

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Sabato, 5 luglio 2014

**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, 1027 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

Le inserzioni si ricevono presso l'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato in Roma (Ufficio Inserzioni - Piazza G. Verdi, 1 - Telefono 06-85082232). Le somme da inviare per il pagamento delle inserzioni devono essere versate sul c/c postale n. **16715047** intestato a: Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato - Roma. Le librerie concessionarie possono accettare solamente avvisi consegnati a mano e accompagnati dal relativo importo. L'importo degli abbonamenti deve essere versato sul c/c postale n. **16716029** intestato a: Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato - Roma. Sul retro deve essere indicata la causale nonché il codice fiscale o il numero di partita IVA dell'abbonato. Le richieste dei fascicoli separati devono essere inviate all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato, versando il relativo importo sul predetto conto corrente postale.

FOGLIO DELLE INSERZIONI

SOMMARIO

ANNUNZI COMMERCIALI

Convocazioni di assemblea

BORSALINO GIUSEPPE & FRATELLO S.P.A.

Convocazione di assemblea (T14AAA8675) Pag. 2

CONAD ADRIATICO Società Cooperativa

*Assemblea generale straordinaria dei soci
(TS14AAA8522)* Pag. 4

CORTICELLA MOLINI E PASTIFICI S.P.A.

*Convocazione di assemblea straordinaria
(T14AAA8619)* Pag. 1

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

Convocazione di assemblea (T14AAA8620) Pag. 1

FINCREDIT S.P.A.

*Convocazione di assemblea straordinaria e ordi-
naria (T14AAA8617)* Pag. 1

FUNIVIE GHIACCIAI VAL SENALES S.P.A.

*Convocazione di assemblea straordinaria
(TS14AAA8662)* Pag. 4

FUNIVIE GHIACCIAI VAL SENALES S.P.A.

*Convocazione di assemblea ordinaria
(TS14AAA8665)* Pag. 4

IKF S.P.A.

*Convocazione di assemblea ordinaria e straordi-
naria (T14AAA8713)* Pag. 2

IKF S.P.A.

*Convocazione dell'assemblea dei portato-
ri dei "Warrant Azioni Ordinarie IKF 2010-2014"
(T14AAA8715)* Pag. 3

PUBLISHOW SOCIETÀ COOPERATIVA

*Convocazione di assemblea ordinaria
(TC14AAA8656)* Pag. 4

S.I.R.P.I. S.P.A.

Convocazione di assemblea (T14AAA8622) Pag. 2

SAN MAURO S.P.A.

Convocazione di assemblea (T14AAA8661) Pag. 2

Altri annunci commerciali

BANCA DI PIACENZA SOC. COOP. PER AZIONI

ITALCREDI S.P.A.

*Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi
dell'art. 58 del Decreto legislativo 1 settembre 1993,
n. 385 ("testo unico delle leggi in materia bancaria
e creditizia") ed informativa ai sensi dell'art. 13 del
Decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 ("co-
dice in materia di protezione dei dati personali").
(T14AAB8638)* Pag. 5



FARMAFACTORING SPV II S.R.L.

BANCA FARMAFACTORING S.P.A.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (in seguito, la "Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti") e dell'articolo 58 del D. Lgs. 1 settembre 1993, n. 385 (in seguito, il "Testo Unico Bancario"). (T14AAB8679). Pag. 8

FLORENCE SPV S.R.L.

FINDOMESTIC BANCA S.P.A.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") nonché del provvedimento del garante della privacy del 18 gennaio 2007. (T14AAB8654). Pag. 6

MED 1 ITALY S.R.L. Gruppo Telecom Italia Sparkle

Fusione transfrontaliera (TS14AAB8515). Pag. 10

MEDIocreval S.P.A.

Avviso di atto integrativo di conferimento di ramo aziendale (ex articolo 58 del Decreto Legislativo 1 settembre 1993 n. 385 "Testo Unico Bancario" ed informativa ai sensi del Decreto Legislativo n. 196 del 30 giugno 2003 "Codice sulla Privacy") (T14AAB8681). Pag. 9

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

TAR CALABRIA Sezione II

Integrazione del contraddittorio (T14ABA8696). Pag. 13

TAR LAZIO Sezione II

Ricorso R.G. n. 6956/14 - Notificazione per pubblici proclami (TS14ABA8562). Pag. 17

TAR LAZIO Sezione II

Notificazione per pubblici proclami - Ricorsi R.G. nn. 1260 e 1261 del 2014 (TS14ABA8555). Pag. 15

TAR LAZIO Sezione II

Ricorso R.G. n. 6955/14 - Notificazione per pubblici proclami (TS14ABA8563). Pag. 17

TAR LAZIO - ROMA Sezione III

Notificazione per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. - Ricorso R.G. n. 3014/2014 (T14ABA8690). Pag. 12

TRIBUNALE AMMINISTRATIVO REGIONALE PER IL LAZIO Sezione Prima

Notificazione per pubblici proclami (TC14ABA8607). Pag. 15

TRIBUNALE CIVILE E PENALE DI VERONA

Atto di citazione per usucapione con preventiva convocazione innanzi all'organismo di mediazione (T14ABA8663). Pag. 11

TRIBUNALE DI ISERNIA

Notificazione per pubblici proclami (T14ABA8695). Pag. 13

TRIBUNALE DI LAMEZIA TERME

Atto di citazione per usucapione (T14ABA8689). Pag. 11

TRIBUNALE DI SPOLETO

Atto di citazione (T14ABA8697). Pag. 14

TRIBUNALE DI TREVISO

Atto di citazione per usucapione (T14ABA8618). Pag. 10

TRIBUNALE DI VERONA

Notificazione per pubblici proclami (TC14ABA8561). Pag. 14

TRIBUNALE DI VICENZA Sezione distaccata di Schio

Atto di citazione (TC14ABA8498). Pag. 14

TRIBUNALE DI VICENZA

Notificazione per pubblici proclami (T14ABA8694). Pag. 13

Ammortamenti

TRIBUNALE DI MACERATA

Ammortamento cambiario - R.D. 14.12.33 n. 1669 (TC14ABC8557). Pag. 18

TRIBUNALE DI NAPOLI NORD

Ammortamento cambiario (T14ABC8716). Pag. 18

TRIBUNALE DI TRENTO

Ammortamento certificato azionario (T14ABC8621). Pag. 18

TRIBUNALE DI VELLETRI

Ammortamento cambiario (T14ABC8678). Pag. 18

Nomina presentatore

TRIBUNALE ORDINARIO DI ROMA

Nomina presentatore notaio Flaminia Cantamaglia (TS14ABE8558). Pag. 18

Eredità

EREDITÀ BENEFICIATA BADINI LUCIANO

Invito ai creditori ex art. 498 c.c. (T14ABH8615). Pag. 19

EREDITÀ BENEFICIATA DI STELO ALBERTO

Invito ai creditori (TC14ABH8547). Pag. 19



TRIBUNALE CIVILE E PENALE DI PISA Sezione
distaccata di Pontedera
Nomina curatore eredità giacente di Turini Paolo
(TC14ABH8548) Pag. 20

TRIBUNALE DI IMPERIA
Eredità giacente di Modesto Valentina
(T14ABH8700) Pag. 19

TRIBUNALE DI LECCE
Eredità giacente di Giuranno Quintino
(TC14ABH8606) Pag. 20

TRIBUNALE DI LECCO
Nomina curatore di eredità giacente (T14ABH8693)... Pag. 19

TRIBUNALE DI POTENZA
Eredità giacente di Rizzuti Francesco - Proc.
n. 322/2014 V.G. (TC14ABH8603)..... Pag. 20

TRIBUNALE DI UDINE
Nomina curatore dell'eredità giacente
(T14ABH8604) Pag. 19

TRIBUNALE DI VARESE
Nomina curatore eredità giacente Boselli Dante
(T14ABH8627) Pag. 19

Proroga termini

PREFETTURA DI AREZZO
Proroga dei termini legali e convenzionali
(TC14ABP8602) Pag. 22

PREFETTURA DI FORLÌ-CESENA
Proroga dei termini legali e convenzionali
(TC14ABP8497) Pag. 20

PREFETTURA DI MILANO
Proroga dei termini legali e convenzionali
(TC14ABP8551) Pag. 20

PREFETTURA DI TORINO
Proroga dei termini legali e convenzionali
(TC14ABP8554) Pag. 21

PREFETTURA DI VARESE
Proroga dei termini legali e convenzionali
(TC14ABP8552) Pag. 21

Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta

TRIBUNALE DI AGRIGENTO
Richiesta di dichiarazione di morte presunta
(TC14ABR8496) Pag. 22

TRIBUNALE DI GENOVA

Dichiarazione di morte presunta - R.G. 1580/12
(T14ABR8718) Pag. 22

TRIBUNALE DI MESSINA

Ricorso per la dichiarazione di morte presunta -
R.G. 705/2014/V.G. (TC14ABR8503)..... Pag. 23

TRIBUNALE DI TORINO

Richiesta di dichiarazione di morte presunta
(T14ABR8683) Pag. 22

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

FRATELLI LOMBARDI & C. PREFABBRICATI S.P.A.
Deposito del primo riparto parziale (TC14ABS8493) ... Pag. 23

LEADER SERVICE SOC. COOP. A R.L.
Deposito atti finali (TS14ABS8513) Pag. 23

SPORT CARS RACING PICCOLA SOC. COOP. A R. L.
Deposito atti finali di liquidazione (T14ABS8623)... Pag. 23

ALTRI ANNUNZI

Espropri

ANAS S.P.A. Compartimento della viabilità per la Puglia
Il capo compartimento ANAS di Bari ha autorizzato
con propri provvedimenti, ai sensi della legge n. 741
del 16.12.1981 e n. 86 del 26.3.1986, il pagamento
diretto delle indennità concordate dalle sotto indicate
ditte per l'esecuzione dei lavori per l'ammodernamen-
to, con adeguamento alla Sez. III CNR, del tratto fine
variante di Toritto - Modugno, compresa la variante di
Palo del Colle. (T14ADC8719) Pag. 24

RETE FERROVIARIA ITALIANA S.P.A. Direzione
territoriale produzione di Palermo - S.O. ingegneria
e tecnologie Sede: piazzetta B. Cairoli, 5 - 90123
Palermo
Espropriazione per pubblica utilità (TC14ADC8509). ... Pag. 24

Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici

ABIOGEN PHARMA S.P.A.
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-
missione in commercio di specialità medicinale per uso
umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legi-
slativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T14ADD8664) Pag. 38



ACTAVIS GROUP PTC EHF

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274. (T14ADD8635) Pag. 33

ACTAVIS GROUP PTC EHF

Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274. (T14ADD8634) Pag. 33

ACTAVIS GROUP PTC EHF

Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274. (T14ADD8633) Pag. 32

ACTAVIS GROUP PTC EHF

Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274. (T14ADD8632) Pag. 32

ACTAVIS GROUP PTC RHF

Estratto comunicazione notifica regolare UVA del 24/06/2014 n. AIFA/V&A/P/66854 (T14ADD8631). Pag. 32

ALK-ABELLO S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. Estratto comunicazione di notifica regolare V&A n. AIFA/V&A/P/66795 del 24.06.2014 (T14ADD8668) Pag. 39

ASTRAZENECA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T14ADD8688) Pag. 45

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

Estratto comunicazione notifica regolare del 24/06/2014 n. AIFA/V&A/P/66839 (T14ADD8637). Pag. 34

B. BRAUN MILANO S.P.A.

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 274/2007 (T14ADD8714). Pag. 49

B. BRAUN MILANO S.P.A.

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 274/2007 (T14ADD8609). Pag. 25

BAYER S.P.A.

Riduzione del prezzo di specialità medicinali aventi come titolare Bayer Pharma AG - Berlino, Germania (TS14ADD8698) Pag. 50

BIOLOGICI ITALIA LABORATORIES S.R.L.

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. e della determina 25 agosto 2011 (T14ADD8643). Pag. 36

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T14ADD8628) Pag. 28

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

Riduzione del prezzo di vendita al pubblico di specialità medicinale (T14ADD8636) Pag. 34

CARLO ERBA OTC S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008 e s.m. (T14ADD8652). Pag. 37

CRINOS S.P.A.

Comunicazione Notifica regolare UVA del 24/06/2014 - Prot. n. 66781 (T14ADD8672). Pag. 40

CRINOS S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T14ADD8629). Pag. 28

EG S.P.A.

Comunicazione notifica regolare UVA del 16/06/2014 - Prot. n. 63482 (T14ADD8673). Pag. 41

EG S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T14ADD8630). Pag. 29

EG S.P.A.

Comunicazione Notifica regolare UVA del 24/06/2014 - Prot. n. 66860 (T14ADD8669). Pag. 39

EG S.P.A.

Comunicazione notifica regolare UVA del 24/06/2014 - Prot. n. 66802 (T14ADD8676). Pag. 43

ERREKAPPA EUROTHERAPICI S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD8677) Pag. 44



ESSEX ITALIA S.R.L.

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. (Domanda presentata all'Agenzia Italiana del Farmaco - Ufficio Valutazione e Autorizzazione: 8 maggio 2014) (TX14ADD72). Pag. 50

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lvo 29/12/2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD8717) Pag. 50

GEDEON RICHTER PLC

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (T14ADD8642) Pag. 35

GENERICIS UK LIMITED

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007, n. 274 (T14ADD8671) Pag. 40

HOSPIRA ITALIA S.R.L.

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. (T14ADD8610) Pag. 26

ITALFAMACO S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T14ADD8640) Pag. 35

ITALFARMACO S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T14ADD8641) Pag. 35

JOHNSON & JOHNSON S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008 e s.m. (T14ADD8651). Pag. 36

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

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T14ADD8655) Pag. 38

LIFEPHARMA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T14ADD8639) Pag. 34

MSD ITALIA S.R.L.

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. (Domanda presentata all'Agenzia Italiana del Farmaco - Ufficio Valutazione e Autorizzazione: 8 maggio 2014) (TX14ADD73). Pag. 51

MSD ITALIA S.R.L.

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. (Domanda presentata all'Agenzia Italiana del Farmaco - Ufficio Valutazione e Autorizzazione: 9 maggio 2014) (TX14ADD74). Pag. 51

MYLAN S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007, n. 274 (T14ADD8674) Pag. 41

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T14ADD8680). Pag. 44

NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T14ADD8712) Pag. 49

PENSA PHARMA S.P.A.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T14ADD8711) Pag. 48

PFIZER ITALIA S.R.L.

Comunicazione di riduzione del prezzo di specialità medicinale (T14ADD8691). Pag. 46

PIERRE FABRE PHARMA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m. (T14ADD8611) Pag. 26

PROFILE PHARMA LTD

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. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T14ADD8612). Pag. 27

RECORDATI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. vo n. 219/2006 e s.m.i. (T14ADD8686) Pag. 45



REGULATECH S.A.S.

Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. e del D.Lvo 29 dicembre 2007 n. 274 (T14ADD8670) Pag. 40

RIVOPHARM UK LTD

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 (T14ADD8601) Pag. 25

ROCHE S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008, come modificato dal Regolamento (CE) n. 712/2012. (TX14ADD75) Pag. 51

SANOFI-AVENTIS S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T14ADD8708) Pag. 47

SANOFI-AVENTIS S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T14ADD8710) Pag. 47

SANOFI-AVENTIS S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T14ADD8709) Pag. 47

SERVIER ITALIA S.P.A.

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lvo 219/2006 e s.m.i. e Regolamento CE 1234/2008 così come modificato dal Regolamento UE 712/2012 (T14ADD8692) Pag. 46

SIMESA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T14ADD8687) Pag. 45

SPECIAL PRODUCT'S LINE S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE s.m.i. (T14ADD8685) Pag. 44

TEVA ITALIA S.R.L.

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.i. e del D. L.vo 29 dicembre 2007 n. 274 (T14ADD8653) Pag. 38

WELLINGTON STREET DEVELOPMENT PHARMALTD

Modifica secondaria di una autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano . Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (T14ADD8625) Pag. 27

WELLINGTON STREET DEVELOPMENT PHARMALTD

Modifica secondaria di una autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano . Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (T14ADD8626) Pag. 27

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T14ADD8707) Pag. 46

Valutazione impatto ambientale**GAS PLUS STORAGE S.R.L.**

Estratto del decreto di compatibilità ambientale n. 000166 del 19 giugno 2014 relativo al progetto di stoccaggio di gas naturale in strato da denominarsi "San Benedetto Stoccaggio" (T14ADE8684) Pag. 52

GAS PLUS STORAGE S.R.L.

Estratto del decreto di compatibilità ambientale n. 000165 del 19 giugno 2014 relativo al progetto di stoccaggio di gas naturale in giacimento di idrocarburi da denominarsi "Poggiofiorito Stoccaggio" (T14ADE8682) Pag. 52

Concessioni di derivazione di acque pubbliche**PROVINCIA DI FROSINONE Ufficio concessioni idriche**

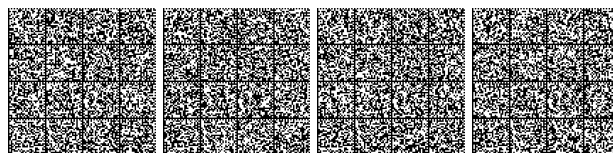
Variante concessione di derivazione di acque da pozzo (TC14ADF8608) Pag. 53

PROVINCIA DI VITERBO Assessorato ambiente energia Settore tutela acque

Richiesta di concessione per la derivazione di acqua pubblica (TC14ADF8550) Pag. 53

REGIONE AUTONOMA VALLE D'AOSTA Assessorato OO.PP., difesa del suolo e edilizia residenziale pubblica Ufficio gestione demanio idrico

Richiesta di variante alla concessione per la derivazione di acqua pubblica (TC14ADF8504) Pag. 52



Diritti di autore

FASO FILM S.R.L.

*Proroga dei termini per la protezione delle opere
dell'ingegno e dei prodotti tutelati dalla legge 22 apri-
le 1941, n. 633 - Art. 17 Legge n. 52/ 1996; Artt. 2 - 5
D.L.L. 440/ 1945 (T14ADL8657).....*

Pag. 53

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DI AVELLINO

*Consiglio notarile dei distretti notarili riuniti di Avel-
lino e Sant'Angelo dei Lombardi (TC14ADN8495)*

Pag. 55

CONSIGLIO NOTARILE DI PADOVA

*Nomina a coadiutore temporaneo della dott.ssa Panichi
Emanuela (TC14ADN8605).....*

Pag. 55





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

FINCREDIT S.P.A.

in liquidazione

Sede: via S. Lucia n. 20 - Napoli
Capitale sociale: € 836.178,00 interamente versato
Tribunale di Napoli n. 4263/88
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05601990632
C.C.I.A.A. n. 449885

Convocazione di assemblea straordinaria e ordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea presso lo studio del notaio Massimo Lottini, in Napoli alla Via Vittoria Colonna n. 14, in prima convocazione per il giorno 28 luglio 2014 alle ore 10:00, ed occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 29 luglio 2014 alle ore 10:00, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

Parte straordinaria

1. Proposta di riduzione del capitale sociale per perdite - determinazioni inerenti e conseguenti;
2. Proposta di trasformazione da Spa in Srl - determinazioni inerenti e conseguenti;
3. Adozione di un testo di Statuto adeguato alle esigenze della Società nella nuova forma giuridica;
4. Proposta di eliminazione del Collegio Sindacale - determinazioni inerenti e conseguenti.

Parte ordinaria

1. Dimissioni e nomina nuovo liquidatore;
2. Trasferimento sede legale;
3. Varie ed eventuali.

Il liquidatore
dott. Gennaro Agrillo

T14AAA8617 (A pagamento).

CORTICELLA MOLINI E PASTIFICI S.P.A.

Sede legale: via Di Corticella 309 - Bologna
Capitale sociale: Euro 5.279.219,70
Registro delle imprese: n. 00302260377
R.E.A. n. 52946
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00302260377

Convocazione di assemblea straordinaria

I Signori azionisti sono convocati in Assemblea Straordinaria, presso lo Studio Notarile Associato Lainati - de Vivo, Largo Donegani n. 2, 20121 Milano in prima convocazione per il giorno 24.07.2014 alle ore 15:00 ed in seconda convocazione, stesso luogo, alle ore 12.00, per il giorno 25.07.2014, per discutere sul seguente

Ordine del giorno:

1. revoca della delibera di aumento di capitale sociale del 25 giugno 2007;
 2. riduzione del capitale sociale per copertura perdite e delibera di aumento sino ad Euro 5.300.000,00;
 3. trasferimento della sede sociale da Bologna a Reggio Emilia;
 4. varie ed eventuali.
- Potranno intervenire in assemblea gli azionisti iscritti nel libro dei soci.

Bologna, li 01 luglio 2014

Il presidente
Angelo Mastrolia

T14AAA8619 (A pagamento).

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

Sede sociale: via Ponte della Fabbrica n.3/A - Abano Terme (PD)

Capitale sociale: € 36.120.000 interamente versato
Registro delle imprese: n. 00204260285
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00204260285

Convocazione di assemblea

E' convocata l'Assemblea Ordinaria dei Soci di Fidia Farmaceutici S.p.A. in prima convocazione per il giorno 22 luglio 2014 alle ore 11.30 presso la sede di OLON S.p.A., in Rodano (MI) Strada Rivoltana Km 6/7, e in seconda convocazione per il giorno 23 luglio 2014 stessi ora e luogo, per discutere e deliberare sul seguente

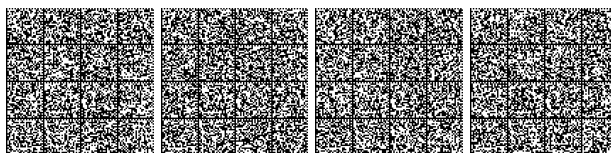
ordine del giorno

- 1) distribuzione dividendi.

Potranno intervenire in assemblea gli azionisti che, a norma di legge, avranno depositato le loro azioni presso la sede sociale o presso BNP PARIBAS S.A., tutte le sedi, almeno due giorni lavorativi prima di quello fissato per l'Assemblea.

Il presidente
dott. Francesco Pizzocaro

T14AAA8620 (A pagamento).



S.I.R.P.I. S.P.A.

Sede: via Grandi n. 8 - Peschiera Borromeo (MI)
 Capitale sociale: € 1.261.750,00 interamente versato
 Registro delle imprese: Milano n. 01212070153
 R.E.A.: MI-849627
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 01212070153

Convocazione di assemblea

I Signori Azionisti sono convocati in assemblea straordinaria presso lo studio del Notaio Dr. Jean - Pierre Farhat in Bergamo - Via Pradello n. 2, per il giorno di mercoledì 23 luglio 2014 alle ore 10.00 per discutere e deliberare sugli argomenti posti al seguente

ordine del giorno

- Trasferimento della sede legale a Tribiano (MI) e modifica degli artt. 2 - 3 - 18 e 25 dello statuto sociale.

Peschiera Borromeo, 1 luglio 2014

Il presidente del consiglio d'amministrazione
 Mauro Jannelli

T14AAA8622 (A pagamento).

SAN MAURO S.P.A.*In liquidazione*

Sede Legale: via Emilio Gola 16/5 - 20143 Milano
 Capitale sociale: Euro 1.500.000 interamente versato
 Registro delle imprese: Milano n. 05012840962

Convocazione di assemblea

Gli Azionisti della San Mauro S.p.A. in Liquidazione sono convocati presso la sede Legale di Milano via E. Gola 16/5 alle ore 16 del giorno 21 Luglio 2014 per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

- nomina del collegio sindacale e affidamento controllo legale dei conti

- compensi al Liquidatore

Eventuale seconda convocazione per il giorno 28 Luglio 2014 stesso luogo e stessa ora.

Il liquidatore
 dott. Domenico Costa

T14AAA8661 (A pagamento).

BORSALINO GIUSEPPE & FRATELLO S.P.A.

Sede legale: via della Colonna Antonina n. 52 - Roma
 Capitale sociale: € 4.696.918,65
 Registro delle imprese: Roma n. 341759
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00147570063

Convocazione di assemblea

Gli azionisti della società sono convocati in assemblea ordinaria per il giorno 21 luglio 2014 alle ore 10.00 presso la sede di Alessandria, Frazione Spinetta Marengo, Zona Industriale D/5 ed occorrendo, in seconda convocazione, per il giorno 29 luglio 2014, stesso luogo ed ora per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Delibere ai sensi dell'art. 2386 e dell'art. 2364 comma 2 e 3 del Codice Civile.

Rappresentanza in assemblea ai sensi di Statuto.

Il presidente del consiglio di amministrazione
 Dario Rapetti

T14AAA8675 (A pagamento).

IKF S.P.A.

Sede legale: viale Tunisia, 41 - Milano
 Capitale sociale: Euro 4.713.933,98.- interamente versato
 Registro delle imprese: Milano
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 03805660234

Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria

I signori Azionisti sono convocati in Assemblea Ordinaria e Straordinaria presso il "The Westin Palace" Piazza della Repubblica, 20, Milano, per il giorno 24 Luglio 2014, alle ore 15:00, in prima convocazione e, occorrendo, per il giorno 25 Luglio 2014 alle ore 15:00 stesso luogo, in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

Parte ordinaria:

1. Esame ed approvazione del bilancio di esercizio e presentazione del bilancio consolidato al 31 dicembre 2013; Relazioni del Consiglio di Amministrazione, del Collegio Sindacale e della Società di Revisione. Deliberazioni inerenti e conseguenti.

2. Determinazione del numero dei componenti in Consiglio di Amministrazione. Nomina di Amministratori per integrazione del Consiglio di Amministrazione.

3. Determinazione del numero dei componenti del Collegio Sindacale. Nomina del Sindaco supplente per integrazione del Collegio Sindacale.

Parte straordinaria:

1. Modifica del Regolamento del "Warrant azioni ordinarie IKF 2010/2014" con riferimento al periodo e al prezzo di esercizio dei warrant; nonché del relativo aumento di capitale sociale a servizio dell'emissione delle azioni di compendio.



Deliberazioni inerenti e conseguenti;

2.Modifica dell'art. 6 dello Statuto sociale.

PARTECIPAZIONE ALL'ASSEMBLEA

Ai sensi dell'art. 83-sexies del D.Lgs. 58/1998 ("TUF") sono legittimati a intervenire in Assemblea e a esercitare il diritto di voto coloro in favore dei quali sia pervenuta alla Società apposita comunicazione effettuata da un intermediario autorizzato sulla base delle evidenze contabili relative al termine del 7° (settimo) giorno di mercato aperto precedente la data dell'Assemblea (ossia il [15 Luglio 2014] - record date). Le registrazioni in accredito e in addebito compiute sui conti successivamente a tale data non rilevano ai fini della legittimazione all'esercizio del diritto di voto nell'Assemblea.

Ai sensi dell'art. 83-sexies, comma 4, del TUF, le comunicazioni degli intermediari devono pervenire alla Società entro la fine del 3° (terzo) giorno di mercato aperto precedente la data fissata per l'Assemblea in prima convocazione, ossia entro il [21 Luglio 2014]. Resta ferma la legittimazione all'intervento e al voto qualora le comunicazioni siano pervenute alla Società oltre il suddetto termine, purché entro l'inizio dei lavori assembleari della singola convocazione.

ESERCIZIO DEL VOTO PER DELEGA

Ogni socio che ha diritto di intervenire in assemblea può farsi rappresentare mediante delega scritta, nel rispetto della normativa vigente.

DOCUMENTAZIONE

La relazione illustrativa degli argomenti posti all'ordine del giorno, unitamente al progetto di bilancio di esercizio, corredato dalle Relazioni del Consiglio di Amministrazione, del Collegio Sindacale e della Società di Revisione, e la relazione illustrativa relativa alle materie di parte straordinaria resteranno depositati durante i 15 giorni precedenti l'Assemblea presso la sede sociale, verranno inviati a Borsa Italiana S.p.A. e saranno, altresì, disponibili sul sito internet della Società all'indirizzo <http://www.ikf-holding.it>.

Milano, 1 Luglio 2014

IKF S.P.A. - L'amministratore delegato
dott. Andrea Maria Gritti

T14AAA8713 (A pagamento).

IKF S.P.A.

Sede legale: viale Tunisia, 41 - Milano

Capitale sociale: Euro 4.713.933,98.- interamente versato

Registro delle imprese: Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 03805660234

*Convocazione dell'assemblea dei portatori dei "Warrant
Azioni Ordinarie IKF 2010-2014"*

I signori portatori dei "Warrant azioni ordinarie IKF 2010-2014" sono convocati in Assemblea presso il "The Westin Palace" Piazza della Repubblica, 20, Milano per il

giorno 24 Luglio 2014, alle ore 14:00, in prima convocazione e, occorrendo, per il giorno 25 Luglio 2014 alle ore 14:00 stesso luogo, in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1.Modifica del Regolamento del "Warrant azioni ordinarie IKF 2010/2014" con riferimento al periodo e al prezzo di esercizio dei warrant.

WARRANT IN CIRCOLAZIONE

Alla data del presente avviso di convocazione risultano in circolazione n. 5.911.341 di "Warrant azioni ordinarie IKF 2010-2014", ciascuno dei quali dà diritto alla sottoscrizione, entro il 31 Dicembre 2014, di una azione ordinaria IKF Spa, priva di valore nominale, ad un prezzo di Euro. 0,11 cadauna.

PARTECIPAZIONE ALL'ASSEMBLEA

Ai sensi dell'art. 83-sexies del D.Lgs. 58/1998 ("TUF") sono legittimati a intervenire nell'Assemblea dei portatori di warrant e a esercitare il diritto di voto coloro in favore dei quali sia pervenuta alla Società apposita comunicazione effettuata da un intermediario autorizzato sulla base delle evidenze contabili relative al termine del 7° (settimo) giorno di mercato aperto precedente la data dell'Assemblea (ossia il 15 Luglio 2014 - record date). Le registrazioni in accredito e in addebito compiute sui conti successivamente a tale data non rilevano ai fini della legittimazione all'esercizio del diritto di voto nell'Assemblea.

Ai sensi dell'art. 83-sexies, comma 4, del TUF, le comunicazioni degli intermediari devono pervenire alla Società entro la fine del 3° (terzo) giorno di mercato aperto precedente la data fissata per l'Assemblea in prima convocazione, ossia entro il 21 Luglio 2014. Resta ferma la legittimazione all'intervento e al voto qualora le comunicazioni siano pervenute alla Società oltre il suddetto termine, purché entro l'inizio dei lavori assembleari della singola convocazione.

ESERCIZIO DEL VOTO PER DELEGA

Ogni socio che ha diritto di intervenire in assemblea può farsi rappresentare mediante delega scritta, nel rispetto della normativa vigente.

DOCUMENTAZIONE

La relazione illustrativa degli argomenti posti all'ordine del giorno, unitamente al progetto di bilancio di esercizio, corredato dalle Relazioni del Consiglio di Amministrazione, del Collegio Sindacale e della Società di Revisione, resteranno depositati durante i 15 giorni precedenti l'Assemblea presso la sede sociale, verranno inviati a Borsa Italiana S.p.A. e saranno, altresì, disponibili sul sito internet della Società all'indirizzo <http://www.ikf-holding.it>.

Milano, 1 Luglio 2014

IKF S.P.A. - L'amministratore delegato
dott. Andrea Maria Gritti

T14AAA8715 (A pagamento).



PUBLISHOW SOCIETÀ COOPERATIVA

Sede: c.so Vinzaglio n. 12/bis - 10121 Torino (TO)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 10612390012

Convocazione di assemblea ordinaria

I Signori Soci della "Publishow società cooperativa" sono convocati in Assemblea ordinaria che si terrà presso i locali della sede amministrativa della cooperativa, siti in Orbassano (TO) in Via I° Maggio n. 2 in prima convocazione il giorno martedì 22 luglio 2014 alle ore 9,00 e in seconda convocazione sempre presso i locali della sede amministrativa in Orbassano (TO) in Via I° Maggio n. 2 il giorno giovedì 24 luglio 2014 alle ore 14,30 per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

- 1) Approvazione regolamento per la disciplina delle azioni e del Fondo per lo Sviluppo Tecnologico, per la Riutturazione e il potenziamento aziendale;
- 2) Creazione Fondo per lo sviluppo tecnologico;
- 3) Conferma Presidente Consiglio di Amministrazione in qualità di mandatario del socio sovventore Show Window s.r.l.;
- 4) Riduzione numero membri Consiglio di Amministrazione a seguito di dimissioni di un suo componente;
- 5) Determinazione Compensi Amministratori;
- 6) Varie ed eventuali.

Si ricorda che hanno diritto di voto i soci che risultano iscritti nel Libro Soci da almeno 90 giorni e che ogni socio ha facoltà di farsi rappresentare in Assemblea da un altro socio mediante delega scritta, e ogni socio può rappresentare solo altri cinque soci, ai sensi dell'art. 22 dello Statuto Sociale.

Orbassano, 23 giugno 2014

Il presidente
Ronchetti Mario

TC14AAA8656 (A pagamento).

CONAD ADRIATICO**Società Cooperativa**

Sede legale: Monsampolo del Tronto fraz. Stella
Registro delle imprese: Ascoli Piceno e codice fiscale n. 00105820443

Assemblea generale straordinaria dei soci

I signori Soci sono convocati in assemblea straordinaria presso la sede sociale sita a Monsampolo del Tronto (AP), Frazione Stella, per il giorno 23 luglio 2014, alle ore 12,00 in prima convocazione ed occorrendo, in seconda convocazione, per il giorno 24 luglio 2014, alle ore 16,30 presso la sede sociale in Monsampolo del Tronto (AP), Frazione Stella, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Proposta di modifica per integrazione degli artt. 5, 14, 26, 29, 30, 37, 44 dello Statuto Sociale.

Si avvisano i Signori soci che sono escluse le modalità di voto di cui all'art. 30 ultimo comma, dello Statuto sociale.

Monsampolo del Tronto, 24 giugno 2014

Il presidente del consiglio di amministrazione
Maurizio Pavone

TS14AAA8522 (A pagamento).

FUNIVIE GHIACCIAI VAL SENALES S.P.A.

Sede: Maso Corto n. 111 - Senales
Capitale sociale: Euro 910.800.000 interamente versato
Registro delle imprese: Bolzano n. 00234110211
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00234110211 e n. 00164020216

Convocazione di assemblea straordinaria

L'assemblea straordinaria degli azionisti è convocata in prima convocazione in data 23 luglio 2014 alle ore 17,00, ed occorrendo, in seconda convocazione in data 30 luglio 2014 stessa ora e luogo, presso la casa della comunità loc. Madonna a 39020 Senales (BZ), per deliberare sul seguente ordine del giorno:

1. Modifica dello statuto:
art. 11 - convocazione dell'assemblea;
art. 13 assemblea dei soci;
art. 30 esercizio sociale.

Il presidente
dott. Michl Ebner

TS14AAA8662 (A pagamento).

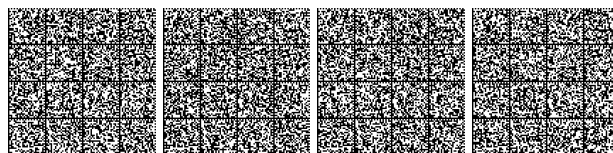
FUNIVIE GHIACCIAI VAL SENALES S.P.A.

Sede: Maso Corto n. 111 - Senales
Capitale sociale: Euro 910.800.000 interamente versato
Registro delle imprese: Bolzano n. 00234110211
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00234110211 e n. 00164020216

Convocazione di assemblea ordinaria

L'assemblea ordinaria degli azionisti è convocata in prima convocazione in data 23 luglio 2014 alle ore 17,15, ed occorrendo, in seconda convocazione in data 30 luglio 2014 stessa ora e luogo, presso la casa della comunità loc. Madonna a 39020 Senales (BZ), per deliberare sul seguente ordine del giorno:

1. Approvazione del bilancio di esercizio al 31.12.2013 con lettura del bilancio, della nota integrativa, della relazione sulla gestione del Consiglio di Amministrazione e della relazione del Collegio Sindacale e relative delibere;
2. Nomina del Collegio Sindacale;
3. Determinazione del compenso del Collegio Sindacale;



4. Delibera di approvazione del nuovo impianto di risalita Lazaun;

5. Varie ed eventuali.

Il presidente
dott. Michl Ebner

TS14AAA8665 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

BANCA DI PIACENZA SOC. COOP. PER AZIONI

Iscritta al n. 4389 dell'Albo delle Banche e al n. A160793 dell'Albo Cooperative

Sede legale: via Mazzini 20 - Piacenza

Capitale sociale: € 23.708.040,00 interamente versato

Registro delle imprese: Piacenza n. 00144060332

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00144060332

ITALCREDI S.p.A.

Appartenente al gruppo bancario della Cassa di Risparmio di Ravenna S.p.A.

Intermediario finanziario iscritto al n. 6126 dell'elenco di cui all'art. 106 del Decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385

Sede legale: corso Buenos Aires n. 79 - Milano

Capitale sociale: € 5.000.000,00 interamente versato

Registro delle imprese: Milano n. 05085150158

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 05085150158

Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi dell'art. 58 del Decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 ("testo unico delle leggi in materia bancaria e creditizia") ed informativa ai sensi dell'art. 13 del Decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 ("codice in materia di protezione dei dati personali").

La Banca di Piacenza soc. coop. per azioni (Cessionario) comunica che, a seguito di autorizzazione della Banca d'Italia in data 2 maggio 2014, in forza di un contratto di cessione pro-soluto a titolo oneroso di crediti "individuabili in blocco" perfezionato con data certa il 13 giugno 2014, ha acquistato dalla società Italcredi S.p.A. (Cedente) un portafoglio di crediti pecuniari derivanti da finanziamenti perfezionati (intendendosi per tali quelli in relazione ai quali i clienti hanno già incassato la somma erogata) dal Cedente entro il 30 aprile 2014, aventi alla data del 31 maggio 2014, congiuntamente, le seguenti caratteristiche:

a) data di decorrenza interessi non successiva al 30 aprile 2014

b) presenza di almeno una rata pagata

c) avvenuta notifica alle ATC, ovvero cessione o delegazione divenuta efficace ed opponibile nei confronti delle ATC medesime

d) regolare ammortamento o non più di:

- due, ove il datore di lavoro sia un soggetto privato

- tre, ove il soggetto corrispondente gli emolumenti derivanti da trattamento di quiescenza sia un Ente previdenziale o, comunque, ove il datore di lavoro sia un soggetto pubblico o statale

rate mensili, anche non consecutive, scadute e non pagate e/o pagate parzialmente

e) non inclusione tra i "crediti sinistrati" ovvero tra i crediti per i quali non sia già stata attivata la procedura per escutere la garanzia della polizza assicurativa, propria delle operazioni di cessione del quinto dello stipendio o della pensione

f) non pattuizione di piani di rimborso o sospensione dei pagamenti

g) assistenza assicurativa per rischi di premorienza e/o per rischi per perdita dell'impiego da parte di una delle seguenti imprese di assicurazione: AXA France, Cardif Assurances Risques Divers S.A.-Rappresentanza per l'Italia, Milano Assicurazioni S.p.A.-Divisione SASA, Net Insurance Life S.p.A., Net Insurance S.p.A., Società Cattolica di Assicurazione - Società Cooperativa, HDI Assicurazioni S.p.A., Ergo Previdenza S.p.A., MetLife Europe Limited, Vittoria Assicurazioni S.p.A., Unipol SAI S.p.A. (già Milano Assicurazioni S.p.A. - Divisione SASA)

h) rispetto ai quali non siano pervenuti reclami

i) non intestazione a soggetti titolari di finanziamenti con il Cessionario, classificati tra i crediti deteriorati dal Cessionario stesso.

Unitamente ai crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti al Cessionario senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dal comma 3 dell'art. 58 del Testo Unico Bancario, i privilegi e le garanzie reali e/o personali, comprese ad esempio le garanzie dell'assicurazione o delle altre malleverie che, ove esistenti, assistono i crediti.

Il Cessionario ha conferito mandato alla Cedente Italcredi S.p.A. affinché, in suo nome e per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso delle somme dovute ed al rilascio, ove dovuto, delle relative quietanze di pagamento. In forza di tale incarico, i debitori ceduti continueranno a pagare a Italcredi S.p.A. ogni somma dovuta in relazione ai crediti ceduti nelle forme previste dai relativi originari contratti o in forza di legge, nonché dalle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti.

Informativa ai sensi dell'art. 13 del Decreto legislativo n. 196/2003.

Il Cessionario informa che la cessione dei crediti da parte della Cedente, unitamente alla cessione di ogni diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, ha comportato il necessario trasferimento al Cessionario anche dei dati personali relativi ai debitori ceduti ad ai rispettivi garanti, contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti. Tra i dati personali non figurano dati sensibili.

I dati continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali sono stati raccolti dalla Cedente al momento della stipulazione del contratto ed in particolare per finalità relative:



- alla gestione degli aspetti amministrativi, contabili, fiscali, legali strettamente necessari per l'esecuzione del contratto

- all'adempimento degli obblighi derivanti dal contratto, da leggi, regolamenti, nonché da disposizioni impartite da autorità a ciò legittimate dalla legge o da organi giudiziari, di vigilanza e controllo.

I dati potranno essere comunicati anche a:

- collaboratori, dipendenti del Cessionario, soggetti incaricati della riscossione e del recupero dei crediti ceduti, in qualità di incaricati del trattamento nell'ambito delle rispettive mansioni, inclusi i legali incaricati di seguire le procedure stragiudiziali e giudiziali per l'espletamento delle relative attività

- soggetti ai quali la facoltà di accesso ai dati è riconosciuta in forza di provvedimenti normativi.

I dati non sono oggetto di diffusione.

Titolare del trattamento dei dati, oltre alla Cedente, è il Cessionario Banca di Piacenza soc. coop. per azioni - con sede in Piacenza, Via Mazzini n. 20 - e, per effetto di quanto disposto dalle norme statutarie e da apposita delibera, tutti i poteri in materia di attuazione della normativa di protezione dei dati personali sono attribuiti al Direttore Generale.

Responsabile del trattamento è il Responsabile dell'Ufficio Trasparenza usura e privacy (Via Mazzini n. 20 - Piacenza), nei confronti del quale i debitori ceduti ed i loro eventuali garanti potranno rivolgersi per esercitare i diritti riconosciuti loro dall'art. 7 del Decreto legislativo n. 196/2003.

Piacenza, 1 luglio 2014

Il vice presidente del consiglio di amministrazione
prof. Felice Omati

T14AAB8638 (A pagamento).

FLORENCE SPV S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 29 Aprile 2011

Sede legale: via V. Alfieri, 1 - 31015 Conegliano (TV)

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso n. 04591990264

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 04591990264

FINDOMESTIC BANCA S.P.A.

Sede legale: via Jacopo da Diacceto, 48 - 50123 Firenze

Capitale sociale: Euro 659.403.400 i.v.

Registro delle imprese: Firenze al n. 03562770481

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 03562770481

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") nonché del provvedimento del garante della privacy del 18 gennaio 2007.

Con riferimento all'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 54 del 9 maggio 2013, Florence SPV S.r.l. (l'"Acquirente") comunica che, nell'ambito del programma di cessioni indicato nel

summenzionato avviso di cessione, in data 1 luglio 2014 ha acquistato pro soluto da Findomestic Banca S.p.A. (l'"Originator") ogni e qualsiasi credito derivante dai e/o in relazione a prestiti personali erogati in forza dei contratti di finanziamento ("Contratti di Finanziamento") stipulati dall'Originator con i propri clienti (i "Debitori"), ivi inclusi, (i) il diritto a ricevere tutte le somme dovute a partire dal 30 giugno 2014 (escluso) dai Debitori a titolo di rata od ad altro titolo; (ii) gli indennizzi; (iii) gli indennizzi liquidati in forza di una polizza di assicurazione di cui sia beneficiario l'Originator e le somme ricevute in forza di una qualsiasi garanzia relativa ai Contratti di Finanziamento di cui sia beneficiario l'Originator; e (iv) le garanzie reali e personali e tutti i privilegi e le cause di prelazione che assistono i predetti diritti e crediti, e tutti gli accessori ad essi relativi (ad esclusione (a) dei premi relativi alle polizze assicurative concluse dal relativo Debitore in relazione al Contratto di Finanziamento, e (b) degli eventuali importi dovuti dai Debitori a titolo di pagamento delle imposte di bollo, così come indicati nei relativi "estratti conti trasparenza" di volta in volta inviati dall'Originator ai Debitori), che al 30 giugno 2014 (la "Data di Valutazione") soddisfacevano i seguenti criteri cumulativi:

- i criteri oggettivi elencati ai punti da (a) a (dd) (inclusi) del succitato avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 54 del 9 maggio 2013;

- finanziamenti il cui numero di rate residue sia superiore o uguale a 6;

- finanziamenti il cui numero di pratica (come comunicato al relativo debitore nella "lettera di benvenuto") sia compreso tra il numero 20000006177912 e il numero 20120558408414;

- finanziamenti il cui Contratto di Finanziamento indichi un TAN almeno pari a 7%.

L'Acquirente ha conferito incarico a Findomestic Banca S.p.A. ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione affinché in suo nome e per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso delle somme dovute. In forza di tale incarico, i debitori ceduti continueranno a pagare a Findomestic Banca S.p.A. ogni somma dovuta in relazione ai crediti ceduti nelle forme previste dai relativi contratti di finanziamento o in forza di legge e dalle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti.

Tutto ciò premesso, per rispettare la legge sulla privacy, ai sensi dell'art. 13 del D.L. 30/06/2003 numero 196 (il "Codice Privacy") e delle disposizioni dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali di cui al Provvedimento 18 gennaio 2007 (G.U. n. 24 del 30/01/2007), informiamo i Debitori sull'uso dei Loro dati personali e sui Loro diritti. I dati personali in possesso dell'Acquirente e di Findomestic Banca S.p.A. sono stati raccolti presso Findomestic Banca S.p.A. Ai Debitori precisiamo che non verranno trattati dati < < sensibili > > . Sono considerati sensibili i dati relativi, ad es., al Loro stato di salute, alle Loro opinioni politiche e sindacali ed alle Loro convinzioni religiose (articolo 4 del Codice Privacy). I dati personali dell'interessato saranno trattati nell'ambito della normale attività dei titolari del trattamento e, precisamente, per quanto riguarda l'Acquirente, per finalità connesse e strumentali alla gestione del portafoglio di crediti, finalità connesse agli obblighi previsti da leggi, da



regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni impartite da Autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo, finalità connesse alla gestione ed al recupero del credito e, per quanto riguarda Findomestic Banca S.p.A., per finalità connesse all'effettuazione di servizi di calcolo e di reportistica in merito agli incassi dei crediti oggetto della cessione. In relazione alle indicate finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi e saranno conservati per il tempo necessario a garantire il soddisfacimento dei crediti ceduti e l'adempimento degli obblighi di legge. Si precisa che i dati personali dei Debitori in nostro possesso vengono registrati e formeranno oggetto di trattamento in base ad un obbligo di legge ovvero sono strettamente funzionali all'esecuzione del rapporto contrattuale (per i quali il consenso dell'interessato non è, quindi, richiesto). I dati personali potranno anche essere comunicati all'estero per dette finalità ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. In ogni caso, i dati personali non saranno oggetto di diffusione. I dati personali dei Debitori verranno comunicati ai destinatari della comunicazione strettamente collegati alle sopraindicate finalità del trattamento e, in particolare:

- * agli eventuali soggetti incaricati della riscossione e recupero dei crediti ceduti, inclusi i legali eventualmente incaricati di seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi e le società di factoring cui potranno essere ceduti eventuali crediti in sofferenza;

- * ai revisori contabili e agli altri consulenti e prestatori di servizi legali, fiscali e amministrativi di Florence SPV S.r.l. per la consulenza da essi prestata in merito alla gestione di tale società;

- * ai soggetti incaricati di effettuare analisi dei crediti ceduti e/o di attribuire merito di credito ai titoli che verranno emessi per finanziare l'acquisto dei crediti medesimi;

- * ai soggetti incaricati di svolgere servizi amministrativi per conto di Florence SPV S.r.l.;

- * ai dipendenti di Findomestic Banca S.p.A.

- * alle autorità di vigilanza di Florence SPV S.r.l. e alla Banca Centrale Europea in ottemperanza ad obblighi di legge o regolamentari.

I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i dati possono essere comunicati utilizzeranno i dati in qualità di < titolari > ai sensi della legge, in piena autonomia, essendo estranei all'originario trattamento effettuato. I Debitori ceduti e gli eventuali loro garanti potranno rivolgersi ai titolari e al responsabile del trattamento per esercitare i diritti riconosciuti loro dall'articolo 13 del Codice Privacy (cancellazione, integrazione, opposizione, ecc.). Sono inoltre riconosciuti ai Debitori gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice Privacy, ossia:

- * il diritto di ottenere la conferma dell'esistenza o meno di dati personali che li riguardano, anche se non ancora registrati, e la loro comunicazione in forma intelligibile;

- * il diritto di ottenere l'indicazione: (a) dell'origine dei dati personali; (b) delle finalità e modalità del trattamento; (c) della logica applicata in caso di trattamento effettuato con l'ausilio di strumenti elettronici; (d) degli estremi identificativi del titolare, dei responsabili e del rappresentante designato ai sensi dell'articolo 5, comma 2; (e) dei soggetti o delle categorie di soggetti ai quali i dati personali possono essere comunicati o che possono venirne a conoscenza in qualità di rappresentante designato nel territorio dello Stato, di responsabili o incaricati.

- * il diritto di ottenere: (a) l'aggiornamento, la rettificazione ovvero, quando vi hanno interesse, l'integrazione dei dati; (b) la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, compresi quelli di cui non è necessaria la conservazione in relazione agli scopi per i quali i dati sono stati raccolti o successivamente trattati; (c) l'attestazione che le operazioni di cui alle lettere (a) e (b) sono state portate a conoscenza, anche per quanto riguarda il loro contenuto, di coloro ai quali i dati sono stati comunicati o diffusi, eccettuato il caso in cui tale adempimento si rivela impossibile o comporta un impiego di mezzi manifestamente sproporzionato rispetto al diritto tutelato.

- * il diritto di opporsi, in tutto o in parte: (i) per motivi legittimi al trattamento dei dati personali che li riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta; (ii) al trattamento di dati personali che li riguardano a fini di invio di materiale pubblicitario o di vendita diretta o per il compimento di ricerche di mercato o di comunicazione commerciale.

Titolari autonomi del trattamento dei dati personali sono Florence SPV S.r.l., con sede legale in Via V. Alfieri, 1, 31015 Conegliano (TV), Italia e Findomestic Banca S.p.A., con sede legale in Via Jacopo da Diacceto, 48, 50123 Firenze, Italia.

Gli obblighi di comunicazione alla clientela ai fini della Sezione IV (Comunicazioni alla Clientela) della normativa sulla "Trasparenza delle Operazioni e dei Servizi Bancari e Finanziari" saranno adempiuti da Findomestic Banca S.p.A. in qualità di soggetto responsabile di tali obblighi di comunicazione.

I Debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Findomestic Banca S.p.A., Via Jacopo da Diacceto, 48, 50123 Firenze, Italia - tel. +39 055-2701377; fax +39 055-2701207 e a Florence SPV S.r.l. Via V. Alfieri, 1, 31015 Conegliano (TV), Italia - tel. +39 0438 360961; fax +39 0438 360962.

Conegliano, 2 luglio 2014

Per Florence SPV S.r.l. - L'amministratore unico
dott. Paolo Gabriele

T14AAB8654 (A pagamento).



FARMAFACTORING SPV II S.R.L.

Iscritta al numero 35056.1 nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 2 del provvedimento della Banca d'Italia del 29 aprile 2011

Sede legale: via Gustavo Fara 26, 20124 – Milano - Italia

Capitale sociale: Euro 10.000 i.v.

Registro delle imprese: Milano n. 07950160965

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07950160965

BANCA FARMAFACTORING S.P.A.

Sede legale: via Domenichino 5 - 20149 Milano - Italia

Registro delle imprese: Milano n. 07960110158

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07960110158

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (in seguito, la "Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti") e dell'articolo 58 del D. Lgs. 1 settembre 1993, n. 385 (in seguito, il "Testo Unico Bancario").

Farmafactoring SPV II S.r.l., società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti (il "Cessionario"), comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della stessa legge, in forza di alcuni atti di cessione di crediti pecuniari conclusi in data 01.07.2014 (la "Data di Cessione"), ha acquistato pro soluto da Banca Farmafactoring S.p.A., già Farmafactoring S.p.A. (il "Cedente" o "Farmafactoring"), con effetto dalla Data di Cessione, i crediti per capitale e relativi interessi maturati e maturandi (complessivamente, i "Crediti") nascenti da forniture di beni e servizi effettuate da parte di alcuni fornitori di beni e servizi (i "Fornitori") nei confronti dei seguenti enti: Asl 04 Teramo, Asl 01 Avezzano Sulmona L Aquila, Azienda Ospedaliera Regionale San Carlo, Irccs Centro Di Riferimento Oncologico Della Basilicata, Asm Azienda Sanitaria Locale Di Matera, Azienda Sanitaria Locale Di Potenza, Azienda Usl Di Piacenza, Istituto Ortopedico Rizzoli, Azienda Usl Di Imola, Azienda Usl Di Forlì, Azienda Ospedaliero Universitaria Di Modena, Azienda Ospra Di Bologna Policlinico S Orsola Mal, Azienda Ospedaliera Universitaria Di Parma, Azienda Usl Di Rimini, Azienda Unita Sanitaria Locale Di Ravenna, Azienda Usl Di Reggio Emilia, Azienda Usl Di Modena, Azienda Usl Di Ferrara, Azienda Usl Di Parma, Az Osp Univ Di Ferrara Arcispedale S Anna, Azienda Osp Arcispedale S Maria Nuova, Azienda Unita Sanitaria Locale Di Bologna, Azienda Usl Della Romagna, Centro Di Riferimento Oncologico Ist Nazionale Tumori Aviano, Azienda Per I Ser San N 1 Triestina, Azienda Per I Ser San N 2 Ison-tina, Irccs Burlo Garofolo Trieste, Azienda Per I Serv San 4 Medio Friuli, Azienda Ospedaliera S Maria Degli Angeli, Azienda Ospedaliero Universitaria Ospedali Riuniti Di Trieste, Azienda Ospedaliero-Universitaria Di Udine, Ente Osp Galliera, Istituto G Gaslini, Asl 3 Genovese, Asl 4 Chiavarese, Asl 2 Savonese, Asl 1 Imperiese, Asl 5 Spezzino, Irccs Aou S Martino Ist Ist Naz Ric Cancro, Az Osp Ra Istit Ortopedico G Pini, Az Osp Ra Istituti Clinici Di Perfezion, Fondazione Irccs Istituto Neurologico Carlo Besta, Az Osp Polo Universitario Luigi Sacco, Azienda Ospedaliera Ospedale S Gerardo Di Monza, Azienda Osp Ra Spedali Civili Di Bre-

scia, Fondazione Irccs Policlinico San Matteo, Asl Della Provincia Di Lodi, Az Osp Ra Osp S Carlo Borromeo Milano, Osp Lecco Az Ospedaliera Del Ssn, Az Osp.Ra Istituti Ospitalieri, Azienda Ospedaliera Fatebenefratelli Oft, Asl Della Provincia Di Varese, Asl Della Provincia Di Como, Asl Della Provincia Di Lecco, Asl Della Provincia Di Bergamo, Asl Della Provincia Di Cremona, Azienda Ospa Osped Treviglio Caravaggio, Azienda Ospedaliera Di Desio E Vimercate, Az Osp Ospedale Civile Di Legnano, Azienda Ospedaliera Bolognini Di Seriate, Azienda Ospedaliera Di Melegnano, Az Ospedaliera Della Provincia Di Lodi, Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti Marche Nord, Unita Sanitaria Locale Della Valle D Aosta, Azienda Sanitaria Locale To 5, Azienda Sanitaria Locale Bi, Azienda Sanitaria Locale No, Azienda Sanitaria Locale Vco, Azienda Osped Univ Maggiore Della Carita, Azienda Ospedaliera S Croce E Carle, Az Osp Ss Antonio Biagio E C Arrigo, Azienda Sanitaria Locale To 1, Azienda Sanitaria Locale To 2, Azienda Sanitaria Locale To 3, Azienda Sanitaria Locale To 4, Azienda Sanitaria Locale Al, Istituto Tumori Giovanni Paolo Ii Irccs Ospedale Oncologico Di Bari, Irccs De Bellis Ist Ric E Cura A Carattere Scientifico, Azienda Sanitaria Locale Ta, Azienda Sanitaria Locale Br, Azienda Osp Ra Univ Consorziale Di Bari, Azienda Ospedaliero Universitaria Ospedali Riuniti, Azienda Unita Sanitaria Locale Bat, Azienda Sanitaria Locale Ba, Azienda Sanitaria Locale Le, Azienda Sanitaria Locale Fg, Ares Agenzia Regionale Sanitaria, Azienda Sanitaria Locale N 2, Azienda Usl N 1, Azienda Ospedaliera G Brotzu, Az Ospedaliero Universitaria Di Cagliari, Estav Sud Est, Estav Nord Ovest, Estav Centro, Azienda Ospedaliero Universitaria Di Terni, Azienda Unita Sanitaria Locale Umbria N 2, Azienda Ulss Nr1 Belluno, Azienda Ulss Nr 2 Feltre, Ulss 5 Ovest Vicentino, Azienda Ulss N 6 Vicenza, Ulss 7, Ulss 8 Asolo, Ulss 9 Treviso, Azienda Unita Locale Socio Sanitaria N 10 Veneto Orientale, Ulss 12 Veneziana, Azienda Ulss N 14 Chioggia, Ulss 15 Alta Padovana, Azienda Ulss 18 Rovigo, Azienda Ulss N19, Ulss 20 Verona, Ulss 21 Legnago, Azienda Ulss 22 Bussolengo, Istituto Oncologico Veneto Irccs Ospedale Busonera, Az Ospedaliera Universitaria Integrata Istituti, e tutti gli accessori, i privilegi, tutte le garanzie, le cause di prelazione e gli accessori che, ove esistenti, assistono i Crediti nonché ogni e qualsiasi diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, inerenti o comunque accessori ai Crediti e al loro esercizio (ivi incluso qualsiasi diritto di credito e/o azione (inclusi i diritti a procedere per il risarcimento dei danni) in capo al Cedente nei confronti del relativo Fornitore ai sensi del contratto di factoring sottoscritto tra il Cedente e lo stesso Fornitore in relazione a tali Crediti).

Tali Crediti, che il Cedente ha acquistato dai Fornitori prima della cessione al Cessionario sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, selezionati tra quelli che soddisfano al 27.06.2014 (la "Data di Riferimento") i criteri indicati nell'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Parte II, n. 14, del 02/02/2013.



Unitamente ai Crediti, sono stati altresì trasferiti al Cessionario, senza bisogno di alcuna formalità ed annotazione, salvo iscrizione della cessione presso il registro delle imprese e salvo eventuali forme alternative di pubblicità della cessione stabilite dalla Banca d'Italia, ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 della Legge 130/99 e 58 del D.lgs. 385/93, tutti gli altri diritti (inclusi i diritti di garanzia) spettanti al Cedente in relazione ai Crediti e, più in particolare, ogni diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, facoltà e prerogativa ad essi inerenti o comunque accessori, derivanti da ogni legge applicabile.

I debitori ceduti ed i loro eventuali garanti, successori od aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione al Cedente al seguente indirizzo: Banca Farmafactoring S.p.A., Via Domenichino 5, 20149 Milano (MI).

Inoltre, a seguito della cessione, il Cessionario è divenuto esclusivo titolare dei Crediti e, di conseguenza, ulteriore "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti.

Tanto premesso, il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta, ha nominato Zenith Service S.p.A., con sede legale in Via Guidubaldo del Monte n. 61, Roma, come Servicer dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta (il "Servicer"). Il Servicer è di conseguenza, divenuto ulteriore "Titolare autonomo" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti.

Con l'espresso consenso del Cessionario, il Servicer ha conferito incarico a Farmafactoring affinché, in nome e per conto del Cessionario e nella qualità di sub-servicer dell'operazione su descritta (il "Sub-Servicer") svolga tutte le attività di amministrazione, incasso e gestione dei Crediti nonché delle eventuali procedure di recupero degli stessi, anche in sede giudiziale ed a tal fine il Cessionario ha conferito a Farmafactoring apposito mandato all'incasso dei Crediti. Per effetto di quanto precede, i debitori ceduti sono legittimati a pagare a Banca Farmafactoring S.p.A., quale mandatario all'incasso in nome e per conto del Cessionario, ogni somma dovuta in relazione ai Crediti e diritti ceduti, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate ai debitori ceduti.

Con riferimento al trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti si rinvia alle informazioni e avvertenze contenute a tal riguardo nell'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Parte II, n. 14, del 02/02/2013.

Milano, lì 2 luglio 2014

Farmafactoring SPV II S.r.l. - L'amministratore unico
Umberto Rasori

T14AAB8679 (A pagamento).

MEDIOCREVAL S.p.A.

Iscritta all'Albo delle Banche al n. 878, società del Gruppo bancario Credito Valtellinese iscritto all'Albo dei gruppi bancari cod. n. 5216.7

Soggetta all'attività di direzione e coordinamento del "Credito Valtellinese s.c.", con sede in Sondrio, Piazza Quadrivio n. 8

Sede legale: via Cesura n. 3 - Sondrio
Capitale sociale: Euro 95.742.000,00, interamente versato
Registro delle imprese: Sondrio n. 00216050872
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00216050872

Avviso di atto integrativo di conferimento di ramo aziendale (ex articolo 58 del Decreto Legislativo 1 settembre 1993 n. 385 "Testo Unico Bancario" ed informativa ai sensi del Decreto Legislativo n. 196 del 30 giugno 2003 "Codice sulla Privacy"

Mediocreval S.p.A., con sede in Sondrio, Via Cesura n. 3, con capitale sociale di Euro 95.742.000,00, interamente versato, codice fiscale, partita I.V.A. e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Sondrio: 00216050872, iscritta all'Albo delle Banche al n. 878, società del Gruppo bancario Credito Valtellinese iscritto all'Albo dei gruppi bancari cod. n. 5216.7 (soggetta all'attività di direzione e coordinamento del "Credito Valtellinese s.c.", con sede in Sondrio, Piazza Quadrivio n. 8)

rende noto che con atto in autentica del Dottor Demetrio Rando Notaio in Chiesa in Valmalenco in data 9 giugno 2014 rep. n. 657/307, registrato a Sondrio in data 11 giugno 2014 al n. 2474 serie 1T, le banche:

"Credito Valtellinese s.c."

con sede legale in Sondrio, Piazza Quadrivio n. 8, codice fiscale, partita I.V.A. e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Sondrio 00043260140

iscritta all'Albo delle Banche al n. 489, Capogruppo del Gruppo bancario Credito Valtellinese iscritto all'Albo dei Gruppi Bancari al n. 5216.7, iscritta all'Albo delle Società Cooperative al n. A159113 (avente causa del Credito Artigiano S.p.A., con sede legale in Milano Piazza San Fedele n. 4, codice fiscale numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Milano 00774500151, a seguito dell'atto dell'atto di fusione a rogito del Dottor Francesco Surace Notaio in Sondrio, in data 29 agosto 2012, rep. n. 204742/27540, registrato a Sondrio in data 29 agosto 2012 al n. 2464 serie 1T)

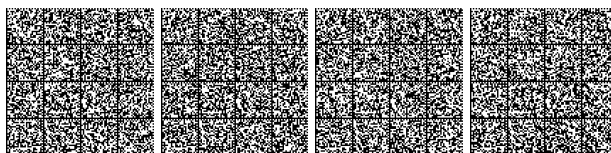
Mediocreval S.p.A.

con sede in Sondrio, Via Cesura n. 3, codice fiscale, partita I.V.A. e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Sondrio: 00216050872

iscritta all'Albo delle Banche al n. 878, società del Gruppo bancario Credito Valtellinese iscritto all'Albo dei gruppi bancari cod. n. 5216.7

(soggetta all'attività di direzione e coordinamento del "Credito Valtellinese s.c.", con sede in Sondrio, Piazza Quadrivio n. 8)

ad integrazione dell'atto in autentica del Dottor Francesco Surace Notaio in Sondrio, in data 27 settembre 2010, rep. n. 198895/24444, registrato a Sondrio in data 11 ottobre 2010 al n. 3260 Serie 1T (con cui è stata stipulata la sottoscrizione



di aumento di capitale ed in tal sede il Credito Artigiano S.p.A. ha conferito nella Mediocreval S.p.A. che ha accettato ed acquisito nella sua interezza, totalità e completezza, il ramo d'azienda come analiticamente descritto nella relazione allegata al detto atto) ed al fine di procedere all'intervallazione dello stesso, hanno dichiarato e confermato che i dati tavolari degli immobili di cui al contratto di locazione finanziaria n. 47975 indicato catastalmente con i Fogli E/3-E/5 particella 241/1 sub. 90 in Comune di Trieste sono i seguenti:

. P.T. 9596 di Chiabola Superiore, ct.1° con le congiunte 863/100000 p.i. del ct.1° della P.T. 102 di Chiabola

. quota di 863/99471 p.i. del ct. 1° della P.T. 9641 di Chiabola Superiore, ct.1° con le congiunte 1/00000 p.i. del ct.1° della P.T. 102 di Chiabola

. quota di 863/99471 p.i. del ct. 1° della P.T. 9642 di Chiabola Superiore, ct.1° con le congiunte 1/100000 p.i. del ct.1° della P.T. 102 di Chiabola

I terzi interessati per eventuali chiarimenti potranno rivolgersi per ogni informazione a Mediocreval S.p.A., con sede in Sondrio, Via Cesura n. 3, tel. 0342-522152 fax 0342-522170 nelle ore d'ufficio di ogni giorno lavorativo.

Mediocreval S.p.A. continuerà a trattare i dati personali dei creditori e debitori ceduti e degli eventuali loro garanti contenuti nei documenti relativi al conferimento del ramo d'azienda "leasing" ceduto con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali sono stati raccolti dalla società conferente al momento della stipula dei relativi contratti.

Titolare autonomo del trattamento dei dati è Mediocreval S.p.A., con sede in Sondrio, Via Cesura n. 3, presso cui possono essere esercitati i diritti di legge.

Sondrio, lì 26 giugno 2014

L'amministratore delegato
dott. Luciano Filippo Camagni

T14AAB8681 (A pagamento).

MED 1 ITALY S.R.L.

Gruppo Telecom Italia Sparkle

Sede legale: via Barberini n. 47 - Roma

Capitale sociale: Euro 548.477,00

Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice fiscale e registro delle imprese di Roma n. 05458711008

Fusione transfrontaliera

Fusione per incorporazione della società di diritto olandese MED-1 (Netherlands) B.V. con sede in Herikerbergweg 238 — Luna ArenA, — 1101 CM Amsterdam (società incorporanda) nella società di diritto italiano MED 1 ITALY S.r.l. con sede in Roma (IT) — Via Barberini, 47 (società incorporante).

1) MED-1 (Netherlands) B.V., iscritta nel registro commerciale della Camera di Commercio olandese Nr iscrizione 33299299;

2) MED 1 ITALY S.r.l., unipersonale, CF 05458711008, iscritta nel registro delle imprese presso la Camera di Commercio di Roma Nr iscrizione 05458711008.

1) MED 1 ITALY S.r.l. (Società Incorporante): per quanto riguarda i diritti dei creditori secondo quanto previsto dal combinato disposto degli articoli 2502-bis c.c. e 2503 c.c., i creditori della società italiana possono fare opposizione alla fusione avanti al Tribunale competente nei 60 giorni successivi all'approvazione del progetto di fusione da parte dell'assemblea. Per quanto riguarda i diritti dei soci di minoranza, MED 1 ITALY S.r.l. è controllata interamente da MED-1 (Netherlands) B.V. e dunque non vi sono soci di minoranza.

Per quanto riguarda le modalità tramite le quali si possono ottenere gratuitamente informazioni dalla società MED 1 ITALY S.r.l. è possibile inviare una richiesta a mezzo e-mail al seguente indirizzo: giampaolo@mednautilus.it ovvero a mezzo fax al seguente numero 06 60200971.

2) MED-1 (Netherlands) B.V. (Società Incorporanda): per quanto riguarda i diritti dei creditori secondo quanto previsto dal Codice Civile olandese, i creditori della Società Incorporanda possono fare opposizione alla fusione presso l'Autorità Giudiziaria competente entro 30 giorni dalla pubblicazione dell'avviso di fusione sia sulla *Gazzetta Ufficiale* olandese (Staatscourant) che su un quotidiano nazionale.

Per quanto riguarda i diritti dei soci di minoranza, la società MED-1 (Netherlands) B.V. è controllata interamente dalla società irlandese Lan Med Nautilus Ltd. e dunque non vi sono soci di minoranza. Per quanto riguarda le modalità tramite le quali si possono ottenere gratuitamente informazioni dalla società MED-1 (Netherlands) B.V. è possibile inviare una richiesta a mezzo e-mail al seguente indirizzo: roshine.singam@tmf-group.com.

Roma, 30 giugno 2014

MED 1 Italy S.r.l. - L'amministratore unico
ing. Mario Pirro

TS14AAB8515 (A pagamento).

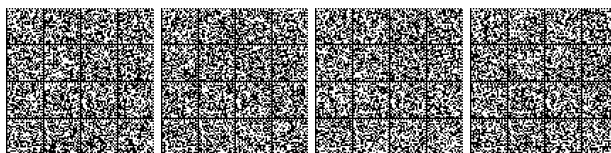
ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI TREVISO

Atto di citazione per usucapione

I sigg.ri Fabbro Venanzio, nato a Prata di Pordenone (PN) il 30.12.1936 e Carlet Maria, nata a Codognè (TV), rappresentati e difesi dagli avv.ti Cristina La Spina e Matteo Dotta con studio in Vittorio Veneto (TV), Galleria al Cavallino n. 4/1, autorizzati, con provvedimento RG 2134/14 cron. 12032/14 del 29.05.2014 del Presidente del Tribunale di Treviso, alla notifica per pubblici proclami ex art. 50 disp. att. c.p.c. mediante pubblicazione dell'estratto dell'atto introduttivo sulla *Gazzetta Ufficiale* Italiana e sul *Gazzettino* di



Treviso, oltre che mediante deposito di una copia dell'atto nella Casa Comunale di Treviso, citano gli eredi Polesel Giuseppe, nato a Gaiarine il 28.07.1868 e deceduto il 05.09.1943, C.F. PLLGRPP68L28D854W, già residente in Gaiarine invitandoli tutti a comparire avanti il Tribunale di Treviso alla pubblica udienza del giorno 22 gennaio 2015 ad ore 9,00 e seguenti, invitando i convenuti a costituirsi in giudizio nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c., nel termine di 20 giorni prima dell'udienza suindicata, con l'avvertimento che la costituzione oltre il termine suddetto comporterà le decadenze di cui all'art. 167 c.p.c. e per ivi sentir accogliere, anche in loro declaranda contumacia, le seguenti conclusioni: accertato il possesso pubblico, pacifico, ininterrotto, animo domini, ultraventennale in capo ai sigg. Fabbro Venanzio e Carlet Maria sui beni immobili catastalmente censiti Comune di Gaiarine, Catasto Terreni, Partita n.ro 247, Sezione A, Foglio 5, Mn 98, Mn 1269, Mn 1271, Mn 1272, Mn 390 sub 1 e sub 2, dichiararsi i medesimi comproprietari esclusivi, per intervenuta usucapione ex art. 1158 c.c., dei suddetti beni, ordinandosi nel contempo le conseguenti trascrizioni al Pubblico Registro Immobiliare e volturazioni all'Ufficio Tecnico Erariale, con esonero del Conservatore da ogni responsabilità.

Vittorio Veneto, 2 luglio 2014

avv. Cristina La Spina

avv. Matteo Dotta

T14ABA8618 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE E PENALE DI VERONA

Atto di citazione per usucapione con preventiva convocazione innanzi all'organismo di mediazione

Il Sig. Vighini Vittorio, nato a Legnago (VR) il 18.10.1958 (C.F.:VGHVTR58R18E512B), rappresentato e difeso dall'avv. Valentina Sirimarco (C.F.:SRMVNT81S44E512T), con studio in Legnago (VR) Via Roma n. 21, e domiciliato presso il suo studio; premesso che l'attore ha goduto, per oltre vent'anni, in via esclusiva, pubblicamente, pacificamente ed ininterrottamente di un fondo agricolo, distinto in N.C.T. Comune di Legnago (VR) al Foglio 89, particella n. 191, intestato a De Carli Daria, De Carli Dina Maria, De Carli Eugenio, De Carli Isacco, De Carli Maria Nedda, De Carli Nadir, De Carli Nedda, De Carli Nives e Vighini Angela; a seguito dell'autorizzazione del Presidente del Tribunale di Verona del 21.06.2014 alla notifica ex art. 150 c.p.c., convoca: la sig.ra De Fanti Maria Graziella (DFN MGR 44D47 E512 K), la sig.ra De Fanti Giulietta (DFN GTT 51E69 E512 O), la sig.ra De Carli Maria Rosa (DCR MRS 54S63 C498 G), la sig.ra De Carli Pia Maria (DCR PMR 57A61 C498 D), la sig.ra De Carli Nives (DCR NVS 33P67 C498 D), la sig.ra De Carli Nedda (DCR NDD 45T67 C498 A), il sig. Auletta Salvatore (LTT SVT 34L10 L781 H) il sig. Auletta Giorgio (LTT GRG 62S07 B296 D), la sig.ra Auletta Patrizia (LTT PRZ 64C54 B296 X) se viventi o i loro eredi, e comunque tutti coloro che possono vantare diritti sul bene di cui alla presente domanda, avanti l'Organismo di Mediazione TrendCOM s.r.l. (n. verde 800 180 615 - tel: 02.36740613

-fax: 02.39290480), sede secondaria di Verona, Camera di Mediazione sita in Legnago (VR) Via Monache n. 2, presso lo Studio Borghesan e Cervato, per il giorno 10.10.2014 alle ore 16,00 alla presenza del mediatore designato, Dott. Piccinato Christian, giusta domanda di mediazione depositata in data 07.05.2014, al fine di esperire il procedimento di mediazione previsto dal D.Lgs. 28/2010. Si invitano tutti i convenuti a far pervenire, entro 7 giorni prima dell'incontro, e cioè entro il 03.10.2014, il modulo di adesione reperibile sul sito dell'Organismo di Mediazione TrendCOM (www.conciliatori.org/istanza-di-mediazione.html), debitamente compilato e firmato, con preghiera di comunicazione nel medesimo termine anche in caso di mancata partecipazione. Qualora l'esperimento di mediazione non sortisca risultato, il sig. Vighini Vittorio, mediante il suo procuratore, cita i medesimi soggetti sopraelencati, ex art. 150 c.p.c., a comparire avanti il Tribunale di Verona, all'udienza del 22.01.2015 ore 9,00 e ss., con l'invito a costituirsi nelle forme di legge ex art. 166 c.p.c. almeno venti giorni prima della predetta udienza, ovvero venti giorni prima dell'udienza che fosse differita dal Giudice Istruttore ex art. 168 bis ed avvertendoli che, non costituendosi o costituendosi oltre il predetto termine, incorreranno nelle preclusioni e nelle decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c., per ivi, in loro contesto o declaranda contumacia sentir accertare e dichiarare l'avvenuto acquisto a titolo originario, per usucapione, a favore dell'attore, della proprietà del bene immobile distinto in N.C.T. Comune di Legnago (VR) al Foglio 89, particella n. 191. Disporre, conseguentemente, che il Conservatore dei Registri Immobiliari di Verona provveda alla trascrizione della emananda sentenza con esonero da ogni responsabilità al riguardo. Con rifusione di spese, diritti ed onorari di causa, in caso di opposizione dei convenuti.

avv. Valentina Sirimarco

T14ABA8663 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LAMEZIA TERME

Atto di citazione per usucapione

Il sig. Fruci Andrea nato il 04.02.1954 a Filadelfia ed ivi residente in Contrada Dorinchi n. 40 rappresentato e difeso dall'avv. Maria Galati, cita i sigg.ri Fruci Anna nata a Filadelfia il 14.06.1944, Fruci Barbara nata a Filadelfia il 14.06.1924, Fruci Barbara nata a Filadelfia il 04.02.1944 e Fruci Giovanni nato a Filadelfia il 09.08.1946 dinnanzi all'intestato Tribunale per l'udienza del 12 gennaio 2015, ore e luogo di rito, con invito a costituirsi almeno 20 giorni prima della suddetta udienza ai sensi e nelle forme dell'art. 166 c.p.c. e a comparire alla suddetta udienza con avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che in difetto di costituzione si procederà in loro legittima contumacia per ivi sentire, disattesa e respinta ogni contraria istanza, eccezione e deduzione, dichiarare l'attore proprietario per intervenuta usucapione dei seguenti immobili:

1) terreno sito nel Comune di Filadelfia in contrada Dorinchi, individuato catastalmente al foglio 22 particella 1028 di natura seminativo irriguo della estensione di are 03 e ca 90;



2) immobile con annessa corte di pertinenza, sito nel Comune di Filadelfia in contrada Dorinchi individuato in catasto fabbricati al foglio 22 particella 613, cat. A/3 piani T-1 con rendita pari ad Euro 241,70;

3) immobile sito nel Comune di Filadelfia in contrada Dorinchi individuato in catasto fabbricati al foglio 22 particelle 614 sub 4 piani T-2, sub 5 piani T-2; sub 6 piano 1, con annessa corte comune di servizio individuata al foglio 22 particella 729 sub 1;

4) immobile sito nel Comune di Filadelfia in contrada Dorinchi individuato in catasto fabbricati al foglio 22 particelle 729 sub 2 cat C/2 con rendita pari ad Euro 40,28, sub 3 e sub 4 in corso di costruzione, con annessa corte comune di servizio individuata catastalmente al foglio 22 particella 729 sub 1.

Con ogni conseguente statuizione in ordine alla voltura presso i competenti uffici ed alle spese e competenze del giudizio.

Filadelfia li 20 giugno 2014

avv. Maria Galati

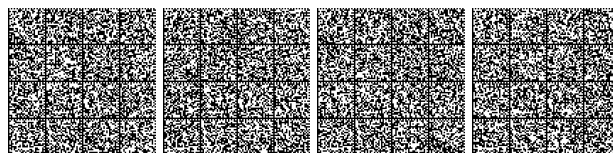
T14ABA8689 (A pagamento).

TAR LAZIO - ROMA **Sezione III**

*Notificazione per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. -
Ricorso R.G. n. 3014/2014*

Con ricorso n. 3014/2014 R.G. innanzi al T.A.R. Lazio, sede di Roma, sez. III, promosso nei confronti del Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti e nei confronti dei Comuni di Marebbe e di Fai della Paganella, il Comune di Parzanica - rappresentato e difeso dagli avvocati Ernesto Tucci di Bergamo e Stefano Santarelli di Roma ed elettivamente domiciliato presso lo studio di quest'ultimo sito in Roma, via Asiago n.8 - ha impugnato, chiedendone l'annullamento, previa concessione di misure cautelari monocratiche anche inaudita altera parte ex art. 56 c.p.a., nonché previa sospensione dell'esecutività e dell'efficacia e/o previa adozione di ogni altra misura cautelare idonea, la graduatoria, approvata dal Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti, concernente l'elenco dei progetti ammessi al finanziamento del Primo Programma "6000 Campanili" pubblicata sul sito MIT www.mit.gov.it in data 8 gennaio 2014 e sul sito ANCI www.anci.it in data 9 gennaio 2014; la graduatoria, approvata dal Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti, concernente l'elenco dei progetti ammessi al Primo Programma "6000 Campanili" finanziato dalla Legge di Stabilità 2014, pubblicato sul sito MIT www.mit.gov.it in data 13 febbraio 2014, nonché ogni altro atto ad esse preordinato, conseguente e/o comunque connesso, anche allo stato non noto. Il ricorrente ha denunciato: 1) violazione e/o falsa applicazione dell'art.18, comma 9 del D.L. 21 giugno 2013, n.69 convertito con modificazioni nella L. 9 agosto 2013, n.98, nonché violazione e/o falsa applicazione dell'art. 5 della Convenzione n.14010 del 29 agosto 2013: l'intervento (Centro Sportivo Comunale Polivalente) per il quale il Comune di Parzanica ha chiesto il finanzia-

mento rientrava sì nel novero delle tipologie ammesse dal Bando, di talché il Comune di Parzanica si è visto indebitamente negare un finanziamento che gli spettava, avendo presentato la domanda in tempo utile (alle ore 09.00.09 del 24 ottobre 2013) per rientrare in graduatoria; 2) violazione e/o falsa applicazione dell'art. 9 della Convenzione n.14010 del 29 agosto 2013, nonché eccesso di potere per difetto di istruttoria e per travisamento dei presupposti di fatto e di diritto: il Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti, una volta non ritenuta coerente la proposta progettuale presentata dal Comune di Parzanica, avrebbe dovuto richiedere i dovuti chiarimenti al Responsabile del Procedimento, specie dopo la presentazione, da parte dell'amministrazione comunale, dell'istanza di riesame con nota prot. n.120 del 13 gennaio 2014. Senonché, nulla di tutto ciò è avvenuto. Con ordinanza reg.prov.cau. n.1637/2014 il T.A.R. Lazio, sede di Roma, sez.III, ha accolto l'istanza cautelare formulata dal Comune di Parzanica e, per l'effetto, ha sospeso la graduatoria impugnata, ordinando, nel contempo, all'amministrazione di procedere al riesame della domanda di finanziamento presentata dallo stesso Comune di Parzanica. Con ordinanza reg. prov.pres. n.11722/2014 il T.A.R. Lazio, sede di Roma, sez. III, ha autorizzato l'integrazione del contraddittorio, nella forma dei pubblici proclami, nei confronti di tutte le amministrazioni comunali partecipanti al Primo Programma "6000 Campanili" e classificatesi in posizione utile per ottenere i finanziamenti di cui alla Convenzione ANCI n.14010 del 29 agosto 2013. Tutti gli atti di causa sono accessibili da parte dei controinteressati presso la cancelleria dell'autorità giudiziaria indicata. Si procede pertanto alla notifica nei confronti dei seguenti soggetti: Comune di Pietralunga, Comune di Lunano, Comune di Ubiale Clanezzo, Comune di Tolve, Comune di Redondesco, Comune di Sefro, Comune di Castelnovo Calcea, Comune di Selva di Cadore, Comune di Valsinni, Comune di Barbona, Comune di Aquilonia, Comune di Casnigo, Comune di Giba, Comune di Scoppito, Comune di Salmour, Comune di Biandrate, Comune di Volpedo, Comune di Rotonda, Comune di Santa Severina, Comune di Buronzo, Comune di Monteverde, Comune di Sesta Godano, Comune di Narzole, Comune di Urago d'Oglio, Comune di Villa Basilica, Comune di Colle Sannita, Comune di Caldarola, Comune di Boccioleto, Comune di Sassofeltro, Comune di Sabbia, Comune di Santa Maria della Versa, Comune di Palagano, Comune di Pacentro, Comune di Fobello, Comune di Cervatto, Comune di Frassinetto, Comune di Gonnoscodina, Comune di Pisoniano, Comune di Passerano Marmorito, Comune di Varenna, Comune di Alessandria della Rocca, Comune di Marene, Comune di Laureana Cilento, Comune di Carpignano Sesia, Comune di Usseau, Comune di Crognaleto, Comune di Pont-Canavese, Comune di Novedrate, Comune di Cerreto di Spoleto, Comune di Castel Rozzone, Comune di Sant'Angelo in Vado, Comune di Montefelcino, Comune di Acciano, Comune di Frabosa Sottana, Comune di Isola Rizza, Comune di Cerreto d'Asti, Comune di Casteldelfino, Comune di Castiglione di Sicilia, Comune di Sant'Elena, Comune di Vietri di Potenza, Comune di Cunico, Comune di Castel Boglione, Comune di Alvito, Comune di Pescopennataro, Comune di Zimella, Comune di Vigo di Cadore, Comune di Gallodoro, Comune di Capracotta, Comune di Monteu Roero, Comune di Odalengo Grande,



Comune di Mombarcaro, Comune di Monastero Bormida, Comune di Gazzada Schianno, Comune di Serrungarina, Comune di Lamon, Comune di Acqualagna, Comune di Sassinoro, Comune di Monte Cerignone, Comune di Colobrarò, Comune di Vigolzone, Comune di Venarotta, Comune di Raddusa, Comune di Asigliano Vercellese, Comune di Gioia Sannitica, Comune di Casalvieri, Comune di Mongiardino Ligure, Comune di Peglio (PU), Comune di Serravalle Langhe, Comune di Gambara, Comune di Mercatello sul Metauro, Comune di Castelsantangelo sul Nero, Comune di Argentera, Comune di Montù Beccaria, Comune di Rivalta Morbida, Comune di Pray, Comune di Cermignano, Comune di Gargnano, Comune di Monticelli Pavese, Comune di Montiglio Monferrato, Comune di Compiano, Comune di Castell'Umberto, Comune di Drapia, Comune di Bergolo, Comune di Accettura, Comune di Roana, Comune di Carisio, Comune di Altomonte, Comune di Giurdignano, Comune di San Vito al Torre, Comune di Seborga, Comune di Forgaria nel Friuli, Comune di Taio, Comune di Oyace, Comune di Andalo, Comune di Agliè, Comune di Caltrano, Comune di Villa Minozzo, Comune di Coreno Ausonio, Comune di Orotelli, Comune di Palù, Comune di Castelnuovo di Farfa, Comune di Petralia Soprana, Comune di Viù, Comune di Ponti, Comune di Miglianico, Comune di Acquafondata, Comune di Zoppè di Cadore, Comune di Puegnago sul Garda, Comune di Piozzo, Comune di Montani dell'Alta Valle, Comune di Piraino, Comune di Valnegra, Comune di Serrapetrona, Comune di Plataci, Comune di Quattordio, Comune di Castilenti, Comune di Narbolia, Comune di Auditore, Comune di Pompiano, Comune di Caggiano, Comune di Moneglia, Comune di Malcesine, Comune di Granozzo con Monticello, Comune di Marano Marchesato, Comune di Domegge di Cadore, Comune di Osnago, Comune di Ronco Canavese, Comune di Borrello, Comune di Attigliano, Comune di Bonorva, Comune di Dusino San Michele, Comune di Candiana, Comune di Gratteri, Comune di Castel del Monte, Comune di Saletto, Comune di Montalbano Elicon, Comune di Cervenò, Comune di Arrone, Comune di Bagnara di Romagna, Comune di Lettopalena, Comune di Tergu, Comune di Tossicia, Comune di Roasio, Comune di Sesto Campano, Comune di Giuncugnano, Comune di Ruvo del Monte, Comune di Sant'Angelo dei Lombardi, Comune di San Bartolomeo al Mare, Comune di Acquarica del Capo, Comune di Rive d'Arcano, Comune di Etroubles, Comune di Faedo.

avv. Ernesto Tucci

avv. Stefano Santarelli

T14ABA8690 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA

Notificazione per pubblici proclami

Le sig.re Cusin Maria, Zancan Adriana, Zancan Laura Rosa Maria e Zanca Franca assistite dall'avv. Mara Crivellaro con studio in Vicenza Contrà San Silvestro, 14 hanno chiesto con atto di citazione 02.05.2014 con udienza fissata il 18.12.2014 il riconoscimento della proprietà esclusiva sul seguente bene sito in Comune di Villaga (VI) C.T. foglio 18 mapp. 66 sup. ha 00.63 R.D. 0,42 R.A. 0,28.

Il presente atto si pubblica ai sensi dell'art. 150 c.p.c. come da autorizzazione del presidente del tribunale di Vicenza del 29.05.2014.

avv. Mara Crivellaro

T14ABA8694 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ISERNIA

Notificazione per pubblici proclami

Al Tribunale di Isernia R.G.L. 461/2013 - ud. 30 ottobre 2014 - ricorre Cinque Luigia (avv. L. Zeno) contro - Agenzia Entrate, per l'annullamento e disapplicazione del provv. 15 aprile 2013 Registro Ufficiale 46187 Agenzia Entrate relativo alla allegata graduatoria in cui non risulta utilmente collocata, con richiesta del suo reinserimento nella posizione 1456/3150 con il punteggio precedentemente assegnato di 30,25, al fine della progressione economica 2010/2012, Area funzionale II da F3 a F4.

Giusta ordinanza del giudice del 26 febbraio 2014, reso con dispensa dall'indicazione nominativa dei controinteressati, con la presente pubblicazione è data conoscenza legale a tutti i potenziali controinteressati, già appartenenti all'Agenzia del territorio

inseriti nella suddetta graduatoria pubblicata sul sito internet A.E. e MEF.

avv. Lorenzo Zeno

T14ABA8695 (A pagamento).

TAR CALABRIA Sezione II

Integrazione del contraddittorio

Si rende noto che con ordinanza n. 261 del 5 giugno 2014, depositata in Cancelleria il 6 giugno 2014, il TAR Calabria, Sezione II - nelle persone dei giudici Salvatore Schilaci (Presidente), Nicola Durante (consigliere) e Giuseppina Alessandra Sidoti (Referendario, Estensore) - ha disposto ai fini dell'integrazione del contraddittorio, la notifica per pubblici proclami a tutti i contro interessati non ancora intimati, in capo ai quali la graduatoria impugnata ha consolidato situazioni confliggenti di interesse protetto ed attuale,



suscettibili di essere lese dall'eventuale accoglimento del ricorso RGN 732/2014 proposto da Pietro Brandi. Il ricorrente presenta ricorso per l'annullamento del Decreto Dirigente Generale del Dipartimento Agricoltura e Forestazione assunto il 28.02.2014 del 211 "Registro dei Decreti dei Dirigenti della Regione Calabria" n. 2343 del 4.03.2014, contenente la graduatoria definitiva di merito delle domande di aiuto presentate a valere sulla Misura 121 "Ammodernamento delle aziende agricole". Il Brandi - oltre ad impugnare il suddetto DDG - chiede, altresì, l'accertamento e la declaratoria del diritto che assume essere leso all'ammissione della sua domanda nella graduatoria speciale riservata a coloro i quali avevano già sostenuto dalla data di presentazione della richiesta l'80% degli importi richiesti, in virtù del quale si vedrebbe collocato, invece, fra gli ammessi al finanziamento. Pertanto, i contro interessati che intendano resistere in giudizio in quanto superati in graduatoria dal ricorrente nell'eventuale accoglimento della domanda, possono costituirsi nelle forme e nei termini di legge.

avv. Riccardo Rosa

T14ABA8696 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SPOLETO

Atto di citazione

Con provvedimento 20/3/14 il Presidente del Tribunale di Spoleto, su istanza di Danilo Castellini, rappr. e dif. da avv. Silvia Palini, ha autorizzato la notifica per pubblici proclami nei confronti di eredi Simoneschi Sabatina, eredi Simoneschi Italia, Armadoro Emilia, Armadoro Noemia, Armadoro Raniero, Armadoro Maria, eredi Simoneschi Maria, eredi Armadoro Crispoldo, dell'atto di citazione con oggetto domanda di usucapione dell'immobile sito in Spoleto, loc. Terzo la Pieve, C.F. del medesimo Comune Fg. 56, part. 34 sub 2, 31 e 32; fissata l'udienza il 2/10/14, ore 9.30, Tribunale di Spoleto, con invito a costituirsi 20 gg prima dell'udienza fissata e avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implicherà le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c.

avv. Silvia Palini

T14ABA8697 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA Sezione distaccata di Schio

Atto di citazione

Visto il parere favorevole del P.M. e l'autorizzazione del Presidente del Tribunale di Vicenza del 9 maggio 2014, il sig. Fontana Ferruccio (FNTFRC33M18D721V), rappresentato per procura gen. da Fontana Mauro (FNTMRA-62E22Z133Y), con citazione chiede l'usucapione degli immobili in Comune di Valdastico, C.F. fg. 20 mapp. 143, 145 e 144, Comune di Valdastico, sezione di Forni, C.T. fg.

20 mapp. 151, 48, 54, 86, 96, 104, 112, 113, 122, 127, 137, 139, 152, 986, 991, 992, 1165, Comune di Valdastico, C.F. fg. 20, mapp. 1296 e cita gli intestatari sig. Dalla Via Pietro, Fontana Caterina, Fontana Giuseppina, Fontana Nicolò fu Giuseppe, Fontana Antonio detto Aredo, Longhi Enrichetta, i loro eventuali eredi nonché chiunque ritenga di avere diritti sui beni anzidetti, all'udienza del 15 dicembre 2014, ore di rito, avanti al Tribunale di Vicenza con invito a costituirsi almeno 20 giorni prima, pena le decadenze degli artt. 38 e 167 C.P.C.

avv. Edda Grasselli

TC14ABA8498 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERONA

Notificazione per pubblici proclami

Notifica per pubblici proclami (ex art. 150 C.P.C.) di estratto atto di costituzione in giudizio e richiesta ex art.302 c.p.c con fissazione di udienza di Maria Teresa Maffezzoli e Mauro Maffezzoli quali eredi di Lucia Francesca Maffezzoli, nella causa promossa con atto di citazione per usucapione attori: Corrado Viola (codice fiscale VLI CRD 64T01 B296M), residente in Bardolino (VR), Via Molini n. 12/A, in qualità di amministratore di sostegno della signora Lucia Francesca Maffezzoli (codice fiscale MFF LFR 28R64 D915V), rappresentato e difeso dagli avv.ti Ilaria Turri (codice fiscale TRR LRI 69T51 L781P) e Federico Manzolini (codice fiscale MNZ FRC 70H07 B709D) di Affi (VR), Via Crivellin n. 9, autorizzati dal Presidente del Tribunale di Verona con decreto del 30.04.2014 alla notifica per pubblici proclami, citano gli eredi di Maffezzoli Vittorio di Giuseppe, Maffezzoli Francesco di Giuseppe, Maffezzoli Adamo di Giuseppe, Maffezzoli Giacobbe di Marco, Maffezzoli Pietro di Marco, Maffezzoli Cesare di Marco e Maffezzoli Maria di Marco collettivamente e impersonalmente, a comparire avanti il Tribunale di Verona, dott.Veller, RG n. 6249/2013 all'udienza differita dal 22.09.2014 ore 11,30 al 18.12.2014 ore 11,30 con invito a costituirsi nel termine di giorni 20 prima dell'udienza ai sensi dell'art. 166 c.p.c., avvertendoli che la costituzione oltre detto termine implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c., per ivi in loro presenza o previa dichiarazione di contumacia sentir accogliere le conclusioni di cui all'atto di citazione per usucapione rassegnate da Lucia Francesca Maffezzoli e fatte proprie dai suoi eredi nella prosecuzione del giudizio e precisamente: 1) accertarsi il possesso ultraventennale continuo, non interrotto, pacifico, pubblico e con l'animo di esercitare un potere di fatto corrispondente al contenuto del diritto di proprietà, in capo a Lucia Francesca Maffezzoli per l'immobile sito nel Comune di Garda (VR), censito all'Ufficio Provinciale di Verona - Agenzia del Territorio, foglio 7, particella 195 sub. 1; 2) dichiararsi l'intervenuta usucapione di detto bene immobile censito all'Ufficio Provinciale di Verona - Agenzia del Territorio, foglio 7, particella 195 sub. 1 già realizzatasi in capo a Lucia Francesca Maffezzoli al tempo della sua morte; 3) ordinarsi la trascrizione dell'emananda sentenza presso



l'Ufficio Provinciale di Verona - Agenzia del Territorio, con esonero del Conservatore da ogni responsabilità a riguardo. Spese di causa in caso di opposizione.

Verona, 11 giugno 2014

avv. Ilaria Turri

avv. Federico Manzalini

TC14ABA8561 (A pagamento).

**TRIBUNALE AMMINISTRATIVO REGIONALE
PER IL LAZIO
Sezione Prima**

Notificazione per pubblici proclami

L'avv. Vincenzo La Cava, difensore di Barbieri Marco residente in Via delle Azzorre, 352 Ostia Lido, cf. BRBMR-C85B03H501M + altri, nel ricorso proposto al TAR Lazio Roma, Sez. I, n. R.G. 5795/2013, proposto contro il Ministero dell'interno in esecuzione dell'ordinanza collegiale del 2 febbraio 2012 n. 1186, integra il contraddittorio del predetto giudizio, notificando ricorso per motivi aggiunti ai candidati idonei il cui nominativo figura nella graduatoria definitiva approvata con D.M. n. 1996 del 28 aprile 2008 nonché ai candidati nominati ed inseriti in graduatoria giusto del Decreto del Ministero dell'Interno del 30 aprile 2013, prot. n. 1464, con il quale il Ministero predetto ha nominato gli Allievi Vigili del Fuoco ivi indicati, e predisposto la graduatoria dei candidati idonei e collocati in posizione utile nelle graduatorie finali di cui ai DD.MM. n. 1996 e n. 88, della procedura di stabilizzazione e del concorso pubblico, per titoli ed esami, a 814 posti, nominati Allievi Vigili del Fuoco con decorrenza giuridica ed economica dall'8 aprile 2013». Con il ricorso per motivi aggiunti si sono impugnati i provvedimenti d'assunzione n. 454 del 17.09.2013 «con il quale al fine di dare attuazione al disposto dell'art 8 del d.l. n. 101 del 31.8.2013 si provvederà all'assunzione di n. 1000 unità di vigili del fuoco mediante lo scorrimento delle graduatorie» e del D.P.C.M del 23 settembre 2013, registrato presso la Corte dei Conti in data 18.10.2013 con il quale è stata decretata da parte dell'amministrazione l'autorizzazione ad assumere per gli anni 2013-2015 in virtù del c.d turn over. L'impugnato provvedimento si pone in contrasto anche con le disposizioni del bando di concorso ove si opera una illegittima riduzione dei posti riservati ai vigili del fuoco idonei partecipanti al concorso pubblico ed inseriti nella graduatoria, oggi ancora valida ed efficace, in favore di altri vigili inseriti in un elenco privo di efficacia. In applicazione del provvedimento impugnato, ha determinato di destinare il 50% dei posti su 100% al personale presente nella graduatoria di stabilizzazione non risultato idoneo al concorso pubblico e il restante 50% al personale risultato idoneo al concorso pubblico 814, operando in maniera illegittima lo scorrimento di un elenco non più efficace. Con il secondo motivo di ricorso si evidenzia la invalidità della graduatoria della stabilizzazione non più valida ed efficace. All'udienza in camera di consiglio del 17 luglio

2013 il sottoscritto avvocato ha rinunciato alla domanda cautelare ed è stata fissata la udienza pubblica di merito per il 22 ottobre 2014.

Avv. Vincenzo La Cava

TC14ABA8607 (A pagamento).

**TAR LAZIO
Sezione II**

*Notificazione per pubblici proclami - Ricorsi R.G. nn. 1260
e 1261 del 2014*

Notificazione per pubblici proclami, autorizzata con ordinanza n. 2598/2014 che, nel fissare l'udienza per la trattazione del merito l'8 ottobre 2014, ha ritenuto che «il contraddittorio debba essere integrato nei confronti di tutti i soggetti inseriti nella graduatoria degli ammessi alla prova orale», ovvero nei confronti di Federica Sette, Alessandra Taglieri, Paola Ciciriello, Maria Chiara Molisso, Giuseppina Messina, Roberta Cavalluzzo, Rossella Chirieleison, Sonia Spadaro, Giorgia Scorza, Lia Montereale, Nicola Cennamo, Chiara Cioffi, Dario Nardi, Alessandra Ciampa, Chiara Strulak, Rosalba Sfregola, Ileana Carlucci, Daniela Mazza, Giuseppe Cioffi, Fabrizia Chingari, Nicola Massa, Barbara Cattapan, Carmen Modafferi, Valeria Coppola, Mery Sorrentino, Igor Simoni, Marilena Carrisi, Umberto Nardi, Marco Celani, Annalisa Schembari, Stefano Tarantino, Carlotta Cialfi, Silvia Carnevale, Michelina Spirito, Salvatore Scordino, Viviana Moretti, Tommaso Chiarella, Pasqualina Carugno, Raffaella Carissimi, Valeria Cinollo, Marco Nardacchione, Giuseppe Simeri, Angela Morgani, Aurora Cerrocchi, Giancarlo Citterio, Manuela Scafidi, Giuseppina Matranga, Ida Smaldone, Pamela Micci, Vittoria Coletti, Fabio Chiappini, Matteo Cobalto, Rossana Simone, Silvia Miliozzi, Sabina Sebastiani, Maria Muratore, Cinzia Grazia Stazi, Gabriele Cofrancesco, Monica Strianese, Pasqualina Sinopoli, Viviana Cavicchia, Aurelio Chiacchiarini, Antonella Meconi, Livia Mugnaini, Ottavia Spaziante, Angelo Mercadante, Amedeo Spagnolletto, Annalisa Moriello, Stefano Scaglia, Eliana Maugeri, Giuseppe Morano, Paolo Siano, Giorgia Cepollaro, Fabio Del Conte, Federica Peppucci, Marco Crescenzi Lanna, Marco Silvestroni, Salvatore Di Biase, Luca Mascio, Paolo De Angelis, Sabrina Siracusano, Sara De Bianchi, Stefania Paris, Roberta Perrotta, Daniele Sepe, Isabella Panacchia, Giovanna D'Ettore, Marina Sorgi, Annalisa Paolucci, Marisa D'Atri, Barbara Cretella, Maria Vittoria Oliva, Francesca Crocianielli, Nunzio D'Amico, Daniela Montagiani, Giovanni De Sanctis, Simona De Falco, Myriam Trombetta, Emiliano Di Gioia, Luca Messina, Alessandra Crocco, Daniela Costageorgos, Enrico Montaquila, Francesca Maria De Angelis, Fabiana Mercuri, Tiziana Tinessa, Ilaria Della Corte, Grazia Lo Iacono, Loredana Delfinetti, Stefania Ferro, Diego Sansoni, Oriana Dell'Anna, Gabriella Lolli, Alessandra Macri, Arianna Santoro, Mariangela Fiscella, Cristina Rispoli, Angelo Magnifico, Francesca Fernanducci, Amanda Sansone, Francesco Madio, Antonio De Lellis, Grazia Donia, Manuela Di Blasi, Giovanna Rocchi, Emiliano Ivan Carlo



Liberati, Claudio Crocchiolo, Ilaria Rocchi, Valerio De Bagis, Anna De Vitis, Chiara Faust, Elisabetta Marsili, Katiu-scia Saviantoni, Giulia Fiorani Parenzi, Valentina Carmela Rinaldi, Claudia Ercoli, Giulia Riccio, Fabrizio Fiadini, Marianna Sarnataro, Oreste Rosati, Domenica De Salvo, Giorgio Magliocca, Roberta De Rosa, Dario Magliocco, Lorenzo De Angelis, Giovanna Ruggiero, Gisella Luccione, Francesca De Vincenzi, Anna D'Angelo, Annateresa Di Cecca, Monica Dell'Anna, Carmela Di Falco, Daniela De Gennaro, Maria Di Giacomo, Anna De Santo, Pasquale De Crescenzo, Rosaria Lo Bianco, Donatella D'Angelo, Rosa Angela Romeo, Marco D'Eustachio, Salvatore Di Dio, Francesca Rivitti, Sonia Madeddu, Sara Rizzo, Cristina Liverani, Elisabetta Ferrara, Valentina Di Niro, Francesca Alessi, Federica Lucibello, Romina Raffo, Cristina Fantini, Raffaele Letizia, Silvio Marseglia, Annalisa Madonna, Francesco Antonio Aricò, Melania Autiero, Rita Di Meo, Silvia Marchionni, Antonella Libutti, Maria Rosa Barbieri, Polivia Pica, Carmela Esposito, Maria Teresa Proietti, Cristina Ragusa, Tania Di Girolamo, Giorgia Barchiesi, Concettamaria Marsala, Alessandra Matilde Marra, Alessio Arleo, Linda Ferro, Giuseppina Andreano, Daniele Procaccianti, Maria Antonella Di Gregorio, Emanuela Maria Portaccio, Silvia Petrerì, Teresa Aloisio, Giuseppina Magenta, Alessandra Marciano, Giorgia Benedettelli, Nelly Maria Puglisi, Rossella Fiorillo, Alessia Piscitelli, Antonella Lo Porto, Michela Battiloro, Francesco Randone, Elizabeth Di Nuovo, Andrea Marinai, Daniela Porto, Maria Rosaria Quero, Francesca Alberghini, Michele Lo Mundo, Pier Giorgio Ponte, Gabriella Festa, Eugenio Avallone, Giuseppe Maisano, Roberta Lollobrigida, Danilo Fiorentini, Mariangela Piersanti, Donatella Amato, Alessandro Lazzaro, Giovanna Graziella Giau, Giulia Piermaria, Cristina Guidi, Cinzia Bebella, Isabella Ginefra, Agnese Pro, Marco La Prova, Orietta Bartoccini, Gigliola Baisi, Roberta Fornari, Francesca Rescaldani, Valerio Antonio Iannitti, Angelica Argenti, Roberta Piccolo, Massimiliano Fulli, Pietro Berardi, Rosaria Annicchiarico, Federica Pistorio, Valentina Lepore, Alberto Abbate, Francesco Petrone, Dino Giacomelli, Massimo Raspini, Tommaso Lanzara, Iolanda Fierro, Valentina Leonida, Giuseppe Ragusa, Francesca Antonacci, Claudia Ragno, Federico Aquilino, Stefania Fantauzzi, Federica Ragno, Claudio Heltai, Alfredo Fanciano, Mauro Pizzuto, Michela Greco, Michela Avallone, Simonetta Pompei, Maria Grazia Guglielmi, Andrea Bernetti, Fabiana Lai, Giuseppe Pili, Sibilla Di Stasi, Paolo Raponi, Federica Angeli, Alessio Remollino, Elena Di Paola, Ilaria Lastaria, Marco Bensi, Silvia Farnaca, Claudia Angelini, Maria Carmen Lasida Zamarriego, Claudia Petitti, Elisa Pezone, Maria Rosaria Iannotta, Francesco Donatelli, Alessandra Lauretti, Teresa Valentina Di Vittorio, Silvia Pierantoni, Laura Berionni, Anna Illiano, Alessio Raia, Valentina D'Ippolito, Elena Riso, Aurelia Leo, Deborah Romano, Sandro Gugliotta, Andrea Giardina, Alessia Cagnazzi, Luca Galluzzo, Teresa Carabetta, Alessia Rinaldini, Annalaura Leoni, Simona Fornari, Caterina Rossetti, Sara Lamonarca, Giuseppe Brancaccio, Ilaria Franchina, Francesco Busco, Andrea Fiori, Matteo Polichetti, Livia Bove, Francesca Capasso, Federica Fronzetti, Paola Petroli, Giovanna Gurnari, Claudia Cammarata, Michele Raganelli, Marianna Lamberti, Emilia Lanzillotta, Riccardo Camagna, Alberto Galanti, Valentina

Giulia Foci, Elvira Greco, Rossana Giardino, Tiziana Gerardi, Cecilia Persia, Emanuele Giorgi, Luca Borrino, Filomena Graziano, Federica Razeto, Samantha Ioppolo Fora, Alessandro Giosuè, Daniela Capasso, Cecilia Latini, Giuseppina Calemma, Maria Cristina Cardinali, Catia Foresto, Giuseppina Borgia, Gian Luca Laio, Isabella Gentile, Michelangelo Iannacci, Cristina Porricelli, Michelina Bruno, Tiziana Pinna, Cristina Calio, Giuseppe Giordano, Denise Rausa, Roberto Gori, Sabrina Giovinazzo, Maria Gemma Pinto, Maurizio Granatelli, Marina Caracci, Rosario Francaviglia, Ilaria Pollice, Natascia Guarnier, Concetta Lanzi, Giuliano Rossi, Eri-berta Laino, Sabrina Cannone, Vincenzo Calabria, Federico Frasca, Fabio Robimarga, Arianna Gatto, Emanuela Lanciane-se, Riccardo Balestra, Loredana Giammattei, Francesca Rinaldi, Alessia Gentili, Maria Rosaria Iuzzolino, Marianna Arnone, Elena Santi, Aniello Iannuzzi, Carmela Salerno, Silvia Rosaria Bencivenga Fusco, Valerio Bevacqua, Fabiana Floris, Floriana Rocca, Alessandra Rosace, Salvatore Barcia, Amela Agostini, Stefania Blandamura, Alessandro Ricci, Federica Campioni, Lucia Guida, Giovanna Romeo, Maria-rita Fortini, Katia Caivano, Maria Carmela Marinacci, Giuseppina Salomone, Barbara Bloise, Marco Magagnotti, Simona Lozzi, Laura Rossillo, Mara Brocchi, Lorena Luzzi, Stefania Macali, Lucia Ruotolo, Federica Genoese, Ada Santonastaso, Danila Leonetti, Francesco Santoro, Rosa Can-dido, Claudio Capacci, Maddalena Sansone, Valentina Bevilacqua, Marianna Gallucci, Luciana Roberti, Laura Grassi, Valentina Capotosti, Tiziana La Tanca, Lucia Manfredi, Carlo Garella, Simona Rossi, Laura Brofferio, Sara Madama, Salvatore Giorgio Luceri, Roberto Campagna, Antonietta Maiello, Marina Romagnoli, Carmine Candido, Roberto Foschi, Maria Giovanna Marino, Nelsa Bracci, Sabina Gisolfi, Michela Riemma, Roberta Marrocolo, Carla Cardinali, Sarah Rizzo, Concetta Gesuele, Fabio Lupo, Veronica Caprioli, Laura Natale, Caterina Passalacqua, Concetta Zullo, Barbara Guerrieri, Riccardo Guelfi, Federico Terenzi, Valenti-na Vitale, Maddalena Maria Oliverio, Giuseppe Lepore, Laura Toro, Gianfranco Lepore, Cristina Laurenza, Irene Todisco, Simona Perelli, Pamela La Cava, Carla Urpis, Teresa Terenzi, Attilio Tontaro, Fabiana Trecroci, Marco Toscano, Martina Camilli, Roberta Pallotti, Carmen Nunziata, Barbara Urbani, Andrea Turco, Salvatore Tisci, Donata Panunzi, Elisabetta Pasqua, Ennio Buonocore, Marco Turi, Stefania Vardè, Fabio Tommasi, Roberta Vizzuto, Santi Romeo, Elisabetta Pagavino, Rosyta Perri, Federico Pansarella, Sara Bravetti, Simona Verolla, Pietro Zaccaria, Maria Nicoletti, Simona Frusone, Zhara Pecchia, Iulca Pennacchia, Pina Palmieri, Fabia Panunzi, Donatella Palazzo, Daniela Ondato, Ines Vassallo, Valeria Zaccardelli, Mariateresa Zotti, Giulia Pagnozzi, Giovanna Perrotta, Patrizia Verzi, Serena Trezza, Susanna Campoli, Marta Pagano, Barbara Orlandi, Simona Orlando, Alessandro Palmaccio, Carmela Tucci, Teresa Paternò, Vincenzo Rombo, Valentina Vavala, Paola Passiante, Francesca Giannuzzi, Francesca Biancospino, Elisabetta Brancucci, Daniela Nicoletti, Nicoletta Perricciuolo, Gabriella Gesufatto, Daniela Teti, Viviana Tutore, Carlo Panaro, Rosanna Caggiano, Luciano Visca, Serena Audaci, Giulia Tosto, Vanessa Valastro, in relazione ai motivi aggiunti ai ricorsi RG nn. 1260 e 1261 del 2014, proposti da Emanuela Brugiotti, Patrizia Di Giovanni, Alessia Di Faostino,



Raffaella Musselli, Lucia Tamagnini, Armando Morgia, Gian Maria Tavassi e da Chiara Petrucci - rappresentati e difesi dagli avv.ti Filippo Lattanzi e Claudia Ciccolo ed elettivamente domiciliati presso lo studio LCA in Roma, Via G. Pierluigi da Palestrina 47, contro Roma Capitale e Dipartimento Risorse Umane, nei confronti di tutti coloro che sono presenti nella graduatoria degli ammessi agli orali. Con i motivi aggiunti si impugna la determinazione dirigenziale di Roma Capitale - Dipartimento Risorse Umane - U.O. Reperimento del Personale - Trattamento Giuridico - Ufficio Concorsi n. 956/2014, pubblicata il 22 maggio 2014, di approvazione della graduatoria finale del concorso, per titoli ed esami, per il conferimento di 110 posti nel profilo professionale Funzionario Amministrativo categoria D (posizione economica D1) - Famiglia - Economico - Amministrativa e Servizi di Supporto indetto da Roma Capitale nel 2010, l'elenco valutazione titoli e gli elenchi delle votazioni assegnate all'esito delle prove orali, censurandosi l'illegittimità derivata dai vizi evidenziati nei ricorsi introduttivi, ovvero la violazione del principio dell'anonimato, degli artt. 1 e 14 del dPR n. 487/1994, degli artt. 14 e 15 della delibera della Giunta del Comune di Roma n. 424/2009, degli artt. 97,3,51 della Costituzione e del principio di imparzialità, per avere l'amministrazione utilizzato, il giorno della seconda prova scritta del suddetto concorso, tenutasi in data 12.12.2012, buste piccole - destinate a contenere il foglio con le generalità dei candidati da inserire nella busta grande includente l'elaborato redatto dagli stessi - trasparenti, e quindi inidonee a garantire la non riconoscibilità degli autori degli scritti da parte della Commissione in sede di correzione. Tale condotta viola la normativa statale ed il regolamento comunale sulle modalità di svolgimento dei concorsi per l'accesso ai pubblici impieghi, che impongono cautele ed accorgimenti volti a garantire l'anonimato dei candidati in fase di correzione, e le previsioni costituzionali di cui il principio dell'anonimato costituisce attuazione (accesso ai pubblici impieghi mediante procedure selettive aperte a tutti, trasparenti, comparative, basate sul merito; accesso ai pubblici uffici in condizioni di uguaglianza; buon andamento ed imparzialità della pubblica amministrazione). La fondatezza delle censure è dimostrata dagli esiti delle operazioni di verifica disposte dal Tar Lazio con ordinanza n. 2598/2014 ed effettuate dal Viceprefetto dott.ssa Daniela Caruso, da cui è risultato che le buste piccole sono prive di accorgimenti volti ad impedire la lettura in trasparenza dei dati anagrafici e che tale lettura è possibile.

Pertanto, i ricorrenti hanno chiesto l'accoglimento dei motivi aggiunti e con esso l'annullamento dei provvedimenti impugnati.

avv.ti Filippo Lattanzi e Claudia Ciccolo

TS14ABA8555 (A pagamento).

TAR LAZIO Sezione II

*Ricorso R.G. n. 6956/14 - Notificazione
per pubblici proclami*

Patrizia Tocci, con ricorso R.G. 6956/14, ha impugnato, chiedendone l'annullamento, la determinazione dirigenziale n. 516 del 20.3.2014 con la quale il Comune di Roma ha approvato in via definitiva la graduatoria della procedura selettiva, per titoli ed esami, per il conferimento di n. 50 posti nel profilo professionale di Funzionario Processi Comunicativi e Informativi - Categoria D (posizione economica D1) - Famiglia Comunicazione. La ricorrente ha denunciato la illegittimità della graduatoria in quanto determinata utilizzando il criterio della «somma aritmetica» dei punteggi conseguiti dai candidati nelle prove scritte anziché il criterio della «media» dei medesimi punteggi, in asserita violazione del combinato disposto degli artt. 7 e 8 del D.P.R. n. 487/94. Con ordinanza del TAR Lazio, Sez. II, n. 6496/2014 è stata autorizzata l'integrazione del contraddittorio nei confronti dei controinteressati mediante notifica per pubblici proclami anche prescindendo dalla indicazione nominativa di tutti i controinteressati ed è stata fissata la Camera di Consiglio dell'8.10.2014. Si procede pertanto alla notifica nei confronti di tutti i soggetti collocati nella graduatoria definitiva approvata con la determinazione impugnata, di cui vengono indicati tre nominativi: Petitti Claudia, Antonacci Federica, Volpe Vania.

Roma, 1° luglio 2014

avv. Mario Sanino - avv. Franco Coccoli - avv. Lorenzo Aureli

TS14ABA8562 (A pagamento).

TAR LAZIO Sezione II

*Ricorso R.G. n. 6955/14 - Notificazione
per pubblici proclami*

Antonella Carlo, con ricorso R.G. 6955/14, ha impugnato, chiedendone l'annullamento, la determinazione dirigenziale n. 516 del 20.3.2014 con la quale il Comune di Roma ha approvato in via definitiva la graduatoria della procedura selettiva, per titoli ed esami, per il conferimento di n. 50 posti nel profilo professionale di Funzionario Processi Comunicativi e Informativi - Categoria D (posizione economica D1) - Famiglia Comunicazione. La ricorrente ha denunciato la illegittimità della graduatoria in quanto determinata utilizzando il criterio della «somma aritmetica» dei punteggi conseguiti dai candidati nelle prove scritte anziché il criterio della «media» dei medesimi punteggi, in asserita violazione del combinato disposto degli artt. 7 e 8 del D.P.R. n. 487/94. Con ordinanza del TAR Lazio, Sez. II, n. 6511/2014 è stata autorizzata l'integrazione del contraddittorio nei confronti dei controinteressati mediante notifica per pubblici proclami anche prescindendo dalla indicazione nominativa di tutti i controinteressati ed è stata fissata la Camera di Consiglio dell'8.10.2014. Si



procede pertanto alla notifica nei confronti di tutti i soggetti collocati nella graduatoria definitiva approvata con la determinazione impugnata, di cui vengono indicati tre nominativi: Petitti Claudia, Antonacci Federica, Volpe Vania.

Roma, 1° luglio 2014

avv. Mario Sanino - avv. Franco Coccoli - avv. Lorenzo Aureli

TS14ABA8563 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI TRENTO

Ammortamento certificato azionario

Il Presidente del Tribunale di Trento con decreto del 16/06/2014 ha pronunciato l'ammortamento del certificato azionario emesso dalla società Dieci Spa, corrente in Trento, via S. Marco 21 (P.IVA 02199360229) rappresentativo di n. 360 azioni di categoria ordinaria di Euro 100,00 ciascuna e complessivamente Euro 36.000,00 intestato a Quadro Uno Costruzioni S.r.l. (P.IVA 09586111008). Opposizione legale entro 30 giorni.

Li, 25/6/2014.

avv. Elisa Zanolini

T14ABC8621 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VELLETRI

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Velletri, con decreto n. 1208/14 del 15/05/2014 ha pronunciato l'ammortamento di tre cambiali: 1. emessa il 07.11.2013 da Lago di Bolsena Soc. Coop. a favore dell'Archeocoop Soc. Coop. Prod. Lav con scadenza 07.05.2014 dell'importo di Euro 20.000,00; 2. emessa il 07.11.2013 da Lago di Bolsena Soc. Coop. a favore dell'Archeocoop Soc. Coop. Prod. Lav con scadenza 07.05.2014 dell'importo di Euro 22.250,00; 3. emessa il 07.11.2013 da Mater Amabilis Soc. Coop. a favore dell'Archeocoop Soc. Coop. Prod. Lav con scadenza 07.05.2014 dell'importo di Euro 3.172,00. Opposizione legale entro trenta giorni.

Velletri, 17.05.2014

avv. Simone Pagano

T14ABC8678 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI NORD

Ammortamento cambiario

Il Giudice Tutelare, dott.ssa Maria Grazia Lamonica, con decreto 17.04.2014 ha pronunciato l'ammortamento autorizzando, se non già avvenuto, il pagamento trascorsi 30 gg. di n. 18 cambiali dell'importo di Euro 15.000,00 cadauna, regolari di bollo, emesse in Aversa il 04.11.2011 all'ordine della INDUSTRIAL COSTRUZIONI S.R.L. ed a firma della "AL.GRA. PAVIMENTI S.R.L." aventi scadenze mensili consecutive il 30 di ogni mese a partire dal 30.01.2012 per finire al 30.06.2013 con eccezione delle scadenze 28.02.2012 e 28.02.2013

avv. Nicola Fabio Pianese

T14ABC8716 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MACERATA

Ammortamento cambiario - R.D. 14.12.33 n. 1669

In data 15.11.2013, su richiesta della Banca di Credito Cooperativo di Recanati e Colmurano, con sede in Recanati, P.zza G. Leopardi n. 21, P.I. n. 01176450433, il Presidente del Tribunale di Macerata con provvedimento n. 3163/2013 ha dichiarato l'ammortamento della cambiale di € 1.700,00 scadente il 20.04.2013 - debitore Giovarruscio Mauro - beneficiario A.D.I. snc e della cambiale di € 550,00 scadente il 28.02.2013 - debitore De Marchi Edilizia S.r.l. - beneficiario A.D.I. snc - autorizzando il pagamento dei titoli trascorsi 30 giorni dalla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Recanati, 26 giugno 2014

p. Banca di Credito Cooperativo di Recanati e Colmurano -
Il direttore generale
dott. Stefano Canella

TC14ABC8557 (A pagamento).

NOMINA PRESENTATORE

TRIBUNALE ORDINARIO DI ROMA

Nomina presentatore notaio Flaminia Cantamaglia

Con provvedimento del Tribunale di Roma del 19 maggio 2014, Romano Conti nato a Roma il 21 aprile 1967 ivi residente in via Clelia n. 62 è stato nominato presentatore del Notaio Flaminia Cantamaglia di Roma, ex L. 12 giugno 1973, n. 349.

Roma, 30 giugno 2014

Flaminia Cantamaglia

TS14ABE8558 (A pagamento).



EREDITÀ**TRIBUNALE DI UDINE***Nomina curatore dell'eredità giacente*

Il Tribunale di Udine in composizione monocratica - Dott. V. Marra - nel proc. n. 1375/14 R.R.C.C., relativo all'eredità giacente di Predan Alfredo, nato a San Leonardo (UD) il 28.12.1945, dom.to in vita a San Giovanni al Natisone (UD) c/o la residenza polifunzionale 'Sereni Orizzonti' e deceduto il 20.09.2011, visti gli artt. 528 c.c. e 781 c.p.c., nomina Curatore dell'eredità giacente di Predan Alfredo l'Avv. Mariastefania Dal Pin con studio in Udine, Via del Gelso n. 16/2, tel. 0432547445 e fax 0432485566, pec: mariastefania.dalpin@avvocatiudine.it.

avv. Mariastefania Dal Pin

T14ABH8604 (A pagamento).

EREDITÀ BENEFICIATA BADINI LUCIANO*Invito ai creditori ex art. 498 c.c.*

Il sottoscritto Dott. Leonardo Cuscito, Notaio in Gambara, iscritto nel Collegio Notarile di Brescia, per conto dell'eredità beneficiata di Badini Luciano, nato a Berlino il 28 ottobre 1965 e deceduto il giorno 11 agosto 2013,

invita

i creditori dell'eredità suddetta a presentare entro il termine del 10 ottobre 2014 le loro dichiarazioni di credito, corredandole dei titoli giustificativi, presso lo studio del sottoscritto Notaio in Gambara (BS), Piazza Quattro Novembre n.3.

Notaio
Leonardo Cuscito

T14ABH8615 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VARESE*Nomina curatore eredità giacente Boselli Dante*

La dott.ssa Roberta Sperati del Tribunale di Varese, con decreto del 14/04/2014 ha dichiarato giacente l'eredità di Boselli Dante nato a Sesto S. Giovanni il 04.05.1938 e deceduto in Varese il 09/11/2013, nominando curatore l'avv. Silvia Bianchi con studio in Varese piazza Carducci n.6.

Il curatore
avv. Silvia Bianchi

T14ABH8627 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LECCO*Nomina curatore di eredità giacente*

Il Tribunale di Lecco, con decreto del 7 maggio 2014 ha dichiarato giacente l'eredità di Piffaretti Antonio, nato a Mezzegra il 31.12.1921 e deceduto a Lecco il 14.12.2011, nominando curatore l'avv. Fulvia Cognola, con studio in Lecco, via Leonardo da Vinci 15.

avv. Fulvia Cognola

T14ABH8693 (A pagamento).

TRIBUNALE DI IMPERIA*Eredità giacente di Modesto Valentina*

Visto il ricorso presentato in data 25 marzo 2014 presso il Tribunale di Imperia, il Giudice, Dott. Francesco Pinto, con provvedimento del 5 giugno 2014, ha dichiarato giacente l'eredità di Modesto Valentina, nata a Fagagna (UD) il 8 agosto 1948, nominando curatore della predetta eredità giacente l'Avv. Pamela Manfrin, con studio in Sanremo (IM) Via Roma n. 134.

Sanremo, 19 giugno 2014

Il richiedente
avv. Pamela Manfrin

T14ABH8700 (A pagamento).

EREDITÀ BENEFICIATA DI STELO ALBERTO*Invito ai creditori*

Eredità beneficiata di Stelo Alberto nato a Biella il 1° gennaio 1951 e residente in vita a Biella Via San Giuseppe Cottolengo, 25, deceduto a Biella il 30 gennaio 2014, accettata con beneficio di inventario con atto Tavolaccini Paolo in data 31/03/2014 N. 272319/20777 repertorio

Il sottoscritto Tavolaccini Dottor Paolo, Notaio delegato in Biella Via Torino n. 35, tel. 01521774, fax. 015352158, e-mail: paolo.tavolaccini@alice.it

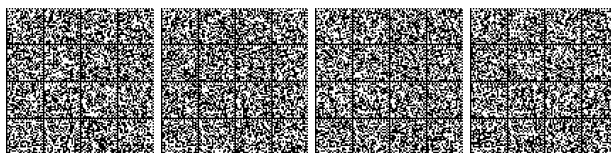
invita

i creditori del defunto Signor Stelo Alberto a presentare entro 30 giorni dalla pubblicazione del presente, le loro dichiarazioni di credito ai sensi dell'art. 498 c.c.

Biella, 18 giugno 2014

notaio Paolo Tavolaccini

TC14ABH8547 (A pagamento).



TRIBUNALE CIVILE E PENALE DI PISA
Sezione distaccata di Pontedera*Nomina curatore eredità giacente di Turini Paolo*

Il funzionario sottoscritto, esaminati gli atti ed i registri, attesta che il Giudice del Tribunale di Pisa sezione distaccata di Pontedera, in data 20.04.2011 ha nominato il Dott. David Castellani, con studio in Pontedera (PI) via San Faustino n. 53, curatore dell'eredità giacente di Turini Paolo, codice fiscale TRNPLA45T261177R, deceduto a Santa Croce sull'Arno (PI) in data 24.10.2010.

Pontedera, 8 giugno 2012

Il funzionario giudiziario
Stefania Gini

TC14ABH8548 (A pagamento).

TRIBUNALE DI POTENZA*Eredità giacente di Rizzuti Francesco - Proc. n. 322/2014
V.G.*

Il Giudice Designato dott.ssa Alessia D'Alessandro: 1) dichiara la giacenza dell'eredità del defunto Rizzuti Francesco nato a Potenza il 4 aprile 1962 e deceduto in Potenza il 17 febbraio 2014; 2) nomina curatore dell'eredità giacente la dott.ssa Rosangela Coluzzi con studio in Potenza in via Crispi n. 39 al quale dovranno essere inviate, entro 30 giorni dalla pubblicazione della presente le dichiarazioni di credito.

Potenza, 25 giugno 2014

Il richiedente
dott.ssa Rosangela Coluzzi

TC14ABH8603 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LECCE*Eredità giacente di Giuranno Quintino*

Il giudice dott. A. Bono, già Giudice tutelare della sez. dist. Gallipoli, con provvedimento del 23 aprile 2008, ha nominato curatore dell'eredità giacente di Giuranno Quintino (Tuglie n. 3.4.1928, Parabita m. 1.11.2007) l'avv. Antonio Pepe, con Studio in Gallipoli, già via Goldoni n. 25, attualmente via Petrelli n. 19.

Gallipoli, 26 giugno 2014

Avv. Antonio Pepe

TC14ABH8606 (A pagamento).

PROROGA TERMINI**PREFETTURA DI FORLÌ-CESENA**

Protocollo: n.28555/2014/W/Gab.

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Forlì-Cesena,

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948 n. 1, relativo alla proroga dei termini legali e convenzionali nell'ipotesi di chiusura delle Aziende di credito e singole dipendenze a causa di eventi eccezionali;

Vista la lettera del 27 maggio 2014 n. 0548032/14 con la quale il Direttore della filiale della Banca d'Italia di Forlì ha segnalato che, a causa dell'assemblea del personale indetta dalle organizzazioni sindacali nel pomeriggio del 21 maggio 2014, le dipendenze della sottoindicata azienda di credito non hanno potuto funzionare regolarmente ed ha pertanto chiesto che, ai sensi dell'art. 2 D.L. 15 gennaio 1948 n. 1, sia dichiarata l'eccezionalità dell'evento;

Ritenuto che sussistono le condizioni per l'adozione del richiesto provvedimento;

Decreta:

l'assemblea del personale indetta dalle organizzazioni sindacali nel pomeriggio del 21 maggio 2014, che ha precluso la regolare attività delle dipendenze della sottoindicata azienda di credito, è da considerarsi evento eccezionale:

Banca delle Marche S.p.a.

Cesena, via Garibaldi n. 29;

Forlì, viale Vittorio Veneto n. 52;

Savignano sul Rubicone, via Garibaldi Angolo via Pascoli.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale*.

Forlì, 28 maggio 2014

Il prefetto
Cesari

TC14ABP8497 (Gratuito).

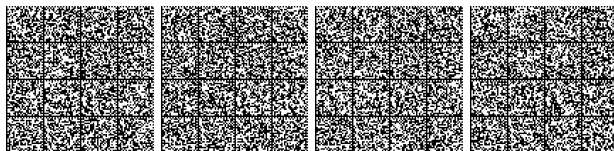
PREFETTURA DI MILANO

Protocollo: n.2014-005748/16.5/Gab.

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Milano,

Premesso che nelle giornate comprese tra il 20 ed il 29 gennaio 2014, a causa di un furto con esplosivo avvenuto il 18 gennaio scorso, non ha potuto funzionare regolarmente la succursale della «UBI-Banca Popolare Commercio e Industria» sita in Cornaredo, Via Magenta n. 34, determinando con ciò l'impossibilità, da parte dell'istituto di credito, di rispettare i termini di scadenza legali e convenzionali;



Vista la richiesta di proroga dei termini legali e convenzionali formulata dalla Banca d'Italia - Sede di Milano - con nota n. 0170548/14 del 14 febbraio 2014;

Ritenuto che il mancato funzionamento va riconosciuto come causato da eventi eccezionali ai sensi dell'art. 2 del decreto legislativo 15.1.1948, n. 1;

Visto il decreto legislativo 15.1.1948, n. 1;

Visto il decreto prefettizio fasc. prot. n. 16.5/199109124, in data 27 maggio 2014, cui con è stata conferita apposita delega al Viceprefetto Vicario per la sottoscrizione dei provvedimenti di cui all'art. 2 del decreto legislativo n. 1 del 1948;

Decreta:

il mancato funzionamento della succursale annessa alla «UBI-Banca Popolare Commercio e Industria» indicata in premessa è riconosciuto come causato da eventi eccezionali.

La durata dell'evento è limitata alle giornate comprese tra il 20 ed il 29 gennaio 2014.

Milano, 3 giugno 2014

p. il prefetto - Il vice prefetto vicario
Priolo

TC14ABP8551 (Gratuito).

PREFETTURA DI VARESE

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Varese,

Vista la lettera n. 0533450/14 del 23 maggio 2014 con la quale la Banca d'Italia, Sede di Milano, ha trasmesso l'istanza con cui la Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. ha comunicato che alcune Segreterie Sindacali hanno proclamato, per il pomeriggio del giorno 9 maggio 2014, in Varese e provincia, un'assemblea del personale Cariparma S.p.A. alla quale ha partecipato un numero molto elevato di dipendenti;

Considerato che alla suddetta assemblea ha partecipato la quasi totalità dei dipendenti operanti nella filiale di Varese - Via Marcobi n. 5, che non ha potuto svolgere la regolare operatività ed è, pertanto, rimasta chiusa;

Considerato, altresì, che con la stessa istanza viene richiesto il riconoscimento dell'eccezionalità dell'evento;

Ritenuto che nella fattispecie ricorrono gli estremi della eccezionalità dell'evento come previsto dalla normativa vigente;

Attesa la necessità di dover provvedere in proposito;

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Decreta:

è riconosciuta, determinato da eventi eccezionali, la chiusura dell'Agenzia indicata in premessa, il pomeriggio del giorno 9 maggio 2014.

Il Direttore della Banca d'Italia, sede di Milano, è incaricato dell'esecuzione del presente decreto, che sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale*, Parte II, ai sensi dell'art. 2 del citato decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1.

Varese, 16 giugno 2014

Il prefetto
Zanzi

TC14ABP8552 (Gratuito).

PREFETTURA DI TORINO

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto di Torino,

Vista la lettera n. 0544415/14 del 27 maggio 2014, con la quale la locale Banca d'Italia comunica che, a causa di assemblee del personale tenutesi in differenti giornate del corrente mese di maggio, le filiali sotto indicate non hanno potuto funzionare regolarmente nelle giornate indicate, e pertanto chiede l'emissione del decreto di proroga dei termini legali e convenzionali scadenti nel predetto giorno:

Cariparma Crédit Agricole, Torino giornata del 6 maggio 2014:

Piazza Respighi 5/7;

Corso Regina Margherita 85/B;

Corso G. Gabetti, 2/A;

Cariparma Crédit Agricol, Torino, giornata del 13 maggio 2014:

Via Giolitti, 1;

Via Principi d'Acaja, 39;

Corso Peschiera, 172/E;

Corso Monte Cucco, 108;

Corso re Umberto, 64/F;

Corso Trapani, 71/A;

Corso Francia, 312/A;

Via Cibrario, 37;

Cariparma Crédit Agricol, giornata del 5 maggio 2014:

Piazza Pitagora, 18 - Torino;

Via San Marino, 73/A - Torino;

Corso Traiano, 140 - Torino;

Piazza Quattro Martiri, 17 - Carmagnola;

Piazza Umberto I, 3 - Chieri;

Considerato che l'evento rientra nella fattispecie di cui all'art. 1 del decreto legislativo 15.1.1948 n. 1;

Visto l'art. 2 del predetto decreto legislativo n. 1/1948;

Ritenuto di dover concedere la richiesta proroga dei termini legali e convenzionali;



Decreta:

ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 15.1.1948 n. 1, il mancato regolare funzionamento degli Uffici Bancari sopraindicati, nei giorni precisati, è riconosciuto come determinato da eventi eccezionali e la durata degli eventi stessi resta accertata nei predetti giorni.

Il presente decreto verrà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana ai sensi dell'art. 31 comma 3 della legge 24 novembre 2000 n. 340.

Torino, 29 maggio 2014

Il prefetto
Basilone

TC14ABP8554 (Gratuito).

PREFETTURA DI AREZZO

Protocollo: 852/gab

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Arezzo,

Vista la nota prot. n. 0615349/14 del 16 giugno 2014 con la quale la Banca d'Italia ha chiesto la proroga dei termini legali e convenzionali scaduti a seguito di uno sciopero del personale nelle giornate del 9 e 10 giugno 2014, nel seguente istituto di credito:

Binter - Banca Interregionale S.P.A. nelle seguenti agenzie:

Filiale di San Giovanni Valdarno (AR) - via Gruccia, 23 H

Ritenuto che tale evento abbia impedito il regolare svolgimento delle operazioni nei giorni 9 e 10 giugno 2014 negli Sportelli dell'Istituto di Credito sopra menzionato;

Visto l'art. 2 del D.L. 15 gennaio 1948, n. 1;

Decreta:

l'irregolare svolgimento delle operazioni nelle giornate del 9 e 10 giugno 2014 negli sportelli dell'istituto di credito sopra menzionato è riconosciuto come causato da eventi eccezionali.

I termini legali e convenzionali scaduti nei giorni anzidetti sono prorogati di giorni 15 - ai sensi e per gli effetti dell'art. 1 del D.L. 15 gennaio 1948 - a decorrere dal giorno di apertura degli sportelli al pubblico presso le filiali e presso le agenzie suindicate.

La Direzione della sede di Firenze della Banca d'Italia è incaricata dell'esecuzione del presente decreto che, a cura di questo Ufficio Territoriale del Governo verrà trasmesso all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato per la pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Arezzo, 18 giugno 2014

Il prefetto
Saverio Ordine

TC14ABP8602 (Gratuito).

RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA

(1^a pubblicazione).

TRIBUNALE DI TORINO

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Il Tribunale di Torino, in persona del Giudice dott.ssa M. Tamagnone, su ricorso dei sigg.ri Matteo Blandino e Quintilia Angela Blandino, con decreto del 16.5.2014 sub R.G. N. 3271/14 VG, ha ordinato la pubblicazione per estratto della domanda di dichiarazione di morte presunta del loro fratello sig. Sperantino Blandino, nato a Rubiana (TO) il 30.4.1922 con ultima residenza in Rubiana (TO), Borgata Biolea n. 6, scomparso dal 3.11.1971, con invito a chiunque abbia notizia dello scomparso a farle pervenire al Tribunale entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

Torino, li 2.7.2014

avv. Flavio Dominici

T14ABR8683 (A pagamento).

TRIBUNALE DI GENOVA

Dichiarazione di morte presunta - R.G. 1580/12

Con sentenza n. 13 del 19 aprile 2013, il Tribunale di Genova ha dichiarato la morte presunta di Capriata Stefano, nato a Genova il 21 dicembre 1964.

avv. Anna Maria Panfili

T14ABR8718 (A pagamento).

(1^a pubblicazione).

TRIBUNALE DI AGRIGENTO

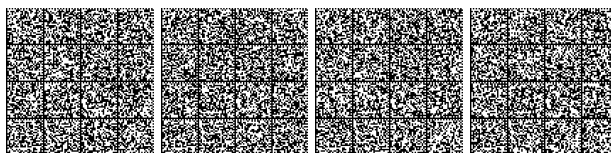
Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Il presidente, letto il ricorso iscritto al n. 746/2014 R.G.A.C.N.C volto a conseguire la dichiarazione di morte presunta di Vasile Calogero, nato ad Agrigento il 24 febbraio 1968; visto l'art. 727 C.P.C. Nomina per la trattazione il Giudice dott.ssa Cinzia Ferreri per la comparizione all'udienza designanda ed invita chiunque abbia notizia dello scomparso di farle pervenire al Tribunale entro 6 mesi dell'ultima pubblicazione dispone la pubblicazione di questo decreto nella «Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana», sul «Giornale di Sicilia» e «La Sicilia».

Agrigento, 21 giugno 2014

Vasile Vincenzo

TC14ABR8496 (A pagamento).



(1ª pubblicazione).

TRIBUNALE DI MESSINA

*Ricorso per la dichiarazione di morte presunta - R.G.
705/2014/V.G.*

Gli istanti Scarfi Giacomo Antonino, Scarfi Giuseppa e Scarfi Vincenzo, rappresentati e difesi dall'avv. Fabio Truscello, rispettivamente fratelli e sorella del sig. Scarfi Letterio, nato il 12 maggio 1967 a Messina; in data 7 settembre 1991 durante una battuta di pesca il fratello Scarfi Letterio è caduto in acqua e non è più riemerso, risultando disperso; sono trascorsi quasi 23 anni dal giorno in cui il sig. Scarfi Letterio è scomparso; sussistono tutti i presupposti previsti dall'art. 58 e ss. c.c. affinché venga dichiarata la morte presunta del sig. Scarfi Letterio. Chiedono che l'On. Tribunale di Messina Voglia dichiarare la morte presunta del sig. Scarfi Letterio nato il 12 maggio 1967 a Messina e scomparso in data 7 settembre 1991. Messina li 7 aprile 2014. Avv. Fabio Truscello. Si invita chiunque abbia notizie dello scomparso di farle pervenire al Tribunale di Messina entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

avv. Fabio Truscello

TC14ABR8503 (A pagamento).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE

SPORT CARS RACING PICCOLA SOC. COOP.

A R. L.

in l.c.a.

Deposito atti finali di liquidazione

Si comunica che in data 9 Giugno 2014 è stato depositato presso la cancelleria fallimentare del Tribunale di Firenze il bilancio finale della liquidazione coatta amministrativa della Società Sport Cars Racing - Piccola Soc. Coop. a r. l.

Il commissario liquidatore
dott. Gian Paolo Carotti

T14ABS8623 (A pagamento).

FRATELLI LOMBARDI & C. PREFABBRICATI S.P.A.

in amministrazione straordinaria

Deposito del primo riparto parziale

Si comunica che, previa autorizzazione dell'Organo di Vigilanza, in data 23 giugno 2014 è stato depositato presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Bari il I° Riparto Parziale, redatto ai sensi dell'art. 212 del R.D. 16 marzo 1942, n. 267, per la società Fratelli Lombardi & C. Prefabbricati S.p.A., in amministrazione straordinaria, con sede legale in Bitetto (BA) via G. Abruzzese n. 67 ed uffici amministrativi in Rezzato Via 4 Novembre n. 38. (pec: fratlombprefspa@legalmail.it).

Si avvisano tutti gli interessati che, nel termine e con le modalità previsti dalla vigente normativa, possono proporre eventuali contestazioni.

Il commissari liquidatori

dott. Giorgio Cumin - dott. Nicodemo Di Laura - dott.

Guido Puccio

TC14ABS8493 (A pagamento).

LEADER SERVICE SOC. COOP. A R.L.

scioglimento per atto dell'autorità disposto con D.D.

20.06.2013 n. 83

Sede legale: via O. Rinuccini n. 40 - 50144 Firenze (FI)

Deposito atti finali

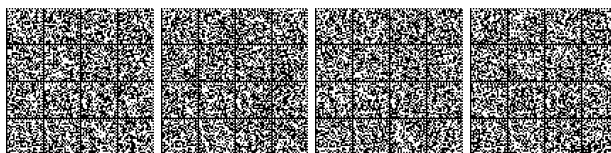
Ai sensi e per gli effetti dell'art. 213 R.D. 267/42 si comunica che il 20 giugno 2014 è stato depositato presso il Tribunale di Firenze (FI) il bilancio finale di liquidazione, senza riparto per mancanza di attivo.

Entro venti giorni dalla pubblicazione di questo avviso gli interessati potranno proporre con ricorso al Tribunale eventuali contestazioni, in assenza delle quali gli atti si intendranno approvati.

Il commissario liquidatore

avv. Luca M. Blasi

TS14ABS8513 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI

ESPROPRI

ANAS S.P.A.

Compartimento della viabilità per la Puglia

Sede: viale L. Einaudi, 15 - 70125 Bari
tel. 080/5091111

Il capo compartimento

ANAS di Bari ha autorizzato con propri provvedimenti, ai sensi della legge n. 741 del 16.12.1981 e n. 86 del 26.3.1986, il pagamento diretto delle indennità concordate dalle sotto indicate ditte per l'esecuzione dei lavori per l'ammodernamento, con adeguamento alla Sez. III CNR, del tratto fine variante di Toritto - Modugno, compresa la variante di Palo del Colle.

Si dispone la pubblicazione per estratto dei provvedimenti sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana al fine di eventuali proposte di opposizione di terzi entro il termine di gg. 30 dalla presente pubblicazione, scaduti i quali i provvedimenti stessi saranno esecutivi:

AGRO DI PALO DEL COLLE

1) Prat. n° 246 fg 30 p.lle 31-95 Ditta Toto Nicola n. Bari il 23/09/1981 Provvedimento n° 20326 del 16/06/2014 di Euro 133.000,00;

2) Prat. n° 196 fg 43 p.la 558 Ditta Benedictis Angelica n. Palo del Colle il 15/05/1964, Fiorello Sabino n. Palo del Colle il 07/01/1959, Liantonio Mariella n. Palo del Colle il 14/09/1961, Liantonio Vito n. Palo del Colle il 23/08/1957 Provvedimento n° 20328 del 16/06/2014 di Euro 58.422,60;

3) Prat. n° 106 fg 52 p.lle 50-413-274 Ditta Del Sole Gianvito n. Carbonara di Bari il 02/01/1967 Provvedimento n° 20331 del 16/06/2014 di Euro 41.206,20;

4) Prat. n° 156 fg 42 p.la 24 Ditta Dachille Giuseppe n. Palo del Colle il 13/12/1939, Dachille Pasquale n. Palo del Colle il 25/07/1938 Provvedimento n° 0011574-I del 01/04/2014 di Euro 433,77;

5) Prat. n° 118 fg 52 p.la 167 Ditta Pascullo Maria n. Palo del Colle il 20/06/1929, Proce Laura n. Palo del Colle il 05/05/1952, Proce Michele n. Palo del Colle il 30/08/1953, Proce Pasquale n. Palo del Colle il 09/01/1959, Proce Angela n. Bitonto il 10/04/1963 e Proce Francesco n. Carbonara di Bari il 31/08/1969 Provvedimento n° 20332 del 16/06/2014 di Euro 14.641,57;

6) Prat. n° 265 fg 30 p.lle 151 Ditta Limitone Domenico n. Bari il 10/09/1947 Provvedimento n° 20419 del 17/06/2014 di Euro 15.245,33;

AGRO DI BINETTO

7) Prat. n° 115 fg. 1 p.la 304 ex 268 Ditta SBLANO Francesco n. Palo del Colle il 12/08/1938 Provvedimento n° 22415-I del 25/06/2013 di Euro 823,33;

8) Prat. n° 380 fg 1 p.lle 109-259 Ditta Rella Pietro n. Grumo Appula il 24/04/1951 Provvedimento n° 20333 del 16/06/2014 di Euro 17.730,57;

9) Prat. n° 383 fg 1 p.la 77 Ditta D'Amato Gianrocco n. Grumo Appula il 24/12/1977 Provvedimento n° 20334 del 16/06/2014 di Euro 8.671,50;

Il capo compartimento
ing. Nicola Marzi

T14ADC8719 (A pagamento).

RETE FERROVIARIA ITALIANA S.P.A.

**Direzione territoriale produzione
di Palermo - S.O. ingegneria e tecnologie
Sede: piazzetta B. Cairoli, 5 - 90123 Palermo**

Espropriazione per pubblica utilità

Lavori: Soppressione dei Passaggi a Livello posti ai km 236+030, 255+318 e 259+218 della linea Bicocca - Siracusa, siti nei Comuni di Catania e Carlentini, mediante la realizzazione di due cavalcavia con relative rampe di raccordo posti ai km 236+541 circa e 255+378 circa, di una strada di collegamento dal PL km 259+218 al sottovia esistente al km 258+573.

Il dirigente dell'Ufficio territoriale per le espropriazioni di Palermo di Rete Ferroviaria Italiana S.p.a. ha disposto il deposito, presso il M.E.F. - Ragioneria Territoriale dello Stato - (ex Cassa DD.PP), delle indennità di esproprio/asservimento a favore delle seguenti Ditte proprietarie:

Comune di Catania - Elenco n. 2 - Cavalcavia al km 236+541.

NP1 - Ordinanza Prot. n. 04 del 26 febbraio 2014 - Ditta: Francica Nava Orazio nato a Catania il 12 marzo 1927 - foglio 49 - particella 133 - superficie da espropriare mq. 2330 - indennità da depositare € 2.896,65.

NP2 - Ordinanza Prot. n. 05 del 26 febbraio 2014 - Ditta: Marzullo Giacomo nato a Floresta (ME) il 7 aprile 1927 - foglio 49 - particelle 1802, 1803, (ex 623b, 623c) - superficie da espropriare mq. 1850 - indennità da depositare € 5.749,79.

NP3 - Ordinanza Prot. n. 18 del 17 aprile 2014 - Ditta: Castorina Salvatore nato a Riposto (CT) il 18 marzo 1924 - proprietario per 77/1000; Sortino Maria nata a Catania l'11 ottobre 1920 - proprietaria per 77/1000 - foglio 49 - particelle 1796, 1794, (ex 134b, 134c) - superficie da espropriare mq. 1472 - indennità da depositare € 2.264,62.

NP4 - Ordinanza Prot. n. 08 del 27 marzo 2014 - Ditta: Bosco Giuseppe nato a Catania il 10 febbraio 1922; Cavallo Francesca nata a Catania il 29 maggio 1926; Scabotti Concetta nata a Catania il 1° gennaio 1951; Scabotti Giuliano nato a Catania il 29 aprile 1947; Scabotti Lucia Nunzia nata a Catania il 9 maggio 1945; Scabotti Margherita nata a Catania il 16 marzo 1953; Scabotti Maria nata a Catania il 4 luglio 1957; Scabotti Rosaria nata a Catania il 10 novembre 1955 - foglio 49 - particelle 1798, 1799, 1791, 1792, 1806, 1809, (ex 135b, 135c, 126b, 126c, 1332b, 1333b) - superficie da espropriare mq. 8748 - indennità da depositare € 26.405,52.



NP8 - Ordinanza Prot. n. 06 del 26 febbraio 2014 - Ditta: CISA S.p.A. con sede in Catania - foglio 46 - particella 418, (ex 112b) - superficie da espropriare mq. 180 - indennità da depositare € 335,66.

NP10 - Ordinanza Prot. n. 07 del 26 febbraio 2014 - Ditta: Marchese Angelo nato a Roccella Valdemone (ME) il 14 novembre 1943 - foglio 46 - particella 415, (ex 188b) - superficie da espropriare mq. 10 - indennità da depositare € 18,65. Comune di Carlentini - Elenco n. 1 -Cavalcavia al km 255+378.

NP2 - Ordinanza Prot. n. 09 del 27 marzo 2014 - Ditta: Tribunale Anna nata a Lentini (SR) il 24 dicembre 1952; Tribunale Antonino nato a Lentini (SR) il 7 gennaio 1947 - foglio 13 - particelle 1065, 1064, (ex 177b, 177d) - superficie da espropriare mq. 152 - indennità da depositare € 864,50.

NP3 - Ordinanza Prot. n. 10 del 27 marzo 2014 - Ditta: Soc. Agricola Nuovo Corso S.r.l. con sede in Catania - foglio 13 - particelle 1066, 1062, 1063, 305, (ex 198b, 37b, 176b, 305) - superficie da espropriare mq. 691 - indennità da depositare € 3.562,27.

NP4 - Ordinanza Prot. n. 11 del 27 marzo 2014 - Ditta: Magnano di San Lio Maria Giuseppina nata a Catania il 22 giugno 1957 - foglio 12 - particella 64, (ex 13b) - superficie da espropriare mq. 1580 - somma da depositare € 8.986,25. Comune di Carlentini - Elenco n. 2 - Strada di collegamento dal PL km 259+218 al km 258+573.

NP2-4-6 - Ordinanza Prot. n. 031 dell'11 giugno 2014 - Ditta: Gueli Vincenzo nato a Catania il 31 maggio 1955 - foglio 9 - particelle 787, 789 (ex 88b, 167b) e 566 - superficie da asservire mq. 2740 - indennità da depositare € 9.444,52.

NP5 - Ordinanza Prot. n. 12 del 27 marzo 2014 - Ditta: Cocuzza Carmela nata a Lentini il 1° gennaio 1929 proprietaria per 1/2 - foglio 9 - particella 788, (ex 166b) - superficie da asservire mq. 629 - indennità da depositare € 1.515,82.

NP5 - Ordinanza Prot. n. 030 dell'11 giugno 2014 - Ditta: Gueli Vincenzo nato a Catania il 31 maggio 1955 - proprietario per 1/2 - foglio 9 - particelle 788, (ex 166b) - superficie da asservire mq. 629 - indennità da depositare € 1.515,82.

NP7-3 - Ordinanza Prot. n. 029 dell'11 giugno 2014 - Ditta: Giuffrida Agata nata a Giarre il 14 febbraio 1930 - foglio 9 - particelle 790, 786, (ex 175b, 87b) - superficie da asservire mq. 686 - indennità da depositare € 2.998,43.

NP8 - Ordinanza Prot. n. 028 dell'11 giugno 2014 - Ditta: Gueli Francesco nato a Palagonia il 21 agosto 1917 - foglio 9 - particella 791, (ex 168b) - superficie da asservire mq. 1522 - indennità da depositare € 7.335,73.

Eventuali osservazioni vanno prodotte, entro il termine di 30 giorni dalla presente pubblicazione, allo scrivente presso il suddetto indirizzo.

Il responsabile del procedimento espropriativo
ing. Andrea Cucinotta

TC14ADC8509 (A pagamento).

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

RIVOPHARM UK LTD

Sede legale: 6th Floor, 28 Kingsway, London, WC2B 6JR,
UK

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

Titolare: Rivopharm UK Ltd

Specialità Medicinale: LACIDIPINA

Numeri A.I.C. e Confezioni: 042436, tutte le confezioni

Codice pratica: C1A/2014/1618 - Procedura europea: UK/H/5192/001-002/IA/003

Modifica Tipo IA n. B.I.a.3.a) Modifica della dimensione del lotto del principio attivo sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto (da 6 a 60 Kg)

Numeri A.I.C. e Confezioni: 042436, tutte le confezioni

Codice pratica: C1A/2014/1651 - Procedura europea: UK/H/5192/001-002/IA/004

Modifica Tipo IA n. B.II.b.4.a) Modifica della dimensione del lotto del prodotto finito sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto (aggiunta del lotto da 270 kg)

Numeri A.I.C. e Confezioni: 042436016, 042436028, 042436055, 042436067

Codice pratica: C1B/2014/1562 - Procedura europea: UK/H/5192/001-002/IA/006

Modifica Tipo IA n. B.II.b.4.a) Modifica della dimensione del lotto del prodotto finito sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto (da 100.000 a 150.000 compresse)

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 14 del D.L.vo 178/91 e successive modificazioni ed integrazioni. Decorrenza della modifica per le variazioni dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il direttore
Nico Pianta

T14ADD8601 (A pagamento).

B. BRAUN MILANO S.P.A.

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

Titolare A.I.C.: B. Braun Melsungen AG, Melsungen (Germania)

Codice pratica: C1B/2013/3534. Procedura n.: DE/H/0805/001/IB/009/G.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008.



Specialità medicinale: ONDASETRON B. BRAUN, 2 mg/ml
 Confezione e n. di AIC: 5 fiale di vetro da 2 ml - AIC 038128017, 10 fiale di vetro da 2 ml - AIC 038128029.

Tipo di modifica: B.II.f.1 Change in the shelf-life or storage conditions of the finished product. b) Extension of the shelf life of the finished product. 1) As packaged for sale (supported by real time data): Estensione della durata di conservazione da 2 anni a 36 mesi.

Confezione e n. di AIC: 5 fiale di vetro da 4 ml - AIC 038128031, 10 fiale di vetro da 4 ml - AIC 038128043, 20 fiale in LDPE da 4 ml - AIC 038128056.

Tipo di modifica: B.II.f.1 Change in the shelf-life or storage conditions of the finished product. d) Change in storage conditions of the finished product or the diluted/reconstituted product: Aggiunta nelle condizioni di conservazione di "Fiale in polietilene (LDPE): non conservare a temperatura superiore ai 25°C; Fiale in vetro: questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare di conservazione"

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

L'amministratore delegato
 dott. Luigi Boggio

T14ADD8609 (A pagamento).

HOSPIRA ITALIA S.R.L.

Sede: via Orazio, 20/22 - 80122 Napoli
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02292260599

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.

Codice pratica: C1B/2014/946.

Numero di Procedura Europea: UK/H/1862/01/IB/019

Specialità Medicinale: GEMCITABINA HOSPIRA ITALIA 38mg/ml, concentrato per soluzione per infusione.

Codici AIC: 040638013, 040638025, 040638037.

Titolare AIC: Hospira Italia S.r.l.

Tipologia variazione: B.II.f.1.b)3, tipo IB

Tipo di modifica: Estensione del periodo di validità del prodotto finito dopo diluizione o ricostituzione.

Modifica apportata: Modifica delle condizioni di stabilità chimico fisiche in uso del prodotto finito, dopo diluizione.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del D.Lgs 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del D.Lgs 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 D.Lgs.

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

Un procuratore
 dott. Adriano Pietrosanto

T14ADD8610 (A pagamento).

PIERRE FABRE PHARMA S.R.L.

Sede legale: via G.G. Winckelmann,1 - 20146 Milano
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 10128980157

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

Medicinale: NAVELBINE 20 mg, 30 mg, 40 mg, 80 mg capsule molli (AIC n. 027865)

Codice Pratica n. N1A/2014/1482

Confezioni: 027865106, 027865118, 027865120, 027865132

Tipologia della variazione: IA n. A.5.b. Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito. Attività per le quali il fabbricante è responsabile, escluso il rilascio dei lotti.

Modifica apportata: modifica del nome del produttore di capsule molli da "R.P. Scherer GmbH and Co. KG" a "Catalent Germany Eberbach GmbH"

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

Un procuratore
 Mario Tullio Villa

T14ADD8611 (A pagamento).



PROFILE PHARMA LTD

Sede legale: Bicentennial Building, Southern Gate, Chichester, West Sussex, PO19 8EZ - UK
Codice Fiscale e/o Partita IVA: GB161761315

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

Medicinale PROMIXIN

A.I.C.: 037129018.

Codice pratica C1B/2014/1022.

MRP n. UK/H/0618/001/IB/034 - Modifica Tipo IB n. B.II.f.1.d) consistente nell'aggiornamento delle condizioni di conservazione del prodotto dopo la ricostituzione: se non utilizzato immediatamente, il prodotto può essere conservato fino a 24 ore in frigorifero dopo la ricostituzione. I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta, ai sensi dell'art. 37 del D.L.vo n. 219/2006. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data della loro pubblicazione in G.U.

Un procuratore
Sante Di Renzo

T14ADD8612 (A pagamento).

WELLINGTON STREET DEVELOPMENT PHARMA LTD

Sede legale: 47 Oaklands Drive, Ratghar, Dublino 6
- Irlanda

Codice Fiscale e/o Partita IVA: IE9658913V

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

Titolare A.I.C.: Wellington Street Development Pharma Ltd

Codice pratica: N1B/2014/503

Specialità medicinale: KRUKLAR

250 mg compresse rivestite con film 12 compresse AIC 038889010

500 mg compresse rivestite con film 14 compresse AIC 038889022

Variazione: B III 1.a.3 tipo I A IN e B.I.a.1.z tipo IB presentazione di un certificato di conformità alla Ph.Eur nuovo, per la sostanza attiva CLARITROMICINA , come aggiunta di un nuovo fornitore API HEC PHARMA , Co., Ltd , in possesso di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea Europea R0-CEP 2009-134 - Rev 02, a quello attualmente autorizzato e modifica, di un reattivo o di un prodotto intermedio utilizzato nel procedimento di fabbricazione di una sostanza attiva o modifica del fabbricante della sostanza

attiva (compresi, eventualmente, i siti di controllo della qualità), per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea, responsabile della fase di micronizzazione del principio attivo da parte del sito di micronizzazione : Gesellschaft fur Micronisierung mbh.

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

Krufarma S.r.l. - L'amministratore
Annunziata Pianigiani

T14ADD8625 (A pagamento).

WELLINGTON STREET DEVELOPMENT PHARMA LTD

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

Specialità medicinale : TERASIDE

4 mg/ml Soluzione Iniettabile per uso Intramuscolare 6 fiale 2 ml AIC 035966011

Titolare A.I.C.: Wellington Street Development Pharma Ltd

Codice pratica: N1B/2014/705

Variazione IB: C.I.3.a) Modifica degli stampati su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza per principio attivo Tiocolchicoside, con nota FV/8974/P del 27 gennaio 2014.

Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in G.U. 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 G.U. della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in G.U. 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 G.U. della Repubblica italiana della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. L'efficacia del presente Atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Krufarma S.r.l. - L'amministratore
Annunziata Pianigiani

T14ADD8626 (A pagamento).



BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

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

Titolare: Boehringer Ingelheim International GmbH, Ingelheim am Rhein (DE), Rappresentante in Italia: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., Milano - Via Lorenzini, 8.

Medicinale: STRIVERDI RESPIMAT 2,5 microgrammi soluzione per inalazione

Confezioni e numeri A.I.C.:

1 inalatore Respimat con cartuccia da 30 dosi - AIC n. 042432017

2 inalatori Respimat con 2 cartucce da 30 dosi - AIC n. 042432029

3 inalatori Respimat con 3 cartucce da 30 dosi - AIC n. 042432031

8 inalatori Respimat con 8 cartucce da 30 dosi - AIC n. 042432043

Codice pratica: C1A/2014/1424

Procedura decentrata n.: NL/H/2498/001/IA/001

Modifica tipo IAIN C.1.8a) ("Do and Tell"): introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza, modifiche concernenti la persona qualificata in materia di farmacovigilanza (compresi i suoi estremi) e/o il cambiamento di ubicazione del fascicolo permanente del sistema di farmacovigilanza.

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

Boehringer Ingelheim Italia S.p.A. - Il procuratore
M. Cencioni

Il procuratore
p.v. G. Maffione

T14ADD8628 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.

Sede legale: via Pavia 6 - 20136 Milano - I
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 03481280968

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

Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche

Titolare: Crinos S.p.A.

Specialità Medicinale: GLIPTIDE 200 mg granulato

Numeri A.I.C. e Confezioni: 022002 - Tutte le confezioni.

Codice Pratica: N1A/2014/1497

Modifica Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito di produzione del prodotto finito Sirtan Pharmaceutical Spa (Italia).

Specialità Medicinale: ERMES 15 mg e 30 mg capsule rigide

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037264

1) Codice Pratica: N1A/2014/1445

Modifica Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito di produzione del principio attivo Derivados Quimicos, S.A. - Fine Chemicals (Spagna).

2) Codice Pratica: N1A/2014/1417

Modifica Tipo IA in n. B.III.1.a.1 - Presentazione nuovo CEP (R0-CEP 2012-088-Rev 009) da parte del produttore già autorizzato Moehs Iberica SL (introduzione n. 2 produttori dell'intermedio in India).

Specialità Medicinale: ARANDA 250 mg e 500 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040194 - In tutte le confezioni.

Cod. Pratica: C1B/2014/1267 - Proc. Eur. n. AT/H/0289/001-002/IB/006

Modifica Tipo IB n. B.II.f.1.b.1 - Estensione del periodo di validità del prodotto finito da 48 mesi a 60 mesi.

Specialità Medicinale: ARILIAR 20 mg e 40 mg capsule rigide gastroresistenti

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040200 - In tutte le confezioni.

Cod. Pratica: C1A/2014/1399 - Proc. Eur. n. IS/H/0181/001-002/IA/010/G

Grouping variation: n. 3 x tipo IA n. B.III.1.b.2 - Presentazione nuovi TSE CEP per l'eccipiente Gelatina da parte dei produttori attualmente autorizzati; n. 4 x tipo IA n. B.III.1.b.3 - Aggiornamenti TSE CEP per l'eccipiente Gelatina da parte dei produttori autorizzati; Tipo IA n. B.III.1.b.4 - Eliminazione di un CEP TSE; Tipo IA in n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario anche presso De Salute Srl (Italia).

Specialità Medicinale: ALSARTIR 40 mg, 80 mg, 160 mg e 320 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 041129 - In tutte le confezioni.

Cod. Pratica: C1A/2014/1404 - Proc. Eur. n. AT/H/0264/001-004/IA/017

Modifica Tipo IA n. A.7 - Eliminazione siti di produzione del prodotto finito: Stada Production Ireland (Irlanda) e Aliud Pharma GmbH (Germania).

Specialità Medicinale: BREDIUS 4 mg/5 ml concentrato per soluzione per infusione

Numeri A.I.C. e Confezioni: 041228 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2014/1707 - Proc. Eur. n. DE/H/3289/001/IA/002/G

Grouping variation: Modifica Tipo IA n. A.4 - Modifica dell'indirizzo del produttore del principio attivo Assia Chemical Industries Ltd (Israele); Tipo IA in n. C.I.8.a - Introduzione del Sistema di Farmacovigilanza di Stada Arzneimittel AG (Germania); Tipo IA in n. C.I.z - Inserimento della segnalazione delle reazioni avverse.



Specialità Medicinale: VORICOSTAD 200 mg polvere per soluzione per infusione

Numeri A.I.C. e Confezioni: 042257 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2014/664 - Proc. Europea n. NL/H/2711/001/IA/002

Modifica Tipo IA in n. B.II.b.2.c.2 - Controllo e rilascio lotti anche presso Agila Specialties Polska Sp. zo.o. (Polonia).

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 Ponchioli

T14ADD8629 (A pagamento).

EG S.p.A.

Sede legale: via Pavia, 6 - 20136 Milano - I
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 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 (CE) 1234/2008 e successive modifiche

Titolare: EG S.p.A

Specialità Medicinale: ENALAPRIL EUROGENERICI 5 mg e 20 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 038401 - Tutte le confezioni.

Codice Pratica: N1B/2014/1283

Grouping variation: Tipo IB n. B.I.d.1.a.4 - Introduzione del re-test period del principio attivo a 4 anni; n. 2 x tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamenti CEP del produttore autorizzato Esteve Quimica S.A. (Spagna) da R1-CEP 2000-258-Rev 00 a R1-CEP 2000-258-Rev 02.

Specialità Medicinale: BEZAFIBRATO EG 400 mg compresse a rilascio prolungato

Numeri A.I.C. e Confezioni: 035414 - Tutte le confezioni.

Codice Pratica: N1A/2014/920

Modifica Tipo IA n. B.II.d.2.a - Modifica minore di una procedura di prova autorizzata del prodotto finito.

Specialità Medicinale: CAPTOPRIL EG 25 mg e 50 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 035036 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2014/776 - Procedura Eur. n. DK/H/0133/IB/036/G

Grouping variation: Modifica Tipo IB n. B.II.f.1.b.1 - Estensione del periodo di validità del prodotto finito: da 36 mesi a 60 mesi; n.1 x Tipo IA + n. 2 x tipo IB n. B.II.d.1.c - Aggiunta nuovi parametri di specifica del prodotto finito e relativi metodi; n. 2 x tipo IB n. B.II.d.1.d - Eliminazione di

parametri di specifica non significativi del prodotto finito; n. 2 x tipo IA + n. 2 x tipo IB n. B.II.d.1.a - Restringimento dei limiti di specifica del prodotto finito; Tipo IB n. B.II.d.1.i - Sostituzione del metodo Uniformità di massa con Uniformità delle unità di dosaggio; Tipo IB n. B.II.d.2.d - Modifica della procedura di prova del prodotto finito.

Specialità Medicinale: ENALAPRIL EG 5 mg e 20 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 036171 - In tutte le confezioni.

Cod. Prat.: C1A/2014/1528 - Proc. Eur. n. DE/H/0191/002;004/IA/032/G

Grouping variation: Modifica Tipo IA in n. A.1 - Modifica dell'indirizzo del Titolare AIC in IT: EG SpA da Via Scarlatti, 31 - 20124 Milano a Via Pavia, 6 - 20136 Milano; Var. Tipo IA in n. C.I.8.a - Introduzione del nuovo sistema di Farmacovigilanza (PSMF) di Stada Arzneimittel AG (Germania).

Specialità Medicinale: CARVEDILOLO EG 6,25 mg e 25 mg Compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 036355 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2014/644 - Proc. Eur. n. FI/H/0250/002;004/IB/035/G

Grouping variation: tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore del principio attivo autorizzato: Ipca Laboratories Limited (India) da R0-CEP 2007-298-Rev 01 a R0-CEP 2007-298-Rev 02; n. 2 x Tipo IA + n. 1 x Tipo IB n. B.III.1.a.2 - Aggiornamenti CEP del produttore del principio attivo autorizzato: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., LTD (Cina) da R0-CEP 2004-287-Rev 01 a R1-CEP 2004-287-Rev 02; Tipo IB n. B.I.d.1.a.4 - Estensione del re-test period del principio attivo da 24 mesi a 36 mesi per il produttore Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., LTD; Tipo IA n. B.I.b.1.d - Eliminazione di un parametro di specifica non significativo del principio attivo.

Specialità Medicinale: AMISULPRIDE EG 50 mg, 200 mg compresse e 400 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037126 - In tutte le confezioni.

Cod. Prat.: C1A/2014/1600 - Proc. Eur. n. FR/H/0271/001;003-004/IA/015

Modifica Tipo IA in n. A.1 - Modifica dell'indirizzo del Titolare AIC in IT: EG SpA da Via Scarlatti, 31 - 20124 Milano a Via Pavia, 6 - 20136 Milano.

Specialità Medicinale: QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE EG 20 mg + 12,5 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037228 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2014/1576 - Proc. Europea n. SE/H/0442/002/IA/026

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP per il principio attivo Idroclorotiazide da parte del produttore autorizzato Teva Pharmaceutical Industries Ltd (Israele) da R1-CEP 2004-149-Rev 01 a R1-CEP 2004-149-Rev 02.

Specialità Medicinale: SIMVASTATINA EG 10 mg, 20 mg e 40 mg Compresse rivestite con film



Numeri A.I.C. e Confezioni: 037412- In tutte le confezioni.

Cod. Prat.: C1A/2014/1402 - Proc. Eur. n. NL/H/0871/001-003/IA/017/G

Grouping variation: Modifica Tipo IAin n. A.1 - Modifica dell'indirizzo del Titolare AIC in IT: EG SpA da Via Scarlatti, 31 - 20124 Milano a Via Pavia, 6 - 20136 Milano; Var. Tipo IAin n. C.I.8.a - Introduzione del nuovo sistema di Farmacovigilanza (PSMF) di Stada Arzneimittel AG (Germania).

Specialità Medicinale: AZITROMICINA EG 500 mg Compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037495 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2014/1554 - Proc. Eur. n. FI/H/0485/002/IA/017/G

Grouping variation: Tipo IAin n. B.II.b.2.c.1 - Sostituzione del sito responsabile del rilascio dei lotti Stada Production Ireland Ltd (Irlanda) con Clonmel Healthcare Ltd (Irlanda); n.2 x tipo IA n. A.7 - Eliminazione siti del prodotto finito: Centrafarm Service BV (Paesi Bassi) solo per il controllo e Stada Production Ireland Ltd (Irlanda) per le fasi di controllo e rilascio dei lotti; Tipo IAin n. C.I.8.a - Introduzione nuovo sistema di Farmacovigilanza (PSMF) di Stada Arzneimittel AG (Germania).

Specialità Medicinale: VENLAFAXINA EG 75 mg e 150 mg capsule rigide a rilascio prolungato

Numeri A.I.C. e Confezioni: 038467 - In tutte le confezioni.

1) Codice Pratica: C1B/2014/1325

Procedura Europea n. DK/H/1254/002/IB/027

Modifica Tipo IB n. B.II.b.4.a - Modifica della dimensione lotti del prodotto finito: aggiunta di 600.000 capsule per il dosaggio da 75 mg.

2) Codice Pratica: C1B/2014/1326

Procedura Europea n. DK/H/1254/003/IB/028

Modifica Tipo IB n. B.II.b.4.a - Modifica della dimensione lotti del prodotto finito: aggiunta di 300.000 capsule per il dosaggio da 150 mg.

Specialità Medicinale: SARKIR 100 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 038618 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2014/1542 - Proc. Europea n. BE/H/133/001/IA/015

Modifica Tipo IAin n. B.III.1.a.3 - Presentazione nuovo CEP (R0-CEP 2008-129 Rev 01) del nuovo produttore del principio attivo Aarti Drugs Limited (India).

Specialità Medicinale: VALACICLOVIR EG 250 mg, 500 mg e 1000 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 038817- In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2014/1336 - Proc. Eur. n. IT/H/0277/001-003/IB/016

Modifica Tipo IB n. C.I.7.b - Eliminazione delle confezioni da 250 mg compresse rivestite con film.

Specialità Medicinale: VENLAFAXINA EUROGENERICI 37,5 mg Compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 038884 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2014/1660 - Proc. Eur. n. DE/H/1489/001/IA/012/G

Grouping variation: Modifica Tipo IAin n. A.1 - Modifica dell'indirizzo del Titolare AIC in IT: EG SpA da Via Scarlatti, 31 - 20124 Milano a Via Pavia, 6 - 20136 Milano; Var. Tipo IAin n. C.I.8.a - Introduzione del nuovo sistema di Farmacovigilanza (PSMF) di Stada Arzneimittel AG (Germania).

Specialità Medicinale: OLANZAPINA EG 2,5 mg, 5 mg e 10 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040089 - In tutte le confezioni.

Cod. Prat.: C1A/2013/3326-Proc. Eur. n. DK/H/1499/001-002/004/IA/022

Modifica Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito di produzione Centrafarm Service BV (Paesi Bassi) per le fasi di confezionamento e controllo lotti.

Specialità Medicinale: LEVETIRACETAM EG 250 mg, 500 mg, 750 mg e 1000 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040295- In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2014/1368 - Proc. Eur. n. DE/H/2893/001-004/IB/002

Modifica Tipo IB n. B.II.f.1.b.1 - Estensione del periodo di validità del prodotto finito da 36 mesi a 60 mesi.

Specialità Medicinale: METFORMINA EUROGENERICI 500 mg, 850 mg e 1000 compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040668 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2014/1478 - Proc. Eur. n. FR/H/406/001-003/IA/008

Modifica Tipo IAin n. A.1 - Modifica dell'indirizzo del Titolare AIC in IT: EG SpA da Via Scarlatti, 31 - 20124 Milano a Via Pavia, 6 - 20136 Milano.

Specialità Medicinale: CEFIXIMA EG 400 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 041391 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2014/838 - Proc. Europea n. NL/H/1822/002/IB/006

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

Specialità Medicinale: TELMISARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EG 40 mg/12,5 mg, 80 mg/12,5 mg, 80 mg/25 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 042503 - In tutte le confezioni.

1) Codice Pratica: C1A/2014/1573

Procedura Europea n. IT/H/0408/001-003/IA/003

Modifica Tipo IAin n. A.1 - Modifica dell'indirizzo del Titolare AIC in IT: EG SpA da Via Scarlatti, 31 - 20124 Milano a Via Pavia, 6 - 20136 Milano.



2) Codice Pratica: C1A/2014/1752

Procedura Europea n. IT/H/0408/001-003/IA/004

Var. Tipo IAin n. C.I.8.a - Introduzione del nuovo sistema di Farmacovigilanza (PSMF) di Stada Arzneimittel AG (Germania).

Specialità Medicinale: ESCITALOPRAM EG 10 mg e 20 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 042578 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2014/1338 - Proc. Eur. n. AT/H/0215/002;004/IB/037

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

Specialità Medicinale: ACIDO VALPROICO E SODIO VALPROATO EG 300 mg e 500 mg compresse a rilascio prolungato

Numeri A.I.C. e Confezioni: 038036 - In tutte le confezioni.

Cod. Pratica: C1A/2014/1802 - Proc. Eur. n. DE/H/0811/001-002/IA/014

Modifica Tipo IAin n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario anche presso De Salute Srl (Italia).

Specialità Medicinale: LOSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EG 50 mg/12.5 mg e 100 mg/25 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 038601 - In tutte le confezioni.

Cod. Prat.: C1A/2014/1508 - Proc. Eur. n. DE/H/1075/001-002/IA/022/G

Grouping variation: Tipo IAin n. B.III.1.a.1 - Presentazione nuovo CEP (R0-CEP 2009-296-Rev 00) per il principio attivo Losartan da parte del produttore autorizzato Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. Ltd (Cina); Tipo IAin n. B.III.1.a.3 - Presentazione nuovo CEP (R0-CEP 2010-139-Rev 01) per il principio attivo Losartan da parte del nuovo produttore Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. Ltd (Cina); Tipo IAin n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP per il principio attivo Idroclorotiazide da parte del produttore autorizzato Cambrex Profarmaco Milano Srl (Italia) da R0-CEP 2004-307-Rev 00 a R1-CEP 2004-307-Rev 02; Tipo IAin n. B.III.1.a.3 - Presentazione nuovo CEP (R1-CEP 2000-091-Rev 02) per il principio attivo Idroclorotiazide da parte del nuovo produttore Unichem Laboratories Limited (India).

Specialità Medicinale: ZOLPIDEM EG 10 mg compresse rivestite con film.

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037452 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2014/1453 - Proc. Eur. n. NL/H/0266/002/IB/028

Modifica Tipo IBun n. B.II.d.z - Modifica delle specifiche del prodotto finito - modifica del colore delle compresse: da colore bianco a colore da bianco a quasi bianco.

Specialità Medicinale: VALSARTAN EG 40 mg, 80 mg, 160 mg e 320 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040782 - In tutte le confezioni.

Cod. Prat.: C1A/2014/1428 - Proc. Eur. n. AT/H/0263/001-004/IA/017/G

Grouping variation: Modifica Tipo IAin n. A.1 - Modifica dell'indirizzo del Titolare AIC in IT: EG SpA da Via Scarlatti, 31 - 20124 Milano a Via Pavia, 6 - 20136 Milano; Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito responsabile del controllo e del rilascio dei lotti Stada Production Ireland Ltd (Irlanda).

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

Numeri A.I.C. e Confezioni: 041482 - In tutte le confezioni.

Cod. Pratica: C1A/2014/1491 - Proc. Eur. n. NL/H/1782/001-003/IA/010

Modifica Tipo IAin n. A.5.a - Modifica del nome del produttore del prodotto finito: da Centrafarm Pharmaceuticals BV a Centrafarm Services BV.

Specialità Medicinali: TAMSULOSINA EG 0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato - Numeri A.I.C. e Confezioni: 037002 - In tutte le confezioni - Procedura Europea n. DE/H/1884/001/IA/021/G; TOPIRAMATO EG 25 mg, 50 mg, 100 mg e 200 mg compresse rivestite con film - Numeri A.I.C. e Confezioni: 038314 - In tutte le confezioni.

Procedura Europea n. DE/H/0889/001-004/IA/019/G

Raggruppata in DE/H/xxxx/IA/0600/G - Codice Pratica: C1A/2014/1488 Grouping variation: Tipo IAin n. A.1 - Modifica dell'indirizzo del Titolare AIC in IT: EG SpA da Via Scarlatti, 31 - 20124 Milano a Via Pavia, 6 - 20136 Milano; Var. Tipo IAin n. C.I.8.a - Introduzione del nuovo sistema di Farmacovigilanza (PSMF) di Stada Arzneimittel AG (Germania).

Specialità Medicinali: AMLODIPINA EUROGENERICI 5 mg, 10 mg compresse - Numeri A.I.C. e Confezioni: 037479 - In tutte le confezioni - Procedura Europea n. NL/H/0866/001-002/IA/012/G; NEBIVOLOLO EG 5 mg compresse - Numeri A.I.C. e Confezioni: 037806 - In tutte le confezioni - Procedura Europea n. NL/H/0803/001/IA/015/G; TIFAXIN 37.5 mg, 75 mg, 150 mg capsule rigide a rilascio prolungato - Numeri A.I.C. e Confezioni: 039045 - In tutte le confezioni - Procedura Europea n. NL/H/1303/001-003/IA/042/G.

Raggruppata in NL/H/xxxx/IA/299/G - Codice Pratica: C1A/2014/1543

Grouping variation: Modifica Tipo IAin n. A.1 - Modifica dell'indirizzo del Titolare AIC in IT: EG SpA da Via Scarlatti, 31 - 20124 Milano a Via Pavia, 6 - 20136 Milano; Var. Tipo IAin n. C.I.8.a - Introduzione del nuovo sistema di Farmacovigilanza (PSMF) di Stada Arzneimittel AG (Germania); Tipo IAin n. C.I.z - Aggiunta paragrafo riguardante le reazioni avverse.

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

T14ADD8630 (A pagamento).



ACTAVIS GROUP PTC RHF

*Estratto comunicazione notifica regolare UVA del
24/06/2014 n. AIFA/V&A/P/66854*

Titolare AIC: Actavis Group PTC ehf

Codice Pratica N.: C1B/2013/195

Specialità Medicinale: SUMATRIPTAN ACTAVIS (AIC:
038130)

Confezioni: tutti i dosaggi e tutte le confezioni autorizzate
MRP N. SE/H/0700/001-002/IB/005

Tipologia variazione: C.I.3 a IB

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Modifica degli stampati a seguito
della conclusione della procedura di PSUR con codice NL/H/
PSUR/0016/002 e adeguamento al QRD.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (para-
grafi 2, 3, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 6.4,
6.5, 6.6, 7, 8 e 9 del Riassunto delle Caratteristiche del
Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo
e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elen-
cate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare
dell'AIC.

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commer-
cio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di
entrata in vigore della presente comunicazione di notifica
regolare al riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro
e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustra-
tivo e all'etichettatura.

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

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

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsa-
bile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2
del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219 e s.m.i., in virtù
del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del
riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale
di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi
ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in
commercio del medicinale generico.

Un procuratore
Lorena Verza

T14ADD8631 (A pagamento).

ACTAVIS GROUP PTC EHF

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

Titolare: Actavis Group PTC ehf - Reykjavikurvegi 76-78,
220 Hafnarfjörður (Islanda)

Medicinale: PAROXETINA ACTAVIS

Confezioni e numeri A.I.C.: 20 mg compresse rivestite con
film - tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 038822

Codice Pratica: C1A/2011/2884 - Procedura n.
DE/H/1193/001/IA/014

Variazione di tipo IA n. B.II.e.1 a) 1.: Aggiunta di un diffe-
rente tipo di confezionamento primario (nella composizione)
del prodotto finito.

Codice Pratica: C1A/2011/449 - Procedura n.
DE/H/1193/001/IA/013

Variazione di tipo IA n. B.III.1 a) 2.: Presentazione di un
certificato aggiornato alla Farmacopea europea da parte di un
produttore già approvato (Huahai da: R0-CEP 2006-002-Rev
03 a: R0-CEP 2006-002-Rev 04).

Codice Pratica: C1A/2010/5145 - Procedura n.
DE/H/1193/001/IA/011g

Variazione di tipo Grouping IA n. B.III.1 a) 2.; IA n. B.III.1
a) 2.: Presentazione di due certificati aggiornati alla Farma-
copea europea da parte di due produttori già approvati (Hua-
hai Zhejiang Huahai Pharmaceutical CO., LTD (Chuannan)
da: R0-CEP 2006-002-Rev 01 a: R0-CEP 2006-002-Rev 03)
(Aesica Pharmaceuticals Limited - Regno Unito da: R0-CEP
2006-096-Rev 00 a: R0-CEP 2006-096-Rev 01).

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

T14ADD8632 (A pagamento).

ACTAVIS GROUP PTC EHF

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

Titolare: Actavis Group PTC ehf - Reykjavikurvegi 76-78,
220 Hafnarfjörður (Islanda)

Medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE
ACTAVIS

Confezioni e numeri A.I.C.: tutti i dosaggi e tutte le confe-
zioni autorizzate - AIC n. 040999

Codice Pratica: C1A/2014/518 - Procedura n.
IS/H/0194/001-003/IA/013g



Variazione di tipo Grouping IA n. B.III.1. a) 2.; B.III.1 a) 2; B.III.1 a) 2: Presentazione di tre certificati aggiornati da parte di tre produttori già approvati (per Idroclorotiazide Cambrex Profarmaco Milano S.R.L. - Italia da: R1-CEP 2004-307-Rev 00 a: R1-CEP 2004-307-Rev 02) (per Idroclorotiazide TEVA Pharmaceutical Industries Ltd. - Israele da: R1-CEP 2004-149-Rev 01 a: R1-CEP 2004-149-Rev 02) (per Valsartan Zhejiang Huahai Pharmaceutical CO., LTD (Chuannan) - Cina da: R0-CEP 2010-072-Rev 00 a: R0-CEP 2010-072-Rev 01).

Codice Pratica: C1A/2012/1227 - Procedura n. IS/H/0194/001-003/IA/010

Variazione di tipo IA n. B.III.1 a) 2.: Presentazione di un certificato aggiornato di conformità alla Farmacopea europea (per Idroclorotiazide) da parte di un produttore già approvato TEVA Pharmaceutical Industries Ltd. - Israele (da: R1-CEP 2004-149-Rev 00 a: R1-CEP 2004-149-Rev 01).

Codice Pratica: C1B/2012/1329 - Procedura n. IS/H/0194/001-003/IB/011

Variazione di tipo IB n. B.II.d.1 z): Adeguamento della microbiologia alla Farmacopea europea.

Codice Pratica: C1A/2012/1229 - Procedura n. IS/H/0194/001-003/IA/012

Variazione di tipo IA n. B.III.1 a) 1.: Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea europea (per Valsartan) da parte di un produttore già approvato Zhejiang Huahai Pharmaceutical CO., LTD (Chuannan) - Cina (R0-CEP 2010-072-Rev 00).

Codice Pratica: C1A/2011/124 - Procedura n. IS/H/0194/001-003/IA/007

Variazione di tipo IA n. B.II.d.2 a): Modifica minore di una procedura di prova approvata del prodotto finito.

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

T14ADD8633 (A pagamento).

ACTAVIS GROUP PTC EHF

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

Titolare: Actavis Group PTC ehf - Reykjavíkurveg 76-78, 220 Hafnarfjörður (Islanda)

Medicinale: OMEPRAZOLO ACTAVIS PTC

Confezioni e numeri A.I.C.: 10 mg; 20 mg capsule rigide gastroresistenti - tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 039758

Codice Pratica: C1A/2014/1029 - Procedura n. SE/H/0754/001-002/IA/013g

Variazione di tipo Grouping IA n. B.III.1 a) 2.; IA n. B.III.1 a) 2.: Presentazione di due certificati aggiornati alla Farmacopea europea da parte di due produttori già approvati (CHEMO IBERICA, S.A. - Spagna da: R1-CEP 1999-093-Rev 02 a: R1-CEP 1999-093-Rev 04) (LEE PHARMA LIMITED - Gadda Potharam, Andhra Pradesh - India da: R0-CEP 2007-006-Rev 01 a: R0-CEP 2007-006-Rev 03).

Codice Pratica: C1B/2012/172 - Procedura n. SE/H/0754/001-002/IB/011

Variazione di tipo IB n. A.2: Modifica del nome del prodotto medicinale in Estonia (da: Omediprol a: OmeFlux).

Codice Pratica: C1A/2012/2021 - Procedura n. SE/H/0754/001-002/IA/012

Variazione di tipo IA n. A.7: Eliminazione di Tjopack B.V. - Olanda quale sito di confezionamento secondario.

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

T14ADD8634 (A pagamento).

ACTAVIS GROUP PTC EHF

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

Titolare: Actavis Group PTC ehf - Reykjavíkurveg 76-78, 220 Hafnarfjörður (Islanda)

Medicinale: DOXORUBICINA ACTAVIS PTC

Confezioni e numeri A.I.C.: 2 mg/ml concentrato per soluzione per infusione - tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 040693

Codice Pratica: C1B/2014/1147 - Procedura n. NL/H/2251/001/IB/006

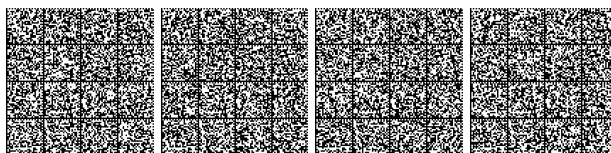
Variazione di tipo IB n. B.II.d.1 c): Aggiunta di un nuovo parametro di specifica.

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

T14ADD8635 (A pagamento).



BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.*Riduzione del prezzo di vendita al pubblico
di specialità medicinale*

Titolare: Boehringer Ingelheim International GmbH, Ingelheim am Rhein, (DE), Rappresentante in Italia: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., Via Lorenzini n. 8, 20139 Milano.

Specialità medicinale: MICARDISPLUS

Confezioni:

40 mg/12,5 mg - 28 compresse - AIC n. 035608025/E;
Prezzo al pubblico Euro 14,80 (IVA inclusa), Classe A/RR

80 mg/12,5 mg - 28 compresse - AIC n. 035608076/E;
Prezzo al pubblico Euro 14,80 (IVA inclusa), Classe A/RR

80 mg/25 mg - 28 compresse - AIC n. 035608126/E;
Prezzo al pubblico Euro 14,80 (IVA inclusa), Classe A/RR

Si precisa che i suddetti prezzi sono al lordo della riduzione del -10% e di entrambe le riduzioni temporanee del -5% e -5% di cui alle Determinazioni AIFA del 3 luglio e del 27 settembre 2006 e che sono da ritenersi in vigore ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, il giorno stesso della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Boehringer Ingelheim Italia S.p.A. - Il procuratore
M. Cencioni

Il procuratore
p.v. G. Maffione

T14ADD8636 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.*Estratto comunicazione notifica regolare
del 24/06/2014 n. AIFA/V&A/P/66839*

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

Codice Pratica N.: C1B/2013/3381

Medicinale: SILDENAFIL AUROBINDO (AIC: 042078)
- tutti i dosaggi e tutte le confezioni autorizzate

N. di Procedura Europea: PT/H/0886/001-002/IB/001

Tipologia variazione: - C.I.2 a) IB foreseen

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati per adeguamento al medicinale di riferimento.

E' autorizzata la modifica degli stampati (paragrafi 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1, 5.2, 5.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

Un procuratore
Lorena Verza

T14ADD8637 (A pagamento).

LIFEPHARMA S.P.A.

Sede: via dei Lavoratori, 54 - 20092 Cinisello Balsamo (MI)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00244680104

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

Titolare: Lifepharm S.p.A Via dei Lavoratori, 54 - 20092 Cinisello Balsamo (MI)

Specialità medicinale: GELISTROL (estriolo)

Codice A.I.C.: 040650 - in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice pratica: C1B/2014/1458

Ai sensi del Regolamento (EU) n.712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione: SE/H/0906/001/IB/012/G

Grouping Variation Type IB, B.II.b.1.e), - Type IA in, B.II.b.1.b) - Type IB, B.II.b.3.a) - Type IB, B.II.b.4.a) inserimento di ITALFARMACO S.A. per tutti i processi di fabbricazione per il prodotto finito escluso il controllo e il rilascio dei lotti, e per il confezionamento secondario. Modifiche minori nel processo di fabbricazione. Aggiunta di una nuova dimensione del lotto del prodotto finito.

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

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

L'amministratore delegato
dott. Francesco Lami

T14ADD8639 (A pagamento).



ITALFAMACO S.P.A.

Sede: viale Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00737420158

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

Titolare: Italfarmaco S.p.A V.le Fulvio Testi, 330 - 20126 Milano

Specialità medicinale: BLISSEL (estriolo)

Codice A.I.C.: 040817 - in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice pratica: C1B/2014/1457

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione: SE/H/0907/001/IB/012/G

Grouping Variation Type IB, B.II.b.1.e), - Type IA in, B.II.b.1.b) - Type IB, B.II.b.3.a) - Type IB, B.II.b.4.a) inserimento di ITALFARMACO S.A. per tutti i processi di fabbricazione per il prodotto finito escluso il controllo e il rilascio dei lotti, e per il confezionamento secondario. Modifiche minori nel processo di fabbricazione. Aggiunta di una nuova dimensione del lotto del prodotto finito.

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

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

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

T14ADD8640 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

Sede: viale Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00737420158

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

Titolare: Italfarmaco S.p.A V.le Fulvio Testi, 330 - 20126 Milano

Specialità medicinale: ZARELIS (venlafaxina) 37,5-75-150-225 mg compresse a rilascio prolungato

Codice A.I.C.: 038316 - tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice pratica: C1A/2014/1668

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Procedura di Mutuo Riconoscimento SE/H/581/001-004/IAIN /025

Variation Tipo IAIN n. B.III.1.a.3) Presentazione di un nuovo CEP per il principio attivo (R0-CEP 2009-082-REV 00) da parte di un nuovo produttore (AARTI INDUSTRIES LIMITED).

Data di implementazione: 03.04.2014

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

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

T14ADD8641 (A pagamento).

GEDEON RICHTER PLC

Sede legale: Gyomroi ut 19-21, Budapest – Ungheria
Codice Fiscale e/o Partita IVA: HU10484878

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

Medicinale: SIBILLA

Confezioni e numeri di A.I.C.: 040829, in tutte le confezioni autorizzate.

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati, AIFA/V&A/P/60587 del 09/06/2014.

Numero di variazione DCP n. DE/H/3281/001/IB/003 - Codice pratica n. C1B/2014/848.

Tipologia di variazione: Single of Variation di tipo IB categoria C.I.1.a.

Modifica apportata: Aggiornamento RCP e FI a seguito della procedura di referral (EMEA/H/A-31/1356) al ai sensi dell'art 31 della direttiva 2001/83/C.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219. E' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1, 5.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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



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

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

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

T14ADD8642 (A pagamento).

BIOLOGICI ITALIA LABORATORIES S.R.L.

Sede: via F. Serpero 2 - 20060 Masate (MI)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01233940467/
IT10215010157

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. e della determina 25 agosto 2011

Codice Pratica: N1B/2014/788

Medicinale: OSSITOCINA BIOLOGICI ITALIA 5 U.I./ml soluzione iniettabile, 10 fiale

AIC: 038274015

Titolare AIC: Biologici Italia Laboratories Srl

Tipologia variazione: B.II.b.1 f) - Tipo IB

Modifica Apportata: Sostituzione del sito di fabbricazione da Via Cavour 41/43 - 20026, Novate Milanese (MI) a Via F. Serpero 2 - 20060, Masate (MI) per tutte le operazioni fino al confezionamento primario.

Tipologia variazione A.7 - Tipo IA

Eliminazione del sito di controllo e rilascio dei lotti di prodotto finito Via Cavour 41/43 - 20026, Novate Milanese (MI)

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 (RCP e FI) 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 RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI.

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

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

Il procuratore
dott.ssa Barbara Belluati

T14ADD8643 (A pagamento).

JOHNSON & JOHNSON S.P.A.

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

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

Codice Pratica: N1A/2014/1389

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: AIC 027432020- ANTALGIL 200 mg, compresse

Confezioni: 020-10 compresse

Titolare AIC: Johnson & Johnson S.p.A.

Tipologia variazione: -IA in C.I.3.a

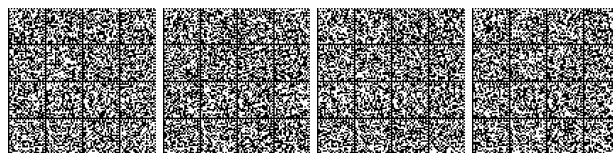
Tipologia di Modifica: Una o più modifiche del riassunto delle caratteristiche del prodotto, dell'etichettatura o del foglio illustrativo dei medicinali per uso umano, al fine di attuare le conclusioni della valutazione effettuata dall'autorità competente a norma degli articoli 45 o 46 del regolamento (CE) n. 1901/2006.

Attuazione delle modifiche di testo approvate dall'autorità competente

Modifica Apportata: Paragrafo 4.4 dell'RCP e FI sezione 2: aggiunta della frase "Negli adolescenti disidratati esiste il rischio di alterazione della funzionalità renale."

Paragrafo 4.2 dell'RCP e FI sezione 3: aggiunta la frase "Nel caso l'uso del medicinale sia necessario per più di 3 giorni negli adolescenti, o nel caso di peggioramento della sintomatologia deve essere consultato il medico."

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, E' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4 e 4.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.



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

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

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Gambaletta

T14ADD8651 (A pagamento).

CARLO ERBA OTC S.R.L.

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

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

Codice Pratica: N1A/2014/1390

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica:
IBUPROFENE CARLO ERBA 200 mg, compresse rivestite con film; 400 mg compresse rivestite con film AIC 029129

Confezioni: 020 - 200 mg, compresse rivestite con film, 10 compresse;

018- 200 mg, compresse rivestite con film, 12 compresse;

032- 200 mg, compresse rivestite con film, 20 compresse;

069- 400 mg compresse rivestite con film, 10 compresse

Titolare AIC: Carlo Erba OTC s.r.l.

Tipologia variazione: IA in C.I.3.a

Tipo di Modifica: Una o più modifiche del riassunto delle caratteristiche del prodotto, dell'etichettatura o del foglio illustrativo dei medicinali per uso umano, al fine di attuare le conclusioni della valutazione effettuata dall'autorità competente a norma degli articoli 45 o 46 del regolamento (CE) n. 1901/2006.

Attuazione delle modifiche di testo approvate dall'autorità competente

Modifica Apportata: Paragrafo 4.4 dell'RCP e FI sezione 2: aggiunta della frase "Negli adolescenti disidratati esiste il rischio di alterazione della funzionalità renale."

Paragrafo 4.2 dell'RCP e FI sezione 3: aggiunta la frase "Nel caso l'uso del medicinale sia necessario per più di 3 giorni negli adolescenti, o nel caso di peggioramento della sintomatologia deve essere consultato il medico."

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, E' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.2 e 4.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

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

Un procuratore
Daniela Gambaletta

T14ADD8652 (A pagamento).



TEVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Messina, 38 – 20154 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11654150157

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.i. e del D. L.vo 29 dicembre 2007 n. 274

Medicinale: PERINDOPRIL E INDAPAMIDE TEVA
Codice farmaco: 041940 per tutti i dosaggi e le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2014/790

Procedura europea: NL/H/2467/001/IA/004

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IAIN - C.I.z

Modifica apportata: aggiunta della frase sulla segnalazione delle reazioni avverse sospette su Foglio illustrativo ed RCP.

In applicazione della determina AIFA del 25/08/2011, relativa all' art. 35, comma 1-bis, D. Lvo 219/2006, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Un Procuratore
dott.ssa Maria Carla Curis

T14ADD8653 (A pagamento).

L. MOLTENI & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO S.P.A.

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

Codice pratica: C1A/2014/1641

N. di Procedura Europea: BE/H/152/001-003/IB/022

Specialità medicinale: BACLOFENE MOLTENI

Confezioni e numeri di A.I.C.: AIC 040646, tutte le confezioni

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

Tipologia variazione: Variazione Tipo IAIN n.A.1

Modifica Apportata: Modifica del nome del Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio (valida per Germania e Austria). Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.

Codice pratica: C1A/2014/1684

N. di Procedura Europea: DE/H/1507/001/IA/019

Specialità medicinale: PRILOTEKAL

Confezioni e numeri di A.I.C.: AIC 040712010

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

Tipologia variazione: Variazione Tipo IAIN n.A.1

Modifica Apportata: Modifica del nome del Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio (valida per Germania e Austria). Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.

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

Il consigliere delegato
dott. Federico Seghi Recli

T14ADD8655 (A pagamento).

ABIOGEN PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Meucci, 36 - Ospedaletto - Pisa
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 05200381001

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

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

Specialità medicinale: CODAMOL

Confezioni e numeri AIC: 500 mg + 30 mg compresse rivestite con film, 16 compresse -

AIC n. 037021021

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente modifica, apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.: codice pratica N1A/2014/1586 - variazione tipo IAIN n. B.II.b.1.a: aggiunta di un sito alternativo per il confezionamento secondario: Silvano Chiapparoli Logistica S.p.A, via delle Industrie SNC - 26814 Livraga (Lo).

Data di implementazione: 26 maggio 2014.

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

T14ADD8664 (A pagamento).



ALK-ABELLÒ S.P.A.

Sede sociale: via L. Settembrini 29 - 20020 Lainate (MI)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 04479460158

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

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A n. AIFA/V&A/P/66795 del 24.06.2014

Titolare AIC: ALK-Abellò A/S Boge Allé 6-8, DK-2970 Horsholm - DK

Codice Pratica N. C1A/2013/3679 - MRP N. SE/H/0612/001/IAin/019

Medicinale: GRAZAX 75.000 SQ-T liofilizzato orale

Codici AIC: 30 liofilizzati orali AIC n. 037610019, 90 liofilizzati orali AIC n. 037610033, 100 liofilizzati orali AIC n. 037610021 -

Tipologia di variazione: C.I.I.z IAin

Tipo di modifica: modifica stampati - Modifica apportata: aggiornamento RCP e FI relativamente alle informazioni su segnalazione delle reazioni avverse secondo QRD template rev. aprile 2013.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e 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 sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

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

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

intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

La presente pubblicazione sostituisce la precedente pubblicata in data 28.01.2014 sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 12, parte II.

Il legale rappresentante
Claudio Fusari

T14ADD8668 (A pagamento).

EG S.P.A.

Sede legale in Via Pavia, 6 - 20136 Milano - I
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 12432150154

Comunicazione Notifica regolare UVA del 24/06/2014 - Prot. n. 66860

Medicinale: SIMETICONE EG

Codice farmaco: 039305026 "120 mg compresse masticabili", 24 compresse; 039305014 "80 mg compresse masticabili", 30 compresse; 039305040 "Bambini 66,6 mg/ml gocce orali, emulsione", 1 flacone da 30 ml.

Tipologia variazione oggetto delta modifica: C.I.z

Codice Pratica N. N1B/2014/1332

Tipo di modifica: Modifica stampati

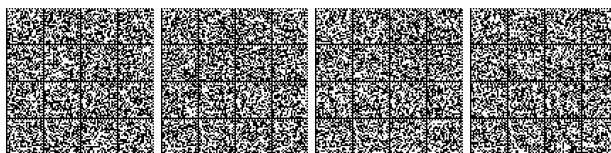
Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test e adeguamento di RCP ed etichette al QRD template.

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

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

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

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



Il titolare dell'AIC del farmaco generico 6 altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

E' approvata, altresì, secondo la lista dei termini standard della Farmacopea Europea, la denominazione delle confezioni da riportare sugli stampati così come indicata nell'oggetto.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

T14ADD8669 (A pagamento).

REGULATECH S.A.S.

Sede legale: via Passo di Fargorida 4 - 20148 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04988390961

Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. e del D.Lvo 29 dicembre 2007 n. 274

Titolare AIC: Regulatech s.a.s.

Medicinale: ATORTECH compresse rivestite con film (10mg, 20mg, 40mg, 80 mg)

Codice A.I.C. e confezioni: 040908 - tutte le confezioni.

Codice pratica n.: N1A/2014/1529.

Variazione Tipo IA - B.II.e.7.a): eliminazione delle informazioni relative al fornitore di componenti del confezionamento primario del prodotto finito.

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

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

Legale rappresentante
dott. Andrea Moroni

T14ADD8670 (A pagamento).

GENERIC UK LIMITED

Sede legale: Albany Gate, Darkes Lane, Potters Bar, Hertfordshire, EN6 1AG, Regno Unito
Codice Fiscale e/o Partita IVA: GB421623781

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

Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007, n. 274

Specialità medicinale: FLUOXETINA GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 037053. - Codice pratica: C1B/2014/1620. Proc. n. SE/H/0518/01/IB/020/G. Var. Grouping: Tipo IB cat. B.II.b.1

e): Aggiunta di McDermott Laboratories Limited t/a Gerard Laboratories, Irlanda come sito produttivo alternativo del prodotto finito + Tipo IA cat. B.II.b.4 a): Aumento della dimensione del lotto fino a 10 volte la dimensione attualmente approvata (1.5 milioni di compresse) + Tipo IA cat. A.7: Eliminazione dei siti Tjoapack Boskoop BV come sito per il confezionamento e di Generics [UK] Ltd come sito per il confezionamento e controllo dei lotti.

- Codice pratica: C1B/2014/1622. Proc. n. SE/H/0518/01/IB/021. Var. tipo IB cat. B.II.d.2 d): Registrazione di un metodo HPLC aggiuntivo dovuto all'utilizzo di una colonna alternativa.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 14 del D.Lvo 178/91 e successive modificazioni ed integrazioni. Decorrenza della Modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Procuratore
Maria Luisa Del Buono

T14ADD8671 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.

Sede legale: via Pavia 6 - 20136 Milano - I
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 03481280968

Comunicazione Notifica regolare UVA del 24/06/2014 - Prot. n. 66781

Medicinale: SIMECRIN

Codice farmaco: 034842056 "Bambini 66,6 mg/ml gocce orali emulsione" flacone 30 ml; 034842017 "40 mg compresse masticabili" 50 compresse; 034842029 "80 mg compresse masticabili" 30 compresse; 034842031 "120 mg compresse masticabili" 24 compresse; 034842043 "80 mg/ml Emulsione orale" flacone 100 ml - Codice Pratica N. N1B/2014/1316

Tipologia variazione oggetto delta modifica: C.I.z

Modifica apportata: foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test e adeguamento di RCP ed etichette al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta del riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo e delle etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare al riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo e all'etichettatura.

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



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

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

E' approvata, altresì, secondo la lista dei termini standard della Farmacopea Europea, la denominazione delle confezioni da riportare sugli stampati così come indicata nell'oggetto.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchioli

T14ADD8672 (A pagamento).

EG S.P.A.

Sede legale: via Pavia, 6 – 20136 Milano - I
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 12432150154

*Comunicazione notifica regolare UVA del 16/06/2014 -
Prot. n. 63482*

Medicinale: ACICLOVIR EG

Codice farmaco: 032307011 "200 mg compresse" 25 compresse; 032307023 "400 mg compresse" 25 compresse; 032307086 "800 mg compresse" 35 compresse; 032307035 "400 mg/5 ml Sospensione Orale" 1 flacone 100 ml; 032307047 "5% crema" 1 tubo da 3 g; 032307050 "5% crema" 1 tubo da 10 g. - Codice Pratica N. N1B/2014/918

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.2.a IB foreseen

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati in linea con il prodotto di riferimento

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, dal 4.1 al 6.1, 6.3, 6.4, 6.5, 6.6 e 8 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare al riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo e all'etichettatura.

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

in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

E' approvata, altresì, secondo la lista dei termini standard della Farmacopea Europea, la denominazione delle confezioni da riportare sugli stampati così come indicata nell'oggetto.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchioli

T14ADD8673 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

Sede legale: via Vittor Pisani, 20 – 20124 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 13179250157

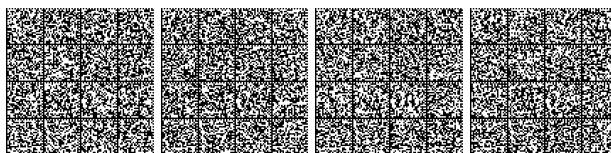
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano.

*Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo
29/12/2007, n. 274*

Specialità medicinale: MELOXICAM MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 037069. Codice Pratica C1A/2014/1500. Proc. n. DK/H/0814/001-002/IA/012/G. Var. Grouping: n. 4 Tipo IA cat. A.7: Eliminazione dei siti di produzione: Generics UK Ltd come sito per il confezionamento ed il rilascio dei lotti, Mylan BV come sito per il confezionamento ed il rilascio dei lotti, Tjoapack BV come sito per il confezionamento e MFQ SL come sito per il confezionamento ed il rilascio dei lotti + Tipo IA in cat. B.II.b.1.b: Aggiunta di Mylan Hungary Kft, HU come sito per il confezionamento primario + N. 2 Tipo IA in cat. B.II.b.1.a: Aggiunta di Mylan Hungary Kft, HU e di DHL Supply Chain SPA, IT come siti per il confezionamento secondario + Tipo IA in cat. B.II.b.2.c.1: Aggiunta di Mylan Hungary Kft, HU come sito per il rilascio dei lotti, non incluso il controllo dei lotti.

Specialità medicinale: RABEPRAZOLO MYLAN GENERICS



Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 041561. Codice Pratica C1A/2014/1628. Proc. n. UK/H/2090/01-02/IA/006. Var. tipo IA cat. B.II.b.2.a): Aggiunta di Zeta Analytical Limited - Regno Unito come sito per il controllo dei lotti.

Specialità medicinale: PANTOPRAZOLO MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 040700. Codice Pratica C1A/2014/1627. Proc. n. MT/H/111/01-02/IA/013. Var. tipo IA cat. B.II.b.2.a): Aggiunta di Exova (UK) Limited come sito per il controllo dei lotti.

Specialità medicinale: TERAZOSINA MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 036148. Codice Pratica C1A/2014/1539. Proc. n. UK/H/0572/02-03/IA/016. Var. tipo IA in cat. B.II.b.1.a): Aggiunta di DHL Supply Chain (Italia) S.p.A. come sito per il confezionamento secondario.

Specialità medicinale: PRAMIPEXOLO MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 040084. Codice Pratica C1B/2014/1349. Proc. n. AT/H/0314/001/IB/010. Var. tipo IB cat. B.II.b.4.a): Variazione della dimensione del lotto (comprese le categorie di dimensioni del lotto) del prodotto finito fino a 10 volte rispetto alla dimensione del lotto originariamente approvata per la concentrazione da 0.088 mg (72.000 kg equivalente a 720.000 compresse).

Specialità medicinale: ZIPRASIDONE MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 041439. Codice Pratica C1B/2014/1469. Proc. n. DE/H/2537/01-04/IB/006. Var. tipo IB cat. B.II.f.1.b).1: Estensione della shelf-life del prodotto finito, così come confezionato per la vendita, da 24 a 36 mesi, sostenuta da dati in tempo reale.

Specialità medicinale: TRAMADOLO MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 040976. Codice Pratica C1B/2014/1527. Proc. n. UK/H/4160/01-03/IB/009. Var. tipo IB n. B.II.b.4.a): Aumento della dimensione del lotto da 120 a 480 kg.

Specialità medicinale: ZOFENOPRIL MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 040724. Codice Pratica C1B/2014/1428. Proc. n. SE/H/0987/01/IB/009. Var. tipo IB cat. B.II.f.1.b).1: Estensione della shelf-life del prodotto finito in blister e flacone da 2 a 3 anni, supportata da dati di stabilità in tempo reale.

Specialità medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 041255. Codice Pratica C1A/2014/1728. Proc. n. NL/H/2361/06/IA/006. Var. tipo IA cat. B.II.b.4.a): Aggiunta di una dimensione del lotto da 506.250 kg (equivalente a 500.000 unità di Valsartan e Idroclorotiazide Mylan compresse da 320 mg/12.5 mg).

Specialità medicinale: TORASEMIDE MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 036350. Codice Pratica C1B/2014/1128. Proc. n. IT/H/398/03/IB/026/G. Var. Grouping: Tipo IA in cat. B.II.b.1.a)&b): Aggiunta di LEK SA, Warszawa, come sito per il confezionamento primario e secondario + Tipo IB cat. B.II.b.1.e): Aggiunta di LEK SA, Stryków, come sito produttore del bulk + Tipo IA in cat. B.II.b.2.c.2): Aggiunta di LEK SA, Warszawa, come sito per il controllo ed il rilascio dei lotti + Tipo IA cat. B.II.b.2.a): Aggiunta di LEK SA, Stryków, come sito per il controllo dei lotti.

Specialità medicinale: VALSARTAN MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 041442. Codice Pratica C1A/2014/1704. Proc. n. UK/H/4518/01-04/IA/013/G. Var. Grouping: Tipo IA in cat. B.II.b.1 a): Aggiunta di Picking Farma SA come sito per il confez. secondario + Tipo IA cat. A.7: Eliminazione di Mylan SAS come sito per il confezionamento primario e secondario.

Specialità medicinale: BISOPROLOLO MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 040486. Codice Pratica C1A/2014/1730. Proc. n. UK/H/3994/001-006/IA/009/G. Var. Grouping: Tipo IA in cat. B.II.b.1.a)&b): Aggiunta di Mylan Hungary Kft. - Ungheria come sito per il confezionamento primario e secondario + Tipo IA in cat. B.II.b.2.c)2): Aggiunta di Mylan Hungary Kft. - Ungheria come sito per il rilascio dei lotti, incluso il controllo dei lotti + Tipo IA cat. B.II.b.2.a): Aggiunta di Pharmavalid Pharmaceutical Metrological and Service Ltd. come sito per il controllo dei lotti + Tipo IA cat. B.II.b.2.a): Aggiunta di Exova (UK) Limited come sito per il controllo dei lotti.

Specialità medicinale: RANITIDINA MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 035302.

- Codice Pratica C1A/2014/1688. Proc. n. DK/H/0101/01-02/IA/051/G. Var. Grouping: Tipo IA in cat. B.II.b.I a)&b): Sostituzione di Ind Swift con Mylan Hungary Kft - Ungheria come sito per il confezionamento primario e secondario + Tipo IA cat. B.III.1 a)2: Aggiornamento del CEP di Saraca (CEP R1-CEP 2004-057-Rev 02) + N. 4 Tipo IA cat. A.7: Eliminazione dei siti Uquifa come fornitore di API, di Genpharm come sito produttore del prodotto finito e responsabile del confezionamento primario e secondario + Tipo IA cat. B.II.b 4a): Aumento della dimensione del lotto solo per le compresse di Ranitidina da 300 mg (481.00 kg) + Tipo IA cat. B.I.b.2a): Modifiche minori del test sui solventi residui in-house in accordo con l'attuale CEP di Saraca.

- Codice Pratica C1A/2014/1729. Proc. n. DK/H/0101/001-002/IA/052. Tipo IA in cat. B.II.b.2 c)1: Aggiunta di Mylan Hungary Kft., Ungheria come sito per il rilascio dei lotti, non incluso il controllo dei lotti.

Specialità medicinale: LAMIVUDINA E ZIDOVUDINA MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 041389. Codice Pratica C1A/2014/1595. Proc. n. NL/H/2059/001/IA/007/G. Var. Grouping: Tipo IA A.7: Eliminazione del sito per il confezionamento secondario Mylan



SAS (Meyzieu) + Tipo IA B.III.1.a.2): Presentazione di un Certificato di idoneità alla Far. Eur. aggiornato per un principio attivo da parte di un produttore già approvato (Zidovudina, R0-CEP 2007-318-Rev 04), con conseguente eliminazione di un sito produttivo elencato nel CEP precedente (Smruthi Organics Limited) + Tipo IA in C.I.8.a): Introduzione del Pharmacovigilance System Master File (PSMF).

Specialità medicinale: ANASTROZOLO MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 037952. Codice Pratica C1A/2014/1009. Proc. n. NL/H/0838/001/IA/016. Var. tipo IA in cat. B.II.b.2.c)1: Aggiunta di Mylan Hungary Kft., Komarom - Ungheria come sito per il rilascio lotti (non incluso il controllo dei lotti).

Specialità medicinale: DELORAZEPAM MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: "0.5 mg compresse" 20 compresse, AIC n. 035993017 - "1 mg compresse" 20 compresse, AIC n. 035993029 - "2 mg compresse" 20 compresse, AIC n. 035993031. Codice Pratica N1B/2014/1329. Var. Grouping: Tipo IA in n. B.II.b.1.a)&b): Aggiunta di Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A., Nembro (BG) come sito responsabile del confezionamento primario e secondario + Tipo IB n. B.II.b.1.e): Aggiunta di Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A., Nembro (BG) come sito responsabile della produzione del bulk + Tipo IA in n. B.II.b.2.c)2: Aggiunta di Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A., Nembro (BG) come sito responsabile del controllo e del rilascio dei lotti + Tipo IA n. B.II.b.4 a): Aggiunta un'ulteriore dimensione di lotto per il prodotto finito (da 67,5 kg per il dosaggio da 0.5 mg e da 135 kg per i dosaggi da 1 e 2 mg) + Tipo IA n. B.II.b.5.b): Aggiunta di un nuovo controllo di processo (Essiccamento) + Tipo IB n. B.II.d.2.d): Aggiunta di una nuova procedura di prova (Dissoluzione) + Tipo IA n. B.II.d.1.c): Aggiunta di un nuovo parametro di specifica al rilascio e del suo corrispondente metodo di analisi (Peso medio) + Tipo IA n. B.II.d.1.c): Aggiunta di un nuovo parametro di specifica al rilascio e del suo corrispondente metodo di analisi (Uniformità di peso) + Tipo IA n. B.II.d.1.c): Aggiunta di un nuovo parametro di specifica al rilascio e del suo corrispondente metodo di analisi (Identificazione del colorante per i dosaggi da 1 mg e 2 mg).

Specialità medicinale: TRIAZOLAM MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: "0,25 mg compresse" 20 compresse, AIC n. 036629018 - "0,125 mg compresse" 20 compresse, AIC n. 036629020. Codice Pratica N1B/2014/1146. Var. Grouping: Tipo IB n. B.II.b.1.e): Aggiunta di ABC Farmaceutici, Ivrea (TO) come sito responsabile della produzione del bulk + Tipo IA in n. B.II.b.1.a)&b): Aggiunta di ABC Farmaceutici, Ivrea (TO) come sito per il confezionamento primario e secondario + Tipo IA in n. B.II.b.2 c)2: Aggiunta di ABC Farmaceutici, Ivrea (TO) come sito responsabile del controllo e del rilascio dei lotti + Tipo IA n. B.II.b.4 a): Aumento del batch size del prodotto finito, fino a 10 volte solo per il dosaggio da 0,25 mg compresse (aggiunta batch size da 1.000.000 compresse).

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 14 del D.L.vo 178/91 e successive modificazioni ed integrazioni. Decorrenza della Modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Procuratore
Maria Luisa Del Buono

T14ADD8674 (A pagamento).

EG S.P.A.

Sede legale: via Pavia, 6 - 20136 Milano - I
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 12432150154

*Comunicazione notifica regolare UVA del 24/06/2014 -
Prot. n. 66802*

Medicinale: SIMVASTATINA EG 10 mg. 20 mg e 40 mg compresse rivestite con film

Codice farmaco: 037412 - Tutte le confezioni - Codice Pratica N. C1B/2013/3521

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata:

- Aggiornamento del riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo di Simvastatina in accordo all'avvertimento suite interazioni da parte del MHRA; Il MHRA ha messo in evidenza che la simvastatina è controindicata con la ciclosporina, danazol, e gemfibrozil, a seguito di recenti analisi di dati sugli eventi avversi e studi di interazione. Le interazioni con questi farmaci possono aumentare le concentrazioni plasmatiche di simvastatina, che è associata a rischio di miopatia e/o rhabdomiolisi. In aggiunta, la dose massima di simvastatina raccomandata quando usata in combinazione con amlodipina o diltiazem è di 20mg/day.

- aggiornamento degli stampati in accordo al QRD template corrente.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 3, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 8 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare al riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo e all'etichettatura.

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



della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchioli

T14ADD8676 (A pagamento).

ERREKAPPA EUROTHERAPICI S.P.A.

Sede legale: via Ciro Menotti 1/A - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 09674060158

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

Medicinale: ANTACAL 5 mg compresse, 28 compresse, AIC 027461019; 10 mg compresse, 14 compresse, AIC 027461021

Codice pratica N1A/2014/1499 - Variazione Tipo IA-B. III.1.a).2 "Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea aggiornato per una sostanza attiva da parte di un fabbricante già approvato: da R1-CEP 2001-342-Rev 01 a R1-CEP 2001-342-Rev 02".

Medicinale: AMLODIPINA RKG 5 mg compresse e 10 mg compresse, AIC 037786, in tutte le sue confezioni autorizzate.

Codice pratica C1A/2014/1602 - Numero di procedura PT/H/0118/001-002/IA/023. Variazione Tipo IA-B.II.b.4.a) "Modifica della dimensione del lotto (comprese le categorie di dimensione del lotto) del prodotto finito. Sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto. Aggiunta di una nuova dimensione del lotto (range) del prodotto finito".

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

Il direttore generale
dott. Paolo Giorgetti

T14ADD8677 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo 15 - Milano
Capitale Sociale: € 1.000.000,00
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06647900965

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

Codice Pratica: N1A/2014/1588

Specialità medicinale: FINASTID

Confezioni e numeri AIC:

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

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

Specialità medicinale: GENAPROST

Confezioni e numeri AIC:

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

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

Variazioni Grouping: n. 2 Variazioni di Tipo IAIN, B.III.1.a.3): aggiunta del sito produttivo di finasteride Hetero Labs Limited, Hetero Corporate, 7-2-A2, Industrial Estates Sanath Nagar, India-500018 Hyderabad, Andhra Pradesh, in possesso di un Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea (R0-CEP 2011-351-Rev 00). Siti produttivi: Hunan Yuxin Pharmaceutical CO., Ltd., Longxutang, Shaoyang City, 422001, Hunan Province, China; Hetero Labs Limited, S.No. 10, I.D.A., Gaddapotharam Village, Jinnaram Mandal, Medak District, Andhra Pradesh, India.

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

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

Un procuratore speciale
Gianni Ferrari

T14ADD8680 (A pagamento).

SPECIAL PRODUCT'S LINE S.P.A.

Sede legale: via Campobello, 15 - 00040 Pomezia (Roma)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 03840521003

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

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

Specialità medicinale: SOSECIT

Confezioni e numeri di AIC: Tutte le confezioni autorizzate, AIC 042001

Codice pratica: N1B/2014/1331

Tipologia di variazione: Grouping di quattro variazioni: una Tipo IB e tre Tipo IAIN



Tipo di modifica: B.II.b.1. Sostituzione di: *b)* sito di confezionamento primario; *a)* sito di confezionamento secondario; *e)* sito in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione di liberazione e controllo dei lotti e del confezionamento primario e secondario, per i medicinali non sterili; B.II.b.2.c) Sostituzione di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti. 2) compresi il controllo dei lotti/prove

Da : Special Product's Line S.p.A. - Pomezia (RM)

A : Special Product's Line S.p.A. - Anagni (FR)

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

Il legale rappresentante
dott. Massimiliano Florio

T14ADD8685 (A pagamento).

RECORDATI S.P.A.

Sede legale: via Matteo Civitali, 1 - Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00748210150

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

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

Specialità Medicinale: BUPIVACAINA RECORDATI

Confezioni e numeri di AIC: tutte le confezioni registrate AIC n. 034589.

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

Codice pratica: N1A/2014/1595

Var. B.III.1.a.3 Tipo IAIN: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo per il principio attivo bupivacaina cloridrato (R0-CEP 2010-277-Rev 01 del 07/05/2013) da parte di un nuovo fabbricante in aggiunta: Moebs Iberica S.L. che produce presso il sito Moebs Catalana S.L. - 08191 Rubi, Barcellona (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 della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

T14ADD8686 (A pagamento).

SIMESA S.P.A.

Sede legale: Palazzo Galileo - via F. Sforza - 20080 Basiglio (MI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11991420156

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: Simesa S.p.A. - Palazzo Galileo - Via F. Sforza - 20080 Basiglio (MI)

Codice Pratica: C1A/2014/1512. Procedura di mutuo riconoscimento n.: SE/H/xxxx/IA/222/G conclusasi in data 18/06/2014.

Specialità medicinale e numeri di Autorizzazione all'Immissione in Commercio: AXAGON (A.I.C. 035035); Assieme Mite (A.I.C. 035363); Assieme (A.I.C. 035362).

Confezioni: tutte le confezioni.

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE 1234/2008.

Grouping IAIN C.I.8 *a)* - Aggiornamento del Riassunto del Sistema di Farmacovigilanza (versione 2.0) per i medicinali per uso umano.

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

Decorrenza della modifica: 15/04/2014.

Un procuratore
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T14ADD8687 (A pagamento).

ASTRAZENECA S.P.A.

Sede legale: Palazzo Volta - via F. Sforza - 20080 Basiglio (MI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00735390155

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

Titolare: AstraZeneca S.p.A. - Palazzo Volta - Via F. Sforza - 20080 Basiglio (MI)

Codice Pratica: C1A/2014/1512. Procedura di mutuo riconoscimento n.: SE/H/xxxx/IA/222/G conclusasi in data 18/06/2014.

Specialità medicinali e numeri di Autorizzazione all'Immissione in Commercio: RATA CAND PLUS (A.I.C. 034186); NEXIUM (A.I.C. 034972); SYMBICORT MITE (A.I.C. 035603); SYMBICORT (A.I.C. 035194); OXIS TURBOHALER (A.I.C. 033312); ZESTRIL (A.I.C. 026834); ZOMIG (A.I.C. 033345).

Confezioni: tutte le confezioni.

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE 1234/2008.



Grouping IAIN C.I.8 a) - Aggiornamento del Riassunto del Sistema di Farmacovigilanza (versione 2.0) per i medicinali per uso umano.

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

Decorrenza della modifica: 15/04/2014.

Un procuratore
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T14ADD8688 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo n. 71 - 04100 Latina

Capitale sociale: € 1.000.000.000,00 i.v.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06954380157/01781570591

*Comunicazione di riduzione del prezzo
di specialità medicinale*

Specialità medicinale di classe H "MACUGEN", soluzione iniettabile a base di pegaptanib - uso intravitale.

Confezione: 1 siringa prelievitata (vetro 90 UI) con annesso stelo stantuffo sprovvista di ago - A.I.C. n. 037017023/E - Prezzo al Pubblico: euro 729,66; Prezzo ex factory: euro 442,11

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee ai sensi delle determinazioni AIFA del 3/7/2006 e del 27/9/2006, entreranno in vigore, anche ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., dal giorno stesso della loro pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Andrea Vigorita

T14ADD8691 (A pagamento).

SERVIER ITALIA S.P.A.

Sede: Roma, via Luca Passi n. 85

Capitale Sociale: Euro 1.673.086

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00701480584
- 00924251002

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lvo 219/2006 e s.m.i. e Regolamento CE 1234/2008 così come modificato dal Regolamento UE 712/2012

Titolare AIC: Les Laboratoires Servier - Francia

Specialità medicinale: PRETERAX

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate per i dosaggi: 2,5mg/0,625mg compresse rivestite con film e 5mg/1,25mg compresse rivestite con film - AIC: 034236

Specialità medicinale: COVERSYL

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate per i dosaggi: 2,5 mg, 5mg e 10mg compresse rivestite con film - e tutte le confezioni autorizzate per i dosaggi: 2,5mg, 5mg e 10mg compresse orodispersibili - AIC: 027286

Variazione tipo IB n. B.I.b.2 e): Altre modifiche in una procedura di prova (compresa una sostituzione o aggiunta) del principio attivo o di una materia prima o sostanza intermedia MRP n.FR/H/130/03-04/IB/093 (codice pratica: C1B/2013/3300) e MRP n.FR/H/265/01-06/IB/050 (codice pratica: C1B/2013/3273).

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

Un procuratore
dott.ssa Viviana Ruggieri

T14ADD8692 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Codice Pratica C1B/2014/1426

N. di Procedura Europea: CZ/H/0533/001/IB/004

Medicinale: MYWY 0,02 mg/ 3 mg compresse rivestite con film

Confezioni: tutte

Numeri di A.I.C.: 041346

Tipologia di variazione: Tipo IB n. A.2b):

Tipo di modifica: modifica del nome del medicinale

Modifica apportata: modifica della denominazione del prodotto nel CMS Portogallo (da: Ballissens a: Betroa).

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 (Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifica autorizzata entro e non oltre i sei mesi dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione al Foglio Illustrativo.

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



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

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T14ADD8707 (A pagamento).

SANOFI-AVENTIS S.P.A.

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

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

Codice Pratica n. N1A/2014/1464

Titolare AIC: Sanofi-Aventis S.p.A.

Medicinale: SOLIAN

Confezioni e numeri di A.I.C:

100 mg compresse - 30 compresse - AIC n. 033462019

200 mg compresse - 30 compresse - AIC n. 033462021

400 mg compresse rivestite - 30 compresse - AIC n. 033462045

Medicinale: DENIBAN

Confezione e numero di A.I.C:

50 mg compresse - 12 compresse - AIC n. 027491012

Variazione Tipo IA B.III.1.a.2 - presentazione del CEP aggiornato R1-CEP 2002-208-Rev 04 da parte di un fabbricante già approvato.

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

T14ADD8708 (A pagamento).

SANOFI-AVENTIS S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi Aventis S.p.A.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n.: N1B/2014/741

Medicinale: SECTRAL

Codice farmaco: 024155057

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB n. C.I.3z

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/60616 del 9 giugno 2014

Modifica apportata: aggiornamento RCP e FI in linea con il CSP approvato con la procedura DK/H/PSUR/0026/002.

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

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T14ADD8709 (A pagamento).

SANOFI-AVENTIS S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi Aventis S.p.A.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n.: N1B/2014/778

Medicinale: ZARIVIZ

Codice farmaco:

024259018 - "250 mg/2 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile" 1 flacone polvere + 1 fiala solvente 2 ml;

024259020 - "500 mg/2 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile" 1 flacone polvere + 1 fiala solvente 2 ml;

024259032 - "1 g/4 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile" 1 flacone polvere + 1 fiala solvente 4 ml;

024259044 - "1 g/4 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare" 1 flacone polvere + 1 fiala solvente 4 ml;



024259057 - “2 g polvere per soluzione per infusione” 1 flacone;

024259069 - “2 g/10 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso endovenoso” 1 flacone polvere + 1 fiala solvente 10 ml;

024259071 - “1 g polvere per soluzione per infusione” 1 flacone con set di trasferimento per sacca infusionale;

024259083 - “2 g polvere per soluzione per infusione” 1 flacone con set di trasferimento per sacca infusionale

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB n. C.I.3.z

Modifica apportata: aggiornamento del RCP e conseguente modifica del Foglio Illustrativo in adeguamento alla procedura di PSUR Worksharing di cefotaxime (AT/H/PSUR/0022/002, P-RMS l'Austria) del 28.10.2013.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati (paragrafi 4.2, 4.4, 4.5 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo) richiesta relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T14ADD8710 (A pagamento).

PENSA PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Ippolito Rosellini, 12 - 20124 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02652831203

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

*Modifiche apportate ai sensi del Decreto legislativo
29 dicembre 2007, n. 274*

Medicinale: CLARITROMICINA PENSA

Numero A.I.C. e confezioni: 038361 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: Pensa Pharma S.p.A.

Codice Pratica n.: N1A/2014/1519

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

“Single variation” di tipo IAIN n. B.II.b.1 a): aggiunta del sito S.C.F. S.N.C. Di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio per il confezionamento secondario.

Medicinale: LANSOPRAZOLO PENSA

Numeri A.I.C. e confezioni: 036704 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: Pensa Pharma S.p.A.

Codice Pratica N°: N1B/2014/1365

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

“Single variation” di tipo IB n. B.II.d.2 d): modifica della procedura di prova del prodotto finito - altre modifiche di una procedura di prova (comprese aggiunte): aggiunta di un metodo di controllo alternativo.

Medicinale: METFORMINA PENSA

Numeri A.I.C. e confezioni: 040975 - tutte le confezioni autorizzate

N. di procedura: PT/H/0601/001-003/IA/006

Titolare A.I.C.: Pensa Pharma S.p.A.

Codice Pratica n.: C1A/2014/1604

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

“Single variation” di tipo IA n. B.III.1 a) 2: presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato (finale R1-CEP 2004-088-Rev 01) per un principio attivo “metformina cloridrato” da parte di un fabbricante già approvato (Aurobindo Pharma Limited)

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

Medicinale: NEBIVOLOLO PENSA

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n.: C1A/2014/559

Codice farmaco: 039418013, 039418025

MPR n.: DK/H/1447/001/IA/006

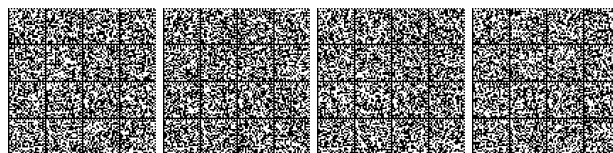
Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3 a) IAIN

Numero e data della comunicazione: Comunicazione AIFA/V&A/P/66797 del 24/06/2014

Modifica apportata: aggiornamento RCP e FI in linea con le ultime modifiche approvate nel CSP dopo procedura di PSUR Worksharing.

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

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



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

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

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

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

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

T14ADD8711 (A pagamento).

NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.P.A.

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

Titolare: Novartis Consumer Health S.p.A., Largo U. Boccioni 1 - 21040 Origgio (VA)

Specialità medicinale: OTRIDUO

Confezioni e numeri di A.I.C.: 0,5 mg/ml + 0,6 mg/ml spray nasale, soluzione, flacone 10 ml (A.I.C. n. 039064011)

Ai sensi della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IB:

Codice pratica: C1B/2014/1058

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. SE/H/0848/001/IB/038

A.2.b: Modifiche nella denominazione (di fantasia) del medicinale in Italia (da Otriduo a Narhimed Doppia Azione).

Specialità medicinale: VENORUTON

Confezioni e numeri di A.I.C.: 2% gel, tubo da 40 g (A.I.C. n. 017076035) - 2% gel, tubo da 100 g (A.I.C. n. 017076136)

Codice pratica: N1A/2014/1512

Ai sensi della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Tipo IAIN n. B.II.f.1.a.1: Riduzione del periodo di validità del prodotto finito (da 60 mesi a 36 mesi).

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

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

Un procuratore
dott.ssa Silvia De Micheli

T14ADD8712 (A pagamento).

B. BRAUN MILANO S.P.A.

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

Titolare A.I.C.: B. Braun Melsungen AG, Melsungen (Germania)

Codice pratica: C1B/2014/745. Procedura n. ES/H/0188/001/IB/002/G.

Specialità medicinale: LEVOFLOXACINA B. BRAUN, 5 mg/ml;

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni e relativi n. di A.I.C.;

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008.

Tipo di modifica: B.II.d.1: Change in the specification parameters and/or limits of the finished product. c) Addition of a new specification parameter to the specification with its corresponding test method

(Levofloxacin diamine derivative: Release: $\leq 0,20\%$; Shelf-life: $\leq 0,30\%$);

Tipo di modifica: B.II.d.1.d) Deletion of a non-significant specification parameter (e.g. deletion of an obsolete parameter such as odour and taste or identification test for a colouring or flavouring material)

(Levofloxacin Chloromethylchloride: $\leq 0,15\%$; Levofloxacin Ester: $\leq 0,15\%$; Levofloxacin Hydroxiacid: $\leq 0,15\%$)

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 14 D.Lgs 178/91 e s.m.i. Decorrenza modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

L'amministratore delegato
dott. Luigi Boggio

T14ADD8714 (A pagamento).



FIDIA FARMACEUTICI S.p.A.

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

Titolare: Fidia Farmaceutici S.p.A. - Via Ponte della Fabbrica 3/A - 35031 Abano Terme (PD)

Codice Pratica: N1A/2014/1517

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: CLODRON (AIC 034721) - 400mg capsule rigide, 100mg/3,3ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare con lidocaina 1%, 200mg/4ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare con lidocaina 1%; 300mg/10ml concentrato per soluzione per infusione.

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate

Tipologia variazione: C.I.3.a - Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento RCP e FI su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza in seguito alla conclusione della procedura di Work-sharing degli PSUR dei medicinali a base di acido clodronico sale sodico (n. BE/H/PSUR/0011/002).

In applicazione della determina AIFA del 25-08-11, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del D.Lgs 24-04-06, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.8 e 4.9 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in G.U. della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in G.U. della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in G.U., 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 G.U. della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

L'amministratore delegato
dott. Giorgio Foresti

TS14ADD8717 (A pagamento).

BAYER S.p.A.

Sede: viale Certosa n. 130 - 20156 Milano

Riduzione del prezzo di specialità medicinali aventi come titolare Bayer Pharma AG - Berlino, Germania

Specialità/confezioni	Numero di AIC	Prezzo al pubblico	Prezzo ex-factory
PRITORPLUS 28 cpr da 40/12,5 mg	03570521/E	14,19 €	8,60 €
PRITORPLUS 28 cpr da 80/12,5 mg	03570572/E	14,19 €	8,60 €
PRITORPLUS 28 cpr da 80/25 mg	03570522/E	14,19 €	8,60 €

I suddetti prezzi sono da considerarsi al lordo delle riduzioni previste ai sensi delle Determinazioni AIFA del 3 luglio 2006 e del 27 settembre 2006, e sono in vigore dal giorno della pubblicazione in GU.

Un procuratore
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS14ADD8698 (A pagamento).

ESSEX ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Vitorchiano 151 - 00189 Roma
Partita IVA: 03296950151

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. (Domanda presentata all'Agenzia Italiana del Farmaco - Ufficio Valutazione e Autorizzazione: 8 maggio 2014)

Specialità medicinale: ALTOSONE 0,1% crema, unguento e soluzione cutanea

Confezioni e numeri di A.I.C.: TUTTE

Codice Pratica: N1A/2014/1471

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IA - tipologia B.I.a.2 a) Modifica minore nel processo di fabbricazione della sostanza attiva, consistente nell'aggiunta di un ulteriore quantitativo di metanolo, nel caso in cui vengano osservate formazioni di emulsioni durante l'aggiustamento del pH nella fase 3 del processo produttivo.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Patrizia Villa

TX14ADD72 (A pagamento).



MSD ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Vitorchiano 151 – 00189 Roma
Partita IVA: 00887261006

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. (Domanda presentata all'Agenzia Italiana del Farmaco - Ufficio Valutazione e Autorizzazione: 8 maggio 2014)

Specialità medicinale: ELOCON 0,1% crema, unguento e soluzione cutanea

Confezioni e numeri di A.I.C.: TUTTE

Codice Pratica: N1A/2014/1472

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IA - tipologia B.I.a.2 a) Modifica minore nel processo di fabbricazione della sostanza attiva, consistente nell'aggiunta di un ulteriore quantitativo di metanolo, nel caso in cui vengano osservate formazioni di emulsioni durante l'aggiustamento del pH nella fase 3 del processo produttivo.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Patrizia Villa

TX14ADD73 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Vitorchiano 151 – 00189 Roma
Partita IVA: 00887261006

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. (Domanda presentata all'Agenzia Italiana del Farmaco - Ufficio Valutazione e Autorizzazione: 9 maggio 2014)

Specialità medicinale: PROSCAR 5 mg compresse

Titolare A.I.C.: Merck Sharp & Dohme Limited, Regno Unito

Rappresentante in Italia: MSD Italia S.r.l.

Confezioni e numeri di A.I.C.: TUTTE

Codice Pratica: N1B/2014/1313

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di variazioni:

Tipo IA – tipologia A.7 Eliminazione di Merck Sharp & Dohme Ltd. (MSD Cramlington) quale sito responsabile per la produzione del prodotto finito;

Tipo IB – tipologia B.II.b.1 e) Aggiunta di Alkermes Pharma Ireland Limited quale sito responsabile per le fasi di produzione del prodotto finito;

Tipo IA – tipologia B.II.b.2 a) Aggiunta di Alkermes Pharma Ireland Limited quale sito responsabile per il controllo dei lotti;

Tipo IA – tipologia B.II.b.4 a) Modifica della dimensione del lotto presso Alkermes da 215 kg a 430.5 kg;

N. 7 variazioni di tipo IA – tipologia B.II.b.3 a) Modifiche minori nel procedimento di fabbricazione effettuato presso Alkermes Pharma Ireland Limited.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Patrizia Villa

TX14ADD74 (A pagamento).

ROCHE S.P.A.

Sede legale: piazza Durante n. 11 - Milano
Codice Fiscale: n. 00747170157

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 (CE) n. 712/2012.

Codice Pratica: N1B/2014/932.

Medicinale: LEXOTAN.

“2,5mg/ml gocce orali soluzione” 20ml (022905057);

“1,5mg capsule rigide” 20 capsule (022905119);

“3mg capsule rigide” 20 capsule (022905121);

“6mg capsule rigide” 20 capsule (022905133);

“3mg compresse” 20 compresse (022905145);

“1,5mg compresse” 20 compresse (022905158).

Titolare AIC: Roche S.p.A.

Tipologia variazione: C.I.3 z .

Tipo di Modifica: modifica stampati.

Modifica Apportata: modifica stampati per implementare le avvertenze contenute nel Core Safety Profile finalizzato durante la procedura di PSUR WS n. FR/H/PSUR/0066/001 .

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, E' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.3,4.4,4.5,4.6,4.8 e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione,



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

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

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

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

Un procuratore
dott. Maurizio Giaracca

TX14ADD75 (A pagamento).

VALUTAZIONE IMPATTO AMBIENTALE

GAS PLUS STORAGE S.R.L.

Estratto del decreto di compatibilità ambientale n. 000165 del 19 giugno 2014 relativo al progetto di stoccaggio di gas naturale in giacimento di idrocarburi da denominarsi "Poggiofiorito Stoccaggio"

Con provvedimento n. 000165 del 19 giugno 2014, il Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare, di concerto con il Ministero dei Beni e delle Attività Culturali e del Turismo, ha decretato la compatibilità ambientale con prescrizioni al progetto di stoccaggio di gas naturale in giacimento di idrocarburi da denominarsi "Poggiofiorito Stoccaggio" presentato dalla società Gas Plus Storage S.r.l., con sede in viale Enrico Forlanini 17, Milano.

Il testo integrale del citato decreto è disponibile sul sito del Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare: <http://www.va.minambiente.it/Provvedimenti/ProvvedimentiVAS-VIA.aspx>.

Detto decreto può essere impugnato dinanzi al TAR entro 60 giorni, o con ricorso al Capo dello Stato entro 120 giorni, a decorrere dalla data della pubblicazione del presente estratto sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Gas Plus Storage S.r.l. - Il legale rappresentante
Davide Usberti

T14ADE8682 (A pagamento).

GAS PLUS STORAGE S.R.L.

Estratto del decreto di compatibilità ambientale n. 000166 del 19 giugno 2014 relativo al progetto di stoccaggio di gas naturale in strato da denominarsi "San Benedetto Stoccaggio"

Con provvedimento n. 000166 del 19 giugno 2014, il Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare, di concerto con il Ministero dei Beni e delle Attività Culturali e del Turismo, ha decretato la compatibilità ambientale con prescrizioni al progetto di stoccaggio di gas naturale in strato da denominarsi "San Benedetto Stoccaggio" presentato dalla società Gas Plus Storage S.r.l., con sede in viale Enrico Forlanini 17, Milano.

Il testo integrale del citato decreto è disponibile sul sito del Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare: <http://www.va.minambiente.it/Provvedimenti/ProvvedimentiVAS-VIA.aspx>.

Detto decreto può essere impugnato dinanzi al TAR entro 60 giorni, o con ricorso al Capo dello Stato entro 120 giorni, a decorrere dalla data della pubblicazione del presente estratto sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Gas Plus Storage S.r.l. - Il legale rappresentante
Davide Usberti

T14ADE8684 (A pagamento).

CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE

REGIONE AUTONOMA VALLE D'AOSTA Assessorato OO.PP., difesa del suolo e edilizia residenziale pubblica Ufficio gestione demanio idrico

*Richiesta di variante alla concessione
per la derivazione di acqua pubblica*

Con domanda in data 11 aprile 2014 il Comune di Donnas ha chiesto di apportare una variante alla concessione di derivazione d'acqua già assentita con decreto n. 112/2009, consistente nello spostamento più a monte di circa 35 m del punto di prelievo, dalle sorgenti del torrente Fer de Bonze, in comune di Donnas, per gli usi potabili e igienico-sanitari del rifugio alpino Bonze.

Aosta, 17 aprile 2014

Il dirigente
ing. R. Maddalena

TC14ADF8504 (A pagamento).



PROVINCIA DI VITERBO
Assessorato ambiente energia
Settore tutela acque

Richiesta di concessione per la derivazione di acqua pubblica

La Ditta Passerotti Lorella codice fiscale PSSLL-L58M63B735P, P.I. n. 1481640561 in data 11/04/2014 ha chiesto la concessione di l/s 0,46 di acqua da pozzo in Comune di Carbognano località Piani Ciancalone foglio 15, part. 27 per uso irriguo.

Viterbo, 10 giugno 2014

Il dirigente del settore
dott. ing. Flaminia Tosini

TC14ADF8550 (A pagamento).

PROVINCIA DI FROSINONE
Ufficio concessioni idriche

Variante concessione di derivazione di acque da pozzo

Salvo i diritti di terzi, con Determinazione Dirigenziale n. 2053/2014 è concesso alla società ACS Dobfar Spa, in variante alla concessione di derivazione n. 4804/2009, di attivare la derivazione d'acqua pubblica dai pozzi denominati 17 e 17-bis in aggiunta ai pozzi già utilizzati, fermi restando i quantitativi e gli utilizzi già concessi. La concessione è subordinata alla stretta osservanza delle condizioni ed obblighi contenuti nel Disciplinare n. 122768/2009 e nei Disciplinari Suppletivi n. 43859/2014 e 70149/2014.

Il dirigente
ing. Umberto Bernola

TC14ADF8608 (A pagamento).

DIRITTI DI AUTORE

FASO FILM S.R.L.

Sede: via Nicola Martelli n. 3 – Roma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01274471000

Proroga dei termini per la protezione delle opere dell'ingegno e dei prodotti tutelati dalla legge 22 aprile 1941, n. 633 - Art. 17 Legge n. 52/1996; Artt. 2 - 5 D.L.L. 440/1945

La Faso Film S.r.l. con sede a Roma in Via Nicola Martelli n. 3 P.IVA 01274471000, in persona del Legale rappresentante pro-tempore Sig.ra Fulvia Manzotti, comunica, quale titolare di tutti gli esclusivi diritti di utilizzazione economica delle opere cinematografiche sotto elencate, ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo Lgt. n. 440/1945 richiamato dall'art. 17, legge n. 52/1996, modificata e integrata dall'art. 1, legge n. 650/1996, a tutti gli autori delle sotto

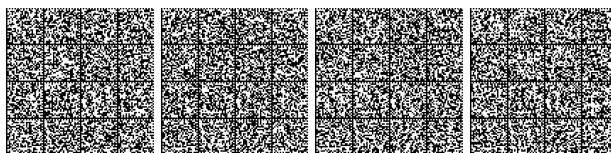
elencate opere cinematografiche e ai loro eventuali aventi causa, che intendono avvalersi della facoltà di continuare nell'esercizio di tutti gli esclusivi diritti di utilizzazione economica delle opere medesime per la maggiore estensione della durata del diritto d'autore disposta dalle norme sopra indicate, con l'effetto che Faso Film s.r.l. potrà liberamente continuare nell'esercizio dei relativi diritti esclusivi fino al termine del 70[^] anno dopo la morte dell'ultima persona sopravvissuta:

Accattone 1961 Pier Paolo Pasolini; A...Come Assassino 1966 Rey Morrison; A Doppia Faccia 1969 Robert Hampton; A Ghentar Si Muore Facile 1968 Leon Klimovsky; Ajo Nell'imbarazzo (L') 1963 Vasco Ugo Finni; Al Di La' Dell'odio 1972 Alessandro Santini; Altra (L') Drammatico 1947 Carlo Ludovico Bragaglia; America Di Notte 1961 Giuseppe Maria Scotese; Amore Difficile (L') 1963 Luciano Luciniani Albero Bonucci Sergio Sollima Nino Manfredi; Amore E Chiacchiere (Salviamo Il Panorama) 1957 Alessandro Blasetti; Amore E Guai 1958 Angelo Dorigo; Amore E Morte (Verginità) 1973 Marcello Andrei; Amore Facile (5 Episodi) 1964 Gianni Puccini; Amore Oggi (Un) 1969 Edoardo Mulargia; Amore O Qualcosa Del Genere 1970 Dino Partesano; Angelo Per Satana (Un) 1966 Camillo Mastrocinque; Anni Ruggenti (Gli) 1962 Luigi Zampa; Appuntamento Con Una Sconosciuta 1970 Vassili Georgiades; Arrivano I Nostri 1951 Mario Mattoli; Arte Di Arrangiarsi (L') 1954 Luigi Zampa; Assassinio Sulla Costa Azzurri 1966 Jacques Guymont; Avventure Di Pinocchio (Le) 1947 Giannetto Guardone; Avventuriero (L') 1967 Terence Young; Le Bambole (4 Episodi) 1964 Dino Risi, Franco Rossi, Luigi Comencini, Mauro Bolognini; Bambolona (La) 1968 Franco Giraldi; Bara Per Lo Sceriffo (Una) 1965 Mario Caiano; Battaglia Del Sinai (La)(5 Giorni Nel Sinai) 1969 Maurizio Lucidi; Bella Di Lodi (La) 1963 Mario Missiroli; Bella Non Piangere 1954 David Carbonari; Bello Onesto Emigrato Australia Sposerebbe Compaesana Illibata 1971 Luigi Zampa; Bisbetica Domata (La) 1942 Ferdinando Maria Poggioli; Bocche Cucite 1970 Pino Tosini; Bounthy Killer (The) 1967 Eugenio Martin; Branco Di Vigliacchi (Un) 1962 Fabrizio Taglioni; Cadetti Di Guascogna (I) 1951 Mario Mattoli; Calata Dei Barbari (La) 1971 Robert Siodmark; Calde Notti Di Poppea (Le) 1969 James Reed; Cambio Della Guardia (Il) (Avanti La Musica) 1962 Giorgio Bianchi; Canto Della Vita (Il) Drammatico 1945 Carmine Gallone; Capitan Fantasma 1953 Primo Zeglio; Capitan Fracassa 1961 Pierre Gaspard-Huit; Capitano Nero (Il) 1950 Giorgio Anselmi; Carosello Di Canzoni 1958 Luigi Capuano; Casta Diva 1954 Carmine Gallone; Cavaliere Dai 100 Volti (Il) 1960 Pino Mercanti; Cieca Di Sorrento (La) 1952 Giacomo Gentilomo; Cintura Di Castita' (La) 1967 Pasquale Festa Campanile; Col Cuore In Gola 1967 Tinto Brass; Colpevoli (I) (Sulle Strade Di Notte) 1955 Turi Vasile Colpo Da Re (Un) 1968 Angelo Dorigo (John Fleminger); Colpo Di Sole 1968 Mino Guerrini; Comizi D'amore (Cento Paia Di Buoi) 1965 Pier Paolo Pasolini; Complessi (I) (3 Episodi) 1965 Dino Risi, Franco Rossi, Luigi Filippo D'amico; Con Lui Cavalca La Morte 1967



Joseph Warren; Conte Ugolino (Il) 1950 Riccardo Freda; Corpo Caldo Per L'inferno (Un) 1968 Franco Montemurro; Corri Uomo Corri 1968 Sergio Sollima; David E Golia 1960 Ferdinando Baldi; Disperati Della Gloria 1954 Henri Decoin; Don Cesare Di Bazan (La Lama Del Giustiziere) 1942 Riccardo Freda; Don Giovanni In Sicilia 1967 Alberto Lattuada; Donna Il Sesso Il Superuomo (La) (Fantabulous) 1968 Sergio Spina; Due Croci A Danger Pass 1967 Rafael Romero Marchent; Duello Nella Sila 1962 Umberto Lenzi; Due Once Di Piombo (Il Mio Nome E' Pecos) 1967 Maurizio Lucidi; Due Volte Giuda 1968 Fernando Cicero; El Cisco 1966 Sergio Bergonzelli; E' Primavera! 1949 Renato Castellani; Ercole Alla Conquista Di Atlantide 1961 Vittorio Cottafavi; Erika (Non Si Dice No Al Diavolo) 1971 Filippo Maria Ratti (Peter Rush); Erik Il Vikingo 1965 Mario Caiano; Erotissimo 1969 Gerard Pires; E' Simpatico Ma Gli Rompereil Il Muso 1973 Claude Sautet; Fanciullo Del West (Il) 1943 Giorgio Ferroni; Le Fate (4 Episodi) 1966 Antonio Pietrangeli, Mauro Bolognini, Luciano Salce, Mario Monicelli; Femmine Semmano Il Vento (Le) 1961 Louis Soulanes; Figlio Di Cleopatra (Il) 1964 Ferdinando Baldi; Finisce Sempre Così 1939 Enrico Susini; Fortuna Di Essere Donna (La) 1956 Alessandro Blasetti; Gangster '70 (Un Giorno Di Fuoco) 1968 Mino Guerrini; Un Gangster Venuto Da Brooklyn 1966 Emimmo Salvi; Genitori In Blue Jeans 1960 Camillo Mastrocinque; Gentleman Jo...Uccidi 1967 George Finley; Giorni Felici 1942 Gianni Franciolini; Giorno Della Civetta (Il) 1968 Damiano Damiani; Giorno Una Vita (Un) (Dall'alba Al Tramonto) Al Prince; Giuseppe Venduto Dai Fratelli 1960 Irving Rapper; Grido (Il) 1957 Michelangelo Antonioni; Imputato, Alzatevi! 1939 Mario Mattoli; Imputazione Di Omicidio Per Uno Studente 1972 Mauro Bolognini; Incanto Della Foresta (L') 1957 Alberto Ancillotto; Italiane E L'amore (Le) (11 Episodi) 1962 Lorenza Mazzetti, Francesco Maselli, Piero Nelli, Giulio Macchi, Gianvittorio Baldi, Giulio Questi, Marco Ferreri, Giancarlo Mingozzi, Florestano Vancini, Carlo Musso, Nelo Risi; James Tont Operazione D.U.E. 1966 Bruno Corbucci; Lacrime D'amore 1954 Pino Mercanti; Lady Frankenstein 1973 Mel Welles; Leggenda Di Fra' Diavolo (La) 1963 Leopoldo Savona; Lettera A Sara (Tormento D'amore) 1958 Claudio Gora, Leonardo Bercovici; Lettera Napoletana 1954 Giorgio Pastina; Letti Sbagliati (4 Episodi) 1964 Steno; Lo Chiamavano King 1971 Don Reynolds; Lo Sai Che I Papaveri 1952 Marcello Marchesi, Vittorio Metz; Lucrezia (L'amante Del Diavolo) 1968 Osvaldo Civirani; Maciste Nelle Miniere Di Re Salomone 1964 Martin Andrews; Mandragola (La) 1965 Alberto Lattuada; Manon 70 1968 Jean Aurel; Mariti (I) 1941 Camillo Mastrocinque; Metello 1970 Mauro Bolognini; Milione Di Dollari Per 7 Assassini (Un) 1966 Umberto Lenzi; Mina Fuori La Guardia 1961 Armando W. Tamburella; Missione Apocalisse 1965 James Reed; Misteri Del Mato Grosso (I) 1953 Aldo Calamara Hildago Ceccon, Alfredo Curti; Misteri Di Roma (I) 1963 Gianni Bisiach; Mondo Trema (Il) (Black Box Affair) 1966 James Harris (Marcello Ciorciolini); Morte Di Un Amico 1960 Franco Rossi; Motorizzate (Le) 1963 Marino Girolami; Nemica (La) 1952 Giorgio Bianchi; Noi Duri 1960

Camillo Mastrocinque; Noi Siamo Le Colonne 1956 Luigi Filippo D'amico; Notte Dei Dannati (La) (Il Castello Dei Saint Lambert) 1971 Peter Rush; Novanta Notti In Giro Per Il Mondo 1963 Mino Loy; Nuovi Angeli (I) 1961 Ugo Gregoretti; Omicidio Per Appuntamento 1967 Mino Guerrini; Operazione Tiziano 1965 Rados Novakovic; Ora X Pattuglia Suicida 1969 Gaetano Quartarano; Oro Di Londra (L') 1967 Bill Moore; Ostia 1970 Sergio Citti; Parigi E' Sempre Parigi 1951 Luciano Emmer; Peccato Che Sia Una Canaglia 1954 Alessandro Blasetti; Pecos E' Qui...Prega O Muori 1967 Maurizio Lucidi; Pelle A Scacchi (La) (Il Distacco) 1969 Adimaro Sala; Pelo Di Spia 1960 Henry Decoin; Per Amore O Per Forza 1971 Massimo Franciosa; Per Qualche Dollaro In Meno 1966 Mario Mattoli; Pirati Della Costa (I) 1960 Domenico Paolella; Ponte Dei Sospiri (Il) 1964 Piero Pierotti; Porta Un Bacione A Firenze 1955 Camillo Mastrocinque; Posto All'inferno (Un) 1969 Joseph Warren; Proibito 1954 Mario Monicelli; Quella Carogna Di Frank Mitraglia 1968 John Berry; Quella Chiara Notte Di Ottobre 1970 Massimo Franciosa; Ragazza Con La Pistola (La) 1968 Mario Monicelli; Ragazza Del Prete (La) 1970 Domenico Paolella; Ragazza In Vetrina (La) 1960 Luciano Emmer; Ragazza Tutta D'oro (Una) 1967 Mariano Laurenti; Ragazze Di Piazza Di Spagna (Le) 1952 Luciano Emmer; Ragazzi Del Juke Box (I) 1959 Lucio Fulci; Rapina All'alba (Capita Ai Vivi) 1959 Tony Saylor; Revolver Giallo 1973 Sergio Sollima; Ribelle Di Castelmonte (Il) 1965 Vertunio De Angelis; Ric E Gian Alla Conquista Del West 1967 Osvaldo Civirani; Riusciranno I Nostri Eroi A Ritrovare L'amico Misteriosamente Scomparso In Africa? 1968 Ettore Scola; Rivincita Di Ivanhoe (La) 1965 Amerigo Anton; Romana (La) 1954 Luigi Zampa; Sansone Contro Il Corsaro Nero 1963 Luigi Capuano; Santo Disonore 1949 Guido Brignone; Sciarada Alla Francese 1963 Michel Boisrond; Schiave Esistono Ancora (Le) 1963 Roberto Malenotti; Scorpione (Lo) 1964 Serge Hanin; Sette Cinesi D'oro (Le) 1967 Vincent Cashino; Sette Pistole Per Un Massacro 1967 Mario Caiano; Sette Spade Del Vendicatore (Le) 1962 Riccardo Freda; Sfida Dei Giganti (La) 1965 Maurice Bright; Sicario 77, Vivo O Morto (Dove Gli Angeli Non Volano) 1966 Mino Guerrini; Soldati E Capelloni 1967 Ettore Maria Fizzarotti; Soldi (I) 1965 Gianni Puccini; Sole Tornera' (Il) 1957 Ferdinando Merighi; Spada Degli Orleans (La) 1960 Andre' Hunebelle; Spada Nell'ombra (Una) 1961 Luigi Capuano; Spia Che Venne Dall'ovest (La) 1966 Andre' Versini; Spia Spione 1966 Bruno Corbucci; Storie D'amore Proibite (Il Cavaliere E La Zarina) 1959 Jacqueline Audry; Strega In Amore (La) 1966 Damiano Damiani; Suono D'ammore 1955 Sergio Corbucci; Suo Piu' Grande Amore (Il) 1956 Antonio Leonviola; Suor Maria 1956 Luigi Capuano; T'ammazzo Raccomandati A Dio (Per Un Dollaro... T'ammazzo) 1968 Osvaldo Civirani; Tam Tam Majumbe 1955 G. G. Napolitano; Tarzana Sesso Selvaggio 1969 James Reed; Tempesta Su Ceylon (Avventura In Ceylon) 1963 Gerd Oswald; Tempo Di Charleston (Chicago 1929) 1969 Giulio Diamante; Terrore Dei Mari (Il) 1961 Domenico Paolella; Trappola Per L'assassino 1967 Riccardo Freda; Tutti Fratelli Nel West Per Parte Di Padre (La, Dove



Volano Le Palloppole) 1972 Sergio Grieco; Ultimo Paradiso (L') 1957 Folco Quilici; Uomo Venuto Per Uccidere (L') 1968 Leon Klimovsky; Valeria Dentro E Fuori 1972 Brunello Rondi; Vangelo Secondo Matteo (Il) 1964 Pier Paolo Pasolini; Veneri Al Sole (3 Episodi) 1965 Marino Girolami; Veneri In Collegio 1965 Marino Girolami; Vera Storia Di Frank Mannata (La) 1970 Xavier Setò; Viale Della Canzone 1965 Tullio Piacentini; Villa Borghese 1953 Gianni Franciolini; Violenza Sul Lago 1954 Leonardo Cortese; Wanted Sabata 1970 Roberto Mauri; 002 Agenti Segretissimi 1964 Lucio Fulci

Il richiedente
avv. Niccolò Rositani Suckert

T14ADL8657 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI AVELLINO

Consiglio notarile dei distretti notarili riuniti di Avellino e Sant'Angelo dei Lombardi

Si porta a conoscenza che con decreto del direttore generale del Ministero della giustizia, Dipartimento per gli affari di Giustizia, del 26 marzo 2014 vistato dalla Ragioneria generale dello Stato in data 3 aprile 2014, n. 4547, il dottor Vincenzo Giordano, Notaio in Avellino (D.N. Avellino) è

stato dispensato dall'esercizio delle funzioni notarili con effetto dal 22 luglio 2014, per raggiunti limiti di età in applicazione degli artt. 7 della legge 6 agosto 1926 n. 1365 e 37 del R.D. 14 novembre 1926, n. 1953.

Il presidente del consiglio notarile
dott. not. Francesco Pastore

TC14ADN8495 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI PADOVA

*Nomina a coadiutore temporaneo
della dott.ssa Panichi Emanuela*

Il Presidente comunica che, in data odierna, la dott.ssa Panichi Emanuela, dichiarata idonea all'esercizio del notariato, è stata nominata coadiutore temporaneo del notaio Francesco Saverio Diliberto, della sede di Campodarsego, per il periodo dal 3 luglio 2014 al 2 agosto 2014 e che alla stessa data è stata iscritta, quale coadiutore, nel Registro dei notai esercenti in questo Distretto Notarile per il periodo suddetto.

Padova, 26 giugno 2014

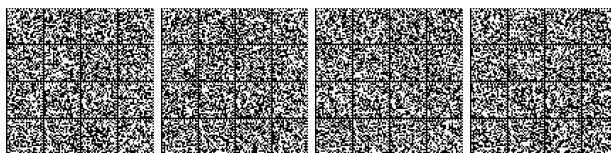
Il presidente
Roberto Agostino

TC14ADN8605 (Gratuito).

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2014-GU2-79) Roma, 2014 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.





€ 4,06

