

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

