

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Martedì, 17 maggio 2022

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

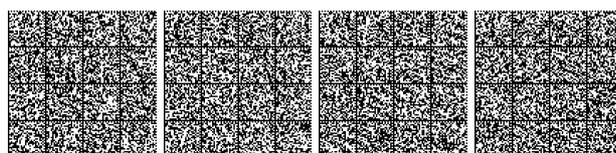
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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

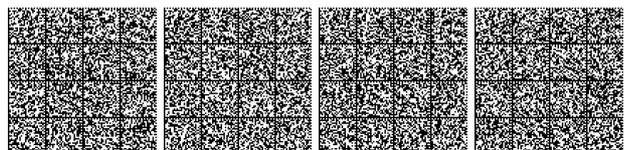
FOGLIO DELLE INSERZIONI

SOMMARIO

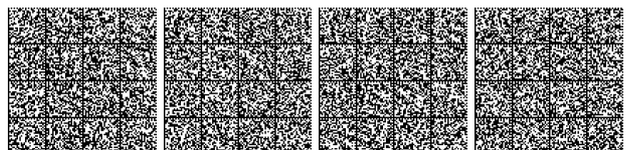
| ANNUNZI COMMERCIALI | |
|--|---------------|
| Altri annunci commerciali | |
| G & W FINANCE S.R.L. | |
| SICES INTERNATIONAL B.V. | |
| <i>Fusione transfrontaliera per incorporazione di Sices International B.V. società costituita ai sensi del diritto olandese in G & W Finance S.r.l. società costituita ai sensi del diritto italiano - Avviso ai sensi dell'articolo 7 del Decreto Legislativo 30 maggio 2008 n. 108 (TX22AAB5836)</i> | <i>Pag. 1</i> |
| ANNUNZI GIUDIZIARI | |
| Notifiche per pubblici proclami | |
| TRIBUNALE CIVILE DI SASSARI | |
| <i>Notifica per pubblici proclami - Ricorso ex art. 702 bis c.p.c. per usucapione con decreto di fissazione udienza e convocazione in mediazione (TX22ABA5860)</i> | <i>Pag. 3</i> |
| TRIBUNALE DI BRINDISI | |
| <i>Notifica per pubblici proclami - Ricorso per usucapione speciale (TU22ABA5785)</i> | <i>Pag. 3</i> |
| TRIBUNALE DI GORIZIA | |
| <i>Notifica per pubblici proclami (TX22ABA5833)</i> | <i>Pag. 1</i> |
| TRIBUNALE DI LECCE | |
| <i>Notifica pubblici proclami R.G. 1802/2021 (TX22ABA5858)</i> | <i>Pag. 2</i> |
| <i>Notifica per pubblici proclami - R.G. 1689/2021 (TX22ABA5852)</i> | <i>Pag. 1</i> |
| TRIBUNALE DI MATERA | |
| <i>Notifica per pubblici proclami - Estratto ricorso per usucapione speciale e decreto fissazione udienza (TX22ABA5854)</i> | <i>Pag. 2</i> |
| TRIBUNALE DI TREVISO | |
| <i>Notifica per pubblici proclami - Estratto atto di citazione per usucapione beni immobili - R.G. 1784/2022 (TX22ABA5856)</i> | <i>Pag. 2</i> |
| Eredità | |
| TRIBUNALE DI BIELLA | |
| <i>Eredità giacente di Busato Stefano (TX22ABH5847)</i> | <i>Pag. 4</i> |
| TRIBUNALE DI MILANO | |
| <i>Nomina curatore eredità giacente di Papa Ngom - R.G. 4206/2022 (TX22ABH5855)</i> | <i>Pag. 4</i> |
| TRIBUNALE DI PADOVA | |
| <i>Eredità giacente di Marcato Danilo (TU22ABH5770)</i> | <i>Pag. 5</i> |

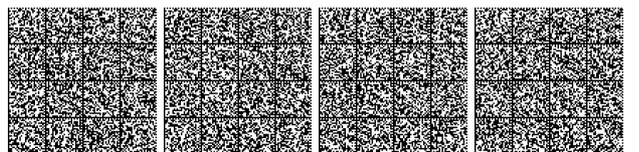


| | | | |
|--|---------|--|---------|
| TRIBUNALE DI PALERMO Volontaria Giurisdizione <i>Eredità giacente di Giuseppe Pomiero - R.G.1088/2021 (TX22ABH5840)</i> | Pag. 4 | AMDIPHARM LIMITED <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (TX22ADD5849)</i> | Pag. 11 |
| TRIBUNALE DI SASSARI <i>Eredità giacente di Chessa Giovanni R.G. 476/2022 (TX22ABH5857)</i> | Pag. 4 | ASPEN PHARMA TRADING LIMITED <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX22ADD5863)</i> | Pag. 13 |
| TRIBUNALE DI VICENZA Cancelleria Successioni <i>Nomina curatore eredità giacente di Corzato Gianantonio - R.G. n. 1157/2022 (TU22ABH5714)</i> | Pag. 4 | BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TV22ADD5748)</i> | Pag. 14 |
| TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO <i>Eredità giacente di Vitti Claudio (TX22ABH5845)</i> | Pag. 4 | <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 712/2012. (TV22ADD5749)</i> | Pag. 14 |
| Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta | | | |
| TRIBUNALE CIVILE DI BOLOGNA <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Cracco Alessandro - R.V.G.n. 4562/2022 (TX22ABR5846)</i> | Pag. 5 | DAIICHI SANKYO ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i (TX22ADD5831)</i> | Pag. 6 |
| TRIBUNALE DI ENNA <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta di La Paglia Pietro (TX22ABR5554)</i> | Pag. 5 | DOC GENERICI S.R.L. <i>Riduzione di prezzo al pubblico di specialità medicinali (TX22ADD5864)</i> | Pag. 14 |
| TRIBUNALE DI FIRENZE <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Jevtic Milan (TX22ABR5555)</i> | Pag. 5 | EXELTIS HEALTHCARE S.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX22ADD5837)</i> | Pag. 7 |
| Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione | | | |
| ITALGEA SERVIZI E LOGISTICA SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Deposito bilancio finale di liquidazione (TX22ABS5853)</i> | Pag. 5 | FARMA GROUP S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e s.m.i. (TX22ADD5835)</i> | Pag. 7 |
| SOCIETÀ COOPERATIVA SERENA 97 <i>Deposito atti finali (TX22ABS5862)</i> | Pag. 5 | LABORATOIRES THEA <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX22ADD5843)</i> | Pag. 10 |
| ALTRI ANNUNZI | | | |
| Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici | | | |
| ABC FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX22ADD5861)</i> | Pag. 13 | <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX22ADD5838)</i> | Pag. 7 |
| | | <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX22ADD5844)</i> | Pag. 10 |



| | | | |
|--|---------|--|---------|
| MEDAC PHARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX22ADD5839)</i> | Pag. 8 | TEOFARMA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX22ADD5859)</i> | Pag. 12 |
| MYLAN S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX22ADD5842)</i> | Pag. 8 | ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX22ADD5851)</i> | Pag. 12 |
| OPELLA HEALTHCARE ITALY S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX22ADD5841)</i> | Pag. 8 | ZETA FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (TX22ADD5848)</i> | Pag. 11 |
| ORGANON ITALIA S.R.L. <i>Comunicazione di notifica regolare (TX22ADD5850)</i> | Pag. 12 | Consigli notarili | |
| PIRAMAL CRITICAL CARE B.V. <i>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. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX22ADD5834)</i> | Pag. 6 | CONSIGLIO NOTARILE DI GORIZIA <i>Dispensa, a sua domanda, dall'esercizio delle funzioni notarili del notaio Corrado Marrocco (TU22ADN5752).</i> | Pag. 14 |
| | | CONSIGLIO NOTARILE DI SONDRIO <i>Iscrizione a ruolo del notaio dott. Salvatore Pepe (TU22ADN5813).</i> | Pag. 15 |





ANNUNZI COMMERCIALI

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

G & W FINANCE S.R.L.

SICES INTERNATIONAL B.V.

Fusione transfrontaliera per incorporazione di Sices International B.V. società costituita ai sensi del diritto olandese in G & W Finance S.r.l. società costituita ai sensi del diritto italiano - Avviso ai sensi dell'articolo 7 del Decreto Legislativo 30 maggio 2008 n. 108

I. Società coinvolte nella fusione transfrontaliera

G & W FINANCE S.R.L. società costituita ai sensi del diritto italiano, con sede in Milano, via Dante n. 16 capitale sociale euro 10.000,00 i.v. numero d'iscrizione al Registro delle Imprese di Milano, Monza-Brianza e Lodi, codice fiscale e partita IVA: 06411800961 R.E.A.: MI-1891358.

SICES INTERNATIONAL B.V. società costituita ai sensi del diritto olandese sede legale: Amstelveen - Olanda - capitale sociale euro 100.000,00 i.v. numero di iscrizione al Registro Imprese 34183035, numero di identificazione fiscale: (RSIN) 812802007;

II. Modalità di esercizio dei diritti dei creditori, dei soci di minoranza delle società partecipanti alla fusione e modalità con cui si possono ottenere gratuitamente le informazioni.

. Esercizio dei diritti dei creditori

Ai sensi dell'art. 2503 del Codice Civile italiano, i creditori della società incorporante sorti anteriormente alla data di iscrizione del progetto di fusione presso il Registro Imprese, possono opporsi alla fusione entro sessanta giorni dalla data di iscrizione della delibera di approvazione dell'operazione, ai sensi degli art. 2502-bis e 2505-quater e successivi del Codice Civile Italiano, presso il Registro delle Imprese di Milano, Monza-Brianza e Lodi.

. Esercizio dei diritti dei soci di minoranza

- con riferimento alla società SICES INTERNATIONAL B.V. non esistono soci di minoranza poichè l'intero capitale appartiene alla società incorporante;

- con riferimento alla società incorporante non esistono soci di minoranza poichè l'intero capitale è posseduto da due soci in ragione del 50% ciascuno.

. Modalità di ottenimento delle informazioni

Ogni informazione in relazione alla fusione può essere ottenuta gratuitamente presso le sopra indicate sedi legali delle società di SICES INTERNATIONAL B.V. e G & W FINANCE S.R.L.

L'amministratore unico
Giglio Alessandro

TX22AAB5836 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI GORIZIA

Notifica per pubblici proclami

La Sig.ra Carlet Lidia C.F. CRLLDI33T46H5310 con l'Avv. Francesco Falconieri (c.f.: FLCFNC77M10E506C), premettendo il possesso pacifico/pubblico/continuato/ininterrotto delle seguenti realtà immobiliari: P.T. 1496 di Ronchi dei Legionari c.t. 1 Unità Condominiale con 117/1000 p.i. del c.t. 1 in P.T. 1419 e P.T. 1501 di Ronchi del Legionari c.t. 1 Unità Condominiale con 7/1000 p.i. del c.t. 1 in P.T. 1419, chiede di dichiarare e ordinare la relativa trascrizione tavolare a proprio nome della intera quota di proprietà sulle realtà immobiliari di cui sopra. All'uopo cita, ex art. 150 Cpc, gli eredi di Pessot Giovanni, collettivamente e impersonalmente dinanzi al Tribunale di Gorizia per l'udienza del 14/12/2022 ore 9.00, giusta autorizzazione del Presidente del Tribunale di Gorizia dd. 10/5/2022.

Inoltre ex D.Lgs. 28/2010 si invitano i suddetti innanzi all'Organismo di mediazione IntermediArte con sede in Gorizia, Corso Verdi n. 84 per il giorno 13/7/2022 ad ore 15,00, per esperire il tentativo di mediazione.

Cervignano del Friuli, 12 maggio 2022

avv. Francesco Falconieri

TX22ABA5833 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LECCE

Notifica per pubblici proclami - R.G. 1689/2021

Notifica per pubblici proclami verbale udienza e provvedimento del 25.03.22 - Eredità giacente di Tommasi Maria Addolorata N.R.G. 2253/2015.

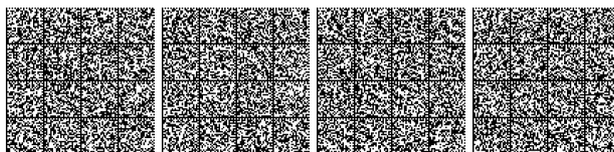
Concessione del termine di trenta giorni agli eredi per dichiarare se accettare o rinunciare all'eredità della defunta.

Il Tribunale di Lecce, nella persona del Giudice Portaluri, con provvedimento del 25.03.22 ha così disposto: "verificata la regolarità della notifica, assegna agli aventi causa entro il sesto grado di Tommasi Maria Addolorata nata a Calimera l'11.11.1941 e deceduta a Calimera il 17.05.2014, il termine di trenta giorni dalla notifica del presente provvedimento per dichiarare se accettare o rinunciare all'eredità di Tommasi Maria Addolorata.

Dispone la notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c., come già autorizzata con decreto presidenziale del 16-17/06/2021 e con le medesime modalità"

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Maria Clara Castelluzzo

TX22ABA5852 (A pagamento).



TRIBUNALE DI MATERA

Notifica per pubblici proclami - Estratto ricorso per usucapione speciale e decreto fissazione udienza

Il Tribunale di Matera con decreto reso nel procedimento iscritto al n. 322/2022 ha autorizzato la notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c., del ricorso per usucapione speciale e decreto di fissazione udienza n. 527/2022 r.g., con il quale è stata disposta la affissione presso lo stesso Tribunale e il comune di San Giorgio Lucano (MT), predisposto nell'interesse della sig. ra SCARCIA Concetta (SCRCC-T80A41G786O) rappresentata e difesa, dagli avv. ti Antonio PALAZZO e Giuseppe DIMATTEO, contro i sigg.:

CARBONARA Domenico, nato a Taranto (TA) il 29 luglio 1949 (CRBDNC49L29L049Z); CARBONARA Gaetano Roberto, nato a San Giorgio Lucano (MT) il 21 febbraio 1951 (CRBGNR51B21H888E); CARBONARA Gianpaolo, nato a San Giorgio Lucano (MT) il 5 (cinque) dicembre 1960 (CRBGPL60T05H888H) e residente in Mazzara del Vallo (TP), 91026, alla Via Catanzaro n. 41; CARBONARA Massimo, nato a San Giorgio Lucano (MT) il 14 novembre 1958 (CRBMSM58S14H888Y) e residente ad Ardea (Roma), 00040, alla Via Gelsi n. 2; CARBONARA Serenella Maria Luisa, nata a San Giorgio Lucano (MT) il 1 ottobre 1956 (CRBSNL56R41H888Z) e residente in Roma, 00155, alla Via A. Buongiorno n. 72; GUARINO Angela Rosaria nata a San Giorgio Lucano (MT) il 2 (due) ottobre 1926 (GRNNL-R26R42H888L); GUARINO Emma Sestina Carmela nata a San Giorgio Lucano (MT) il 14 novembre 1929 (GRNMSS-29S54H888F); GUARINO Michele Giuseppe Ottavio nato a San Giorgio Lucano (MT) il 14 febbraio 1931 (GRNMHL-31B14H888H), con il quale ha rivendicato la proprietà degli appezzamenti di terreno, tutti siti nell'agro del comune di San Giorgio Lucano (codice H888), appreso dettagliatamente indicati: foglio 33, particella 264, qualità seminativo; foglio 33, particella 255, qualità uliveto; foglio 33, particella 256, qualità uliveto; foglio 33, particella 257, qualità uliveto; foglio 15, particella 12, qualità pascolo cespugliato; foglio 15, particella 13, qualità bosco alto;

Con l'espresso avvertimento che chiunque può proporre opposizione nel termine di giorni novanta dalla pubblicazione dello stesso.

avv. Giuseppe Dimatteo

TX22ABA5854 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TREVISO

Notifica per pubblici proclami - Estratto atto di citazione per usucapione beni immobili - R.G. 1784/2022

La sig.ra CORAZZIN GIULIANA, nata a Spresiano (TV) il 06.08.1962 e ivi residente alla Via Calessani n. 80, C.F. CRZGL-N62M46I927O, con il proc. e dom. Avv. Leopoldo Da Ros (C.F. DRSLLD67M09Z614J) e domicilio eletto presso il suo studio in Brugnera (PN) alla Via Vittorio Veneto n. 26, CITA i sig.ri:

MAZZOLINI BRUNA CONCETTA, nata a San Vito al Tagliamento (PN), il 06.01.1945, GIUSTI FABRICE JOËL, nato in Francia il 30.08.1968, GIUSTI FRANCK STE-

PHANE, nato in Francia il 10.10.1969 e GIUSTI GIUSEPPE nato a Oderzo (TV) il 22.05.1922 a comparire innanzi al Tribunale di Treviso per l'udienza che si terrà il 15 Dicembre 2022, alle ore di rito nei locali di solita udienza siti presso il Palazzo di Giustizia di Treviso, con avvertimento espresso ai convenuti circa la necessità di costituirsi nei termini di cui all'art. 166 c.p.c., la cui inosservanza a norma di legge comporta le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c., affinché ivi presenti o contumaci sentano accertare e dichiarare che la sig.ra Zamuner Angela, già comproprietaria, ha acquistato per usucapione ultraventennale, la proprietà esclusiva e totale - comprensiva delle quote di 1/12 ciascuna che risultano intestate ai cognati, fratelli del defunto marito, Giusti Clorinda e Giusti Giuseppe - dei beni immobili così individuati COMUNE DI SUSEGANA (TV) - CATASTO FABBRICATI - SEZIONE D Fg. 2, Mappale n. 824 Sub. 14, Cat. A/3, cl. 3 - Rendita € 278,89; Fg. 2, Mappale n. 824 Sub. 24, Cat. C/6, cl.3 - Rendita € 68,17.

Conseguentemente, statuirsi che, essendo la sig.ra Corazzin Giuliana unica erede, in virtù del testamento allegato alla citazione, della sig.ra Zamuner Angela, l'attrice stessa ha ricevuto l'intera proprietà dei beni così identificati, per cui ne è attualmente l'unica ed esclusiva proprietaria, con ordine al competente Conservatore dei Registri Immobiliari di Treviso di procedere alle necessarie trascrizioni, con esonero da ogni responsabilità.

avv. Leopoldo Da Ros

TX22ABA5856 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LECCE

Notifica pubblici proclami R.G. 1802/2021

Il sig. Albertini Marcello è figlio del sig. Albertini Teodoro Rocco deceduto in data 27.06.1950.

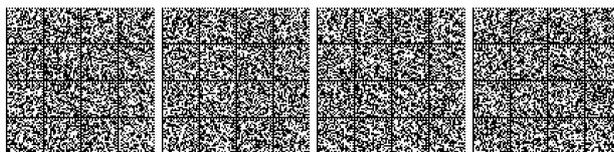
Alla morte di quest'ultimo sono subentrati per successione nella titolarità del bene indiviso pari ad 1/8, ubicato in Ugento alla via Monsignor Urso ed identificato nel N.C.E.U. al foglio 10, Part.lla 455, sub. 2, cat. A/4 di n. 2 vani, rendita 92,96, oltre ad Albertini Marcello, i fratelli Agostino, Antonia, Concetta, Cosimo, Giuseppa, Matilde, Antonia, Vincenzo, e la moglie sig.ra Rizzello Maria Cesaria in qualità di usufruttuaria, nata il 18.04.1901 e deceduta in data 06.01.1985.

Il sig. Albertini Marcello, con atto di citazione citava dinanzi al Tribunale di Lecce e per l'udienza del 22.09.2022 i coeredi, per sentirsi accogliere ed accertare dal Tribunale medesimo, l'acquisto a titolo originario delle restanti quote in proprio favore dell'immobile innanzi indicato e descritto per effetto dell'usucapione ex art 1158 cc.,

Veniva esperita mediazione civile con esito negativo e fatta istanza di autorizzazione a citare per pubblici proclami ex art. 150 cpc. Con Decreto del 09.12.2021 l'On Presidente autorizzava la notificazione per pubblici proclami.

avv. Cosimo Rovito

TX22ABA5858 (A pagamento).



TRIBUNALE CIVILE DI SASSARI

Notifica per pubblici proclami - Ricorso ex art. 702 bis c.p.c. per usucapione con decreto di fissazione udienza e convocazione in mediazione

Barabino Maurizio (Sassari 24.09.1968, c.f. BRBMR-Z68P24I452W), Barabino Marco (Sassari 23.03.1978, c.f. BRBMRC78C23I452B), Barabino Luca (Sassari 23.03.1978, c.f. BRBLCU78C23I452P), elettivamente domiciliati presso lo studio dell'avv. Antonietta Calia (c.f. CLANNT64H46E736H), in Olbia via Giardinis 18, pec:avvantoniattacalia@puntopec.it, che li rappresenta e difende in virtù di procura apposta in calce al ricorso introduttivo, proc. N. 3698/2021 r.g.a.c. Tribunale di Sassari, visto il decreto cronol. n. 9176 del 21.12.2021, reso nel procedimento iscritto al R.G. 3626/2021 V.G. Tribunale di Sassari, con il quale è stata autorizzata la notifica per pubblici proclami del ricorso ex art. 702 bis c.p.c., iscritto al n. 3698/2021 r.g.a.c. Tribunale di Sassari, del decreto di fissazione udienza n. cron. 9159/2021, nonché la convocazione in mediazione obbligatoria, convocano:

Marchiori Alessandro (Iglesias 12.07.1966 c.f. MRCL-SN66L12E281U); Marchiori Antonia Maria (S.ta Teresa di Gallura 24.01.1949 c.f. MRCNNM49A64I312K); Marchiori Francesco (La Maddalena 19.08.1954 c.f. MRCFNC54M19E425W); Marchiori Maria Chiara (S.ta Teresa di Gallura 18.09.1950 c.f. MRCMCH50P58I312V); Marchiori Massimo (Iglesias 11.01.1964 c.f. MRCM-SM64A11E281K); Marchiori Vincenzo (Iglesias 05.04.1961 c.f. MRCVCN61D05E281C); Nieddu Anna Rita (Santa Teresa di Gallura 15.06.1966 c.f. NDDNRT66H55I312R); Nieddu Maria Antonietta (S.ta Teresa di Gallura 01.05.1964 c.f. NDDMNT64E41I312E); Nieddu Mario (S.ta Teresa di Gallura 19.04.1937 c.f. NDDMRA37D19I312K); Mieddu Antonio fu Giacomo, Fioredda Maddalena Fu Diego ved. Nieddu; Nieddu Antonio fu Andrea; Nieddu Caterina Fu Antonio; Nieddu Diego fu Andrea; Nieddu Giacomina fu Andrea; Nieddu Giacomo Fu Antonio; Nieddu Isidoro fu Antonio; Nieddu Maddalena fu Andrea; Nieddu Maria Fu Andrea; Occhioni Antonio Fu Pietro; Occhioni Ilaria Fu Pietro; Occhioni Maria fu Pietro; Fioredda Maddalena (n. S.ta Teresa di Gallura); Nieddu Antonio (n. S.ta Teresa di Gallura); Nieddu Diego (n. S.ta Teresa di Gallura); Nieddu Giacomo (n. S.ta Teresa di Gallura); Nieddu Maddalena (n. S.ta Teresa di Gallura); Nieddu Maria (n. S.ta Teresa di Gallura); Orecchioni Antonio Di Pietro; Orecchioni Ilaria Di Pietro; Orecchioni Maria Di Pietro; Nieddu Sebastiana Fu Antonio; Nieddu Fioredda Diego Fu Andrea; Nieddu Fioredda Maddalena fu Andrea; Nieddu Fioredda Maria Fu Andrea, e tutti i loro eventuali eredi e o aventi causa, all'incontro di mediazione del 07.06.2022, alle ore 15:30, in videoconferenza, davanti all'organismo 101 Mediatori, sedente in Sassari nella viale Italia, pec sassari@pec.101mediatori.it, fax 0799101129, ed, in caso di mancato accordo, convocano gli stessi a comparire davanti al Tribunale Civile di Sassari, in persona del Giudice designato, all'udienza del 30.06.2022, ore di rito, come da decreto di fissazione udienza, n. cron. 9159/21, nel proc.to n.3698/2021 r.g.a.c. Tribunale di Sassari,

con invito a costituirsi sino a 10 giorni prima dell'udienza con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 702-bis commi 4 e 5 c.p.c., affinché l'Ill.mo Tribunale adito accerti e dichiari in capo agli attori l'intervenuto acquisto per usucapione, ai sensi di legge, della piena ed esclusiva proprietà dei terreni distinti siti nel Comune di S.ta Teresa di Gallura distinti in Catasto: al Foglio 5, particella n.353, della superficie di are 10.64, n.354, di ha. 1.90.03, n.355, di ha.5.13.72, n.356, di h. 1.24.23, n.357, di are 03.48, n.358, di are 03.86, n.359, di ca 87, n.360, di are 18.72, n.361, di are 33.21, n.362, di are 07.84, n.363, di ca. 01, n.364, di c.a. 65, n.365, di ha. 1.78.12, n.366, di are 29.83, n.367, di ca. 12, n.368, di ha. 2.90.19, n.369, di ha. 3.43.78, n.370, di ha. 3.66.81, n.371, are 5.73, n.372, di ha. 5.92.37, con vittoria di spese in casa di infondata opposizione.

Olbia-Sassari, li 11 maggio 2022

avv. Antonietta Calia

TX22ABA5860 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BRINDISI

Notifica per pubblici proclami - Ricorso per usucapione speciale

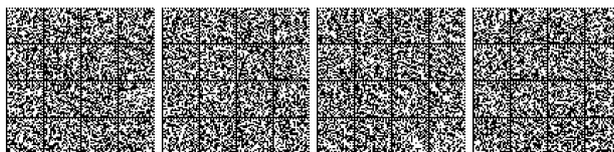
Con decreto depositato il 14 gennaio 2022, il presidente del Tribunale di Brindisi ha autorizzato la notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. del ricorso per usucapione ex art. 1159-bis del codice civile proposto da Iunco Giosuè (C.F.: NCI GSI 63R28 D422D), nato a Erchie (BR) il 28 ottobre 1963 ed ivi residente alla via A. Vespucci n. 23, relativamente al terreno sito in agro di San Pancrazio S.no (BR), individuato nel N.C.T. al foglio 45, particella 21 di are 46.43, red. dom. pari ad euro 94,72, red. agrario pari ad euro 32,37, coltivato a vigneto, catastalmente intestato a Masilla Cosimo, fu Francesco.

Con decreto del 2 maggio 2022, il Giudice del Tribunale di Brindisi disponeva la notifica del ricorso ai controinteressati di cui all'art. 3, comma 2, della legge n. 346/1976 e l'affissione di copie all'albo del Comune di San Pancrazio S.no (BR) e del Tribunale di Brindisi per novanta giorni.

Chiunque vi abbia interesse può proporre opposizione entro novanta giorni dalla notifica o in mancanza dalla scadenza del termine di affissione.

avv. Gregorio Daggiano

TU22ABA5785 (A pagamento).



EREDITÀ**TRIBUNALE DI PALERMO**
Volontaria Giurisdizione

*Eredità giacente di Giuseppe Pomiero -
R.G.1088/2021*

Il Tribunale di Palermo, con provvedimento del 29.10.2021, ha dichiarato giacente l'eredità di GIUSEPPE POMIERO nato Isola delle Femmine (Pa), il 31.07.1937 ed ivi deceduto il 20.04.2017, ed ha nominato Curatore della medesima l'avv. Giuseppe Miria con studio in Palermo Piazza Tommaso Edison 7.

avv. Giuseppe Miria

TX22ABH5840 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO
DI TORINO

Eredità giacente di Vitti Claudio

Con decreto emesso in data 12 aprile 2022 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dismessa da VITTI CLAUDIO nato a Torino il 10/10/1961 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 13 marzo 2021-R.G. 9203/2022. Curatore è stato nominato Avv. Majorino Carlo con studio in Torino, corso Galileo Ferraris n. 70.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
avv. Carlo Majorino

TX22ABH5845 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BIELLA

Eredità giacente di Busato Stefano

Il Giudice dichiara giacente l'eredità di Busato Stefano nato a Biella residente in Miagliano ed ivi deceduto 26/04/2019 nomina curatore l'Avv. Eden Veronese in Biella.

Il curatore
avv. Eden Veronese

TX22ABH5847 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO

*Nomina curatore eredità giacente di Papa Ngom -
R.G. 4206/2022*

Il Tribunale di Milano, con decreto del 31.03.2022, ha dichiarato giacente l'eredità di Papa Ngom (C.F.: NGMPPA-56A01Z343V), nato a Ndongol (Senegal) il 01.01.1956 e deceduto a Milano il 10.02.2022, ultima residenza in Bollate (MI) – Via F. Turati n. 40/I, nominando curatore l'Avv. Alessandra Girola, con studio in Milano, Via Corridoni n. 4 tel. 333.3988235, e-mail avvocato.alessandragirola@gmail.com, p.e.c. alessandra.girola@milano.pecavvocati.it.

Milano, 12.05.2022

Il curatore
avv. Alessandra Girola

TX22ABH5855 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SASSARI

Eredità giacente di Chessa Giovanni R.G. 476/2022

Il giudice tutelare del Tribunale di Sassari, dott.ssa Marta Guadalupi, con decreto del 21/02/2022 ha dichiarato giacente l'eredità di Chessa Giovanni, nato a Sassari il 20/02/1976 e deceduto in Sassari il 18/06/2018 (codice fiscale: CSHGNN-76B20I452M), con ultimo domicilio a Sassari in via Principessa Iolanda n. 24/B, nominando curatore l'avv. Alessandro Orunesu (codice fiscale: RNSLSN63M28I452X), con studio in Sassari Viale Umberto I, n. 134, e-mail avv.orunesu@gmail.co, pec avv.alessandro.orunesu@legalmeil.it, il quale ha prestato giuramento il 28.3.2022.

Sassari 12/05/2022

Il curatore
avv. Alessandro Orunesu

TX22ABH5857 (A pagamento).

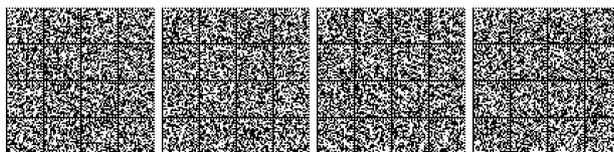
TRIBUNALE DI VICENZA
Cancelleria Successioni

*Nomina curatore eredità giacente di Corzato Gianantonio -
R.G. n. 1157/2022*

Il Giudice, con provvedimento in data 30-31 marzo 2022, ha dichiarato giacente l'eredità di Corzato Gianantonio, nato a Valli del Pasubio (VI) il 9 settembre 1959 e deceduto a Malo (VI) il 24 aprile 2018, c.f. CRZGTN59P09L624R, ed ha nominato curatore l'avv. Silvia Valle con studio professionale in Arcugnano (VI), in via Roma, n. 4, c.f. VLLSL-V79H67L840N, la quale ha prestato giuramento ed è stata immessa nelle funzioni in data 26 aprile 2022.

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Silvia Valle

TU22ABH5714 (A pagamento).



TRIBUNALE DI PADOVA*Eredità giacente di Marcato Danilo*

Il Tribunale di Padova, con decreto 3 maggio 2022, ha dichiarato giacente l'eredità di Marcato Danilo, nato a Camposampiero (PD) il 3 aprile 1965 e deceduto a Cittadella il 26 febbraio 2022, domiciliato in vita a Borgoricco (PD); con lo stesso decreto ha nominato curatore l'avv. Giampietro Beghin, con studio in Camposampiero (PD) Piazza Vittoria n. 6/3.

Il curatore
avv. Giampietro Beghin

TU22ABH5770 (A pagamento).

**RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI
ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA**(2^a pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 52).**TRIBUNALE DI ENNA***Richiesta di dichiarazione di morte presunta
di La Paglia Pietro*

Il presidente del Tribunale di Enna ha autorizzato la domanda di dichiarazione di morte presunta di La Paglia Pietro, nato a Calascibetta il 21.12.1938 con ultima residenza in Calascibetta, Via Monastero n. 37, scomparso dal 06.01.2011, con invito a chiunque abbia notizie dello scomparso, di farle pervenire al Tribunale di Enna, entro sei mesi dall'ultima pubblicazione

avv. Ilaria Di Simone

TX22ABR5554 (A pagamento).

(2^a pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 52).**TRIBUNALE DI FIRENZE***Richiesta di dichiarazione di morte presunta
di Jevtic Milan*

Il Tribunale di Firenze con provvedimento emesso il 26 aprile 2022, depositato in cancelleria il 27 aprile 2022 nel procedimento V.G. 5755/22 ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di del Sig. Jevtic Milan, nato a Miraflores (Perù) il 23/03/1965, scomparso dal 10 Marzo 2005 con l'invito a chiunque abbia notizie dello scomparso a farle pervenire alla Cancelleria di questo Tribunale entro 6 mesi dall'ultima pubblicazione.

Firenze, 29 Aprile 2022

avv. Francesco Caretti

TX22ABR5555 (A pagamento).

(1^a pubblicazione).**TRIBUNALE CIVILE DI BOLOGNA***Richiesta di dichiarazione di morte presunta
di Cracco Alessandro - R.V.G.n. 4562/2022*

Il Tribunale di Bologna con decreto in data 12.04.2022 ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Cracco Alessandro, nato a Vestenanova (VR), il 13.09.1947, con ultima residenza in Monghidoro (BO), Via Madonna dei Boschi n. 37, scomparso dal 20.08.2011, con invito a chiunque abbia notizie dello scomparso a farle pervenire al Tribunale di Bologna entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

Bologna, 06.05.2022

avv. Simona Pasquali

TX22ABR5846 (A pagamento).

**PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE****ITALGEA SERVIZI E LOGISTICA
SOCIETÀ COOPERATIVA**
*in liquidazione coatta amministrativa**Deposito bilancio finale di liquidazione*

Il 11.05.2022 il commissario liquidatore ha depositato presso il Tribunale di Padova, cancelleria fallimentare, il bilancio finale di liquidazione ed il piano di riparto finale di Cooperativa Italgea in liquidazione coatta amministrativa con sede legale in Padova corso Australia n. 67/1 C.F. 04683000287

Padova, 12.05.2022

Il commissario liquidatore
dott. Sandro Secchiero

TX22ABS5853 (A pagamento).

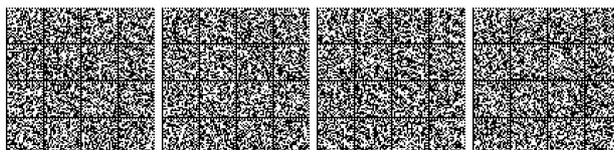
SOCIETÀ COOPERATIVA SERENA 97*in scioglimento per atto d'autorità*
Sede: piazza Cairoli n 28 - 72100 Brindisi
Partita IVA: 02130000744*Deposito atti finali*

Ai sensi dell'art. 213 L.F. si comunica che in data 13.05.2022 sono stati depositati presso la cancelleria del Tribunale di Brindisi sezione fallimentare il Bilancio ed il Rendiconto finale di Liquidazione.

A norma dell'art. 213 L. F. c. 2, entro venti giorni dalla pubblicazione della presente inserzione, gli interessati possono proporre ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
dott. Antonio Petracca

TX22ABS5862 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

DAIICHI SANKYO ITALIA S.P.A.

Sede: via Paolo di Dono, 73 - Roma
Codice Fiscale: 00468270582
Partita IVA: 04494061007

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i

Titolare: DAIICHI SANKYO ITALIA S.P.A. - via Paolo di Dono n. 73- 00142 Roma

Medicinale: OLMEGAN (AIC: 037110) – tutte le confezioni autorizzate.

Codice Pratica: C1A/2022/595

Tipologia e natura della variazione: Var. IAIN, C.I.z) – modifica delle informazioni di sicurezza a seguito della raccomandazione PRAC (EMA/PRAC/738132/2021) del 06.01.2022 relativa a medicinali contenenti olmesartan, con conseguente aggiornamento del riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo per includere un'avvertenza sull'epatite autoimmune.

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), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

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

L'amministratore delegato
Paolo Pagliarini

TX22ADD5831 (A pagamento).

PIRAMAL CRITICAL CARE B.V.

Sede legale: Rouboslaan 32 (ground floor) - 2252 TR
Voorschoten, The Netherlands

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. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274

Codice pratica n.: C1B/2022/503

N° di Procedura Europea: DE/H/3905/001/IB/022

Medicinale: DESFLURANO PIRAMAL (AIC 043018) – 100% V/V liquido per inalazione – tutte le confezioni

Titolare AIC: Piramal Critical Care B.V.

Tipologia variazione: Variazione IB.B.II.f.1.b.1

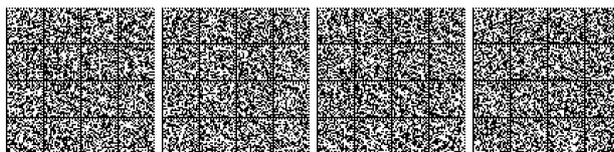
Tipologia di modifica: Modifiche della durata di conservazione del prodotto finito – estensione della durata di conservazione del prodotto finito così come confezionato per la vendita (sulla base di dati in tempo reale) da 24 mesi a 36 mesi.

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 6.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana delle variazioni, il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, 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
Rossella Pietrantonio

TX22ADD5834 (A pagamento).

FARMA GROUP S.R.L.

Sede legale: via Farfisa, 18 - 60021 Camerano (AN)
Partita IVA: 02063950444

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

Medicinale: FARALZIN

Confezioni e numeri di AIC: "10 mg compresse a rilascio prolungato" 30 compresse, AIC n. 038422010

Procedura n. IT/H/0391/001/IB/030/G

Codice pratica: C1B/2022/660

Tipo di modifica: grouping di variazioni tipo IAIN, B.II.b.2.c.2 – tipo IB, B.II.b.1.e – tipo IAIN, B.II.b.1.a – tipo IAIN, B.II.b.1.b Aggiunta di un produttore responsabile di tutte le fasi produttive del prodotto finito: Factory Bennett Pharmaceuticals S.A., Aigaiou 26, Thesi Karela, Koropi Attiki, 19441, Grecia.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX22ADD5835 (A pagamento).

EXELTIS HEALTHCARE S.L.

Sede legale: Av. Miralcampo, 7 - Poligono Ind. Miralcampo
Azuqueca de Henares - Guadalajara, Spagna

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

Medicinale: ORNIBEL (codice AIC n. 045051).

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate.

Titolare AIC: Exeltis Healthcare S.L.

Codice pratica: C1A/2022/443

Procedura europea: NL/H/3720/001/IA/026/G

Tipologia variazione: Tipo IAin

Tipo di modifica: B.II.b.1 a)

Modifica apportata: Sostituzione di un sito di confezionamento secondario (Loxess Pharma GmbH).

Tipologia variazione: Tipo IA

Tipo di modifica: B.II.b.2 a)

Modifica apportata: Sostituzione del sito responsabile del controllo microbiologico (Laboratorio Echevarne, S.A.).

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

Regulatory affairs manager EU
Yara Godoy

TX22ADD5837 (A pagamento).

LABORATOIRES THEA

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: Laboratoires Thea - 12, Rue Louis Blériot - 63017 Clermont-Ferrand Cedex 2 Francia

Specialità medicinale: MONOPROST

Confezioni e numeri A.I.C.: 50 mcg/ml collirio, soluzione da 6 ml - AIC 041429061

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 712/2012:

Modifica stampati ai sensi dell'articolo 79 del D. Lgs. n. 219/2006: Modifica delle Etichette nella veste tipografica definitiva (mock up)

Codice pratica C1B/2021/6180

È autorizzata la modifica 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 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 che i lotti prodotti entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Decorrenza della modifica: Dal giorno successivo alla pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Il procuratore
dott.ssa Laura Bisi

TX22ADD5838 (A pagamento).



MEDAC PHARMA S.R.L.

Sede: via Viggiano, 90 - 00178 Roma (RM), Italia
Codice Fiscale: 11815361008
Partita IVA: 11815361008

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

Titolare AIC: Medac pharma s.r.l.

Specialità medicinale: NAEGOTI - A.I.C. n. 048064 tutte le confezioni

Codice pratica: C1A/2022/818

Tipologia variazione: variazione IA(in) C.I.z): eliminazione di indicazione coperta da brevetto.

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

TX22ADD5839 (A pagamento).

OPELLA HEALTHCARE ITALY S.R.L.

Sede legale: viale L. Bodio, 37/b - 20158 Milano
Codice Fiscale: 13445820155

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.

Titolare A.I.C.: Opella Healthcare Italy S.r.l.

Specialità medicinale: FEXOFENADINA OPELLA HEALTHCARE 120 mg compresse rivestite con film

Confezioni AIC n. 033304041, 033304078

Codice pratica: N1B/2022/333

Var. IB C.I.z Aggiornamento del paragrafo 4.6 del RCP (fertilità), allineamento degli stampati al QRD template e modifiche editoriali.

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 s.m., è autorizzata

la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.6 del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GU della variazione, al RCP; 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 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. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione in GU della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott.ssa Valeria Ferrari

TX22ADD5841 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

Sede legale: via Vittor Pisani, 20 - 20124 Milano
Codice Fiscale: 13179250157

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.

Specialità medicinale: PIPERACILLINA E TAZOBACTAM MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 037668

Codice pratica: N1B/2021/1646

Var IB Cat C.I.11.z – Aggiornamento del Risk Management Plan (versione 7.0).

Specialità medicinale: ACICLOVIR MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 034738

Codice pratica: N1B/2022/322

Var IB Cat B.II.c.1.z - Modifica minore del range di specifica del test del Drop point per l'eccipiente Tefose 1500.

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

Specialità medicinale: MYTULIP

Confezioni AIC n. 039878

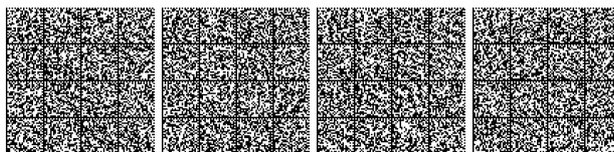
Codice pratica: C1B/2022/353

Proc. DE/H/1606/001/IB/019/G

Grouping IB: Var IB Cat B.II.b.3.a – Aggiornamenti minori del wording utilizzato per la descrizione del processo produttivo; Var IAin Cat B.II.b.2.c.1 – Aggiunta del sito di rilascio lotti Mylan Hungary Kft, HU.

Specialità medicinale: VORICONAZOLO MYLAN PHARMA

Confezioni AIC n. 042801011



Codice pratica: C1A/2022/644
 Proc. NL/H/2967/001/IA/018
 Var IAin Cat C.I.3.a – Aggiornamento dei paragrafi 4.4 e 4.8 del RCP in accordo alla procedura EMEA/H/C/PSUSA/3127/202102.

Specialità medicinale: PERINDOPRIL MYLAN GENERICS
 Confezioni AIC n. 040739

Codice pratica: C1A/2021/3038

Proc. NL/H/5535/001-003/IA/011

Var IAin Cat C.I.3.a – Aggiornamento paragrafo 4.8 del RCP e paragrafo 4 del FI in accordo alla procedura PSUSA/00002354/202010.

Specialità medicinale: AMLODIPINA/VALSARTAN/IDROCLOROTIAZIDE MYLAN PHARMA

Confezioni AIC n. 049044

Codice pratica: C1A/2022/913

Proc. NO/H/0277/001-005/IA/003/G (NO/H/XXXX/IA/033/G)

Var IAin Cat C.I.3.a - Aggiornamento paragrafi 4.4 e 4.8 del RCP e paragrafo 2 e 4 del FI in accordo alla procedura PSUSA/00001662/202101.

Specialità medicinale: GLICLAZIDE MYLAN GENERICS ITALIA

Confezioni AIC n. 038469

Codice pratica: C1A/2022/1261

Proc. NL/H/4947/001/IA/026

Var IA Cat A.7 – Eliminazione del sito produttivo Krka, d.d. (produzione, confezionamento, controllo e rilascio).

Specialità medicinale: FAMCICLOVIR MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 039252

Codice pratica: C1A/2022/1000

Proc. DK/H/1536/001-003/IA/014/G

Var IAin Cat B.II.b.2.c.1 – Aggiunta del sito di rilascio lotti Mylan Hungary Kft.; Var IAin Cat A.5.a – Cambio del nome del produttore responsabile per tutte le fasi di produzione da Specifar S.A. a PharmaPath S.A.

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, dove applicabile, relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Dove applicabile, il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate dalla data di pubblicazione in GU della variazione al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU che, dove applicabile, i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GU, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Specialità medicinale: ABACAVIR MYLAN

Confezioni AIC n. 045354

Codice pratica: C1B/2021/2819

Proc. NL/H/3913/001/IB/007

Var IB Cat C.I.2.a – Aggiornamento paragrafi 4.4 e 4.5 del RCP e paragrafo 2 del FI in linea con il prodotto di riferimento, inclusi aggiornamenti editoriali.

Specialità medicinale: AZITROMICINA MYLAN GENERICS ITALIA

Confezioni AIC n. 037972

Codice pratica: C1B/2022/561

Proc. NL/H/0958/001-002/IB/034

Var IB Cat C.I.3.z – Aggiornamento paragrafo 4.5 del RCP e paragrafo 2 del FI in accordo alla procedura PSUSA/00001693/202104.

Specialità medicinale: TIGECICLINAMYLAN PHARMA

Confezioni AIC n. 044987

Codice pratica: C1B/2022/777

Proc. MT/H/0238/001/IB/014

Var IB Cat C.I.2.a – Aggiornamento paragrafi 4.6, 4.8 e 5.1 del RCP e paragrafo 4 del FI in linea con il prodotto di riferimento.

Specialità medicinale: ELATREX

Confezioni AIC n. 045870

Codice pratica: C1A/2022/987

Proc. DE/H/4126/001-005/IA/027

Var IAin Cat C.I.3.a – Aggiornamento paragrafi 4.4 e 4.8 del RCP e paragrafi 2 e 4 del FI in accordo alla procedura PSUSA/00002254/202104.

Specialità medicinale: IRBESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN

Confezioni AIC n. 040973

Codice pratica: C1A/2022/93

Proc. ES/H/0608/001-003/IA/031

Var IAin Cat C.I.3.a – Aggiornamento paragrafi 4.4 e 4.8 del RCP e paragrafi 2 e 4 del FI in accordo alla procedura PSUSA/00001662/202101.

Specialità medicinale: BIMATOPROST E TIMOLOLO MYLAN

Confezioni AIC n. 045147

Codice pratica: C1B/2022/397

Proc. NL/H/3812/001/IB/013

Var IB Cat C.I.3.a – Aggiornamento RCP e FI in accordo alla procedura PSUSA/00000413/202103.

Specialità medicinale: RILUZOLO MYLAN

Confezioni AIC n. 041549

Codice pratica: C1B/2020/2588

Proc. PT/H/2347/001/IB/016

Var IB Cat C.I.z – Aggiornamento RCP e FI in accordo alla linea guida sugli eccipienti ad effetto noto (avvertenza sodio) e modifiche editoriali.

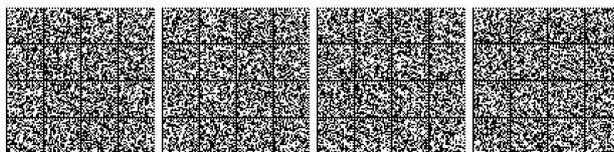
Specialità medicinale: OLMESARTAN MEDOXOMIL E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN

Confezioni AIC n. 045197

Codice pratica: C1A/2021/3482

Proc. PT/H/1155/001-004/IA/020

Var IAin Cat C.I.3.a – Aggiornamento paragrafi 4.4 e 4.8 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI in accordo alla procedura PSUSA/00001662/202101.



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

Specialità medicinale: CITALOPRAM MYLAN GENERICS ITALIA

Confezioni AIC n. 036657017

Codice pratica: N1B/2020/1370; N1B/2021/1041

2 x Cat C.I.Z: Adeguamento alle raccomandazioni del PRAC pubblicate il 22/06/2020 (EMA/PRAC/257435/2020 Corr 2 3 4 - EPITT n. 19475); Allineamento alla linea guida degli eccipienti ad effetto noto 'Excipients in the labelling and package leaflet of medicinal products for human use' (SANTE-2017-11668), adeguamento all'ultimo QRD template e modifiche editoriali.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.4, 4.5, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 6.1, 9 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare (dove applicabile) o dalla data di pubblicazione in GU, al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare (dove applicabile) o dalla data di pubblicazione in GU, 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 in GU della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornati entro il medesimo termine.

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX22ADD5842 (A pagamento).

LABORATOIRES THEA

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: Laboratoires Thea - 12, Rue Louis Blériot - 63017 Clermont-Ferrand Cedex 2 Francia

Specialità medicinale: MONOPROST 50 mcg/ml collirio, soluzione

Confezioni e numeri A.I.C.: 5 contenitori monodose da 0,2 ml - AIC 041429010

10 contenitori monodose da 0,2 ml - AIC 041429022
30 contenitori monodose da 0,2 ml - AIC 041429034
90 contenitori monodose da 0,2 ml - AIC 041429046
1 flacone in HDPE da 2,5 ml multidose - AIC 041429059
1 flacone in HDPE da 6 ml multidose - AIC 041429061
Procedura di Mutuo Riconoscimento n. MRP FR/H/0499/001-002/IA/036 conclusasi in data 05 maggio 2022.

Codice pratica: C1A/2022/984

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 712/2012: Variazione tipo IA

C.I.3.a: implementazione di un testo in accordo all'autorità - aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del foglio illustrativo in accordo alle conclusioni dello PSUSA/00001832/202104

Decorrenza della modifica: Dal 18 marzo 2022 per il Riassunto delle Caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i 6 mesi dalla medesima data al foglio illustrativo.

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

A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il procuratore
dott.ssa Bisi Laura

TX22ADD5843 (A pagamento).

LABORATOIRES THEA

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: Laboratoires Thea - 12, Rue Louis Blériot - 63017 Clermont-Ferrand Cedex 2 Francia

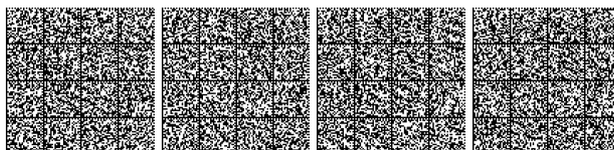
Specialità medicinale: MONOPROST 50 mcg/ml collirio, soluzione

Confezioni e numeri A.I.C.: 5 contenitori monodose da 0,2 ml - AIC 041429010

10 contenitori monodose da 0,2 ml - AIC 041429022

30 contenitori monodose da 0,2 ml - AIC 041429034

90 contenitori monodose da 0,2 ml - AIC 041429046



1 flacone in HDPE da 2,5 ml multidose - AIC 041429059
 1 flacone in HDPE da 6 ml multidose - AIC 041429061
 Procedura di Mutuo Riconoscimento n. MRP
 FR/H/0499/001-002/IA/035/G conclusasi in data 02 marzo
 2022.

Codice pratica: C1A/2022/221

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE)
 712/2012:

Grouping di variazioni tipo IA:

A.4 modifica del nome del titolare di ASMF e del produt-
 tore della sostanza attiva (Euroapi Hungary Ltd.)

Decorrenza della modifica: Dal 13 dicembre 2021

B.I.a.3.a e B.I.a.2.a Incremento del batch size e della resa
 della sostanza attiva (da 680 ± 131 g (67.5 ± 13 %) a $786 \pm$
 101 g (78 ± 10 %)).

Decorrenza delle modifiche: Dal 20 dicembre 2021

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

Il procuratore
 dott.ssa Bisi Laura

TX22ADD5844 (A pagamento).

ZETA FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: via Mentana, 38, 36100 Vicenza (VI), Italia
 Codice Fiscale: 00330790247
 Partita IVA: 00330790247

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

Titolare: Zeta Farmaceutici S.p.A., Via Mentana, 38 -
 36100 Vicenza (VI).

Medicinale: LIDOCAINA CLORIDRATO E IDROCOR-
 TISONE ACETATO ZETA

Confezioni e numeri A.I.C.: 15 mg/g + 10 mg/g crema ret-
 tale - tubo da 30 g - AIC 031334016

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008
 e s.m.i.: Codice pratica: N1B/2021/1420: Variazione di Tipo
 IB n. A.2.b Modifica della denominazione di fantasia del
 medicinale da Lidocaina cloridrato e Idrocortisone acetato
 Zeta a Proctozeta

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

L'amministratore delegato
 Marta Benedetti

TX22ADD5848 (A pagamento).

AMDIPHARM LIMITED

Sede legale: 3 Burlington Road, Dublin 4
 Temple Chambers, Ireland
 Partita IVA: IE6384596L

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

Medicinale: LOCORTEN ANTIBIOTICO E ANTIN-
 FIAMMATORIO

Confezioni e numeri AIC: 044706012 e 044706024

Codice pratica: N1B/2021/516

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB n.
 C.1.z.

Modifica apportata: Modifica del Riassunto delle Caratte-
 ristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo per armonizza-
 zione degli stampati e per allineamento alle versioni correnti
 del QRD template e della linea guida eccipienti. Modifiche
 editoriali minori.

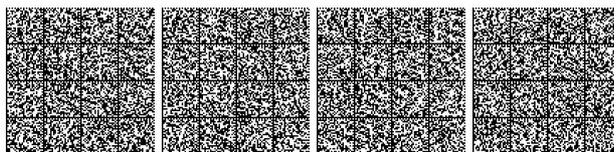
E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richie-
 sta ((paragrafi 2; 4.2; 4.3; 4.4; 4.5; 4.8; 5.2 e 9d el RCP e
 corrispondenti paragrafi del *FI*) relativamente alle confe-
 zioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla
 Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autoriz-
 zate, dalla data di entrata in vigore della presente comunica-
 zione di notifica regolare all'RCP del Prodotto; entro e non
 oltre i sei mesi dalla medesima data al FI.

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. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di
 pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica ita-
 liana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti
 a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che
 scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico
 o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare
 AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo
 aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
 Sante Di Renzo

TX22ADD5849 (A pagamento).



ORGANON ITALIA S.R.L.

Sede legale: piazza Carlo Magno n. 21 - 00162 Roma
Partita IVA: 03296950151

Comunicazione di notifica regolare

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N° N1B/2021/813

Medicinale: PRACTIL

Codice farmaco: 025253

Titolare AIC: MSD Italia S.r.l.

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3.z

Modifica apportata: Adeguamento al testo PSUSA/00001307/202007.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.4 e 4.5 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. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore speciale
dott.ssa Paola Berti

TX22ADD5850 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: via P. Paleocapa, 7 - Milano

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.

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: PARACETAMOLO ZENTIVA

Confezione e Numero di AIC: 500 mg compresse - 20 compresse - AIC n. 023635055

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N° N1B/2021/480

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB n. A.3 e Tipo IA C.I.z

Modifica apportata: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo a seguito della Comunicazione esito Rinnovo (Codice Pratica: FVRN/2010/857). Modifica della denominazione di un eccipiente.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 3, 4.2, e 6.1 e 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e paragrafi 3 e 6 del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore speciale
dott.ssa Alessandra Molin Zan

TX22ADD5851 (A pagamento).

TEOFARMA S.R.L.

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

Titolare AIC: Teofarma S.r.l. - via F.lli Cervi n. 8 - 27010 Valle Salimbene (PV)

Comunicazione notifica regolare
0050335-28/04/2022-AIFA-AIFA_PPA-P

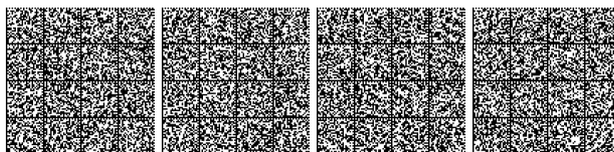
Codice pratica n. N1B/2021/594

Medicinale: INITISS PLUS

Confezioni e numeri AIC: - "5 mg + 12,5 mg compresse rivestite con film" 14 compresse - AIC 029116011.

Modifica apportata:

- variazione tipo IB C.I.z), implementazione di importanti informazioni di sicurezza per adeguarsi alle raccomandazioni del PRAC (EU PSUR Work Sharing Benazepril/idroclorotiazide FR/H/PSUR/0043/02), estesa a tutti i medicinali contenenti idroclorotiazide. Aggiornamento degli stampati alla versione più recente del QRD Template e modifiche editoriali minori.



E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.4, 4.8, 9 e 10 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Decorrenza delle modifiche: Dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il procuratore
Matteo Manera

TX22ADD5859 (A pagamento).

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

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

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

Medicinale: VISCOMUCIL

Numero A.I.C. e confezione: 039872015

Codici pratiche: N1B/2015/5053, N1B/2016/774 e N1B/2020/1761

Comunicazione di notifica regolare
0054203-05/05/2022-AIFA-AIFA_PPA-P

Modifiche di Tipo IB, categorie C.I.z); C.I.1.a); C.I.z)

Modifiche apportate: Aggiornamento del Foglio Illustrativo a seguito dei risultati del readability user test. Modifica degli stampati su richiesta dell'autorità competente Aifa del 26 gennaio 2016 a seguito della decisione n. C (2016) 226 del 14/01/2016 della Commissione Europea nel quadro dell'articolo 31 della direttiva 2001/83/CE;

Adeguamento stampati alla linea guida eccipienti «Excipients in the labelling and package leaflet of medicinal products for human use», all'ultima versione del QRD Template e modifiche editoriali minori.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 4.4, 4.6, 4.7, 4.8, 6.5, 7 e 9 del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare del RCP, 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. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GU della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX22ADD5861 (A pagamento).

ASPEN PHARMA TRADING LIMITED

Sede legale: Citywest Business Campus - Dublin 24 - 3016
- Lake Drive - Ireland
Partita IVA: IE9758871P

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

Medicinale: DECA DURABOLIN 25 mg/ml soluzione iniettabile

Confezioni e numeri di AIC: AIC 017712011

Codice pratica: N1B/2022/105

Tipologia variazione: Tipo IB n. B.II.b.3.a

Tipo di modifica: Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito

Modifica Apportata: modifica dell'orientamento delle ampolle da capovolto a verticale per il trattamento termico delle ampolle riempite.

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data della loro pubblicazione in GU.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX22ADD5863 (A pagamento).



DOC GENERICI S.R.L.

Sede legale: via Turati, 40 - 20121 Milano
Codice Fiscale: 11845960159

Riduzione di prezzo al pubblico di specialità medicinali

BISANTIM 0,3 mg/ml + 5 mg/ml collirio, soluzione - 1 flacone LPDE da 3 ml con contagocce - AIC 045145012 - classe A - prezzo € 13,52

Il suddetto prezzo, non comprensivo delle riduzioni di cui alle determinazioni AIFA previste per il ripiano dello sfondamento del tetto di spesa, entrerà in vigore, anche ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, il giorno successivo alla pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale

Un procuratore
dott.ssa Marta Bragheri

TX22ADD5864 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Titolare A.I.C.: Bayer S.p.a

Medicinale DOTAGRAF 0.5 mmol/ml soluzione per iniezione.

Codice farmaco n. 043849. Tutte le confezioni.

Codice pratica n. C1A/2022/1018.

Procedura n. DE/H/3944/001-002/IA/021.

Variazione tipo IA B.I.a.1.f: Modifica del fabbricante di una materia prima, di un reattivo o di un prodotto intermedio utilizzati nel procedimento di fabbricazione di un principio attivo o modifica del fabbricante del principio attivo (compresi eventualmente i siti di controllo della qualità), per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea. Modifiche nelle misure riguardanti le prove di controllo della qualità per la sostituzione del principio attivo o l'aggiunta di un sito in cui si effettua il controllo o la prova dei lotti (sostituzione del sito di controllo microbiologico MPL Mikrobiologisches Prifflabor GmbH).

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

Data di implementazione: 31 marzo 2022.

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV22ADD5748 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.a., con sede e domicilio legale in Viale Certosa 130 - 20156 (Milano).

Codice fiscale e partita I.V.A. n. 05849130157.

Specialità medicinale: SARIDON.

5 compresse - A.I.C. n. 004336083.

10 compresse - A.I.C. n. 004336044.

20 compresse - A.I.C. n. 004336107.

Pratica n. N1A/2022/433.

IAIN B.II.b.1: aggiunta di un sito di produzione Delpharm L'Aigle France: confezionamento primario e secondario del prodotto finito.

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV22ADD5749 (A pagamento).

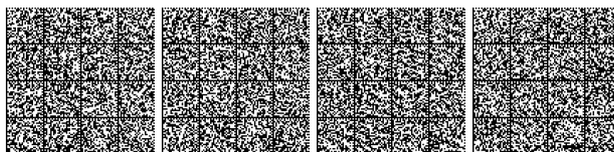
CONSIGLI NOTARILI**CONSIGLIO NOTARILE
DI GORIZIA**

Dispensa, a sua domanda, dall'esercizio delle funzioni notarili del notaio Corrado Marrocco

Il presidente del Consiglio notarile di Gorizia rende noto che con decreto dirigenziale del 21 febbraio 2022, il notaio Corrado Marrocco, residente nel Comune di Monfalcone (d.n. di Gorizia) è stato dispensato dall'ufficio a sua domanda, con effetto dal giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il presidente
notaio Damjan Hlede

TU22ADN5752 (Gratuito).



CONSIGLIO NOTARILE DI SONDRIO*prot. n. 38**Iscrizione a ruolo del notaio dott. Salvatore Pepe*

Il presidente del Consiglio notarile di Sondrio,

Vista la domanda di iscrizione a ruolo del dott. Pepe Salvatore, nato a Marsicovetere (Potenza) il 13 ottobre 1990, già notaio in Volpago del Montello (Distretto notarile di Treviso), trasferito nella sede di Ardenno (Distretto notarile di Sondrio), con decreto emesso dal direttore generale del Dipartimento per gli affari di giustizia - Direzione generale degli affari interni presso il Ministero della giustizia in data 26 gennaio 2022, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - Serie generale - n. 22 del 28 gennaio 2022;

preso atto altresì del decreto emesso dal direttore generale del Dipartimento per gli affari di giustizia - Direzione generale degli affari interni presso il Ministero della giustizia in data 7 marzo 2022, in virtù del quale è stato prorogato di novanta giorni il termine stabilito per l'assunzione, da parte

del succitato notaio Salvatore Pepe delle funzioni notarili nel Comune di Ardenno;

esaminati gli allegati documenti alla domanda sopracitata; ritenuto che lo stesso ha adempiuto a tutte le formalità prescritte dalle vigenti disposizioni ed ha aperto lo studio in Ardenno, Via Libertà n. 22;

visti l'art. 24 della legge notarile 16 febbraio 1913, n. 89 e l'art. 47 del relativo regolamento di cui al regio decreto del 10 settembre 1914, n. 1326;

ordina

l'iscrizione del suddetto dott. Salvatore Pepe nel ruolo dei notai esercenti in questo distretto con residenza in Ardenno.

Sondrio, 5 aprile 2022

Il presidente del consiglio notarile
Maria Beatrice Milvio

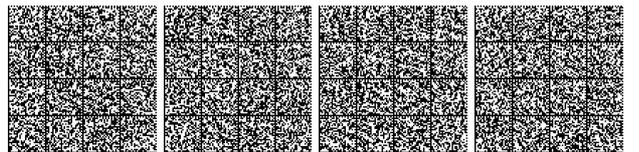
TU22ADN5813 (Gratuito).

MARGHERITA CARDONA ALBINI, *redattore*DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2022-GU2-57) Roma, 2022 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



MODALITÀ PER LA VENDITA

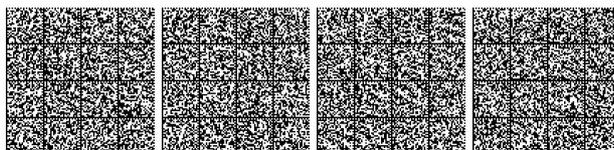
La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

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

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

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

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



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



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

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

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

- in formato elettronico, in maniera pratica e veloce tramite il nuovo portale IOL - Inserzioni on-line, disponibile all'indirizzo www.inserzioni.gazzettaufficiale.it;
 - per posta o corriere al seguente indirizzo: I.P.Z.S. S.p.A. - Ufficio inserzioni G.U. via Salaria, 691 - 00138 Roma. L'importo delle inserzioni deve essere preventivamente versato sul c/c bancario intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. presso BPER BANCA S.p.A., AG. 20 Roma, Viale di Porta Tiburtina, 46 - 00185 Roma (IBAN: IT 21 B 05387 03227 000035041393) oppure sul c/c postale n. 16715047 intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. indicando sull'attestazione di pagamento la causale del versamento;
 - consegna a mano direttamente allo sportello dell'Istituto sito in piazza G. Verdi 1, 00198 Roma, solo in caso di inserzioni con pagamento in contanti, carta di credito o assegno circolare intestato all'Istituto. Qualora l'inserzione venga presentata per la pubblicazione da persona diversa dal firmatario, è necessario presentare delega scritta rilasciata dallo stesso o da altro soggetto autorizzato dall'ente inserzionista e copia fotostatica di un valido documento d'identità del delegante. Il delegato invece dovrà esibire un valido documento d'identità. Si informa inoltre che l'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato rilascerà fattura esclusivamente all'Ente delegante e che nella delega dovrà essere contenuta espressa accettazione di tale modalità di fatturazione.
- La pubblicazione dell'inserzione nella *Gazzetta Ufficiale* viene effettuata, in caso di inoltro in formato elettronico, il 3° giorno ferialo successivo a quello dell'apposizione della firma digitale sulla piattaforma IOL; in caso di inoltro in formato cartaceo avviene il 6° giorno ferialo successivo a quello del ricevimento da parte dell'ufficio inserzioni.
- I testi in forma cartacea inviati per posta o presentati allo sportello, devono pervenire in originale, trascritti a macchina o con carattere stampatello, redatti su carta da bollo o uso bollo, con l'applicazione di una

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

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

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

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

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

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

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

TARIFFE

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

Annunzi commerciali
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:
€ 16,87

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 20,58

Annunzi giudiziari
Per ogni riga o frazione di riga
(comprese comunicazioni o avvisi relativi
a procedure di esproprio per pubblica utilità)

Imponibile:
€ 6,62

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 8,08

FATTURAZIONE PUBBLICA AMMINISTRAZIONE

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

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

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

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

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

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





€ 2,04

