



GAZZETTA UFFICIALE DELLA REPUBBLICA ITALIANA

FOGLIO DELLE INSERZIONI

PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 18 dicembre 2008

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 - LIBRERIA DELLO STATO - PIAZZA G. VERDI 10 - 00198 ROMA - CENTRALINO 06-85081

Le inserzioni si ricevono presso l'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato in Roma (Ufficio Inserzioni - Piazza Verdi, 10 - Telefoni 06-85082146 06-85082189). 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.

AVVISO AGLI ABBONATI

Dal 20 ottobre vengono resi noti nelle ultime pagine della *Gazzetta Ufficiale* i canoni di abbonamento per l'anno 2009. Contemporaneamente vengono inviate le offerte di rinnovo agli abbonati, complete di bollettini postali precompilati per la conferma dell'abbonamento stesso. Si pregano i signori abbonati di far uso di questi bollettini.

Si rammenta che la campagna di abbonamento avrà termine il 26 gennaio 2009.

Si pregano comunque gli abbonati che non intendano effettuare il rinnovo per il 2009 di darne comunicazione via fax al Settore Gestione *Gazzetta Ufficiale* (nr. 06-8508-2520) ovvero al proprio fornitore.

SOMMARIO

Annunzi commerciali:	Pag.	1
— Convocazioni di assemblea	»	1
— Altri annunzi commerciali	»	3
Annunzi giudiziari:	Pag.	10
— Notifiche per pubblici proclami	»	10
— Ammortamenti	»	15
— Eredità	»	15
— Liquidazione coatta amministrativa	»	16
— Riconoscimenti di proprietà	»	16
— Proroga termini	»	16
— Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione ..	»	17
Altri annunzi:	Pag.	17
— Espropri	»	17
— Specialità medicinali, presidi sanitari e medico-chirurgici ..	»	19
— Concessioni di derivazione di acque pubbliche	»	46
Rettifiche:	Pag.	47

Indice degli annunzi commerciali

Pag. 47

ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

RAGGIO VERDE - S.p.a.

Società di costruzioni dal 1980

Verbale di convocazione assemblea ordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea per il giorno 14 gennaio 2009 alle ore 14,30 presso la sede legale della società in Nola alla piazza Matteotti n. 2 in prima convocazione e, ove occorra, per il giorno 15 gennaio alle 14,30, stesso luogo, in seconda convocazione, per discutere sul seguente

Ordine del giorno:

1. Trasformazione da S.p.a. a S.r.l. e revoca del Collegio sindacale;
2. Spostamento della sede sociale;
3. Varie ed eventuali.

Li, 1° dicembre 2008

L'amministratore:
Mezza Nicola

C-0821667 (A pagamento).

**“CENTRO COORDINAMENTO PILE
ED ACCUMULATORI”**

*Convocazione di tutti i soggetti obbligati alla costituzione del
“Centro Coordinamento Pile ed Accumulatori”*

Visti:

- la Direttiva 2006/66/CE
- gli articoli 16, 17 e 18 del D.L.vo 188/2008

Al fine di:

costituire il “Centro Coordinamento Pile ed Accumulatori”, avente il compito di ottimizzare le attività di competenza dei sistemi collettivi ed individuali, a garanzia di comuni, omogenee e uniformi condizioni operative, al fine di incrementare le percentuali di raccolta e di riciclaggio dei rifiuti di pile ed accumulatori (Art. 17 Comma D.Lvo 188/2008).

Si convoca l’Assemblea Costituente in data 23 Dicembre 2008 alle ore 10.30 presso il notaio Alberto Vladimiro Capasso, via Ennio Quirino Visconti, 8 – 00193 Roma.

E’ richiesta la partecipazione di tutti i sistemi collettivi ed individuali di gestione di pile ed accumulatori, aventi statuto e finalità coerenti con quanto previsto dagli articoli 6 e 7 D.Lvo 188/2008, in vigore dal 18/12/08 i quali si siano regolarmente costituiti entro il 22 dicembre 2008.

La presente convocazione è stata pubblicata il 15/12/2008 sui principali quotidiani nazionali.

Per intervenire alla costituzione del Centro Coordinamento Pile e Accumulatori, i sistemi collettivi ed individuali sono tenuti a qualificarsi inviando, entro il 22 dicembre 2008 alle ore 12, le proprie generalità e copie dello Statuto, dell’Atto Costitutivo e dell’Iscrizione alla CCIAA all’attenzione del notaio Alberto Vladimiro Capasso, via Ennio Quirino Visconti, 8 – 00193 Roma, Fax: 06.3210791.

Lo statuto, il Regolamento ed il Codice Etico del costituendo Centro di Coordinamento Pile e Batterie (CdCPA) sono disponibili al sito internet www.cdcpa.org Per ulteriori informazioni si prega di contattare: segreteria@cdcpa.org

F.to Notaio
Alberto Vladimiro Capasso

IG-08386 (A pagamento).

MESA S.p.A.

Direzione e coordinamento ex art. 2497 c.c.: Norauto Groupe
Sede in Venaria Reale (TO) viale Carlo Emanuele II n.150
Capitale sociale Euro 15.349.500,00 i.v.
C.F./ P.IVA 08122280012

L’assemblea ordinaria degli azionisti è convocata presso la sede della MESA S.p.A. in Venaria Reale, viale Carlo Emanuele II n. 150 alle ore 11,30 del 22 gennaio 2009 ed eventualmente in seconda convocazione il 22 gennaio 2009 alle ore 16,00 stesso luogo per deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Deliberazioni di cui all’art. 2364 C.C. 1 comma n. 1.2.3, deliberazioni inerenti e conseguenti.

p. il Consiglio di Amministrazione
Il Consigliere Francis Hubert Bertrand Marie Joseph Motte

IG-08387 (A pagamento).

Pirelli & C. - Società per azioni

Sede in Milano, via G. Negri n. 10
Capitale sociale € 1.556.692.865,28 interamente versato
Registro delle imprese di Milano e codice fiscale n. 00860340157

Convocazione di assemblea speciale

I portatori di azioni di risparmio della Pirelli & C. Società per azioni sono convocati in assemblea speciale in Milano, viale Sarca n. 214, alle ore 10,30

- di lunedì 26 gennaio 2009 in prima convocazione,
 - di martedì 27 gennaio 2009 in seconda convocazione,
 - di mercoledì 28 gennaio 2009 in terza convocazione,
- per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

- 1) Nomina del rappresentante comune dei possessori di azioni di risparmio per gli esercizi 2009, 2010 e 2011.
- 2) Determinazione del compenso in favore del rappresentante comune dei possessori di azioni di risparmio.
- 3) Deliberazioni in merito al fondo di cui all’art. 146, comma primo, lettera c) del decreto legislativo 24 febbraio 1998, n. 58.

Ai sensi di legge e dello Statuto sociale sono legittimati all’intervento in assemblea gli azionisti titolari di azioni di risparmio per i quali sia pervenuta alla Società la comunicazione prevista dall’art. 2370, secondo comma, Codice civile, nel termine di due giorni precedenti la data della singola riunione assembleare.

La relazione del rappresentante comune degli azionisti di risparmio afferente tutti i punti all’ordine del giorno sarà messa a disposizione del pubblico presso la sede sociale e presso la Borsa Italiana S.p.a. entro il 31 dicembre 2008 e pubblicata sul sito internet della Società all’indirizzo www.pirelli.com

Milano, 15 dicembre 2008

Il Rappresentante Comune:
Avv. Giovanni Pecorella

S-087149 (A pagamento).

CESTUD S.p.A.

Sede in Roma, Via Cartesio n. 130
Capitale Sociale 137.043,00
Codice fiscale n. 08118970584
Partita I.V.A. n. 01963621006

Convocazione di Assemblea Straordinaria

E’ convocata l’Assemblea Straordinaria dei Soci in prima convocazione presso la sede della Società in Via Cartesio, 130 Roma il 7 gennaio 2009 alle ore 8.00, ed in seconda convocazione il 9 gennaio 2009 alle ore 11.30 presso lo Studio Notarile Fenoaltea, sito in Roma Via Luigi Calamatta 2 Roma, con il seguente

Ordine del Giorno:

Adozione di decisioni in merito alle prospettive della Società: provvedimenti ai sensi degli articoli 2446 o 2447 e conseguenti.

Il Presidente Del Consiglio D’Amministrazione
Avv. Massimo Sorbo

T-08AAA3606 (A pagamento).

FIVED S.P.A.

Sede Legale: Verona, Via della Valverde, nr. 9
 Cap. Soc. Euro 5.000.000,00.- i. v.
 Reg. Imp. VR n. 02076920962
 e REA nr. 0256426 presso la C.C.I.A.A. di Verona
 Codice Fiscale 02076920962
 Partita I.V.A. n. 02715330235

CONVOCAZIONE DI ASSEMBLEA

I signori azionisti sono convocati in assemblea straordinaria presso lo Studio del Dott. Giovanni Battista Mattarella Notaio in Trezzo sull'Adda (Milano), Piazza Nazionale, nr. 14, per il giorno 21 Gennaio 2009 alle ore 14:30, in prima convocazione e, occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 28 Gennaio 2009 medesimi luogo ed ora, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Proposta di trasferimento sede legale art. 2 dello Statuto Sociale;
2. Deliberazioni inerenti e conseguenti.
3. Varie ed eventuali.

Potranno intervenire all'assemblea i soci che avranno depositato le loro azioni almeno cinque giorni prima di quello fissato per l'assemblea, presso la sede legale o amministrativa della società o un Istituto di credito liberamente scelto.

Fived S.P.A.
 Il Vice Presidente Robert Balzarini

T-08AAA3602 (A pagamento).

METECNO S.p.A.

Sede Sociale: Corso Italia 24 - Milano
 Capitale sociale: € 26.015.118,00
 REA 592387
 Codice Fiscale e Registro Imprese n.00771620450

CONVOCAZIONE DI ASSEMBLEA

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea Ordinaria per il giorno 07.01.2009 alle ore 13,00 in Castel Rocchero, strada per Acqui Terme 15, in prima convocazione, e occorrendo, in seconda convocazione, il giorno 08.01.2009, stessa ora, stesso luogo, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del Giorno

1. Analisi del contratto stipulato con Mauna e delibere conseguenti;
2. Ratifica accordo interbancario;
3. Analisi situazione economica, patrimoniale e finanziaria al 31 Ottobre 2008;
4. Ratifica operato amministratori e sindaci e manleva;
5. Varie ed eventuali.

Hanno diritto di intervenire all'assemblea gli azionisti che avranno depositato le loro azioni presso la cassa sociale, almeno cinque giorni prima di quello fissato per l'assemblea.

Il Presidente
 Ing. Maurizio Morandi

T-08AAA3603 (A pagamento).

O.P.E. OLCESE PUBBLICITA' ESTERNA SPA

GENOVA V. G. D'ANNUNZIO 2/92
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02838620108

CONVOCAZIONE DI ASSEMBLEA

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea Ordinaria in Genova, Via G. D'Annunzio n. 2/92 presso la sede legale in prima convocazione il giorno 7 gennaio 2009 alle ore 11 ed in seconda convocazione il giorno 8 gennaio 2009, stessi ora e luogo per deliberare sul seguente

ORDINE DEL GIORNO

- Nomina dell'amministratore unico;
- Nomina del collegio sindacale.

Genova, 15 dicembre 2008

L'Amministratore Unico
 Giuseppina Iguera

T-08AAA3600 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI**CENTRO SVILUPPO Srl****MAESTRALE Srl**

ESTRATTO DEL PROGETTO DI FUSIONE TRANSFRONTALIERA TRAMITE INCORPORAZIONE DELLE SOCIETA' CENTRO SVILUPPO Srl E MAESTRALE Srl Pubblicato ai sensi dell' art. 7 d.lgs. 108 del 2008.

a) Tipo, denominazione, legge regolatrice e sede statutaria:

incorporante - società a responsabilità limitata CENTRO SVILUPPO Srl, di diritto romeno regolata dalla legge romena, con sede in ROMANIA, prov. CONSTANTA, località Constanta, Granicerului, n°8, scala B, cam. 8;

incorporanda - società a responsabilità limitata MAESTRALE Srl, di diritto italiano regolata dalla legge italiana, con sede in ITALIA, prov. GROSSETO, località Grosseto, Piazza Maniscalchi, n°7.

b) Registro delle imprese nel quale sono iscritte le società e relativo numero d'iscrizione:

incorporante - iscritta alla Camera di Commercio di CONSTANTA con n°.J13/4204/2008;

incorporanda - iscritta alla Camera di Commercio di GROSSETO con n°.110837.

c) Modalità di esercizio dei propri diritti da parte di creditori e soci nonché modalità con le quali si possono ottenere gratuitamente dalle società partecipanti tali informazioni:

incorporante - i diritti dei creditori verranno regolati dall'art. 2519 della Legge 31/1990, modificata e ripubblicata, mentre informazioni gratuite possono essere ottenute presso la sede societaria;

incorporanda - i diritti dei creditori verranno regolati dagli articoli 2503 e 2504-bis modificati nei termini dall'art. 2505-quarter del CC Italiano, mentre informazioni gratuite possono essere ottenute presso la sede societaria.

Approvato oggi, 11 dicembre 2008

Amministratore Unico
 Pierallini Giovanni

T-08AAB3612 (A pagamento).

**Totally Italian Generated Receivables S.r.l.
(Tigra S.r.l.)**

Sede Legale: in Brescia, via Romanino 1
Iscritta al registro delle imprese di Brescia al n. 08831061000
all'elenco generale di cui all'art. 106
del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385
al n. 37774 e all'elenco speciale di cui all'art. 107
del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385
al n. 33190.0
Partita I.V.A. n. 08831061000

Avviso di cessione di crediti pro-soluto (ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti e dell'articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385), corredato dall'informativa sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 4 aprile 2001.

La società Totally Italian Generated Receivables S.r.l. (Tigra S.r.l.), con sede legale in Via Romanino 1, 25122, Brescia comunica che, nell'ambito di un'operazione unitaria di cartolarizzazione ai sensi della Legge 130 relativa a crediti derivanti da contratti di finanziamento conclusi tra GMAC Italia S.p.A. ed i suoi clienti ceduti da GMAC Italia S.p.A., in forza di un contratto quadro di cessione di crediti, "individuabili in blocco" ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 130, concluso in data 21 dicembre 2006 e del contratto di trasferimento, esecutivo di tale accordo, concluso in data 15 dicembre 2008, ha acquistato pro soluto da GMAC Italia S.p.A., con sede in Piazzale dell'Industria, 40, 00144 Roma, Italia, tutti i crediti (per capitale, interessi, anche di mora, accessori, ulteriori danni, indennizzi e quant'altro, ma con esclusione delle commissioni applicate da GMAC Italia S.p.A.) di GMAC Italia S.p.A. derivanti dai contratti di finanziamento (i Contratti di Finanziamento) risultanti dai libri contabili di GMAC Italia S.p.A. al 30 novembre 2008, classificati in base ai criteri di classificazione applicati da GMAC Italia S.p.A. in conformità alla normativa emanata dalla Banca d'Italia, come crediti in bonis ed aventi altresì, alla data del 30 novembre 2008, le seguenti caratteristiche (da intendersi cumulative salvo ove diversamente previsto) (il Portafoglio Successivo):

(a) i contratti di finanziamento da cui derivano i crediti sono retti dalla legge italiana e sono liberamente trasferibili (ossia non richiedono il consenso preventivo del debitore di GMAC ITALIA S.p.A.);

(b) i contratti di finanziamento da cui derivano i crediti sono stati interamente erogati da GMAC ITALIA S.p.A.;

(c) i contratti di finanziamento da cui derivano i crediti sono stati concessi da GMAC ITALIA S.p.A. per finanziare l'acquisto di veicoli;

(d) i contratti di finanziamento da cui derivano i crediti hanno almeno due rate scadute e regolarmente pagate;

(e) i contratti di finanziamento da cui derivano i crediti prevedono, per ciascuna rata predeterminata dal piano di ammortamento, il pagamento di interessi (se dovuti) e di capitale;

(f) i contratti di finanziamento da cui derivano i crediti non hanno un piano di rimborso in cui la rata mensile finale è maggiore del doppio dell'ammontare di ciascuna rata mensile;

(g) i debitori ceduti che sono parti dei contratti di finanziamento da cui derivano i crediti sono persone fisiche o giuridiche con domicilio fiscale in Italia e non sono enti pubblici e/o dipendenti di GMAC ITALIA S.p.A.;

(h) ogni debitore ceduto ha pagato l'ultima rata relativa al contratto di finanziamento entro 30 giorni dalla sua scadenza;

(i) i contratti di finanziamento da cui derivano i crediti sono denominati in euro;

(di seguito, Criteri Comuni) e che, oltre ai Criteri Comuni sopra elencati, avevano alla data del 30 novembre 2008, le seguenti caratteristiche:

(A) i contratti di finanziamento da cui derivano i crediti sono stati stipulati dai debitori di GMAC ITALIA S.p.A. dal 31 Agosto 2008 (incluso) al 29 Settembre 2008 (escluso);

(B) i contratti di finanziamento da cui derivano i crediti sono stati stipulati dai debitori di GMAC ITALIA S.p.A. dal 13 agosto 2003 (incluso) al 31 Agosto 2008 (escluso), che attualmente rispettano i criteri di cui ai successivi punti (c) e (d) ma che non li rispettavano al momento in cui i contratti di equivalente natura e data di origine, furono venduti da GMAC ITALIA S.p.A. a Totally Italian Generated Receivables S.r.l. con le precedenti cessioni;

(C) i contratti di finanziamento da cui derivano i crediti non hanno rate a scadere e dovute in data successiva a 60 mesi dal 30 novembre 2008;

(D) i contratti di finanziamento da cui derivano i crediti hanno sei o più rate che devono ancora essere pagate dai debitori di GMAC ITALIA S.p.A.

Unitamente ai crediti del Portafoglio Successivo sono stati altresì trasferiti a Totally Italian Generated Receivables S.r.l. (Tigra S.r.l.), ai sensi del combinato disposto dell'articolo 4 della Legge 130 e dell'articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 "Testo unico delle leggi in materia bancaria e creditizia", tutti gli altri diritti, spettanti a GMAC Italia S.p.A., che assistono e garantiscono il pagamento dei crediti oggetto del summenzionato contratto di cessione, o altrimenti ad esso accessori, ivi incluse le garanzie reali e personali, ogni diritto e azione di ripetizione dell'indebito ai sensi dell'articolo 2033 del codice civile italiano, con riferimento ad ogni somma erogata da GMAC Italia S.p.A. ai sensi dei Contratti di Finanziamento in caso di invalidità o inefficacia per qualsiasi ragione di ciascun Contratto di Finanziamento, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione facoltà o prerogativa inerente ai suddetti crediti.

In virtù del summenzionato contratto di cessione Tigra S.r.l. si è altresì impegnata ad acquistare, con cadenza periodica, in blocco e pro-soluto, ulteriori portafogli di crediti.

GMAC Italia S.p.A. ha ricevuto, inoltre, incarico da Tigra S.r.l., di procedere, in nome e per conto di quest'ultima, all'incasso delle somme dovute in relazione ai crediti ceduti e, più in generale, alla gestione di tali crediti in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti ai sensi della Legge 130. In virtù di tale incarico, i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, sono legittimati a pagare a GMAC Italia S.p.A. ogni somma dovuta in relazione ai crediti e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era a loro consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate a tempo debito ai debitori ceduti.

Totally Italian Generated Receivables S.r.l.
(Tigra S.r.l.)

Il Presidente Del Consiglio Di Amministrazione
Dott. Luigi Passeri

T-08AAB3585 (A pagamento).

ITALIAN DREAM TEAM S.R.L.

Iscritta nell'elenco generale degli intermediari finanziari
di cui all'articolo 106 del decreto legislativo 385/1993, al n. 39228

Sede Legale: Via Romanino 1, Brescia

Codice fiscale, Partita IVA e numero di iscrizione
al Registro delle Imprese di Milano: al numero 02832670984

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto dell'articolo 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge 130/99") e dell'articolo 58 del decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (il "D.lgs. 395/93").

Italian Dream Team S.r.l., società costituita ai sensi dell'articolo 3 della Legge 130/99 (la "Società"), comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della Legge 130/99, in forza di un atto di cessione di crediti pecuniari concluso in data 04.12.2008 (la "Data di Sottoscrizione"), ha acquistato pro

soluta da Sifin S.r.l. (il "Cedente"), con effetto dalla Data di Sottoscrizione i crediti per capitale e relativi interessi, esistenti (a partire dal 31.07.2008) e futuri, nascenti da forniture di beni e servizi effettuate da parte della "Meditral Società Consortile a Responsabilità Limitata" con sede legale in Via Ardeatina n. 802 - 00178 Roma - Codice Fiscale e Numero di Iscrizione presso il Registro delle Imprese di Roma 08160851005, (il "Fornitore") nei confronti della Azienda Sanitaria Locale ROMA E con sede in Borgo Santo Spirito n. 3 - (l'"Azienda"), individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni, selezionati tra quelli che soddisfino i seguenti criteri (complessivamente i "Crediti"):

(a) essere crediti esistenti (a partire dal 31.07.2008) e/o futuri derivanti da prestazioni effettuate da parte del Fornitore nei confronti della relativa singola Azienda;

(b)(i) essere nella piena ed esclusiva titolarità, nonché nella incondizionata e libera disponibilità del Cedente, liberi da ogni pegno, pignoramento, privilegio o altro vincolo di terzi, gravame o pretesa di qualsiasi origine o natura; (ii) non essere oggetto di cessioni diverse dalle cessioni attuate attraverso la sottoscrizione degli atti di cessione, ovvero di mandato all'incasso rilasciato a terzi; ed (iii) essere liberamente e validamente trasferibili;

(c) venire ad esistenza entro la data del 31.12.2008 dalla relativa Data di Sottoscrizione.

Unitamente ai Crediti, sono stati altresì trasferiti alla Società, 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 a Sifin S.r.l. al seguente indirizzo: Via Cesare Battisti 10, 40123, Bologna.

Brescia, li 12.12.2008

Italian Dream Team S.R.L.
Il Presidente Del Consiglio Di Amministrazione
Avv. Giuseppe Romano Amato

T-08AAB3587 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BOLZANO

Il presidente del Tribunale di Bolzano con decreto del 20 novembre 2008 su ricorso di Agstner Wagger Jolanda, codice fiscale GSTJND61E53D860P, ha pronunciato l'inefficacia del prestito obbligazionario «Euro Anleihe Var. 93» n. 10756, portante un saldo di € 30.000,00, emesso dalla Cassa Raiffeisen Tures-Aurina, Filiale di Gais (BZ).

Chiunque abbia interesse può far opposizione ai sensi dell'art. 12 legge 30 luglio 1951, n. 948.

Agstner Wagger Jolanda

C-0821676 (A pagamento).

BIPIEMME GESTIONI S.G.R. S.P.A.

Iscritta al n. 20 dell'Albo delle Società di Gestione del risparmio e appartenente al Gruppo Bancario Bipiemme, iscritto all'Albo dei Gruppi Bancari n. 5584.8
Sede Legale: in Milano, Galleria de Cristoforis 7
Capitale sociale: Euro 13.855.000
Iscritta al Registro delle Imprese di Milano
Codice Fiscale e Partita IVA n. 07507200157

Avviso di cessione rapporti giuridici in blocco
(art. 58, comma 2, D. Lgs. 1 settembre 1993, n. 385)

Premesso che, come da avvisi pubblicati in G.U. n. 147, Parte II, con codici redazionali T-08AAB3551 - T-08AAB3552 - T-08AAB3553, del 13 dicembre 2008, Banca Popolare dell'Etruria e del Lazio S.C. ("BPEL") ha acquistato in data 27 novembre 2008, e con effetto dal 1° dicembre 2008, gli sportelli bancari di proprietà di UniCredit Banca S.p.A. e di UniCredit Banca di Roma S.p.A., appartenenti al Gruppo Bancario UniCredit, identificati nel predetto avviso (gli "Sportelli Ceduti"), si comunica che Bipiemme Gestioni SGR S.p.A., contestualmente all'acquisto degli Sportelli Ceduti da parte di BPEL, si è resa cessionaria da Pioneer Investment Management S.g.r. S.p.A. ("Pioneer") dei contratti di gestione di portafogli (i "Contratti") in essere con i clienti degli Sportelli Ceduti.

La cessione dei Contratti ha efficacia a far data dalle 00:01 del 1° dicembre 2008.

Bipiemme Gestioni Sgr S.P.A.
Direttore Generale Pietro Cirenei

T-08AAB3609 (A pagamento).

BIPIEMME GESTIONI S.G.R. S.P.A.

Iscritta al n. 20 dell'Albo delle Società di Gestione del risparmio e appartenente al Gruppo Bancario Bipiemme, iscritto all'Albo dei Gruppi Bancari n. 5584.8
Sede Legale: in Milano, Galleria de Cristoforis 7
Capitale sociale: Euro 13.855.000
Iscritta nel Registro delle Imprese di Milano
Codice Fiscale e Partita IVA n. 07507200157

Avviso di cessione rapporti giuridici in blocco
(art. 58, comma 2, D. Lgs. 1 settembre 1993, n. 385)

Premesso che, come da avviso pubblicato in G.U. n. 146, Parte II, codice redazionale T-08AAB3519, dell'11 dicembre 2008, Banca Popolare di Milano S.c.a.r.l. ("BPM") ha acquistato in data 27 novembre 2008, e con effetto dal 1° dicembre 2008, gli sportelli bancari di proprietà di Unicredit Banca di Roma S.p.A., Unicredit Banca S.p.A., Banco di Sicilia S.p.A., appartenenti al Gruppo Unicredit, (gli "Sportelli Ceduti"), si comunica che Bipiemme Gestioni SGR S.p.A., contestualmente all'acquisto degli Sportelli Ceduti da parte di BPM, si è resa cessionaria da Pioneer Investment Management S.g.r. S.p.A. ("Pioneer") dei contratti di gestione di portafogli (i "Contratti") in essere con i clienti degli Sportelli Ceduti.

La cessione dei Contratti ha efficacia a far data dalle 00.00.01 del 1° dicembre 2008.

Bipiemme Gestioni Sgr S.P.A.
Direttore Generale Pietro Cirenei

T-08AAB3607 (A pagamento).

Auto ABS S.r.l.

- Società Unipersonale -

Iscritta all'Elenco Generale degli Intermediari Finanziari di cui all'art. 106 D. Lgs. n. 385/93 con il n. 38995

Iscritta nell'Elenco Speciale degli Intermediari Finanziari di cui all'art. 107 D. Lgs. 385/93

Sede legale: Via V. Alfieri n. 1 - 31015 Conegliano (TV)

Capitale sociale Euro 12.000,00-i.v.

Codice fiscale, Partita IVA e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Treviso 04104170263

Avviso di cessione di crediti pro-soluto (ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007.

AUTO ABS S.r.l., società costituita ai sensi dell'articolo 3 della Legge sulla Cartolarizzazione, comunica che, in forza di un accordo quadro per la cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco denominato "Master Receivables Transfer Agreement", sottoscritto in data 9 luglio 2007 con Banque PSA Finance Succursale Italiana, con sede a Milano in Via Plezzo, 24 ("Banque PSA Succursale Italiana") e di un contratto di trasferimento esecutivo di tale accordo quadro, sottoscritto tra le medesime parti in data 15 dicembre 2008, ha acquistato pro soluto con effetto economico dal 11 dicembre 2008 i crediti che a tale data risultavano nella titolarità di Banque PSA Succursale Italiana derivanti dai contratti di finanziamento che alla data del 11 dicembre 2008 ("Data di Valutazione") presentavano altresì le seguenti caratteristiche (da intendersi cumulative salvo ove diversamente previsto):

1. il cui relativo piano di ammortamento preveda il rimborso integrale di quanto dovuto a titolo di capitale ed interessi ad una data non successiva al 1 luglio 2016;
2. per i quali sia già avvenuto l'effettivo e totale pagamento di almeno due rate;
3. il cui relativo contratto di finanziamento sia stato erogato in relazione all'acquisto di un'autovettura nuova di marca Peugeot o di marca Citroen;
4. il cui relativo contratto di finanziamento sia stato erogato da un rivenditore Peugeot o Citroen in relazione all'acquisto di un'autovettura usata di qualsiasi marca;
5. il cui relativo contratto di finanziamento sia stato stipulato da Banque PSA Succursale Italiana con debitori che non siano amministratori o dipendenti del gruppo Banque PSA Finance, che non siano Pubbliche Amministrazioni, che non siano titolari di concessionari autorizzati della rete Peugeot o Citroen;
6. il cui relativo contratto di finanziamento abbia un piano di ammortamento che non prevede il pagamento dell'ultima rata c.d. balloon, sia relativo all'acquisto di un'autovettura nuova, sia stato erogato a debitori persone fisiche per scopi professionali;
7. il cui relativo contratto di finanziamento abbia un piano di ammortamento che prevede il pagamento dell'ultima rata c.d. balloon, sia relativo all'acquisto di un'autovettura nuova, sia stato erogato a debitori persone fisiche per scopi non professionali;
8. il cui relativo contratto di finanziamento abbia un piano di ammortamento che non prevede il pagamento dell'ultima rata c.d. balloon, sia relativo all'acquisto di un'autovettura usata, sia stato erogato a debitori persone fisiche per scopi non professionali;
9. in relazione ai quali non vi siano alla Data di Valutazione più di due rate scadute e non pagate;
10. in relazione ai quali se il contratto di finanziamento è stato erogato per l'acquisto di un'autovettura nuova, il prezzo corrisposto al momento dell'acquisto da parte dei debitori non sia inferiore a Euro 5.000;

11. il cui pagamento da parte dei debitori avvenga tramite bollettino postale o sistema R.I.D. di addebito su di un conto corrente del debitore, essendo uno di questi i metodi di pagamento autorizzati dal debitore al momento della stipula del contratto di finanziamento;

12. il cui debito residuo in linea capitale, alla Data di Valutazione, sia superiore od uguale a Euro 5.234,44 e sia inferiore a Euro 15.997,04;

Unitamente ai crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti a Auto ABS S.r.l. senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dal comma 3 dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario (richiamato dall'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione), tutti i crediti, diritti, accessori e relative posizioni attive e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerenti gli stessi.

Auto ABS S.r.l. ha inoltre conferito incarico a Banque PSA Succursale Italiana affinché, in suo nome e per suo conto, proceda all'incasso delle somme dovute in relazione ai crediti e diritti ceduti. In forza di tale incarico, i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, sono legittimati a pagare a Banque PSA Succursale Italiana ogni somma dovuta in relazione ai crediti e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era ad essi consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione e/o in conformità con le eventuali ulteriori indicazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Banque PSA Succursale Italiana nelle ore di ufficio di ogni giorno lavorativo.

AUTO ABS S.r.l. informa i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, in nome e per conto proprio, di Banque PSA Succursale Italiana e degli altri soggetti sotto individuati, che i loro dati personali (di seguito i "Dati") contenuti nei documenti relativi al credito ceduto, sono stati comunicati a e saranno quindi trattati anche da AUTO ABS S.r.l. e da tali altri soggetti.

I Dati continueranno comunque ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti da Banque PSA Succursale Italiana al momento della stipulazione del contratto, come indicate nel modulo di informativa e consenso già sottoscritto dai debitori ceduti con la stipulazione del contratto medesimo. In particolare, Banque PSA Succursale Italiana, operando in qualità di "servicer" dell'operazione in rappresentanza e per conto di AUTO ABS S.r.l., continuerà a gestire il contratto, i relativi crediti ed il loro incasso, come sopra indicato.

I Dati saranno comunicati, oltre che a AUTO ABS S.r.l., anche alle seguenti categorie di soggetti, per trattamenti che soddisfano le seguenti finalità:

* a Banque PSA Succursale Italiana ed agli altri soggetti incaricati della riscossione e recupero dei crediti ceduti, inclusi i legali incaricati di seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi;

* ai revisori contabili e agli altri consulenti legali, fiscali e amministrativi di AUTO ABS S.r.l. per la consulenza da essi prestata in merito alla gestione di AUTO ABS S.r.l.;

* alle autorità di vigilanza di AUTO ABS S.r.l. in ottemperanza ad obblighi di legge;

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

* ai soggetti incaricati di tutelare gli interessi dei detentori di tali titoli.

L'elenco completo di tali soggetti sarà a disposizione presso Banque PSA Succursale Italiana all'indirizzo sotto indicato.

Ogni altra informazione fornita ai debitori ceduti nell'ambito del detto modulo di informativa - salvo che non sia espressamente derogata o incompatibile con la presente nota informativa - è già nota ai debitori ceduti e viene quindi omessa nella presente informativa, ai sensi dell'articolo 13 comma 2 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali.

Titolari autonomi del trattamento dei Dati sono AUTO ABS S.r.l., con sede legale a Conegliano (TV) in Via Alfieri, 1, oltre che gli altri soggetti ai quali i Dati saranno comunicati. Responsabile del trattamento dei Dati è, per conto di AUTO ABS S.r.l., Banque PSA Succursale Italiana, con sede a Milano in Via Plezzo 24. I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti potranno rivolgersi ai Titolari ed al Responsabile del trattamento per esercitare i diritti riconosciuti loro dall'art. 7 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali (cancellazione, integrazione, opposizione ecc.).

Conegliano, li 15 dicembre 2008

AUTO ABS S.r.l.
L'Amministratore Unico: Dott. Andrea Perin

IG-08391 (A pagamento).

GLOBALDRIVE (ITALY) IV S.R.L.
UNIPERSONALE

Iscritta nell'elenco generale degli intermediari operanti nel settore finanziario
art. 106, d.lgs. 385/93 numero di iscrizione 37649
art. 107, d.lgs. 385/93 numero di iscrizione 33172
Via Spontini, 1 – 37131 Verona
r.e.a. n.352624
Registro delle imprese di Verona,
c.f. e p.iva n.04020770261

Avviso di cessione di crediti in blocco e pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito "Legge 130") nonché dell'informativa ai sensi degli articoli 13 comma 4 e comma 5 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (di seguito Codice di protezione dei dati personali) e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1 settembre 1993 (di seguito "T.U.B.")

Globaldrive (Italy) IV S.r.l., società costituita ai sensi della Legge 130, con sede legale in Via Spontini 1, 37131 Verona, iscritta al Registro delle Imprese di Verona al n. 04020770261, iscritta al n. 37649 dell'elenco generale degli Intermediari Finanziari tenuto presso l'Ufficio Italiano Cambi ai sensi dell'art. 106 del T.U.B ed iscritta al n. 33172 dell'elenco speciale presso la Banca di Italia ai sensi dell'art. 107 del T.U.B, (di seguito la "Società"),

COMUNICA

che la Società, in forza di un contratto di cessione, avente ad oggetto crediti pecuniari individuabili "in blocco" ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del T.U.B., stipulato in data 11 luglio 2007 con FCE Bank plc, succursale italiana, con sede in Roma, via Andrea Argoli 54, c.a.p 00143, (di seguito "FCE"), ha acquistato in blocco e pro soluto da FCE, tutti i crediti pecuniari da quest'ultima vantati (per capitale, interessi, anche di mora, diritti accessori e connessi, spese, ulteriori danni e quant'altro), derivanti da contratti di finanziamento per l'acquisto di autoveicoli e veicoli commerciali, di cui risultava titolare alle ore 24.00 del 30/11/2008 ed aventi le seguenti caratteristiche:

- (a) regolati dalla legge italiana;
- (b) denominati in euro;
- (c) i cui debitori non sono enti a cui si applica il R. D. 24 novembre 1923, n. 2440;
- (d) i cui debitori sono residenti in Italia ovvero nella Repubblica di San Marino;
- (e) per finanziare l'acquisto di un'automobile, fuoristrada o veicolo commerciale (ciascuno un "Veicolo");
- (f) il cui contratto di finanziamento prevede il rimborso almeno 36 mesi prima della data del 20 gennaio 2020;
- (g) di cui almeno una rata è stata pagata dal debitore e il cui pagamento non è stato successivamente restituito;

(h) il cui debitore non è indicato nella contabilità di FCE come essere in mora da più di giorni 30 (trenta) per il rimborso;

(i) per finanziare l'acquisto di un nuovo Veicolo la cui scadenza rimanente del credito non eccede 59 (cinquantanove) mesi ovvero, nel caso di contratti di finanziamento con maxirata finale, 36 (trentasei) mesi;

(j) derivanti da contratti di finanziamento per l'acquisto di veicoli usati la cui scadenza rimanente del credito non eccede 47 (quarantasette) mesi ovvero, nel caso di contratti di finanziamento con maxirata finale, 24 (ventiquattro) mesi;

(k) con lo scopo di finanziare: (i) l'acquisto di (aa) un Veicolo nuovo di marca Ford, Jaguar, Mazda, Land Rover o Volvo, ovvero (bb) di un veicolo usato di qualsiasi marca e, se così concordato con il soggetto finanziato, (ii) il pagamento del premio assicurativo, costi di manutenzione del Veicolo e i costi relativi al finanziamento;

(l) non derivanti da contratti di leasing;

(m) derivanti dai contratti di finanziamento contrassegnati da un numero di riferimento compreso tra il numero 1092401 e il numero 1094470 ovvero tra il numero 7015391 e il numero 7015763;

(n) derivanti da contratti di finanziamento stipulati dopo il 22 novembre 2005;

(o) il contratto di finanziamento relativo ai quali non è stipulato con un dipendente del gruppo Ford Motor Company;

inoltre, qualora il contratto di finanziamento preveda anche il pagamento della rata finale mediante consegna dell'autoveicolo al concessionario e tale consegna sia stata effettuata, (i) i crediti nei confronti di tale concessionario relativi alla rata finale così come previsto dal relativo contratto di finanziamento ovvero (ii) ove ciò sia espressamente previsto dal relativo accordo con il concessionario, i crediti derivanti dal ricavato della vendita del veicolo consegnato.

Unitamente ai crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti alla Società, senza necessità di alcuna formalità o annotazione, secondo quanto disposto dall'articolo 58 del T.U.B., tutti gli altri diritti derivanti a FCE dai crediti pecuniari oggetto del summenzionato contratto di cessione, ivi incluse le garanzie, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente ai suddetti crediti.

La Società ha inoltre conferito incarico a FCE affinché proceda all'incasso e al recupero delle somme dovute in relazione ai crediti ceduti. In forza di tale incarico, i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, sono legittimati a pagare ogni somma dovuta, in relazione ai crediti ed ai diritti ceduti a FCE.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a FCE, nonché presso la sede della Società dalle ore 9.00 alle ore 13.00 di ogni giorno lavorativo bancario.

La Società informa i debitori ceduti e i loro eventuali garanti che i loro dati personali (di seguito i "Dati") contenuti nei documenti relativi ai crediti ceduti, sono stati comunicati a, e saranno trattati anche dalla Società e dal soggetto incaricato della riscossione dei crediti, quali autonomi titolari del trattamento.

I Dati continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti in sede di instaurazione dei rapporti. In particolare, FCE, in qualità di "servicer" dell'operazione, continuerà a gestire i rapporti, i relativi crediti e l'incasso dei medesimi.

I Dati saranno comunicati, oltre che alla Società, anche alle seguenti categorie di soggetti, per trattamenti che soddisfano le finalità specificate:

- (a) a FCE e agli altri soggetti incaricati della riscossione dei crediti ceduti, inclusi i legali incaricati di seguire le procedure giudiziali che si rendano eventualmente necessarie nell'ambito della riscossione suddetta;
- (b) ai revisori contabili e agli altri consulenti legali, fiscali e amministrativi della Società per la consulenza da essi prestata;
- (c) alle autorità di vigilanza in ottemperanza ad obblighi di legge;
- (d) ai soggetti incaricati di effettuare analisi del portafoglio ceduto e/o di attribuire merito di credito ai titoli che verranno emessi dalla Società;
- (e) ai soggetti incaricati di tutelare gli interessi dei detentori dei titoli.

Inoltre, i Dati potranno essere comunicati ai soggetti che la Società potrà incaricare della riscossione dei crediti, in sostituzione di FCE quali nuovi Servicer. In tal caso, il nuovo incaricato della riscossione opererà quale autonomo titolare del trattamento ed in conformità con l'art. 13 del Codice di protezione dei dati personali sarà data comunicazione dell'identità del nuovo titolare nelle stesse forme di cui al presente avviso.

L'elenco completo di tali soggetti sarà a disposizione presso FCE all'indirizzo sopra indicato.

Titolari autonomi del trattamento dei Dati sono la Società e FCE. La lista completa dei responsabili del trattamento dei Dati è disponibile presso FCE all'indirizzo sopra indicato. I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti potranno rivolgersi al titolare ed al responsabile del trattamento per esercitare i diritti riconosciuti loro dall'articolo 7 del Codice di protezione dei dati personali tra cui il diritto di accedere ai propri Dati, cancellarli, aggiornarli, rettificarli e bloccare il trattamento per ragioni legittime.

Verona, 12/12/2008

Globaldrive (Italy) Iv S.R.L.
Il Presidente Davide Soardo

T-08AAB3581 (A pagamento).

GLOBALDRIVE (ITALY) IV S.R.L.
UNIPERSONALE

Iscritta nell'elenco generale degli intermediari operanti nel settore finanziario

art. 106, d.lgs. 385/93 numero di iscrizione 37649

art. 107, d.lgs. 385/93 numero di iscrizione 33172

Via Spontini, 1 - 37131 Verona

r.e.a. n.352624

Registro delle imprese di Verona,

c.f. e p.iva n.04020770261

AVVISO DI CESSIONE CREDITI PRO SOLUTO Avviso di cessione di crediti in blocco e pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 ("Legge sulla Cartolarizzazione") nonché informativa ai sensi degli articoli 13 comma 4 e comma 5 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 ("Codice di protezione dei dati personali").

Globaldrive (Italy) IV S.r.l., società costituita ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, con sede legale in Via G. Spontini n. 1 - 37131 Verona (Italia) e n. 04020770261 di iscrizione al Registro delle Imprese di Verona, iscritta al n. 37649 dell'elenco generale tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 106 del Testo Unico Bancario ed al n. 33172 dell'elenco speciale presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 107 del Testo Unico Bancario (Spv)

COMUNICA

che la stessa Spv, in forza di un contratto di cessione, avente ad oggetto crediti pecuniari individuabili "in blocco" ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993 n. 385 (Testo Unico Bancario), stipulato in data 21 novembre 2008 con FCE Bank plc, succursale italiana, con sede in Roma, via Andrea Argoli 54, c.a.p. 00143, (FCE), ha acquistato in blocco e pro soluto da FCE tutti i crediti pecuniari (per capitale, interessi, anche di mora, diritti accessori e connessi, spese, ulteriori danni e quant'altro) derivanti da contratti di finanziamento per l'acquisto di autoveicoli e veicoli commerciali, di cui risultava titolare alle ore 24.00 del 30 novembre 2008 con le seguenti caratteristiche:

(a) crediti regolati dalla legge italiana;

(b) crediti denominati in Euro;

(c) crediti i cui debitori non sono enti a cui si applica il R.D. 24 novembre 1923, n. 2440;

(d) crediti i cui debitori sono residenti in Italia ovvero nella Repubblica di San Marino;

(e) crediti per finanziare l'acquisto di un'automobile, fuoristrada o veicolo commerciale sia nuovi che usati (ciascuno un "Veicolo");

(f) crediti il cui contratto di finanziamento prevede il rimborso almeno 36 mesi prima della data del 31 dicembre 2018;

(g) crediti di cui almeno una rata è stata pagata dal debitore e il cui pagamento non è stato successivamente restituito;

(h) crediti il cui debitore non è indicato nella contabilità di FCE Bank plc - succursale italiana come essere in mora da più di giorni 30 (trenta) per il rimborso;

(i) crediti per finanziare l'acquisto di un nuovo Veicolo la cui scadenza rimanente del credito non eccede i 59 (cinquantanove) mesi ovvero, nel caso di contratti di finanziamento con maxirata finale, 36 (trentasei) mesi;

(j) crediti derivanti da contratti di finanziamento per l'acquisto di veicoli usati la cui scadenza rimanente del credito non eccede 47 (quarantasette) mesi ovvero, nel caso di contratti di finanziamento con maxirata finale, 24 (ventiquattro) mesi;

(k) crediti con lo scopo di finanziare: (i) l'acquisto di (1) un Veicolo nuovo di marca Ford, Jaguar, Mazda, Land Rover o Volvo, ovvero (2) di un veicolo usato di qualsiasi marca purché, nel caso di un Veicolo nuovo di marca Jaguar o Land Rover, il relativo credito sia stato fatturato entro una data che cade non oltre il giorno 1 giugno 2009;

(ii) se così concordato con il soggetto finanziato, il pagamento del premio assicurativo, dei costi di manutenzione del Veicolo e dei costi relativi al finanziamento;

(l) crediti derivanti dai contratti di finanziamento contrassegnati da un numero di riferimento compreso tra il numero 001094471 e il numero 001094512 ovvero tra il numero 007015764 e il numero 007015768;

(m) crediti derivanti da contratti di finanziamento stipulati dopo il 22 novembre 2005;

(n) il contratto di finanziamento relativo ai crediti non è stipulato con un dipendente di FCE;

inoltre, qualora il contratto di finanziamento preveda anche il pagamento della rata finale mediante consegna dell'autoveicolo al concessionario e tale consegna sia stata effettuata, (i) i crediti nei confronti di tale concessionario relativi alla rata finale così come previsto dal relativo contratto di finanziamento ovvero (ii) ove ciò sia espressamente previsto dal relativo accordo con il concessionario, i crediti derivanti dal ricavato della vendita del Veicolo consegnato.

Unitamente ai crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti a Spv, senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dal comma 3 dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, tutti gli altri diritti derivanti a FCE dai crediti pecuniari oggetto del summenzionato contratto di cessione, ivi incluse le garanzie, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente a suddetti crediti.

Spv ha inoltre conferito incarico a FCE affinché proceda all'incasso ed al recupero delle somme dovute in relazione ai crediti ceduti. In forza di tale incarico, i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, sono legittimati a pagare a FCE ogni somma dovuta in relazione ai crediti ceduti.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione presso FCE, nonché presso la sede di Spv dalle ore 9.00 alle ore 13.00 di ogni giorno lavorativo bancario.

Spv informa i debitori ceduti e i loro eventuali garanti che i loro dati personali (di seguito i "Dati") contenuti nei documenti relativi ai crediti ceduti, sono stati comunicati a, e saranno trattati anche da Spv e dal soggetto incaricato della riscossione dei crediti, quali autonomi titolari del trattamento.

I Dati continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti in sede di instaurazione dei rapporti. In particolare, FCE, in qualità di "servicer" dell'operazione, continuerà a gestire i rapporti, i relativi crediti e l'incasso dei medesimi.

I Dati saranno comunicati, oltre che a Spv, anche alle seguenti categorie di soggetti, per trattamenti che soddisfano le finalità specificate:

(a) a FCE e agli altri soggetti incaricati della riscossione dei crediti ceduti, inclusi i legali incaricati di seguire le procedure giudiziali che si rendano eventualmente necessarie nell'ambito della riscossione suddetta;

(b) ai revisori contabili e agli altri consulenti legali, fiscali e amministrativi di Spv per la consulenza da essi prestata;

(c) alle autorità di vigilanza in ottemperanza ad obblighi di legge;

(d) ai soggetti incaricati di effettuare analisi del portafoglio ceduto e/o di attribuire merito di credito ai titoli che verranno emessi da Spv;

(e) ai soggetti incaricati di tutelare gli interessi dei detentori dei titoli.

Inoltre, i Dati potranno essere comunicati ai soggetti che Spv potrà incaricare della riscossione dei crediti, in sostituzione di FCE quali nuovi Servicer. In tal caso, il nuovo incaricato della riscossione opererà quale autonomo titolare del trattamento ed in conformità con l'art. 13 del Codice di protezione dei dati personali sarà data comunicazione dell'identità del nuovo titolare nelle stesse forme di cui al presente avviso.

L'elenco completo di tali soggetti sarà a disposizione presso FCE all'indirizzo sotto indicato.

Titolari autonomi del trattamento dei Dati sono Spv, con sede legale in Via G. Spontini n. 1 - 37131 Verona (Italia), ed FCE con sede legale in via Andrea Argoli 54 - 00143 Roma. La lista completa dei responsabili del trattamento dei Dati è disponibile presso FCE all'indirizzo sopra indicato. I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti potranno rivolgersi al titolare ed al responsabile del trattamento per esercitare i diritti riconosciuti loro dall'articolo 7 del Codice di protezione dei dati personali tra cui il diritto di accedere ai propri Dati, cancellarli, aggiornarli, rettificarli e bloccare il trattamento per ragioni legittime.

Verona, 12/12/2008

Globaldrive (Italy) Iv S.R.L.
Il Presidente Davide Soardo

T-08AAB3582 (A pagamento).

FIORUCCI FINANCE S.r.l.

Iscritta all'elenco generale di cui all'articolo 106

del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385

al n. 37639 e all'elenco speciale degli

intermediari finanziari di cui all'articolo 107

del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385

Con sede legale in Via Alfieri 1, Conegliano (Treviso)

Iscritta al registro delle imprese di Treviso al n. 04020830263

Partita I.V.A. n. 04020830263

Avviso di cessione di crediti pro soluto

(ex articolo 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130, di seguito Legge 130)

La società FIORUCCI FINANCE S.r.l., con sede legale in Via Alfieri 1, Conegliano (Treviso), comunica che, nell'ambito di un'operazione unitaria di cartolarizzazione ai sensi della Legge 130 relativa a crediti ceduti da Cesare Fiorucci S.p.A. e Fiorucci Food Service S.r.l., in forza (i) di un contratto quadro di cessione di crediti, "individuabili in blocco" ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 130, concluso in data 11 maggio 2007, e (ii) dell'offerta effettuata in data 12 dicembre 2008 da Cesare Fiorucci SpA e da Fiorucci Food Service Srl e dell'accettazione effettuata da Fiorucci Finance Srl in pari data e con effetto in pari data, ha acquistato pro soluto da Cesare Fiorucci S.p.A. con sede in Viale Cesare Fiorucci 11, Pomezia (Roma) codice fiscale 04731980969, partita IVA e numero di iscrizione presso il registro delle imprese di Roma 04731980969 e da Fiorucci Food Service S.r.l. con sede in Viale Cesare Fiorucci 11, Pomezia (Roma) codice fiscale 00723260147, partita IVA e numero di iscrizione presso il registro delle imprese di Roma 00723260147, tutti i crediti pecuniari (per capitale, interessi di mora, ulteriori danni, indennizzi, accessori, spese, e quant'altro) di Cesare Fiorucci S.p.A. e di Fiorucci Food Service S.r.l., aventi al 09 dicembre 2008 le seguenti caratteristiche:

1. crediti che sorgono da vendite di carni e altri prodotti alimentari effettuate da Cesare Fiorucci S.p.A. o da Fiorucci Food Service S.r.l.;

2. crediti che non producono interessi fatti salvi gli interessi di mora;

3. crediti denominati in euro;

4. crediti che sono retti dalla legge italiana;

5. crediti il cui importo, come risultante dalla relativa fattura, è comprensivo di IVA laddove dovuta;

6. crediti che sono dovuti da debitori aventi sede legale o residenti in Italia;

7. crediti che sono dovuti da parte di debitori nei confronti dei quali non sia stata pubblicata una sentenza dichiarativa del fallimento o aperta altra procedura concorsuale;

8. crediti che non sono dovuti nei confronti di debitori che hanno in essere con Cesare Fiorucci S.p.A. o con Fiorucci Food Service S.r.l. piani di rateizzazione per crediti non pagati alla relativa data di scadenza;

9. crediti che sono dovuti da parte di debitori che non sono enti pubblici o altre pubbliche amministrazioni;

10. crediti dovuti da debitori che non sono società controllate da Cesare Fiorucci S.p.A. o da Fiorucci Food Service S.r.l. ai sensi dell'articolo 2359 comma 1, numero 1 del codice civile ovvero società controllanti Cesare Fiorucci S.p.A. o Fiorucci Food Service S.r.l. ai sensi dell'articolo 2359 comma 1, numero 1 del codice civile.

Sono tuttavia esclusi dalla cessione i crediti in relazione ai quali i debitori abbiano ricevuto da parte di Cesare Fiorucci S.p.A. o di Fiorucci Food Service S.r.l. entro il 15 novembre 2007 una lettera a mezzo raccomandata a/r nella quale Cesare Fiorucci S.p.A. o Fiorucci Food Service S.r.l. dichiarava al debitore la sua volontà di non trasferire né cedere a terzi i crediti che Cesare Fiorucci S.p.A. o Fiorucci Food Service S.r.l. vantava e vanterà in futuro nei suoi confronti.

Unitamente ai crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti a Fiorucci Finance S.r.l., ai sensi del combinato disposto dell'articolo 4 della Legge 130 e dell'articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 "Testo unico delle leggi in materia bancaria e creditizia", tutti gli altri diritti, spettanti a Fiorucci Food Service S.r.l. e Cesare Fiorucci S.p.A., che assistono e garantiscono il pagamento dei crediti oggetto del summenzionato contratto di cessione, o altrimenti ad esso accessori, ivi incluse le garanzie reali e personali, ogni diritto e azione di ripetizione dell'indebitto o indebito arricchimento ai sensi dell'articolo 2041 del codice civile, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione facoltà o prerogativa inerente ai suddetti crediti.

Al fine del pagamento di tutto quanto dovuto relativamente ai crediti oggetto della cessione, nonché ai fini di eventuali contestazioni che possano sorgere con riferimento ad essi, Fiorucci Finance Srl elegge domicilio presso la sede di Cesare Fiorucci SpA, in Pomezia, Via Cesare Fiorucci 11.

Securitisation Services S.p.A. ha ricevuto incarico da Fiorucci Finance S.r.l., di procedere, in nome e per conto di quest'ultima, all'incasso delle somme dovute in relazione ai crediti ceduti e, più in generale, alla gestione di tali crediti in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti ai sensi della Legge 130.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, al fine di esercitare i diritti di cui sopra nonché di ottenere ulteriori informazioni rispetto al trattamento dei Dati Personali, possono rivolgersi a:

- Fiorucci Finance S.r.l., con sede legale in Via Alfieri, 1, Conegliano (Treviso), in qualità di titolare del trattamento dei Dati Personali; ed a

- Securitisation Services S.p.A., con sede legale in Via Alfieri 1, Conegliano (Treviso), in qualità di Responsabile del Trattamento dei Dati Personali.

Conegliano, 12 dicembre 2008

Fiorucci Finance S.r.l.
L'Amministratore Unico: Dott. Matteo Pigaiani

IG-08389 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

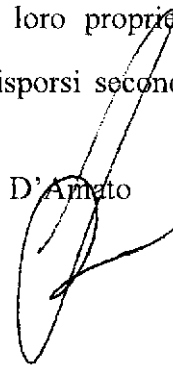
TRIBUNALE DI TRENTO

Con atto di citazione dd. 31.10.2008 i signori Giuseppe Franceschi e Ada Moser, come autorizzato dal Presidente del Tribunale di Trento in data 18.11.2008, citano ai sensi dell'art. 150 c.p.c. i sig.ri Luciano Bernardi; Obi Rolf; Obi Nadine; Obi Alessandro; Moser Beatrice; Moser Nadia; Plancher Annunziata; gli eventuali eredi di Bernardi Ottavio nato il 17.09.1941 a Baselga di Pinè ed ivi deceduto il 08.08.2007; gli eventuali eredi di Bernardi Rosanna nata il 20.09.1934 a Baselga di Pinè e deceduta in Pergine Valsugana il 17.03.2007; gli eventuali eredi di Dallapiccola Margherita in Franceschi nata a Baselga di Pinè il 26.07.1873 e deceduta a Baselga di Pinè (TN), il 17.08.1950; gli eventuali eredi di Franceschi Ottavio, nato a Montagnaga (Baselga di Pinè-TN) il 28.03.1917 e deceduto a Rovereto (TN) il 30.12.1995; gli eventuali eredi di Franceschi Emanuele fu Nicolò, nato a Montagnaga (Baselga di Pinè-TN), il 14.07.1875 ed emigrato all'estero; gli eventuali eredi di Donati Adriano nato a Baselga di Pinè (TN) il 27.08.1927 e deceduto a Pergine Valsugana il 24.10.2007; gli eventuali eredi di Moser Cesarino, nato a Baselga di Pinè (TN) il 30.04.1928 e ivi deceduto il 08.02.2004, a comparire avanti al Tribunale di Trento, in Largo Pigarelli n. 2, all'udienza del giorno 10.06.2009 ore 9.00 e ss., con invito a costituirsi nel termine di venti giorni prima dell'udienza sopra indicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c. con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui all'art. 167 c.p.c., onde, ogni

contraria istanza reietta, sentire accogliere la domanda di merito degli attori e per l'effetto accertato il diritto degli attori, disporre lo scioglimento della comunione relativa al patrimonio immobiliare indicato in narrativa e identificato quale: C.C. Baselga di Pinè : pp.ff. 5045/1, 5054/5, 5055, 5240/5 (P.T. 539 II-doc.1), 4895/2 (P.T. 949 II-doc. 2), p.ed 666 p.m. 1 (P.T. 785 II-doc. 3); C.C. Bedollo : pp.ff. 420/2, 425/2, 426/1 (P.T. 277 II- doc. 4); C.C. Miola: p.ed. 137 pp.mm. 2, 5 (P.T. 601 II- doc. 5), pp.ff. 2044/1, 2152 (P.T. 810 II- doc.6), pp.ff. 1920, 1921, 2142, 2143 (P.T. 212 II- doc. 7);C.C. Vigalzano: p.f. 1384/8 (P.T. 367 II-doc. 8), p.ed 153/1 p.m. 2 (P.T. 597 II-doc. 9); con assegnazione in proprietà esclusiva agli attori di parti di beni o di beni corrispondenti alle sue quote come e meglio apparirà a seguito di espletanda CTU, eventualmente quantificando e disponendo le somme a conguaglio; assegnare in proprietà esclusiva agli attori (per la quota di $\frac{1}{2}$ ciascuno), poichè funzionalmente collegate alle altre proprietà esclusive degli stessi, le pp.ff. 2044/1 C.C. Miola, 1920 e 1921 C.C. Miola intere o, in subordine, anche frazionate per la parte confinante con le loro proprietà esclusive; solo in caso di non comoda divisibilità dei beni disporsi secondo l'art. 720 c.c..”

Pergine Valsugana, 01.12.2008

Avv. Sergio D'Amato



TAR LAZIO
Sez. I bis
Roma

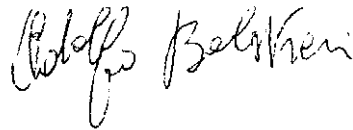
Ricorso R.G. n. 11082/06.

In esecuzione dell'ordinanza del T.A.R. Lazio-Roma, Sez. I bis n. 10890 si provvede all'integrazione del contraddittorio a mezzo di notificazione per pubblici proclami del ricorso proposto dall'ing. Luciano Propana con gli avv.ti prof. Angelo Clarizia del Foro di Roma e Adolfo Mario Balcestreri del Foro di Milano ed elettivamente domiciliato presso lo Studio del primo in Roma, alla via Principessa Clotilde n. 2, contro il Consiglio di Amministrazione per la trattazione degli affari del personale del Corpo Nazionale dei Vigili del Fuoco, in persona del Presidente pro tempore, con l'Avvocatura Generale dello Stato, via dei Portoghesi n. 12, nonché, ove occorra, il Ministero dell'Interno, in persona del Ministro in carica, con l'Avvocatura Generale dello Stato, in Roma, via dei Portoghesi n. 12, e nei confronti dell'ing. Francesco Martino, residente in Casalgrande (RE), alla via R. Livatino n. 12, non costituitosi in giudizio. Il ricorso è stato proposto per l'annullamento (a) del verbale del Consiglio di Amministrazione per la trattazione degli affari del personale del Corpo Nazionale dei Vigili del Fuoco, presso il Ministero dell'Interno del 10.07.06, a firma del Presidente On. Ettore Rosato, recante l'ammissione al corso di formazione per l'accesso alla qualifica di Primo Dirigente del ruolo Dirigenti del Corpo nazionale dei Vigili del Fuoco, decorrenza 1.1.06 e 13.07.06,

conosciuto in data 12.09.06 a seguito di istanza di accesso ai sensi degli artt. 22 ss. della L. n. 241/1990; (b) della scheda personale dell'ing. Luciano Propana, del 10.07.06, a firma del Segretario del Consiglio di Amministrazione per la trattazione degli affari del personale del Corpo Nazionale dei Vigili del Fuoco, dr. Cincarilli; (c) nonché di tutti gli atti ad essi presupposti, antecedenti, conseguenti e comunque connessi e/o richiamati "ob relationem", con espressa riserva di motivi aggiunti per gli atti che non si sono potuti conoscere. Motivi di illegittimità: violazione dell'art. 169 del D.P.R. n. 3/1957 (per falsa ed erronea applicazione), nonché violazione dei criteri di massima definiti dal verbale del Consiglio di Amministrazione per la trattazione degli affari del personale del Corpo Nazionale dei vigili del fuoco del 10.02.03 (per falsa ed erronea applicazione). Violazione dell'art. 25 della L. n. 521/1988. Violazione dei principi generali in tema di parità di trattamento. Eccesso di potere sotto il profilo dell'erroneità dei presupposti di fatto e di diritto. Difetto di motivazione. Eccesso di potere per carenza di istruttoria. Tutti i provvedimenti gravati risultano viziati per effetto della mancata applicazione da parte del Consiglio di Amministrazione dei criteri di massima da utilizzare (per il triennio 2004-2006) per gli scrutini per l'ammissione al corso di formazione dirigenziale per l'accesso alla qualifica di dirigente dell'area operativa tecnica a decorrere dall'1.01.06 e dal 13.07.06, che lo

stesso Organo, in attuazione dell'art. 169 del D.P.R. n. 3/1957, aveva precedentemente approvato col verbale in data 10.02.03. Ove tali criteri fossero stati correttamente applicati nella valutazione dello stato di servizio dell'ing. Propana, il totale dei punti allo stesso attribuibili, nello scrutinio di cui è lite, sarebbe stato di 74,8949 punti anziché di 72,16490 punti. Con la conseguenza per cui, anziché rivestire nella graduatoria di merito il 52° posto, l'ing. Propana sarebbe rientrato tra i primi dieci posti, e dunque ammesso al corso di formazione per l'accesso alla qualifica di dirigente dell'area operativa tecnica del Corpo Nazionale dei Vigili del Fuoco.

Avv.ti prof. Angelo Clarizia, Adolfo Mario Balestreri



AMMORTAMENTI**TRIBUNALE DI COMO***Ammortamento libretto di risparmio*

Il presidente vicario del Tribunale di Como, vista l'istanza proposta da Regazzo Sandro (codice fiscale RGZSDR54T19D325B); visti gli artt. 2006 2016, visto la legge speciale del 30 luglio 1951, n. 948 ed assunte opportune informazioni; pronuncia l'ammortamento del libretto al risparmio al portatore n. 399929751789 emesso in data 21 aprile 1994 dalla Banca Intesa San Paolo di Cadorago (CO) portante un saldo di € 11.271,13 con la denominazione convenzionale «Regazzo Sergio»; ordina di provvedere alla notifica del decreto all'Istituto summenzionato ed alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana; dispone che il decreto stesso o un estratto rimanga affisso per la durata di 90 giorni a cura dell'Istituto emittente; autorizza l'Istituto emittente a rilasciare il duplicato dopo trascorso il termine di 90 giorni dalla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, purché nel frattempo non venga fatta opposizione dall'eventuale detentore.

Cadorago, 2 dicembre 2008

Regazzo Sandro

C-0821683 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BERGAMO*Ammortamento cambiario*

Il Tribunale di Bergamo con decreto 1° dicembre 2008 ha pronunciato l'ammortamento della cambiale emessa da Intesa Sanpaolo Agenzia n. 10 di Bergamo di € 901,20 con scadenza 24 novembre 2008 a firma Aluesse S.r.l. a favore Ditta Pubblarea snc.

Autorizza i pagamenti decorsi i 30 giorni dalla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale*, purché nel frattempo non sia fatta opposizione dal detentore.

Ornella Consonni

C-0821685 (A pagamento).

Tribunale di Nocera Inferiore*Ammortamento assegni*

Estratto del decreto n. 1051/08 R.V.G. cron. 1669 del 3/11/08 emesso dal Tribunale di Nocera Inferiore.

Il Presidente dispone l'ammortamento degli assegni bancari n. 0813601026/04 di Euro. 3.040,00, n. 0813601027/04 di Euro. 3.500,00 e n. 0813601028/04 di Euro. 3.500,00 tutti tratti sul c/c n. 1213 della Banca Popolare di Novara agenzia di Sarno a firma di Depositi Meridionali di Annamaria Belcore, ne autorizza il pagamento trascorsi giorni 30 dalla pubblicazione dell'estratto nella *Gazzetta Ufficiale*, purché non venga proposta opposizione dal detentore.

Aw. Antonio Giudice

T-08ABC3579 (A pagamento).

**TRIBUNALE CIVILE DI CAGLIARI
Sezione Distaccata di Iglesias***Ammortamento libretti di risparmio*

Il giudice del Tribunale Civile di Cagliari, Sezione Distaccata di Iglesias, con decreto del 20 novembre 2008, ha dichiarato l'inefficacia dei seguenti titoli:

libretti ordinario al portatore nn. 14934, 14935, 14936, 14937 e 14938, emessi dall'Agenzia di Iglesias della Banca Nazionale del Lavoro in data 3 ottobre 2005;

autorizzando l'Istituto emittente a rilasciare a favore di Annalisa Puddu, il duplicato dei titoli anzidetti decorso il termine di giorni novanta dalla data di pubblicazione del decreto o di un estratto di esso nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, purché non venga fatta nel frattempo opposizione dal detentore.

Annalisa Puddu

C-0821668 (A pagamento).

EREDITÀ**TRIBUNALE DI RIMINI**

Il giudice delle successioni del Tribunale di Rimini dott. P. Foiera, con decreto in data 17 novembre 2008 (dep. il 18 novembre 2008) ha dichiarato giacente l'eredità di Lombardi Armando residente in vita a Rimini, nato a Riva Santo Stefano il 20 luglio 1930 e deceduto a Firenze il 15 novembre 2006. Con il medesimo provvedimento ha nominato curatore il rag. Ettore Trippitelli nato a San Valentino in Abruzzo Citeriore il 24 settembre 1962 con studio in Rimini, via Gambalunga n. 46 scala B.

Il predetto in data 27 novembre 2008 ha prestato il giuramento di rito.

Rimini, 2 dicembre 2008

Il cancelliere C1:
dott.ssa Pier Paola Fabbri

C-0821675 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI BERGAMO
Sezione Distaccata di Clusone**

Il giudice del Tribunale, visti gli artt. 528 del Codice civile e 193 disp. att. C.P.C. dichiara la giacenza dell'eredità di Priuli Gianluigi, nato a Milano il 22 luglio 1941, già residente in Lovere, via Provinciale n. 17 ed ivi deceduto il 16 novembre 2006 e nomina curatore il dott. Alfredo Riva, con studio in Bergamo, via Brigata Lupi n. 7. Eventuali richieste di credito dovranno pervenire al curatore entro il 31 gennaio 2009.

Bergamo, 22 novembre 2008

Il curatore:
Alfredo Riva

C-0821684 (A pagamento).

Eredità beneficiata del fu signor FAZZI Enzo Mario

Il Notaio dr. Mario Bulgarelli per conto dell'eredità beneficiata del fu signor FAZZI Enzo Mario nato a Castelfranco Emilia l'11 giugno 1920, deceduto il giorno 8 settembre 2008 in Ubertide con ultimo domicilio in Modena, Via Respighi, 243/3

invita

i creditori dell'eredità suddetta a presentare entro trenta giorni dalla presente le loro dichiarazioni di credito, depositandole insieme con i titoli relativi (in originale ovvero in copia certificata conforme da pubblico ufficiale) nel suo Studio di Modena Via camatta, 1.

Dr. Mario BULGARELLI Notaio

IG-08388 (A pagamento).

Eredità beneficiata di Gennaro Bini

Invito ai creditori a presentare le dichiarazioni di credito
(articolo 503 C.C.)

Il sottoscritto Dr. Andrea Lops, notaio in Prato, iscritto nel Ruolo dei Distretti Riuniti di Firenze, Pistoia e Prato, per conto dell'eredità beneficiata di Gennaro Bini, nato ad Agliana il primo gennaio 1927, domiciliato in vita in Prato alla via Campostino di Mezzana n° 28, e deceduto a Prato il 19 giugno 2005, invita i creditori di detta eredità a presentare, entro trenta giorni dalla data della presente, le loro dichiarazioni di credito dattiloscritte depositandole, assieme ai relativi titoli, presso il suo studio in Prato, viale Montegrappa n° 278/E. I titoli di ciascun credito dovranno essere depositati od in originale od in copia certificata conforme da Pubblico Ufficiale.

Prato, sedici ottobre duemilaotto.

ANDREA LOPS NOTAIO

IG-08390 (A pagamento).

LIQUIDAZIONE COATTA AMMINISTRATIVA**SOCIETA' COOPERATIVA MEDIA SERVICE. a r.l.**

(in liquidazione coatta amministrativa)

con sede in Sesto Fiorentino Via Tevere 92/2 cap 50019
codice fiscale e partita iva 05072680480

Liquidazione coatta amministrativa

A seguito autorizzazione ministeriale del 03 novembre 2008 Il commissario liquidatore rende noto che in data 11 dicembre 2008, presso la Cancelleria fallimentare del Tribunale di Firenze, e' stato depositato il bilancio finale di liquidazione. Nel termine di 20 giorni dalla data di pubblicazione del presente avviso, gli interessati possono proporre le loro contestazioni con ricorso al Tribunale di Firenze, decorso il quale, gli atti finali si intenderanno approvati.

Il Commissario Liquidatore
Prof. Nicolò Persiani

T-08ABJ3605 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETA'**TRIBUNALE DI SANTA MARIA CAPUA VETERE**

Usucapione speciale

Il Tribunale S. Maria C.V., Sez. dist. di Aversa, con decreto R.G. n. 1302/07, cron. 6509 emesso in data 6 ottobre 2008, ha dichiarato che il terreno agricolo, sito nel territorio del Comune di Villa Literno (CE), località «Giardino-Lenza» iscritto in catasto al foglio n. 15 p.la n. 119, partita n. 2769 intestato a ex O.N.C., ora Demanio Regione Campania, è di proprietà dei signori Riccardi Angelo, Riccardi Alessandra, Riccardi Maria, Riccardi Nicola, Riccardi Tammaro e Fabozzi Tammaro.

Avv. Anna Guaglione Caterino

C-0821673 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SANTA MARIA CAPUA VETERE

Usucapione speciale

Il Tribunale di S. Maria C.V., Sez. dist. di Aversa, con decreto R.G. n. 1301/S/07, cron. 6508, emesso in data 6 ottobre 2008, ha dichiarato che il terreno agricolo, sito nel territorio del Comune di Villa Literno (CE), località «Casino-Lenza», iscritto al catasto al foglio 16, p.la n. 199, partita n. 2769 intestato a ex O.N.C., ora Demanio Regione Campania, è di proprietà dei signori Riccardi Antonio e Colella Maria Felicia.

Avv. Anna Guaglione Caterino

C-0821674 (A pagamento).

PROROGA TERMINI**PREFETTURA DELLA SPEZIA
Ufficio Territoriale del Governo**

Prot. n. 13659/Gab.14.7/1.

Il prefetto della Provincia della Spezia,

Vista la lettera n. 1283852 del 2 dicembre 2008, con la quale il direttore della Banca d'Italia, sede di Genova, ha chiesto l'emanazione del provvedimento per la proroga dei termini legali e convenzionali scadenti nel giorno 13 novembre 2008 in favore delle dipendenze della Cassa di Risparmio della Spezia S.p.a., indicate nell'allegato elenco che è parte integrante del presente provvedimento;

Considerato che nel predetto giorno, le Filiali del citato Istituto di credito hanno subito interruzione dell'attività lavorativa dalle ore 12,15 e per tutto l'orario pomeridiano, in relazione all'assemblea del personale convocata dalle OO.SS. aziendale;

Visto l'art. 2 del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Decreta:

ai fini della proroga dei termini legali e convenzionali, l'irregolare funzionamento nel giorno 13 novembre 2008 delle dipendenze della Cassa di Risparmio della Spezia S.p.a., indicate nell'unito elenco che costituisce parte integrante del presente provvedimento, è riconosciuto come causato da eventi eccezionali.

Il presente decreto verrà inviato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato che provvederà alla relativa pubblicazione ai sensi dell'art. 31 della legge 24 novembre 2000, n. 340.

La Spezia, 5 dicembre 2008

Proroga dei termini legali e convenzionali di cui all'art. 2 del decreto legislativo del 15 gennaio 1948, n. 1 scadenti il giorno 13 novembre 2008

Cassa di Risparmio della Spezia

Brugnato, via Brinati n. 20 - Brugnato (SP) 19020;
Ceparana, via Manzoni n. 1 - Ceparana (SP) 19020;
Follo, via Brigate Partigiane n. 74/a - Piano di Follo (SP) 19020;
Sesta Godano, via Roma n. 34 - Sesta Godano (SP) 19020;
Vezzano Ligure, piazza Centi n. 1 - Vezzano Ligure (SP) 19020.

Il capo di gabinetto: Carpanese

C-0821686 (Gratuito).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE

Oplonti Service - Soc. coop. (in liquidazione)

Deposito bilancio finale di liquidazione

Il commissario liquidatore ha provveduto a depositare il bilancio finale di liquidazione della società presso il Tribunale di Monza e presso il registro imprese di Monza e Brianza.

Stante l'assenza di attivo non si dà luogo al deposito delle somme disponibili e del relativo progetto di riparto. Gli interessati, entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore:
avv. Andrea Benzi

C-0821747 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

ESPROPRI

ANAS S.p.A.

Ufficio per l'Autostrada SA-RC di Cosenza

Autostrada SA/RC - DG 87 - Lavori di ammodernamento ed adeguamento al tipo 1/a delle Norme CNR/80 dal Km 423+300 (Svincolo di Scilla incluso) al Km 442+920

AVVISA

Ai sensi dell'art. 26 comma 7 del DPR 327/2001 e successive modificazioni ed integrazioni, che è stato emesso il Dispositivo di autorizzazione al pagamento delle indennità di esproprio per gli immobili siti nel comune di REGGIO CALABRIA SEZ. GALLICO - REGGIO CALABRIA SEZ. SALICE CALABRO - CAMPO CALABRO - VILLA S. GIOVANNI - VILLA S. GIOVANNI SEZ. CANNITELLO - SCILLA, di proprietà delle ditte di seguito elencate:

COMUNE DI REGGIO CALABRIA SEZ. GALLICO

Ditta Proprietaria: COPPOLA ANTONINO, nato a REGGIO DI CALABRIA il 10.06.1949 - titolo PROPRIETARIO - fg 2 p.lle 926 e 928 - Indennità Euro 12.270,16 (diconsi euro Dodicimiladuecentosettanta/16);

COMUNE DI REGGIO CALABRIA SEZ. SALICE CALABRO

Ditta Proprietaria: IDONE ANGELA, nata a REGGIO DI CALABRIA il 21.01.1952 - titolo PROPRIETARIA - fg 3 p.lle 106 - Indennità Euro 12.979,58 (diconsi euro Dodicimilanovecentosettantasei/58); Ditta Proprietaria: COTRONEI IGNAZIA MARIA, nata a REGGIO DI CALABRIA il 01.12.1947 - titolo COMPROPRIETARIA 1/2 - COTRONEI VALENTINO, nato a REGGIO DI CALABRIA il 10.01.1941 - titolo COMPROPRIETARIO 1/2 - fg 3 p.lle 101 e 103 - Indennità Euro 281.680,76 (diconsi euro Duecentottantunomilaseicentottanta/76);

COMUNE DI CAMPO CALABRO

Ditta Proprietaria: PALERMO DOMENICO, nato a VILLA SAN GIOVANNI (RC) il 01.02.1942 - titolo PROPRIETARIO - fg 6 p.lle 1033, 1031 e 1051 - Indennità Euro 7.855,60 (diconsi euro SettemilaOttocentocinquantacinque/60);

COMUNE DI VILLA S. GIOVANNI

Ditta Proprietaria: CRISEO MARIA ANTONIA, nata a BOVA (RC) il 21.04.1947 - titolo PROPRIETARIA - fg 11 p.lle 832,297,298,904,905,830 e 831 - Indennità Euro 165.039,54 (diconsi euro Centosessantacinquemilatrentanove/54);

COMUNE DI VILLA S. GIOVANNI SEZ. CANNITELLO

Ditta Proprietaria: AIELLO ADELAIDE, nata a REGGIO DI CALABRIA il 18.01.1948 - titolo COMPROPRIETARIA 1/4 - DELEGATO di GARNIER ANGELA, nata a MESSINA (ME) il 29.06.1928 - titolo COMPROPRIETARIA 1/4 - IELITRO ROSA, nata a MESSINA (ME) il 01.01.1947 - titolo COMPROPRIETARIA 1/4 - GARNIER VIRGILIO ROBERTO MARIO, nato a MESSINA (ME) il 10.01.1958 - titolo COMPROPRIETARIO 1/4 - fg 1 p.lle 313 - Indennità Euro 20.325,81 (diconsi euro Ventimilatrecentoventicinque/81); Ditta Proprietaria: BRIANTE MARIA, nata a VILLA SAN GIOVANNI (RC) il 12.10.1952 - titolo PROPRIETARIA - fg 1 p.lle 1177 e 1175 - Indennità Euro 3.334,47 (diconsi euro Tremilatrecentotrentaquattro/47); Ditta Proprietaria: MODAFFERI ROSA BIANCA, nata a REGGIO DI CALABRIA il 03.01.1930 - titolo COMPROPRIETARIA - SARACENO GIOVANNI ANTONIO, nato a REGGIO DI CALABRIA il 25.07. - titolo COMPROPRIETARIO - SARACENO FRANCESCO GIOVANNI, nato a REGGIO DI CALABRIA il 13.12.1964 - titolo COMPROPRIETARIO - SARACENO GABRIELE, nato a REGGIO DI CALABRIA il 15.06.1973 - titolo COMPROPRIETARIO - fg 1 p.lle 405 - Indennità Euro 91.634,66 (diconsi euro Novantunomilaseicentotrentaquattro/66); Ditta Proprietaria: BRIANTE PAOLO, nato a VILLA SAN GIOVANNI (RC) il 23.01.1948 - titolo PROPRIETARIO - fg 1 p.lle 1173 - Indennità Euro 4.394,55 (diconsi euro Quattromilatrecentonovantaquattro/55); Ditta Proprietaria: IMBESI FRANCESCO BENITO LUIGI, nato a VILLA SAN GIOVANNI (RC) il 24.06.1936 - titolo COMPROPRIETARIO - PRIMERANO ANGELA, nata a SCILLA (RC) il 15.08.1944 - titolo COMPROPRIETARIA - fg 9 p.lle 931,935 e 933 - Indennità Euro 2.360,85 (diconsi euro Duemilatrecentosessanta/85); Ditta Proprietaria: COTRONEO SANTO, nato a VILLA SAN GIOVANNI - CANNITELLO (RC) il 20.02.1957 - titolo PROPRIETARIO - fg 8 p.lle 323 - Indennità Euro 23.939,71 (diconsi euro Ventitremilanovecentotrentanove/71); Ditta Proprietaria: IDONE SANTA, nata a VILLA SAN GIOVANNI - CANNITELLO (RC) il 21.03.1953 - titolo PROPRIETARIA - fg 8 p.lle 420,405 e 451 - Indennità Euro 31.460,80 (diconsi euro Trentunomilaquattrocentosessanta/80); Ditta Proprietaria: IDONE GIUSEPPE, nato a VILLA SAN GIOVANNI (RC) il 19.01.1951 - titolo CONDUTTORE - fg 8 p.lle 420,405 e 451 - Indennità Euro 4.438,00 (diconsi euro Quattromilaquattrocentotrentotto/00);

COMUNE DI SCILLA

Ditta Proprietaria: FEDELE FRANCESCA, nata a SCILLA (RC) il 20.07.1951 - titolo COMPROPRIETARIA 1/8 - DELEGATA DEI SIGNORI BELLANTONI SANTA, nata a SCILLA (RC) il 06.04.1923, FEDELE GRAZIA, nata a SCILLA (RC) il 29.05.1953 - FEDELE DOMENICA, nata a SCILLA (RC) il 01.06.1949 - titolo COMPROPRIETARIA 1/8 - fg 8 p.lle 869 e 870 - Indennità Euro 5.963,62 (diconsi euro Cinquemilanovecentosessantatré/62); Ditta Proprietaria: FEDELE FRANCESCA, nata a SCILLA (RC) il 20.07.1951 - titolo - DELEGATA DELLA SIGNORA BELLANTONI SANTA, nata a SCILLA (RC) il 06.04.1923 - titolo - CONDUTTRICE delle quote di proprietà dei Signori, FEDELE GRAZIA, nata a SCILLA (RC) il 29.05.1953, FEDELE FRANCESCA, nata a SCILLA (RC) il 20.07.1951 e FEDELE DOMENICA, nata a SCILLA (RC) il 01.06.1949 - fg 8 p.lle 869 e 870 - Indennità Euro 635,91 (diconsi euro Seicentotrentacinque/91); Ditta Proprietaria: PAPALIA MARIANNA, nata a SCILLA (RC) il 30.09.1946 - titolo COMPROPRIETARIA 1/4 - PROCURATORE DEI SIGNORI PAPALIA ANTONIO, nato a SCILLA (RC) il 18.09.1944, PAPALIA PASQUALINO, nato a REGGIO DI CALABRIA il 27.03.1958 e PAPALIA GIUSEPPE, nato a SCILLA (RC) il 29.10.1962 - fg 9 p.lle 2140 - Indennità Euro

4.089,74 (diconsi euro Quattromilaottantanove/74); Ditta Proprietaria: GATTO PAOLO, nato a REGGIO DI CALABRIA il 22.02.1943 - titolo CONDUTTORE - fg 9 p.lle 2140 - Indennità Euro 741,69 (diconsi euro Settecentoquarantuno/69); Ditta Proprietaria: OLIVERI SANTA, nata a SCILLA (RC) il 19.06.1930 - titolo COMPROPRIETARIA 1/4 - LOFARO DOMENICA, nata a SCILLA (RC) il 04.03.1962 - titolo COMPROPRIETARIA 1/4 - LOFARO ROCCANTONIO, nato a SCILLA (RC) il 04.03.1962 - titolo COMPROPRIETARIO 1/4 - LOFARO GENNARO, nato a SCILLA (RC) il 27.09.1967 - titolo COMPROPRIETARIO 1/4 - fg 8 p.lle 224 - Indennità Euro 8.276,84 (diconsi euro Ottomiladuecentosettantasei/84); Ditta Proprietaria: LOFARO ROCCANTONIO, nato a SCILLA (RC) il 04.03.1962 - titolo CONDUTTORE 3/4 - fg 8 p.lle 224 - Indennità Euro 1.287,00 (diconsi euro Milleduecentottantasette/00); Ditta Proprietaria: GATTO PAOLO, nato a REGGIO DI CALABRIA il 22.02.1943 - titolo CONDUTTORE - fg 9 p.lle 2195 e 2196 - Indennità Euro 854,25 (diconsi euro Ottocentocinquantaquattro/25); Ditta Proprietaria: LOFARO ROCCANTONIO, nato a SCILLA (RC) il 04.03.1962 - titolo CONDUTTORE 3/4 - fg 8 p.lle 224 - Indennità Euro 1.287,00 (diconsi euro Milleduecentottantasette/00); Ditta Proprietaria: ARBITRIO ANTONINO, nato a SCILLA (RC) il 01.07.1926 - titolo COMPROPRIETARIO 1/2 - FEDELE ANNUNZIATA, nata a SCILLA (RC) il 01.02.1923 - titolo COMPROPRIETARIA 1/2 - fg 8 p.lle 222 - Indennità Euro 13.211,70 (diconsi euro Tredicimiladuecentoundici/70); Ditta Proprietaria: AUGIMERI CRISTIANO, nato a REGGIO DI CALABRIA il 05.07.1971 - titolo DELEGATO di SALADINO LAURA ANNA, nata a MONTEVAGO (AG) il 12.02.1947 - titolo COMPROPRIETARIA 1/3 - SALADINO VITINA, nata a SCILLA (RC) il 13.01.1945 - titolo COMPROPRIETARIA 1/3 - fg 8 p.lle 181 - Indennità Euro 1.745,39 (diconsi euro Millesettecentoquarantacinque/39);

Nel termine di trenta giorni dal compimento delle relative formalità, in ossequio a quanto disposto dall'art.26 comma 8 del DPR 327/2001 e ss.mm.ii., potranno essere proposte osservazioni da parte dei terzi in ordine all'ammontare dell'indennità o per la garanzia prestata. Decorso il predetto termine il provvedimento di autorizzazione al pagamento dell'indennità diventerà esecutivo.

Il Capo Compartimento
Dirigente Ufficio per le Espropriazioni
Ing. Salvatore Tonti

T-08ADC3583 (A pagamento).

ANAS S.p.A.
Ufficio per l'Autostrada Salerno - Reggio Calabria

Autostrada SA/RC - Lavori di ammodernamento ed adeguamento al tipo 1/a delle Norme CNR/80 Tronco 2° Tratto 4° Lotto 1° Stralcio 2° dal Km 206+500 al Km 213+500

AVVISA

Ai sensi dell'art.26 comma 7 del DPR 327/2001 e successive modificazioni ed integrazioni, che è stato emesso il Dispositivo di autorizzazione al pagamento delle indennità di esproprio per gli immobili siti nel comune di ALTOMONTE - SARACENA, di proprietà delle ditte di seguito elencate:

COMUNE DI ALTOMONTE (CS)

Ditta Proprietaria: S.A.M. SOCIETA' AGRICOLA MATINA S.p.A., con sede in ALTOMONTE (CS) - titolo PROPRIETARIO - fg 38 p.lle 26/b, 2/b, 3/b, 30/b, 17/b, 36/b, 36/c, 36/d, 60/b, 60/c, 30, 31/b - Indennità Euro 128.197,21 (diconsi euro Centoventottomilacentonovantasette/21);

COMUNE DI SARACENA (CS)

Ditta Proprietaria: AGRICOLA F.LLI Nola & C. SOCIETA' AGRICOLA SEMPLICE, con sede in CASTROVILLARI (CS) - titolo AFFITTUARIA - fg 76 p.lle 225/b, 97/b, 97/c, 111/b, 232, 233/b, 23/c, 234/b, 112/b, 223/b, 294, 292, 293 - Indennità Euro 183.630,35 (diconsi euro Centottantatremilaseicentotrenta/35); Ditta Proprietaria: ROSANOVA FRANCESCO, nato a CORIGLIANO (CS) il 04.05.1959 - titolo COMPROPRIETARIO 1/3 - ROSANOVA PALMINA, nata a CASTROVILLARI (CS) il 15.04.1962 - titolo COMPROPRIETARIO 1/3 - ROSANOVA ANTONIA, nata a CASTROVILLARI (CS) il 02.11.1966 - titolo COMPROPRIETARIO 1/3 - fg 76 p.lle 420/b, 420/c, 419/b - Indennità Euro 119.177,59 (diconsi euro Centodiciannovemilacentosettantasette/59); Ditta Proprietaria: ROSANOVA GIUSEPPE, nato a CELICO

(CS) il 19.03.1955 - titolo COMPROPRIETARIO 1/2 - ROSANOVA ANTONIO, nato a CELICO (CS) il 25.04.1957 - titolo COMPROPRIETARIO 1/2 - fg 76 p.lle 418/b, 279/b - Indennità Euro 59.840,68 (diconsi euro Cinquantanovemilaottocentoquaranta/68); Ditta Proprietaria: TRICOCI FRANCESCO, nato a CASTROVILLARI (CS) il 01.02.1927 - titolo PROPRIETARIO - fg 75 p.lle 145/b, 183, 185/b - Indennità Euro 8.991,95 (diconsi euro Ottomilanovecentonovantuno/95); Ditta Proprietaria: MONTALTO FRANCA, nata a SAN COSMO ALBANESE (CS) il 30.03.1960 - titolo PROPRIETARIO - fg 76 p.lle 302/b, 345/b, 345/c, 296/d, 298/b - Indennità Euro 17.601,59 (diconsi euro Diciassettemilaseicentouno/59); MONTALTO CHIARINA, nata a CORIGLIANO CALABRO (CS) il 04.01.1967 - titolo FITTAVOLO - fg 76 p.lle 302/b, 345/b, 345/c, 296/d, 298/b - Indennità Euro 15.132,96 (diconsi euro Quindicimilacentotrentadue/96); Ditta Proprietaria: MONTALTO FRANCA, nata a SAN COSMO ALBANESE (CS) il 30.03.1960 - titolo PROPRIETARIO - fg 68 p.lle 101/b, 135/b - Indennità Euro 1.799,61 (diconsi euro Millesettecentonovantano/61); Ditta Proprietaria: MONTALTO CHIARINA, nata a CORIGLIANO CALABRO (CS) il 04.01.1967 - titolo FITTAVOLO - fg 68 p.lle 101/b, 135/b - Indennità Euro 919,80 (diconsi euro Novacentodiciannove/80); Ditta Proprietaria: ISTITUTO DIOCESANO PER IL SOSTENTAMENTO DEL CLERO DELLA DIOCESI DI CASSANO ALL'JONIO, con sede in CASSANO ALL'JONIO (CS) - titolo PROPRIETARIO - fg 68 p.lle 253/b - Indennità Euro 305,32 (diconsi euro Trecentocinque/32);

Nel termine di trenta giorni dal compimento delle relative formalità, in ossequio a quanto disposto dall'art.26 comma 8 del DPR 327/2001 e ss.mm.ii., potranno essere proposte osservazioni da parte dei terzi in ordine all'ammontare dell'indennità o per la garanzia prestata. Decorso il predetto termine il provvedimento di autorizzazione al pagamento dell'indennità diventerà esecutivo.

Il Capo Compartimento
Dirigente Ufficio per le Espropriazioni
Ing. Salvatore Tonti

T-08ADC3613 (A pagamento).

PROVINCIA DI PORDENONE
Servizio Gestione Amministrativa Lavori Pubblici
Ufficio Espropri

Lavori di sistemazione ed adeguamento della Ex Pista Carri dalla strada provinciale «dei Magredi» alla strada statale n. 251, 1 lotto in Comune di San Quirino. Decreto di esproprio rep. n. 5083 del 13 febbraio 2008 (estratto).

Il dirigente,
(Omissis);

Decreta:

1. è pronunciata a favore della Provincia di Pordenone l'espropriazione ed è autorizzata l'occupazione definitiva dell'immobile di seguito descritto necessario per la realizzazione dei lavori di sistemazione ed adeguamento della Ex Pista Carri dalla strada provinciale «dei Magredi» alla strada statale n. 251, 1 lotto in Comune di San Quirino e distinto al Nuovo Catasto terreni del Comune di San Quirino (PN) fg. 17 mapp. 460 ex 55/b di Ha 00.07.85.

Ditta catastale:

Allegretto Bruno (codice fiscale LLGBRN52S251136Q), nato a San Quirino (PN) il 25 novembre 1952 residente in San Quirino (PN), via Casagrande n. 32, proprietà per la quota di 1/2;

Allegretto Giovanni (codice fiscale LLGNN41E311136N), nato a San Quirino (PN) il 31 maggio 1941 residente in San Quirino (PN), via S. Foca n. 3, proprietà per la quota di 1/2;

indennità definitiva: € 3.336,25 (diconsi euro tremilatrecentotrentasei/25).

(Omissis).

Pordenone, 13 febbraio 2008

Il dirigente: dott.ssa Maria Linda Fantetti

C-0821678 (A pagamento).

*SPECIALITÀ MEDICINALI
PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

LPB Istituto Farmaceutico - S.r.l.

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

Titolare: LPB Istituto Farmaceutico S.r.l. - Largo Umberto Boccioni 1 - 21040

Origgio VA

Specialità medicinale: CORIXIL - AIC 034774/M

- 80/12,5 mg compresse rivestite con film
- 160/12,5 mg compresse rivestite con film
- 160/25 mg compresse rivestite con film

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: SE/H/565/01-05/IB/051

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE. Tipo IB No.14b: *modifica del produttore del principio attivo o del materiale di partenza/intermedio/reagente del processo di produzione di un principio attivo qualora non sia disponibili un certificato d'idoneità della Farmacopea Europea. Aggiunta di OmniChem, N.V Japanese Kerselarenlaan 1, B-2490 Balen, Belgium come produttore di un intermedio*

e conseguente:

Tipo IA No.4: *modifica del nome e/o dell'indirizzo del produttore di un principio attivo qualora non sia disponibile un certificato d'idoneità della Farmacopea Europea. Modifica da: OmniChem, N.V Japanese Kerselarenlaan 1, B-2490 Balen, Belgium, a: S.A. Ajinomoto OmniChem, N.V Japanese Kerselarenlaan 1, B-2490 Balen, Belgium*

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

UN PROCURATORE: Lucia LAMBIASE

LPB Istituto Farmaceutico - S.r.l.

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

Titolare: LPB Istituto Farmaceutico S.r.l.

Largo Umberto Boccioni 1 - 21040 Origgio (VA)

Specialità medicinale:

- LIBERTIL 150 mg compresse rivestite con film
- LIBERTIL 300 mg compresse rivestite con film
- LIBERTIL 600 mg compresse rivestite con film

AIC n. 034882/M (tutte le confezioni)

Procedura: DK/H/0168/01-03/IB/018

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE

Tipo IB No. 10 - Modifica minore del processo di produzione del principio attivo. Aumento del quantitativo di alcuni intermedi (composti III, V e VI) utilizzati nella produzione della sostanza attiva con conseguenti variazioni minori del processo di fabbricazione della sostanza attiva.

Procedura: DK/H/0168/01-03/IA/031

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE

Tipo IA No. 5 - Modifica del nome e/o dell'indirizzo del produttore del prodotto medicinale finito. Modifica del nome dell'officina sita in Wehr da Novartis Pharma GmbH a Novartis Pharma Produktions GmbH.

Procedura: DK/H/0168/01-03/IA/048

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE

Tipo IA No.4 - *Modifica del nome e/o dell'indirizzo del produttore del principio attivo qualora non sia disponibile un certificato d'idoneità della Farmacopea Europea. Modifica da: Clariant LSM (Missouri) Inc., 2460 West Bennett Street, Springfield, Missouri, 65807 USA, a: Archimica Inc., 2460 West Bennett Street, Springfield, Missouri, 65807 USA.*

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

UN PROCURATORE: Lucia LAMBIASE

LPB Istituto Farmaceutico - S.r.l.

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

Titolare: LPB Istituto Farmaceutico S.r.l.

Largo Umberto Boccioni 1 - 21040 Origgio (VA)

Specialità medicinale: RIXIL - AIC n. 034776/M

- 80 mg e 160 mg capsule rigide
- 40 mg, 80 mg e 160 mg compresse rivestite con film

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento

Numero procedura mutuo riconoscimento: SE/H/0406/01-06/IB/075

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE

Tipo IB No.14b - Modifica del produttore del principio attivo o del materiale di partenza/intermedio/reagente del processo di produzione di un principio attivo qualora non sia disponibili un certificato d'idoneità della Farmacopea Europea. Aggiunta di OmniChem, N.V Japanse Kerselarenlaan 1, B-2490 Balen, Belgium come produttore di un intermedio

e conseguente:

Tipo IA No.4 - Modifica del nome e/o dell'indirizzo del produttore di un principio attivo qualora non sia disponibile un certificato d'idoneità della Farmacopea Europea. Modifica da: OmniChem, N.V Japanse Kerselarenlaan 1, B-2490 Balen, Belgium, a: S.A. Ajinomoto OmniChem, N.V Japanse Kerselarenlaan 1, B-2490 Balen, Belgium

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

UN PROCURATORE: Lucia LAMBIASE

LPB Istituto Farmaceutico - S.r.l.

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

Titolare: LPB Istituto Farmaceutico S.r.l.

Largo Umberto Boccioni 1 - 21040 Origgio (VA)

Specialità medicinale: **RIXIL** - AIC n. 034776/M

- 80 mg e 160 mg capsule rigide
- 40 mg, 80 mg e 160 mg compresse rivestite con film

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: **SE/H/0406/01-06/IB/074**

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE. Tipo IB No.14b:
modifica del produttore del principio attivo o del materiale di partenza/intermedio/reagente del processo di produzione di un principio attivo qualora non sia disponibili un certificato d'idoneità della Farmacopea Europea.
Aggiunta di Sumitomo Chemical Co., Ltd., 1-98, Kasugade-naka 3-chome, Konohana-ku, Osaka 554-8558, Japan come produttore di un intermedio.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

UN PROCURATORE: Lucia LAMBIASE

Novartis Farma - S.p.a.

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

Titolare: Novartis Farma S.p.A.

Largo Umberto Boccioni 1 - 21040 Origgio (VA)

Specialità medicinale:

CALCITONINA SANDOZ – “200 UI/ml Spray Nasale, soluzione” AIC n. 023704190

Procedura IE/H/0117/001/IA/006

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA n.12a

“Specifiche della sostanza attiva: Descrizione fisica da: “liofilizzato flocculento da bianco a bianco sporco” a: “polvere bianca o quasi bianca, facilmente solubile in acqua”

Procedura IE/H/0117/001/IA/007

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA n.12

“Modifica delle specifiche di un principio attivo o di un materiale di partenza/intermedio/reagente utilizzato nel processo di produzione del principio attivo – restrizione dei limiti delle specifiche”

Procedura IE/H/0117/001/IA/008

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA n.25.

“Modifica per essere in conformita' all'aggiornamento della relativa monografia della Farmacopea Europea o della farmacopea nazionale di uno stato membro – Principio attivo calcitonina di salmone: Lo standard di riferimento utilizzato e la sostanza di riferimento chimico (CRS) stabilito dalla Commissione della Farmacopea Europea per la calcitonina (di salmone)”

Procedura IE/H/0117/001/IA/009

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA n.11.

“Modifica del lotto di produzione dell'intermedio VIII (calcitonina politrifluoroacetato) da: “800 g di intermedio VIIIA che produce 300 g di

intermedio VIII dopo purificazione” a: “1600 g di intermedio VIIIA che produce 600 g di intermedio VIII dopo purificazione”

Procedura IE/H/0117/001/IA/010

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA n.9.
“Eliminazione dell’officina di produzione del prodotto finito: Novartis Pharma AG - Lichstrasse 35 - CH-4056 Basel (CH).”

Procedura IE/H/0117/001/IB/017

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE, Tipo IB n. 12.
“Modifica delle specifiche di un principio attivo o di un materiale di partenza/intermedio/reagente utilizzato nel processo di produzione del principio attivo – aggiunta di un nuovo parametro di prova alla specifica di un materiale di partenza/intermedio/reagente utilizzato nel processo di produzione del principio attivo- aggiunta di informazioni sulle materie prime; eliminazione delle monografie sui controlli delle materie prime; aggiunta di tabelle riepilogative sulle specifiche di controllo delle materie prime”

Procedura IE/H/0117/001/IA/018

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA n.10.
“Modifica minore del processo di produzione del principio attivo-aggiunta di informazioni sulle specifiche dei controlli in process; eliminazione delle monografie sulle specifiche dei controlli in process; aggiunta di tabelle riepilogative sulle specifiche dei controlli in process.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

UN PROCURATORE: Dr. a Lucia LAMBIASE

Novartis Farma - S.p.a.

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano.
(Modifiche apportate ai sensi del D.L. 29 dicembre 2007, n. 274).*

Titolare: Novartis Farma S.p.A.

Largo Umberto Boccioni 1 - 21040 Origgio (VA)

Specialità medicinale:

CALCITONINA SANDOZ – “100 UI/ml soluzione iniettabile” AIC n. 023704048; “50 UI/ml soluzione iniettabile”

AIC n. 023704051

Procedura IE/H/0117/003-004/IB/19

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE, Tipo IB n.13b. “Modifica delle specifiche e delle procedure di controllo dell'intermedio isolato della calcitonina di salmone utilizzate nel sito di Ringaskiddy al fine di renderle aderenti alle procedure di controllo utilizzate nell'officina di Basilea”

Procedura IE/H/0117/003-004/IB/20

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE, Tipo IB n.10. “Modifica minore del processo di produzione del principio attivo (Aggiornamento siti Basilea e Ringaskiddy)”

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

UN PROCURATORE: Dr. a Lucia LAMBIASE

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.A. - Largo Umberto Boccioni 1 - 21040 Origgio VA

Specialità medicinale: TAREG - AIC 033178/M

- 80 mg e 160 mg capsule rigide
- 40 mg, 80 mg e 160 mg compresse rivestite con film

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: SE/H/0406/01-06/IB/075

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE. Tipo IB No.14b:
modifica del produttore del principio attivo o del materiale di partenza/intermedio/reagente del processo di produzione di un principio attivo qualora non sia disponibili un certificato d'idoneità della Farmacopea Europe.
Aggiunta di OmniChem, N.V Japense Kerselarenlaan 1, B-2490 Balen, Belgium come produttore di un intermedio

e conseguente:

Tipo IA No.4: *modifica del nome eto dell'indirizzo del produttore di un principio attivo qualora non sia disponibile un certificato d'idoneità della Farmacopea Europea.* Modifica da: *OmniChem, N.V Japense Kerselarenlaan 1, B-2490 Balen, Belgium, a: S.A. Ajinomoto OmniChem, N.V Japense Kerselarenlaan 1, B-2490 Balen, Belgium*

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

UN PROCURATORE: Lucia LAMBIASE

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.A.

Largo Umberto Boccioni 1 - 21040 Origgio (VA)

Specialità medicinale:

ESTALIS SEQUI cerotti transdermici – 4 cerotti fase I 50 mcg/24 h + 4
cerotti fase II 50+250 mcg/24 h A.I.C. n. 034209039/M; 12 cerotti fase I 50
mcg/24 h + 12 cerotti fase II 50+250 mcg/24 h A.I.C. n. 034209041/M

Procedura SE/H/149/02/IA/34

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA n. 15
“*Presentazione di un certificato d'idoneità della Farmacopea europea
aggiornato relativo ad un principio attivo a) Da parte di un produttore
attualmente approvato*” Principio attivo Estradiolo emidrato: da R2-CEP
1995-001-Rev 00 (produttore: Diosynth BV) a R2-CEP 1995-001-Rev 02
(produttore: N.V.Organon)

Procedura SE/H/149/02/IA/35

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA n. 15
“*Presentazione di un certificato d'idoneità della Farmacopea europea
aggiornato relativo ad un principio attivo a) Da parte di un produttore
attualmente approvato*” Principio attivo Noretisterone acetato: da R1-CEP
1996-042-Rev 00 (produttore: Diosynth BV) a R1-CEP 1996-042-Rev 02
(produttore: N.V.Organon)

Procedura SE/H/149/02/IA/36

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA n. 15
“Presentazione di un certificato d'idoneità della Farmacopea europea
aggiornato relativo ad un principio attivo a) Da parte di un produttore
attualmente approvato” Principio attivo Estradiolo emidrato: da EDMF
(produttore: Schering AG) a R0-CEP 2000-111-Rev 01 (produttore: Bayer
Schering Pharma AG)

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla
data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa
vigente.

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

UN PROCURATORE: Dr. a Lucia LAMBIASE

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274)

Titolare: Novartis Farma S.p.A. - Largo Umberto Boccioni 1 - 21040 Origgio VA

Specialità medicinale: COTAREG - AIC 034114/M

- 80/12,5 mg compresse rivestite con film
- 160/12,5 mg compresse rivestite con film
- 160/25 mg compresse rivestite con film

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: SE/H/565/01-05/IB/051

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE. Tipo IB No.14b:
modifica del produttore del principio attivo o del materiale di partenza/intermedio/reagente del processo di produzione di un principio attivo qualora non sia disponibili un certificato d'idoneità della Farmacopea Europe.
Aggiunta di OmniChem, N.V Japense Kerselarenlaan 1, B-2490 Balen, Belgium come produttore di un intermedio

e conseguente:

Tipo IA No.4: *modifica del nome e/o dell'indirizzo del produttore di un principio attivo qualora non sia disponibile un certificato d'idoneità della Farmacopea Europea. Modifica da: OmniChem, N.V Japense Kerselarenlaan 1, B-2490 Balen, Belgium, a: S.A. Ajinomoto OmniChem, N.V Japense Kerselarenlaan 1, B-2490 Balen, Belgium*

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

UN PROCURATORE: Lucia LAMBIASE

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: TOBI.

Confezione e numero di A.I.C.:

300 mg/5 ml soluzione da nebulizzare - A.I.C. n. 034767018/M.

Procedura UK/H/0361/001/IA/030.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA n. 5 Modifica del nome e/o dell'indirizzo del prodotto medicinale finito. Sito di confezionamento secondario da: «Cardinal Health UK 417 Ltd Wingates Industrial Park Lancaster Way - Westhoughton Bolton BL5 3XX United Kingdom» a «Catalent UK Packaging Ltd, Wingates Industrial Park Lancaster Way - Westhoughton Bolton BL5 3XX United Kingdom».

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
dott.ssa Lucia Lambiase

C-0821764 (A pagamento).

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: TOBI.

Confezione e numero di A.I.C.:

300 mg/5 ml soluzione da nebulizzare - A.I.C. n. 034767018/M.

Procedura UK/H/0361/001/IA/029.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA n. 5 Modifica del nome e/o dell'indirizzo del prodotto medicinale finito. Nome sito di controllo da: «Cardinal Health Inc. 160 Cardinal Health Way Morrisville, NC 27560 USA» a «Catalent Pharma Solutions, LLC 160 Cardinal Health Way Morrisville, NC 27560 USA».

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
dott.ssa Lucia Lambiase

C-0821765 (A pagamento).

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: TOBI.

Confezione e numero di A.I.C.:

300 mg/5 ml soluzione da nebulizzare - A.I.C. n. 034767018/M.

Procedura UK/H/0361/001/IA/028.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA n. 5 Modifica del nome e/o dell'indirizzo del prodotto medicinale finito da: «Cardinal Health PTS, LLC 2200 W Lake Shore Drive Woodstock - Illinois 60098 USA» a «Catalent Pharma Solutions, LLC 2200 W Lake Shore Drive Woodstock - Illinois 60098 USA».

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
dott.ssa Lucia Lambiase

C-0821766 (A pagamento).

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: TOBI.

Confezione e numero di A.I.C.:

300 mg/5 ml soluzione da nebulizzare - A.I.C. n. 034767018/M.

Procedura UK/H/0361/001/IA/027.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA n. 9 Eliminazione qualsiasi sito di produzione (principio attivo, prodotto semilavorato o finito, confezionamento produttore responsabile del rilascio dei lotti, sito in cui viene effettuato il rilascio dei lotti): Marypaul Laboratories, Inc. 12 Wilson Drive, Sparta, New Jersey 07871, USA.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
dott.ssa Lucia Lambiase

C-0821767 (A pagamento).

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: TOBI.

Confezione e numero di A.I.C.:

300 mg/5 ml soluzione da nebulizzare - A.I.C. n. 034767018/M.

Procedura UK/H/0361/001/IA/026.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA n. 9 Eliminazione qualsiasi sito di produzione (principio attivo, prodotto semilavorato o finito, confezionamento produttore responsabile del rilascio dei lotti, sito in cui viene effettuato il rilascio dei lotti): Chiron Corporation 1545 Route 22 East Annandale, New Jersey 08801 0990 USA.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
dott.ssa Lucia Lambiase

C-0821768 (A pagamento).

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: TOBI.

Confezione e numero di A.I.C.:

300 mg/5 ml soluzione da nebulizzare - A.I.C. n. 034767018/M.

Procedura UK/H/0361/001/IA/025.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA n. 16b Presentazione di un certificato di idoneità nuovo o aggiornato della Farmacopea europea riguardante il rischio di TSE per un principio attivo o un materiale di partenza/intermedio/reagente del processo di produzione del principio attivo per un produttore attualmente approvato e per un processo di produzione attualmente approvato: da R0-CEP 2000-181-Rev02 a R1-CEP 2000-181-Rev00.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
dott.ssa Lucia Lambiase

C-0821769 (A pagamento).

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: CALCITONINA SANDOZ.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

tutte le confezioni - A.I.C. n. 023704.

Procedura IE/H/0117/001-003-004/IB/46.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE, Tipo IB n. 10 «Modifica minore del processo di produzione del principio attivo fabbricato presso Novartis Ringaskiddy Ltd (Irlanda)».

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
dott.ssa Lucia Lambiase

C-0821770 (A pagamento).

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: CERTICAN.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

(tutte le confezioni) - A.I.C. n. 036373/M.

Procedura SE/H/356/01-06/IA/012.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA n. 7a «Aggiunta di un sito di confezionamento secondario (solo per l'Italia): Piefte Depositi S.r.l., via Formellese km 4,300 00060 Formello (Roma)».

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
dott.ssa Lucia Lambiase

C-0821771 (A pagamento).

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: TOBI.

Confezione e numero di A.I.C.:

300 mg/5 ml soluzione da nebulizzare - A.I.C. n. 034767018/M.

Procedura UK/H/0361/001/IA/035.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA n. 7 Sostituzione o aggiunta di un sito di produzione per parte o per tutto il processo produttivo del prodotto finito - Aggiunta sito di confezionamento secondario: Pharnalog Pharma Logistik GmbH, Siemensstrasse 1-59199 Bonen, Germany.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
dott.ssa Lucia Lambiase

C-0821774 (A pagamento).

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: SALAGEN.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

5 mg pilocarpina compresse - A.I.C. n. 029526/M (tutte le confezioni).

Procedura UK/H/0166/001/1A/029.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA n. 39-Modifica o aggiunta di impressioni, punzonature, o di altri contrasegni (incisioni/linee di divisione escluse apposte su compresse o su capsule, compresa la sostituzione o l'aggiunta di inchiostri usati per marcare il medicinale: modifica dell'inchiostro usato per marcare le compresse film rivestite da Opacode black, S-1-8085 a Opacode black, S-1-17823.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
dott.ssa Lucia Lambiase

C-0821775 (A pagamento).

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: FEMARA.

Confezione e numero di A.I.C.:

2,5 mg, compresse rivestite con film - A.I.C. n. 033242/M (tutte le confezioni).

Procedura FR/H/0110/001/IA/045.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA n. 7a «Aggiunta di un sito di confezionamento secondario (solo per l'Italia): Pieffe Depositi S.r.l., via Formellese km 4,300 00060 Formello (Roma)».

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
dott.ssa Lucia Lambiase

C-0821778 (A pagamento).

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: FEMARA.

Confezione e numero di A.I.C.:

2,5 mg, compresse rivestite con film - A.I.C. n. 033242/M (tutte le confezioni).

Procedura FR/H/110/01/IA/38.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA n. 4 «Cambio del nome dei produttori del principio attivo: Sintesi della sostanza attiva: da Ciba-Geigy Limited Klybeckstrasse 141 CH-4057 Basel, Svizzera» a: «Novartis Pharma AG Lichstrasse 35 CH-4056 Basel, Svizzera»; Macinazione della sostanza attiva: Ciba-Geigy Limited Schaffhauserstrasse CH-4332 Stein, Svizzera a: Novartis Pharma Stein AG Schaffhauserstrasse CH-4332 Stein, Svizzera.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
dott.ssa Lucia Lambiase

C-0821779 (A pagamento).

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: TAREG - A.I.C. n. 033178/M:

80 mg e 160 mg capsule rigide;

40 mg, 80 mg e 160 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: SE/H/0406/01-06/IA/076.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA No.7a: sostituzione o aggiunta di un sito di confezionamento secondario per tutti i tipi di forme farmaceutiche. Aggiunta di Pieffe Depositi S.r.l., via Formellese km 4,300, 00060 Formello, (RM).

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore: Lucia Lambiase

C-0821783 (A pagamento).

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale:

TAREG 80 mg e 160 mg capsule rigide;

TAREG 80 mg e 160 mg compresse rivestite con film.

A.I.C. n. 033178/M (tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento).

Procedura DE/H/107/01-04/V34.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE, Tipo IB - Modifica del produttore di un intermedio del processo produttivo del principio attivo: aggiunta di Sumika Fine Chemicals Co., Ltd., 1-21, Utajima 3-chome, Nishiyodogawa-ku, Osaka 555-0021, Japan.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore: Lucia Lambiase

C-0821777 (A pagamento).

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: TAREG - A.I.C. n. 033178/M:

80 mg e 160 mg capsule rigide;

40 mg, 80 mg e 160 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: SE/H/0406/01-06/IA/077.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA No. 7°: sostituzione o aggiunta di un sito di confezionamento secondario per tutti i tipi di forme farmaceutiche. Aggiunta di PB Beltracchini S.r.l., via S. Erasmo n. 6, 20027 Rescaldina (MI).

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore: Lucia Lambiase

C-0821784 (A pagamento).

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: TAREG - A.I.C. n. 033178/M:

80 mg e 160 mg capsule rigide;

40 mg, 80 mg e 160 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura di mutuo riconoscimento: SE/H/0406/01-06/IB/074.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE. Tipo IB No. 14b: modifica del produttore del principio attivo o del materiale di partenza/intermedio/reagente del processo di produzione di un principio attivo qualora non sia disponibili un certificato d'idoneità della Farmacopea europea. Aggiunta di Sumitomo Chemical Co., Ltd., 1-98, Kasugade-naka 3-chome, Konohana-ku, Osaka 554-8558, Japan, come produttore di un intermedio.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
Lucia Lambiase

C-0821785 (A pagamento).

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: COTAREG - A.I.C. n. 034114/M:

80/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/25 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: SE/H/565/01-05/IB/050.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE. Tipo IB No. 14b. Modifica del produttore del principio attivo o del materiale di partenza/intermedio/reagente del processo di produzione di un principio attivo qualora non sia disponibili un certificato d'idoneità della Farmacopea europea. Nuovo produttore, aggiunta di Sumitomo Chemical Co., Ltd., 1-98, Kasugadenaka 3-chome, Konohana-ku, Osaka 554-8558, Japan, come produttore di un intermedio.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
Lucia Lambiase

C-0821782 (A pagamento).

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: COTAREG - A.I.C. n. 034114/M:

80/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/25 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: SE/H/565/01-05/IA/053.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE. Tipo IA No. 7°: sostituzione o aggiunta di un sito di confezionamento secondario per tutti i tipi di forme farmaceutiche. Aggiunta di PB Beltracchini S.r.l., via S. Erasmo n. 6, 20027 Rescaldina (MI).

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
Lucia Lambiase

C-0821786 (A pagamento).

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: COTAREG - A.I.C. n. 034114/M:

80/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/25 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: SE/H/565/01-05/IA/049.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE. Tipo IA No. 4. Modifica dell'indirizzo di un produttore del principio attivo qualora non sia disponibile un certificato di idoneità della Farmacopea Europea:

da: Changzhou Pharmaceutical Factory, Cailing Road, Changzhou, Jiangsu Province, P.R. China;

a: Changzhou Pharmaceutical Factory, No. 518 Laodong East Road, Changzhou, Jiangsu Province, P.R. China.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
Lucia Lambiase

C-0821789 (A pagamento).

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: COTAREG - A.I.C. n. 034114/M:

80/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/25 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: SE/H/565/01-05/IB/045.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE. Tipo IB No. 14b: nuovo produttore (aggiunta) del principio attivo o del materiale iniziale/intermedio/reagente del processo produttivo di un principio attivo qualora non sia disponibile un certificato d'idoneità della Farmacopea europea. Aggiunta di Dottikon Exclusive Synthesis, 5605 Dottikon, Svizzera, come produttore di un intermedio.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
Lucia Lambiase

C-0821787 (A pagamento).

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: COTAREG - A.I.C. n. 034114/M:

80/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/25 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: SE/H/565/01-05/IB/047.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE. Tipo IB No. 12 b2: modifica delle specifiche di un reagente utilizzato nel processo di produzione del principio attivo. Aggiunta di un nuovo parametro di prova alle specifiche di un reagente utilizzato nel processo di produzione del principio attivo (esano). Aggiunta della determinazione dell'acqua con il metodo Karl Fisher e introduzione di un limite unico per la determinazione di tutti gli isomeri dell'esano.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
Lucia Lambiase

C-0821791 (A pagamento).

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: COTAREG - A.I.C. n. 034114/M:

80/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/25 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: SE/H/565/01-05/IA/048.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE. Tipo IA No. 9, eliminazione di un sito di produzione di un principio attivo: Pliva Hrvatska D.O.O. Pharma Chemicals, Prilaz Baruna Filipovića 25, CRO-10000 Zagreb, Croazia.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
Lucia Lambiase

C-0821788 (A pagamento).

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: COTAREG - A.I.C. n. 034114/M:

80/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/25 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: SE/H/565/01-05/IA/046.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE. Tipo IA No. 4: modifica del nome e dell'indirizzo di un produttore del principio attivo qualora non sia disponibile un certificato di idoneità della Farmacopea Europea:

da: Sumika Fine Chemicals Co., Ltd., 1-21, Utajima 3-chome, Nishiyodogawa-ku, Osaka 555-0021, Giappone;

a: Sumitomo Chemical Co., Ltd., 4-1, Tanokuchi 6-chome, Kojima, Kurashiki City, Okayama 711-0903.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
Lucia Lambiase

C-0821794 (A pagamento).

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: COTAREG - A.I.C. n. 034114/M:

80/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/25 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: DE/H/130/01-03/IA/045.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA No. 15 - Presentazione di un certificato d'idoneità della Farmacopea europea nuovo o aggiornato relativo ad un principio attivo o ad un materiale di partenza/intermedio/reagente del processo di produzione del principio attivo. Per il principio attivo idroclorotiazide, sostituzione del certificato R0-CEP 2001-304-Rev 00 e dell'EDMF di Pliva No. RD-3416/2 con il certificato R0-CEP 2001-304-Rev 02.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
Lucia Lambiase

C-0821792 (A pagamento).

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: COTAREG - A.I.C. n. 034114/M:

80/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/25 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: DE/H/130/01-03/IB/046.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE, Tipo IB No. 12 b1 - Modifica delle specifiche di un principio attivo o di un materiale di partenza/intermedio/reagente utilizzato nel processo di produzione del principio attivo (Aggiunta di un nuovo parametro di prova alla specifica di un principio attivo). Sostituzione della monografia interna di controllo dell'idroclorotiazide PW-121_H_1 + Annex, con la monografia DS_4011961_A_R_1.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
Lucia Lambiase

C-0821793 (A pagamento).

Novartis Farma - 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.L. 29 dicembre 2007, n. 274).

Titolare: Novartis Farma S.p.a., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: COTAREG - A.I.C. n. 034114/M:

80/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/25 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: SE/H/565/01-05/IA/052.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA No. 7a: sostituzione o aggiunta di un sito di confezionamento secondario per tutti i tipi di forme farmaceutiche. Aggiunta di Pieffe Depositi S.r.l., via Formellese km 4,300, 00060 Formello (RM).

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
Lucia Lambiase

C-0821790 (A pagamento).

LPB Istituto Farmaceutico - S.r.l.

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

Titolare: LPB Istituto Farmaceutico S.r.l., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: CORIXIL - A.I.C. n. 034774/M:

80/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/25 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: SE/H/565/01-05/IA/046.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA No.4: modifica del nome e dell'indirizzo di un produttore del principio attivo qualora non sia disponibile un certificato di idoneità della Farmacopea Europea:

da: Sumika Fine Chemicals Co., Ltd., 1-21, Utajima 3-chome, Nishiyodogawa-ku, Osaka 555-0021, Giappone;

a: Sumitomo Chemical Co., Ltd., 4-1, Tanokuchi 6-chome, Kojima, Kurashiki City, Okayama 711-0903.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
Lucia Lambiase

C-0821760 (A pagamento).

LPB Istituto Farmaceutico - S.r.l.

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

Titolare: LPB Istituto Farmaceutico S.r.l., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: CORIXIL - A.I.C. n. 0347714/M:

80/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/25 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: SE/H/565/01-05/1A/053.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE. Tipo IA No. 7°: sostituzione o aggiunta di un sito di confezionamento secondario per tutti i tipi di forme farmaceutiche. Aggiunta di PB Beltracchini S.r.l., via S. Erasmo n. 6, 20027 Rescaldina (MI).

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
Lucia Lambiase

C-0821754 (A pagamento).

LPB Istituto Farmaceutico - S.r.l.

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

Titolare: LPB Istituto Farmaceutico S.r.l., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: CORIXIL - A.I.C. n. 034774/M:

80/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/25 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: SE/H/565/01-05/1B/047.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE. Tipo IB No. 12 b2: modifica delle specifiche di un reagente utilizzato nel processo di produzione del principio attivo. Aggiunta di un nuovo parametro di prova alle specifiche di un reagente utilizzato nel processo di produzione del principio attivo (esano). Aggiunta della determinazione dell'acqua con il metodo Karl Fisher e introduzione di un limite unico per la determinazione di tutti gli isomeri dell'esano.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
Lucia Lambiase

C-0821755 (A pagamento).

LPB Istituto Farmaceutico - S.r.l.

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

Titolare: LPB Istituto Farmaceutico S.r.l., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: CORIXL - A.I.C. n. 034774/M:

80/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/25 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: SE/H/565/01-05/1B/050.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE. Tipo IB No. 14b. Modifica del produttore del principio attivo o del materiale di partenza/intermedio/reagente del processo di produzione di un principio attivo qualora non sia disponibili un certificato d'idoneità della Farmacopea Europea. Nuovo produttore, aggiunta di Sumitomo Chemical Co., Ltd., 1-98, Kasugadenaka 3-chome, Konohana-ku, Osaka 554-8558, Japan, come produttore di un intermedio.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
Lucia Lambiase

C-0821756 (A pagamento).

LPB Istituto Farmaceutico - S.r.l.

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

Titolare: LPB Istituto Farmaceutico S.r.l., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: CORIXIL - A.I.C. n. 034774/M:

80/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/25 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: SE/H/565/01-05/1A/048.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE. Tipo IA No. 9, eliminazione di un sito di produzione di un principio attivo: Pliva Hrvatska D.O.O. Pharma Chemicals, Prilaz Baruna Filipovića 25, CRO-10000 Zagreb, Croazia.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
Lucia Lambiase

C-0821759 (A pagamento).

LPB Istituto Farmaceutico - S.r.l.

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

Titolare: LPB Istituto Farmaceutico S.r.l., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: CORIXIL - A.I.C. n. 034774/M:

80/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/25 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: SE/H/565/01-05/IA/049.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE. Tipo IA No. 4. Modifica dell'indirizzo di un produttore del principio attivo qualora non sia disponibile un certificato di idoneità della Farmacopea Europea:

da: Changzhou Pharmaceutical Factory, Cailing Road, Changzhou, Jiangsu Province, P.R. China;

a: Changzhou Pharmaceutical Factory, No. 518 Laodong East Road, Changzhou, Jiangsu Province, P.R. China.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
Lucia Lambiase

C-0821758 (A pagamento).

LPB Istituto Farmaceutico - S.r.l.

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

Titolare: LPB Istituto Farmaceutico S.r.l., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: CORIXIL - A.I.C. n. 034774/M:

80/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/25 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: SE/H/565/01-05/IA/052.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE, Tipo IA No.7a: sostituzione o aggiunta di un sito di confezionamento secondario per tutti i tipi di forme farmaceutiche. Aggiunta di Pieffe Depositi S.r.l., via Formellese km 4,300, 00060 Formello (RM).

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
Lucia Lambiase

C-0821753 (A pagamento).

LPB Istituto Farmaceutico - S.r.l.

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

Titolare: LPB Istituto Farmaceutico S.r.l., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: CORIXIL - A.I.C. n. 034774/M:

80/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/25 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: DE/H/130/01-03/IA/045.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE - Tipo IA No.15 - Presentazione di un certificato d'idoneità della Farmacopea europea nuovo o aggiornato relativo ad un principio attivo o ad un materiale di partenza/intermedio/reagente del processo di produzione del principio attivo. Per il principio attivo idroclorotiazide, sostituzione del certificato R0-CEP 2001-304-Rev 00 e dell'EDMF di Pliva No. RD-3416/2 con il certificato R0-CEP 2001-304-Rev 02.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
Lucia Lambiase

C-0821762 (A pagamento).

LPB Istituto Farmaceutico - S.r.l.

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

Titolare: LPB Istituto Farmaceutico S.r.l., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: CORIXIL - A.I.C. n. 034774/M:

80/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/12,5 mg compresse rivestite con film;

160/25 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: DE/H/130/01-03/IB/046.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE - Tipo IB No.12 b1 - Modifica delle specifiche di un principio attivo o di un materiale di partenza/intermedio/reagente utilizzato nel processo di produzione del principio attivo (Aggiunta di un nuovo parametro di prova alla specifica di un principio attivo). Sostituzione della monografia interna di controllo dell'idroclorotiazide PW-121_H_1 + Annex, con la monografia DS_4011961_A_R_1.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
Lucia Lambiase

C-0821763 (A pagamento).

LPB Istituto Farmaceutico - S.r.l.

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

Titolare: LPB Istituto Farmaceutico S.r.l., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: RIXIL - A.I.C. n. 034776/M:

80 mg e 160 mg capsule rigide;

40 mg, 80 mg e 160 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: SE/H/0406/01-06/1A/076.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE. Tipo IA No. 7°: sostituzione o aggiunta di un sito di confezionamento secondario per tutti i tipi di forme farmaceutiche. Aggiunta di Pieffe Depositi S.r.l., via Formellese km 4,300, 00060 Formello (RM).

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
Lucia Lambiase

C-0821757 (A pagamento).

LPB Istituto Farmaceutico - S.r.l.

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

Titolare: LPB Istituto Farmaceutico S.r.l., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: RIXIL - A.I.C. n. 034776/M:

80 mg e 160 mg capsule rigide;

40 mg, 80 mg e 160 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento SE/H/0406/01-06/1A/077.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE. Tipo IA No.7a: sostituzione o aggiunta di un sito di confezionamento secondario per tutti i tipi di forme farmaceutiche. Aggiunta di PB Beltracchini S.r.l., via S. Erasmo n. 6, 20027 Rescaldina (MI).

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore:
Lucia Lambiase

C-0821752 (A pagamento).

LPB Istituto Farmaceutico - S.r.l.

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

Titolare: LPB Istituto Farmaceutico S.r.l., largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: CORIXIL - A.I.C. n. 034774/M:

160/12,5 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: tutte le confezioni dei dosaggi citati autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Numero procedura mutuo riconoscimento: DE/H/130/02/IB/043.

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1084/2003/CE - Tipo IB No.33 - Modifiche secondarie nella produzione del prodotto finito.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente.

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

Un procuratore: Lucia Lambiase

C-0821761 (A pagamento).

HEXAL S.p.A.

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

Titolare: Hexal S.p.A., Via Paracelso, 16 - 20041 Agrate Brianza (MI)

Comunicazione Agenzia Italiana del Farmaco - Ufficio Autorizzazioni all'Immissione in Commercio di Medicinali Prot. N° AIFA. AIC/126380 del 9 dicembre 2008. Codice Pratica n. N1B/08/964

Medicinale: TICLOPIDINA Hexal

250 mg compresse rivestite con film, 30 compresse - AIC medicinale: 033805019

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1084/2003:

Tipo IB n. 7c e conseguenti 7a, 7b1 e 8b2 - Sostituzione del sito Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF Spa - Via Vecchia del Pinocchio 22 - 60131 Ancona con il sito MIPHARM Spa - Via B. Quaranta, 12 - 20141 Milano per tutte le fasi di produzione, inclusi il confezionamento primario e secondario, il controllo ed il rilascio lotti.

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: Dr.ssa Enrica Tornielli

T-08ADD3586 (A pagamento).

Johnson & Johnson 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.

TITOLARE: JOHNSON & JOHNSON S.P.A., VIA ARDEATINA KM 23,500, 00040 SANTA PALOMBA, POMEZIA (RM)

Specialità medicinale: LIVOCAB

Confezione e numero di AIC:

035107010 - "0,5 MG/ML SPRAY NASALE SOSPENSIONE" FLACONE DA 10 ML

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n.1084/2003: n°IB.2 Modifica del nome del prodotto medicinale

da LIVOCAB

a LEVOREACT

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*.

Un Procuratore D.ssa Gabriella Grippaudo

T-08ADD3580 (A pagamento).

BAXTER - S.p.a.

Sede legale in Roma, viale Tiziano n. 25
Capitale sociale € 7.000.000,00 interamente versato
Codice fiscale n. 00492340583

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. (Comunicazione AIFA - Ufficio A.I.C. del 31 ottobre 2008). Pratica n. N1A/08/2041.

Specialità medicinale: BREVIBLOC.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

100 mg/ 10 ml soluzione per infusione 5 flaconcini 10 ml - A.I.C. n. 027248020;

10 mg/ml soluzione per infusione sacca 250 ml - A.I.C. n. 027248032.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1084/2003: (D.L. n. 219/06): 12a. Inasprimento limiti delle specifiche di un principio attivo:

da: Impurity D: NMT: 0,2%;

a: Impurity D: NMT: 0.15%.

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 nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore: dott.ssa Concetta Capo

C-0821669 (A pagamento).

BAXTER - S.p.a.

Sede legale in Roma, viale Tiziano n. 25
Capitale sociale € 7.000.000,00 interamente versato
Codice fiscale n. 00492340583

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. (Comunicazione AIFA - Ufficio A.I.C. del 31 ottobre 2008). Pratica n. N1A/08/2042.

Specialità medicinale: BREVIBLOC.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

100 mg/10 ml soluzione per infusione 5 flaconcini 10 ml - A.I.C. n. 027248020;

10 mg/ml soluzione per infusione sacca 250 ml - A.I.C. n. 027248032.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1084/2003: (D.L. n. 219/06): 12a. Inasprimento limiti delle specifiche di un principio attivo:

da: Each unspecified impurity: NMT: 0,1%;

a: Each unspecified impurity: NMT: 0.10%.

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 nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore: dott.ssa Concetta Capo

C-0821670 (A pagamento).

BAXTER - S.p.a.

Sede legale in Roma, viale Tiziano n. 25
Capitale sociale € 7.000.000,00 interamente versato
Codice fiscale n. 00492340583

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. (Comunicazione AIFA - Ufficio A.I.C. del 31 ottobre 2008). Pratica n. N1A/08/2043.

Specialità medicinale: BREVIBLOC.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

100 mg/10 ml soluzione per infusione 5 flaconcini 10 ml - A.I.C. n. 027248020;

10 mg/ml soluzione per infusione sacca 250 ml - A.I.C. n. 027248032.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1084/2003: (D.L. n. 219/06): 12a. Inasprimento limiti delle specifiche di un principio attivo:

da: Impurity A: NMT: 0,2%;

a: Impurity A: NMT: 0.20%.

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 nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore: dott.ssa Concetta Capo

C-0821671 (A pagamento).

BAXTER - S.p.a.

Sede legale in Roma, viale Tiziano n. 25
Capitale sociale € 7.000.000,00 interamente versato
Codice fiscale n. 00492340583

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. (Comunicazione AIFA - Ufficio A.I.C. del 31 ottobre 2008). Pratica n. N1A/08/2044.

Specialità medicinale: BREVIBLOC.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

100 mg/ 10 ml soluzione per infusione 5 flaconcini 10 ml - A.I.C. n. 027248020;

10 mg/ml soluzione per infusione sacca 250 ml - A.I.C. n. 027248032.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1084/2003: (D.L. n. 219/06): 12a. Inasprimento limiti delle specifiche di un principio attivo:

da: Impurity C: NMT: 0,2%;

a: Impurity C: NMT: 0.15%.

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 nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore: dott.ssa Concetta Capo

C-0821672 (A pagamento).

Kelemata - S.r.l.

Torino, via San Quintino n. 28
Partita I.V.A. n. 13270120150

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: Kelemata S.r.l., via San Quintino n. 28, 10121 Torino.

Specialità medicinale: USTIOSAN.

Confezione e numero di A.I.C.:

«crema» tubo 30 g - A.I.C. n. 021247085.

Modifiche apportate ai sensi del regolamento (CE) n. 1084/2003:

1) Variazione n. 38 c: modifica di una procedura di prova del prodotto finito, altre modifiche di una procedura di prova inclusa la sostituzione o l'aggiunta di una procedura di prova;

2) Variazione n. 13 b: modifica di una procedura di prova di un principio attivo, altre modifiche di una procedura di prova, inclusa la sostituzione o l'aggiunta di una procedura di prova.

I lotti già prodotti alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* sono 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*.

Il direttore tecnico: dott. G. Bornacin

C-0821680 (A pagamento).

EG. S.p.A

Sede Legale: in Via D. Scarlatti, 31- I-20124-Milano
Codice Fiscale n. 12432150154

Modifiche secondarie 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

Titolare: EG. S.p.A

Specialità Medicinale: ALENDRONATO EG

Numeri A.I.C. e Confezioni:

037194 - In tutte le confezioni.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1084/2003:

1) Procedura europea n: SE/H/0515/001-002/IA/015 - IA n. 15a: Presentazione cert.idoneità Farm. Eur. aggiornato da parte di produttore attualmente approvato (Pharmaceutical Works Polpharma SA) - Autorizzato.

2) Procedura europea n: SE/H/0515/001-002/IA/016 - IA n. 15a: Presentazione cert.idoneità Farm. Eur. aggiornato da prod. approvato (Cipla Ltd) - Autorizzato.

Specialità Medicinale: ALFUZOSINA EG

Numeri A.I.C. e Confezioni:

037419 - In tutte le confezioni.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1084/2003:

1) Procedura europea n: SE/H/0559/001-002/IA/014 - IA n.8a - Aggiunta di sito in cui si effettua il controllo dei lotti: Pharmathen SA.

2) Procedura europea n: SE/H/0559/001-002/IA/017 - IA n.25b: Modifica per adeguamento alla Farm.eur. per il principio attivo - Autorizzata.

Specialità Medicinale: AMLODIPINA EUROGENERICI

Numeri A.I.C. e Confezioni :

037479 - In tutte le confezioni.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1084/2003

1) Procedura europea n: NL/H/0866/001-002/IA/004 - IA n.7a- Aggiunta di sito di produzione per imballaggio secondario: DE SALUTE Srl.

2) Procedura europea n: NL/H/0866/001-002/IA/005 - IA n.7a- Aggiunta di sito di prod. imballaggio secondario; n.7b1- Aggiunta sito di prod.imballaggio primario: Conf.primario e secondario anche presso SANICO N.V.

3) Procedura europea n: NL/H/0866/001-002/IA/006 - IA n.8b2: Aggiunta di un produttore responsabile rilascio lotti, incluso il controllo: SANICO N.V.

Specialità Medicinale: CITALOPRAM EG

Numeri A.I.C. e Confezioni :

036503 - In tutte le confezioni.

Procedura europea n: NL/H/0465/002-003/IA/015

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1084/2003: IA n.8a: Aggiunta di sito in cui si effettua il controllo dei lotti: Stada Production Ireland Ltd.

Specialità Medicinale: ENALAPRIL IDROCLOROTIAZIDE EURO-GENERICI

Numeri A.I.C. e Confezioni :

037382 - In tutte le confezioni.

Procedura europea n: DK/H/0563/001/IA/013

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1084/2003: IA n.23b: Modifica dell'origine di un eccipiente da animale a vegetale - Autorizzato.

Specialità Medicinale: FINASTERIDE EG

Numeri A.I.C. e Confezioni :

037837 - In tutte le confezioni.

Procedura europea n: SE/H/0666/001/IA/009

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1084/2003: IA n.8b2: Aggiunta di prod. responsabile rilascio lotti, incluso il controllo: EUROGENERICS NV

Specialità Medicinale: FLUCONAZOLO EG

Numeri A.I.C. e Confezioni :

036904 - In tutte le confezioni.

Procedura europea n: DK/H/0374/001-004/IA/020

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1084/2003: IA n.38a: Modifica procedura prova approvata del prodotto finito - Autorizzata.

Specialità Medicinale: ISOTRETINOINA EG

Numeri A.I.C. e Confezioni :

036351 - In tutte le confezioni.

Procedura europea n: DK/H/0428/001-002/IA/022

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1084/2003: IA n.5: Modifica indirizzo produttore p.f. SCA Lohnherstellungs AG (Swiss Caps): da Hausenstrasse 35 a Husenstrasse, 35.

Specialità Medicinale: TAMSULOSINA EG

Numeri A.I.C. e Confezioni :

037002 - In tutte le confezioni .

Procedura europea n: DE/H/1884/001/IA/002

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1084/2003: IA n.8b2: Aggiunta di prod. responsabile rilascio lotti, incluso il controllo: EUROGENERICS NV

Specialità Medicinale: TERBINAFINA EG

Numeri A.I.C. e Confezioni :

036799 - In tutte le confezioni .

Procedura europea n: UK/H/0715/002/IA/009

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1084/2003: IA n. 15a: Presentazione cert.idoneità Farm. Eur. aggiornato da prod. approvato (Gedeon Richter) - Autorizzato.

Specialità Medicinale: TERBINAFINA EUROGENERICI

Numeri A.I.C. e Confezioni :

037410 - In tutte le confezioni .

Procedura europea n: NL/H/0708/001/IA/003

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1084/2003: IA n. 15a: Presentazione cert.idoneità Farm. Eur. aggiornato da prod. approvato (Gedeon Richter) - Autorizzato.

Specialità Medicinale: ZOLPIDEM EG

Numeri A.I.C. e Confezioni :

037410 - In tutte le confezioni .

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1084/2003:

1) Procedura europea n: NL/H/0266/002/IA/018 - IA n.8a: Aggiunta di sito in cui si effettua il controllo dei lotti: Stada Production Ireland Ltd.

2) Procedura europea n. NL/H/0266/002/IA/020 - IA n.32b: Riduzione dimensione lotti del prodotto finito - Autorizzata.

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 *G.U.*

Il Procuratore:
Dr. Osvaldo Ponchioli

T-08ADD3611 (A pagamento).

UCB PHARMA S.p.A.

Milano, Via Gadames, 57

*Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano.*Titolare: UCB Pharma S.p.A. - Via Gadames, 57 - 20151 Milano
Specialità Medicinale: DINIKET

Confezioni e numeri A.I.C.:

"10 mg compresse" - 50 compresse A.I.C. n. 026887036

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:

Tipo IA n. 12a: "Modifica delle specifiche di un principio attivo - restringimento dei limiti di una specifica (Ogni impurezza non nota, da: NMT 0,5% a: NMT 0,1%)".

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 nella *Gazzetta Ufficiale*.Un Procuratore:
Dr.ssa Laura Chiadini

T-08ADD3594 (A pagamento).

UCB PHARMA S.p.A.

Milano, Via Gadames, 57

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

Titolare: UCB Pharma S.p.A. - Via Gadames, 57 - 20151 Milano

Specialità Medicinale: ELAN

Confezioni e numeri A.I.C.:

"50 mg capsule rigide a rilascio prolungato" - 30 capsule AIC 026888038

"50 mg capsule rigide a rilascio prolungato" - 40 capsule AIC 026888077

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:

Tipo IB n. 12b1 "Modifica delle specifiche di un principio attivo o di un materiale di partenza/intermedio/reagente utilizzato nel processo di produzione del principio attivo - Aggiunta di un nuovo parametro di prova alle specifiche di un principio attivo (sostanze correlate, nitrati estranei e isosorbide)", e conseguente

Tipo IB n. 38c "Modifica di una procedura di prova, inclusa la sostituzione o l'aggiunta di una procedura di prova relativa alla determinazione delle impurezze (TLC-system)".

Titolare: UCB Pharma S.p.A. - Via Gadames, 57 - 20151 Milano

Specialità Medicinale: ELAN

Confezioni e numeri A.I.C.:

"50 mg capsule rigide a rilascio prolungato" - 30 capsule AIC 026888038

"50 mg capsule rigide a rilascio prolungato" - 40 capsule AIC 026888077

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:

Tipo IB n. 12b1 "Modifica delle specifiche di un principio attivo o di un materiale di partenza/intermedio/reagente utilizzato nel processo di produzione del principio attivo - Aggiunta di un nuovo parametro di prova alle specifiche di un principio attivo (purezza microbiologica)", e conseguente

Tipo IB n. 38c "Modifica di una procedura di prova, inclusa la sostituzione o l'aggiunta di una procedura di prova relativa alla determinazione delle impurezze (analisi microbiologica secondo Ph. Eur.)".

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 nella *Gazzetta Ufficiale*.Un Procuratore:
Dr.ssa Laura Chiadini

T-08ADD3592 (A pagamento).

UCB PHARMA S.p.A.

Milano, Via Gadames, 57

*Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano.*Titolare: UCB Pharma S.p.A. - Via Gadames, 57 - 20151 Milano
Specialità Medicinale: FEMIPRES

Confezioni e numeri A.I.C.:

"7,5 mg compresse" - 14 compresse AIC 029214018 (confezione sospesa)

"15 mg compresse" - 14 compresse AIC 029214020

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:

Tipo IA n. 25b1: "Aggiornamento del metodo di analisi dell'identità del principio attivo per adeguamento a Ph. Eur. edizione corrente. Metodo di analisi dell'odore, da: Ph. Eur. 2/DAB 10, modificato a: Ph. Eur. 2.3.4, modificato".

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 nella *Gazzetta Ufficiale*.Un Procuratore:
Dr.ssa Laura Chiadini

T-08ADD3590 (A pagamento).

UCB PHARMA S.p.A.

Milano, Via Gadames, 57

*Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano.*Titolare: UCB Pharma S.p.A. - Via Gadames, 57 - 20151 Milano
Specialità Medicinale: SELES BETA

Confezioni e numeri A.I.C.:

"100 mg compresse" - 50 compresse AIC 024325060

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:

Tipo IA n. 9 "Eliminazione di un sito di produzione del principio attivo (Zeneca Pharmaceuticals, UK)".

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 nella *Gazzetta Ufficiale*.Un Procuratore:
Dr.ssa Laura Chiadini

T-08ADD3591 (A pagamento).

UCB PHARMA S.p.A.

Milano, Via Gadames, 57

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

Titolare: UCB Pharma S.p.A. - Via Gadames, 57 - 20151 Milano

Specialità Medicinale: PRIMESIN

Confezioni e numeri A.I.C.:

80 mg compresse a rilascio prolungato - 28 compresse AIC 029416068

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:

Tipo IB n. 37b: "Modifica di una specifica del prodotto finito - Aggiunta di un nuovo parametro di procedura di prova relativa al test di uniformità di unità di dosaggio per variazione di massa", e conseguente:

Variazione Tipo IB n. 38c: "Modifica di una procedura di prova, inclusa la sostituzione o l'aggiunta di una procedura di prova relativa al test di uniformità di unità di dosaggio per variazione di massa."

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 nella *Gazzetta Ufficiale*.Un Procuratore:
Dr.ssa Laura Chiodini

T-08ADD3593 (A pagamento).

UCB PHARMA S.p.A.

Milano, Via Gadames, 57

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

Titolare: UCB Pharma S.p.A. - Via Gadames, 57 - 20151 Milano

Specialità Medicinale: LORANS

Confezioni e numeri A.I.C.:

"1 mg compresse" - 20 compresse AIC 023001086

"1 mg compresse" - 30 compresse AIC 023001023

"2,5 mg compresse" - 20 compresse AIC 023001098

"2,5 mg compresse" - 30 compresse AIC 023001047

"2 mg/ml gocce orali, soluzione" - flacone 10 ml AIC 023001074

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:

Tipo IA n. 4 "Modifica del nome e/o dell'indirizzo del produttore del principio attivo qualora non sia disponibile un certificato di idoneità della Farmacopea Europea (Cambrex Profarmaco Milano s.r.l.)".

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 nella *Gazzetta Ufficiale*.Un Procuratore:
Dr.ssa Laura Chiodini

T-08ADD3589 (A pagamento).

**PRODOTTI DOTT. MAFFIOLI S.A.S.
DI LABRUZZO ANNA & C.**

Sede Legale: in Milano, via Isonzo n. 8

Codice fiscale n.01055270159

Partita IVA 08837520157

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. (Comunicazione AIFA del 27/11/2008). Codice pratica: N1A/08/2268

Titolare: PRODOTTI DOTT. MAFFIOLI S.A.S. DI LABRUZZO ANNA & C. - via Isonzo 8 - 20135 Milano

Specialità medicinale: LEXTRASA

Confezioni e numero A.I.C.:

033256013 - "400mg compresse gastroresistenti" 50 compresse gastroresistenti

033256025 - "800mg compresse gastroresistenti" 24 compresse gastroresistenti

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1084/2003 (decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, articolo 35): 9 - Soppressione di ogni sito di produzione (princ. Att., prod. Semifinito o finito, imballaggio, produttore respons. rilascio lotti, controllo lotti):

Eliminazione di un'officina responsabile della produzione, confezionamento, controllo e rilascio lotti del prodotto finito: Laboratorio Italiano Biochimico Farmaceutico LISAPHARMA SpA, con stabilimento sito in via Licinio 11-15, 22036 ERBA-CO

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219 del 24 aprile 2006.

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.Il Procuratore Speciale:
Rosaura Rossignolo

T-08ADD3588 (A pagamento).

SERVIER ITALIA - S.p.a.

Roma, via Luca Passi n. 85

Capitale sociale € 1.673.086

Codice fiscale n. 00701480584

Partita I.V.A. n. 00924251002

Variazione di tipo I all'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano secondo procedura di mutuo riconoscimento. (Provvedimento AIFA: UPC/I/974/2008 del 4 novembre 2008).

Titolare A.I.C.: Les Laboratoires Servier, 22, Rue Garnier, 92200 Neuilly sur Seine (Francia).

Specialità medicinale: COVERSYL.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

dosaggi 5 mg e 10 mg - A.I.C. n. 027286/M per tutte le confezioni autorizzate.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1084/03: FR/H/265/02-03/IA/021: «Modifica del riduttore di flusso del tappo da opaco a trasparente».

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

Decorrenza della modifiche: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.Un procuratore:
dott.ssa Viviana Ruggieri

S-087113 (A pagamento).

Eisai srl

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: Eisai srl via dell'Unione Europea 6/B 20097 San Donato Milanese MI

Specialità Medicinale: Myonal (eperisone cloridrato)

Confezioni e numeri di AIC:

100 mg compresse rivestite con film 30 compresse - AIC n. 028623027

Modifica apportata ai sensi del Regolamento(CE) n.1084/2003: IB 7c e conseguenti IA 7.a - IA 7.b.1 - IA 8.b.2 Sostituzione di un sito di produzione per tutto il processo produttivo del prodotto finito inclusi il confezionamento primario e secondario, il controllo ed il rilascio dei lotti

Da:Bracco s.r.l. - Via E. Folli, n. 50 - Milano

A:Alfa Wassermann S.p.A. Via Enrico Fermi, 1 - 65020 Alanno (PE)

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

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

L'Amministratore Delegato
Dott.Giovanni Stropoli

T-08ADD3595 (A pagamento).

Eisai srl

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

Titolare: Eisai srl via dell'Unione Europea 6/B 20097 San Donato Milanese MI

Specialità Medicinale: Myonal (eperisone cloridrato)

Confezioni e numeri di AIC:

100 mg compresse rivestite con film 30 compresse - AIC n. 028623027

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento(CE) n.1084/2003:

IB 33 Modifica minore della produzione del prodotto finito

IB 42.b Modifica delle condizioni di conservazione del prodotto finito

Da: Conservare a temperatura ambiente

A: Conservare a temperatura non superiore a 30°C.

IA 29.b Modifica della composizione qualitativa e/o quantitativa del materiale del confezionamento primario:

Da: Blister PVC/PVDC-AI

A: Blister PVC/PE/PVDC-AI

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

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

L'Amministratore Delegato
Dott. Giovanni Stropoli

T-08ADD3596 (A pagamento).

EISAI SRL

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

Titolare: Eisai srl via dell'Unione Europea 6/B 20097 San Donato Milanese MI

Specialità Medicinale: EXPOSE (eperisone cloridrato)

Confezioni e numeri di AIC:

100 mg compresse rivestite con film 30 compresse - AIC n. 028631024

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento(CE) n.1084/2003:

IB 33 Modifica minore della produzione del prodotto finito

IB 42.b Modifica delle condizioni di conservazione del prodotto finito

Da: Conservare a temperatura ambiente

A: Conservare a temperatura non superiore a 30°C.

IA 29.b Modifica della composizione qualitativa e/o quantitativa del materiale del confezionamento primario:

Da: Blister PVC/PVDC-AI

A: Blister PVC/PE/PVDC-AI

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

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

L'Amministratore Delegato
Dott. Giovanni Stropoli

T-08ADD3597 (A pagamento).

EISAI SRL

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: Eisai srl via dell'Unione Europea 6/B 20097 San Donato Milanese MI

Specialità Medicinale: EXPOSE (eperisone cloridrato)

Confezioni e numeri di AIC:

100 mg compresse rivestite con film 30 compresse - AIC n. 028631024

Modifica apportata ai sensi del Regolamento(CE) n.1084/2003:

IB 7c e conseguenti IA 7.a - IA 7.b.1 - IA 8.b.2 Sostituzione di un sito di produzione per tutto il processo produttivo del prodotto finito inclusi il confezionamento primario e secondario, il controllo ed il rilascio dei lotti

Da:Bracco s.r.l. - Via E. Folli, n. 50 - Milano

A:Alfa Wassermann S.p.A. Via Enrico Fermi,1 - 65020 Alanno (PE)

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

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

L'Amministratore Delegato
Dott. Giovanni Stropoli

T-08ADD3598 (A pagamento).

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

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00867200156

Modifiche Secondarie di un'Autorizzazione all'Immissione in Commercio di Specialità Medicinale per Uso Umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274.

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

Medicinale: PANADOL - Confezioni:

"500 mg compresse rivestite con film", 10 compresse - AIC n. 024931040

"500 mg compresse rivestite con film", 30 compresse - AIC n. 024931053 (sospesa)

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) N. 1084/2003:

Modifica Tipo IA n. 15b2 - Presentazione di un certificato d'idoneità della Farmacopea Europea relativo al principio attivo paracetamolo - nuovo produttore Granules India

Modifica Tipo IB n. 17a - Modifica del re-test period del principio attivo paracetamolo - produttore Granules 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 *Gazzetta Ufficiale*.

Per la confezione sospesa per mancata commercializzazione, l'efficacia della modifica decorrerà dalla data di entrata in vigore della determinazione di revoca della sospensione.

Un Procuratore:
Dr.ssa Alessandra Canali

T-08ADD3599 (A pagamento).

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

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00867200156

Modifiche Secondarie di un'Autorizzazione all'Immissione in Commercio di Specialità Medicinale per Uso Umano (Comunicazioni Agenzia Italiana del Farmaco Prot. nn. AIFA.AIC/122168-122169-122170-122171-122172-122173-122175 del 27.11.2008 e Prot. nn. AIFA.AIC/122979-122982 del 28.11.2008)

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

Medicinale: SEDOTUS

Confezione:

"1,54 mg/ml Sciroppo" flacone 117 ml - AIC n. 019771029

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) N. 1084/2003:

Codice Pratica: N1B/04/1018 Modifica Tipo IB 33 - Modifica minore della produzione del prodotto finito.

Codice Pratica: N1B/04/1017 Modifica Tipo IB 37b - Aggiunta di un nuovo parametro di prova alle specifiche del prodotto finito al rilascio e al termine del periodo di validità.

Codice Pratica: N1A/05/2033 Modifica Tipo IB 37a - Inasprimento dei limiti delle specifiche del prodotto finito e Tipo IA 38a - Modifica minore della procedura di prova approvata del prodotto finito.

Codice Pratica: N1B/05/2219 Modifica Tipo IB 18 - Sostituzione di un eccipiente con un eccipiente comparabile: da saccarosio solido a saccarosio liquido e conseguente Tipo IB 33 - Modifica minore della produzione del prodotto finito.

Codice Pratica: N1B/04/1015 Modifica Tipo IB 38c - Modifica minore del metodo analitico HPLC utilizzato per l'identificazione, titolo del principio attivo, impurezza (-)-3-methoxy-10-oxo-N-methylmorphinan e del conservante metil paraidrossibenzoato.

Codice Pratica: N1B/04/1013 Modifica Tipo IB 33 - Modifica minore della produzione del prodotto finito e Tipo IB 34b2 - Aumento, aggiunta o sostituzione di uno o più componenti del sistema di aromatizzazione attualmente utilizzato per il prodotto finito.

Codice Pratica: N1B/04/1019 Modifica Tipo IB 18 - Sostituzione di un eccipiente con un eccipiente comparabile: da sostanze tamponanti del pH: sodio idrossido a sostanze tamponanti del pH: acido citrico monoidrato e sodio citrato e conseguente Tipo IB 33 - Modifica minore della produzione del prodotto finito.

Codice Pratica: N1B/04/1014 Modifica Tipo IB 37b e conseguente 38c - Introduzione della specifica al termine del periodo di validità: test del conservante conforme a Ph. Eu.

Codice Pratica: N1A/04/1442 Modifica Tipo IA 32a - Modifica della dimensione dei lotti del prodotto finito da 4000 Kg a 7680 Kg.

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

Un Procuratore:
Dr.ssa Alessandra Canali

T-08ADD3601 (A pagamento).

MADAUS GmbH

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano Comunicazione dell'Agenzia Italiana del Farmaco del 27 Novembre 2008

TITOLARE: MADAUS GmbH, - Colonia Allee 15 - 51067 Colonia (Germania)

SPECIALITA' MEDICINALE: REPARILEXIN

CONFEZIONI E NUMERI A.I.C.:

"40 mg compresse rivestite" 30 compresse A.I.C. 020762035

MODIFICA APPORTATA AI SENSI DEL REGOLAMENTO (CE) 1084/2003:

Pratica N1B/08/700

Variatione IB.14b aggiunta del produttore del principio attivo Escina Cristallina: EUROMED S.A., Pol. Can Magarola C/ del Rec de Dalt, 21-23, 08100 Mollet del Vallés Barcellona (Spagna) per il quale non è disponibile il certificato di idoneità alla Farmacopea Europea.

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

DECORRENZA DELLA MODIFICA: Dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *G.U.*

Il Procuratore Speciale: Dr. Antonino Santoro

T-08ADD3610 (A pagamento).

WELLPHARMA s.r.l.

Via Ninfea, 110 - 25049 Iseo (BS)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04194960961

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: WELLPHARMA s.r.l., Via Ninfea, 110 - 25049 Iseo (BS)

Specialità medicinale: GOLACETIN

"1,3 mg compresse" 20 compresse AIC 032204012

Variatione tipo IA n. 1 Modifica dell'indirizzo del titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio da: Piazza Sempione 5, 20145 Milano a: Via Ninfea 110, 25049 Iseo (BS).

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

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

Il Presidente: Dott. Luigi Paderno

T-08ADD3608 (A pagamento).

ACTAVIS GROUP PTC ehf

Rappresentante per l'Italia:

ACTAVIS ITALY S.p.A.Viale J.E. De Balaguer, 6 - 21047 Saronno (VA)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 09193481000*Pubblicazione del prezzo al pubblico di specialità medicinale
cui è stata applicata una riduzione*

Si comunica di seguito il prezzo al pubblico della seguente specialità medicinale: ENALAPRIL E IDROCLOROTIAZIDE ACTAVIS 20 mg+12,5 mg compresse - 14 compresse - Numero AIC: 038206013 - Classe S.S.N.: A - Prezzo: Euro 6,98 i suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee del 5% di cui alle determinazioni AIFA del 3/7/2006 e del 27/9/2006, entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un Procuratore: Lorena Verza

T-08ADD3615 (A pagamento).

A.M.S.A. 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.

Titolare A.I.C.: A.M.S.A. S.R.L. - Passeggiata di Ripetta, 22 - 00186 Roma

Specialità Medicinale: PRONTOGEST

Confezioni e Numero A.I.C.:

"50 mg/ml soluzione iniettabile" 3 fiale da 1 ml - 005239049;

"100 mg/ml soluzione iniettabile" 3 fiale da 1 ml - 005239052;

"100 mg/ml soluzione iniettabile" 7 fiale da 1 ml - 005239076.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE: Variazione tipo IA n. 15.b.2 Presentazione di un Certificato di idoneità alla Farmacopea Europea per il principio attivo Progesterone da parte di nuovo produttore (Rif. Codice Pratica N1A/08/2494).

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

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

Il Legale Rappresentante
Dr. C. Raimondo Di Gerlando

T-08ADD3614 (A pagamento).

EPIFARMA S.R.L.Sede Legale: Via San Rocco, 6 - 85033 Episcopia (PZ)
PARTITA IVA: 01135800769

Modifica secondaria di Autorizzazione all' Immissione in Commercio di Specialità Medicinale per uso umano Comunicazione agenzia italiana del farmaco del 09/12/2008 Codice pratica : N1B/08/1281

Specialità medicinale: FLUICARE

Confezione e numero di A.I.C. :

- "750 mg/ 15 ml sciroppo" Flacone 150 ml A.I.C. 036784015

MODIFICA APPORTATA AI SENSI DEL REGOLAMENTO (CE) n. 1084/2003: 42.a.1 Modifica della validità del prodotto finito come confezionato per la vendita da 18 mesi a 3 anni.

DECORRENZA DELLA MODIFICA: Dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *G.U.*

L'Amministratore Unico: Giuseppe Irianni

T-08ADD3584 (A pagamento).

ANGENERICO S.p.A.

Società sotto la direzione e coordinamento di FINAF S.p.A.

Sede Legale: Via Nocera Umbra 75 - 00181 Roma

Codice Fiscale: 07287621002

PUBBLICAZIONE DEL PREZZO AL PUBBLICO DI MEDICINALI

In attuazione delle disposizioni di cui alla deliberazione CIPE del 26 febbraio 1998, si comunicano di seguito le riduzioni del prezzo al pubblico del seguente medicinale:

Enalapril e Idroclorotiazide Angenerico

14 compresse da 20 mg/12,5 mg AIC n. 038425029/M classe A 6.98 Euro

I suddetti prezzi, che non includono le riduzioni del 5% di cui alle determinazioni AIFA del 03/07/2006 e del 27/09/06, entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, dal giorno successivo alla pubblicazione sulla *G.U.* del presente annuncio.

Il Procuratore Speciale:
Dott. Gianfranco Giuliani

T-08ADD3604 (A pagamento).

EPIFARMA S.R.L.Sede Legale: Via San Rocco, 6 - 85033 Episcopia (PZ)
PARTITA IVA: 01135800769

Modifica secondaria di Autorizzazione all' Immissione in Commercio di Specialità Medicinale per uso umano

Specialità medicinale: PROCIFLOR

Confezione e numero di A.I.C. :

- "250 mg compresse rivestite con film" 10 compresse A.I.C. 037342019

- "500 mg compresse rivestite con film" 6 compresse A.I.C. 037342021

- "750 mg compresse rivestite con film" 12 compresse A.I.C. 037342033

Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274: 42.a.1 Modifica della validità del prodotto finito come confezionato per la vendita da 2 anni a 3 anni.

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.*

L'Amministratore Unico: Giuseppe Irianni

T-08ADD3616 (A pagamento).

**CONCESSIONI DI DERIVAZIONE
DI ACQUE PUBBLICHE****PROVINCIA DI FROSINONE****Ufficio Concessioni di Derivazione di Acque Pubbliche**

La ditta G.I.S. S.r.l. con sede in Fondi (LT), via Della Rinchiusa snc, in data 22 maggio 2006 ha chiesto la nuova concessione per derivare 0.0141 l/s medi ed un volume totale annuo di metri cubi 445 di acqua sotterranea da un pozzo in Comune di Anagni (FR) al fog. 71 particella 106 per uso igienico-assimilato ed antincendio.

Il dirigente: dott. Antonio Fiorletta

C-0821682 (A pagamento).

PROVINCIA DI TERNI
Servizio Programmazione Ittico Faunistica,
Ambiente e della Mobilità Sostenibile
 Terni, via Plinio il Giovane n. 21

La ditta Progetto A.R.P. S.r.l. con sede in via del Centenario n. 23 Terni, ha presentato domanda di concessione in data 9 maggio 2007 per derivare acqua da un pozzo sito in via del Centenario n. 23 Terni, per la portata di lt/sec. 0,2 (mod. 0,002) per uso igienico.

Terni, 4 dicembre 2008

Il dirigente: dott. Giovanni Vitale Vaccari

C-0821681 (A pagamento).

RETTIFICHE

Avvertenza. — **L'avviso di rettifica** dà notizia dell'avvenuta correzione di errori materiali contenuti nell'originale o nella copia del provvedimento inviato per la pubblicazione alla *Gazzetta Ufficiale*. **L'errata corrige** rimedia, invece, ad errori verificatisi nella stampa del provvedimento nella *Gazzetta Ufficiale*.

ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo all'avviso n. S-087045 riguardante la soc. **LABORATORIO TERAPEUTICO M.R. S.r.l.** (Avviso pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale*, parte II, n. 146 dell'11 dicembre 2008).

Nell'avviso n. S-087045 riguardante la soc. **LABORATORIO TERAPEUTICO M.R. S.r.l.**, modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano **MINOVITAL**, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* parte II n. 146 dell'11 dicembre 2008 alla pagina 50,

alla firma, dove è scritto:

«L'amministratore delegato: **Giorgi Sismondi**»,

si deve leggere:

«L'amministratore delegato: **Giorgio Sismondi**».

C-0821795.

INDICE

DEGLI ANNUNZI COMMERCIALI CONTENUTI IN QUESTO FASCICOLO

	PAG
Auto ABS S.r.l.	6
BIPIEMME GESTIONI S.G.R. S.P.A.	5
BIPIEMME GESTIONI S.G.R. S.P.A.	5
"CENTRO COORDINAMENTO PILE ED ACCUMULATORI"	2
CENTRO SVILUPPO Srl	3
CESTUD S.p.A.	2
FIORUCCI FINANCE S.r.l.	9
FIVED S.P.A.	3
GLOBALDRIVE (ITALY) IV S.R.L.	7
GLOBALDRIVE (ITALY) IV S.R.L.	8
ITALIAN DREAM TEAM S.R.L.	4
MAESTRALE Srl.	3
MESA S.p.A.	2
METECNO S.p.A.	3
O.P.E. OLCESE PUBBLICITA' ESTERNA SPA	3
Pirelli & C. - Società per azioni	2
RAGGIO VERDE - S.p.a.	1
Totally Italian Generated Receivables S.r.l. (Tigra S.r.l.)	4
TRIBUNALE DI BOLZANO	5

ITALO ORMANNI, *direttore*

ALFONSO ANDRIANI, *redattore*
 DELIA CHIARA, *vice redattore*

**PRESENTAZIONE DELLE INSERZIONI DA PUBBLICARE NELLA GAZZETTA UFFICIALE
PARTE II E V SERIE SPECIALE “CONTRATTI PUBBLICI”**

È possibile presentare inserzioni da pubblicare nella Gazzetta Ufficiale – Parte II e Gazzetta Ufficiale – V Serie Speciale – Contratti Pubblici, redatte a norma delle vigenti disposizioni di legge e secondo le modalità indicate nel riquadro MODALITÀ E TARIFFE PER LE INSERZIONI:

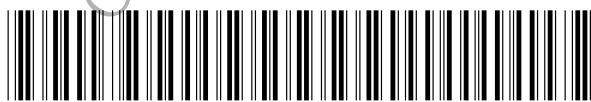
— per corrispondenza, inviando il testo a:

ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO S.p.A. - Ufficio Inserzioni
Piazza G. Verdi, 10
00198 ROMA

— direttamente presentando il testo allo:

SPORTELLO INSERZIONI
Piazza G. Verdi, 10
00198 ROMA

— tramite una delle librerie o agenzie concessionarie per la raccolta delle inserzioni il cui elenco aggiornato è disponibile sul sito www.ipzs.it sotto l'indicazione *INSERZIONI: CONCESSIONARI* oppure www.gazzettaufficiale.it/librerieconcessionarie.jsp



* 4 5 - 4 2 0 4 0 0 0 8 1 2 1 8 *

€3,00