

GAZZETTA UFFICIALE



DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 30 agosto 2018

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

SPV PROJECT 1516 S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1, 4 e 7.1 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, come di volta in volta integrato e/o modificato (il "Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali"), del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento dell'Autorità Garante") e degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 ("GDPR") (la "Normativa Privacy") (TX18AAB8798) Pag. 1

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

TRIBUNALE CIVILE DI LOCRI

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione (TX18ABA8809) Pag. 2

TRIBUNALE DI BELLUNO

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione in riassunzione per costituzione di servitù coattiva (TX18ABA8814) Pag. 3

TRIBUNALE DI CATANIA Sezione Lavoro

Notifica per pubblici proclami - Integrazione del contraddittorio (TX18ABA8812) Pag. 3

TRIBUNALE DI CUNEO

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. - Atto di citazione per usucapione e convocazione per la mediazione obbligatoria (TX18ABA8831) Pag. 4

TRIBUNALE DI FORLÌ

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione con preventiva convocazione innanzi l'Organismo di Conciliazione presso il Tribunale di Forlì (TX18ABA8833) Pag. 5

TRIBUNALE DI TERAMO

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione (TX18ABA8828) Pag. 3

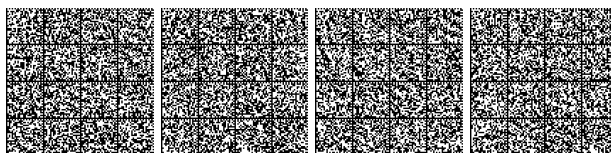
TRIBUNALE DI VERCELLI

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione (TX18ABA8829) Pag. 4

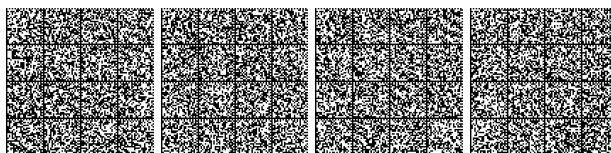
Ammortamenti

TRIBUNALE DI ALESSANDRIA

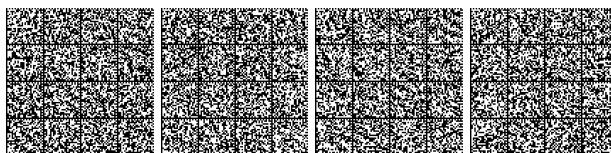
Ammortamento libretto di risparmio (TX18ABC8837) Pag. 5



Eredità	
TRIBUNALE DI AREZZO	
<i>Eredità giacente di Alfredo Cosci (TX18ABH8800)</i>	Pag. 6
TRIBUNALE DI AREZZO	
<i>Eredità giacente di Lido Romiti (TX18ABH8799)</i>	Pag. 5
TRIBUNALE DI BUSTO ARSIZIO	
<i>Nomina eredità giacente di Silvano Consoli (TX18ABH8805)</i>	Pag. 6
TRIBUNALE DI VARESE	
<i>Nomina curatore eredità giacente di Guidetti Chiara R.G. V.G. 1101/2018 (TX18ABH8802)</i>	Pag. 6
TRIBUNALE DI VARESE	
<i>Nomina curatore eredità giacente di Rossini Giovanni R.G. V.G. 650/18 (TX18ABH8801)</i>	Pag. 6
Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione	
COOP. ENERGY SOCIETÀ COOPERATIVA	
<i>Deposito bilancio finale di liquidazione, conto di gestione e relazione del commissario (TX18ABS8826)</i>	Pag. 6
ALTRI ANNUNZI	
<hr/>	
Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici	
ABIOTEN PHARMA 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 (TX18ADD8832)</i>	Pag. 14
ABIOTEN PHARMA 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. (TX18ADD8841)</i>	Pag. 15
BIOINDUSTRIA LABORATORIO ITALIANO MEDICINALI S.P.A.	
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 274/2007 e Regolamento n.1234/2008 e s.m.i. (TX18ADD8825)</i>	Pag. 13
BRISTOL-MYERS SQUIBB S.R.L.	
<i>Riduzione del prezzo al pubblico ed ex factory di specialità medicinale per l'uscita dal sistema payback 5% (TX18ADD8827)</i>	Pag. 13
CLARIS LIFESCIENCES (UK) LIMITED	
<i>Estratto comunicazione notifica regolare PPA (TX18ADD8797)</i>	Pag. 6
CLINIGEN HEALTHCARE LTD	
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.L. 219/2006 e s.m.i. del Regolamento 1234/2008/CE e della Determina AIFA 25 agosto 2011. (TX18ADD8803)</i>	Pag. 7
CRINOS S.P.A.	
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e del Regolamento 1234/2008/CE e successive modifiche (TX18ADD8819)</i>	Pag. 9
CRINOS S.P.A.	
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e del Regolamento 1234/2008/CE e successive modifiche (TX18ADD8820)</i>	Pag. 9
EG S.P.A.	
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e del Regolamento 1234/2008/CE e successive modifiche (TX18ADD8821)</i>	Pag. 10
EG S.P.A.	
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e del Regolamento 1234/2008/CE e successive modifiche (TX18ADD8822)</i>	Pag. 11
EG S.P.A.	
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e del Regolamento 1234/2008/CE e successive modifiche (TX18ADD8823)</i>	Pag. 12
EG 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 del Regolamento 1234/2008/CE e successive modifiche (TX18ADD8818)</i>	Pag. 8
EPIFARMA 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 (TX18ADD8836)</i>	Pag. 15
INFECTOPHARM ARZNEIMITTEL UND CONSILIUM GMBH	
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX18ADD8813)</i>	Pag. 8



IPSO PHARMA 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 (TX18ADD8835).</i>	Pag. 15	PHARMEG 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 (TX18ADD8834).</i>	Pag. 14
JOHNSON & JOHNSON S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008, come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012 ed in accordo al Decreto Legislativo n. 219/06 e successivi aggiornamenti (TX18ADD8840).</i>	Pag. 15	SANOFI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX18ADD8830)</i>	Pag. 13
JOHNSON & JOHNSON S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX18ADD8838)</i>	Pag. 14	SANOFI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX18ADD8806)</i>	Pag. 7
KRKA D.D. NOVO MESTO <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali ad uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX18ADD8811)</i>	Pag. 7	SCHARPER 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 Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007, n. 274 (TX18ADD8817).</i>	Pag. 8
MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A. <i>Modifica secondaria di un'Autorizzazione all'Immissione in Commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX18ADD8824).</i>	Pag. 12	Concessioni demaniali	
		COMUNE DI SAN MICHELE AL TAGLIAMENTO (VE) <i>Rilascio di concessione demaniale marittima per tratto di arenile (TX18ADG8839).</i>	Pag. 16





ANNUNZI COMMERCIALI

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

SPV PROJECT 1516 S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017 al n. 35271.6

Sede legale: via Vittorio Betteloni, 2 - Milano

Registro delle imprese: Milano 09285310968

Codice Fiscale: 09285310968

Partita IVA: 09285310968

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1, 4 e 7.1 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, come di volta in volta integrato e/o modificato (il "Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali"), del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento dell'Autorità Garante") e degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 ("GDPR") (la "Normativa Privacy")

La società SPV Project 1516 S.R.L. (la "Cessionaria"), società con sede legale in Milano, via Vittorio Betteloni 2, comunica che:

(A) con contratto di cessione concluso in data 30 luglio 2018, ai sensi e per gli effetti degli articoli 1, 4 e 7.1 della Legge sulla Cartolarizzazione (il "Contratto di Cessione UBI"), la Cessionaria ha acquistato pro soluto da Unione di Banche Italiane S.p.A., società con sede legale in Bergamo, piazza Vittorio Veneto n. 8 ("UBI"), con efficacia economica a partire dal 30 luglio 2018, un credito derivante da un contratto di finanziamento garantito da ipoteca, originato il 30 settembre 2008, qualificato come credito deteriorato secondo la normativa applicabile, indicato nel Contratto di Cessione UBI (il "Credito UBI"), vantato nei confronti di un debitore ceduto identificato da UBI con NDG 12022616;

(B) con contratto di cessione concluso in data 2 agosto 2018, ai sensi e per gli effetti degli articoli 1, 4 e 7.1 della Legge sulla Cartolarizzazione (il "Contratto di Cessione Mediocredito"), la Cessionaria ha acquistato pro soluto da Mediocredito Italiano S.p.A., società con sede legale in Milano, via Cernaia n. 8/10 ("Mediocredito" e, unitamente a UBI, i "Cedenti"), con efficacia economica a partire dal 2 agosto 2018, un credito derivante da un contratto di finanziamento garantito da ipoteca, originato il 22 dicembre 2009, qualificato come credito deteriorato ai sensi della normativa applicabile, indicato nel Contratto di Cessione Mediocredito (il "Credito Mediocredito" e, unitamente al Credito UBI, i "Crediti"), vantato nei confronti di un debitore ceduto identificato da Mediocredito con NDG 0905469536000;

La Cessionaria renderà disponibili sul sito internet <https://gaia.zenithservice.it/listacrediteduti.aspx>, fino alla loro estinzione, i dati indicativi dei Crediti trasferiti dai Cedenti e la conferma della avvenuta cessione ai debitori ceduti che ne faranno richiesta.

Il ruolo di servicer, ossia di soggetto incaricato "della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento" dei Crediti sarà svolto da Zenith Service S.p.a., con sede legale in Roma, via Guidubaldo del Monte, 61 e sede amministrativa in Milano, via Vittorio Betteloni 2, 20131 (il "Servicer"). Il Servicer, nella sua qualità di soggetto incaricato alla riscossione dei Crediti e dei servizi di cassa e pagamento, ha conferito a Officine CST S.p.A. con sede legale in via Serchio 7, 00198 Roma (lo "Special Servicer"), l'incarico di porre in essere talune attività ricomprese tra quelle delegabili a norma di legge ivi incluse, in particolare, le attività relative al recupero (giudiziale e stragiudiziale) dei Crediti.

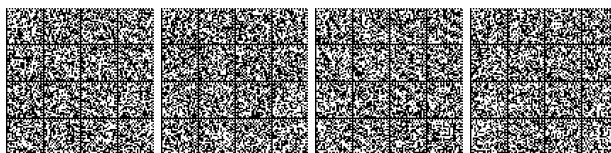
Informativa ai sensi della Normativa Privacy

In ottemperanza a quanto previsto dall'articolo 13 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali, dagli articoli 13 e 14 del GDPR e dal Provvedimento dell'Autorità Garante, la Cessionaria informa i debitori ceduti nonché i relativi garanti, successori ed aventi causa (gli "Interessati") che, a seguito delle cessioni dei Crediti, la Cessionaria è divenuta titolare del trattamento (il "Titolare del Trattamento") dei dati personali relativi agli Interessati (i "Dati Personali"), ai sensi e per gli effetti delle disposizioni della Normativa Privacy. Ai fini della presente informativa, si informa che, il Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali trova applicazione in quanto compatibile con il GDPR.

L'acquisizione dei Dati Personali è obbligatoria per realizzare le operazioni di cessione dei Crediti e la loro cartolarizzazione, che in assenza sarebbero precluse.

I Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento del proprio oggetto sociale, in particolare: (i) per finalità inerenti alla realizzazione di un'operazione di cartolarizzazione ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione; (ii) 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; (iii) per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori/garanti ceduti, nonché all'emissione di titoli da parte della società ovvero alla valutazione ed analisi dei Crediti; e (iv) per finalità connesse all'esercizio di un diritto in giudizio (collettivamente, le "Finalità"). Resta inteso che non verranno trattati dati definiti dalla Normativa Privacy come "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 e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali stessi. I dati forniti saranno conservati per tutta la durata dei Crediti e anche successivamente per l'espletamento di tutti gli adempimenti di legge e per la difesa, anche in giudizio, degli interessi del Titolare del trattamento.



I Dati Personali potranno essere comunicati in ogni momento (i) al Servicer, allo Special Servicer e agli altri eventuali 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 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 e (ii) a società che gestiscono banche dati istituite per valutare il rischio creditizio consultabili da molti soggetti (ivi inclusi i sistemi di informazione creditizia), in modo che altri istituti di credito e società finanziarie possano conoscere e valutare l'affidabilità e puntualità dei pagamenti degli Interessati. L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati è disponibile presso la sede legale della Cessionaria.

Si informa, infine, che gli Interessati possono esercitare 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. Inoltre, ove applicabili, ciascun Interessato potrà altresì esercitare i diritti di cui agli articoli 15 - 22 del GDPR, tra cui in particolare il diritto di rettifica, diritto all'oblio, diritto di limitazione del trattamento, diritto alla portabilità dei dati, nonché il diritto di proporre reclamo all'Autorità Garante per la Protezione dei dati personali in relazione ai trattamenti di cui alla presente informativa. Gli Interessati possono esercitare i propri diritti nei confronti del Titolare del trattamento e richiedere a quest'ultimo ogni ulteriore informazione.

Milano, 24 agosto 2018

L'amministratore unico
dott.ssa Giulia Reali

TX18AAB8798 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE CIVILE DI LOCRI

*Notifica per pubblici proclami - Atto
di citazione per usucapione*

I Signori Ferraro Antonio (C.F.: FRRNTN69E06I725K), nato a Siderno (RC) il 06.05.1969, ivi residente, C.da Ianni, 6, e Ferraro Francesca (C.F.: FRRFNC71E48I725Z), nata a Siderno (RC) il 08.05.1971, ivi residente C.da

Ianni 6, rappresentati e difesi dall'Avv. Marisa Sacca (C.F. SCCMRS63T54I725N), nel cui studio in Siderno, Via Zammariti n. 3 bis, (pec: marisa.sacca@avvocatilocri.legalmail.it e-mail: avv.sacca.marisa@tiscali.it- numero fax 0964388139) vista l'autorizzazione del Presidente del Tribunale di Locri rilasciata con decreto n.cron.1766/2018 del 02.08.2018 - R.G. 1026/2018 per notificare l'atto di citazione indicato a mezzo di pubblici proclami con modalità di cui all'art. 150 cod. proc.civ. esclusivamente nei confronti dei convenuti che sono indicati nel decreto, nonché degli eventuali loro eredi, utilizzando per gli altri convenuti le forme ordinarie di notifica, CITANO 1) Ferraro Carlo, nato a Siderno -RC - il 23.08.1903; 2) Ferraro Carmela, nata a Siderno -RC -il 25.03.1915; 3) Ferraro Maria, maritata Bavaro, nata a Siderno - RC- il 03.12.1909; 4) Baggetta Francesco, nato a Siderno - RC- il 02.09.1892, (già coniuge della defunta Ferraro Maria Girolama, nata a Siderno -RC- il 14.09.1899); 5) Baggetta Domenico nato a Siderno(RC) il 6.1.1927 (figlio della defunta Ferraro Maria Girolama, nata a Siderno (RC) il 14.09.1899); 6) Ferraro Maria Rosa, maritata Fiorenza, nata a Siderno (RC) il 18.05.1919; 7) Bavaro Elisabetta di Domenico mar.Ferraro 8) Tutti gli eventuali loro eredi a comparire innanzi al Tribunale Civile di Locri, Piazza Don Bosco, Giudice Istruttore designando, all'udienza del 15(quindici) aprile 2019, ore 9:00 con seguito con Invito a Costituirsi, ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 CPC nell'indicato termine di VENTI giorni prima dell'udienza sopra indicata, oppure di quella fissata, ai sensi dell'art.168 bis u.c. c.p.c., dal G.I. con avvertimento che la tardiva costituzione implica le decadenze di cui agli articoli. 38 e 167 cod.proc. civ. e che in caso di mancata costituzione si procederà nella in loro contumacia, per ivi sentir accogliere le seguenti CONCLUSIONI: "Voglia l'On.le Tribunale adito accertare e dichiarare: che i Signori Ferraro Antonio (C.F.: FRRNTN69E06I725K), nato a Siderno il 06.05.1969, ivi residente, C.da Ianni, 6, e Ferraro Francesca (C.F.: FRRFNC71E48I725Z), nata a Siderno il 08.05.1971, ivi residente, C.da Ianni n. 6, hanno posseduto, da oltre vent'anni, in modo pacifico, pubblico ed indisturbato i seguenti beni: fabbricati rurali siti nel Comune di Siderno identificati in Catasto Terreni con le Particelle 41, 42, 43 e 44 del Foglio di Mappa 29; -che i predetti beni sono di proprietà esclusiva dei Signori Ferraro Antonio (C.F.: FRRNTN69E06I725K), nato a Siderno il 06.05.1969, ivi residente, C.da Ianni, 6, e Ferraro Francesca (C.F.: FRRFNC71E48I725Z), nata a Siderno il 08.05.1971, ivi residente, C.da Ianni, 6, i quali li hanno acquistati in virtù di usucapione ultraventennale e, conseguentemente, ordinare la trascrizione dell'emananda sentenza presso l'Agenzia delle Entrate -Ufficio Provinciale di Reggio Calabria- Servizio di Pubblicità Immobiliare - ex Conservatoria Registri Immobiliari di Reggio Calabria con esonero di responsabilità del Conservatore e al competente Ufficio Catastale di provvedere alla voltura; Vittoria di spese e competenze in caso di opposizione".

Siderno il 24.08.2018

avv. Marisa Sacca

TX18ABA8809 (A pagamento).



TRIBUNALE DI CATANIA
Sezione Lavoro

Notifica per pubblici proclami - Integrazione del contraddittorio

Giusto provvedimento del 08.06.2018 del Tribunale di Catania si rende noto che Grazia Ersilia Tascone ha proposto ricorso contro il MIUR, l'USR Sicilia e l'AT di Catania di Ragusa e di Siracusa e i controinteressati, cioè tutti i docenti che hanno partecipato alla fase C delle immissioni in ruolo disposte nell'anno scolastico 2015/2016 del piano di assunzione varato con la legge 107/2015 per la declaratoria del diritto della ricorrente a essere convocata per le immissioni in ruolo disposte nell'anno scolastico 2015/2016 nella così detta fase C del piano di assunzione varato con la legge 107/2015 e per accertare l'utile collocazione in graduatoria di parte ricorrente per ottenere l'assunzione a tempo indeterminato per la classe di concorso Scuola Primaria in relazione alle immissioni in ruolo disposte nell'anno scolastico 2015/2016, con decorrenza dal 1.9.2015, in via principale nella provincia di Catania, in subordine, nella provincia di Ragusa o, in estremo subordine, nella provincia di Siracusa. Per la prosecuzione del giudizio, iscritto al n. 7672/16 R.G., è stata fissata l'udienza del 15.10.2018, ore 09:00 e ss che si terrà innanzi al G.L. Dott.ssa Musumeci presso il Tribunale di Catania-Sez.Lavoro, nota sede. Copia del ricorso è depositata presso la casa comunale del comune di Catania.

avv. Marco Di Pietro

TX18ABA8812 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BELLUNO

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione in riassunzione per costituzione di servitù coattiva

I sig.ri Traina Benvenuto (C.F.: TRN BVN 67M19 A501U) e Pinazza Marilena (C.F.: PNZ MLN 64R54 G642J) di Domegge di Cadore (BL), rappresentati dall'avv. Valerio Piller Roner del Foro di Belluno, attori nel proc. Civ. n. 10000024/2007 pendente avanti il Tribunale di Belluno, G.U. dott.ssa Sandini, citano in riassunzione per l'udienza del 20.12.2018, ore 9.30, la sig.ra De Bernardo Gloria, nata a Domegge di Cadore il 22.02.1934, C.F.: DBR GLR 34B62 D330B, quale erede del convenuto sig. De Bernardo Mirto, già proprietario del terreno identificato in catasto al F. 14, mappale 37 in Comune di Domegge di Cadore, affinché siano accolte le seguenti conclusioni: "accertata l'interclusione dei fondi identificati in catasto ai mappali n. 605, n. 38, n. 39 e n. 40 del foglio 14 in Comune di Domegge di Cadore, appartenenti per la quota del 50 % ognuno al sig. Traina Benvenuto e alla sig.ra Pinazza Marilena, sia costituita servitù coattiva di passaggio, anche con automezzi, per garantire l'apertura dei predetti mappali alla pubblica via (strada comunale via S. Rocco) o attraverso i mappali n. 419 e n. 433 del foglio 13, seguendo il per-

corso della strada privata ivi esistente, nonché attraverso i mappali n. 434 (Foglio 13) e 32 e 37 (foglio 14) secondo il tracciato identificato nella planimetria generale allegata sub doc. n. 6, oppure attraverso i mappali n. 442, 441, 440, 464, 465, 463, 438, 435, 522 e 523 del foglio 13, secondo il percorso indicato nella planimetria generale allegata sub doc. 7 o comunque, in ogni caso, secondo altra via individuata attraverso eligenda Ctu;

- in via subordinata, accertata la sussistenza dei presupposti ex art. 1052 c.c., relativamente ai fondi identificati in catasto ai mappali n. 605, n. 38, n. 39 e n. 40 del foglio 14 in Comune di Domegge di Cadore, appartenenti per la quota del 50 % ognuno al sig. Traina Benvenuto e alla sig.ra Pinazza Marilena, sia costituita servitù coattiva di passaggio per garantire l'apertura dei predetti mappali alla pubblica via anche con automezzi, (strada comunale via S. Rocco) o attraverso i mappali n. 419 e n. 433 del foglio 13, seguendo il percorso della strada privata ivi esistente, nonché attraverso i mappali n. 434 (Foglio 13) e 32 e 37 (foglio 14) secondo il tracciato identificato nella planimetria generale allegata sub doc. n. 6, oppure attraverso i mappali n. 442, 441, 440, 464, 465, 463, 438, 435, 522 e 523 del foglio 13, secondo il percorso indicato nella planimetria generale allegata sub doc. 7 o comunque, in ogni caso, secondo altra via individuata attraverso eligenda Ctu;

- sia riconosciuta alla servitù coattiva di passaggio adeguata larghezza e tracciato, da individuarsi attraverso eligenda Ctu, secondo i criteri di legge;

- sia determinata la misura dell'indennità da corrispondere ai sensi di legge in favore dei fondi serventi;

spese, diritti ed onorari integralmente rifusi".

Belluno, 21 agosto 2018

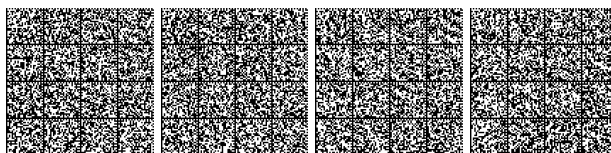
avv. Valerio Piller Roner

TX18ABA8814 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TERAMO

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione

Maurizio Di Ventura, DVNMRZ56R26E343D, nato a Isola del Gran Sasso d'Italia (TE) il 26.10.56, residente in Cerchiara (TE), via di Gran Sasso 153, rappresentato dall'avv. Lorenzo Cirri, CRRLNZ70R01D612F, con studio in Firenze, via Marconi 58, presso di lui domiciliato, avendo posseduto uti dominus, pubblicamente, pacificamente ed ininterrottamente per oltre 20 anni gli immobili identificati al NCEU del Comune di Teramo fg. 10, part. 814, 812, 274 e 813, cita per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. con autorizzazione del Tribunale di Teramo del 18.1.2018, gli intestatari dei beni Angelo Di Ventura, Antonio Di Ventura, Carmela Di Ventura, Elisabetta Di Ventura, Emidio Di Ventura, Giuseppe Di Ventura, Luigi Di Ventura, Maria Di Ventura, loro eredi e aventi causa, dinanzi all'intestato Tribunale per l'udienza del 21 gennaio 2019 con invito a



costituirsi almeno venti giorni prima di detta udienza, con avvertimento che la costituzione oltre i detti termini comporterà le decadenze di cui agli art 38 e 167 cpc e che in caso di mancata comparizione si procederà in loro contumacia ex art. 171 cpc, per sentir dichiarar il sig. Maurizio Di Ventura proprietario per intervenuta usucapione dei predetti immobili.

avv. Lorenzo Cirri

TX18ABA8828 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERCELLI

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione

PLEITAVINO Piera nata San Giacomo Vercellese il 16/06/1959, ivi residente via Camandona 20 CF: PLT PRI 59H56 B952U rappresentata dall'Avv. Antonella PILETTA ,CF:PLTNNL65P60L750G,fax:0161250758P.E.C.:antone.la.piletta@ordineavvocativercelli.eu domiciliata presso lo studio in Vercelli Via C. Leone n. 21 avendo posseduto da oltre vent'anni in modo continuato, pacifico, pubblico ed incontestato l'immobile, adiacente a quello di proprietà, così catastalmente censito: NCEU, Comune di San Giacomo Vercellese, foglio 3, particella 508, Cat. A/4, Cl 1 Vani 6 Rendita €. 154,94, sito in San Giacomo Vercellese Via Camandona n. 22 CITA per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. con autorizzazione del Tribunale di Vercelli del 30/07/2018 gli intestatari dell'immobile, i loro eredi o aventi causa

BERTONE Albina n Crova VC 08/07/1915, CF BRT LBN 15L48 D187L

BERTONE Cecilia n Crova VC 18/12/1907CF: BRT CCL 07T58 D187T,

BERTONE Egildo n Crova VC 01/02/1913 CF: BRT GLD 13B01 D187X

BERTONE Emma n Crova VC 27/02/1939, CF: BRT MME 39B67 D187C

BERTONE Ernesta n Crova VC 17/12/1904, CF: BRT RST 04T57 D187S

BERTONE Giacomo n Crova VC 17/01/1912, CF: BRT GCM12A17D187Z

BERTONE Giuseppe n Crova VC 20/03/1937, CF: BRT GPP 37C20 D187B

BERTONE Silvia n Vercelli 28/01/1974 CF: BRT SLV 74A68L750Z

BODO Giovanna n SanGermanoVC26/01/09 CF: BDO GNN 09A66H861N

BODO Ines n Pertengo VC 04/07/1906, CF: BDO NSI 06L44 G471P

BODO Maria n Pertengo VC 07/11/1904, CF: BDO MRA 04S47 G471Q

CIMA Michelangelo n Vercelli 12/12/1931, CF: CMI MHL 31T12 L750I

CORRADINO Libera n Casalino NO 3/10/09 CF: CRR LBR 09R43B897D

CORRADINO Maria nCasalino NO18/07/08 CF: CRR MRA 08L58 B897D

RAVIZZAVincenza n Lignana VC 9/02/1893, CF: RVZ VCN 93B49 E583Q

VOLPI Albina n Sesto S GiovanniMI 6/12/1918CF: VLP LBN 18T46 I690S

VOLPI Francesca n Vercelli 06/10/1907, CF: VLP FNC 07R46 L750Q

ZUCCHI Antonia n Vercelli 28/11/1894, CF: ZCC NTN 94S68 L750K

ZUCCHI Natale n Vercelli 18/07/1907, CF: ZCC NTL 07L18 L750E

dinanzi al Tribunale di VERCELLI all'udienza del 20/12/18 ore 9 e successive, con invito a costituirsi almeno venti giorni prima di detta udienza con avvertimento che in difetto incorreranno nelle decadenze ex artt. 167 c.p.c. e 38 c.p.c. per sentire dichiarare l'usucapione del predetto bene in favore dell'attrice Pleitavino Piera. Tribunale di Vercelli VG 1264/2018 Il Presidente vista l'istanza depositata dall'Avv. Piletta il 25/07/2018 visto il parere favorevole del Pubblico Ministero visto l'art. 150 cpc autorizza la notifica per pubblici proclami ai sensi dell'art. 150 cpc del sovra esteso atto di citazione. Vercelli 30.7.2018 Il Presidente Dr Antonio Marozzo.

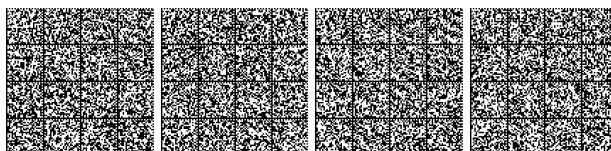
avv. Antonella Piletta

TX18ABA8829 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CUNEO

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. - Atto di citazione per usucapione e convocazione per la mediazione obbligatoria

Il sig. Bongiovanni Pietro, titolare dell'impresa individuale "2B di Bongiovanni Pietro", corrente in Montanera (CN), Via Circonvallazione, n. 38, rappresentato e difeso dall'Avv. Silvia Odasso (C.F.:DSSSLV81P46I470R) e dall'Avv. Antonio Bellu (C.F.:BLLNTN78E15B111B) e domiciliato presso il loro studio in Fossano (CN), Via Roma n. 151, vista l'autorizzazione 10.8.2018 del Presidente di Sez. del Tribunale di Cuneo per la notificazione per pubblici proclami dell'atto di citazione per usucapione, della domanda di mediazione e del provvedimento di fissazione del primo incontro di mediazione, CONVOCA la Sig.ra Barlier Andree Henriette e la Sig.ra Reinero Marguerite, i rispettivi eredi e comunque tutti coloro che abbiano un interesse a contraddire la domanda, all'incontro di mediazione del 10.10.2018 ore 12:00 avanti all'Organismo di Mediazione del Foro di Cuneo presso la sala del Consiglio dell'Ordine degli Avvocati di Cuneo, in Via Bonelli n. 5, davanti al mediatore Avv. Damiana Li Puma, con invito a prendere visione del regolamento di mediazione, a depositare la dichiarazione di adesione entro 15 giorni dalla notificazione della domanda di mediazione, a contattare la segreteria al n. 0171634955 – mediazione@ordineavvocaticuneo.eu e in caso di mancato accordo CITA la Sig.ra Barlier Andree Henriette (C.F.: BRLNRH24C67Z110J)



nata in Francia il 27.03.1924 e la Sig.ra Reinero Marguerite (C.F.: RNRMGR21C48E963P), nata a Marmora (CN), l'8.03.1921, i rispettivi eredi e comunque tutti coloro che abbiano un interesse a contraddire la domanda, a comparire innanzi al Tribunale di Cuneo all'udienza del 9.1.2019, ore di rito, Sezione e Giudice designandi, con l'invito a costituirsi nel termine di almeno venti giorni prima della suddetta udienza nei modi e nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c., con l'espresso avvertimento che la costituzione oltre il predetto termine comporterà le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c., e che non comparendo si procederà in legittima dichiaranda contumacia, per ivi sentire accoglierà le seguenti CONCLUSIONI Voglia l'Ill.mo Tribunale adito, contrariis reiectis, nel merito: *A)* accertare e per l'effetto dichiarare che l'attore Bongiovanni Pietro (BNGPTR58P05A779A), nato a Bene Vagienna (CN) il 5.09.1958, titolare dell'impresa individuale "2B di Bongiovanni Pietro", corrente in Montanera (CN), Via Circonvallazione, n. 38 (P.IVA 03003320045) in virtù dell'art. 1146, comma 2, c.c. e dell'art. 1159 c.c., è divenuto proprietario assoluto ed esclusivo a seguito di maturata usucapione decennale della quota di 10/35, intestata a Barlier Andree Henriette e Reinero Marguerite degli immobili ubicati in Marmora (CN) - Borgata Reinero (catastralmente Renero), censiti come di seguito: Catasto dei Fabbricati - foglio 4, n. 920/1; Catasto dei Terreni - foglio 4, n. 920, ente urbano; - foglio 4, n. 481, ed è, pertanto, proprietario assoluto ed esclusivo, per l'intero, dei predetti immobili; *B)* mandare alla Conservatoria dei Registri Immobiliari di Cuneo ed all'Ufficio Erariale di Cuneo di trascrivere l'emananda sentenza a favore dell'attore e di provvedere alle ulteriori formalità; *C)* con vittoria di spese, diritti e onorari di causa, oltre IVA e CPA come per legge; *D)* con ogni pronuncia consequenziale e di legge; in via istruttoria: riservata ogni ulteriore deduzione e produzione. Fatto salvo ogni ulteriore diritto.

Fossano, 25.08.2018

avv. Antonio Bellu

avv. Silvia Odasso

TX18ABA8831 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FORLÌ

Notifica per pubblici proclami – Atto di citazione per usucapione con preventiva convocazione innanzi l'Organismo di Conciliazione presso il Tribunale di Forlì

La sig.ra Ester Vitali, rappresentata e difesa dall'Avv. Paola Cicognani presso il cui studio in Forlì (FC), via Cignani 40 è domiciliata, ha richiesto di essere autorizzata a notificare ai sensi dell'art.150 cpc l'atto di citazione per la dichiarazione di avvenuto usucapione dell'immobile sito in Forlimpopoli, via Massi 23 e censito presso il CF di detto Comune al fg. 19, p.la 105, senza sub, classe 4, vani 4, rendita € 196,25 mq. 89, in ditta.a Angelini Domenica, Angelini Giulio, Angelini Giuseppe, Angelini Luigia, Angelini Romolo, Bazzoli Annibale, Bazzoli Ercole, Bazzoli Maria, Figli nati di Angelici Salvatore, Lolli Giovanni, Lolli Giuseppe, Lolli Rodina, Lolli

Sante, Maestri Ernesta, Rocchi Augusto, Rocchi Caterina, Rocchi Clementina, Rocchi Giuditta, Rocchi Luigia, Santini Luigino, e Santini Marina.

Il Presidente del Tribunale di Forlì, attesa l'impossibilità di identificare i convenuti ed i loro eredi, con decreto del 3 agosto 2018, ha autorizzato la notifica dell'atto di citazione per usucapione per pubblici proclami ex art.150 cpc, con l'invito a comparire dinanzi all'intestato Tribunale all'udienza del 17 gennaio 2019 ore 9.15. Inoltre, in ragione della materia che richiede la mediazione obbligatoria ex D.lgs 28/2010, con le medesime formalità si invitano i medesimi convenuti o i loro eredi, dinanzi all'Organismo di Conciliazione presso il Tribunale di Forlì per il giorno 15 gennaio 2019 alle ore 14.00.

Forlì 27/08/2018

avv. Paola Cicognani

TX18ABA8833 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI ALESSANDRIA

Ammortamento libretto di risparmio

Il Presidente del Tribunale di Alessandria con decreto n. 1779/2018 del 02/05/2018 ha pronunciato l'ammortamento dei libretti di deposito a risparmio ordinari al portatore n.n. 23200446 e 23200468 intestati a Gallo Edoardo e Gallo Giulia, emessi dalla Banca Popolare di Milano, filiale di Quargnento (AL) portante un saldo apparente alla data del 30/12/2017 di € 795,26 ed € 782,13 . Opposizione legale entro 90 giorni.

Alessandria, 28/08/2018

dott. Lorenzo Trombetta

TX18ABC8837 (A pagamento).

EREDITÀ

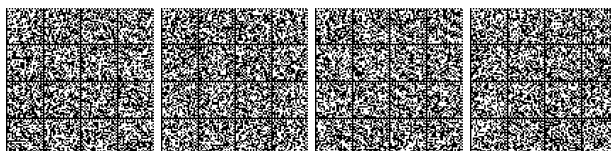
TRIBUNALE DI AREZZO

Eredità giacente di Lido Romiti

Con decreto emesso in data 23.03.2018 il Tribunale di Arezzo ha nominato l'Avv. Eleonora Grifoni con Studio in Via Gruccia n. 23/g, San Giovanni V.no (AR), Curatore dell'Eredità Giacente di Lido Romiti, nato ad Anghiari il 3.11.1946 e deceduto in Arezzo, luogo di ultima residenza, il 25.05.2015.

Avv. Eleonora Grifoni

TX18ABH8799 (A pagamento).



TRIBUNALE DI AREZZO*Eredità giacente di Alfredo Cosci*

Con decreto emesso in data 30.05.2018 il Tribunale di Arezzo ha nominato l'Avv. Eleonora Grifoni con Studio in Via Gruccia n. 23/g, San Giovanni V.no (AR), Curatore dell'Eredità Giacente di Alfredo Cosci, nato a Bucine (AR) il 31.05.1952 e deceduto in Monteverchi, il 29.08.2012.

San Giovanni V.no, il 23.08.2018

Avv. Eleonora Grifoni

TX18ABH8800 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VARESE*Nomina curatore eredità giacente di Rossini Giovanni R.G. V.G. 650/18*

Il Tribunale di Varese, con decreto del 12-13/03/2018, ha dichiarato giacente l'eredità di Rossini Giovanni, nato a Lecce il 25/06/1945, residente in vita in Venegono Superiore (VA) e deceduto in Castellanza il 28/05/2017, nominando curatore dell'eredità giacente Avv. Katia Benvenuto, con studio in Varese Via Morazzone n.5.

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Katia Benvenuto

TX18ABH8801 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VARESE*Nomina curatore eredità giacente di Guidetti Chiara R.G. V.G. 1101/2018*

Il Tribunale di Varese, con decreto del 24-26/04/2018, ha dichiarato giacente l'eredità di Guidetti Chiara, nata a Varese il 03/07/1978, domiciliata in vita in Cittiglio (VA) e deceduta in Sangiano il 16/04/2016, nominando curatore dell'eredità giacente l'avv. Katia Benvenuto, con studio in Varese Via Morazzone n.5.

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Katia Benvenuto

TX18ABH8802 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BUSTO ARSIZIO*Nomina eredità giacente di Silvano Consoli*

Il Giudice del Tribunale di Busto Arsizio dott.ssa Manuela Foscarin proc. N. 4225/2018 R.G. con decreto del 28 giugno 2018 ha dichiarato giacente l'eredità di Silvano Consoli nato a Varese il 8/07/1961 e deceduto in Varese il

8/08/2017 con ultimo domicilio a Sesto Calende (va) in via Adua 1/c nominando curatore dell'eredità giacente l'avv. Barbara Chiaravalli con studio in Gallarate via Magenta 25.
Varese 24 agosto 2018

avv. Elena Camanzi

TX18ABH8805 (A pagamento).

**PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE****COOP. ENERGY SOCIETÀ COOPERATIVA**
in liquidazione coatta amministrativa

Sede legale: via Capo delle Volte 66/a - Ferrara
Codice Fiscale: 01896410386

*Deposito bilancio finale di liquidazione,
conto di gestione e relazione del commissario*

Il commissario liquidatore della società Coop. Energy Soc. Coop.va in liquidazione in l.c.a. con sede in Ferrara rende noto che in data 23.08.18 è stato depositato, presso la cancelleria fallimentare del Tribunale di Ferrara, il bilancio finale di liquidazione, il conto di gestione e la relazione del commissario. Nessun riparto è previsto per i creditori in assenza di attivo. Si procederà alla chiusura della liquidazione ai sensi dell'art. 2 L. 400/75 giurista autorizzazione del M.I.S.E. prot. 49317 del 30.01.2018.

Il commissario liquidatore
dott. Renzo Galeotti

TX18ABS8826 (A pagamento).

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

CLARIS LIFESCENCES (UK) LIMITED
Sede: Crewe Hall - Golden Gate Lodge - Crewe -
Cheshire, CW16UL - Regno Unito

Estratto comunicazione notifica regolare PPA

Tipo modifica: modifica stampati

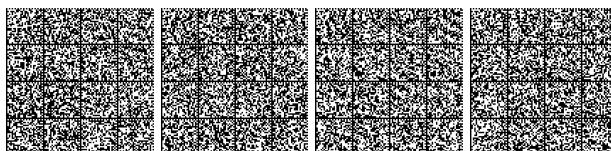
Codice Pratica n. C1B/2015/1993, C1B/2017/709

Medicinale: ACIDO ZOLEDRONICO CLARIS

Numero AIC: 043400011

MRP n. UK/H/5370/01/1B/01, UK/H/5370/01/1B/02

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



Modifiche apportate: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo su indicazioni dell'Applicant per aggiornare i testi dei prodotti medicinali contenenti acido zoledronico; modifica del paragrafo 4.8 del riassunto del prodotto e del corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo su indicazione dell'Applicant per aggiornare i testi dei prodotti medicinali contenenti acido zoledronico.

È autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.2,4.4,4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Cristina Del Corno

TX18ADD8797 (A pagamento).

CLINIGEN HEALTHCARE LTD

Sede legale: Pitcairn House, Crown Square, First Avenue,
DE14 2WW Burton on Trent, Regno Unito
Codice Fiscale: GB100125104
Partita IVA: GB100125104

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.L. 219/2006 e s.m.i. del Regolamento 1234/2008/CE e della Determina AIFA 25 agosto 2011.

Codice pratica n. C1A/2018/1465

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

Specialità medicinale: ETHYOL

Confezioni e numeri AIC: 50 mg/ml soluzione per infusione (500 mg)

A.I.C. n. 030725016

Variazione Tipo IAIN n. A.5 Modifica denominazione dei siti di rilascio (da IDIS Ltd a Clinigen Healthcare Ltd). I lotti già prodotti alla data della pubblicazione in *G.U.* possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *G.U.*

Il procuratore speciale
Cinzia Boldarino

TX18ADD8803 (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 1234/2008/CE e s.m.

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Sede Legale: Viale L. Bodio, 37/B - Milano

Medicinale: BIMIXIN

Confezione e numero di AIC: 25.000 U.I. + 2.500 U.I. compresse – flacone 16 compresse – AIC n. 008477061

Codice pratica n. N1B/2018/1042

Variazione IB B.I.b.1.c.) Modifica dei parametri di specifica del principio attivo. Aggiunta del parametro di specifica: particle size (Ph. Eur. 2.9.12) alle specifiche del principio attivo neomicina solfato.

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

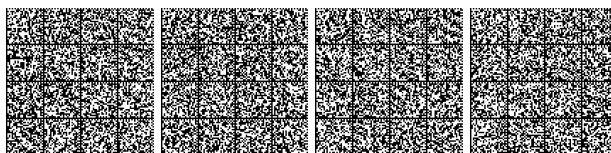
TX18ADD8806 (A pagamento).

KRKA D.D. NOVO MESTO

Sede: Smarjeska Cesta, 6 - Novo Mesto SI - 8501 Slovenia
Partita IVA: 82646716

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

Medicinale: ARIPIPIRAZOLO KRKA, AIC n. 043737 in tutte le confezioni e dosaggi autorizzati. Procedura n. HU/H/0381/001-004/IB/006/G, Codice pratica C1B/2018/610. Variazione grouping tipo IB A.2.b Modifica nella denominazione (di fantasia) del medicinale per prodotti autorizzati secondo procedura nazionale in Cipro, Francia, Irlanda (da Aripiprazole Focus a Aripiprazole Krka), Spagna (da Aripiprazol TADH a Aripiprazol Krka). Data di implementazione: dal giorno successivo la pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.



Medicinale: LOSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE KRKA compresse rivestite con film, A.I.C. n. 039473 in tutte le confezioni autorizzate nel dosaggio da 50/12,5 mg. Procedura europea n. CZ/H/0101/001/IB/037/G, codice pratica C1B/2018/865. Variazione grouping: Tipo IA in B.II.b.1.b: Aggiunta di un sito per il confezionamento primario (KRKA-POLSKA Sp. z o.o., ul. Równoległa 5, 02-235 Warszawa, Polonia); Tipo IA in B.II.b.1.a Aggiunta di un sito per il confezionamento secondario (KRKA-POLSKA Sp. z o.o., ul. Równoległa 5, 02-235 Warszawa, Polonia); tipo IB, B.II.b.1.e: aggiunta di un sito in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione del rilascio dei lotti, del controllo dei lotti e degli imballaggi primario e secondario, per i medicinali non sterili (KRKA-POLSKA Sp. z o.o., ul. Równoległa 5, 02-235 Warszawa, Polonia); tipo IA in, B.II.b.2.c.2: aggiunta di un sito responsabile per il rilascio dei lotti di fabbricazione, compresi il controllo dei lotti (KRKA-POLSKA Sp. z o.o., ul. Równoległa 5, 02-235 Warszawa, Polonia). Data di implementazione: entro sei mesi dall'approvazione.

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

Un procuratore
Patrizia Di Giannantonio

TX18ADD8811 (A pagamento).

INFECTOPHARM ARZNEIMITTEL UND CONSILIUM GMBH

Sede: Von-Humboldt-Str. 1 - 64646 Heppenheim
(Germania)

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

Titolare A.I.C.: InfectoPharm Arzneimittel und Consilium GmbH

Medicinale: PSEROCINA

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni, A.I.C. n. 044082.

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

Cod. Pratica: C1A/2018/1610 - Procedura n. PL/H/0448/001/IA/006 - Tipo IA, A.5.b) Modifica del nome di un produttore responsabile dei controlli del prodotto finito: da Labor L+S AG a Labor LS SE & Co. KG.

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. Stefano Ceccarelli – Sagaem for life S.a.s.

TX18ADD8813 (A pagamento).

SCHARPER S.P.A.

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

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

Titolare: Scharper S.p.A. Viale Ortles, 12 – Milano
Codice Pratica: N1B/2018/1066

Medicinale: SPASMEX 40mg/ 4ml soluzione iniettabile – 10 fiale AIC n. 020851034

SPASMEX 80 mg + 80 mg compresse – 20 compresse AIC n. 020851046

SPASMEX 150 mg + 150 mg supposte – 6 supposte AIC n. 020851022

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008:

Variazioni di Tipo IB by default B.I.a.4.c) Modifiche delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del principio attivo. Soppressione di una prova in corso di fabbricazione non significativa: eliminazione del test per il controllo del contenuto di acqua allo step 3 della sintesi del principio attivo Floroglucunolo diidrato.

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 *Gazzetta Ufficiale*.

Il procuratore
dott.ssa Rosanna Zancani

TX18ADD8817 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

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 del Regolamento 1234/2008/CE e successive modifiche

Titolare AIC: EG S.p.A.

Medicinale: MOMETASONE EUROGENERICI 50 mcg/ erogazione spray nasale, sospensione

Codice Pratica: C1B/2018/226

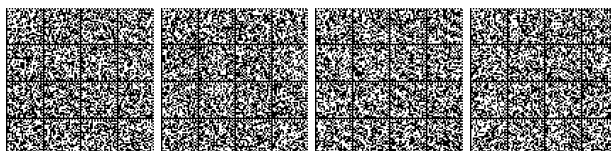
N. di Procedura Europea: NL/H/2611/001/IB/011

Codice AIC: 042006 - Confezioni: Tutte.

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

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Aggiornamento stampati a seguito: PSUSA (PSUSA/00000449/201604), QRD Template ed Editorial Changes.



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

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che non riportino le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX18ADD8818 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.

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

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

Titolare: CRINOS S.p.A.

Specialità Medicinale: CAPECITABINA CRINOS 150 mg e 500 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040841- In tutte le confezioni.
Codice Pratica: C1A/2018/1400
Procedura Europea n° NL/H/2287/001-002/IA/011
Modifica Tipo IAin n. B.III.1.a.3 - Presentazione nuovo CEP (R0-CEP 2014-355 REV 02) del nuovo produttore del principio attivo Hetero Labs Ltd.

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX18ADD8819 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.

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

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

Titolare: CRINOS S.p.A.
Specialità Medicinale: CHRYPELLE 0,02 mg/3mg compresse rivestite con film

Numeri AIC: 042629 – Confezioni: tutte.

Codice Pratica: C1B/2018/0456

Procedura Europea n° NL/H/2631/001/IB/009/G

Grouping variation Tipo IB n. A.2.b - Modifica del nome della specialità medicinale in Danimarca; Tipo IAin n. C.I.8.a - Introduzione del nuovo sistema di Farmacovigilanza in Danimarca.

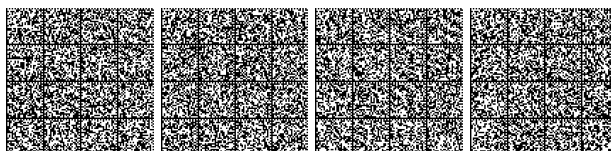
Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio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

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX18ADD8820 (A pagamento).



EG S.p.A.

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

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

Titolare: EG S.p.A.

Specialità Medicinale: AMLODIPINA E VALSARTAN EG 5 mg/80 mg, 5 mg/160 mg e 10 mg/160 mg compresse rivestite con film

Numeri AIC: 044197 – Confezioni: Tutte

Codice Pratica: C1A/2018/1506

Procedura Europea n° DE/H/4298/001-003/IA/005/G

Grouping variation: (Approvazione Parziale) Tipo IA n. B.III.1.a.2 -Aggiornamento CEP del produttore autorizzato del principio attivo Valsartan: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd da R0-CEP 2010-072-Rev 01 a R1-CEP 2010-072-Rev 00.

Specialità Medicinale: ANASTROZOLO EG 1 mg compresse rivestite con film

Numeri AIC: 039147 – Confezioni: Tutte

Codice Pratica: C1A/2018/1545

Procedura Europea n° DE/H/1116/001/IA/025/G

Grouping variation: Tipo IA n. B.III.1.a.3 - Presentazione CEP (R0-CEP 2013-172-Rev 03) del nuovo produttore del principio attivo Hetero Labs Ltd (India); Tipo IA n. A.4 - Modifica del nome del produttore del principio attivo: da Perrigo API Ltd a Wavelength Enterprises Ltd; Tipo IA n. B.I.b.1.d - Eliminazione di un parametro di specifica non significativo del principio attivo; Tipo IA n. B.I.b.2.a - Modifica minore di una procedura di prova autorizzata del principio attivo.

Specialità Medicinale: BRINZOLAMIDE EG 10 mg/ml collirio, sospensione

Numeri AIC: 042406 – Confezioni: Tutte

Codice Pratica: C1A/2018/1416

Procedura Europea n° NL/H/2715/001/IA/005

Modifica tipo IA n. B.II.b.1.a - Sostituzione del sito responsabile del confezionamento secondario: da Tjoapack B.V (Emmen), Paesi Bassi a Tjoapack Netherlands B.V. (Etten-Leur), Paesi Bassi.

Specialità Medicinale: CANDESARTAN EG 4 mg, 8 mg, 16 mg e 32 mg compresse

Numeri AIC: 041376 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2018/1504

Procedura Europea n° AT/H/0375/001-004/IA/012/G

Grouping variation: Tipo IA n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario presso TTCproduction GmbH (Austria); Tipo IA n. B.II.b.2.a - Controllo dei lotti presso ASG Pharma Ltd (Malta).

Specialità Medicinale: CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EG 8 mg/12,5 mg e 16 mg/12,5 mg compresse

Numeri AIC: 041379 – Confezioni: Tutte.

Codice Pratica: C1A/2018/1505

Procedura Europea n° AT/H/0377/001-002/IA/012/G

Grouping variation: Tipo IA n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario presso TTCproduction GmbH (Austria); Tipo IA n. B.II.b.2.a - Controllo dei lotti presso ASG Pharma Ltd (Malta).

Specialità Medicinale: CLARITROMICINA EUROGENERICI 500 mg compresse rivestite con film a rilascio prolungato

Numeri AIC: 041395 – Confezioni: Tutte.

Codice Pratica: C1A/2018/1429

Procedura Europea n° NL/H/2042/001/IA/016

Modifica Tipo IA n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario presso Tjoapack Netherlands BV (Etten-Leur, Paesi Bassi).

Specialità Medicinale: FLURBIPROFENE EG LABORATORI EUROGENERICI 8,75 mg pastiglie gusto menta

Numeri AIC: 044446 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2018/1106

Procedura Europea n° ES/H/0371/001/IA/004

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP da parte del produttore del principio attivo autorizzato Sun Pharmaceutical Industries Ltd da R1-CEP 2003-154 Rev 03 a R1-CEP 2003-154 Rev 04.

Specialità Medicinale: FLUTAMIDE EG 250 mg Compresse

Numeri AIC: 034707 – Confezioni: Tutte.

Codice Pratica: C1A/2018/1300

Procedura Europea n° SE/H/0166/001/IA/031

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP da parte del produttore del principio attivo autorizzato Derivados Quimicos S.A.U da R1-CEP 2002-159-Rev 04 a R1-CEP 2002-159-Rev 05.

Specialità Medicinale: LOSARTAN EG 12,5 mg e 50 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 038438 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2018/1690

Procedura Europea n° DE/H/0762/001-002/IA/034/G

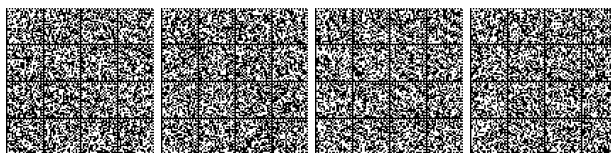
Grouping variation: Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del produttore del principio attivo Aurobindo Pharma Ltd (India) e del produttore del prodotto finito Dexcel Ltd (Israele); n. 2 x Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore autorizzato del principio attivo Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. Ltd da R0-CEP 2009-296-Rev 00 a R1-CEP 2009-296-Rev 00 e da R0-CEP 2010-139-Rev 01 a R1-CEP 2010-139-Rev 00.

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

Numeri AIC: 038601 – Confezioni: tutte.

Codice Pratica: C1A/2018/1747

Procedura Europea n° DE/H/1075/001-002/IA/030/G



Grouping variation: n. 5 x Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP dei produttori autorizzati del principio attivo Losartan: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. Ltd (da R0-CEP 2009-296-Rev 00 a R1-CEP 2009-296-Rev 00 e da R0-CEP 2010-139-Rev 01 a R1-CEP 2010-139-Rev 00), del principio attivo Idroclorotiazide: Cambrex Profarmaco Milano Srl (da R1-CEP 2004-307-Rev 02 a R1-CEP 2004-307-Rev 04) e Unichem Laboratories Ltd (da R1-CEP 2000-091-Rev 02 a R1-CEP 2000-091-Rev 03).

Specialità Medicinale: OMEPRAZOLO EUROGENE-RICI 10 mg e 20 mg capsule rigide gastroresistenti

Numeri AIC: 038965 – Confezioni: tutte

Codice Pratica: C1A/2018/1391

Procedura Europea n° NL/H/1422/001-002/IA/024

Modifica Tipo IA in n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario presso UAB ENTAFARMA (Lituania).

Specialità Medicinale: PANTOPRAZOLO EG 20 mg e 40 mg compresse gastroresistenti

Numeri AIC: 038440 – Confezioni: Tutte.

1) Codice Pratica: C1A/2018/1640

Procedura Europea n° DE/H/0947/001-002/IA/075/G

Grouping variation: n. 2 x Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore del principio attivo autorizzato Mylan Laboratories Ltd: da R1-CEP 2008-244-Rev 00 a R1-CEP 2008-244-Rev 02.

2) Codice Pratica: C1A/2018/1672

Procedura Europea n° DE/H/0947/001-002/IA/076

Modifica Tipo IA in n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario presso Syseam SA (Spagna).

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX18ADD8821 (A pagamento).

EG S.p.A.

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

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

Titolare: EG S.p.A.

Specialità Medicinale: CITALOPRAM EG 20 mg e 40 mg compresse rivestite con film

Numeri AIC: 036503 – Confezioni: Tutte

Codice Pratica: C1B/2018/1074

Procedura Europea n° NL/H/0465/002-003/IB/029/G

Grouping variation: n. 2 Tipo IB n. A.2.b - Modifica del nome della specialità medicinale in Danimarca e Islanda.

Specialità Medicinale: DESLORATADINA EG 5 mg compresse rivestite con film

Numeri AIC: 040733 - Confezioni: Tutte

Codice Pratica: C1A/2018/1286

Procedura Europea n° DK/H/2050/001/IA/011

Modifica Tipo IA in n. B.II.b.2.c.1 - Rilascio lotti (escluso controllo) presso STADA Arzneimittel GmbH (Austria).

Specialità Medicinale: DUTASTERIDE EG 0,5 mg capsule molli

Numeri AIC: 043941 - Confezioni: Tutte

Codice Pratica: C1B/2018/1030

Procedura Europea n° MT/H/0180/001/IB/005

Modifica Tipo IB n. B.II.f.1.b.1 - Estensione del periodo di validità del prodotto finito: da 30 mesi a 3 anni.

Specialità Medicinale: LEVOFLOXACINA EG 250 mg e 500 mg compresse rivestite con film

Numeri AIC: 040303 – Confezioni: tutte.

Codice Pratica: C1B/2018/1642

Procedura Europea n° NL/H/3467/001-002/IB/012

Modifica Tipo IB n. A.2.b - Modifica del nome della specialità medicinale nei Paesi Bassi.

Specialità Medicinale: MIRTAZAPINA EUROGENE-RICI 30 mg compresse orodispersibili

Numeri A.I.C. e Confezioni: 038103 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2018/1563

Procedura Europea n° DK/H/1762/002/IA/024/G

Grouping variation: Tipo IA in n. B.II.b.1.a + B.II.b.1.b + B.II.b.2.c.2 - Confezionamento, controllo e rilascio presso Sanico NV (Belgio).

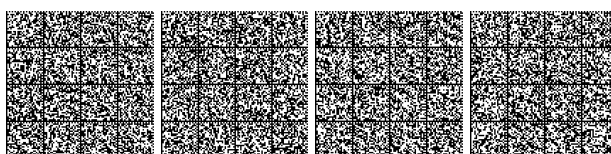
Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio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

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX18ADD8822 (A pagamento).



EG S.p.A.

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

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

Titolare: EG S.p.A.

Specialità Medicinale: DICLOFENAC EG 50 mg compresse gastroresistenti, 100 mg supposte e 75 mg/3 ml soluzione iniettabile per uso IM

Numeri AIC: 029456011, 029456023, 029456035

Codice Pratica: N1A/2018/1132

Grouping variation: n. 2 x Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore del principio attivo autorizzato Olon Spa (Italia) da R0-CEP 2009-303-Rev 01 a R1-CEP 2009-303-Rev 01.

Specialità Medicinale: DICLOFENAC EG 100 mg compresse a rilascio prolungato

Numeri AIC: 029456050

Codice Pratica: N1B/2018/1177

Grouping variation: Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore del principio attivo autorizzato Henan Dongtai Pharm Co. Ltd (Cina) da R0-CEP 2014-009-Rev00 a R0-CEP 2014-009-Rev001; Tipo IB n. B.I.d.1.a.4 - Estensione del re-test period del principio attivo.

Specialità Medicinale: ISOSORBIDE MONONITRATO EG 60 mg compresse ril. prolungato

Numeri AIC: 029558044

Codice Pratica: N1A/2018/1031

Grouping variation: n. 6 x Tipo IA n. B.II.b.5.c - Eliminazione di in-process test non significativi utilizzati durante la produzione del prodotto finito.

Specialità Medicinale: CEFOTAXIMA EUROGENERICI 1g/4 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso IM

Numeri AIC: 035228 – Confezioni: tutte.

Codice Pratica: N1A/2018/1198

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore autorizzato del principio attivo ancillare Lidocaina Cloridrato Moehs Iberica SL da R1-CEP 1996-020 REV06 a R1-CEP 1996-020 REV07.

Specialità Medicinale: CEFOTAXIMA EG 1g polvere e solvente per sol. iniett. uso IM

Numeri AIC: 035441 – Confezioni: tutte.

Codice Pratica: N1A/2018/1010

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore autorizzato del principio attivo ancillare Lidocaina Cloridrato Moehs Iberica SL da R1-CEP 1996-020-Rev 06 a R1-CEP 1996-020-Rev 07.

Specialità Medicinale: CEFTRIAXONE EG 500 mg/2 ml e 1g/3,5 mg polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso IM

Numeri A.I.C. e Confezioni: 035869027, 035869039

Codice Pratica: N1A/2018/1030

Grouping variation: n. 2 x Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore autorizzato del principio attivo ancillare Lidocaina Cloridrato Moehs Iberica SL da R1-CEP 1996-020-Rev 06 a R1-CEP 1996-020-Rev 07.

Specialità Medicinale: CEFTRIAXONE EG 500 mg/2 ml, 1g/3,5 ml e 1g/10 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso IM

Numeri AIC: 035869 – Confezioni: tutte.

Codice Pratica: N1A/2018/1234

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore autorizzato del principio attivo Ceftriaxone Fresenius Kabi Ipsium Srl da R1-CEP 2010-232-Rev 00 a R1-CEP 2010-232-Rev 01.

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

TX18ADD8823 (A pagamento).

MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.

Sede legale: avenue de la Gare 1 - Luxembourg
codice SIS 734

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

Titolare: Menarini International Operations Luxembourg S.A.
Specialità Medicinale: FASTUMDOL ANTINFIAMMATORIO

Confezioni: 12.5 mg e 25 mg compresse rivestite con film
AIC n. 034041 (tutte le confezioni)

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

- Var. tipo IB - B.II.d.2.d – sostituzione di una procedura di prova per il Saggio HPLC con un metodo alternativo nelle specifiche del prodotto finito

- Var. tipo IB - B.II.d.2.d – sostituzione di una procedura di prova per il Saggio UV con un metodo alternativo nelle specifiche del prodotto finito

- Var. tipo IB - B.II.d.2.d – sostituzione di una procedura di prova per la Dissoluzione con un metodo alternativo nelle specifiche del prodotto finito

- Var. tipo IB - B.II.d.2.d – sostituzione di una procedura di prova per l'Identificazione del Titanio Diossido con un metodo alternativo nelle specifiche del prodotto finito

- Var. tipo IB - B.II.d.2.d – sostituzione di una procedura di prova per l'Uniformità delle Unità di Dosaggio con un metodo alternativo nelle specifiche del prodotto finito



- Var. tipo IB - B.II.d.1.d – eliminazione del parametro non significativo Saggio per la Trometamina dalle specifiche del prodotto finito

- Var. tipo IB - B.II.d.2.b – eliminazione della procedura di prova NIR per il Saggio e l'Identificazione del prodotto finito

Codice pratica: N1B/2018/781

Data di approvazione (silenzio-assenso) contestuale al fine procedura EU del prodotto di riferimento Ketesse: 11 luglio 2018

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 procuratore
dott. Roberto Pala

TX18ADD8824 (A pagamento).

BIOINDUSTRIA LABORATORIO ITALIANO MEDICINALI S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: ATROPINA SOLFATO Bioindustria L.I.M. (AIC: 031173 in tutte le confezioni).

Codice pratica: N1A/2018/1145; variazione IA n.B.II.d.1.c: Aggiunta del parametro delle impurezze presente nelle specifiche del prodotto finito.

Specialità medicinale: METILTIONINIO CLORURO Bioindustria L.I.M. (AIC: 031174 in tutte le confezioni).

Codice pratica: N1B/2018/1201; variazione IB n. B.I.a.2 e): Modifica Minore della "Restricted Part" del Active Substance Master File.

Specialità medicinale: ACIDO TRANEXAMICO Bioindustria L.I.M. (AIC: 035748019).

Codice pratica: N1A/2018/1254; variazione IA n. B.III.1.a)4: Eliminazione del CEP R1-CEP 1998-027-Rev02 relativo al principio attivo acido tranexamico del produttore Daiichi Sankyo Propharma Co Ltd.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle modifiche: per la pratica N1A/2018/1254 dal giorno 28/05/2018 e per le altre due pratiche dal giorno successivo alla data della loro pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Il legale rappresentante
dott. Fabrizio Caraccia

TX18ADD8825 (A pagamento).

BRISTOL-MYERS SQUIBB S.R.L.

rappresentante locale del titolare dell'AIC Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG con sede in Uxbridge (Regno Unito)
Sede legale: Piazzale dell'Industria, 40-46 - 00144 Roma
Codice Fiscale: 00082130592
Partita IVA: 01726510595

Riduzione del prezzo al pubblico ed ex factory di specialità medicinale per l'uscita dal sistema payback 5%

Specialità medicinale di classe H "EVOTAZ", a base di ATAZANAVIR/COBICISTAT.

Si comunicano i prezzi al pubblico ed i prezzi ex factory al lordo ed al netto di entrambe le riduzioni temporanee (-5% -5%) di cui alle Determinazioni AIFA del 03 luglio 2006 e del 27 settembre 2006:

Confezione 300 mg/150 mg – compressa rivestita con film – uso orale – flacone (HDPE) – 30 compresse AIC n. 044318018/E (in base 10) 1B8HB2 (in base 32)

Prezzi al lordo delle riduzioni temporanee (-5% -5%) di legge:

- Prezzo al pubblico: euro 683,10;

- Prezzo ex factory: euro 413,90.

Prezzi al netto delle riduzioni temporanee (-5% -5%) di legge:

- Prezzo al pubblico: euro 616,50;

- Prezzo ex factory: euro 373,54.

Confezione 300 mg/150 mg – compressa rivestita con film – uso orale – flacone (HDPE) – 90 (3x30) compresse AIC n. 044318020/E (in base 10) 1B8HB4 (in base 32)

Prezzi al lordo delle riduzioni temporanee (-5% -5%) di legge:

- Prezzo al pubblico: euro 2.049,30;

- Prezzo ex factory: euro 1.241,70.

Prezzi al netto delle riduzioni temporanee (-5% -5%) di legge:

- Prezzo al pubblico: euro 1.849,50;

- Prezzo ex factory: euro 1.120,63.

Si precisa che, a seguito dell'uscita dal sistema Payback 5%, i suddetti prezzi al pubblico ed ex factory al netto di entrambe le riduzioni temporanee del -5% -5%, di cui alle Determinazioni AIFA del 03 luglio 2006 e del 27 settembre 2006, entreranno in vigore dal 1 settembre 2018.

Market Access Lead
dott.ssa Chiara Moroni

TX18ADD8827 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

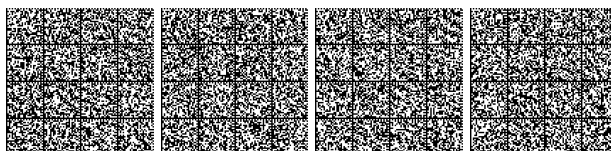
Sede legale: viale L. Bodio, 37/b - 20158 Milano
Codice Fiscale: 00832400154

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinali: TILARIN

Numero A.I.C. e confezione: 028206011 "10 mg/ml spray nasale, soluzione" flacone da 30 ml



Codice Pratica: N1B/2018/1225

Modifica Apportata: Grouping di variazioni: una variazione Tipo IB: B.II.e.1.b)1 Modifica del confezionamento primario del prodotto finito (cambio del tipo di pompa) e sei variazioni di Tipo IA: B.II.e.2.c) Eliminazione del parametro di specifica per il confezionamento primario ritenuto non significativo.

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 della loro pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Serenella Cascio

TX18ADD8830 (A pagamento).

ABIOGEN PHARMA S.P.A.

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

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

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.:

Titolare: Abiogen Pharma S.p.A. via Meucci, 36 Ospedaletto - Pisa

Specialità medicinale: ACETAMOL

Confezioni e numeri AIC: 500 mg compresse, 20 compresse (AIC n. 023475054)- 1000 mg compresse, 16 compresse (AIC n. 023475142)

Codice pratica: N1B/2018/11157

Specialità medicinale: CODAMOL

Confezioni e numeri AIC: 500 mg + 30 mg compresse rivestite con film (AIC 037021021)

Codice pratica: N1B/2018/11156

Modifica apportata: tipo IB(B.II.d.1.z) Art 5 CMD(h) relativa alla riduzione delle frequenza del test "Microbial purity" sul prodotto finito da routinario a periodico.

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

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

L'amministratore delegato
dott. Massimo Di Martino

TX18ADD8832 (A pagamento).

PHARMEG S.R.L.

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

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

Medicinale: TASAVOS Codice prodotto 044009, Codice confezioni 013,025,037,049

Codice pratica: N1A/2018/1212.

Variazione: B.I.b.1.c) Tipo IA. Aggiunta del nuovo parametro di specifica "polimorfismo" con il corrispondente metodo di prova alle specifiche dei produttori API Biocon Limited e Changzhou Pharma-ceutical Factory.

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

L'amministratore unico
Egidio Irianni

TX18ADD8834 (A pagamento).

JOHNSON & JOHNSON S.P.A.

Sede: via Ardeatina Km 23,500 - 00071 Santa Palomba, Pomezia (RM)
Codice Fiscale: 00407560580

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

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

Specialità medicinale: ACTIFED COMPOSTO

Confezione e numero di A.I.C.: sciroppo - flacone 100 ml; 021102037

Titolare AIC: Johnson & Johnson S.p.A., Via Ardeatina KM 23,500 - 00071 Santa Palomba, Pomezia (RM)

Codice pratica: N1B/2018/11198

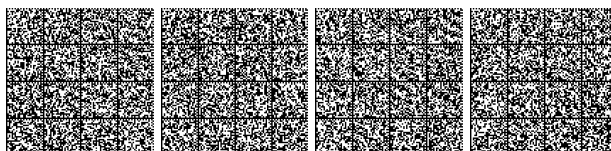
Tipologia di variazione: Variazione IB unforeseen, B.II.e.2.z) Modifica del limite di accettazione della specifica di controllo del tappo di chiusura (indice di tolleranza associato alla misura del diametro esterno).

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 pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Daniela Gambaletta

TX18ADD8838 (A pagamento).



IPSO PHARMA S.R.L.

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

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

Medicinale: ROSUVASTATINA ABC, Codice prodotto 043975, Codice confezioni 010, 022, 034, 046

Codice Pratica: N1A/2018/1211.

Variatione: B.I.b.1.c) Tipo IA. Aggiunta del nuovo parametro di specifica "polimorfismo" con il corrispondente metodo di prova alle specifiche dei produttori API Biocon Limited e Changzhou Pharma-ceutical Factory.

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

L'amministratore unico
Giuseppe Irianni

TX18ADD8835 (A pagamento).

JOHNSON & JOHNSON S.P.A.

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

Codice Fiscale: 00407560580

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008, come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012 ed in accordo al Decreto Legislativo n. 219/06 e successivi aggiornamenti

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

Specialità Medicinale:REGAINE

Confezionie numero di AIC:

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

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

Codice Pratica:N1B/2017/1892

Tipologia variazione:IB B.II.f.1.b)1 - Estensione della shelf-life della specialità medicinale da 24 mesi a 36 mesi. I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

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

Un procuratore
Daniela Gambaletta

TX18ADD8840 (A pagamento).

EPIFARMA S.R.L.

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

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

Medicinale: COLFRI, Codice prodotto 043999, Codice confezioni 010,022,034,046

Codice Pratica: N1A/2018/1210.

Variatione: B.I.b.1.c) Tipo IA. Aggiunta del nuovo parametro di specifica "polimorfismo" con il corrispondente metodo di prova alle specifiche dei produttori API Biocon Limited e Changzhou Pharma-ceutical Factory.

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

L'amministratore unico
Giuseppe Irianni

TX18ADD8836 (A pagamento).

ABIOGEN PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Meucci, 36 - Ospedaletto (PI)
Codice Fiscale: 05200381001

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.

Codice Pratica: N1A/2018/1000

Medicinale: BRONCHO MUNAL

Confezioni e numeri AIC: Adulti 7 mg capsule rigide, 10 capsule - AIC 026609 014; Adulti 7 mg capsule rigide, 30 capsule - AIC 026609 026; Bambini 3,5 mg capsule rigide, 10 capsule - AIC 026609 038; Bambini 3,5 mg capsule rigide, 30 capsule - AIC 026609 040.

Tipologia variazione oggetto della modifica: grouping di variazioni

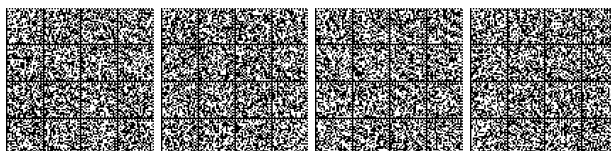
1 variazione Tipo IA B.III.1.b.2: Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea relativamente al rischio di EST per un eccipiente, presentato da un fabbricante già approvato (R1-CEP 2010-043 Rev00).

2 variazioni Tipo IA B.III.1.b.4 Soppressione di certificato di conformità alla farmacopea europea relativamente al rischio di EST per un eccipiente (R1-CEP 2001-332 Rev02 e R1-CEP 2003-172 Rev01).

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

L'amministratore delegato
dott. Massimo Di Martino

TX18ADD8841 (A pagamento).



CONCESSIONI DEMANIALI**COMUNE DI SAN MICHELE
AL TAGLIAMENTO (VE)***Rilascio di concessione demaniale
marittima per tratto di arenile*

Ai sensi dell'art. 54 e dell'allegato S3 lett. *d*) ed *e-bis*) della LRV 33/2002 e succ. mod. in data 27.04.2018. è stato posto in pubblicazione l'avviso per il rilascio di concessione demaniale su istanza della società Villaggio Turistico Internazionale Srl – c.f. e P.Iva 13054280154, sede in San Michele al Tagliamento (Ve) – allo scopo dell'esercizio dell'attività di stabilimento balneare a servizio dei clienti della struttura ricettiva all'aperto retrostante con annessi servizi di spiaggia, su un'area di mq 26.462,60, foglio 49, mapp. 1675 – 1671 – 1674 del Comune di San Michele al Tagliamento.

L'istanza era stata presentata il 23.12.2015 e il relativo atto di avviso pubblicato il 16.06.2016 prot. 18784 era stato annullato con sentenza TAR Veneto 399/2017 del 27.04.2017 non ancora passata in giudicato essendo pendente giudizio avanti il Consiglio di Stato. In esecuzione della richiamata sentenza, ed a seguito degli adempimenti compiuti, questa Amministrazione ha tuttora in corso di pubblicazione sull'albo pretorio on line l'avviso, integralmente consultabile nel sito www.comunesanmichele.it, per l'assegnazione del tratto di arenile sopra specificato, ai sensi della LRV 33/2002 e succ.mod. Si precisa che la scadenza per la presentazione di domande concorrenti erroneamente prevista nell'avviso il 3-9-2018 è il giorno 4-9-2018.

Si segnala che l'ufficio che ha in carico il procedimento è il Servizio Demanio e che il responsabile del procedimento è il dirigente del Settore. Lavori Pubblici, arch. Ivo Rinaldi.

San Michele al Tagliamento, 28/08/18

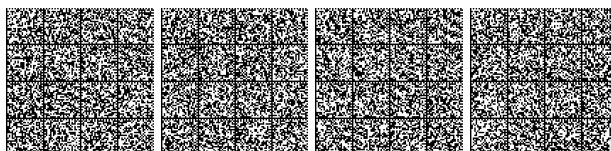
Il dirigente del settore lavori pubblici
arch. Ivo Rinaldi

TX18ADG8839 (A pagamento).

LEONARDO CIRCELLI, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2018-GU2-101) Roma, 2018 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



GAZZETTA  UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

CANONI DI ABBONAMENTO (salvo conguaglio)

validi a partire dal 1° OTTOBRE 2013

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

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

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

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

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

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

*(di cui spese di spedizione € 129,11)**
*(di cui spese di spedizione € 74,42)**

- annuale € **302,47**
- semestrale € **166,36**

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

*(di cui spese di spedizione € 40,05)**
*(di cui spese di spedizione € 20,95)**

- annuale € **86,72**
- semestrale € **55,46**

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

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

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

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

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

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

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

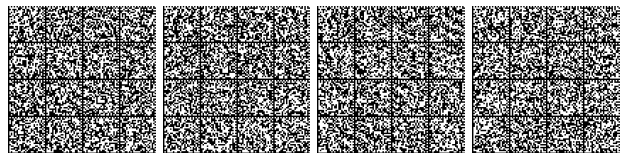
N.B. - La spedizione dei fascicoli inizierà entro 15 giorni dall'attivazione da parte dell'Ufficio Abbonamenti Gazzetta Ufficiale.

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



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

Ministero dell'economia e delle finanze - Decreto 24 dicembre 2003 (*Gazzetta Ufficiale* n. 36 del 13 febbraio 2004)

Le inserzioni da pubblicare nella *Gazzetta Ufficiale* possono essere inviate all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. nelle seguenti modalità:

- in formato elettronico, in maniera pratica e veloce tramite il nuovo portale IOL – Inserzioni on-line, disponibile all'indirizzo www.inserzioni.gazzettaufficiale.it;
- per posta o corriere al seguente indirizzo: I.P.Z.S. S.p.A. – Ufficio inserzioni G.U. via Salaria, 691 – 00138 Roma. L'importo delle inserzioni 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. indicando sull'attestazione di pagamento la causale del versamento;
- consegna a mano direttamente allo sportello dell'Istituto sito in piazza G. Verdi 1, 00198 Roma, solo in caso di inserzioni con pagamento in contanti, carta di credito o assegno circolare intestato all'Istituto. Qualora l'inserzione venga presentata per la pubblicazione da persona diversa dal firmatario, è necessario presentare delega scritta rilasciata dallo stesso o da altro soggetto autorizzato dall'ente inserzionista e copia fotostatica di un valido documento d'identità del delegante. Il delegato invece dovrà esibire un valido documento d'identità. Si informa inoltre che l'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato rilascerà fattura esclusivamente all'Ente delegante e che nella delega dovrà essere contenuta espressa accettazione di tale modalità di fatturazione.

La pubblicazione dell'inserzione nella *Gazzetta Ufficiale* viene effettuata, in caso di inoltro in formato elettronico, il 3° giorno ferial successivo a quello dell'apposizione della firma digitale sulla piattaforma IOL; in caso di inoltro in formato cartaceo avviene il 6° giorno ferial successivo a quello del ricevimento da parte dell'ufficio inserzioni.

I testi in forma cartacea inviati per posta o presentati allo sportello, devono pervenire in originale, trascritti a macchina o con carattere stampato, redatti su carta da bollo o uso bollo, con l'applicazione di una

marca da € 16,00 ogni quattro pagine o 100 righe; eventuali esenzioni da tale imposta dovranno essere documentate all'atto della presentazione o dell'invio. Nei prospetti ed elenchi contenenti numeri (costituiti da una o più cifre), questi dovranno seguire l'ordine progressivo in senso orizzontale. Per esigenze tipografiche, ogni riga può contenere un massimo di sei gruppi di numeri. Le inserzioni devono riportare, in originale, la firma chiara e leggibile del responsabile della richiesta; il nominativo e la qualifica del firmatario devono essere trascritti a macchina o con carattere stampato.

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

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

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

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

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

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

TARIFFE

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

Annunzi commerciali
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:
€ 16,87

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 20,58

Annunzi giudiziari
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:
€ 6,62

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 8,08

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

FATTURAZIONE PUBBLICA AMMINISTRAZIONE

Si ricorda che, in applicazione della legge 24 dicembre 2007, n. 244, art. 1 comma 209 e del decreto del Ministero dell'economia e delle finanze 3 aprile 2013, n. 55, art. 1, commi 1 e 2, le amministrazioni pubbliche sono soggette alla fatturazione in forma elettronica e pertanto non possono più procedere al pagamento anticipato.

Ai sensi dell'art. 1, comma 629 della legge 90 del 23 dicembre 2014 e del decreto del Ministero dell'economia e delle finanze del 23 gennaio 2015 in materia di split payment, nonché del decreto del 3 aprile 2013, n. 55, le Pubbliche Amministrazioni sono inoltre tenute a indicare nella richiesta di pubblicazione:

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

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

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

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





€ 2,04

