrazioni che comportino un diritto di seguito, di proprietà o altro privilegio a favore di tali pubbliche amministrazioni; (vi) crediti i cui debitori, all'atto di sottoscrizione del contratto di credito, erano residenti ovvero avevano sede in Italia; (vii) crediti i cui debitori non sono pubbliche amministrazioni; (viii) crediti derivanti da contratti di credito al consumo (ivi inclusi, per chiarezza, crediti derivanti da contratti di finanziamento nella forma della concessione di carte di credito) che risultano da rate pre-stabilite contrattualmente e ogni rata è composta da una componente capitale e da una componente interessi; (ix) crediti in relazione ai quali l'importo dovuto ai sensi del relativo contratto di credito è stato integralmente erogato; (x) crediti in relazione ai quali non è in corso affidamento della posizione ad una agenzia di recupero crediti; (xi) crediti che risultino ancora in essere alle 00:01 del 22 giugno 2016; (xii) crediti indicati nella lista notarizzata in data 23 giugno 2016 dal notaio Francesco Favilli, consultabile presso i suoi uffici in Via dei Rossi 2 - 53100 Siena nonché presso la sede legale di BMPS; (xiii) crediti di importo ed interessi per ciascun Debitore Ceduto (intendendosi anche la somma di più linee di credito concesse al medesimo soggetto) compreso tra 7,22 Euro e 166.509,62 Euro.

Ancorché rispondenti ai criteri di inclusione sopra indicati sono stati espressamente esclusi dal blocco di cessione, i crediti vantati nell'ambito di rapporti di finanziamento da cui origina il relativo credito per i quali sono pendenti procedimenti penali o siano state presentate querele penali nei confronti di Consum.it o BMPS.

Unitamente ai crediti, sono stati trasferiti a ITACAPITAL SRL, senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dall'articolo 58, 3° comma, del Testo Unico Bancario, tutti gli altri diritti della Cedente derivanti dai crediti oggetto di cessione, ivi incluse le garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e più in generale ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente ai



suddetti crediti ed ai contratti che li hanno originati.

Per effetto della intervenuta cessione e della opponibilità della stessa, i debitori ceduti dovranno effettuare i pagamenti relativi ai crediti oggetto di cessione sui seguenti conti correnti di ITACAPITAL SRL identificati dai seguenti codici IBAN:

- il primo, IT 83 F 01005 01600 0000 0001 0210;
- il secondo, IT 89 C 01005 01600 0000 0001 0177.

Ai sensi del combinato disposto dell'articolo 58, comma 3, del Testo Unico Bancario e dall'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti alla Società tutti gli accessori e gli altri diritti spettanti alle Cedenti in relazione ai Crediti, ivi incluse le garanzie ipotecarie, le altre garanzie reali e personali, i privilegi, gli interessi maturati e maturandi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente ai suddetti Crediti, senza bisogno di alcuna formalità e annotazione salvo il presente avviso e l'iscrizione del medesimo avviso nel registro imprese ai sensi dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario.

Il ruolo di servicer, ossia di soggetto incaricato "della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento" dei crediti ceduti sarà svolto da SECURITISATION SERVICES S.p.A., con sede legale in via Alfieri, 1, 31015 Conegliano (TV), capitale sociale di Euro 2.000.000,00-i.v., codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione nel Registro delle Imprese di Treviso-Belluno 03546510268, iscritta nell'Albo degli Intermediari Finanziari ex art. 106 D. Lgs. n. 385/1993 al n. 50, sottoposta a direzione e coordinamento da parte di Banca Finanziaria Internazionale S.p.A., appartenente al Gruppo Banca Finanziaria Internazionale iscritto all'Albo dei Gruppi bancari al n. 3266. La società CREDIT BASE INTERNATIONAL S.R.L., con sede legale in Via Fontevivo, 21/N, La Spezia, iscritta nel Registro delle Imprese di La Spezia al n. 01161890114, nonché la società SI COLLECTION S.p.A., con sede legale in Milano, via Felice Casati n. 20 - 20124 - Milano (Italy), iscritta al Registro delle Imprese di Milano al numero 04154060968, saranno incaricate del ruolo di special servicer, quindi di svolgere alcune attività di natura operativa riguardanti l'amministrazione, la gestione, l'incasso e il recupero dei crediti.

Informativa ai sensi dell'art. 13 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali

La cessione da parte delle Cedenti, ai sensi e per gli effetti del suddetto Contratto di Cessione, dei Crediti, ha comportato necessariamente il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali") al Cessionario.

Ciò premesso, il Cessionario - tenuto a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali - assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza di autorizzazione dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali emessa nella forma prevista dal provvedimento emanato dalla medesima Autorità in data 18 gennaio 2007.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali, il Cessionario informa di aver ricevuto dalle Cedenti, nell'ambito della cessione dei crediti di cui al presente avviso, Dati Personali relativi agli Interessati contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti.

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

- per l'adempimento ad obblighi previsti da leggi, regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da autorità a ciò legittimate da legge o da organi di vigilanza e controllo;
- per finalità strettamente connessi e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori/garanti ceduti (es. gestione incassi, esecuzione di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazione sulle risultanze e sull'andamento dei rapporti, nonché sui rischi connessi e sulla tutela del credito), nonché all'emissione di titoli da parte della Società ovvero alla valutazione ed analisi dei crediti ceduti; e
- per finalità connessi all'esercizio di un diritto in giudizio.

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

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

I Dati Personali potranno, altresì, essere comunicati - in ogni momento - dal Cessionario a SECURITISATION SERVICES S.p.A., CREDIT BASE INTERNATIONAL S.R.L. nonché a SI COLLECTION S.p.A. ed agli altri responsabili del trattamento e relativi incaricati, nonché agli altri soggetti (ivi inclusi, a titolo esemplificativo, consulenti legali, fiscali e revisori contabili) incaricati della gestione, riscossione e recupero dei Crediti o, comunque, per l'espletamento dei servizi a essi demandati, per trattamenti che soddisfino le finalità sopra elencate e le ulteriori finalità delle quali gli Interessati siano stati debitamente informati e per le quali sia stato ottenuto il consenso, ove prescritto, da parte degli Interessati stessi.

I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per dette finalità, ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea.

L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza in qualità di responsabili del trattamento (i "Responsabili"), unitamente alla presente informativa, saranno disponibili presso la sede legale di CREDIT BASE INTERNATIONAL S.R.L. nonché di SI COLLECTION S.p.A..



Il Cessionario informa, altresì, che i Dati Personali potranno essere comunicati a società che gestiscono banche dati istituite per valutare il rischio creditizio, consultabili da molti soggetti (ivi inclusi i sistemi di informazione creditizia). In virtù di tale comunicazione, altri istituti di credito e società finanziarie saranno in grado di conoscere e valutare l'affidabilità e puntualità dei pagamenti (ad es. regolare pagamento delle rate) degli Interessati.

Nell'ambito dei predetti sistemi di informazioni creditizie e banche dati, i Dati Personali saranno trattati attraverso strumenti informatici, telematici e manuali che garantiscono la sicurezza e la riservatezza degli stessi, anche nel caso di utilizzo di tecniche di comunicazione a distanza nell'esclusivo fine di perseguire le finalità sopra descritte.

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

Titolare del trattamento dei Dati Personali è ITACAPITAL SRL, con sede legale in Milano, Foro Buonaparte n. 12, capitale sociale di Euro 10.000,00-i.v., codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione presso il Registro delle Imprese di Milano 09270240964, sottoposta a direzione e coordinamento da parte di KRUK SA. Responsabili del trattamento dei Dati Personali sono (i) SECURITISATION SERVICES S.p.A., con sede legale in via Alfieri, 1, 31015 Conegliano (TV), capitale sociale di Euro 2.000.000,00-i.v., codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione nel Registro delle Imprese di Treviso-Belluno 03546510268, iscritta nell'Albo degli Intermediari Finanziari ex art. 106 D. Lgs. n. 385/1993 al n. 50, sottoposta a direzione e coordinamento da parte di Banca Finanziaria Internazionale S.p.A., appartenente al Gruppo Banca Finanziaria Internazionale iscritto all'Albo dei Gruppi bancari al n. 3266, (ii) Credit Base International S.r.l. con sede legale in via Via Fontevivo, 21/N, La Spezia (SP), iscritta nel Registro delle Imprese di La Spezia al n. 01161890114, codice fiscale 01161890114 (iii) SI COLLECTION S.p.a., con sede legale in Felice Casati n. 20 – 20124 – Milano (Italy), iscritta al Registro delle Imprese di Milano al numero 04154060968. Il Cessionario informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali; a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi.

Gli Interessati potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione e per accedere ai propri Dati Personali a:

CREDIT BASE INTERNATIONAL S.R.L.

Via Fontevivo, 21/N,

La Spezia (SP)

www.creditbase.it oppure inoltrando una specifica e-mail a: itacapital@creditbase.it.

ovvero a:

SI COLLECTION S.p.A.

Via Felice Casati n. 20 – 20124

Milano (Italy)

www.sicollection.it oppure inoltrando una specifica e-mail a: itacapital@sicollection.it

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

Milano, 05/09/2016

Itacapital S.r.l. - Società Unipersonale - L'amministratore unico
Tomasz Marcin Kurr

TX16AAB8375 (A pagamento).

J-INVEST S.P.A.

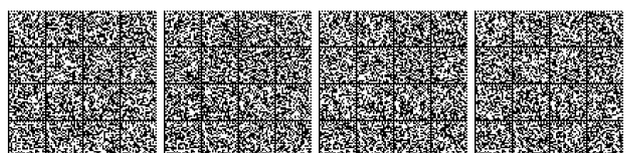
Avviso di cessione di crediti ai sensi dell'art. 58 del D. Lgs. 1° settembre 1993 n. 385 (anche "T.U.B.")

J-Invest S.p.A., con sede legale in Bologna, Via Castiglione n. 8, Codice Fiscale, Partita IVA ed iscrizione al Registro delle Imprese di Bologna n. 06110740963, intermediario finanziario iscritto ex art. 106 T.U.B. n. 40764, società soggetta a direzione e coordinamento di JDS-FIN Holding S.p.A.

Comunica che, ai sensi e per gli effetti dell'art. 58 del D.lgs 385/1993, in forza del contratto di cessione di crediti pecuniari *infra* individuato stipulato ai sensi della citata previsione normativa tra "J-Invest S.p.A.", in qualità di cessionario, e "Cooperativa Muratori Riuniti Soc. Coop. a r.l. in liquidazione" in fallimento (in sigla: C.M.R.), in qualità di cedente (il Cedente), J-Invest S.p.A. ha acquistato pro soluto, con efficacia economica dal 01/07/2016 compreso, il portafoglio *infra* individuato contenente tutti i crediti individuabili in blocco (per capitale, interessi, anche di mora, accessori, spese, ulteriori danni e quant'altro) vantati da "C.M.R." in fallimento nei confronti di debitori ceduti:

(a) assoggettati a fallimento, concordato preventivo, amministrazione straordinaria e liquidazione coatta amministrativa (tutti collettivamente i Crediti) come da contratto stipulato in data 05/08/2016 con "Cooperativa Muratori Riuniti Soc. Coop. a r.l. in liquidazione" in fallimento avente ad oggetto la cessione pro soluto di un portafoglio contenente tutti i crediti vantati dal Cedente nei confronti di debitori ceduti assoggettati a fallimento, concordato preventivo, amministrazione straordinaria e liquidazione coatta amministrativa; e

(b) nei confronti dei quali sia stata inviata in data 30/08/2016 una comunicazione scritta via PEC da parte di C.M.R. ai sensi della quale è stato loro comunicata la cessione a J-Invest S.p.A. del relativo credito ai sensi dell'art. 1264 Cod. Civ..



Unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti a J-Invest S.p.A., senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dall'art. 58, c. 3, T.U.B., tutti gli altri diritti derivanti al Cedente dai Crediti, ivi incluse le garanzie ipotecarie, le altre garanzie reali e personali, i privilegi, gli interessi maturati e maturandi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente ai suddetti Crediti.

Informativa ai sensi dell'articolo 13 del Codice Privacy (D.Lgs. 196/2003)

La cessione a J-Invest S.p.A. ha comportato il necessario trasferimento dei dati personali relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti, successori o aventi causa contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Crediti (i "Dati Personali").

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

J-Invest S.p.A. è dunque tenuta a fornire ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti, successori o aventi causa l'informativa di cui all'art. 13 del Codice Privacy e al provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18/01/2007.

J-Invest S.p.A. tratterà i Dati Personali così acquisiti nel rispetto del D.Lgs. 196/2003. In particolare, J-Invest S.p.A. tratterà i Dati Personali esclusivamente nell'ambito della normale attività, per finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale di J-Invest S.p.A. stessa e quindi:

(i) per l'adempimento di obblighi previsti da leggi, regolamenti e normativa comunitaria, ovvero da disposizioni impartite da organi di vigilanza e controllo e da Autorità a ciò legittimate dalla legge; e

(ii) per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del portafoglio di Crediti ceduti nonché all'emissione di titoli ovvero alla valutazione ed analisi dei Crediti.

In relazione alle finalità indicate, il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante strumenti manuali, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità sopra menzionate e in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali.

Per le finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati, a titolo esemplificativo, a società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza a J-Invest S.p.A., a società controllate e collegate a queste nonché a società di recupero crediti. Pertanto le persone fisiche appartenenti a tali associazioni, società e studi professionali potranno venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento e nell'ambito e nei limiti delle mansioni loro assegnate. I soggetti ai quali saranno comunicati i Dati Personali tratteranno questi in qualità di "titolari autonomi" ai sensi del D.Lgs. 196/2003.

Per le medesime finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati all'estero ma solo a soggetti che operano in Paesi appartenenti all'Unione Europea. Potranno essere comunicati alla Banca d'Italia e alle altre autorità governative e regolamentari che ne abbiano titolo, in conformità a norme di legge e/o regolamentari applicabili, ai revisori dei conti, consulenti e professionisti, a società di servizi

e a tutti gli altri soggetti cui tali comunicazioni devono essere fatte ai fini dello svolgimento dei servizi e per l'esatto e diligente adempimento degli obblighi imposti dalla normativa vigente. In ogni caso, i Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

Titolare del trattamento dei Dati Personali è J-Invest S.p.A. con sede legale all'indirizzo sopra indicato.

Responsabile del trattamento dei Dati Personali è J-Invest S.p.A., con sede legale all'indirizzo sopra indicato.

J-Invest S.p.A. informa, infine, i debitori ceduti e i loro eventuali garanti, successori o aventi causa, che potranno rivolgersi per qualsiasi informazione e per esercitare i diritti di cui all'art. 7 del Codice della Privacy presso la sede di J-Invest S.p.A. all'indirizzo sopra indicato dalle ore 9.00 alle ore 13.00 di ogni giorno lavorativo bancario.

Bologna, 7 settembre 2016

J-Invest S.p.A. - Amministratore delegato
dott. Jacopo Di Stefano

TX16AAB8382 (A pagamento).

NUOVA CASSA DI RISPARMIO DI FERRARA SOCIETÀ PER AZIONI

Iscritta all'Albo delle Banche al n. 8050

Capogruppo del Gruppo Bancario Cassa di Risparmio di Ferrara

Iscritta all'Albo dei Gruppi Creditizi al n. 6155

Direzione generale: corso della Giovecca n. 108 - Ferrara

Sede legale: via Nazionale n. 91 - Roma

Capitale sociale: Euro 191.000.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Roma 13613381006

Codice Fiscale: 13613381006

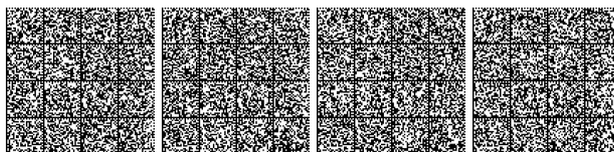
Partita IVA: 13613381006

Comunicazione ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385 "Testo Unico Bancario" ed informativa ai sensi del Decreto Legislativo n. 196 del 30 giugno 2003 "Codice sulla Privacy"

La Nuova Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A. con sede sociale in Roma, Via Nazionale n. 91, capitale sociale di Euro 191.000.000,00 interamente versato, iscritta al Registro delle Imprese di Roma al numero di iscrizione, codice fiscale e partita I.V.A. 13613381006, iscritta all'Albo delle Banche al n. 8050, Capogruppo del Gruppo Bancario Cassa di Risparmio di Ferrara iscritto all'Albo dei Gruppi Creditizi al n. 6155 (la "Banca"),

rende noto che

in data 26 luglio 2016 è stato stipulato anche ai sensi e per gli effetti di cui agli artt. 57 e 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385 ("Testo Unico Bancario") l'atto di fusione per incorporazione della società Commercio E Finanza S.p.A. - Leasing E Factoring in Amministrazione Straordinaria nella Banca, a rogito del Notaio Nicola Atlante di Roma (rep. 52672/racc. 26249), iscritto in data 29 luglio 2016 presso il Registro delle Imprese di Roma, i cui effetti giuridici sono decorsi a far tempo dal giorno 1° agosto 2016.



Ai sensi dell'art. 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993 n. 385 - e per effetto dell'atto di fusione per incorporazione di Commercio E Finanza S.p.A. - Leasing e Factoring in Amministrazione Straordinaria - la Banca, che subentra nella generalità dei rapporti dell'incorporata, da' notizia che fra i beni e i rapporti dell'incorporata sono compresi: [i) le partecipazioni sociali, ii) i beni immobili, mobili e mobili registrati in piena proprietà, iii) i beni immobili, mobili e mobili registrati in proprietà di cui Commercio E Finanza S.p.A. - Leasing E Factoring in Amministrazione Straordinaria si è rimpossessata in quanto relativi a contratti di leasing risolti, iv) i contratti di leasing di ogni tipologia ed i relativi beni sottostanti v) le procure, vi) i marchi in proprietà.

Il materiale relativo (atti di fusione, precisazione ed eventuali rettifiche con relativi allegati) saranno pubblicati integralmente sul sito internet della Banca all'indirizzo www.carife.it. I terzi interessati potranno rivolgersi per ogni informazione a Nuova Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A. - info@carife.it - tel. 0532 296111.

In conformità all'art. 16, comma 1, lett. b) del Decreto Legislativo 30 giugno 2003 n. 196 in materia di protezione dei dati personali ("Codice sulla Privacy"), la Banca continuerà a trattare i dati personali dei creditori e debitori ceduti e degli eventuali loro garanti contenuti nei documenti relativi ai debiti e ai crediti ceduti con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti dalla società incorporata al momento della stipula dei relativi contratti.

Titolare autonomo del trattamento dei dati è la Banca, con sede legale in Roma, Via Nazionale n. 91 e direzione generale in Ferrara, Corso della Giovecca n. 108, presso cui possono essere esercitati i diritti di legge ivi incluso il diritto di accesso agli atti e gli altri diritti di cui all'art. 7 del Codice sulla Privacy.

La pubblicazione del presente avviso produce gli effetti richiamati dal predetto art. 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993 n. 385, di talché in particolare, i privilegi e le garanzie di qualsiasi tipo da chiunque prestati o comunque esistenti a favore del cedente nonché le trascrizioni nei pubblici registri degli atti di acquisto dei beni oggetto di locazione finanziaria conserveranno la loro validità ed il loro grado a favore della Banca senza bisogno di alcuna formalità o annotazione.

Roma, 8 settembre 2016

p. Il consiglio di amministrazione - L' amministratore delegato
dott. Giovanni Capitano

TX16AAB8441 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI ANCONA

Estratto atto di citazione usucapione Lazzari Giuseppe

Tribunale Ancona, estratto atto citazione usucapione per Lazzari Giuseppe nato a Fabriano 3 marzo 1950 con avv. Claudio Alianello domiciliato in via Cialdini n. 12 giusta autorizzazione Tribunale 3 agosto 2016 cita eredi Argalia Maria, eredi Chiodi Caterina, Chiodi Elia, Chiodi Giovan Battista, eredi Chiodi Giovan Battista, eredi Chiodi Giusepp,e Chiodi Giuseppe, eredi Chiodi Maddalena, Chiodi Maria, eredi Chiodi Palmira, eredi Chiodi Pietro, Chiodi Pietro, eredi Chiodi Raffaele, eredi Chiodi Sergio, eredi Chiodi Virginia, eredi Conti Lucia, eredi Lazzari Italo, Marinelli Cecilia innanzi Tribunale di Ancona udienza 1° febbraio 2017 con inviti di legge per sentirlo dichiarare proprietario pieno ed esclusivo bene immobile sito nel Comune di Fabriano distinto al catasto fabbricati foglio 8 particella 222 sub 2.

Avv. Claudio Alianello

TU16ABA8328 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI ALESSANDRIA

Notifica per pubblici proclami di atto di citazione per estratto

Su autorizzazione del Giudice del Tribunale di Alessandria dott.ssa F. Ballesi resa con ordinanza 7/7/2016 nella causa rg. 910/2015, si notifica per pubblici proclami l'atto di citazione con cui il sig. Sardi Francesco, nato a Sezzadio (AL) il 14/7/1953, residente a Sezzadio in via Romita n. 18, cf.: SRDFNC53L14I711P, e la sig.ra Sardi Assunta, nata a Sezzadio (AL) il 14/7/1953, residente a Sezzadio in via Convento n. 11, cf. SRDSNT53L54I711X, entrambi rappresentati e difesi dall'Avv. Stefano Campora (cf. CMPSFN-76H12F965Z, pec: stefanocampora@pec.it), ed elettivamente domiciliati presso lo studio di quest'ultimo in Alessandria, via Trotti n. 46 (n.ro di fax 0131 231333), citano le sig.re Buffa Serafina, Buffa Caterina, Buffa Esterina, Buffa Paola, Buffa Paolina e Sirio Annamaria e, esse decedute, i loro eredi e aventi causa contraddittori nella legittimazione passiva che loro compete per afferenza a detto immobile, dinanzi il Tribunale di Alessandria, udienza 10/1/2017 ore 9.30, con l'invito a costituirsi in giudizio nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c. e nel termine di 20 giorni prima dell'udienza sopra indicata, con espresso avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c., per dichiarare che per intervenuta usucapione i sig.ri Sardi Francesco e Sardi Assunta sono proprietari per l'intero,



in ragione di un mezzo ciascuno, dell'immobile sito a Sezzadio (AL), via Fratelli Rosselli, censito al foglio n. 8 particella n. 1892 di quel comune, con vittoria delle spese di lite.

avv. Stefano Campora

TX16ABA8361 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI ROVIGO

*Notifica per pubblici proclami autorizzata in data 15/04/16
- Estratto atto di citazione per usucapione con contestuale
chiamata in mediazione*

I sigg. Coppi Ivano (C.F. CPPVNI59M05D617F), residente in Porto Viro (RO), Via Cao Marina n.22, Coppi Michalina Antonietta (C.F. CPPMHL51H53D617M), residente in Porto Viro (RO), Via Rismondo n.80, Bergo Silvano (C.F. BRGSVN44C08D337K), residente in Porto Viro (RO), Via Rismondo n.80 e Berto Rosalia (C.F. BRTRSL63B49C383I), residente in Porto Viro (RO), Via Cao Marina n.22 rappresentati e difesi dall'Avv. Michela Girardello (C.F.GRRMHL62B63C967A), con studio in Porto Viro (RO), Via Gorizia 19/10, vista l'autorizzazione del Presidente del Tribunale di Rovigo rilasciata in calce all'atto di citazione in data 15/04/16 per la notifica per pubblici proclami nei confronti di Fabbris Leontina, Fabbris Luigi, Fabbris Maria, Lunardi Lucia, Bedeschi Antonia, Bedeschi Roberto, Ferrarese Claretta, Ferrarese Fabrizio, Ferrarese Daniela, Ferrarese Luigina, Dorigo Gianroberto Antonio, Dorigo Maura, Dorigo Emanuela, Gusella Marta Maria, Gusella Donatella, Fabris Rina, CONVOCANO i suddetti e tutti coloro che possano vantare diritti sul bene di cui alla domanda di mediazione, personalmente o tramite un rappresentante munito dei poteri, all'incontro del 14/09/16 ore 12:30 presso la sede della C.M. Patavina sita in Adria (RO), Corso Vittorio Emanuele n.5, davanti al Mediatore Avv. Conchi Ezio. Qualora l'esperimento della mediazione non sortisca risultato CITANO i suddetti, i loro eredi legittimi e chiunque vi abbia interesse, a comparire dinanzi al Tribunale Ordinario di Rovigo, Giudice e sezione designandi, per l'udienza del 9 novembre 2016 ore di rito, con l'invito a costituirsi in giudizio, ai sensi dell'art. 166 c.p.c., almeno venti giorni prima della suddetta udienza, con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli art.38 e 167 c.p.c. per ivi sentir accertare e dichiarare gli attori proprietari esclusivi per intervenuta usucapione ventennale degli immobili siti in Porto Viro (RO) Loc. Fornaci Via Cao Marina censiti al NCEU di Rovigo al Foglio 2 Particella 203, Zona Cens.1 Cat. A/5 Classe 1 – Consistenza 1,5 vani – e al NCT di cui al Foglio 2 Particella 204, Bosco CEDUO, Class.3 are 08,71 R.D. € 1,34 e R.A. € 0,31 e al Foglio 2 Particella 205, Seminativo Classe 5, are 19,17 – R.D. € 8,37 e R.A. € 7,43.

Con contestuale domanda di frazionamento tra gli attori stessi e richiesta di rifusione delle spese in caso di opposizione.

Porto Viro 5 settembre 16

avv. Michela Girardello

TX16ABA8380 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LATINA

Atto di citazione per usucapione

L' avv. SALVATORE COLETTA procuratore di Coviello Vincenzo c.f. CVLVCN48L18C104R ha chiesto con atto di citazione dichiararsi la usucapione del fondo sito SS. Cosma e Damiano (LT) in Catasto al foglio 57, p.la 52, estero per A.31 e CA. 78 citando i sigg.ri Russo Angelina, Carmela, Enrico, Giovanbattista, Antonio, Armida, Ernesto e Filomena o loro aventi causa. Il G.I. del Tribunale di Latina con ordinanza del 13.07.16 ha disposto la rinotifica dell'atto per l'udienza del 21.02.2017 innanzi il Tribunale. A tal fine si reitera l'invito ai convenuti a costituirsi nei modi e forme di cui all'art 166 c.p.c. entro il ventesimo giorno precedente l'udienza fissata, con l'avviso che la costituzione oltre il detto termine comporta le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c.

Il Presidente del Tribunale ha autorizzato la notificazione impersonale ex art. 150 3° comma cpc nei confronti degli intestatari dell'immobile e/o dei loro eredi o aventi causa.

avv. Salvatore Coletta

TX16ABA8431 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TRIESTE

Notifica per pubblici proclami

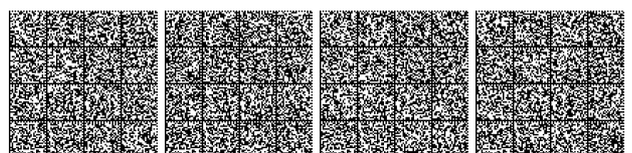
Si rende noto che con provvedimento di data 06.04.2016 nel procedimento sub R.G. 574/2016 il Tribunale di Trieste ha fissato l'udienza del 22.2.2017 ore 10.30 per la convocazione dei signori Maria Anna Stanissa e Carlo Anderson affinché questi rendano la dichiarazione di accettazione o di rinuncia dell'eredità in morte della signora Letizia Stanissa nata a Torre di Parenzo il 11.07.1929 e deceduta a Trieste il 02.09.2013 da ultimo residente in Trieste, via Gambini n. 45.

Trieste, 11 luglio 2016

avv. Roberta Roggero

avv. Chiara Ferri

TX16ABA8433 (A pagamento).



TRIBUNALE DI ROMA
Sezione Lavoro

Integrazione del contraddittorio a mezzo notifica per pubblici proclami

L'Avv. Agnese Palmieri, quale rappresentante e difensore della Sig.ra Cacciapuoti Vincenza ha chiesto con ricorso R.G. n. 20067/2015 l'inserimento della ricorrente nella GaE della Provincia di Roma. Il Tribunale di Roma nella persona del Giudice Dott. A. M. Luna con ordinanza del 09/02/2016, ha autorizzato la notifica per pubblici proclami, ai fini dell'integrazione del contraddittorio. Pertanto il ricorso ed il provvedimento ad esso connesso sono stati affissi all'Albo del Comune di Roma e pubblicati sul sito internet del Ministero della Giustizia e del Tribunale di Roma.

avv. Agnese Palmieri

TX16ABA8437 (A pagamento).

TRIBUNALE DELLA SPEZIA

Estratto atto di citazione

Il Presidente del Tribunale della Spezia in data 06/06/2016 ha autorizzato Anselmi Paola Anita nata a Milano il 28/10/1973 cod. fisc. NSLPNT73R68F205Q e Renata Marina Calvi nata a Milano il 14/10/1945 cod. fisc. CLVRT-M45R54F205Y entrambe residenti in Milano, via Ripamonti, 2 e rappresentate e difese dall'avv. Daria Basso con studio in Levanto (SP) corso Italia, 13, giusta nomina in atti, a procedere alla notifica a mezzo pubblici proclami, ex art. 150 c.p.c., dell'atto di citazione, mediante il quale, le attrici citano Currarino Edoardo Fu Giacomo e suo eredi e/o aventi causa, diretti o mediati, a comparire avanti il Tribunale della Spezia, per l'udienza del 26 gennaio 2017, ore di rito, con invito a costituirsi almeno venti giorni prima dell'udienza indicata, ai sensi e nelle forme di cui all'art. 166 C.P.C., ovvero almeno 20 giorni prima dell'udienza fissata ai sensi del quinto comma dell'art. 168 bis cpc, con l'avvertimento che la mancata costituzione nei termini di cui sopra implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 cpc e che in difetto si procederà in loro contumacia per sentir accogliere le seguenti conclusioni: "accertare e dichiarare la proprietà di Anselmi Paola Anita e Calvi Renata Marina per intervenuta usucapione dell'orto censito al catasto terreni del Comune di Levanto al foglio 30 mappale 345 ordinando al Competente Conservatore dei Registri Immobiliari di provvedere alle relative trascrizioni, con espresso esonero dello stesso da ogni responsabilità al riguardo. Con vittoria di spese e compensi oltre accessorie come per legge in caso di opposizione".

avv. Daria Basso

TX16ABA8446 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE CIVILE DI LECCE

Ammortamento cambiario

Il presidente del tribunale civile di Lecce, letto il ricorso, vista la copia della denuncia presentata in data 30 dicembre 2015, visto e applicato l'art. 89 del RD 051233 n. 1669, decreta l'ammortamento delle sei cambiali sotto specificate, autorizzandone il pagamento decorso il termine di gg 30 a decorrere dalla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica - foglio inserzioni - sempre che nel frattempo non venga prodotta opposizione dal detentore.

NR 4 effetti di € 789 scad. 31 agosto 2015 - 30 settembre 2015 - 31 ottobre 2015 - 30 novembre 2015 effetto di € 1.300 scad. 30 settembre 2015 - eff. di € 1.287 scad. 30 ottobre 2015.

A firma: Beatrice di Beatrice Schirinzi- via Filzi 47 - 73046 Matino.

In Fav.Di: Ega Texil Sa-Merkatondoa 24 - Ap.Do 98-31200 Estella Es.

Banco di Napoli S.p.A. - Filiale Imprese Lecce - Il direttore Maurizio Gnoni

TU16ABC8313 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NOCERA INFERIORE
Sezione Prima

Ammortamento titoli bancari

Proc. n. 1053-2016 R.G.V.G.

Il Giudice del Tribunale di Nocera Inferiore (SA) con decreto in data 19/08/2016 ha pronunciato l'ammortamento della cambiale di € 5.000,00, debitore Raggi X di Loffredo Agnese & C. S.a.s., emessa in data 27/05/2015 con scadenza 31/12/2015 su piazza di S. Antonio Abate e avente come beneficiario la Rem DI s.r.l. (ora TBS Imaging srl).

Opposizione legale entro 15 gg.

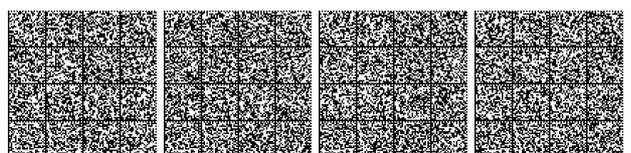
L'amministratore delegato
Pietro Torrusio

TX16ABC8372 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PARMA

Ammortamento certificato azionario

Il Presidente del Tribunale di Parma Dott. Pio Massa, con decreto n. cronol. 10789/2016 del 05/09/2016 (volontaria giurisdizione r.g.n. 1900/2016) depositato in pari data, ha



pronunciato l'ammortamento del certificato azionario emesso dalla società Dulevo International SpA (p.iva 01767940347), con sede legale in Fontanellato (PR), Via Giovannino Guareschi 1, identificato con il n. 15 e rappresentativo di n. 204 azioni del valore nominale di € 82,60 ciascuna, complessivamente pari allo 0,27% del capitale sociale. Opposizione legale entro 30 giorni.

Milano, 6 settembre 2016

avv. Gian Paolo Coppola

TX16ABC8420 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI PADOVA Prima sezione civile

Inventario eredità giacente di Mauro Zanin

Al Giudice delle successioni, nel procedimento n. 3695/2015, per curatela eredità giacente di Zanin Mauro.

Giudice delle successioni: dott. Francesco Spaccasassi.

Inventario.

L'avv. Marta Larese De Santo, nata a Padova (PD) il 10 maggio 1978, c.f. LRSMRT78E50G224E, con studio sito in Padova (PD), Via G. Berchet n. 16, tel. e fax: 049 661247, PEC: marta.laresedesanto@ordineavvocatipadova.it, nella sua qualità di curatore dell'eredità giacente del sig. Mauro Zanin, nato a Este (PD) il 28 febbraio 1960 e morto in Abuja (Nigeria) il 19 giugno 2012, giusto decreto del giudice delle successioni del 29 gennaio 2016, redige il seguente inventario dichiarando sotto la propria responsabilità che, per quanto di propria conoscenza, l'eredità giacente di Zanin Mauro è composta, alla data di redazione del presente inventario, dai seguenti beni:

1. beni immobili: da visura dell'ufficio provinciale di Padova al 16 giugno 2016, il sig. Zanin non risulta proprietario di alcun bene immobile (doc. 1);

2. veicoli: nessuno;

3. conti correnti, conti deposito, dossier titoli, altre forme di investimento e/o deposito del denaro: nessuno;

4. beni mobili di particolare valore: nessuno.

Si deposita in cancelleria il documento 1 come sopra descritto.

Padova, 27 luglio 2016

avv. Marta Larese De Santo

TU16ABH8272 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TIVOLI Ufficio successioni

Eredità giacente di Lomoro Luigi

Il Giudice del Tribunale di Tivoli dott. Alessio Liberati, con decreto del 4 maggio 2016, ha dichiarato giacente l'eredità di Lomoro Luigi, nato a Valenzano il 2 maggio 1934 e deceduto a Roma il 4 gennaio 2011 con ultimo domicilio a Mentana, nominando curatore l'Avv. Angela Faccenna con studio in Tivoli a via Nazionale Tiburtina n. 28.

Tivoli, 17 giugno 2016

avv. Angela Faccenna

TU16ABH8278 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ASTI

Eredità giacente di Filardo Michele

Il Tribunale di Asti, con decreto in data 27 aprile 2016 depositato in Cancelleria il 2 maggio 2016, ha dichiarato giacente l'eredità di Filardo Michele nato a Polistena il 14 marzo 1960 deceduto in Bra il 7 marzo 2015, nominando curatore l'avvocato Maria Agnese, con studio in Alba, via Pietrino Belli 12.

avv. Maria Agnese

TU16ABH8315 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MANTOVA

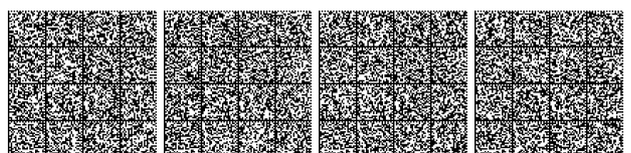
Nomina curatore eredità giacente di Stanzani Daniele

Il Giudice Unico del Tribunale di Mantova, con decreto del 19 luglio 2016, ha nominato curatore dell'eredità giacente del Sig. Stanzani Daniele nato a Mantova il 14 settembre 1950 ed ivi deceduto in data 26 ottobre 2012, l'Avv. Rachele Campanini del Foro di Mantova, con studio in Mantova, Via Principe Amedeo di Savoia n.37, che ha provveduto al giuramento di rito in data 26 luglio 2016.

Mantova 22 agosto 2016

avv. Rachele Campanini

TX16ABH8376 (A pagamento).



TRIBUNALE DI PADOVA*Nomina curatore eredità giacente di Reggiani Alessandro*

Il Giudice delle Successioni con decreto del 29/01/2016 ha dichiarato giacente l'eredità di Reggiani Alessandro nato a Vallarsa (TN) il 2/12/1941 e deceduto a Padova il 24/05/2014 con ultimo domicilio in Selvazzano Dentro (PD) nominando curatore l'avv. Franco Camporese con studio in Padova via Istria n.95

avv. Franco Camporese

TX16ABH8379 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PARMA*Nomina curatore eredità giacente di Cini Romano*

Il Giudice del Tribunale di Parma dott.ssa Maria Rita Pasqua Vena, con decreto del 22/06/2016 ha dichiarato giacente l'eredità di Cini Romano, nato a Fidenza (PR) il 22/04/1939 ed ivi deceduto il 17/04/2012 con ultimo domicilio a Fidenza (PR) in via Calatafimi n.1, nominando curatore l'avv. Nicola Lazzari con studio in Parma str. Repubblica n.58.

avv. Nicola Lazzari

TX16ABH8422 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ**TRIBUNALE ORDINARIO DI BRESCIA***Ricorso per riconoscimento di proprietà per intervenuta usucapione speciale ex art. 1159 bis c.c. ed art. L. 346/1976*

Il signor Marco Bosio (BSO MRC 83L31 B157Z) (*omissis*) rappresentato e difeso, giusta procura a margine del presente atto, dall'Avvocato Piermario Strapparava c.f. STR PMR 74H24 D918A ed elettivamente domiciliato a Brescia, Via M. D'Azeglio, n. 1/C (*omissis*)

Ricorre alla s.v. Ill.ma, affinché, letto quanto precede, visti gli articoli 1159-bis codice civile e 3 comma 5 della legge n. 346/1976, ritenuta la propria competenza, voglia riconoscere e dichiarare, con decreto, sulla base della documentazione allegata in atti, ove occorra le prove indicate, che la piena proprietà del fondo catastalmente individuato come segue: comune di Bione (BS) catasto fabbricati (NCEU) foglio 18, mappale 358 cat. A/6 classe 1 a, 3,5 vani, via Navezze n. 10, piano T; foglio 18 mappale 357; spetta per intervenuto usucapione speciale al ricorrente, sig. Marco Bosio (*omissis*).

RG. 11281/2016

Tribunale ordinario di Brescia
Sezione centrale civile

Decreto

Il Giudice dott. Lucia Cannella letto il ricorso proposto da Marco Bosio (*omissis*);

esaminata la documentazione allegata;

ritenuta la propria competenza;

ritenuti ricorrenti i presupposti di cui agli articoli 3 legge 10 maggio 1976 n. 346 e 1159-bis codice civile;

ordina che l'istanza del ricorrente Marco Bosio nato a Brescia il 31 luglio 1983 tendente ad ottenere la dichiarazione di esclusiva proprietà dell'immobile descritto nel ricorso, sia resa pubblica mediante affissione per 90 giorni all'albo del comune di Bione (BS) e del Tribunale Civile di Brescia;

dispone che istanza e decreto siano notificati a coloro che nei registri immobiliari risultano titolari di diritti reali su detto immobile, o che nel ventennio precedente abbiano trascritto contro l'istante, o i suoi danti causa, domanda giudiziale non perenta per la rivendica della proprietà o di altri diritti reali di godimento sul bene stesso;

avverte chiunque vi abbia interesse che può essere proposta opposizione, con atto di citazione davanti a questo Tribunale, nel termine di 90 giorni decorrente dalla scadenza del termine di affissione all'albo del Tribunale o dal giorno dell'avvenuta notifica ai sensi dell'art. 3 comma 3 della legge 10 maggio 1976 n. 346.

Brescia, 8 luglio 2016

avv. Piermario Strapparava

TU16ABM8273 (A pagamento).

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

(1ª pubblicazione).

TRIBUNALE DI CASTROVILLARI*Ricorso per la dichiarazione di morte presunta*

Tribunale di Castrovillari, con provvedimento del 4 luglio 2016 - RGNR 920/2016, ha ordinato la pubblicazione, per estratto, della richiesta di morte presunta di Mezzorotolo Damiano nato a Stoccarda il 29 febbraio 1976, scomparso in data 23 settembre 2005, e dichiarato assente ai sensi dell'art. 49 c.c. con pronuncia del 18 luglio 2012 del Tribunale di Rossano.



Si invita, chiunque abbia notizia dello scomparso Mezzorotolo Damiano, come sopra generalizzato, a farle pervenire al Tribunale di Castrovillari, entro mesi sei dalla presente pubblicazione.

Cariati, 7 luglio 2016

avv. Filippo Cariglino

TU16ABR8268 (A pagamento).

*PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE*

COOPERATIVA EDILIZIA LA GUGLIA A R.L.
in liquidazione coatta amministrativa

Deposito atti finali di liquidazione

Il sottoscritto Avv. Andrea Scarpellini Camilli, Commissario Liquidatore della Cooperativa edilizia La Guglia S.C. a R.L. in L.C.A.» con sede in Soletto (Le) Partita I.V.A. n. 02064960756, nominato con D.M. del 19 gennaio 2006 n. 21/2006, comunica che in data 30 agosto 2016 sono stati depositati presso la cancelleria del Tribunale di Lecce sezione fallimentare gli atti finali di liquidazione.

Il commissario liquidatore
avv. Andrea Scarpellini Camilli

TU16ABS8319 (A pagamento).

C.O.S.P.E.F.

**Società Cooperativa Operai, Servizi di pulizia,
Edilizia, Forestazione**

Sede legale: via del Ponte n. 7 - 54013 Fivizzano (MS),
Italia

Punti di contatto: dott. Maurizio Roventini - Commissario
Liquidatore

Via Francesco Crispi, 35 - 56125 Pisa

Tel. 050/501200 - Email: maurizioroventini@roventinisgalippa.it

Registro delle imprese: Massa 104873

R.E.A.: Massa 104873

Codice Fiscale: 00722140456

Partita IVA: 00722140456

Deposito del bilancio finale di liquidazione

Il sottoscritto Dott. Maurizio Roventini, nella qualità di Commissario Liquidatore della società Cooperativa C.O.S.P.E.F. Cooperativa Operai Servizi Pulizia Edilizia Forestazione a r.l., avente codice fiscale 00722140456, con sede in Fivizzano (MS), via del Ponte, 7, nominato con Decreto del Ministero dello Sviluppo Economico del 14.02.2013 n. 55/2013, ai sensi dell'art. 213 L.F. da atto che presso il Tribunale di Massa, in data 02.09.2016 è stato

depositato il Bilancio Finale di Liquidazione ed il relativo Conto della Gestione della suddetta cooperativa C.O.S.P.E.F. A R.L..

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

Il commissario liquidatore
dott. Maurizio Roventini

TX16ABS8381 (A pagamento).

SOCIETÀ COOPERATIVA CASA A R.L.

in liquidazione coatta amministrativa

Sede: via Benedetto Croce n. 33 - 70015 Noci (BA)

Deposito bilancio finale di liquidazione

Si comunica che in data 01.09.2016 è stato depositato presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Bari il bilancio finale di liquidazione, il conto della gestione e il piano di riparto finale della Società Cooperativa Casa a r.l. Gli interessati, entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre le loro contestazioni con ricorso al Tribunale.

Il commissario liquidatore
dott. Domenico Quatraro

TX16ABS8406 (A pagamento).

**COOPERATIVA FLORIDA RESIDENCE
PASTORANO**

*in liquidazione coatta amministrativa - D.M. n. GAB 1142
del 07/04/2008*

Sede: via Italia n. 45 - Pastorano (CE)

Registro delle imprese: 93006030618

R.E.A.: 103510

Codice Fiscale: 93006030618

Partita IVA: 01383150610

Deposito bilancio finale di liquidazione

Il commissario liquidatore della cooperativa di cui in intestazione, comunica di aver depositato in data 07/09/2016 con prot. 20160907150602.30310.37.1.211, presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Santa Maria Capua Vetere, il bilancio finale di liquidazione ai sensi dell'art. 213, R.D. 267/1942.

Il commissario liquidatore
dott. Pasqualino Felice Ambrosio

TX16ABS8435 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

PROMEDICA S.R.L.

Sede: via Palermo, 26/A - 43122 Parma
Codice Fiscale: 01697370342
Partita IVA: 01697370342

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

Titolare: Promedica S.r.l., Via Palermo n. 26/A - 43122
Parma.

Specialità medicinale: FORMODUAL.

Confezioni e numeri A.I.C.:

«100/6 microgrammi polvere per inalazione» - 1 inalatore da 120 dosi - AIC n. 037778038;

«100/6 microgrammi polvere per inalazione» - 2 inalatori da 120 dosi - AIC n. 037778040;

«100/6 microgrammi polvere per inalazione» - 3 inalatori da 120 dosi - AIC n. 037778053.

Ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione».

Codice pratica: CI A/2016/2374.

DE/H/0872/002/IAin/036.

Variazione IAin.

A.5 a) - Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito (compreso il rilascio dei lotti e i siti di controllo qualità da Chiesi SA a Chiesi SAS.

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

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TU16ADD8267 (A pagamento).

CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: via Palermo 26/A, 43122 Parma (PR), Italia
Codice Fiscale: 01513360345
Partita IVA: IT01513360345

*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.*

Titolare: Chiesi Farmaceutici S.p.A., Via Palermo 26/A,
43122 Parma.

Specialità medicinale: FOSTER.

Confezioni e numeri A.I.C.:

100/6 microgrammi polvere per inalazione - 1 inalatore da 120 dosi - A.I.C. n. 037789031;

100/6 microgrammi polvere per inalazione - 2 inalatori da 120 dosi - A.I.C. n. 037789043;

100/6 microgrammi polvere per inalazione - 3 inalatori da 120 dosi - A.I.C. n. 037789056.

Ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione.

Codice pratica: C1A/2016/2372.

DE/H/0871/002/IAin/044/G.

Grouping tipo IAin

A.1 - Modifica del nome del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Francia: da Chiesi SA a Chiesi SAS;

A.5 a) - Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito (compreso il rilascio dei lotti e i siti di controllo qualità): da Chiesi SA a Chiesi SAS.

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

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TU16ADD8269 (A pagamento).

MASTER PHARMA S.R.L.

Sede: via Giacomo Chiesi, 1 - 43122 Parma
Codice Fiscale: 00959190349
Partita IVA: 00959190349

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

Titolare: Master Pharma S.r.l., via G. Chiesi, 1 - 43122
Parma.

Specialità medicinale.: ALABASTER.

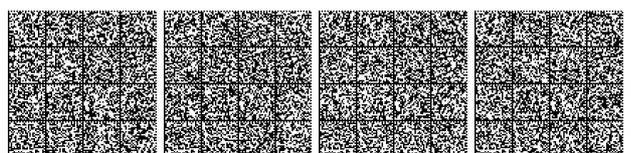
Confezioni e numeri A.I.C.:

100/6 microgrammi polvere per inalazione - 1 inalatore da 120 dosi - A.I.C. n. 037776034;

100/6 microgrammi polvere per inalazione - 2 inalatori da 120 dosi - A.I.C. n. 037776046;

100/6 microgrammi polvere per inalazione - 3 inalatore da 120 dosi - A.I.C. n. 037776059.

Ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione.



Codice pratica: C1A/2016/2375.

DE/H/0874/002/IAin/036

Variazione IAin

A.5 a) Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito (compreso il rilascio dei lotti e i siti di controllo qualità): da Chiesi SA a Chiesi SAS.

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

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TU16ADD8270 (A pagamento).

CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: via Palermo 26/A, 43122 Parma (PR), Italia

Codice Fiscale: 01513360345

Partita IVA: IT01513360345

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.

Titolare: Chiesi Farmaceutici S.p.A., Via Palermo 26/A, 43122 Parma.

Specialità medicinale: INUVER.

Confezioni e numeri A.I.C.:

«100/6 microgrammi polvere per inalazione» - 1 inalatore da 120 dosi - A.I.C. n. 037798030;

«100/6 microgrammi polvere per inalazione» - 2 inalatori da 120 dosi - A.I.C. n. 037798042;

«100/6 microgrammi polvere per inalazione» - 3 inalatori da 120 dosi - A.I.C. n. 037798055.

Ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione.

Codice pratica: C1A/2016/2373.

DE/H/0873/002/IAin/046/G

Grouping tipo IAin

A.1 - Modifica del nome del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Francia: da Chiesi SA a Chiesi SAS;

A.1 - Modifica dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Belgio: da Chiesi SA/NV, Avenue du Bourgetlaan 44 1130 Bruxelles Belgio a Chiesi SA/NV, Telecomlaan 9, 1831 Diegem Belgio;

A.5 a) - Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito (compreso il rilascio dei lotti e i siti di controllo qualità): da Chiesi SA a Chiesi SAS.

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

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TU16ADD8271 (A pagamento).

CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: via Palermo n. 26/A - 43122 Parma

Codice Fiscale: 01513360345

Partita IVA: IT01513360345

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.

Titolare: Chiesi Farmaceutici S.p.A., via Palermo 26/A, 43122 Parma.

Specialità medicinale: INUVER.

Confezioni e numeri A.I.C.:

«100/6 microgrammi per erogazione soluzione pressurizzata per inalazione» - 120 erogazioni A.I.C. n. 037798016;

«100/6 microgrammi per erogazione soluzione pressurizzata per inalazione» - 180 erogazioni A.I.C. n. 037798028.

«Ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e della determinazione AI-FA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione».

Codice pratica: C1A/2016/2070 - DE/H/0873/IA/045/G - Variazione Tipo IA_N A.1.

A.1 Modifica del nome del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio (da Chiesi SA a Chiesi SAS).

A.5 Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito - attività per le quali il fabbricante è responsabile, compreso rilascio lotti (da Chiesi SA a Chiesi SAS).

B.III.1 a.2) Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea (aggiornamento CEP del principio attivo «beclometasone dipropionato» per il produttore Farmabios).

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

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TU16ADD8311 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L.

Sede: via Cavour, 70 - Mede (PV)

Partita IVA: 01467050181

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

Titolare A.I.C.: Laboratorio farmaceutico SIT specialità igienico terapeutiche S.R.L.

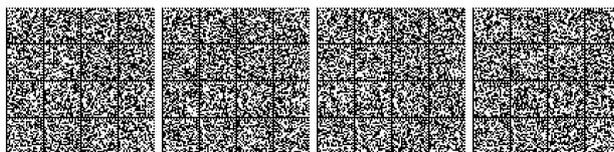
Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.:

Codice pratica n. N1A/2016/1784.

Medicinale: Rino Calyptol (A.I.C. n.: 028742).

Confezioni: 028742031 - 0,5 mg/ml spray nasale, soluzione flacone 15 ml.

N. e tipologia variazione: Grouping di variazioni B.III.1 a)2 - Tipo IA.



Tipo di modifica: Grouping di variazioni per l'aggiornamento del certificato di conformità alla Farmacopea Europea di un produttore già approvato del principio attivo Ossime-tazolina cloridrato (da CEP n. R0-CEP 2008-064-Rev 01 a CEP n. R1-CEP 2008-064-Rev 01).

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219/2006.

La presente variazione può assumersi come approvata dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

La persona qualificata
dott. Pierluigi Ceva

TU16ADD8314 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: SANIDUO febbre e naso chiuso:

8 compresse effervescenti AIC n. 036517011;

16 compresse effervescenti AIC n. 036517023.

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

Pratica n. N1A/2016/1868.

IA B.III.1.a) 2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato (R1-CEP 1998-047-REV04) relativo al principio attivo paracetamolo da parte di un produttore già approvato (Granules India Limited - Telangana - India).

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD8292 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.A., Viale Certosa n. 130 - 20156 (MI) partita IVA n. 08549130157.

Medicinale: NIMOTOP - AIC 026403016.

Codice Pratica: N1A/2016/1678.

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

Variazioni tipo IA:

n. 5 B.II.c.1 a): Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti di un eccipiente:

a) rafforzamento dei limiti delle specifiche;

n. 1 B.II.c.1 b): Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti di un eccipiente;

b) aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova;

n. 9 B.II.c.1 c): Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti di un eccipiente - Soppressione di un parametro di specifica alla specifica non significativo (ad esempio soppressione di un parametro obsoleto).

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD8293 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

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

Specialità medicinali:

YAZ - compresse rivestite con film - AIC n. 038542015 - 038542027 - 038542039;

YASMINELLE - compresse rivestite con film - AIC 037199015 - 037199027 - 037199039 - 037199041;

YASMIN - compresse rivestite con film - AIC n. 035023011 - 035023023 - 035023035 - 035023047;

ANGELIQ - compresse rivestite con film - AIC n. 036170013 - 036170025.

Procedura: NL/H/xxxx/IA/417/G.

Codice Pratica: C1A/2016/1870.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012: B.III.1.a.2) (tipo IA): Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato, o soppressione di un certificato di conformità alla farmacopea europea: Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea - Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (da R0 CEP 2009-070-Rev01 a R1 CEP 2009-070-Rev00).



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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD8295 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.A., Viale Certosa n. 130 - 20156 (Milano) partita IVA n. 08549130157.

Medicinale: SEREKIS AIC 036427019 - 036427021.

Codice Pratica: C1B/2016/1788.

MRP DE/H/0225/001/1B/031.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012: Variazione Tipo IB B.II.f.l.d) - Modifica della durata di conservazione o delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito - Modifiche delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito o del prodotto diluito/ricostituito: introduzione di una restrizione di stoccaggio - «non conservare sopra i 25°C».

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD8296 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Medicinale: PASADEN 20 compresse rivestite da 1 mg - AIC n. 026368062.

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

Codice Pratica: N1A/2016/1580.

Tipo IA - B.II.b.3 a): Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito - a) Modifica minore nel procedimento di fabbricazione: diminuzione eccesso di amido di mais da 59,4 kg a 55,8 kg e dell'acqua da 99,0 kg a 46,5 kg.

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD8297 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Titolare: BAYER S.p.A., Viale Certosa n. 130 - 20156 Milano.

Specialità medicinale: CIPROXIN.

Confezioni e Numero di AIC:

500 mg compresse a rilascio modificato 3 compresse - AIC n. 026664122;

1000 mg compresse a rilascio modificato 7 compresse - AIC n. 026664146.

Codice Pratica: N1A/2016/1740.

N. 2 variazioni tipo IA.

B.II.c.l.a: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti di un eccipiente - Rafforzamento dei limiti della specifiche.

B.II.c.l.c: Modifica dei parametri di specifica - Soppressione di un parametro di specifica non significativo (ad esempio soppressione di un parametro obsoleto).

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD8298 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.A., Viale Certosa n. 130 - 20156 (MI) partita IVA n. 08549130157.

Medicinale: DOLOPROCT - AIC 036428023 - 036428035 - 036428011.

Codice Pratica: C1A/2016/2597.

MRP DE/H/0224/001/IA/022.



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

Variazione tipo IA: B.II.c.1 c): Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti di un eccipiente - Soppressione di un parametro di specifica alla specifica non significativo (ad esempio soppressione di un parametro obsoleto).

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD8299 (A pagamento).

I.B.N. SAVIO S.R.L.

Sede sociale: via del Mare n. 36 - 00071 Pomezia (RM)

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

Titolare: I.B.N. SAVIO S.r.l.

Med. NIKLOD.

Confezioni:

«100 mg/3.3 ml, soluzione iniettabile con lidocaina 1% 6 fiale» - AIC 034292019;

«200 mg/4 ml, soluzione iniettabile con lidocaina 1% 3 fiale» AIC 034292084;

«200 mg/4 ml, soluzione iniettabile con lidocaina 1% 6 fiale» AIC 034292096.

Cod. Prat. N1B/2016/2058 Var. tipo IB-B.III.1.a.2. aggiornamento CEP da parte del produttore di materia prima già approvato SIMS S.r.l.

Cod. Prat. N1B/2016/2059 Var. tipo IB-B.I.d.1.a.4. modifica del Re-test period (da 12 mesi a 60 mesi).

Decorrenza delle variazioni dal giorno successivo a quello di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Cod. Prat. N1A/2016/1935 Var. Grouping IA («Do and Tell»): IA-A.4 modifica nome Contractor controllo microbiologico (da BIOLAB S.p.A. a EUROFINS BIOLAB S.p.A.); IA-B.I.a.1.f. sostituzione Contractor responsabile del controllo sostanze correlate al principio attivo (da Abiogen Pharma S.p.A. a LabAnalysis S.r.l.); IA-B.I.b.2.a. modifica minore processo applicata dal produttore di materia prima Farchemia.

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

Il direttore ufficio regolatorio
dott. Stefano Bonani

TV16ADD8309 (A pagamento).

FARMACEUTICI CABER S.R.L.

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

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

Titolare: FARMACEUTICI CABER S.r.l.

Med. SILDENAFIL CABER AIC n. 041229.

Tutte le confezioni Cod. Prat. C1A/2016/2442 UK/H/4855/01-03/IA/016/G Var. Grouping IA («Do and Tell»): IA_{IN}-B.III.1.a.1. aggiornamento CEP da parte del fabbricante già approvato Dr Reddy's Laboratories Limited; IA_{IN}-B.III.1.a.3. aggiunta nuovo produttore materia prima con CEP (MSN Organics Private Limited-India).

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

Il direttore ufficio regolatorio
dott. Stefano Bonani

TV16ADD8310 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: LAMIVUDINA E ZIDOVUDINA ZENTIVA 150 mg/300 mg compresse rivestite con film

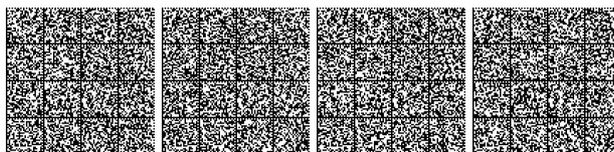
Confezioni e Numero di AIC: Tutte - AIC n. 042358

Codice Pratica C1B/2016/796 - procedura n. PT/H/0973/IB/004/G - raggruppamento di variazioni composto da:

- n. 1 Tipo IB n. B.II.a.1a) - Modifica delle impressioni, rilievi o altre marcature sulla superficie delle compresse;

- n.1 Tipo IA n. B.II.d.1d) - Soppressione di un parametro di specifica del prodotto finito non significativo (p-XRD test);

- n.1 Tipo IB n. B.III.1.a)3 - Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea (R0-CEP 2013-168-Rev 02) da parte di un nuovo produttore Hetero Labs Limited, Unit-IX per il principio attivo lamivudina (Form II) in sostituzione dell'ASMF di Hetero Labs Limited (Unit-I) per lamivudina (Form-I)



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

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data della loro pubblicazione in *G.U.*

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD8360 (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: CLEXANE (AIC n. 026966)

2.000 U.I. aXa/0,2 ml soluzione iniettabile - 6 siringhe preriempite da 0,2 ml

2.000 U.I. aXa/0,2 ml soluzione iniettabile - 6 siringhe preriempite da 0,2 ml con sistema di sicurezza

4.000 U.I. aXa/0,4 ml soluzione iniettabile - 6 siringhe preriempite da 0,4 ml

4.000 U.I. aXa/0,4 ml soluzione iniettabile - 6 siringhe preriempite da 0,4 ml con sistema di sicurezza

Medicinale: CLEXANE T (AIC n. 029111)

6.000 U.I. aXa/0,6 ml soluzione iniettabile per uso sottocutaneo - 2 siringhe preriempite da 0,6 ml

6.000 U.I. aXa/0,6 ml soluzione iniettabile per uso sottocutaneo - 10 siringhe preriempite da 0,6 ml

6.000 U.I. aXa/0,6 ml soluzione iniettabile per uso sottocutaneo - 10 siringhe preriempite da 0,6 ml con sistema di sicurezza

8.000 U.I. aXa/0,8 ml soluzione iniettabile per uso sottocutaneo - 2 siringhe preriempite da 0,8 ml

8.000 U.I. aXa/0,8 ml soluzione iniettabile per uso sottocutaneo - 10 siringhe preriempite da 0,8 ml

8.000 U.I. aXa/0,8 ml soluzione iniettabile per uso sottocutaneo - 10 siringhe preriempite da 0,8 ml con sistema di sicurezza

10.000 U.I. aXa/1 ml soluzione iniettabile per uso sottocutaneo - 2 siringhe preriempite da 1 ml

10.000 U.I. aXa/1 ml soluzione iniettabile per uso sottocutaneo - 10 siringhe preriempite da 1 ml

10.000 U.I. aXa/1 ml soluzione iniettabile per uso sottocutaneo - 10 siringhe preriempite da 1 ml con sistema di sicurezza

Codici Pratica: N1B/2016/1048 e N1B/2016/1838 – raggruppamento di variazioni composto da:

- variazione Tipo IB n. B.II.b.3.z) Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito – Altra variazione. Spostamento del punto di campionamento per l'IPC bioburden (senza modifica dei limiti applicati e mantenendo il pre-

cedente punto di campionamento per informazione); Modifica della descrizione dei filtri sterilizzanti (senza modifica della natura dei filtri);

- variazione Tipo IB n. B.II.b.5.z) Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito – Altra variazione. Modifica del tempo di esecuzione del test di integrità del filtro (solo per il sito di Sanofi Winthrop Industrie, Le Trait, Francia).

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD8362 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

Sede legale: viale L. Bodio, 37/b - 20158 Milano

Codice Fiscale: 00832400154

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

Specialità Medicinale - AIC/Denominazione/Confezione:

036193011 - ESSAVEN 10 mg/g + 8 mg/g gel - Tubo da 40 g

036193023 - ESSAVEN 10 mg/g + 8 mg/g gel - Tubo da 80 g

036193035 - ESSAVEN 10 mg/g + 8 mg/g gel - Tubo da 100 g

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Codice Pratica: N1A/2016/1748

Tipologia variazione: Tipo IA IN B.II.a.3.a.1 – Modifica della composizione di un eccipiente del prodotto finito - Cologne water with new composition.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD8363 (A pagamento).



SANOFI S.P.A.

Sede legale: viale L. Bodio, 37/b - 20158 Milano
Codice Fiscale: 00832400154

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

Specialità Medicinale - AIC/Denominazione/Confezione:
020051037 - FOILLE INSETTI 0,5 g/100 g crema - Tubo da 15 g

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Codice Pratica: N1B/2016/1896

Tipologia variazione: Grouping di n. 3 Tipo IA B.III.1.a.2 e Tipo IB B.III.1.a.2 – aggiornamento di due CEP e modifiche correlate - R1-CEP 1996-052-Rev 05 e R0-CEP 2012-163-Rev 01.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD8364 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

Sede legale: viale L. Bodio, 37/b - 20158 Milano
Codice Fiscale: 00832400154

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

Specialità Medicinale AIC/Denominazione/Confezione
036307015 - LISOFLU 300 mg + 30 mg compresse effervescenti - 8 compresse effervescenti

036307027 - LISOFLU 300 mg + 30 mg compresse effervescenti - 16 compresse effervescenti

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Codice Pratica: N1A/2016/1827

Tipologia variazione: Tipo IA B.III.1.a.2 - Aggiornamento del Certificato di Idoneità della sostanza attiva Pseudoefedrina Cloridrato - R1-CEP 1998-009-Rev 03- Cambio del nome e dell'indirizzo del titolare SIEGFRIED PHARMACHEMIKALIEN MINDEN GMBH Germany-32423 Minden - Cambio del nome del sito di produzione SIEGFRIED PHARMACHEMIKALIEN MINDEN GMBH Germany-32423 Minden .

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

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD8365 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

Sede legale: viale L. Bodio, 37/b - 20158 Milano
Codice Fiscale: 00832400154

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

Specialità Medicinale - AIC/Denominazione/Confezione:
004975013 - SOLUZIONE SCHOUUM soluzione orale - Flacone da 550 g

004975025 - SOLUZIONE SCHOUUM FORTE soluzione orale - Flacone da 250 g

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Codice Pratica: N1A/2016/1801

Tipologia variazione: Grouping di n. 3 Tipo IA B.II.e.4.a Modifica del confezionamento primario - Modifica della forma del flacone e Modifica della dimensione del tappo.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD8366 (A pagamento).

THERABEL GIENNE PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Robert Koch, 1/2 - Milano
Partita IVA: 11957290155

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

Medicinale TRANSULOSE pasta per uso orale - Codice AIC 040067011

Codice Pratica N1A/2016/1405

Tipologia di variazione: Tipo IA C.I.z

Modifica apportata: Introduzione del paragrafo sulla segnalazione delle reazioni avverse sospette su Foglio Illustrativo ed RCP in accordo al QRD template. In applicazione



della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del DL 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo 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 G.U. 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 G.U. della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in G.U. della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Un procuratore
dott. Maurizio De Clementi

TX16ADD8367 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

Sede legale: viale L. Bodio, 37/b - 20158 Milano
Codice Fiscale: 00832400154

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

Specialità Medicinale A.I.C./Confezione:

025519075 - MAG 2 2,25 g polvere per soluzione orale - 40 bustine

025519048 - MAG 2 2,25 g polvere per soluzione orale - 20 bustine

023539051 - TEGENS 80 mg granulato per soluzione orale - 20 bustine

023539075 - TEGENS 160 mg granulato per soluzione orale - 20 bustine

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Tipo di modifica: Tipo IA IN A.5.a

Codice Pratica: N1A/2016/1882

Tipologia variazione: Modifica dell'indirizzo del produttore del prodotto finito - Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A.

Via Grignano, 43 24041 Brembate (BG) - Italia.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD8368 (A pagamento).

LAB. IT. BIOCHIM. FARM.CO LISAPARMA S.P.A.

Sede: via Licinio, 11 - 22036 Erba (CO)
Partita IVA: 00232040139

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

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE come modificato dal Regolamento 712/2012

Specialità medicinale, Confezione e numero A.I.C.:

ARFEN 10 mg/ml soluzione vaginale - 5 flaconi da 140 ml - AIC n. 024635094

ARFEN 400 mg/3 ml soluzione iniettabile per uso IM - 6 fiale 3 ml - AIC n. 024635106

JOINTRAL 10% gel - tubo da 50 g - AIC n. 040608010

Codice Pratica: N1B/2016/1690

Variazione tipo IB B.I.z) Active substance z) Other variations Minor Change in the Open Part of an ASMF

È autorizzato:

1) L'ASMF IBL/EU-CTD/OP/09/2015 per IBUPROFEN LYSINE di:

Registered Office and Headquarters: STRIDES SHASUN LIMITED "The Batra Centre" No. 28, Sardar Patel Road Guindy, Chennai 600 032 - India

Manufacturing Facility: STRIDES SHASUN LIMITED - Mathur Road, Periyakalpet - Puducherry - 605 014, India

Manufacturer of DL- Lysine 50% solution: SANOFI WINTHROP Industrie, 196, Rue du Marechal Juin, 45200 Amilly - France

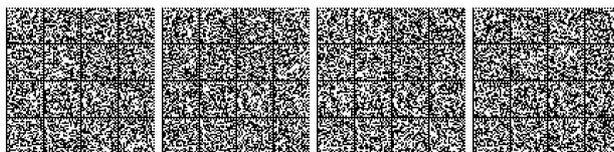
Manufacturer of IBUPROFEN: CEP No. R1-CEP 1996-061-Rev. 10

2) a - Manufacturer for salification of IBUPROFEN to obtain IBUPROFEN LYSINE SALT:

Registered Office and Headquarters: DIPHARMA FRANCIS s.r.l. Via Bissonne, 5, 20021 Baranzate (MI), Italy

Manufacturing Facility: DIPHARMA FRANCIS s.r.l. Via Origgio, 23, 21042 Caronno Pertusella (VA), Italy

Manufacturers of DL- Lysine 50% solution: EUROKE-MICAL s.r.l. Via Sabbioncelli, 24050 Covo (BG) - Italy e SANOFI WINTHROP Industrie 196, Rue du Marechal Juin, 45200 Amilly - France



Manufacturer of IBUPROFEN: STRIDES SHASUN LIMITED, Mathur Road, Periyakalpet, Puducherry - 605 014, India

2) b- Manufacturer for salification of IBUPROFEN to obtain IBUPROFEN LYSINE SALT

Registered Office and Headquarters: Strides Shasun Limited "The Batra Centre"

No. 28, Sardar Patel Road, Guindy Chennai 600 032, India

Manufacturing Facility: STRIDES SHASUN LIMITED Mathur Road, Periyakalpet Puducherry - 605 014, India

Manufacturer of DL- Lysine 50% solution: SANOFI WINTHROP Industrie 196, Rue du Marechal Juin 45200 Amilly - France

Manufacturer of IBUPROFEN: STRIDES SHASUN LIMITED Mathur Road, Periyakalpet Puducherry - 605 014, India

Decorrenza della modifica:

Dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

L'amministratore delegato
dott. Massimiliano Delfrate

TX16ADD8369 (A pagamento).

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

Sede: Strada Statale, 67 - Fraz. Granatieri Scandicci (FI)

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

Specialità medicinale: ALLOPURINOLO MOLteni

Confezioni e numeri di AIC:

100 mg compresse 50 compresse - AIC N. 022441036

300 mg compresse 30 compresse - AIC N. 022441048

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

Codice pratica: N1A/2016/1711

Tipologia variazione: Grouping Variation di tipo IA

Modifiche apportate:

Variazione codice B.III.1.a.2: aggiornamento CEP di produttore approvato.

da: R1-CEP 1999-007-Rev 03

a: R1-CEP 1999-007-Rev 04

Variazione codice B.III.1.a.3: introduzione nuovo CEP in aggiunta.

CEP No. R0-CEP 2014-117-Rev 01

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

Il procuratore speciale
dott. Bruno Fiorentino

TX16ADD8370 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo 15 - Milano

Capitale sociale: € 1.000.000,00

Codice Fiscale: 06647900965

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

Specialità medicinale: FINASTID

Confezioni e numeri AIC:

5 mg compresse rivestite con film, 15 compresse, AIC n. 028309019

5 mg compresse rivestite con film, 30 compresse, AIC n. 028309021

Specialità medicinale: GENAPROST

Confezioni e numeri AIC:

5 mg compresse rivestite con film, 15 compresse, AIC n. 028371019

5 mg compresse rivestite con film, 30 compresse, AIC n. 028371021

Titolare AIC: Neopharmed Gentili S.r.l.

Codice Pratica N1A/2016/1877

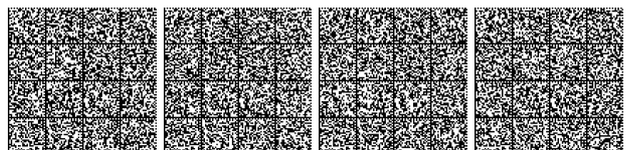
Variazione Grouping: n. 2 Variazioni di Tipo IAIN, B.III.1.a.3): sostituzione del produttore di finasteride AUROBINDO PHARMA LIMITED, Plot. No. 2, Maitrivihar, Amerpet, India-500 038 Hyderabad, Andhra Pradesh con il produttore HUBEI GEDIAN HUMANWELL PHARMACEUTICAL CO., LTD., Gedian Economic Development District, China-436 070 E-Zhou, Hubei Province, in possesso di CEP (R0-CEP 2013-238-Rev 00).

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

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

Un procuratore speciale
Gianni Ferrari

TX16ADD8371 (A pagamento).



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

Partita IVA: 00867200156

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

*Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo
29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i.*

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

Specialità medicinale: NEO CIBALGINA

Confezioni e numero di A.I.C.: 12 compresse (A.I.C.
n. 021332059)

Ai sensi della determinazione AIFA 25/08/2011, si informa
dell'avvenuta approvazione del seguente raggruppamento di
variazioni, ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i.:

Codice pratica N.: N1B/2016/1772

Raggruppamento di variazioni: tipo IB n. B.II.b.1.e per
aggiunta di FAMAR ITALIA S.p.A. come sito di produzione
del prodotto finito; tipo IAIN n. B.II.b.1.b per aggiunta di
FAMAR ITALIA S.p.A. come sito di confezionamento pri-
mario; tipo IAIN n. B.II.b.1.a per aggiunta di FAMAR ITA-
LIA S.p.A. come sito di confezionamento secondario; tipo
IAIN n. B.II.b.2.c.2 per aggiunta di FAMAR ITALIA S.p.A.
come sito di controllo e rilascio dei lotti; tipo IB n. B.II.d.2.d
per aggiunta di un metodo analitico per la determinazione
quantitativa delle sostanze attive, test di "Assay", in alterna-
tiva al metodo correntemente autorizzato; tipo IA n. B.II.e.4.a
per aggiunta di dimensioni alternative per il blister.

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

Un procuratore
dott.ssa Silvia Clotilde De Micheli

TX16ADD8383 (A pagamento).

GERMED PHARMA S.R.L.

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale

Medicinale: MONTELUKAST GERMED

Confezioni: 10 mg compresse riv. con film, 28 cpr, AIC
041132010, classe A (82), Euro 17,02; 5 mg compresse
masticabili, 28 cpr, AIC 041132022, classe A (82), Euro
16,06; 4 mg compresse masticabili, 28 cpr, AIC 041132034,
classe A (82), Euro 16,06.

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni di cui
alle Det. AIFA 03.07.2006 e 27.09.2006, entreranno in vigore
il giorno dopo la pubblicazione.

Il legale rappresentante
dott. Carlo Oliani

TX16ADD8384 (A pagamento).

RECORDATI S.P.A.

Sede legale: via Matteo Civitali, 1 - Milano

Codice Fiscale: 00748210150

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

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

Specialità medicinale: CARDICOR

Confezioni e numeri di AIC: 1,25 mg - 2,5 mg - 3,75 mg
- 5 mg - 7,5 mg - 10 mg compresse rivestite con film (AIC
n. 034954 in tutte le confezioni registrate)

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

Codice pratica: C1A/2016/2798

MRP n. SE/H/0185/001-006/IA/55 - conclusa in data
30/08/2016

Var. Type IAIN A.1: Change in the address of the Marke-
ting Authorisation Holder in France.

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

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

TX16ADD8385 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

Partita IVA: 12432150154

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immis-
sione in commercio di specialità medicinali per uso
umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legi-
slativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE)
1234/2008 e successive modifiche*

Titolare: EG S.p.A.

Specialità Medicinale: GEMFIBROZIL EG 600 mg com-
presse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 029512023

Codice Pratica: N1B/2016/1954

Grouping variation: Tipo IB n. B.II.d.1.z - Modifica del
parametro di specifica del prodotto finito; Tipo IB e IA n.
B.II.d.1.c - Aggiunta nuove specifiche del prodotto finito con
relativo metodo; Tipo IAIN n. B.II.d.1.h - Aggiornamento
specifica alla corrente Ph. Eur.

Specialità Medicinale: ISOSORBIDE MONONITRATO
EG 60 mg compresse a rilascio prolungato

Numeri A.I.C. e Confezioni: 029558044

Codice Pratica: N1A/2016/1774

Modifica Tipo IA n. B.II.b.2.a - Controllo dei lotti anche
presso VALPHARMA SpA (San Marino).

Specialità Medicinale: MESALAZINA EUROGENERICI
10% gel rettale



Numeri A.I.C. e Confezioni: 035358050

Codice Pratica: N1A/2016/1850

Modifica Tipo IA in n. B.III.1.a.3 - Presentazione CEP (R1-CEP 2006-122-Rev 03) da parte del nuovo produttore del principio attivo Ipca Laboratories Ltd (India).

Specialità Medicinale: FERRO GLUCONATO EG 80 mg compresse effervescenti

Numeri A.I.C. e Confezioni: 035366 – In tutte le confezioni

Codice Pratica: N1B/2016/1889

Modifica Tipo IB n. B.II.f.1.b.2 - Estensione della durata di conservazione del prodotto finito dopo prima apertura a 3 mesi e modifica per adeguamento dossier: aggiunta “Conservare nella confezione originale”.

Specialità Medicinale: IBUPROFENE EUROGENERICI 600 mg Compresse rivestite con film e 600 mg Granulato effervescente

Numeri A.I.C. e Confezioni: 043834 – In tutte le confezioni.

Codice Pratica: N1A/2016/1741

Modifica Tipo IA in n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario anche presso SCF SNC di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio.

Specialità Medicinale: LATANOPROST E TIMOLOLO EG 50 mcg/ml + 5 mg/ml collirio, soluzione

Numeri A.I.C. e Confezioni: 041504 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2016/2075

Procedura Europea n° DK/H/1873/001/IB/014

Modifica Tipo IB n. A.2.b - Modifica del nome della specialità medicinale in Germania.

Specialità Medicinale: OLMESARTAN MEDOXOMIL EG 10 mg, 20 mg e 40 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 043918 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2016/1928

Procedura Europea n° IE/H/0446/001-003/IB/001

Modifica Tipo IB n. A.2.b - Modifica del nome della specialità medicinale in Germania.

Specialità Medicinale: BENDAMUSTINA EG 2,5 mg/ml polvere per concentrato per soluzione per infusione

Numeri A.I.C. e Confezioni: 044332 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/2275

Procedura Europea n° DK/H/2415/001/IA/002/G

Grouping variation: n. 2 x tipo IA in n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario anche presso: De Salute Srl (Italia) e SCF SNC di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio (Italia).

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX16ADD8386 (A pagamento).

SCHARPER S.P.A.

Sede legale: viale Ortles, 12 - Milano

Codice Fiscale: 09098120158

Partita IVA: 10771570156

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

Codice Pratica: N1A/2016/1793 del 13/07/2016

Medicinale: FLEBOSTASIN R “50 mg capsule rigide a rilascio modificato” 30 capsule AIC 028424012

Tipologia della variazione oggetto della modifica: Grouping di 4 variazioni di Tipo IA: 2) Variazioni tipo IA, n. B.III.1.b.3) Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato. Certificato di conformità alla Farmacopea Europea relativamente al rischio di TSE per eccipiente. Certificato aggiornato presentato da un produttore già approvato. Situazione approvata:

- Rousselot - R1-CEP 2000-029-Rev 05

- Gelita Group - R1-CEP 2003 – 172-Rev 01

1) Variazione tipo IA, n.B.III.1.b.2): Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea nuovo. Certificato di conformità alla Farmacopea Europea relativamente al rischio di TSE per eccipiente. Nuovo Certificato produttore già approvato. Situazione approvata: Gelita Group - R1-CEP 2001-024-Rev 03.

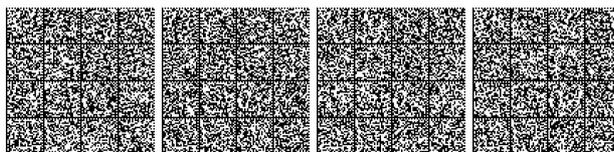
1) Variazione tipo IA, n.B.III.1.b.4): Certificato di conformità alla Farmacopea Europea relativamente al rischio di TSE per eccipiente. Soppressione di certificati (in caso di più certificati esistenti per materia). Eliminato: PB Leiner - R1-CEP 2004-022-Rev 00.

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

L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Il procuratore
dott.ssa Rosanna Zancani

TX16ADD8388 (A pagamento).



SCHARPER S.P.A.

Sede legale: viale Ortles, 12 - Milano
Codice Fiscale: 09098120158
Partita IVA: 10771570156

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

Codice Pratica: N1A/2016/1743 del 05/07/2016

Medicinale: FLEBOSTASIN R "50 mg capsule rigide a rilascio modificato" 30 capsule AIC 028424012

Tipologia della variazione oggetto della modifica: IA - A.7) Soppressione di un sito di produzione responsabile della produzione del prodotto finito, confezionamento primario, secondario, controllo e rilascio lotti:

Temmler Werke GmbH - 81673 Munich - Germany.

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

L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Il procuratore
dott.ssa Rosanna Zancani

TX16ADD8389 (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 D.Lgs. 219/2006 e s.m.d. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.

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

Codici Pratica: C1A/2015/794 - Procedura di mutuo riconoscimento n.: SE/H/0128/003,006/IA/50

Specialità Medicinale: ZOMIG RAPIMELT

Confezioni e numeri AIC: "2,5 mg compresse orodispersibili", "5 mg compresse orodispersibili" - A.I.C. 033345 (tutte le confezioni)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i.:

Variazione tipo IA n. B.II.e.1 a) - Modifica del confezionamento primario del prodotto finito - introduzione di una lamina di alluminio alternativa a quella autorizzata e differente per lacca termosaldante.

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

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

VP Legal - Un procuratore
avv. Carlo Simone Massenti

TX16ADD8390 (A pagamento).

THERAKOS (UK) LIMITED

Sede legale: West Forest Gate, Wellington Road, Wokingham, Berkshire RG40 2AT, Regno Unito

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

Medicinale: UVADEX

Numero A.I.C. e confezione: 038005017 - "20 mcg/ml soluzione per la modifica di frazione ematica" 12 flaconcini in vetro ambrato da 10 ml

Titolare A.I.C.: Therakos (UK) Limited - West Forest Gate, Wellington Road, Wokingham, Berkshire RG40 2AT, Regno Unito

Codice Pratica N°: C1A/2016/2346

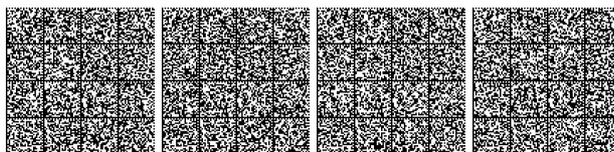
N° di procedura: UK/H/0397/002/IA/024/G

Tipologia variazione: "Grouping of variations"

1 variazione di tipo IA n. A.5 b): modifica del nome del fabbricante/importatore del prodotto finito (compresi il rilascio dei lotti e i siti di controllo della qualità) - attività per le quali il fabbricante/importatore è responsabile, escluso il rilascio dei lotti: da "Lancaster Laboratories" [PO Box 12425, 2425 New Holland Pike, Lancaster PA 17605-2425 - USA] a "Eurofins Lancaster Laboratories, Inc" [PO Box 12425, 2425 New Holland Pike, Lancaster PA 17605-2425 - USA].

1 variazione di tipo IA n. A.7: soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente (se precisato nel fascicolo): soppressione del fabbricante del prodotto finito "BenVenue Laboratories Inc" [300 Northfield Road, PO Box 46568 Bedford, Ohio 44146 - USA]

1 variazione di tipo IA n. B.II.b.2 a): modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito - sostituzione di un sito in cui si effettuano il controllo dei lotti/le prove: da "International Laboratory Services" [Shardlow Business Park, London Road, Shardlow, Derbyshire DE72 2GD - Regno Unito] a "Wickham Laboratories Limited" [Hoeford Point, Barwell Lane Gosport, Hampshire PO13 0AU - Regno Unito].



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*.

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

TX16ADD8392 (A pagamento).

ACINO AG

Sede legale: Am Windfeld 35, 83714 Miesbach - Germania

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 del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.

Medicinale: DEMELORA

Numeri A.I.C. e confezioni: 041261 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: Acino AG - Am Windfeld 35, 83714 Miesbach - Germania

Codice Pratica N.: C1A/2016/1888

N. di procedura: DE/H/3308/001-002/IA/009

“Single variation” di tipo IAIN n. C.I.8 a): introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano, o modifiche apportate a tale sintesi – introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza, modifiche concernenti la persona qualificata in materia di farmacovigilanza (compresi i suoi estremi) e/o il cambiamento di ubicazione del fascicolo permanente del sistema di farmacovigilanza: introduzione di un PSMF che descrive il Sistema di farmacovigilanza del Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Germania.

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*.

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

TX16ADD8393 (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 D.Lgs. 219/2006 e s.m.d. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.

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

Codici Pratica: C1B/2016/1705

Specialità Medicinale: ANTRA

Confezioni e numeri AIC: “40 mg polvere per soluzione per infusione” – A.I.C. 028245 (tutte le confezioni)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i.:

Variazione tipo IB n. C.I.7 a) – Soppressione di una forma farmaceutica: Antra 40 mg polvere per soluzione per infusione, 1 flaconcino – AIC 028245049; Antra 40 mg polvere per soluzione per infusione, 5 flaconcini – AIC 028245052

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

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

VP Legal - Un procuratore
avv. Carlo Simone Massenti

TX16ADD8394 (A pagamento).

ABBVIE S.R.L.

Sede legale: 04011 Campoverde di Aprilia (LT)
Codice Fiscale: 02645920592
Partita IVA: 02645920592

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

Titolare: ABBVIE S.r.l., S.R. 148 Pontina km 52 snc, 04011 Campoverde di Aprilia (LT)

Medicinale: DUODOPA

Confezione e numero di A.I.C.: 20 mg/ml + 5mg/ml Gel Intestinale - AIC n. 036885010.

Codice pratica n. C1A/2016/2854

Procedura MRP n. SE/H/415/001/IA/56

Variazione di Tipo IAIN n. A.1) - Cambio indirizzo del Titolare di AIC del medicinale nella Repubblica Ceca da “AbbVie s.r.o. Hadovka Office Park, Evropska 2591/33d,



16000 Prague 6” a “AbbVie s.r.o. Metronom Business Center, Bucharova 2817/13, 158 00 Praha 5 – Stodůlky”.

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
Maria Antonietta Compagnone

TX16ADD8395 (A pagamento).

VERELIBRON S.R.L.

Sede Legale: viale Castello della Magliana n. 18 – 00148
Roma
Partita IVA: 04064290234

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

Medicinale: BRONCHENOLO SEDATIVO E FLUIDIFICANTE. Confezioni: “7,5 mg + 55 mg pastiglie gusto menta” 20 pastiglie - A.I.C. 026564094; “0,15 g/100 ml + 1 g/100 ml sciroppo” flacone 150 ml – A.I.C.: 026564070.

Medicinale: BRONCHENOLO TOSSE. Confezioni: “1,54 mg/ml sciroppo – A.I.C. 019771043.

Codice Pratica: N1A/2016/1596. Modifica apportata: Grouping di n.2 Var. IA, B.III.1.a)2 Aggiornamento di un certificato CEP per una sostanza attiva (destrometorfano bromidrato) presentato da un fabbricante già approvato (CEP No. R1-CEP 1999-103-Rev 04).

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

Un procuratore
dott.ssa Silvia Costa

TX16ADD8403 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo n. 15 - Milano
Capitale sociale: € 1.000.000,00
Codice Fiscale: 06647900965

*Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/
V&A/P/77990 del 27.07.2016*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Medicinale: MUTABON

Codice farmaco: 021460047, 021460023, 021460062, 021460074

Codice Pratica N° N1A/2016/1006

Tipologia variazione oggetto della modifica: Variazione Tipo IA

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

Codice Pratica N° N1B/2015/4255

Tipologia variazione oggetto della modifica: Variazione Tipo IB

C.I.z) Presentazione dei risultati della valutazione effettuata su un gruppo target di pazienti al fine di conformarsi all'art. 59 della direttiva 2001/83/CE ed eventuali variazioni del foglio illustrativo.

Modifica apportata:

Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio illustrativo per l'inclusione dell'avvertenza e della nuova reazione avversa relative al prolungamento dell'intervallo QT, a seguito delle conclusioni della procedura PSUSA/00000170/201501. Modifiche editoriali minori. Aggiornamento del foglio illustrativo e delle etichette in seguito ai risultati del “Readability User Test”.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.6, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Un procuratore speciale
Gianni Ferrari

TX16ADD8404 (A pagamento).



ASTRAZENECA S.P.A.

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

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione
in commercio di specialità medicinale per uso umano.
Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo
29 dicembre 2007, n. 274*

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

Codice Pratica: C1A/2016/2773 - Procedura di mutuo riconoscimento n.: NL/H/0156/001-007/IA/131/G

Specialità Medicinale: SEROQUEL

Confezioni e numeri AIC: "25 mg compresse rivestite con film", "100 mg compresse rivestite con film", "150 mg compresse rivestite con film", "200 mg compresse rivestite con film", "300 mg compresse rivestite con film" - A.I.C. 032944 (tutte le confezioni)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE.

Grouping di variazioni.

1. Tipo IA B.I.b.1.b): rafforzamento dei limiti delle specifiche relative alla quetiapina fumarato

2. Tipo IA B.I.b.1.d): soppressione dei metalli pesanti dai parametri di specifica

3. Tipo IA B.II.d.2.a): correzione del calcolo della concentrazione della soluzione standard di lavoro

4. Tipo IA B.II.d.2.f): aggiornamento della procedura di prova "Dose Uniformity by mass variance" per rispecchiare la conformità alla PhEur ed eliminare il riferimento a metodi di prova interni obsoleti

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

VP Legal - Un procuratore
avv. Carlo Simone Massenti

TX16ADD8405 (A pagamento).

MAGIS FARMACEUTICI S.R.L.

Sede: via Cacciamali 34 - Brescia
Codice Fiscale: 03759110988

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

Codice pratica: N1A/2016/1620

Specialità medicinale: ISODOL confezione 032337038

Variazione: IAIN A.5.a. Modifica apportata: Modifica dell'indirizzo del fabbricante del prodotto finito (responsabile del rilascio dei lotti) Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A., Via Grignano, 43 24041 Brembate (BG) Italia

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

Il legale rappresentante
dott. Enzo Moroni

TX16ADD8408 (A pagamento).

**LABORATORIO FARMACOLOGICO
MILANESE S.R.L.**

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

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

Medicinale: MIRACLIN. 100 mg 10 compresse, AIC n. 022211039.

Titolare AIC: L.F.M. Srl

Codice Pratica N1B/2016/1914

Tipologia variazione oggetto della modifica: B.II.e.1.z
Tipo IB

Modifica apportata: Rettifica descrizione blister in RCP.

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

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

Il legale rappresentante
dott. Davide Businelli

TX16ADD8409 (A pagamento).

**BIOINDUSTRIA LABORATORIO ITALIANO
MEDICINALI S.P.A.**

Sede: via De Ambrosiis 2 - Novi Ligure (AL)
Codice Fiscale: 01679130060

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

Titolare AIC: Bioindustria Laboratorio Italiano Medicinali S.p.A.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N° N1B/2015/2143

Medicinale: ROPIVACAINA CLORIDRATO BIOINDUSTRIA L.I.M.

Codice farmaco: 039409 (TUTTE LE CONFEZIONI AUTORIZZATE)



Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/77973 di 27 Luglio 2016

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test.

E' autorizzata la modifica degli stampati del Foglio Illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

Il legale rappresentante
dott. Fabrizio Caraccia

TX16ADD8410 (A pagamento).

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

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

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

Medicinale: NORFLOXACINA ABC

Confezione e numero di A.I.C.: 025000023 – 400 mg capsule rigide – 14 capsule

Codice pratica: N1B/2016/1845

Modifica di Tipo IB categoria B.II.d.1.c) consistente dell'aggiunta del test delle impurezze (singole note, incognite e totali), sia al rilascio che al termine della validità del prodotto finito. I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in gazzetta.

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX16ADD8411 (A pagamento).

PHARMACARE S.R.L.

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

Medicinale: DUTAS

Confezione e numero di A.I.C.: 043912 – in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate.

DCP n. MT/H/170/001/IA/002 - Codice pratica: C1A/2016/2474

Modifica di tipo IA, categoria B.II.e.2.c): eliminazione di un parametro di specifica non significativo per il foglio di alluminio del confezionamento primario (peso).

DCP n. MT/H/170/001/IA/003 – Codice pratica: C1A/2016/2629

Modifica di tipo IA, categoria B.II.d.2.a): modifiche minori nella procedura di prova analitica autorizzata per il prodotto finito.

DCP n. MT/H/0170/001/IB/004 – Codice pratica: C1B/2016/2053

Modifica di Tipo IB, categoria B.II.e.2.z): modifica dei limiti di spessore del foglio di alluminio che costituisce una parte degli imballaggi primari del medicinale.

DCP n. MT/H/0170/001/IA/005 – Codice pratica: C1A/2016/2702

Modifica di Tipo IA, categoria B.III.1.a)1: introduzione di un CEP per il produttore di principio attivo già autorizzato (R0-CEP 2014-019-Rev00).

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

L'amministratore unico
Danilo Graticola

TX16ADD8412 (A pagamento).

CHEFARO PHARMA ITALIA S.R.L.

Sede legale: viale Castello della Magliana n. 18 – 00148
Roma
Partita IVA: 08923130010

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

Titolare A.I.C.: Chefaro Pharma Italia S.r.l.

Medicinale: NICOTINA GLAXOSMITHKLINE
CONSUMER HEALTHCARE. Numeri A.I.C. e confezioni: n. 043406- tutte le confezioni. Procedura europea UK/H/5449/01-02/IB/004. Codice pratica C1B/2016/1582.



Modifica: Variazione IB tipo A.2b) Modifica nella denominazione del medicinale in Italia in NIQUITINACT.

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

Un procuratore
Silvia Costa

TX16ADD8413 (A pagamento).

HOSPIRA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Hospira Italia S.r.l.

Specialità medicinali: EPIRUBICINA HOSPIRA 2mg/ml soluzione iniettabile, in tutte le confezioni e tutti i numeri di AIC: 037227.

Codice pratica C1B/2016/2161. Modifica UK/H/844/01/IA/046/G. Tipo IA Grouping. Tipo IAIN, B.II.b.1 a) Variazione per sostituire il sito alternativo di confezionamento secondario da McGregor Cory Limited; Exel, Middleton Close, Banbury, Oxfordshire, OX16 4RS (UK), Londra UK a UPS Healthcare Italia S.r.l, Via Formellese KM. 4.300 - 00060 Formello (RM). Tipo IA, A.5.b) variazione per modificare il nome del sito di confezionamento secondario in UK da Brecon Pharmaceuticals Ltd a AndersonBrecon (UK) Limited.

Data di implementazione: 22/07/2016.

REMIFENTANIL HOSPIRA 1mg, 2 mg, 5mg polvere per concentrato per soluzione iniettabile o infusione, in tutte le confezioni e tutti i numeri di AIC: 040169.

Codice pratica: C1A/2016/2376. Modifica DE/H/2561/001-003/IAIN/020. Tipo IAIN, C.I.8 a) modifica dell'ubicazione del PSMF nonché della QPPV di riferimento. Modifica del PSMF dal numero MFL1611, con locazione all'interno dell'unità condivisa nella regione EMEA accessibile attraverso la rete Hospira al numero MFL1463, conservato presso il sito Pfizer Safety a Milano (Italia) dove sono accessibili anche i dati sulla farmacovigilanza.

Data di implementazione: 16/05/2016.

NALOXONE CLORIDRATO HOSPIRA adulti 0,4 mg/ml soluzione iniettabile, in tutte le confezioni e tutti i numeri di A.I.C.: 030068.

Codice pratica N1B/2016/1975. Tipo IB, B.II.d.1 c) variazione per aggiornare le specifiche del prodotto finito al rilascio e al termine del periodo di validità, inserendo i limiti relativi a impurezze singole note, non note e totali. Impurezze note: Imp A: NMT 0.2%; Imp B: NMT 0.2%; Imp C: NMT 0.2%; Imp F: NMT 0.2%; Imp E: NMT 4.0%. Impurezze non note: NMT 0.5%. Impurezze totali (esculsa impurezza E): NMT 2%. Metodo interno per tutti e tre tipi di impurezze.

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

Un procuratore
dott.ssa Immacolata Giusti

TX16ADD8414 (A pagamento).

DIFA COOPER S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: ZINDACLIN

Codici confezioni: 036862 - tutte.

UK/H/0503/001/IA/028/G. Codice pratica: C1A/2016/1417. Tipologia di variazione: IA n. A.7): Eliminazione del sito di produzione del principio attivo Union Quimico Farmaceutica SA (Uquifa SA).

UK/H/0503/001/IA/029. Codice pratica: C1A/2016/1420. Tipologia di variazione: IAIN n. B.II.b.1 a): Aggiunta del sito di confezionamento secondario Infectopharm Arzneimittel ubd Colislium GmbH (solo per la Germania).

UK/H/0503/001/IA/030. Codice pratica: C1A/2016/1773. Tipologia di variazione: IAIN n. B.III.1 a) 3.: Presentazione di un nuovo CEP per il principio attivo di un nuovo produttore (aggiunta): R0-CEP 2013-178-Rev 01.

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

Il direttore generale
dott. Stefano Fatelli

TX16ADD8415 (A pagamento).

PHARMAXIS PHARMACEUTICALS LIMITED

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

Titolare AIC: Pharmaxis Pharmaceuticals Limited, 25 Moorgate, London, EC2R 6AY, Regno Unito.

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008

Specialità Medicinale: OSMOHALE

Confezioni e numero AIC: polvere per inalazione, capsula rigida: 1 kit contenente 1 cps da 0 mg, 1 cps da 5 mg, 1 cps da 10 mg, 1 cps da 20 mg, 15 cps da 40 mg, 1 inalatore. - A.I.C. n. 038029017



Procedura Europea - MRP n. SE/H/711/001/IA/018/G

Codice Pratica: C1A/2016/2647 - Grouping di 2 variazioni:

Variation type IA n. A.4.: Change in the name of a quality control testing site used for testing of the drug substance. The current name of AMS Laboratories Pty Ltd is to be replaced by Eurofins ams Laboratories Pty Ltd.

Variation type IA n. B.III.2.b: Change to comply with Ph. Eur. or with a national pharmacopoeia of a Member State: report an update to the drug substance specifications for mannitol to comply with the latest Ph. Eur. monograph and update to the analytical testing regime, to accord with applicable Ph. Eur. standard testing methods described for this monograph.

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

Un procuratore
Kristen Morgan

TX16ADD8416 (A pagamento).

NORGINE ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi Regolamento 712/2012/CE

Titolare: Norgine Italia S.r.l., Via Fabio Filzi 25 - 20124 Milano (MI)

Medicinale: MOVIPREP

Confezioni e numeri di A.I.C.: 037711(013-025-037-049-052-064-126)

Codice Pratica: C1A/2016/2147 (UK-H-0891-001-IA-0052) Variazione tipo IA- A.7 per rimuovere i nomi dei produttori degli eccipienti dal dossier.

Data implementazione: 30/03/2016

Medicinale: KLEAN-PREP

Confezioni e numero di A.I.C.: 028263010

Codice Pratica: N1B/2016/1895 Grouping variazioni tipo IB - B.II.e.1.z) per aggiornare la composizione del confezionamento primario del prodotto finito; B.II.e.2.b) per aggiungere un nuovo parametro di specifica per il confezionamento primario del prodotto finito; B.II.e.3.c) eliminazione di test non significativi per il confezionamento primario del prodotto finito.

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

Un procuratore
Lia Bevilacqua

TX16ADD8417 (A pagamento).

SIGMA-TAU IFR S.P.A.

Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale CYCLOVIRAN

Avviso relativo al comunicato n. T11ADD17962 pubblicato in *G.U.* foglio delle inserzioni n.150 del 29/12/2011 alla pag. 17, relativo alla Var. IB: C.I.3.a.

dove è scritto: "Cod. pratica CIB/2010/1407",
leggasi: "Cod. pratica CIB/2011/1407".

Direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

TX16ADD8418 (A pagamento).

DOMPÉ FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: via San Martino, 12 - 20122 Milano
Codice Fiscale: 00791570153

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

Titolare: Dompé farmaceutici SpA

Medicinale: OKITASK

Codice pratica: N1A/2016/1720

Confezioni:

okitask 40 mg granulato 10 bustine numero di AIC: 042028011

okitask 40 mg granulato 20 bustine numero di AIC: 042028023

okitask 40 mg granulato 30 bustine numero di AIC: 042028050

Tipologia variazione e modifica apportata: Tipo IA - B.II.b.3 a):

Modifica minore del metodo di produzione (quantità di ketoprofene sale di lisina granulato utilizzato nella fase STEP-II pari a 45 kg con definizione della quantità della soluzione di coating ad una quantità fissa pari a 208.2 kg).

Titolare: Dompé farmaceutici SpA

Medicinale: OKITASK

Codice pratica: N1A/2016/1685

Confezioni:

okitask 40 mg granulato 10 bustine numero di AIC: 042028011

okitask 40 mg granulato 20 bustine numero di AIC: 042028023

okitask 40 mg granulato 30 bustine numero di AIC: 042028050

Tipologia variazione e modifica apportata: Tipo IA - B.II.b.3 a):

Modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, cambio dei parametri di processo relativi allo Step I e Step IV del talco-magnesio.



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

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

Un procuratore
Roberta Villa

TX16ADD8419 (A pagamento).

MEDA PHARMA S.P.A.

Sede: via Felice Casati, 20 - 20124 Milano

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

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008 e successive modificazioni.

Titolare AIC: MEDA PHARMA S.P.A., Via Felice Casati 20, 20124 Milano

Specialità medicinale: VIARTRIL-S

Confezioni e numero di AIC:

“1500 mg polvere per soluzione orale 20 bustine (A.I.C. 028034015)

Codice pratica: N1A/2016/1825 conclusa in silenzio assenso in data 22 Agosto 2016

Tipologia variazione oggetto della modifica: Grouping IA.in.B.III.2.a.1; IA.B.III.2.a.2

Modifica apportata: Aggiornamento delle specifiche della materia prima di partenza Glucosamina Cloridrato e del principio attivo Glucosamina Solfato Sodico Cloruro alla Ph. Eur.

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

Specialità medicinale: METOCAL VITAMINA D3

Confezioni e numero di AIC:

“600 mg + 400 UI compresse masticabili” 20 compresse masticabili in blister PVC/PVDC/AL”

(A.I.C. 035027010)

“600 mg + 400 UI compresse masticabili” 30 compresse masticabili in blister PVC/PVDC/AL”

(A.I.C. 035027022)

“600 mg + 400 UI compresse masticabili” 60 compresse masticabili in blister PVC/PVDC/AL”

(A.I.C. 035027034)

Codice pratica: C1A/2016/2698, MRP DE/H/0184/001/IA/034 conclusa con esito regolare nel RMS in data 25 Agosto 2016, data di implementazione 1 Dicembre 2015

Tipologia variazione oggetto della modifica: IA.in.A.1

Modifica apportata: Modifica indirizzo del titolare A.I.C. in Francia: ROTTAPHARM SAS, 40-44 rue Washington 75008 Parigi (Francia)

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

Specialità medicinale: CALCIDURAN

Confezioni e numero di AIC:

“500 mg + 800 UI compresse masticabili” (in attesa di decreto A.I.C. in Italia)

Codice pratica: C1A/2016/2735, MRP SE/H/805/03/IA/019 conclusa con esito regolare nel RMS in data 26 Agosto 2016, data di implementazione 27 Giugno 2016.

Tipologia variazione oggetto della modifica: IA.in.A.1

Modifica apportata: Modifica indirizzo del titolare A.I.C. in Francia: MEDA PHARMA SAS, 40-44 rue Washington 75008 Parigi (Francia).

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

Specialità medicinale: MOLAXOLE

Confezioni e numero di AIC:

Polvere per soluzione orale, 8 bustine (AIC n. 038643019)

Polvere per soluzione orale, 10 bustine (AIC n. 038643021)

Polvere per soluzione orale, 20 bustine (AIC n. 038643033)

Polvere per soluzione orale, 30 bustine (AIC n. 038643045)

Polvere per soluzione orale, 50 bustine (AIC n. 038643058)

Polvere per soluzione orale, 100 bustine (AIC n. 038643060)

Codice pratica: DK/H/1199/001/IB/029, C1B/2016/1594

Tipologia variazione: IB.B.I.b.1.d)

Modifica apportata: Eliminazione del parametro particle size dalle specifiche del principio attivo Macrogol 3350 prodotto nel sito Klocke Pharma-Services GmbH.

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

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

Il procuratore speciale
dott.ssa Monica Garocchio

TX16ADD8421 (A pagamento).

FARMACEUTICI DAMOR S.P.A.

Sede: via E. Scaglione, 27 - 80145 Napoli

Codice Fiscale: 00272420639

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

Titolare: Farmaceutici Damor S.P.A. - Via E. Scaglione, 27 - 80145 Napoli - Codice fiscale: 00272420639

Specialità medicinale: FLUPID (AIC: 034601)

Confezioni: “250 mg compresse rivestite” (A.I.C.: 034601017).

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008 CE: Variazione A.5.a) – modifica dell'indirizzo – Codice pratica: N1A/2016/1861



Modifica: modifica dell'indirizzo (nome della *via*) del fabbricante del prodotto finito (compreso il rilascio dei lotti).

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

Il presidente del C.d.A.
Caterina Riccio

TX16ADD8423 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo 71 - 04100 Latina
Codice Fiscale: 06954380157

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

TITOLARE: Pfizer Italia Srl, via Isonzo 71, 04100 Latina
SPECIALITÀ MEDICINALE: C TARD

CONFEZIONI E NUMERI DI AIC:

500 mg capsule rigide a rilascio prolungato, 20 capsule AIC n. 021115035

500 mg capsule rigide a rilascio prolungato, 60 capsule AIC n. 021115023

MODIFICHE APPORTATE AI SENSI DEL REGOLAMENTO (CE) N.1234/2008 E S.M.

CODICE PRATICA N1A/2016/1782: grouping di 3 variazioni di tipo IA: n. B.III.1.b)2 presentazione di un nuovo Ph. Eur. TSE Certificate of Suitability n. R1-CEP 2001-424-Rev 03 per l'eccepiante gelatina da parte di un produttore già autorizzato (Gelita Group); n. B.III.1.b)3 presentazione di un Ph. Eur. TSE Certificate of Suitability aggiornato n. R1-CEP 2003-172-Rev 01 per l'eccepiante gelatina da parte di un produttore già autorizzato (Gelita Group); n. B.III.1.b)4 eliminazione del Ph. Eur. TSE Certificate of Suitability n. R1-CEP 2004-022-Rev00 per l'eccepiante gelatina del produttore PB Leiner Argentina.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Mara Casarini

TX16ADD8424 (A pagamento).

GERMED PHARMA S.R.L.

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

Medicinale: MONTELUKAST GERMED AIC 041132, confezioni: tutte. Prat.C1B/2016/1875, Proced. PT/H/389/IB/010/G, Grouping Variation IB B.II.b.1.e, IAIN B.II.b.1.b, IAIN B.II.b.1.a: cambio sito del finito (bulk, confezionamento primario e secondario) da Siegfried Ltd, Zofingen a Siegfried Malta Ltd; Variaz. A.7 tipo IA: eliminazione sito Klocke Verpackung-Serv. GmbH. Lotti vendibili a scadenza.

Medicinale: LEVOFLOXACINA GERMED AIC 041523, confezioni: tutte. Prat.C1A/2016/2690, Proced. UK/H/4199/001-002/IAIN/006, Variaz. tipo IAIN A.1: cambio nome e indirizzo titolare da GERMED Pharma SpA, via Cantù 11, 20092 C. Balsamo (MI) a GERMED Pharma Srl, via Venezia 2, 20834 Nova Milanese (MB). Lotti vendibili a scadenza.

Medicinale: VALSARTAN GERMED AIC 040461, confezioni: tutte. Prat.C1A/2016/2754, Proced. PT/H/0623/IA/004/G, Variaz. tipo IAIN A.1: cambio nome e indirizzo titolare da GERMED Pharma SpA, via Cantù 11, 20092 C. Balsamo (MI) a GERMED Pharma Srl, via Venezia 2, 20834 Nova Milanese (MB); Variaz. tipo IAIN C.I.8.a: introduz. PSMF GERMED (MFL 2615). Lotti vendibili a scadenza.

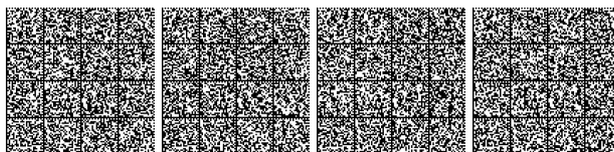
Medicinale: CETIRIZINA GERMED AIC 039111, confezioni: tutte. Prat.C1A/2016/2160, Proced. UK/H/0588/001/IAIN/0016, Variaz. tipo IAIN A.1: cambio nome e indirizzo titolare da GERMED Pharma SpA, via Cantù 11, 20092 C. Balsamo (MI) a GERMED Pharma Srl, via Venezia 2, 20834 Nova Milanese (MB). Lotti vendibili a scadenza.

Medicinale: ACIDO ALENDRONICO GERMED AIC 037443013, Prat.N1B/2016/2007, Group. Variation IAIN B.II.b.1.a, IAIN B.II.b.1.b, IB B.II.b.1.e, IAIN B.II.b.2.c.2: cambio sito del finito (tutte le fasi produttive) da West Pharma SA, Portogallo, a SPL SpA, Anagni; Variaz.A.7 tipo IA: eliminaz. sito Atlantic Pharma SA (PT). Lotti vendibili a scadenza.

Medicinale: OMEPRAZOLO GP AIC 042275, confezioni: tutte. Prat.N1A/2016/1355, Group. Variation IA: 2 x B.III.1.b.2: nuovo CEP-TSE gelatina R1-CEP 2001-424-rev03 e R1-CEP 2000-045-rev 03; B.III.1b.3: aggiornamento CEP-TSE gelatina R1-CEP 2003-172-Rev01 da produttore autorizzato; B.III.1.b.4: eliminazione CEP-TSE gelatina R1-CEP 2004-022, R1-CEP 2004-247, R1-CEP 2004-320 e R1-CEP 2005-217. Lotti vendibili a scadenza.

Il legale rappresentante
dott. Carlo Oliani

TX16ADD8426 (A pagamento).



EG S.P.A.

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

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali

Specialità Medicinale: MESALAZINA EG

AIC n.029480050-”800 mg compresse gastroresistenti”,
24 compresse – Classe A - Prezzo Euro 12,47

Specialità Medicinale: MESALAZINA EUROGENERICI

AIC n.035358050-”10% gel rettale”, 20 contenitori mono-
dose – Classe A - Prezzo Euro 18,93.

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX16ADD8427 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: OMEPRAZOLO TEVA ITALIA

Codice A.I.C.: 042236 tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: UK/H/4493/001-003/IA/020

Codice Pratica: C1A/2016/1151

Medicinale: PRAVASTATINA RATIOPHARM

Codice A.I.C.: 037517 tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: NL/H/0543/001-003/IA/048

Codice Pratica: C1A/2016/1090

Medicinale: MAGEO

Codice A.I.C.: 042908 tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: UK/H/5267/001/IA/006

Codice Pratica: C1A/2016/2527

Medicinale: OGAME

Codice A.I.C.: 042909 tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: UK/H/5268/001/IA/006

Codice Pratica: C1A/2016/2528

Tipo di modifica: Tipo IAin – A.1

Modifica apportata: modifica dell'indirizzo del Titolare
AIC Teva Italia S.r.l. da “Via Messina, 38 - 20154 Milano” a
“Piazzale Luigi Cadorna, 4 - 20123 Milano”.

Medicinale: PREDNISONA TEVA

Codice A.I.C.: 043411 tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: ES/H/0270/001-002/IA/005/G

Codice Pratica: C1A/2016/2560

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IA – 2 x
B.III.1.a.2 – pubblicazione parziale

Modifica apportata: presentazione di un certificato di con-
formità alla farmacopea europea aggiornato presentato da
un fabbricante già approvato per la sostanza attiva (R1-CEP
2003-135-Rev03).

Medicinale: CIQORIN

Codice A.I.C.: 042787 tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: UK/H/4128/001-004/IA/009/G

Codice Pratica: C1A/2016/2504

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IA – A.7 e
Tipo IAin – A1 - pubblicazione parziale

Modifica apportata: eliminazione di Teva Santé (Francia)
(controllo e rilascio dei lotti, confezionamento primario e
secondario); modifica dell'indirizzo del Titolare AIC Teva
Italia S.r.l. da “Via Messina, 38 - 20154 Milano” a “Piazzale
Luigi Cadorna, 4 - 20123 Milano”

Medicinale: SEASONIQUE

Codice A.I.C.: 042139 tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: FR/H/0516/001/IB/003

Codice Pratica: C1B/2015/3575

Tipo di modifica: Tipo IB – C.I.11.z

Modifica apportata: introduzione di obblighi e condizioni
relativi ad un'autorizzazione all'immissione in commercio,
o modifiche ad essi apportate, compreso il piano di gestione
dei rischi: aggiornamento RMP.

Medicinale: ANASTROZOLO TEVA

Codice A.I.C.: 038101 tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: UK/H/0911/001/IA/035

Codice Pratica: C1A/2016/1642

Tipo di modifica: Tipo IAin – B.III.1.a.1

Modifica apportata: presentazione di un nuovo certificato
di conformità alla farmacopea europea presentato da un fab-
bricante già approvato in sostituzione del DMF (R0-CEP
2014-099-Rev 00).

Medicinale: DONEPEZIL TEVA

Codice A.I.C.: 041733 tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: UK/H/1373/001-002/IB/034

Codice Pratica: C1B/2016/1897

Tipo di modifica: Tipo IB – B.II.d.1.z

Modifica apportata: riduzione della frequenza di prova di
un'analisi (microbial testing of finished product).

Medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE
TEVA

Codice A.I.C.: 040240 tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: DK/H/1507/001/IB/040

Codice Pratica: C1B/2016/1707

Tipo di modifica: Tipo IB – B.II.c.z



Modifica apportata: eliminazione della frequenza del test per l'eccepiante magnesio stearato.

Medicinale: CELECOXIB TEVA

Codice A.I.C.: 040512 tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: DE/H/3058/001-002/IA/013

Codice Pratica: C1A/2016/2722

Tipo di modifica: Tipo IA – A.7

Modifica apportata: eliminazione del sito produttivo Teva Operations Poland – Kutno (Polonia) (confezionamento primario e secondario).

Medicinale: FOSINOPRIL TEVA

Codice A.I.C.: 037594 tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: UK/H/0789/001-002/IA/044

Codice Pratica: C1A/2016/2369

Tipo di modifica: Tipo IAin – A.3

Modifica apportata: modifica del nome di un eccepiante (da 'sodium laurylsulphate' a 'sodium laurilsulfate' e da 'sodium sulphate' a 'sodium sulfate').

Medicinale: FAMCICLOVIR TEVA

Codice A.I.C.: 038106 tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: NL/H/0868/001-003/IA/022

Codice Pratica: C1A/2016/2522

Tipo di modifica: Tipo IA – B.I.b.2.a

Modifica apportata: modifica minore alla procedura di prova della sostanza attiva.

Medicinale: ESCITALOPRAM TEVA

Codice A.I.C.: 042116 tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: HU/H/0179/001-004/IB/038

Codice Pratica: C1B/2016/2006

Tipo di modifica: Tipo IB – B.II.c.z

Modifica apportata: eliminazione dei dettagli sulla frequenza dei test per gli eccepianti in linea con le raccomandazioni del CMDh.

Medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE TEVA ITALIA

Codice A.I.C.: 040259 tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: DK/H/1524/001-002/IB/041

Codice Pratica: C1B/2016/1704

Tipo di modifica: Tipo IB – B.II.c.z

Modifica apportata: eliminazione dei dettagli sulla frequenza dei test per gli eccepianti in linea con le raccomandazioni del CMDh (magnesio stearato).

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

Un procuratore
dott. Leonardo Gabrieli

TX16ADD8428 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

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

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

Medicinale: NITROGLICERINA SANDOZ - AIC: 042215

Confezioni: tutte Titolare AIC:Sandoz S.p.A. Codice Pratica: N1B/2016/1827 Var. Grouping IB -Tipo IB: B.II.b.1e) + Tipo IAin: B.II.b.1b) + Tipo IAin: B.II.b.1a) Aggiunta sito per produzione bulk, confezionamento primario e secondario del prodotto finito + Tipo IAin: B.II.b.2c)2 Aggiunta sito responsabile del controllo analitico e rilascio lotti del prodotto finito – Altergon Italia S.r.l – Zona Industriale, 83040 Morra De Sanctis (AV) – Italia + Tipo IA: B.II.d.2e) Aggiornamento a monografia generale Ph. Eur. ed.corr. per test microbiologico sul prodotto finito.

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

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

TX16ADD8429 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

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

Tipo di Modifica: modifica stampati

Codice Pratica: C1B/2015/1191

N. di Procedura: UK/H/1456/002-003/IB/016

Medicinale: LETROZOLO AUROBINDO, codice AIC 040214 (tutte le confezioni autorizzate)

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

Tipologia variazione: IB-C.I.z

Modifica Apportata: Aggiornamento stampati in accordo al 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 (paragrafo 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 alla Azienda Titolare dell'AIC.

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



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

Un procuratore
Lorena Verza

TX16ADD8430 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 – 04100 Latina

Capitale sociale: € 1.000.000.000,00

Codice Fiscale: C.F. 06954380157 - P.I. 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: ZYVOXID (LINEZOLID)

Numeri di AIC e confezioni: 600mg compresse rivestite con film AIC n. 035410 (tutte le confezioni)

Titolare AIC: Pfizer Limited - Ramsgate Road - Sandwich, Kent CT13 9NJ - Regno Unito Codice pratica: C1A/2016/2542

Procedura n.: UK/H/0439/003/IA/101

Tipologia variazione: tipo IA in B.II.a.1 - Modifica o aggiunta di impressioni, rilievi o altre marcature compresa l'aggiunta o la modifica di inchiostri usati per marcare il medicinale a) Modifiche di impressioni, rilievi o altre marcature.

Specialità Medicinale: TAZOCIN (PIPERACILLINA-TAZOBACTAM)

Numeri di AIC e confezioni:

2g+0,250g polvere per soluzione per infusione - 12 flaconcini polvere AIC n. 028249050

4g+0,500g polvere per soluzione per infusione - 1 flaconcino polvere AIC n. 028249035

4g+0,500g polvere per soluzione per infusione - 12 flaconcini polvere AIC n.028249062

Titolare AIC: Pfizer Limited - Ramsgate Road - Sandwich, Kent CT13 9NJ - Regno Unito

Codice pratica: C1A/2016/938

Procedura n.: UK/H/4984/01-02/IA/024

Tipologia variazione: Tipo IA – B.III.2 b) - Modifica della rotazione ottica della sostanza attiva piperacillina monoidrato da +165° - +175° a +168° - +178° in accordo alla monografia della farmacopea europea (Ph Eur).

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

TX16ADD8432 (A pagamento).

SPA - SOCIETÀ PRODOTTI ANTIBIOTICI S.P.A.

Sede: via Biella, 8 – Milano

Codice Fiscale: 00747030153

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

Specialità medicinale: NIRENOL AIC 036999, tutte le confezioni.

Codice pratica N1B/2016/1711.

N° e tipologia variazione: Grouping di variazioni di tipo IB e IA in B.II.b.1.e + B.II.b.1.b + B.II.b.1.a + B.II.b.2.c.2. Aggiunta di un produttore che effettua la produzione, il confezionamento, il controllo ed il rilascio del lotto del prodotto finito (Altergon Italia S.r.l.).

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

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

Il legale rappresentante
M. Giovanna Caccia

TX16ADD8434 (A pagamento).

JANSSEN-CILAG SPA

Sede: via M. Buonarroti 23 – 20093 Cologno Monzese (MI)

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

Titolare AIC: Janssen-Cilag SpA

Ai sensi della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti variazioni:

Medicinale: PARIET 10 compresse gastroresistenti

Confezioni e numeri di AIC: tutte le confezioni – AIC 034216



Codice pratica: C1B/2016/2154 – UK/H/0248/001/IB/93
B.II.b.3.z Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito

Cambio delle unità di etanolo nella batch formula – DA: volume (V) A: peso (Kg)

Medicinale: PARIET 20 compresse gastroresistenti

Confezioni e numeri di AIC: tutte le confezioni – AIC 034216

Codice pratica: C1B/2016/2163 – UK/H/0248/002/IB/96

B.II.c.1.z Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti di un eccipiente

Correzione editoriale nel dossier delle specifiche dei seguenti eccipienti:

butyl alcohol DA: In-house/USP A: in-house

ethanol DA: Ph.Eur./USP A: Ph.Eur.

yellow ferric oxide DA: US-NF/JP/Ph.Eur. A: US-NF

purified water DA: Ph.Eur./USP A: Ph.Eur.

red iron oxide DA: JPE,US-NF, EEC A: JPE, US-NF, EU

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

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Sinibaldi

TX16ADD8436 (A pagamento).

TECNIGEN S.R.L.

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

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

Codice Pratica: C1B/2016/1069

N° di Procedura Europea: PT/H/0237/IB/006/G

Medicinale: LOSARTAN TECNIGEN -A.I.C. n. 039918

Confezioni: Tutte le confezioni;

Titolare AIC: TECNIMEDE SOCIEDADE TECNICO-MEDICINAL, S.A., Rua da Tapada Grande 2, Abrunheira,2710-089 Sintra – Portogallo

Tipologia variazione: Grouping di due variazioni: Tipo IB B.II.b.1.e; Tipo IA B.II.b.4.a

Modifica Apportata: Aggiunta di un sito del prodotto finito responsabile della produzione bulk - Atlantic Pharma - Produções Farmacêuticas, S.A.; modifica del batch size del prodotto finito sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto.

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

Il legale rappresentante in Italia Tecnigen S.r.l.
Jorge Vieira

TX16ADD8438 (A pagamento).

TECNIGEN S.R.L.

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

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

Codice Pratica: C1B/2016/1070

N° di Procedura Europea: PT/H/0239/IB/006/G

Medicinale: LOSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE
TECNIGEN -A.I.C. n. 040139

Confezioni: Tutte le confezioni;

Titolare AIC: TECNIMEDE SOCIEDADE TECNICO-MEDICINAL, S.A., Rua da Tapada Grande 2, Abrunheira,2710-089 Sintra – Portogallo

Tipologia variazione: Grouping di due variazioni: Tipo IB B.II.b.1.e; Tipo IA B.II.b.4.a

Modifica Apportata: Aggiunta di un sito del prodotto finito responsabile della produzione bulk - Atlantic Pharma - Produções Farmacêuticas, S.A.; modifica del batch size del prodotto finito sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto.

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

Il legale rappresentante in Italia Tecnigen S.r.l.
Jorge Vieira

TX16ADD8439 (A pagamento).

TECNIGEN S.R.L.

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

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

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/65195 del 21/06/2016

Codice Pratica: N1B/2015/6095, N1B/2016/1050

Medicinale: Ambroxol TecniGen A.I.C. n.035270



Confezioni: Tutte le confezioni;
 Titolare AIC: TECNIGEN S.R.L.
 Tipologia variazione: IB
 Tipo di Modifica: C.I.z); C.I.1a

Modifica Apportata: Aggiornamento del FI in seguito ai risultati del test di leggibilità ed adeguamento RCP al QRD template; modifica stampati su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza per i medicinali contenenti ambraxolo a seguito della Decisione della Commissione Europea n. C(2016)226 del 14/01/16.

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

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

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

Il legale rappresentante
 Jorge Vieira

TX16ADD8440 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

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

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

Codice pratica: C1A/2016/2657

Procedura MRP: UK/H/178/001/IA/070

Titolare: Baxter S.p.A.

Specialità Medicinale: EXTRANEAL AIC N. 033302 – tutte le confezioni autorizzate

Var. tipo IA n. A.7 – Eliminazione del sito di fabbricazione del prodotto finito, Eczacibasi-Baxter (Istanbul, Turchia).

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

Un procuratore
 dott.ssa Simona Mancinelli

TX16ADD8442 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

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

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

Codice pratica: N1B/2016/1855

Titolare: Baxter S.p.A.

Specialità Medicinale: HOLOXAN

AIC n. 023779085 e 023779097

Var. tipo IB n.C.I.7.a – Soppressione della forma farmaceutica soluzione per infusione (AIC n. 023779085 e 023779097).

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

Un procuratore
 dott.ssa Simona Mancinelli

TX16ADD8443 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

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

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

Codice pratica: N1A/2016/1838

Titolare: Baxter S.p.A.

Specialità Medicinale: soluzione per dialisi peritoneale BAXTER AIC N. 031503 – tutte le confezioni autorizzate

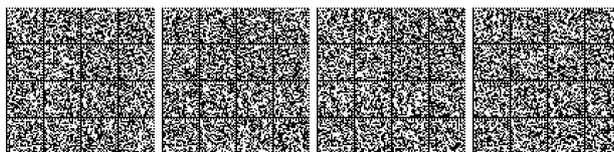
Var. tipo IA n. A.7 – Eliminazione del sito di fabbricazione del

prodotto finito, Eczacibasi-Baxter (Istanbul, Turchia).

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

Un procuratore
 dott.ssa Simona Mancinelli

TX16ADD8444 (A pagamento).



BAXTER S.P.A.

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

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

Codice pratica: N1A/2016/1839

Titolare: Baxter S.p.A.

Specialità Medicinale: NUTRINEAL PD4

AIC N. 029204 – tutte le confezioni autorizzate

Var. tipo IA n. A.7 – Eliminazione del sito di fabbricazione del

prodotto finito, Eczacibasi-Baxter (Istanbul, Turchia).

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

Un procuratore
dott.ssa Simona Mancinelli

TX16ADD8445 (A pagamento).

**CONCESSIONI DI DERIVAZIONE
DI ACQUE PUBBLICHE**

**REGIONE AUTONOMA VALLE D'AOSTA
Assessorato OO.PP., difesa del suolo e edilizia
residenziale pubblica**

Concessione per la derivazione d'acqua

Con domanda in data 13 maggio 2016 la soc. Meyes Srl, di Valsavarenche, ha chiesto di derivare dall'acquedotto consortile della Valsavarenche, in loc. Grand Clapey del medesimo comune, mod. max. 1,25 e medi annui 0,625, ad uso idroelettrico, con restituzione dell'acqua in loc. Pro Army del comune di Valsavarenche.

Aosta, 22 luglio 2016

Il dirigente
ing. R. Maddalena

TU16ADF8316 (A pagamento).

**REGIONE UMBRIA
Servizio geologico e gestione delle competenze
regionali in materia di acque pubbliche**

Concessione di derivazione di acqua pubblica

Con DD n. 003991 del 28 maggio 2012 è stato assentito in via provvisoria, salvi i diritti dei terzi e la disponibilità dell'acqua, alla Enel Produzione S.p.A. con sede legale in Roma, viale Regina Margherita, 125CF-PI 05617841001, di

derivare acqua dal Fiume Timia, in loc. Ponte S. Agostino, nel Comune di Bevagna, per la portata massima di l/s 250 e media di l/s 200 per uso industriale (refrigerazione macchinari della C.le P. Vannucci); salvi i casi di decadenza, servizio pubblico ex art. 8 comma 4 LR 33/04 revoca o rinuncia, la concessione di derivazione è stata accordata fino al 31 dicembre 2025;

Estratto art. 8 disciplinare di concessione;

Il concessionario, assume la piena responsabilità per quanto riguarda i diritti di terzi con particolare riferimento a vertenze in corso relative alla sottensione idrica (art. 45, 47 R.D. 1775/33) e, gli eventuali danni derivanti dalla derivazione, sollevando la Provincia di Perugia da qualsiasi pretesa o molestia da parte di terzi che si ritenessero danneggiati;

Estratto art. 14 del disciplinare di concessione;

Il concessionario è tenuto alla piena ed esatta osservanza di tutte le disposizioni normative.

Il dirigente del servizio
dott. Borislav Vujovic

TU16ADF8318 (A pagamento).

ISCRIZIONE DI PRIVILEGIO

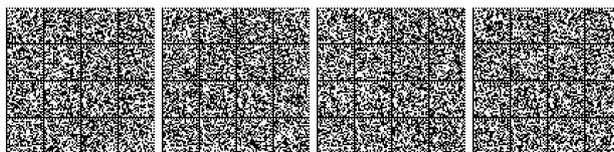
CASSA DI RISPARMIO DI BOLZANO S.P.A.

Iscrizione di privilegio

Con contratto di costituzione di privilegio a rogito del dott. Elio Villa, notaio in Bolzano, con studio in Bolzano, vicolo Mendola n. 19, in data 30 maggio 2016 n. 41.378/19.243 di repertorio e registrato a Bolzano il 17 giugno 2016 al numero 6929 serie 1T - esente, la società Contrapo' Biogas Società agricola a r.l. con sede in Ferrara, Località Gaibana, via Palmirano n. 60, iscritta nel registro delle imprese di Ferrara con il numero di codice fiscale 01830320386 ha concordato con la Cassa di risparmio di Bolzano S.p.a. con sede in Bolzano (BZ), via Cassa di Risparmio n. 12, iscritta nel registro delle imprese di Bolzano al numero e codice fiscale 00152980215, la costituzione di un privilegio ai sensi dell'art. 46 del decreto legislativo 1° settembre 1993 n. 385, a carico impianti situati nel comune di Voghiera (FE), sino alla complessiva somma di Euro 8.740.000,00.

Il richiedente
dott. Elio Villa, notaio in Bolzano

TU16ADJ8377 (A pagamento).



CASSA DI RISPARMIO DI BOLZANO S.P.A.*Iscrizione di privilegio*

Con contratto di costituzione di privilegio a rogito del dott. Elio Villa, notaio in Bolzano, con studio in Bolzano, vicolo Mendola n. 19, in data 30 maggio 2016 n. 41.378/19.243 di repertorio e registrato a Bolzano il 17 giugno 2016 al numero 6929 serie 1T - esente, la società Palmirano Biogas Società agricola a r.l., con sede in Ferrara, località Gaibanella, via Palmirano n. 60, iscritta presso il registro delle imprese di Ferrara con il numero di codice fiscale 01866230384, ha concordato con la Cassa di risparmio di Bolzano S.p.a. con sede in Bolzano (BZ), via Cassa di Risparmio n. 12, iscritta nel registro delle imprese di Bolzano al numero e codice fiscale 00152980215, la costituzione di un privilegio ai sensi dell'art. 46 del decreto legislativo 1° settembre 1993 n. 385, a carico impianti situati nel comune di Voghiera (FE), sino alla complessiva somma di Euro 9.000.000,00.

Si allega copia autentica del contratto di mutuo di cui in narrativa.

Bolzano, 23 giugno 2016

Il richiedente
dott. Elio Villa, notaio in Bolzano

TU16ADJ8378 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI**CONSIGLIO NOTARILE DI TRANI***Iscrizione a ruolo della dott.ssa Sabrina Lattanzio*

Il Presidente rende noto che la dott.ssa Sabrina Lattanzio, nata a Trani il 10 novembre 1979, notaio in Andria, trasferita alla sede di Barletta con D.D. del 26 maggio 2016, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 125 del 30 maggio 2016, è stata iscritta in data 25 agosto 2016 nel Ruolo dei notai esercenti in questo Distretto Notarile, per la sede di Barletta, con ufficio alla via Pier delle Vigne, 7.

Trani, 25 agosto 2016

Il presidente
dott.ssa Antonella Trapanese

TU16ADN8312 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI REGGIO EMILIA*Avviso di ammissione all'ufficio di notaio in Reggio Emilia della dott.ssa Maura Manghi*

Il consigliere anziano notifica che la dott.ssa Maura Manghi, presidente del consiglio notarile di Reggio Emilia, avendo ottenuto, con decreto dirigenziale 26 maggio 2016, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 125 del 30 maggio 2016 - Serie generale - il trasferimento nell'ambito del Distretto notarile di Reggio Emilia, dalla sede di Correggio a quella di Reggio Emilia e avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla vigente legge notarile, con provvedimento in data odierna, è stata iscritta nel ruolo dei notai esercenti in questo distretto alla suddetta sede di Reggio Emilia.

Reggio Emilia, 5 agosto 2016

Il consigliere anziano
Gianluigi Martini

TU16ADN8358 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO*Avviso di trasferimento in Milano del dott. Nicola Virgilio*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Milano notifica che il dott. Nicola Virgilio già notaio in Caravaggio è stato trasferito alla residenza di Milano con D.D. 26.05.2016 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 125 del 30.05.2016 prorogato di 90 gg. con D.D. 13.07.2016 e che avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla Legge Notarile e relativo Regolamento, è stato ammesso ad esercitare le funzioni notarili nella suddetta residenza a datare da oggi.

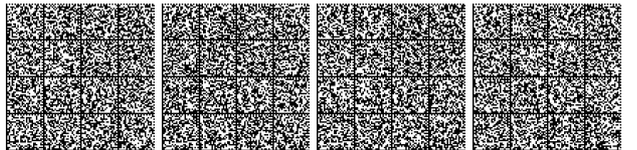
Milano, 6 settembre 2016

Il presidente
Arrigo Roveda

TX16ADN8402 (Gratuito).



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



MODALITÀ PER LA VENDITA

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

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

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

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

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





€ 3,05

