

# GAZZETTA UFFICIALE



## DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 16 giugno 2011

Si pubblica il martedì,  
il giovedì e il sabato

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA 70 - 00186 ROMA  
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA 1027 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO  
VIA PRINCIPE UMBERTO 4 - 00185 ROMA

Le inserzioni si ricevono presso l'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato in Roma (Ufficio Inserzioni - Via Principe Umberto, 4 - Telefono 06-85082232). Le somme da inviare per il pagamento delle inserzioni devono essere versate sul c/c postale n. 16715047 intestato a: Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato - Roma. Le librerie concessionarie possono accettare solamente avvisi consegnati a mano e accompagnati dal relativo importo. L'importo degli abbonamenti deve essere versato sul c/c postale n. 16716029 intestato a: Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato - Roma. Sul retro deve essere indicata la causale nonché il codice fiscale o il numero di partita IVA dell'abbonato. Le richieste dei fascicoli separati devono essere inviate all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato, versando il relativo importo sul predetto conto corrente postale.

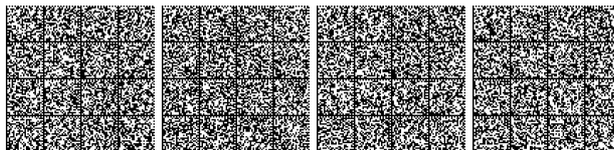
## FOGLIO DELLE INSERZIONI

### SOMMARIO

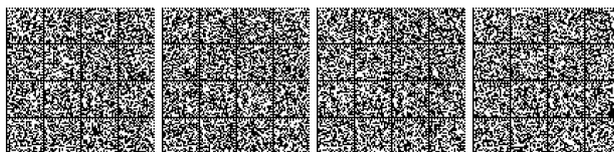
ANNUNZI COMMERCIALI	
<b>Convocazioni di assemblea</b>	
BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI LOCOROTONDO CASSA RURALE ED ARTIGIANA - SOC. COOP. <i>Avviso di convocazione di assemblea straordinaria</i> (T11AAA9031) .....	Pag. 1
COOPERATIVA DI ABITANTI 25 APRILE LA CASA DEL POPOLO - SOC. COOP. <i>Avviso di convocazione di assemblea ordinaria dei soci</i> (T11AAA9035) .....	Pag. 1
IMMOBILIARE PALAZZO TREVILLE S.P.A. <i>Convocazione di assemblea</i> (T11AAA8967) .....	Pag. 1
SAN MATTEO FIDUCIARIA S.R.L. <i>Convocazione assemblea ordinaria</i> (T11AAA9004) ..	Pag. 1
VINCI & CAMPAGNA - S.P.A. <i>Avviso di rettifica</i> (T11AAA8961) .....	Pag. 2
<b>Altri annunci commerciali</b>	
BANCA POPOLARE DELL'ETRURIA E DEL LAZIO SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Atto di cessione crediti (ex art. 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993 n. 385, modificato dall'art. 12 del Decreto Legislativo n.432/1999)</i> (T11AAB8929) .....	Pag. 4
CARIFANO - CASSA DI RISPARMIO DI FANO S.P.A. <i>Avviso di acquisizione di ramo d'azienda</i> (T11AAB8991) .....	Pag. 2
UNICREDIT S.P.A. <i>Notizia di avvenuta cessione di ramo d'azienda, ai sensi dell'art. 58 del decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (Testo Unico delle leggi in materia bancaria e creditizia), a favore di UniCredit Spa da parte IRFIS - Mediocredito della Sicilia S.p.A appartenente al Gruppo Bancario UniCredit - iscritto all'Albo dei Gruppi Bancari n. 2008.1 con sede in Palermo, Via Giovanni Bonanno 47, capitale sociale Euro 76.501.914,00 interamente versato, Codice Fiscale e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Palermo numero 00257940825.</i> (T11AAB8962) .....	Pag. 5
<b>ANNUNZI GIUDIZIARI</b>	
<b>Notifiche per pubblici proclami</b>	
TRIBUNALE C.P. DI VERONA <i>Atto di citazione con istanza ex art. 150 c.p.c.</i> (T11ABA8968) .....	Pag. 9
TRIBUNALE DI LUCERA SEZ. DIST. DI RODI GARGANICO <i>Notifica per pubblici proclami per estratto del ricorso per usucapione speciale ex art. 3 L. 10.05.1976 n. 346.</i> (T11ABA8990) .....	Pag. 8



TRIBUNALE DI TRANI SEZIONE DISTACCATA DI ANDRIA <i>Atto di citazione (T11ABA9036) . . . . .</i>	<i>Pag.</i>	9	<b>Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici</b>
<b>Ammortamenti</b>			<b>1 X 2 PHARMA - S.R.L.</b> <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. (Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 - Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE). (TS11ADD8900) . . . . .</i>
TRIBUNALE DI BERGAMO <i>Ammortamento cambiario (T11ABC8983) . . . . .</i>	<i>Pag.</i>	10	<i>Pag.</i> 26
TRIBUNALE DI NOLA <i>Ammortamento libretto di risparmio al portatore (T11ABC8993) . . . . .</i>	<i>Pag.</i>	10	<b>1X2 PHARMA SRL</b> <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 - Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (TS11ADD8899) . . . . .</i>
TRIBUNALE DI PADOVA <i>Ammortamento del certificato azionario (T11ABC8960) . . . . .</i>	<i>Pag.</i>	10	<i>Pag.</i> 25
TRIBUNALE DI TIVOLI <i>Ammortamento assegno bancario (T11ABC8958) . . . . .</i>	<i>Pag.</i>	10	<b>ACARPIA SERVIÇOS FARMACEUTICOS LDA</b> <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano - modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE, cod. pratica N1B/2011/680. (T11ADD9032) . . . . .</i>
TRIBUNALE DI VASTO <i>Ammortamento libretto di risparmio (T11ABC8950) . . . . .</i>	<i>Pag.</i>	10	<i>Pag.</i> 25
<b>Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta</b>			<b>ACTAVIS GROUP PTC EHF</b> <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274. (T11ADD9016) . . . . .</i>
TRIBUNALE DI BRINDISI <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta (T11ABR8992) . . . . .</i>	<i>Pag.</i>	11	<i>Pag.</i> 22
TRIBUNALE DI NOLA <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta (T11ABR9018) . . . . .</i>	<i>Pag.</i>	11	<b>ACTAVIS ITALY S.P.A.</b> <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274. (T11ADD9017) . . . . .</i>
TRIBUNALE DI TIVOLI <i>Dichiarazione di morte presunta (T11ABR8957) . . . . .</i>	<i>Pag.</i>	11	<i>Pag.</i> 22
<b>Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione</b>			<b>ACTAVIS ITALY S.P.A.</b> <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274. (T11ADD9015) . . . . .</i>
COOPERATIVA «FRIGOMACELLO» IN L.C.A. <i>Deposito bilancio finale di liquidazione - Chiusura della liquidazione coatta amministrativa - Pubblicazione ex art. 213 l.f. (TS11ABS8904) . . . . .</i>	<i>Pag.</i>	11	<i>Pag.</i> 22
<b>ALTRI ANNUNZI</b>			<b>ALCON ITALIA SPA</b> <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T11ADD8966) . . . . .</i>
<b>Varie</b>			<i>Pag.</i> 15
AZIENDA SANITARIA LOCALE (ASL) MILANO 1 DIPARTIMENTO DI PREVENZIONE – U.O.C. Pre. S.A.L. <i>Autorizzazione alla custodia, conservazione ed utilizzo di gas tossici ex R.D. 147/27 e s.m. i. e i. prot. n. 34839 del 3.5.2011 (T11ADA9033) . . . . .</i>	<i>Pag.</i>	11	<b>BAXTER S.P.A.</b> <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del del REGOLAMENTO 1234/2008 (T11ADD9029) . . . . .</i>
			<i>Pag.</i> 23
			<b>BIOTEST PHARMA GMBH DREIEICH-GERMANIA</b> <i>Modifica secondaria di una autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. (Comunicazione AIFA/V&amp;A/P/56236 del 26/05/2011) Codice pratica: C1B/2011/399 (T11ADD9024) . . . . .</i>
			<i>Pag.</i> 23



BRACCO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. (T11ADD9030) . . . . .</i>	Pag. 23	OCTAPHARMA ITALY S.P.A. <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. (T11ADD8981). . . . .</i>	Pag. 18
BRUNO FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. (Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274). (T11ADD9025) . . . . .</i>	Pag. 23	PROCTER & GAMBLE SRL <i>Avviso di annullamento. (T11ADD9037). . . . .</i>	Pag. 26
DOC GENERICI S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo n. 274 del 29 dicembre 2007 e Determinazione AIFA del 18 dicembre 2009. (T11ADD8970) . . . . .</i>	Pag. 17	PROGRAMMI SANITARI INTEGRATI S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di Importazione Parallela di specialità medicinale per uso umano (Comunicazione AIFA del 20/05/2011 - Provvedimento V&amp;A/PC/I/215/2011-IP). (T11ADD8977) . . . . .</i>	Pag. 20
DOC GENERICI S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo n. 274 del 29 dicembre 2007 e Determinazione AIFA del 18 dicembre 2009. (T11ADD8969) . . . . .</i>	Pag. 16	PROGRAMMI SANITARI INTEGRATI S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di Importazione Parallela di specialità medicinale per uso umano (Comunicazione AIFA del 20/05/2011 - Provvedimento V&amp;A/PC/I/216/2011-IP). (T11ADD8976) . . . . .</i>	Pag. 19
DOMPÈ FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n. 274. (T11ADD8965) . . . . .</i>	Pag. 15	RECORDATI S.P.A. <i>Modifica secondaria di una autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano (Modifica apportata ai sensi del D. Leg. vo n. 219/2006 e s.m.i.) (T11ADD9028) . . . . .</i>	Pag. 19
EFFIK ITALIA S.P.A. <i>Pubblicazione di riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali (T11ADD8978). . . . .</i>	Pag. 20	RKG S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (T11ADD9039) . . . . .</i>	Pag. 22
EG. S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Notifica regolare UVA del 26/05/2011 - Prot. N. 56289. (T11ADD8964). . . . .</i>	Pag. 15	SANDOZ S.P.A. <i>Modifica secondaria 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 (T11ADD9027) . . . . .</i>	Pag. 19
EG. S.P.A. <i>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 (T11ADD8963) . . . . .</i>	Pag. 16	SANDOZ S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano (Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274) (T11ADD8971) . . . . .</i>	Pag. 20
FIDIA FARMACEUTICI S.P.A. <i>Codice Pratica: C1B/2011/139 (T11ADD8982) . . . . .</i>	Pag. 25	SANOFI-AVENTIS S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE (T11ADD8931) . . . . .</i>	Pag. 13
GERMED PHARMA SPA <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali (T11ADD8979) . . . . .</i>	Pag. 20	SANOFI-AVENTIS S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE (T11ADD8934) . . . . .</i>	Pag. 12
HEXAL S.P.A. <i>Avviso di rettifica (T11ADD9034) . . . . .</i>	Pag. 26	SANOFI-AVENTIS S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE (T11ADD8937) . . . . .</i>	Pag. 14
MYLAN S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007, n. 274. (T11ADD9019). . . . .</i>	Pag. 21		



## SANOFI-AVENTIS S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE (T11ADD8935) . . . . .* Pag. 13

## SANOFI-AVENTIS S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE (T11ADD8936) . . . . .* Pag. 14

## SANOFI-AVENTIS S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE (T11ADD8933) . . . . .* Pag. 13

## SANOFI-AVENTIS S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE (T11ADD8938) . . . . .* Pag. 14

## SANOFI-AVENTIS S.P.A.

*Estratto Comunicazione notifica regolare UVA per la pubblicazione in Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana (T11ADD8930) . . . . .* Pag. 12

## SANOFI-AVENTIS S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE (T11ADD8939) . . . . .* Pag. 14

## SANOFI-AVENTIS S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE (T11ADD8932) . . . . .* Pag. 12

## SIGMA-TAU I.F.R. S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 274/07 (T11ADD8980) . . . . .* Pag. 19

## WYETH CONSUMER HEALTHCARE SPA

*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 (T11ADD9023) . . .* Pag. 24

## WYETH CONSUMER HEALTHCARE SPA

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T11ADD9022) . . . .* Pag. 24



# ANNUNZI COMMERCIALI

## CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

### IMMOBILIARE PALAZZO TREVILLE S.P.A.

Sede Legale : Via Mameli 20, 15033 Casale Monferrato  
 Capitale sociale : € 566.862,12  
 Registro delle imprese : ALESSANDRIA  
 Codice Fiscale e/o Partita IVA : 00922570064

#### Convocazione di assemblea

L'Assemblea della società è convocata presso la sede sociale per il giorno 02/07/2011 alle ore 12,00 in prima convocazione e per il giorno 07/07/2011 alle ore 18,00 in seconda convocazione per discutere e deliberare circa il seguente

#### ordine del giorno

- Approvazione Bilancio al 31/12/2010

Il presidente del consiglio di amministrazione  
 Poletto Dr. Giovanni

T11AAA8967 (A pagamento).

### BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI LOCOROTONDO CASSA RURALE ED ARTIGIANA – SOC. COOP.

Albo Banche n. 4494 - Albo Cooperative n. A169020 -  
 Cod. ABI 8607

Sede Legale : 70010 Locorotondo (BA) –  
 Piazza Marconi, 28  
 Iscr. Trib. di Bari e Partita IVA n. 00369440722

#### Avviso di convocazione di assemblea straordinaria

L'Assemblea straordinaria dei Soci è convocata per il giorno 2 luglio 2011, alle ore 9:30, presso la Sala Polifunzionale del Centro Polivalente dell'I.I.S.S. "B. Caramia - F. Gigante" di Locorotondo, in Via Cisternino n. 284, in prima convocazione, e per il giorno 03 luglio 2011, alle ore 8:30 in seconda convocazione, stesso luogo, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

1. Modifiche agli articoli n. 2,8,9,13,14,15,21,25,28,30, 32,33,34,35,37,40,42,43,44,46,49,50, dello Statuto Sociale e inserimento nello stesso di un nuovo art. 44 (Controllo Contabile), di un nuovo titolo (XVI Disposizioni transitorie), di un ultimo articolo (Disposizioni transitorie); conseguente rinumerazione degli articoli dello Statuto Sociale.

2. Attribuzione al Presidente del Consiglio di Amministrazione, nonché a chi lo sostituisce a norma di statuto, del potere di apportare eventuali limitate modifiche in sede di accertamento da parte della Banca d'Italia ai sensi dell'art. 56 del D.Lgs. 1.9.1993, n. 385.

Potranno prendere parte all'Assemblea tutti i soci che, alla data di svolgimento della stessa, risultino iscritti da almeno novanta giorni nel libro dei soci. E' consentito che il Socio possa farsi rappresentare da altro Socio, con regolare delega a norma delle vigenti disposizioni statutarie. I Soci possono prendere visione delle modifiche statutarie proposte, presso la Sede Sociale. I Soci che, ai sensi dell'art. 25 dello Statuto, intendono conferire delega con autentica da parte del Presidente o, in caso di assenza, da parte del Vice Presidente, potranno recarsi presso la Sede Sociale dal lunedì al venerdì, il mattino dalle ore 9:00 alle ore 11:00 o il pomeriggio dalle ore 15:00 alle ore 17:00.

Locorotondo, 13 giugno 2011

Il presidente:  
 avv. Giovanni Fumarola

T11AAA9031 (A pagamento).

### SAN MATTEO FIDUCIARIA S.R.L.

ROMA – Via Cimone, 59 – 00141  
 R.E.A. di ROMA n. 1134873  
 Codice fiscale - Numero Iscrizione  
 Registro Imprese Roma n. 09024731003

#### Convocazione assemblea ordinaria

I soci sono convocati in Assemblea Ordinaria per il giorno 04 luglio 2011 alle ore 21.00, presso la sede di Via Cimone 59, Roma, in prima convocazione, ed occorrendo per il giorno 28 luglio 2011, stesso luogo, alle ore 20,00, in seconda convocazione per la trattazione del seguente ORDINE DEL GIORNO:

- 1) Approvazione del fascicolo di bilancio chiuso al 31 dicembre 2010 e relative deliberazioni;
- 2) Reintegro del Consiglio di Amministrazione o nomina nuovo organo amministrativo.

Roma li, 14 Giugno 2011

Il presidente  
 dott. Vittorio Porceddu

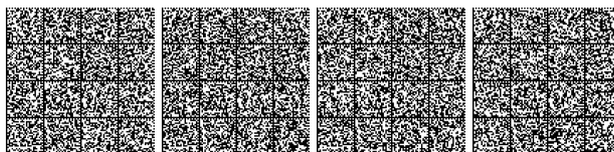
T11AAA9004 (A pagamento).

### COOPERATIVA DI ABITANTI 25 APRILE LA CASA DEL POPOLO – SOC. COOP.

Sede Legale : di Brugherio (MB), via Cavour 1

#### Avviso di convocazione di assemblea ordinaria dei soci

I Signori Soci sono convocati in Assemblea Ordinaria in prima convocazione alle ore 06:00 del giorno 02 luglio 2011 ed occorrendo in seconda convocazione presso la sede legale in via Camillo Benso di Cavour 1 in Brugherio alle ore 20:30 del giorno 04 luglio 2011 per discutere e deliberare sul seguente



*Ordine del Giorno:*

- 1 - Lettura del Bilancio al 31/12/2010 e della Nota Integrativa; relazione del Revisore dei Conti; delibere relative.
- 2 - Varie ed eventuali.

Il presidente  
dott. Renato Carlo Nani

T11AAA9035 (A pagamento).

**VINCI & CAMPAGNA - S.P.A.**

Sede in Cagliari - Viale Monastir n. 132  
Capitale sociale : € 129.250 interamente versato  
Iscritta al n. 7707 Registro Società Tribunale di Cagliari  
Codice Fiscale e/o Partita IVA : 00141480921

*Avviso di rettifica*

La società Vinci & Campagna - S.p.A., a rettifica di quanto pubblicato con *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Parte II n. 66 del 11/06/2011 con avviso numero T11AAA8783 comunica che l'assemblea ordinaria della società medesima è convocata, in seconda convocazione, in data 30 giugno 2011, in luogo della data del 30.06.2010 contenuta nel precedente avviso, dovuta ad errore materiale.

Resta invariato l'ordine del giorno nonché tutte le ulteriori indicazioni contenute nel precedente avviso.

Cagliari, 13 Giugno 2011

Il presidente del consiglio di amministrazione  
rag. Salvatore Vinci

T11AAA8961 (A pagamento).

*ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI***CARIFANO - CASSA DI RISPARMIO DI FANO S.P.A.**

Sede Legale : Fano, Piazza XX Settembre n. 19  
Registro delle imprese : Pesaro-Urbino  
Codice Fiscale e/o Partita IVA : 00129820411

*Avviso di acquisizione di ramo d'azienda*

CARIFANO - CASSA DI RISPARMIO DI FANO S.P.A.  
Sede legale: Fano, Piazza XX Settembre n. 19  
Codice fiscale, iscrizione al Registro delle Imprese di Pesaro-Urbino e partita IVA n. 00129820411  
Iscritta all'Albo delle Banche con il n. 5144  
Società del Gruppo bancario Credito Valtellinese iscritto all'Albo dei gruppi bancari cod. n. 5216.7  
Soggetta all'attività di direzione e coordinamento del Credito Valtellinese s.c.

## Avviso di acquisizione di ramo d'azienda

(ex articolo 58 del decreto legislativo 1<sup>o</sup> settembre 1993 n. 385 "Testo Unico Bancario").

Si rende noto che con atto in autentica del Dottor Francesco Surace Notaio in Sondrio in data 1<sup>o</sup> aprile 2011 rep. n. 200745/25465, registrato a Sondrio in data 21 aprile 2011 al n. 1392 serie 1T, la Carifano - Cassa di Risparmio di Fano S.p.A. (di seguito anche la "Banca" ha acquistato, con efficacia dalle ore 00:01 del giorno 16 maggio 2011 (la "Data di Efficacia"), dalla Banca Cattolica S.p.A. (la "Cedente"), con sede in Montefiascone (VT), Via Cardinal Salotti n. 6, codice fiscale, numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Viterbo e partita IVA n. 00092910561, iscritta all'Albo delle Banche con il n. 2634, società del Gruppo bancario Credito Valtellinese iscritto all'Albo dei gruppi bancari cod. n. 5216.7, soggetta all'attività di direzione e coordinamento del Credito Valtellinese s.c., il ramo d'azienda (il "Ramo d'Azienda") costituito dal complesso di beni organizzati dalla Cedente, ex art. 2555 cod. civ., per l'esercizio dell'attività bancaria presso la succursale di Orvieto, via Angelo Costanzi n. 92 (lo "Sportello Ceduto").

Il Ramo di Azienda comprende tutte le attività, le passività e i rapporti relativi allo Sportello Ceduto, nella loro consistenza e individuazione alla Data di Efficacia come risultante dalla situazione patrimoniale definitiva del Ramo di Azienda, con la sola eccezione delle attività, delle passività e dei rapporti di seguito indicati che rimangono dunque in capo alla Cedente:

a) segni distintivi: la denominazione sociale, il logo e ogni ulteriore segno o elemento distintivo della Cedente;

b) contratti personali: i contratti, diversi da quelli stipulati con la clientela ordinaria, ai quali si riconosce carattere personale rispetto alla Cedente e, comunque, i contratti da quest'ultima stipulati il cui oggetto non sia esclusivamente riferibile al solo sportello ceduto;

c) passività e obbligazioni da contenziosi: i debiti e le obbligazioni sorte a seguito di controversie pendenti alla Data di Efficacia;

d) crediti in sofferenza: tutti i crediti contabilizzati dalla Cedente come crediti in sofferenza alla Data di Efficacia e i relativi rapporti contrattuali.

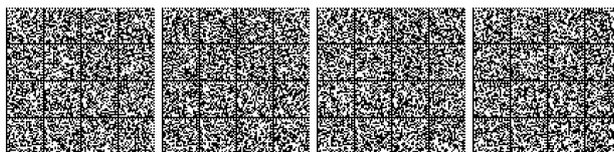
**INFORMATIVA AI SENSI DELL'ART. 13 DEL DECRETO LEGISLATIVO 196/2003**

Ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. 196/2003 "Codice in materia di protezione dei dati personali" (nel seguito "Codice"), Carifano - Cassa di Risparmio di Fano S.p.A., in qualità di "titolare" del trattamento, si comunica quanto segue in ordine all'utilizzo dei dati personali e ai diritti dei soggetti interessati.

Fonte dei dati personali.

I dati personali in possesso della Banca sono raccolti direttamente presso la clientela, ovvero presso terzi, in relazione ad operazioni che la riguardano.

Può accadere, inoltre, che in relazione a specifiche operazioni o prodotti richiesti dal cliente la Banca venga in possesso di dati che la legge definisce come "sensibili". Per il trattamento di tali dati la legge richiede una specifica manifestazione di consenso.



Finalità del trattamento cui sono destinati i dati.

I dati personali sono trattati per le seguenti finalità:

- finalità contrattuali strettamente connesse e strumentali alla gestione dei rapporti con la clientela. In mancanza del consenso dell'interessato la Banca potrebbe non essere in grado di dar corso alle operazioni ed ai servizi richiesti.

- finalità connesse agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni impartite da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo (centrali rischi istituzionali, legge sull'usura, norme che regolano il market abuse, disciplina in materia di contrasto al riciclaggio, comunicazioni per finalità di contrasto finanziario al terrorismo). Il consenso al trattamento non è richiesto;

- finalità funzionali all'attività della Banca per la quali il conferimento dei dati è facoltativo ed è richiesto il consenso. Rientrano in questa categoria le seguenti attività:

a) rilevazione del grado di soddisfazione della Clientela sulla qualità di servizi resi e sull'attività svolta dal Gruppo bancario Credito Valtellinese, eseguita direttamente ovvero attraverso l'opera di società specializzate mediante interviste personali o telefoniche, questionari;

b) promozione e vendita di prodotti e servizi del Gruppo bancario Credito Valtellinese o di società terze effettuate attraverso lettere, telefono, materiale pubblicitario, nonché sistemi automatizzati di comunicazione (fax, sms, mms, e-mail);

c) indagini di mercato ed elaborazioni statistiche.

Modalità di trattamento dei dati

In relazione alle indicate finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi. In ogni caso la protezione è assicurata anche quando vengono attivati canali innovativi del Gruppo bancario Credito Valtellinese quali la banca telefonica (telephone banking), siti multimediali, remote banking.

Categorie di soggetti ai quali i dati possono essere comunicati.

Per lo svolgimento delle sue attività la Banca si rivolge anche a:

- società appartenenti al Gruppo bancario Credito Valtellinese o comunque società controllate o collegate;

- società che svolgono servizi bancari, postali, finanziari e assicurativi ivi compresi i soggetti che intervengono nella gestione di sistemi di pagamento, enti emittenti carte di credito, esattorie e tesorerie;

- società di servizi per l'acquisizione, la registrazione e il trattamento di dati rivenienti da documenti o supporti forniti o originati dagli stessi clienti ed aventi ad oggetto lavorazioni massive relative a pagamenti, effetti, assegni ed altri titoli;

- società che svolgono attività di trasmissione, imbastimento, trasporto e smistamento delle comunicazioni alla clientela;

- società che svolgono servizi di archiviazione della documentazione relativa ai rapporti intercorsi con la clientela;

- società che rilevano rischi finanziari a scopo di prevenzione del rischio di insolvenza che operano un trattamento stabile degli stessi in qualità di autonomi titolari, con modalità anche automatizzate e per finalità di controllo e previsione del rischio di insolvenza; i dati trattati verranno, dalle società citate, comunicati a società che operano nel settore della concessione di credito/dilazioni di pagamento per le medesime finalità;

- società di gestione di sistemi nazionali e internazionali per il controllo delle frodi ai danni delle Banche e degli intermediari finanziari;

- società e professionisti di recupero crediti;

- società di assicurazione, nell'ambito delle polizze direttamente o indirettamente connesse alle operazioni di locazione finanziaria;

- agenzie di pratiche auto per l'esecuzione delle formalità inerenti i contratti di leasing di autoveicoli;

- soggetti che forniscono servizi per la gestione del sistema informativo della Banca;

- soggetti che offrono attività di assistenza alla clientela (quali call center, help desk);

- soggetti che svolgono attività di controllo, revisione e certificazione delle attività poste in essere dalla Banca anche nell'interesse della clientela;

- studi professionali e consulenti;

- società che gestiscono servizi di messaggistica internazionale in particolare: Society for Worldwide Interbank Financial Telecommunication (SWIFT) avente sede legale in Belgio (vedi <http://www.swift.com> per l'informativa sulla protezione dei dati).

- società appartenenti al Gruppo bancario Credito Valtellinese relativamente alla comunicazione delle operazioni, ritenute sospette ai sensi dell'articolo 41 comma 1 D.Lgs. 231/2007 (c.d. testo Unico in materia di Antiriciclaggio).

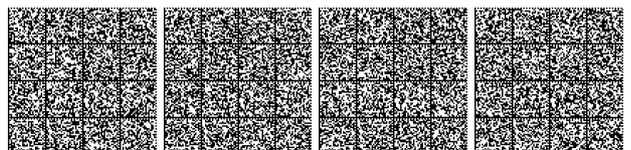
I soggetti appartenenti a tali categorie utilizzeranno i dati in qualità di "titolari" del trattamento ai sensi dell'art. 28 del D.Lgs. 196/2003, salvo il caso in cui siano stati designati quali "responsabili" del trattamento.

L'elenco completo e dettagliato di tali soggetti, costantemente aggiornato, è disponibile presso ogni filiale della Banca.

All'interno della Banca possono venire a conoscenza dei dati personali, come incaricati o responsabili del loro trattamento, i dipendenti o i collaboratori esterni adibiti a servizi e uffici centrali e della rete di vendita (filiali, promotori finanziari e consulenti di nostra fiducia), nonché strutture, interne ed esterne, che svolgono per conto della Banca compiti tecnici, di supporto (in particolare: servizi legali, servizi informatici, spedizioni) e di controllo aziendale.

Diritti di cui all'art. 7.

L'art. 7 del D.Lgs. 196/2003 riconosce all'interessato taluni diritti. In qualsiasi momento esso potrà esercitare i predetti diritti presso il Responsabile *pro tempore* del Servizio Adempimenti Societari, domiciliato per le sue funzioni presso la sede di Deltas Soc.Cons.P.A. in Sondrio - Piazza Quadrivio n. 8.



Per ogni ulteriore informazione o chiarimento inerente al presente avviso i terzi interessati potranno rivolgersi presso la Segreteria Generale di Carifano - Cassa di Risparmio di Fano S.p.A. in Fano, Piazza XX Settembre n. 19, nelle ore di ufficio di ogni giorno lavorativo (tel. 0721-886400 - fax: 0721-886266).

Fano, 9 giugno 2011

CARIFANO - CASSA DI RISPARMIO DI FANO S.p.A.

Il Presidente

F.to: Francesco Giacobbi

Presidente

Francesco Giacobbi

T11AAB8991 (A pagamento).

**BANCA POPOLARE  
DELL'ETRURIA E DEL LAZIO  
SOCIETÀ COOPERATIVA**

Sede Legale : in Arezzo, Via Calamandrei, 255  
codice fiscale e numero di iscrizione nel Registro  
delle Imprese di Arezzo 00367210515, *aderente  
al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi, iscritta  
all'albo delle banche autorizzate in Italia all'eserci-  
zio dell'attività bancaria al n. 5390.0, Capogruppo del  
Gruppo Banca Etruria iscritto all'albo dei gruppi creditizi  
al n. 5390.0 ("Banca Etruria")*

*Atto di cessione crediti* (ex art. 58 del Decreto Legislativo  
1° settembre 1993 n. 385, modificato dall'art. 12 del  
Decreto Legislativo n.432/1999)

Banca Popolare dell'Etruria e del Lazio comunica che:

in data 8 giugno 2011 è stato perfezionato un contratto di cessione in forza del quale ConEtruria S.p.A., con sede in Arezzo, via Calamandrei, 255, codice fiscale e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Arezzo 03942420484, Partita IVA n 01651270512 ("ConEtruria") ha ceduto a Banca Etruria rapporti giuridici individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti dell'art. 58 del D. Lgs. 1° settembre 1993 n. 385, come modificato dall'art.12 del D. Lgs. n.432/1999, con ogni garanzia di legge e senza alcuna riserva, e precisamente crediti derivanti da contratti di finanziamento denominati: "Cessione del Quinto dello Stipendio (CQS); "Cessione del Quinto della Pensione (CQP)"; e "Delegazione di Pagamento (DEL)" stipulati con la clientela dal 1° dicembre 2010 incluso al 31 maggio 2011 incluso.

La cessione ha efficacia, anche ai fini fiscali, dal 1° giugno 2011 incluso. Da predetta data pertanto tutti i rapporti esistenti presso ConEtruria e ricompresi nei crediti sopra individuati e come specificato sono stati trasferiti a Banca Etruria. Per effetto della cessione, ogni diritto, ragione, azione ed obbligo spettante a qualsiasi titolo a ConEtruria in relazione ai rapporti come precedentemente indicati, è trasferito a Banca Etruria in ordine ai rapporti da quest'ultima rilevati.

ConEtruria ha ricevuto incarico da Banca Etruria di procedere - in nome e per conto di questa ultima - all'incasso delle somme dovute in relazione ai crediti ceduti e, più in generale, alla gestione di tali crediti. In virtù 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 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.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione alla filiale di Banca Etruria presso la quale risultano domiciliati i pagamenti, nelle ore di apertura di sportello di ogni giorno lavorativo bancario o direttamente ad ConEtruria.

Inoltre, la Cessione ha comportato necessariamente il trasferimento anche dei dati personali ("Dati") connessi ai Crediti Ceduti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti ("Interessati").

Ciò premesso, BancaEtruria - tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali ("Codice") - assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione e la successiva comunicazione ai debitori ceduti alla prima occasione utile successiva alla cessione in blocco, in forza di autorizzazione dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali emessa nella forma prevista dal provvedimento emanato dalla medesima Autorità in data 18 gennaio 2007.

Banca Etruria informa che i Dati saranno trattati, con modalità cartacee, elettroniche e telematiche, esclusivamente nell'ambito della normale attività per le seguenti finalità:

- adempiere ad obblighi previsti da leggi (ad esempio esecuzione di obblighi in materia anticiclaggio quali identificazione della clientela etc.), regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da Autorità a ciò legittimate da legge o da organi di vigilanza e controllo; e

- strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con gli Interessati ovvero alla valutazione ed analisi dei Crediti Ceduti.

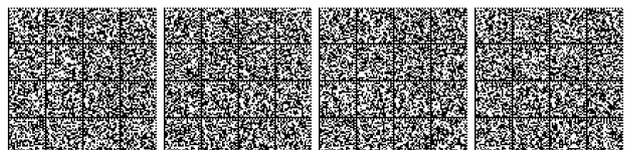
Resta inteso che non verranno trattati dati "sensibili", come definiti nell'ambito del Codice.

I Dati potranno essere comunicati alle seguenti categorie di soggetti che li tratteranno ai sensi del Codice, quali Titolari autonomi ovvero Responsabili del trattamento:

- (i) società che gestiscono banche dati, consultabili da più soggetti, istituite per valutare il rischio creditizio;

- (ii) revisori contabili ed altri consulenti legali, fiscali e amministrativi di Banca Etruria per la consulenza da essi prestata;

- (iii) soggetti incaricati della riscossione e recupero dei Crediti Ceduti, inclusi i legali incaricati di seguire le procedure giudiziali che si rendano necessarie nell'ambito della riscossione suddetta. Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede di Banca Etruria, come sotto indicato.



Titolare del trattamento dei Dati è Banca Etruria, con sede legale in via Calamandrei, 255, 52100 Arezzo, tel 0575 3371, utilizzando il modulo reperibile al sito web di Banca Etruria: [www.bancaetruria.it/privacy](http://www.bancaetruria.it/privacy), oppure inoltrando una specifica e-mail: [servizioaffarilegali\\_reclami@bancaetruria.it](mailto:servizioaffarilegali_reclami@bancaetruria.it). Con Etruria, con sede legale e Direzione Generale in via Calamandrei, 255, 52100 Arezzo, continuerà a trattare i Dati quale Responsabile del trattamento, ai sensi del Codice. Inoltre, possono venire a conoscenza dei Dati gli incaricati del trattamento da parte del Titolare quali, ad esempio, suoi dipendenti, consulenti e/o collaboratori.

Gli Interessati possono esercitare, rivolgendosi al Responsabile, i diritti riconosciuti loro dall'art. 7 del Codice (cancellazione, integrazione, opposizione ecc.).

Il presidente del consiglio di amministrazione  
Banca Popolare dell'Etruria e del Lazio S.C.  
ing. Giuseppe Fornasari

T11AAB8929 (A pagamento).

### UNICREDIT S.P.A

Banca iscritta all'Albo delle Banche e  
Capogruppo del Gruppo Bancario UniCredit  
Iscritto all'Albo dei Gruppi Bancari cod.2008.1  
aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi  
Sede Legale : in Roma, via Alessandro Specchi n° 16  
Capitale sociale : euro 9.649.245.346,50  
interamente versato  
Registro delle imprese : di Roma e  
Codice fiscale numero 00348170101

Notizia di avvenuta cessione di ramo d'azienda, ai sensi dell'art. 58 del decreto legislativo 1<sup>o</sup> settembre 1993, n. 385 (Testo Unico delle leggi in materia bancaria e creditizia), a favore di UniCredit Spa da parte IRFIS - Mediocredito della Sicilia S.p.A appartenente al Gruppo Bancario UniCredit - iscritto all'Albo dei Gruppi Bancari n. 2008.1 con sede in Palermo, Via Giovanni Bonanno 47, capitale sociale Euro 76.501.914,00 interamente versato, Codice Fiscale e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Palermo numero 00257940825.

UniCredit Spa (di seguito UniCredit) nella sua qualità di cessionaria, informa, ai sensi e per gli effetti dell'art. 58 del decreto legislativo 1<sup>o</sup> settembre 1993, n. 385, che in forza di atto di cessione di ramo d'azienda del 19 maggio 2011, concluso con scrittura privata autenticata dal Notaio Ugo Serio in Palermo (reptorio n. 73294 - raccolta n. 13616), ha acquisito da IRFIS - Mediocredito della Sicilia Spa (di seguito IRFIS), con efficacia dal 1<sup>o</sup> giugno 2011 (di seguito Data di Efficacia), il ramo d'azienda sostanzialmente costituito dalle attività, passività, risorse, diritti, beni, obblighi, responsabilità, rapporti giuridici, poteri, oneri aspettative e in genere tutte le situazioni soggettive di natura sostanziale e/ o processuale connesse all'esercizio dell'attività di gestione dell'attività creditizia su fondi propri (di seguito anche "Ramo d'Azienda Attività Bancarie).

1) Nel Ramo d'Azienda Attività Bancarie sono in particolare da ricomprendere:

a) tutti i contratti, garanzie ed impegni inerenti o comunque riferibili alle operazioni di finanziamento su fondi propri inerenti al Ramo d'Azienda Attività Bancarie, sia già perfezionate (stipulate ed erogate, anche in parte), sia ancora non perfezionate (operazioni deliberate da stipulare, ovvero già stipulate e non ancora erogate);

b) tutte le garanzie reali, personali e atipiche (ivi incluse le cessioni di credito, conti e depositi bancari vincolati a favore di IRFIS), i contratti assicurativi, le polizze assicurative vincolate a favore di IRFIS, le procure all'incasso, i titoli in deposito e gli altri titoli di credito o di pagamento relativi al Ramo d'Azienda Attività Bancarie;

c) contratti derivati a copertura delle poste patrimoniali dell'attivo e del passivo aziendale;

d) le operazioni di pronti contro termine con banche;

e) contratti di provvista con banche (c.d. debito interbancario);

f) fondi per rischi ed oneri di pertinenza del Ramo d'Azienda Attività Bancarie;

g) rapporti contrattuali di lavoro del personale dipendente addetto allo svolgimento di attività facenti parte del Ramo medesimo (di seguito "Personale Dipendente");

Conseguentemente, sono ricomprese fra le passività oggetto di cessione il "Trattamento di fine rapporto" e tutte le altre passività a fronte delle competenze riferite al Personale Dipendente (quali a titolo esemplificativo, VAP, premi, ferie maturate e non godute, il fondo di cui all'accordo del 27/10/1993 ed altri eventuali fondi correlati);

h) i contratti strumentali o comunque inerenti in via esclusiva all'operatività del Ramo d'Azienda Attività Bancarie, quali i contratti di utenza telefonica per l'utilizzo dei telefoni cellulari in dotazione al Personale Dipendente;

i) tutti i beni mobili inerenti all'operatività del Ramo cedendo (a titolo esemplificativo, mobilio ed attrezzature per l'ufficio, etc.);

j) i ratei e i risconti anche non associati direttamente a specifiche attività e passività, ma riguardanti il Ramo d'Azienda Attività Bancarie;

k) in genere tutte le partite sospese e/o transitorie funzionali all'attività del Ramo oggetto di cessione;

l) i crediti e i debiti derivanti dai contratti summenzionati nonché i residui debiti verso fornitori e creditori, inclusi consulenti, legali e altri professionisti, per servizi e prestazioni rese, riferibili all'operatività del Ramo d'Azienda Attività Bancaria;

m) i crediti scaduti (comprensivi della mora e delle spese) relativi alle operazioni di finanziamento, comprensivi anche delle posizioni classificate come incagli o sofferenze, nonché quelli interamente ammortati senza rinuncia al credito;

n) tutte le autorizzazioni, concessioni, licenze, utenze, connesse all'attività del Ramo d'Azienda Attività Bancarie.



2) Sono altresì ricompresi nel Ramo d'Azienda Attività Bancarie, per quanto attiene a rapporti, situazioni, responsabilità, diritti, obblighi fondati su un titolo giudiziale, sia definitivo che non definitivo, ovvero aventi rilevanza processuale attuale, ovvero ancora potenzialità o rischio di dar luogo ad una situazione avente futura rilevanza processuale, riferita a fatti verificatisi in un momento o periodo di tempo antecedente alla Data di Efficacia della cessione, e relativi al Ramo d'Azienda Attività Bancarie, fatto salvo quanto *infra* al successivo comma 3:

a) tutti i diritti, i doveri, le obbligazioni, le responsabilità, i poteri, gli oneri, spese, anche di natura tributaria (ad es. per registrazione di sentenze o altri provvedimenti giudiziari) o - in generale - i procedimenti, le fattispecie o situazioni soggettive derivanti da o connesse a reclami, controversie, procedimenti o giudizi di qualunque tipo (ad es. di tipo amministrativo o civile, di cognizione, cautelari, esecutivi) avanti qualsiasi giudice o aventi carattere stragiudiziale (in qualunque stato o grado, ivi compresi quelli per i quali è pendente un termine per proporre impugnazione o ricorso), pendenti alla Data di Efficacia della cessione, relativi o connessi al Ramo d'Azienda Attività Bancarie - anche se relativi a beni o rapporti che, ancorché riferibili al Ramo d'Azienda Attività Bancarie, siano stati alienati, trasferiti, cessati, estinti, interrotti prima della Data di Efficacia della cessione - e nei quali è coinvolta IRFIS (anche nella sua qualità di successore a titolo universale o particolare di terzi). Tali controversie, procedimenti o giudizi saranno proseguiti, anche in via esclusiva, da o nei confronti di UniCredit;

b) tutti i diritti, i doveri, le obbligazioni, le responsabilità, i poteri, gli oneri o - in generale - le fattispecie o situazioni soggettive di qualsiasi tipo già esistenti o soltanto potenziali alla Data di Efficacia della cessione, riguardanti il o connessi al Ramo d'Azienda Attività Bancarie e, in particolare, tutti i beni, i contratti, i rapporti giuridici, le fattispecie o situazioni compresi nel Ramo d'Azienda Attività Bancarie e trasferiti a UniCredit. Pertanto tutti i futuri reclami, controversie, procedimenti o giudizi ad essi relativi, anche se riferiti a fatti o atti accaduti prima della Data di Efficacia della cessione, saranno iniziati in via esclusiva da o nei confronti di UniCredit;

c) le eventuali controversie di carattere giuslavoristico o previdenziale relative al Personale Dipendente;

3) Non costituiscono, invece, oggetto della cessione, in quanto non facenti parte del Ramo d'Azienda Attività Bancarie, come sopra individuato:

a) i beni artistici e le opere d'arte;

b) gli immobili;

c) i residui debiti verso fornitori e creditori per servizi e prestazioni rese non riferibili in via esclusiva o prevalente all'operatività del Ramo d'Azienda Attività Bancaria;

d) l'attività di gestione fondi per conto terzi;

e) l'attività di gestione delle agevolazioni finanziarie;

f) le attività finanziarie disponibili per la vendita e detenute fino alla scadenza in essere;

g) il contratto di servicing con Istituto Finanziario per l'Industria Edilizia - Finance Sud S.p.a. con sede in Milano;

h) le partecipazioni;

i) i rapporti di imposta e le obbligazioni tributarie anche se riferite a processi tributari pendenti, riferiti a presupposti venuti ad esistenza e rilevanti agli effetti tributari in un momento o relativamente ad un periodo precedente la Data di Efficacia della cessione. Detti giudizi, pertanto, saranno proseguiti o iniziati esclusivamente da, o nei confronti di IRFIS;

j) il marchio IRFIS;

k) tutti i rapporti, le posizioni, le responsabilità, i diritti e le obbligazioni di terzi o nei confronti di terzi, in relazione ai quali non sono stati presentati reclami, o iniziati giudizi, o proposti impugnazioni/ricorsi, o azioni legali, prima della Data di Efficacia della cessione, concernenti situazioni, fatti, atti, contratti, beni, transazioni, azioni, omissioni, fattispecie ecc. che, pur connessi al Ramo d'Azienda Attività Bancarie, non sono stati trasferiti a Unicredit in quanto estinti, risolti, cessati o alienati prima della Data di Efficacia della cessione. Le controversie, i giudizi o le azioni legali ad essi relativi, ove necessario, saranno iniziati esclusivamente da IRFIS o contro di essa;

l) relativamente ai rapporti di lavoro già risolti alla Data di Efficacia della cessione, diritti, obblighi, contratti, responsabilità, facoltà, poteri, oneri, aspettative e in genere tutte le situazioni soggettive di natura sostanziale connesse, collegate, presupposte, conseguenti, dipendenti, derivate dalla partecipazione, non solo in posizione di parte processuale, di IRFIS (anche nella sua qualità di avente causa) a cause, giudizi, ricorsi, procedimenti pendenti (in qualunque stato e grado ed anche in situazione di sospensione, interruzione, pendenza di termine per impugnazioni ordinarie) da prima della Data di Efficacia della cessione. Detti giudizi, pertanto, saranno proseguiti o iniziati esclusivamente da o nei confronti di IRFIS;

m) i contratti non riferibili in via esclusiva o prevalente all'operatività del Ramo d'Azienda Attività Bancaria.

La clientela interessata potrà rivolgersi per ogni ulteriore informazione a: Unicredit S.p.A. - Progetto Carve-out Irfis - Tel . 091 6081111; Indirizzo e-mail: CARVEOUTIRFIS-FPMI@unicredit.eu.

Informativa ai sensi dell'art. 13 del Decreto Legislativo n. 196 del 30 Giugno 2003 "Codice in materia di protezione dei dati personali" (o "Codice Privacy).

D) Finalità e modalità del trattamento cui sono destinati i dati

UniCredit informa che i dati personali in suo possesso, raccolti direttamente presso l'interessato, ovvero presso terzi, potranno essere trattati, anche da società terze (situate anche all'estero) nominate responsabili per:

1) l'adempimento degli obblighi previsti da leggi, regolamenti e dalla normativa comunitaria, ovvero a disposizioni impartite da Autorità a ciò legittimate dalla legge e da Organi di Vigilanza e controllo (ad esempio, obblighi previsti dalla normativa antiriciclaggio). Il conferimento dei dati personali necessari a tale finalità è obbligatorio ed il relativo trattamento non richiede il consenso degli interessati;



2)finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione di rapporti con la clientela (es. acquisizione di informazioni preliminari alla conclusione di un contratto, esecuzione di operazioni sulla base degli obblighi derivanti dal contratto concluso con la clientela, verifiche e valutazioni sulle risultanze e sull'andamento dei rapporti, nonché sui rischi ad essi connessi). Il conferimento dei dati personali necessari a tali finalità non è obbligatorio, ma il rifiuto di fornirli può comportare - in relazione al rapporto tra il dato e il servizio richiesto l'impossibilità di UniCredit S.p.A. a prestare il servizio stesso. Il loro trattamento non richiede il consenso dell'interessato.

3)Finalità funzionali all'attività di UniCredit S.p.A., quali:

a)la rilevazione del grado di soddisfazione della clientela sulla qualità dei servizi resi e sull'attività svolta da UniCredit S.p.A. e dal Gruppo UniCredit, eseguita mediante interviste personali o telefoniche, questionari, ecc.;

b)la promozione e la vendita di prodotti e servizi di UniCredit S.p.A., del Gruppo UniCredit o di società terze, effettuate attraverso lettere, telefono, fisso e/o cellulare, materiale pubblicitario, sistemi automatizzati di comunicazione, posta elettronica, messaggi del tipo MMS (Multimedia Messaging Service) e SMS (Short MessageService), ecc.;

c)l'elaborazione di studi e ricerche di mercato, effettuate mediante interviste personali o telefoniche, questionari, ecc.;

d)lo svolgimento di attività di pubbliche relazioni.

Il conferimento dei dati necessari a tali finalità non è obbligatorio ed il loro trattamento richiede il consenso dell'interessato.

Il trattamento avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità suddette e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi.

## II)Dati sensibili

UniCredit S.p.A. tratta dati sensibili dei propri clienti solo per dar seguito a specifici servizi ed operazioni richiesti dagli stessi (ad esempio: il pagamento di quote associative ad un'organizzazione politica e sindacale). In tali casi, UniCredit S.p.A. potrà dare corso a tali operazioni solo se avrà ottenuto il consenso scritto del soggetto interessato richiedente.

III)Categorie di soggetti ai quali i dati possono essere comunicati o che possono venirne a conoscenza in qualità di responsabili o incaricati

A)UniCredit S.p.A. può comunicare, senza che sia necessario il consenso del soggetto interessato, i dati personali in suo possesso a:

1)quei soggetti cui tale comunicazione debba essere effettuata in adempimento di un obbligo previsto dalla legge, da un regolamento o dalla normativa comunitaria. In particolare, essa deve comunicare alla Centrale Rischi della Banca d'Italia alcuni dati personali di affidati, richiedenti fidi ovvero garanti per esposizioni creditizie il cui importo sia superiore al limite minimo di censimento previsto (attualmente, euro 30.000,00). Il gestore della Centrale Rischi tratterà i dati al

solo fine di rilevazione del rischio creditizio e li comunicherà in forma aggregata agli intermediari che abbiano effettuato segnalazioni della specie, i quali li tratteranno per la medesima finalità.

2)agli intermediari finanziari appartenenti al Gruppo UniCredit, in base a quanto disposto dalla normativa anticiclaggio (cfr articolo 46, comma 4 del Decreto Legislativo n. 231/2007), che prevede la possibilità di procedere alla comunicazione dei dati personali relativi alle segnalazioni considerate sospette tra gli intermediari finanziari facenti parte del medesimo Gruppo;

3)alle società appartenenti al Gruppo UniCredit, ovvero controllate o collegate ai sensi dell'art. 2359 C.C. (situate anche all'estero), quando tale comunicazione sia consentita in conseguenza di un provvedimento del Garante della Privacy o di una previsione di legge;

4)negli altri casi previsti dall'art. 24 del Codice Privacy, tra i quali, in particolare, laddove i dati siano relativi allo svolgimento delle attività economiche.

B)UniCredit S.p.A., inoltre, può comunicare, con il consenso dell'interessato, dati relativi ai propri clienti a società, enti o consorzi esterni che svolgano per suo conto trattamenti:

1)per le finalità di cui al punto 2 della Sezione I;

2)per le finalità di cui al punto 3 della Sezione I.

L'elenco dettagliato dei soggetti ai quali i dati potranno essere comunicati può essere consultato presso i locali di UniCredit S.p.A. aperti al pubblico, presso gli uffici dei promotori finanziari e sul sito [www.unicredit.it](http://www.unicredit.it).

C)Possono venire a conoscenza dei dati in qualità di responsabili del trattamento le persone fisiche e giuridiche di cui all'elenco richiamato al successivo punto V, ed in qualità di incaricati, relativamente ai dati necessari allo svolgimento delle mansioni assegnate, le persone fisiche appartenenti alle seguenti categorie:

- lavoratori dipendenti di UniCredit S.p.A. o presso di essa distaccati;

- lavoratori interinali; stagisti; promotori finanziari; consulenti;

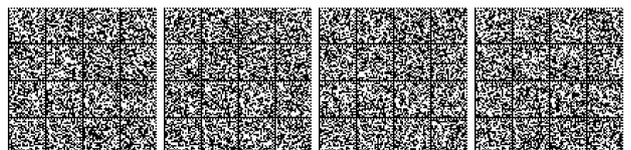
- dipendenti delle società esterne nominate responsabili.

## IV)Diritti dell'interessato

La legge attribuisce all'interessato specifici diritti, tra i quali quello di conoscere quali sono i suoi dati in possesso di UniCredit S.p.A. e come vengono utilizzati, di ottenere la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge nonché l'aggiornamento, la rettificazione o, se vi è interesse, l'integrazione dei dati e di opporsi, per motivi legittimi, al trattamento stesso. L'interessato, infine, può in qualsiasi momento opporsi ai trattamenti finalizzati all'invio di materiale commerciale e pubblicitario, alla vendita diretta o a ricerche di mercato.

## V)Titolare e Responsabile

Titolare del trattamento è UniCredit S.p.A. che ha sede Sociale in Roma, Via Alessandro Specchi, 16 e Direzione Generale in Milano, Piazza Cordusio, mentre il Responsabile al quale l'interessato può rivolgersi per l'esercizio dei diritti



di cui sopra è il Responsabile della UniCredit S.p.A. Customer Satisfaction & Claims Italy Via del Lavoro, 42 - 40127 BOLOGNA Tel. +39 051 6407285 - Fax +39 051 6407229 - Indirizzo e-mail: Privacyart@unicredit.eu.

L'elenco aggiornato degli atri responsabili, interni ed esterni a UniCredit S.p.A., può essere consultato presso i locali di UniCredit S.p.A. aperti al pubblico, presso gli uffici dei promotori finanziari e sul sito [www.unicredit.it](http://www.unicredit.it).

VI) Informativa sulla protezione dei dati personali nell'ambito dell'attività di trasferimento dei fondi svolta dalla S.W.I.F.T.

Per dare corso ad operazioni finanziarie internazionali (ad es. un bonifico verso l'estero) e ad alcune specifiche operazioni in ambito nazionale (ad es. bonifici in divisa estera e/o con controparte non residente), richieste dalla clientela, è necessario utilizzare un servizio di messaggistica internazionale.

Il servizio è gestito dalla S.W.I.F.T (Society for Worldwide Interbank Financial Telecommunication), avente sede legale in Belgio ([www.swift.com](http://www.swift.com) - per l'informativa sulla protezione dati).

UniCredit S.p.A. comunica a SWIFT (titolare del sistema (SWIFT Net *Fin*) dati riferiti a chi effettua le transazioni (quali ad es. i nomi dell'ordinante, del beneficiario e delle rispettive banche, le coordinate bancarie, l'importo e, se espressa, la motivazione del pagamento) e necessari per eseguirle.

Allo stato, UniCredit S.p.A. non potrebbe effettuare le suddette operazioni richieste dalla clientela, senza utilizzare questa rete interbancaria e senza comunicare ad essa i dati sopra indicati.

Ad integrazione delle informazioni già fornite, UniCredit S.p.A. desidera informare su due circostanze emerse:

- tutti i dati della clientela utilizzati per eseguire le predette transazioni finanziarie, attualmente vengono - per motivi di sicurezza operativa - duplicati, trasmessi e conservati temporaneamente in copia da SWIFT in un server della società sito negli Stati Uniti d'America;

- i dati memorizzati in tale server sono utilizzabili negli USA in conformità alla locale normativa. Competenti autorità statunitensi (in particolare il Dipartimento del Tesoro) vi hanno avuto accesso - e potranno accedervi ulteriormente - sulla base di provvedimenti ritenuti adottabili in base alla normativa USA in materia di contrasto del terrorismo. Il tema è ampiamente dibattuto in Europa presso varie istituzioni in relazione a quanto prevede la normativa europea in tema di protezione dei dati. UniCredit S.p.A. ricorda che l'interessato conserva i diritti previsti dall'art. 7 del Codice Privacy:

1 giugno 2011

La cessionaria UniCredit S.p.A.  
Il dirigente della direzione generale Gianluigi Assanto

T11AAB8962 (A pagamento).

## ANNUNZI GIUDIZIARI

### NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

#### TRIBUNALE DI LUCERA SEZ. DIST. DI RODI GARGANICO

*Notifica per pubblici proclami per estratto del ricorso per usucapione speciale ex art. 3 L. 10.05.1976 n. 346.*

Si rende noto che con decreto del 29.04.2011, il Tribunale di Lucera - Sez. dist. di Rodi Garganico, nella persona del Giudice Dott. Giuseppe Sciscioli, udito il parere del P. M., ha autorizzato la notifica per pubblici proclami del ricorso per usucapione speciale del 18.03.2011, con cui l'avv. Nicola de Majo del foro di Lucera, procuratore, per mandato in calce al medesimo ricorso, del sig. Paolo di Iorio, nato a Motta Montecorvino (Fg) il 21.06.1929 e residente in Vico del Gargano (Fg) alla Via per Monte Sant'Angelo n. 147, ha chiesto dichiararsi, ai sensi dell'art. 1159 bis c.c. e della Legge n. 347/76, l'intervenuta usucapione speciale del seguente fondo sito e censito nel comune di Vico del Gargano (Fg) in favore del sig. Paolo Di Iorio, che lo possiede da più di venti anni in maniera pubblica, pacifica, continua ed ininterrotta: fondo rustico situato nel comune di Vico del Gargano (classificato comune montano), così contraddistinto: foglio 2, p.la 1050, qualità seminativo, classe 3 di are 05 ca 65, reddito dominicale Euro. 1,31, reddito agrario Euro. 1,17, località San Menaio.

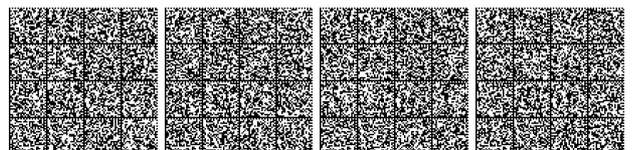
L'immobile di cui sopra risulta in catasto intestato ai sig. ri: Tavaglione Francesco Maria, nato a Vico del Gargano il 28.10.1905, Tavaglione Giuseppe, nato a Vico del Gargano il 23.11.1909; Tavaglione Giovanni Battista, nato a Vico del Gargano il 19.03.1913; Tavaglione Tomaso, nato a Vico del Gargano il 13.08.1919; Tavaglione Lina, nata a Vico del Gargano il 23.03.1918. I suddetti 5 intestatari, dagli estratti del Comune di Vico del Gargano, risultano tutti emigrati in Nord America in data 26.10.1927.

L'avv. Nicola de Majo, ha provveduto all'affissione del ricorso per il riconoscimento di proprietà per intervenuta usucapione con pedissequo decreto all'albo del Comune di Vico del Gargano e all'albo del Tribunale di Lucera - Sez. dist. di Rodi Garganico, nonchè alla pubblicazione per estratto sulla *Gazzetta Ufficiale*, così come disposto dall'art. 150 c.p.c..

In Vico del Gargano, 04.06.2011

avv. Nicola de Majo

T11ABA8990 (A pagamento).



**TRIBUNALE DI TRANI  
SEZIONE DISTACCATA DI ANDRIA**

*Atto di citazione*

I Sigg.ri, Zingaro Giovanni, nato ad Andria il 10/6/1968 c.f. ZNG GNN 68H10 A285C e Polichetti Anna, nata ad Andria il 10/8/1968 c.f. PLC NNA 68M50 A285C entrambi residenti ad Andria, rappresentati, difesi e domiciliati presso lo studio (sito in Andria alla p.zza Marconi, 14 tel. 0883/550949), dell'avv. Maurizio Tortora, il quale, con il presente atto, oggi richiede la notifica per pubblici proclami, in virtù di autorizzazione concessa dal Tribunale di Trani con provvedimento del 3/5/2001, e cita la sig.ra Martucci Leonarda fu Francesco, già in vita nel 1933, ovvero gli eredi e/o aventi causa della stessa, ovvero chiunque vi abbia interesse, a comparire dinanzi al Tribunale di Trani -Sezione distaccata di Andria- per l'udienza del 15 dicembre 2011, ore di rito, con invito a costituirsi in giudizio ai sensi dell'art. 166 c.p.c. almeno venti giorni prima di detta udienza depositando comparsa di risposta ai sensi dell'art. 167 c.p.c. e con avvertimento di decadenza, in mancanza di quanto sopra, della possibilità di proporre domanda riconvenzionale, eccezioni di merito e/o processuali che non siano rilevabili di ufficio o, in caso contrario, in sua dichiarata contumacia ai sensi dell'art 171 c.p.c., per ivi sentir dichiarare l'intervenuta usucapione ordinaria in favore di, Zingaro Giovanni e Polichetti Anna, della piena proprietà della quota ideale pari a 2/12 dell'intero fabbricato sito ad Andria alla via Belvedere, nr. 38 e censito al fg. 37, p.lla 3511 del N.C.T.U. del comune di Andria, con ogni diritto, azione e ragione, adiacenze, accessioni, dipendenze e pertinenze, con servitù attive e passive così come rivenienti dai titoli di provenienza.

Per gli effetti, dichiarare la perdita di qualsiasi diritto sul bene in capo alla sig.ra Martucci Leonarda, nonché in capo ai suoi eredi e/o aventi causa. Ordinare al Conservatore dei Registri Immobiliari di Trani di provvedere alla trascrizione dell'emananda sentenza in favore dei ricorrenti.

Andria, 10 giugno.

avv. Maurizio Tortora

T11ABA9036 (A pagamento).

**TRIBUNALE C.P. DI VERONA**

*Atto di citazione*  
con istanza ex art. 150 c.p.c.

I sottoscritti avvocati Roberto Mancini (C.F. MNCR-RT57E17L781H) e Franco Vinci (C. F. VNCFN-C65A14L781S), con studio in Verona, Piazza Brà 10 (fax 045 8005994 - email info@mancinieassociati.eu), procuratori e domiciliatari, come da mandato a margine del presente atto, del signor Lorenzo Daldosso, residente in 37021 Boscochiesanuova (VR), Via Calavedo - Corbiolo (C. F. DLDLN-Z61L15L781V)

Premesso che

1) Dalla visura estratta dall'Agenzia del Territorio relativa a terreni e fabbricati siti nel Comune di Bosco Chiesanuova (VR) risulta che i terreni accatastati al Foglio 39, particella 5 e particella 72, rispettivamente della superficie di are 61, 02 il primo e di are 19,06 il secondo, sono intestati alla signora Daldosso Maria, fu Giovanni Battista, maritata Perozeni (Doc. 1);

2) La signora Daldosso Maria, che risulta essere deceduta il 6 dicembre 1916 (Doc. 2), già coniugata con Perozeni Michelangelo, non ha avuto figli;

3) La signora Daldosso Maria era sorella di Daldosso Pietro Antonio e Daldosso Berto, quest'ultimo mai coniugato e deceduto senza eredi diretti;

4) I terreni intestati alla signora Daldosso Maria e sopra indicati sono stati coltivati a partire dal 1952 dal signor Daldosso Faustino, che per circa vent'anni, sino al 1973, si è onerato del pagamento delle imposte derivate dal possesso dei terreni in esame (Doc. 7, 8: cartella dei pagamenti esercizio 1952-1953 e 1973);

5) Allo stato, sia il terreno identificato dal mappale n. 5, prevalentemente adibito a bosco, sia il terreno contraddistinto al mappale n. 72, coltivato a prato, sono mantenuti dal signor Daldosso Lorenzo, figlio di Daldosso Lino, proprietario, quest'ultimo, anche dei mappali contigui a quelli citati;

6) Daldosso Lorenzo possiede, sin dal 1980, uti dominus, i terreni già di proprietà e catastalmente intestati alla signora Daldosso Maria ed intende ora avvalersi del diritto di usucapione previsto dal capo secondo, sezione terza del codice civile;

Tutto ciò premesso il signor Dal Dosso Lorenzo, ut *supra* difeso e rappresentato,

CITA

Daldosso Lino, residente in 37021 - Bosco Chiesanuova (VR), Contrada Calavedo (C.F. DLD LNI 31B20 B073 N), Rollo Lina (RLL LNI 29T63 B073 P), Rollo Pietro, residente in Grezzana (VR), Via Don Calabria 4 (RLL PTR 32P03 B073 A), Rollo Sergio, residente in Grezzana (VR), Via Bombieri 39 (RLL SRG 36A14 B073 R), Rollo Bruna (RLL BRN 39M62 B073 C), Menegatti Dina, Menegatti Marcello, Menegatti Mario, Daldosso Lidia, residente in 37021- Bosco Chiesanuova (VR), Via Marcello Piccoli 43, (DLD LDI 25R63 B073 U) a comparire avanti al Tribunale di Verona, all'udienza del 10 novembre 2011, ore 9.00 e ss., costituendosi 20 giorni prima di detta udienza, con l'avvertimento che, la costituzione oltre suddetto termine, implica le decadenze di cui all'art. 38 e 167 c.p.c., per ivi in loro contesto o legittima declaranda contumacia, in caso di mancata costituzione, sentire accogliere le seguenti

CONCLUSIONI

- Nel Merito: Voglia l'Ill.mo Tribunale adito accertare e dichiarare che il Sig Daldosso Lorenzo, residente in 37021 Boscochiesanuova (VR), Via Calavedo - Corbiolo ha acquistato a titolo originario i terreni siti nel Comune di Bosco Chiesanuova (VR) accatastati al Foglio 39, particella 5 e par-



ticella 72, rispettivamente della superficie di are 61, 02 e di are 19,06 per effetto dell'usucapione ex artt. 1159 bis cc. o, in ogni caso, per effetto dell'usucapione ex artt. 1158 c.c., ordinando al Conservatore le necessarie trascrizioni e volturazioni con esonero di responsabilità.

- Con vittoria di spese, diritti, ed onorari di causa solo in caso di resistenza in giudizio.

- In via istruttoria: si chiede sin d'ora l'ammissione della prova per testi sulle circostanze di fatto di cui alla premessa indicando quali testi la Sig.ra Valentina Zanini di Bosco Chiesanuova. Con riserva di integrazione ex art. 183, comma VI, c.p.c.

Verona, li 19 aprile 2011

Avv. Franco Vinci  
Avv. Roberto Mancini

T11ABA8968 (A pagamento).

---

*AMMORTAMENTI*

---

**TRIBUNALE DI BERGAMO**

*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Bergamo, con provvedimento del 19 novembre 2009, ha dichiarato l'ammortamento di n. 10 pagherò cambiari garantiti da ipoteca, dell'importo di Euro 3.000,00.= ciascuno, emessi dai signori Mogni Lorenzo e Pecis Angela in favore del signor Galdini Guido, scadenti il 27.03.04, 27.04.04, 27.05.04, 27.06.04, 27.07.04, 27.08.04, 27.09.04, 27.10.04, 27.11.04 e 27.12.04. Opposizione legale 30 giorni.

Mogni Lorenzo - Pecis Angela

T11ABC8983 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI TIVOLI**

*Ammortamento assegno bancario*

Il Presidente del Tribunale di TIVOLI con decreto n. 1103/11 del 31.5.2011 su ricorso della C.I.M. S.p.A. ha dichiarato l'ammortamento dell'assegno bancario serie R n. 0031663567-00 di Euro 2.059,00 tratto sul c/c n. 520928 della Banca Popolare del Lazio e ne ha autorizzato il rimborso dopo 15 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica purché nel frattempo non venga fatta opposizione.

Tivoli. Li 7/06/2011

avv. Fabio Frattini

T11ABC8958 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI PADOVA**

*Ammortamento del certificato azionario*

Il Presidente del Tribunale di Padova, letto il ricorso presentato da Serra Innocenza e ritenuta la veridicità di quanto in esso esposto;

ritenuta la propria competenza;

visti gli artt. 2027 e 2016 del Cod. Civ.; pronuncia l'ammortamento del certificato azionario n. 01190 di L. 1.081.000 rappresentativo di n. 1081 azioni del valore nominale di L. 1.000,00 cadauno, emesse dalla società New International Metalcraft Society S.p.A. (ora denominata NIMS s.p.a.) con sede in Padova in viale Navigazione Interna n. 18 intestato a Serra Innocenza nata a Sambiasi (CZ) il 15.7.1955. Ordina la pubblicazione del presente decreto per estratto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e la notifica del ricorso e decreto alla società emittente dei certificati suddetti, a cura e spese del ricorrente. Autorizza la società emittente a rilasciare i duplicati del suddetto certificato azionario dopo trenta giorni dalla data di pubblicazione del decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, purché nel frattempo non venga fatta opposizione del detentore.

Padova, 15/5/11 f.to

Il Presidente Dr. Mario Fabiani.

Il richiedente avv. Lelio Dalla Barba

T11ABC8960 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI VASTO**

*Ammortamento libretto di risparmio*

Il giudice designato dichiara l'ammortamento del libretto di risparmio al portatore intestato a Gheorghiu Liliana Valentina emesso dalla Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A., filiale di Firenze, nr. 185001348 con saldo apparente di Euro 650,30.

Sig.ra Gheorghiu Liliana Valentina

T11ABC8950 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI NOLA**

*Ammortamento libretto di risparmio al portatore*

Su ricorso della sig.ra Antonella Liguoro, il Presidente del Tribunale di Nola con decreto 25 gennaio 2011 ha pronunziato l'ammortamento autorizzandone il duplicato trascorsi 90 gg. del libretto di risparmio al portatore n. 018269 di Euro 10.360,75 acceso presso l'istituto di credito Credem ag. di Sant'Anastasia.

Li, 13.04.2011

avv. Giorgio Giudizioso

T11ABC8993 (A pagamento).



**RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI  
ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA**

**TRIBUNALE DI TIVOLI**

*Dichiarazione di morte presunta*

Il Tribunale di Tivoli con sentenza n. 4/2011, depositata in data 3.5.2011, nel procedimento iscritto al n. R.G. 399/2010 V.G., ha dichiarato la morte presunta di Manili Luciano, nato a Magliano Romano il 3.10.1961, scomparso nelle acque del lago di Bracciano il 16.8.1982.

Roma, 12 maggio 2011

avv. Paola Luigina Peccarisi

T11ABR8957 (A pagamento).

(1<sup>a</sup> pubblicazione).

**TRIBUNALE DI BRINDISI**

*Richiesta di dichiarazione  
di morte presunta*

Con il ricorso depositato il 07/12/2010, il sig. Marangi Donato ha chiesto al Tribunale di Brindisi la dichiarazione di morte presunta del sig. Marangi Giovanni (nato a Ceglie Messapica - BR 07/03/1945), si invita chiunque abbia notizie a fornirle alla Cancelleria civile del Tribunale di Brindisi entro 6 mesi.

avv. Paolo Mansueto

T11ABR8992 (A pagamento).

(1<sup>a</sup> pubblicazione).

**TRIBUNALE DI NOLA**

*Richiesta di dichiarazione  
di morte presunta*

Dal giorno 11 Dicembre 2000, non si hanno più notizie del Sig. CICCONE Biagio, nato a Saviano l'11/7/1958; chiunque abbia notizia dello scomparso può comunicarle al Tribunale di Nola, entro sei mesi dalla presente pubblicazione.

avv. Vincenzo Di Palma

T11ABR9018 (A pagamento).

**PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO  
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE**

**COOPERATIVA «FRIGOMACELLO» IN L.C.A.**  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00214170706

*Deposito bilancio finale di liquidazione - Chiusura della  
liquidazione coatta amministrativa - Pubblicazione  
ex art. 213 l.f.*

Si comunica che in data 26 aprile 2011 è stato depositato il bilancio finale di liquidazione della cooperativa Frigomacello in l.c.a. presso il Tribunale Ordinario di Campobasso Sezione Fallimentare.

Il commissario liquidatore:  
dott. Giuseppe Versace

TS11ABS8904 (A pagamento).

**ALTRI ANNUNZI**

*VARIE*

**AZIENDA SANITARIA LOCALE  
(ASL) MILANO 1  
DIPARTIMENTO DI PREVENZIONE –  
U.O.C. Pre. S.A.L.**

*Autorizzazione alla custodia, conservazione ed utilizzo do  
gas tossici ex R.D. 147/27 e s.m. i. e i. prot. n 34839  
del 3.5.2011*

IL DIRETTORE DELL' U.O.C.

[omissis]

Vista la documentata istanza del 8/3/2011 con la quale il Consorzio INFRA

[omissis]

e per essa il Sig. Boncompagni Antonio [omissis]

in qualità di legale rappresentante dello stesso consorzio, chiedeva la volturazione della precedente autorizzazione del 24/7/2009 prot. n° 70711 rilasciata a Nerviano Medical Sciences srl, per un quantitativo massimo di Kg 40 di ammoniaca, Kg 1 di cloro, Kg 1 di cianuri alcalini, Kg 1 di fogsene, Kg1 di ossido di etilene, Kg 0,5 di solfato di metile, Kg 1 bromuro di cianogeno, per uso in laboratorio/impianti chimico-farmaceutici;

Vista la contestuale richiesta di aumento del quantitativo da 1 Kg a 6 Kg per quanto riguarda l'ossido di etilene;

Vista la dichiarazione del dr. Orsini Paolo [omissis], lau-



reato in Chimica ed iscritto all'Ordine, di assumere la direzione tecnica dei servizi relativi alla custodia, conservazione, manipolazione ed utilizzazione dei gas tossici;

Autorizza

Il Consorzio *INFRA* e per essa il Sig. Boncompagni Antonio a conservare e custodire nell'insediamento ubicato in Nerviano (MI, v.le Pasteur 10 un quantitativo massimo di Kg 40 di ammoniaca, Kg 1 di cloro, Kg 1 di cianuri

Alcalini, Kg 1 di fosgene, Kg 6 di ossido di etilene, Kg 0,5 di solfato di metile, Kg 1 di bromuro di cianogeno, per uso in laboratori/impianti chimico-farmaceutici

[omissis]

Parabiago, 3.5.2011

Il direttore U.O.C. prevenzione e sicurezza  
negli ambienti di lavoro  
Dott. Marina Della Foglia

T11ADA9033 (A pagamento).

**SPECIALITÀ MEDICINALI PRESID  
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI**

**SANOFI-AVENTIS S.P.A.**

Sede Legale : Viale L. Bodio 37/b - Milano

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

TITOLARE AIC : SANOFI-AVENTIS S.p.A.

SPECIALITÀ MEDICINALE: SUPREFACT DEPOT  
CONFEZIONI E NUMERI DI A.I.C.:

Impianto con siringa pre-riempita 9,45 - AIC n. 025540042/M

Codice Pratica n° C1B/2011/386 - Proc. SE/H/144/001/IB/032

Codice Pratica n° C1B/2011/387 - Proc. SE/H/144/001/IB/033

Tipo IB B.II.c2d - Modifica del metodo analitico per i solventi residui e monomeri nell'eccipiente PLG

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

DECORRENZA DELLA MODIFICA: Dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *G.U.*

Un procuratore:  
dott.ssa Daniela Lecchi

T11ADD8932 (A pagamento).

**SANOFI-AVENTIS S.P.A.**

Sede Legale : Viale L. Bodio 37/b - Milano

*Estratto Comunicazione notifica regolare UVA per la pubblicazione in Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana*

Specialità Medicinale: ZARIVIZ (tutte le confezioni autorizzate)

Confezioni: 024259044 - 024259057 - 024259020 - 024259032 - 024259018 - 024259083 - 024259071 - 024259069 -

Titolare AIC: SANOFI-AVENTIS S.p.A

N° e Tipologia variazione: C.I.3.a IB forseen

Codice Pratica: N1B/2010/4398

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio illustrativo in adeguamento al Core Safety profile europeo (AT/H/PSUR/0022/001)

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8 e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 120° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Trascorso il suddetto termine non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modifiche indicate dal presente provvedimento.

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

Un procuratore:  
dott.ssa Daniela Lecchi

T11ADD8930 (A pagamento).

**SANOFI-AVENTIS S.P.A.**

Sede Legale : Viale L. Bodio 37/b - Milano

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

TITOLARE AIC : SANOFI-AVENTIS S.p.A

SPECIALITÀ MEDICINALE: RISEDONATO WINTHROP

CONFEZIONI E NUMERI DI A.I.C.:

Tutte le confezioni da 30 e 5 mg - AIC n. 034569/M

Procedura EU n. SE/H/194/001-002/IA/058/G

Codice Pratica n° C1A/2011/350



Grouping: Tipo IA A.4 - Modifica dell'indirizzo di Lonza Ltd produttore del principio attivo

Tipo IA A.7 - Eliminazione di Warner Chilcott Pharmaceuticals Inc. - Woods Corners

CONFEZIONI E NUMERI DI A.I.C.:

Tutte le confezioni da 35 mg e 75 mg - AIC n. 034569/M  
Procedura EU n. SE/H/194/001-002/IA/059/G

Codice Pratica n° C1A/2011/351

Tipo IA A.7 - Eliminazione del sito di Warner Chilcott Pharmaceuticals Inc., Woods Corners Facility per la produzione del principio attivo

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

DECORRENZA DELLA MODIFICA: Dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *G.U.*

Un procuratore:  
dott.ssa Daniela Lecchi

T11ADD8934 (A pagamento).

### **SANOFI-AVENTIS S.P.A.**

Sede Legale : Viale L. Bodio 37/b - Milano

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

TITOLARE AIC : SANOFI-AVENTIS S.p.A.

SPECIALITA' MEDICINALE: SOLIAN

CONFEZIONI E NUMERI DI A.I.C.:

400 mg compresse rivestite - 30 compresse - AIC n. 033462045

Codice Pratica n° N1B/2011/723 del 21 aprile 2011

Grouping di 6 variazioni per aggiungere/eliminare specifiche relative al prodotto finito: Tipo IB B.II.d1c - Aggiunta impurezze singole non note alla validità NMT 0,1% (HPLC) - Tipo IA B.II.d1c - Aggiunta di Massa media al rilascio (674-746 mg), Uniformità di massa della mezza compressa alla validità (Ph.Eur), Impurezza II alla validità (NMT 0,2%) TLC, Qualità microbiologica alla validità (Ph.Eur) - Tipo IA B.II.d1d - Eliminazione test HPLC per identificazione p.a. alla validità

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

DECORRENZA DELLA MODIFICA: Dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *G.U.*

Un procuratore:  
dott.ssa Daniela Lecchi

T11ADD8933 (A pagamento).

### **SANOFI-AVENTIS S.P.A.**

Sede Legale : Viale L. Bodio 37/b - Milano

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

TITOLARE AIC : SANOFI-AVENTIS S.p.A.

SPECIALITA' MEDICINALE: TILDIEM

CONFEZIONI E NUMERI DI A.I.C.:

50 mg/3 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile - AIC n. 025278084

Codice Pratica n° N1B/2011/749 del 27 aprile 2011

Tipo IB C.I.7 - Soppressione a) di una forma farmaceutica

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

DECORRENZA DELLA MODIFICA: Dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *G.U.*

Un procuratore:  
dott.ssa Daniela Lecchi

T11ADD8931 (A pagamento).

### **SANOFI-AVENTIS S.P.A.**

Sede Legale : Viale L. Bodio 37/b - Milano

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

TITOLARE AIC : SANOFI-AVENTIS S.p.A.

SPECIALITA' MEDICINALE: ORUDIS

CONFEZIONI E NUMERI DI A.I.C.:

50 mg capsule rigide - blister da 30 - AIC n. 023183027

Codice Pratica n° N1B/2011/540 del 28 marzo 2011

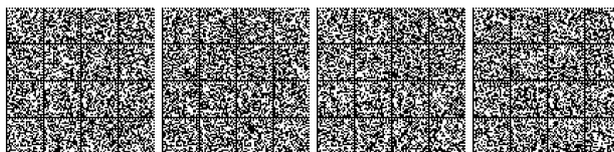
IB B.I.a.z - Modifica o aggiunta di impressioni, rilievi o altre marcature compresa l'aggiunta o la modifica di inchiostri usati per marcare il medicinale - Eliminazione di una scritta presente sulle capsule

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

DECORRENZA DELLA MODIFICA: Dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *G.U.*

Un procuratore:  
dott.ssa Daniela Lecchi

T11ADD8935 (A pagamento).



**SANOFI-AVENTIS S.P.A.**

Sede Legale : Viale L. Bodio 37/b - Milano

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

TITOLARE AIC : SANOFI-AVENTIS S.p.A.

SPECIALITA' MEDICINALE: FEXOFENADINA  
SANOFI AVENTIS

CONFEZIONI E NUMERI DI A.I.C.:

120 mg compresse rivestite con film - 20 cpr - AIC  
n. 033304041180 mg compresse rivestite con film - 20 cpr - AIC  
n. 033304039

Codice Pratica n° C1B/2010/4108

Procedura UK/H/0151/003-004/IB/071

IB B.I.d.1.a)4 - Estensione del periodo di re-test del principio attivo fexofenadina da 24 a 36 mesi.

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

DECORRENZA DELLA MODIFICA: Dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *G.U.*

Un procuratore:  
dott.ssa Daniela Lecchi

T11ADD8937 (A pagamento).

**SANOFI-AVENTIS S.P.A.**

Sede Legale : Viale L. Bodio 37/b - Milano

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

TITOLARE AIC : SANOFI-AVENTIS S.p.A.

SPECIALITA' MEDICINALE: CLEXANE T

CONFEZIONI E NUMERI DI A.I.C.:

Tutte le confezioni - AIC n. 029111

Codice Pratica n° N1A/2011/707 del 29 marzo 2011

Tipo IA in B.II.b1a - Aggiunta dell'officina DHL supply chain (Italy) spa per tutte le fasi del confezionamento secondario del prodotto finito

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

DECORRENZA DELLA MODIFICA: Dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *G.U.*

Un procuratore:  
dott.ssa Daniela Lecchi

T11ADD8938 (A pagamento).

**SANOFI-AVENTIS S.P.A.**

Sede Legale : Viale L. Bodio 37/b - Milano

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

TITOLARE AIC : SANOFI-AVENTIS S.p.A.

SPECIALITA' MEDICINALE: MUSCORIL

CONFEZIONI E NUMERI DI A.I.C.:

4 mg /2ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare  
- AIC n. 015896018

4 mg capsule rigide - AIC n. 015896020

250 mg/100 g unguento - AIC n. 015896032

250 mg/100 g crema - AIC n. 015896044

8 mg capsule rigide - AIC n. 015896083

8 mg compresse orodispersibili - AIC n. 015896095

Codice Pratica n° N1A/2011/961 del 2 maggio 2011

Grouping: 2 variazioni IA B.I.b1c - Aggiunta di una parametro di specifica con il corrispondente metodo di prova (Related Substances) - 1 variazione IA B.I.b1b - Rafforzamento dei limiti di specifica (Somma delle altre impurezze)

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

DECORRENZA DELLA MODIFICA: Dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *G.U.*

Un procuratore:  
dott.ssa Daniela Lecchi

T11ADD8936 (A pagamento).

**SANOFI-AVENTIS S.P.A.**

Sede Legale : Viale L. Bodio 37/b - Milano

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

TITOLARE AIC : SANOFI-AVENTIS S.p.A.

SPECIALITA' MEDICINALE: ANGIZEM

CONFEZIONI E NUMERI DI A.I.C.:

50 mg/2,5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile - AIC n. 025280037

Codice Pratica n° N1B/2011/751 del 27 aprile 2011

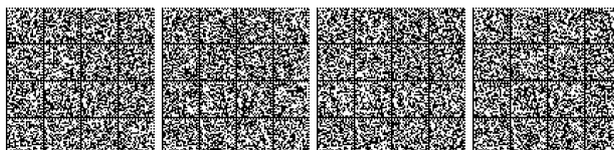
Tipo IB C.I.7 - Soppressione a) di una forma farmaceutica

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

DECORRENZA DELLA MODIFICA: Dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *G.U.*

Un procuratore:  
dott.ssa Daniela Lecchi

T11ADD8939 (A pagamento).



**DOMPÈ FARMACEUTICI S.P.A**

Sede Legale : Via San Martino, 12 – 20122 Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA : 00791570153

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

Titolare: Dompè farmaceutici spa - Via San Martino, 12 - Milano.

Specialità medicinale: Levotuss  
confezione e numero A.I.C.: 30 mg/5 ml sciroppo - 1 flacone 200 ml (A.I.C. n. 026752016).

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 - codice pratica N1A/2011/702 :

- Var. tipo IA in n. B.II.a.3a1 - Modifiche nella composizione (eccipienti) del prodotto finito (diversa composizione aroma cherry)

codice pratica N1A/2011/701:

- 2 Var. tipo IA n. B.II.b.3a come grouping: modifica nella fase III e nella fase XI del processo di produzione

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

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

Un procuratore:  
Adele Giunta

T11ADD8965 (A pagamento).

**ALCON ITALIA SPA**

Sede Legale : V.le Giulio Richard, 1/B – 20143 Milano  
Codice fiscale n° 07435060152

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

Codice Pratica n. N1B/2010/4876.

Specialità medicinale: Tobral. Confezione e numero AIC: "3 mg/ml collirio a rilascio prolungato" Flacone contagocce 5 ml - AIC n° 025860065.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Grouping of Variations Tipo IB n. B.II.d.1.d) - Modifica dei parametri di specifica del prodotto finito: Soppressione di due parametri di specifica non significativi ("clarity" al rilascio e a shelf-life e "turbidity" a shelf-life).

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

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

Un procuratore  
dott. Marcello Fornoni

T11ADD8966 (A pagamento).

**EG. S.P.A**

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

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano.*  
Notifica regolare UVA del 26/05/2011 - Prot. N. 56289.

Specialità Medicinale: PAROXETINA EG (aic:035700)

Confezioni: 035700119 - "20 mg compresse rivestite con film" - 28 compresse; 035700083 - "20 mg compresse rivestite con film" - 200 compresse; 035700020 - "20 mg compresse rivestite con film" - 50 compresse; 035700069 "20 mg compresse rivestite con film" - 200(10 x20) compresse; 035700095 - "20 mg compresse rivestite con film" - 250 compresse; 035700057 - "20 mg compresse rivestite con film" - 100 (5x 20) compresse; 035700107 - "20 mg compresse rivestite con film" - 12 compresse; 035700133 - "20 mg compresse rivestite con film" - 30 compresse; 035700044 - "20 mg compresse rivestite con film" - 100 compresse; 035700145 - "20 mg compresse rivestite con film" - 56 compresse; 035700018 - "20 mg compresse rivestite con film" - 20 compresse; 035700032 - "20 mg compresse rivestite con film" - 60 compresse; 035700121 - "20 mg compresse rivestite con film" - 14 compresse; 035700158 - "20 mg compresse rivestite con film" - 500 compresse; 035700071- "20 mg compresse rivestite con film" - 100 compresse

Titolare AIC: EG S.P.A.

N° e Tipologia variazione: SE/H/0285/001/IB/047 e SE/H/0285/001/IB/045, C.I.3.a IB forseen

Codice Pratica N° C1B/2010/3221 e C1B/2010/2921

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento del riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo in accordo a quanto stabilito dal PhVWP e dal CMD (Doc.ReF : CMDh/PhVWP/019/2010 e CMDh/PhVWP/020/2010).

Aggiornamento del riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo in accordo al testo rilasciato alla fine della procedura di PSUR workshoring della paroxetina.

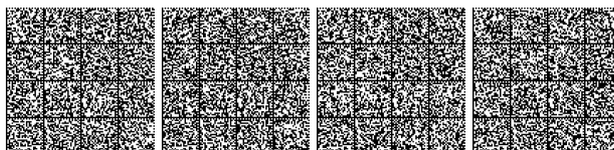
E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi [4.4, 4.5, 4.6, 4.8] del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 120° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana. Trascorso il suddetto termine non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modifiche indicate dal presente provvedimento. E' approvata, altresì, secondo la lista dei termini standard della Farmacopea Europea, la denominazione delle confezioni da riportare sugli stampati così come indicata nell'oggetto.

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

Il procuratore:  
dott. Osvaldo Ponchiroli

T11ADD8964 (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: ATENOLOLO EG

Numeri A.I.C. e Confezioni : 029776010-”50 Mg Compresse” 20 Compresse, 029776034-”50 Mg Compresse” 100 Compresse, 029776046-”100 Mg Compresse” 20 Compresse, 029776061-”100 Mg Compresse” 100 Compresse.

Codice pratica: N1A/2011/1128

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA n. B.II.e.5.b - Eliminazione delle confezioni 20 compresse e 100 compresse per i dosaggi 50 mg e 100 mg.

Specialità Medicinale: LEVOFLOXACINA EG

Numeri A.I.C. e Confezioni : 040303 - In tutte le confezioni.

Codice pratica: C1B/2011/0261 - Proc. europea n° AT/H/0288/001-002/IB/001

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IB n. A.2.b - Modifica del nome del medicinale in Bulgaria da Levofloxacin STADA a Vivex.

Specialità Medicinale: ZOPICLONE EG

Numeri A.I.C. e Confezioni : 034398 - In tutte le confezioni.

1) Codice pratica: C1A/2011/0777- Proc. europea n° NL/H/0163/001/IA/055

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore autorizzato Centaur Chemicals Private Ltd da R1-CEP 2001-303-Rev 01 a R1-CEP 2001-303-Rev 03.

2) Codice pratica: C1A/2011/0779- Proc. europea n° NL/H/0163/IA/056/G

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA n. B.III.2.c - Aggiornamento di un parametro di specifica del prodotto finito per adeguamento alla Ph. Eur.: Dissolution; Tipo IA n. B.III.2.b - Aggiornamento di un parametro di specifica del prodotto finito per adeguamento alla Ph. Eur.: Uniformity of Dosage Units; Tipo IA n. B.III.2.b - Aggiornamento di un parametro di specifica del prodotto finito per adeguamento alla Ph. Eur.: Subdivision of Tablets; Tipo IA n. B.III.2.b - Aggiornamento di un parametro di specifica del p.f. per adeguamento alla Ph. Eur.: micro-biological method.

Specialità Medicinale CLOPIDOGREL EG

Numeri A.I.C. e Confezioni : 039440 - In tutte le confezioni.

Codice pratica: C1B/2011/0897- Proc. europea n° SE/H/0877/001/IB/012

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IB n. B.II.f.1.b.1 - Estensione del periodo di validità del p.f. da 23 mesi a 36 mesi.

Specialità Medicinale ZOLEMER

Numeri A.I.C. e Confezioni : 040600 - Solo per confezioni in HDPE.

Codice pratica: C1B/2011/1123- Proc. europea n° NL/H/1850/001/IB/003

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IB n. B.II.f.1.b.1 - Estensione del periodo di validità del prodotto finito da 36 mesi a 48 mesi.

Specialità Medicinale PERINDOPRIL EG

Numeri A.I.C. e Confezioni : 039202 - In tutte le confezioni.

1) Codice pratica: C1A/2011/0747 - Proc. Eur. n° NL/H/1337/001-003/IA/008

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario anche presso De Salute Srl.

2) Codice pratica: C1A/2011/0748 - Proc. Eur. n° NL/H/1337/001-003/IA/009

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA n. A.b.5 - Modifica del nome del produttore del prodotto finito da Glenmark Pharmaceuticals Limited a Glenmark Generics Limited.

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

Il procuratore:  
dott. Osvaldo Ponchiroli

T11ADD8963 (A pagamento).

**DOC GENERICI S.R.L.**

Sede Legale : Via Manuzio 7 - 20124 Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA : 11845960159

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

Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo n. 274 del 29 dicembre 2007 e Determinazione AIFA del 18 dicembre 2009.

TITOLARE AIC: DOC Generici Srl - Via Manuzio, 7 - 20124 Milano

Specialità medicinale: AMOXICILLINA DOC Generici

Confezioni e numeri AIC:

1 g compresse - 12 compresse - AIC n. 023108184

Modifica:

IB B.III.1.a.3 Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea Europea per la sostanza attiva da parte di un nuovo produttore (aggiunta): Zhuhai United Laboratories Co, Ltd. - CoS n. R0-CEP 2007-191-Rev 01



**Specialità medicinale: CITALOPRAM DOC**

Confezioni e numeri AIC:

40 mg/ml gocce orali, soluzione - flacone 15 ml - AIC n. 036653018

Modifiche:

IAIN B.III.1.a.3 Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea Europea per la sostanza attiva da parte di un nuovo produttore (aggiunta): JUBILANT LIFE SCIENCE LIMITED - CoS n. R0-CEP 2009-205-Rev 00

IB B.I.d.1.a.4 Introduzione di un periodo di re-test per il principio attivo prodotto da JUBILANT LIFE SCIENCE LIMITED sulla base di dati in tempo reale pari a 4 anni.

**Specialità medicinale: ISOSORBIDE MONONITRATO DOC Generici**

Confezioni e numeri AIC:

60 mg compresse a rilascio prolungato - 30 compresse - AIC n. 032025037

Modifica:

IA A.5.b Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito responsabile della produzione bulk

Da: VALPHARMA S.A.

A: VALPHARMA S.p.A.

**Specialità medicinale: LANSOPRAZOLO DOC Generici**

Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni - AIC n. 036853

Modifica:

IA B.III.1.b.3 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato relativo al rischio di TSE per l'eccepiante gelatina da parte di un fabbricante già approvato: STERLING BIOTECH LIMITED

Da: CoS n. R1-CEP 2001-211-Rev 00

A: CoS n. R1-CEP 2001-211-Rev 01

**Specialità medicinale: NIFEDIPINA DOC**

Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni - AIC n. 036395

Modifica:

IA A.5.b Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito responsabile della produzione bulk

Da: VALPHARMA S.A.

A: VALPHARMA S.p.A.

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

Decorrenza delle modifiche tipo IB: dal giorno successivo alla data della pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale

Un procuratore:  
dott.ssa Pia Furlani

T11ADD8969 (A pagamento).

**DOC GENERICI S.R.L.**

Sede Legale : Via Manuzio 7 - 20124 Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA : 11845960159

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

Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo n. 274 del 29 dicembre 2007 e Determinazione AIFA del 18 dicembre 2009.

TITOLARE AIC: DOC Generici Srl - Via Manuzio, 7 - 20124 Milano.

**Specialità medicinale: CIPROFLOXACINA DOC Generici**

Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni - AIC n. 037718/M

Procedura Europea numero: IT/H/0233/001-003/IA/001

Modifica:

IAIN B.III.1.a.3 Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea Europea per la sostanza attiva da parte di un nuovo produttore (aggiunta): UQUIFA MEXICO S.A. DE C.V. - CoS n. R1-CEP 2004-174-Rev 00

**Specialità medicinale: DORZOLAMIDE DOC Generici**

Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni - AIC n. 040189/M

Procedura Europea numero: UK/H/1252/001/IA/003

Modifica:

IA B.II.a.3.b.1 Modifiche nella composizione (eccipienti) del prodotto finito. Altri eccipienti: qualunque adeguamento minore della composizione quantitativa del prodotto finito per quanto riguarda gli eccipienti

Da: Hydroxyl Ethyl Cellulose (Natrosol HX 250): 20.94 mg/5ml solution

A: Hydroxyl Ethyl Cellulose (Natrosol HX 250): 28.00 mg/5ml solution

**Specialità medicinale: METFORMINA DOC Generici**

Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni - AIC n. 039066/M

Procedura Europea numero: NL/H/1459/001-003/IA/018

Modifica:

IAIN B.II.a.3.a.1 Modifiche nella composizione (eccipienti) del prodotto finito. Modifica del sistema di colorazione (sostituzione)

Da: Opadry YS-1R-7006

A: Ready to use coating material

**Specialità medicinale: MIRTAZAPINA DOC Generici**

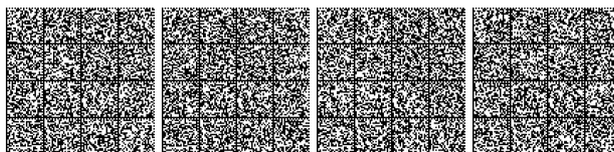
Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni - AIC n. 038701/M

Procedure Europee numero: NL/H/1261/001-003/IA/016, NL/H/1261/001-003/IA/017

Modifiche:

IAIN B.II.b.1.a Aggiunta di un sito di produzione alternativo del prodotto finito per la fase di confezionamento secondario: PharmaPack International B.V., Bleiswijkseweg 51, 2712 PB Zoetermeer, The Netherlands.



IAIN B.II.b.1.a Aggiunta di un sito di produzione alternativo del prodotto finito per la fase di confezionamento secondario: Pharmapak Limited, Factory MRH 012B, Mriehel Industrial Estate, B'Kara, Malta.

Specialità medicinale: REPAGLINIDE DOC Generici

Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni - AIC n. 039769/M

Procedura Europea numero: DK/H/1681/001-003/IB/001

Modifica:

IB B.II.f.1.b.1 Estensione del periodo di validità del prodotto finito così come confezionato per la vendita (sulla base dei dati in tempo reale) da 18 mesi a 24 mesi.

Specialità medicinale: TERBINAFINA DOCgen

Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni - AIC n. 038159/M

Procedura Europea numero: IT/H/0179/001/IA/001

Modifica:

IAIN B.III.1.a.1 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per la sostanza attiva da parte di un produttore già approvato: GEDEON RICHTER PLC.

Da: DMF 2215-567

A: CoS n. R0-CEP 2006-112-Rev 02

Specialità medicinale: ZIVETENO

Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni - AIC n. 040186/M

Procedura Europea numero: UK/H/3376/001/IB/003/G

Modifica:

Grouping Variation: 11 x IB A.2.b - Modifica nella denominazione (di fantasia) del medicinale per i prodotti autorizzati secondo la procedura nazionale in Belgio, Cipro, Estonia, Islanda, Italia, Lettonia, Lituania, Lussemburgo, Paesi Bassi, Repubblica Slovacca e Regno Unito.

Da: Belgio: Ziveteno

Cipro: Bonic

Estonia: Ziveteno

Islanda: Ziveteno

Italia: Ziveteno

Lettonia: Ziveteno

Lituania: Ziveteno 150 mg plévele dengtos tabletés

Lussemburgo: Ziveteno

Paesi Bassi: Ziveteno

Repubblica Slovacca: Ziveteno 150mg

Regno Unito: Ziveteno

A: Belgio: Ibandronaat Doc

Cipro: Ibandronic acid-PT Hadjigeorgiou

Estonia: Ibandronic acid Portfarma

Islanda: Ibandronic acid Portfarma

Italia: ACIDO IBANDRONICO DOC Generici

Lettonia: Ibandronic acid Portfarma

Lituania: Ibandronic acid Portfarma 150 mg plévele dengtos tabletés

Lussemburgo: Ibandronaat Doc

Paesi Bassi: Ibandroninezuur

Repubblica Slovacca: kyselina ibandrónová-NTC 150mg

Regno Unito: Ibandronic acid Pharmathen

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

Decorrenza delle modifiche tipo IB: dal giorno successivo alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore:  
dott.ssa Pia Furlani

T11ADD8970 (A pagamento).

### OCTAPHARMA ITALY S.P.A.

Sede Legale : Pisa (PI)- Via Cisanello n. 145

Codice Fiscale e/o Partita IVA : 01887000501

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

Comunicazione Notifica Regolare AIFA/V&A/P/51026  
Codice pratica: N1A/2011/687

1) Specialità medicinale: ATENATIV polvere e solvente per soluzione per infusione endovenosa.

Confezioni e numeri A.I.C.: 500 UI/10 ml - AIC n. 031118019; 1000 UI/20 ml - AIC n. 031118021; 1500 UI/30 ml - AIC n. 031118033

Titolare: Octapharma AB - Nordenflychtsvagen 55 - 112 75 Stoccolma, Svezia.

2) Specialità medicinale: OCTAPLAS soluzione per infusione

Confezioni e numeri A.I.C.: sacca 200 ml - AIC n. 034540017.

Titolare: Octapharma Pharmazeutika Produktionenges. mbH - Oberlaaerstr. 235 - A-1100 Vienna, Austria.

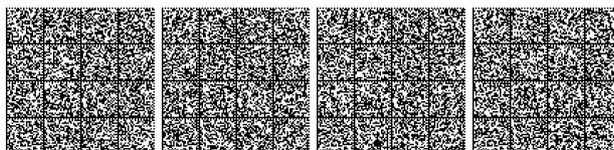
Modifica apportata ai sensi Regolamento CE n°1234/2008: Variazione Grouping IAin B.V.a.1.d: Inclusione di un PMF aggiornato/modificato quando le modifiche non hanno impatto sulla qualità del prodotto. (PMF 2nd step procedura)

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

La modifica decorre dal giorno successivo alla data di pubblicazione in *G.U.*

Un procuratore:  
dott. Stefano Barucca

T11ADD8981 (A pagamento).



**SANDOZ S.P.A.**

Sede Legale : in Largo U. Boccioni, 1, 21040-Origgio (VA)

*Modifica secondaria 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: Sandoz S.p.A.

Medicinale: Lansoprazolo Sandoz - 15 mg e 30 mg capsule rigide gastroresistenti

Confezioni : Tutte - Codice AIC n. 037124/M

N° e Tipologia della variazione: UK/H/0657/001-002/IB/022/G B.II.b.3 tipo IB foreseen

Codice Pratica N° C1B/2011/0645

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Grouping variation: Modifica tipo IB n. B.II.b.3.z - Modifica nel processo di produzione del prodotto finito; Modifica tipo IB n. B.II.b.3.z - Modifica delle condizioni di stoccaggio del bulk da "non conservare a temperatura superiore a 30°C" a "non conservare a temperatura superiore a 25°C".

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

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

Un procuratore:  
dott.ssa Elena Marangoni

T11ADD9027 (A pagamento).

**RECORDATI S.P.A.**

Sede Legale : in Milano, Via Matteo Civitali, 1  
Codice fiscale 00748210150

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

Titolare: RECORDATI S.p.A. - Via Civitali, 1 - Milano

Specialità medicinale: RECOTUSS SEDATIVO 2 mg/ml sciroppo - flacone da 100 ml (AIC n. 025273095)

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009 si informa dell'avvenuta approvazione, della seguente variazione, apportata in accordo al regolamento 1234/2008/CE.

Codice pratica: N1A/2011/994

Var. Tipo IAIN B.IV.1.a.1 - Change of a measuring device - Addition of a device which is not an integrated part of the primary packaging - Device with CE marking.

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

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

Un procuratore  
dott.ssa Annarita Franzì

T11ADD9028 (A pagamento).

**SIGMA-TAU I.F.R. S.P.A.**

Sede Legale : Roma, Viale Shakespeare n. 47

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano.*  
Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 274/07

Titolare: SIGMA-TAU I.F.R. S.p.A. - Viale Shakespeare n. 47 - 00144 Roma

Specialità medicinale: DRONAL 70 mg compresse

Confezione e numero di AIC: Tutte le confezioni - AIC n. 029054

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008:

Proc. di Mutuo Riconoscimento UK/H/0427/001/IA/033/G - Grouping n. UK/H/XXXX/IA/037/G conclusasi in data 14/01/2011. Cod. pratica CIA/2010/5769

Var. IA: B.I.a.2 Modifica nel procedimento di fabbricazione del principio attivo [Modifica minore nel processo di sintesi del principio attivo acido alendronico, del produttore autorizzato Lonza Inc.]

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: Maggio 2010

Un procuratore  
dott.ssa Mirella Franci

T11ADD8980 (A pagamento).

**PROGRAMMI SANITARI INTEGRATI S.R.L.**

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di Importazione Parallela di specialità medicinale per uso umano* (Comunicazione AIFA del 20/05/2011 - Provvedimento V&A/PC/1/216/2011-IP).

Titolare: Programmi Sanitari Integrati s.r.l., Via G. Lanza 3-20121 Milano C.F. 06966430636.

Specialità Medicinale: Betadine.

Confezione e numero di A.I.C.: 10% soluzione cutanea flacone 125 ml;

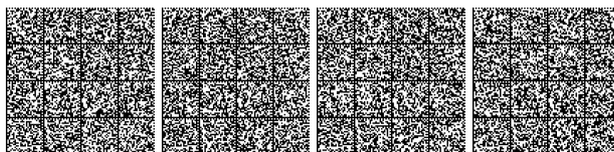
A.I.C. 037981014. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1084/2003:

1.Modifica secondaria di tipo I: Variazione dell'eccezione in Francia da nonoxinolo 9 a macrogol 9 lauryl ether.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi art. 14 D.Lgs. 178/91. Decorrenza modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *G.U.*

Il legale rappresentante  
dott.ssa Luisa Sessa

T11ADD8976 (A pagamento).



**PROGRAMMI SANITARI INTEGRATI S.R.L.**

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di Importazione Parallela di specialità medicinale per uso umano* (Comunicazione AIFA del 20/05/2011 - Provvedimento V&A/PC/I/215/2011-IP).

Titolare: Programmi Sanitari Integrati s.r.l., Via G. Lanza 3-20121 Milano C.F. 06966430636.

Specialità Medicinale: Mercilon.

Confezione e numero di A.I.C.: 0.15 mg + 0.02 mg compresse, 21 compresse;

A.I.C. 035293048. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1084/2003:

1.Modifica secondaria di tipo I: Variazione del numero di autorizzazione in Grecia in MA 65812/08/12-02-2009.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi art.14 D.Lgs. 178/91. Decorrenza modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *G.U.*

Il legale rappresentante  
dott.ssa Luisa Sessa

T11ADD8977 (A pagamento).

**SANDOZ S.P.A.**

Sede Legale : Largo U. Boccioni, 1 – 21040 Origgio (VA)

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

Titolare: Sandoz Spa - Largo U. Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA)

Medicinale: Famciclovir Sandoz 125 mg - 250 mg e 500 mg compresse rivestite con film

Codice AIC medicinale: 029173 - Confezioni: Tutte

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008

Grouping di variazioni Tipo IB n. B.II.d.2.d Sostituzione della procedura di prova del prodotto finito Uniformity of mass con Uniformity of dosage unit by content uniformity HPLC e Tipo IA n. B.II.d.1.d. Cancellazione di un parametro di specifica non significativo ("Identity by IR Nujol") - n. B.II.d.1.c Aggiunta di una nuova specifica del prodotto finito con corrispondente metodo (Aggiornamento dei limiti di Dissolution dopo 30 min per UV; aggiunta del limite per le sostanze correlate singole non note e sostanze correlate totali) - n. B.II.d.2.a Modifica minore di una procedura approvata (Identificazione UV e Identificazione, Titolo, Prodotti di Degradazione e Uniformity of dosage units by content uniformity).

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008

Grouping di variazioni Tipo IB n. B.I.b.2.e Modifica di una procedura di prova della sostanza attiva (Metalli pesanti; Palladio; Solventi residui) e Tipo IA n. B.I.b.1.c Aggiunta di

una nuova specifica della sostanza attiva con corrispondente metodo (impurezze singole HPLC; Identificazione IR) - n. B.I.b.1.b Restringimento delle specifiche del principio attivo - n. B.I.b.2.a Modifica minore di una procedura di prova approvata (Identificazione, Titolo e Sostanze correlate per HPLC)

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 di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore:  
dott.ssa Elena Marangoni

T11ADD8971 (A pagamento).

**EFFIK ITALIA S.P.A.**

Sede Legale : Cinisello Balsamo, 20092 - MI,  
Via A. Lincoln, 7/A  
Codice Fiscale e/o Partita IVA : 03151350968 -  
codice SIS 2349

*Pubblicazione di riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali*

Medicinale: ZOLODER 150 mg, 2 capsule rigide da 150 mg - AIC 037662020 - classe A, prezzo al pubblico 9,14.

Il suddetto prezzo, comprensivo delle riduzioni del 5% previste ai sensi delle determinazioni AIFA del 3 luglio 2006 e del 27 settembre 2006, entrerà in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del SSN, il giorno successivo a quello della sua pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore  
Luca Ivan Ardolino

T11ADD8978 (A pagamento).

**GERMED PHARMA SPA**

Sede Legale : Cinisello Balsamo (MI), Via Cesare Cantù 11  
Codice Fiscale e/o Partita IVA : 03227750969

*Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali*

LISINOPRIL E IDROCLOROTIAZIDE GERMED 20 mg+12,5 mg compresse - 14 compresse - AIC 038606101/M - classe A - Prezzo Euro 3,34

Il suddetto prezzo, non comprensivo delle riduzioni di cui alle determinazioni AIFA previste per il ripiano dello sfondamento del tetto di spesa, entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., il giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il legale rappresentante  
dott. Carlo Oliani

T11ADD8979 (A pagamento).



**MYLAN S.P.A.**

Sede Legale : in Via Vittor Pisani, 20 – 20124 Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA : n. 13179250157

*Modifica secondaria di un'Autorizzazione all'Immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano.*  
Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007, n. 274.

Specialità medicinale: AMLODIPINA MYLAN

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate - AIC N. 039799/M. Codice Pratica n. C1A/2011/684, Procedura n. UK/H/2746/01-02/IA/009, Var. tipo IA n. B.II.b.4 a): Aumento della dimensione di lotto massima registrata per il dosaggio da 5 mg (500.000 kg).

Specialità medicinale: MIRTAZAPINA MYLAN GENERICS ITALIA

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate - AIC N. 038014/M. Codice Pratica n. C1A/2010/6203, Procedura n. DK/H/0986/01-02/IA/023G, Grouping Variation:

- 5 Variazioni di Tipo IA in n. B.II.b.1a): Aggiunta di: Central Pharma Limited - UK, DHL Supply Chain (Italy) S.p.A., Rafarm - Greece, PharmLog Pharma Logistik GmbH - Germany, Logosys PKL Service GmbH & Ko KG - Germany, Zeta Analytical Ltd - UK come siti per l'imballaggio secondario. Eliminazione di: Merck Farma y Quimica S.L. - Spain, Generics [UK] Limited - UK, MPF BV - NL, Pharma Pack International BV - NL, Tjoa Pack BV - NL, Tjoa Pack Boskoop BV - NL, Pharma-pack Kft - HU.

- Variazione di Tipo IA in n. B.II.b.2.b)1): Aggiunta di: Zeta Analytical Ltd - UK come sito responsabile per il rilascio dei lotti. Eliminazione di: Biochem, Labor fur biologische und chemische Analytik GmbH - Germany, Mylan S.A.S. - FR.

- Variazione di Tipo IA n. B.II.b.2 a): Aggiunta di: Generics [UK] Limited - UK come sito responsabile per il controllo dei lotti. Eliminazione di: Merck Farma y Quimica S.L. - Spain, Mylan Dura GmbH - Germany, Mylan BV - NL, Mylan S.A.S. - FR.

Specialità medicinale: ESOMEPRAZOLO MYLAN GENERICS ITALIA

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate - AIC N. 040124/M. Codice Pratica n. C1B/2011/734, Procedura n. IS/H/0179/01-02/IB/004, Variazione IB foreseen n. C.I.2.a): Aggiornamento dell'RCP per quanto riguarda i paragrafi 4.4 e 4.5.

Specialità medicinale: PRAMIGEN

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate - AIC N. 039847/M. Codice Pratica n. C1B/2011/563, Procedura n. IT/H/0193/01-02-03-04-05/IB/003, Variazione Tipo IB n. C.I.z): Modifica della periodicità di trasmissione degli PSUR.

Specialità medicinale: GABAPENTIN MYLAN GENERICS ITALIA

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate - AIC N. 036607/M. Codice Pratica n. C1B/2010/3607, Procedura n. DK/H/0479/001-003/IB/043/G, Grouping Variation:

- Var. tipo IA in n. B.I.a.1a): Aggiunta del sito Malladi Drugs & Pharmaceuticals Limited, India, come nuovo produttore API.

- N. 2 Var. tipo IA n. B.I.b.1b): Rafforzamento dei limiti delle specifiche delle impurezze totali e del solvente residuo metanolo;

- N. 2 Var. tipo IA n. B.I.b.1c): Aggiunta di due nuove specifiche: aspetto della soluzione e ricerca delle sostanze correlate;

- Var. tipo IB n. B.I.b.2a): Aggiunta di un nuovo metodo di identificazione (spettro *ATR*);

- N. 2 Var. tipo IB n. B.I.b.2e): aggiunta di un metodo GC per il riconoscimento dei solventi residui (USP) e di un metodo HPLC (EP) per la determinazione del titolo);

- N. 2 Var. tipo IA n. B.I.c.2b): aggiunta di un metodo di prova per la determinazione del peso ("Grams per square metre") e del metodo di prova "non-volatile residue of extracts" per il sito Malladi.

- Var. tipo IA n. B.I.c.2c): soppressione di un parametro di specifica non significativo ("electric intensity").

Specialità medicinale: ACARBOSIO MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate - AIC N. 038835/M. Codice Pratica n. C1A/2011/1033, Procedura n. DE/H/0869/01-02/IA/004, Variazione Tipo IA n. B.II.d.2.a): Modifica minore di una procedura di prova per la determinazione del titolo del prodotto finito.

Specialità medicinale: MICOFENOLATO MOFETILE MYLAN

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate - AIC N. 040252/M. Codice Pratica n. C1B/2011/808, Procedura n. UK/H/2857/01/IB/003, Variazione di Tipo IB unforeseen n. B.II.e.1.z): Modifica della descrizione dell'essiccante nei flaconi bottiglie in HDPE.

Specialità medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate - AIC N. 036969/M. Codice Pratica n. C1A/2011/247, Procedura n. DE/H/0208/04/IA/045, Variazione di Tipo IA in n. B.II.b.1.a): Aggiunta di DHL Supply Chain (Italy) S.p.A. come sito per il confezionamento secondario.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 14 del D.L.vo 178/91 e successive modificazioni ed integrazioni. Decorrenza della Modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Procuratore  
Maria Luisa Del Buono

T11ADD9019 (A pagamento).



**ACTAVIS ITALY S.P.A.**

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

Titolare: Actavis Italy S.p.A. - Via Luigi Pasteur, 10 - 20014 Nerviano (MI).

Medicinale: Piperacillina Tazobactam Actavis

Codice Pratica: C1A/2010/6159 - Procedura n. SE/H/0777/001-002/IA/001g

Confezioni e numeri A.I.C.: 2 g/0,25g; 4 g/0,5 g polvere per soluzione iniettabile o per infusione - tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 039577/M.

Variazione di tipo Grouping IA n. B.II.b.1 a); IA n. B.II.b.2 b) 1: Aggiunta di Prestige Promotion GmbH - Lindigstr.6 - 63801 Kleinostheim - Germania quale sito di confezionamento secondario. Aggiunta di Actavis Deutschland GmbH & Co.KG - Elisabeth-Selbert-Str.1 - 40764 Langenfeld - Germania quale sito per il rilascio dei lotti.

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.*

Regulatory Affairs Manager :  
Lorena Verza

T11ADD9015 (A pagamento).

**ACTAVIS GROUP PTC EHF**

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

Titolare: ACTAVIS Group PTC ehf - Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður (Islanda)

Medicinale: Simvastatina Actavis PTC

Confezioni e numeri A.I.C.: 10 mg; 20 mg; 40 mg compresse rivestite con film - tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 038821/M

Codice Pratica: C1B/2010/3756 - Procedura n. NL/H/1177/001-003/IB/024

Variazione di tipo IB n. A.2 b): Modifica del nome del prodotto medicinale in Danimarca.

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

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

Un procuratore:  
Lorena Verza

T11ADD9016 (A pagamento).

**ACTAVIS ITALY S.P.A.**

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

Titolare: Actavis Italy S.p.A. - Via Luigi Pasteur, 10 - 20014 Nerviano (MI).

Medicinale: Gemcitabina Actavis

Codice Pratica: C1B/2010/3564 - Procedura n. NL/H/1236/001/IB/011

Confezioni e numeri A.I.C.: 38 mg/ml polvere per soluzione per infusione -tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 038879/M.

Variazione di tipo IB n. A.2 b): Modifica del nome del prodotto medicinale in Finlandia.

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.*

Regulatory Affairs Manager :  
Lorena Verza

T11ADD9017 (A pagamento).

**RKG S.R.L.**

Sede Legale : Via Ciro Menotti 1/A - Milano

Codice fiscale: 11274810156

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

Titolare AIC: RKG S.r.l.-Via Ciro Menotti 1/A-Milano

Medicinale: INIBEN

Confezioni e numeri di AIC: "1 mg compresse rivestite con film" 28 compresse in blister PVC/PVDC/AL - AIC 039608017/M.

Codice pratica: C1A/2011/869 - Procedura n. IE/H/193/001/IA/002/G

Grouping of variations di tipo IAin- B.II.b.1.b) e B.II.b.1.a) - Aggiunta di un sito alternativo responsabile del confezionamento primario e secondario del prodotto finito: confezionamento primario presso Millmount Healthcare Limited, Units 5-7 Navan Enterprise Centre, Trin Road, Co. Meath, Irlanda; confezionamento secondario presso Millmount Healthcare Limited, Block 7, City North Business Camps, Stamullen, Co. Meath, Irlanda.

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

L'amministratore unico:  
dott. Paolo Giorgetti

T11ADD9039 (A pagamento).



**BIOTEST PHARMA GMBH  
DREIEICH-GERMANIA**

*Modifica secondaria di una autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano.*  
(Comunicazione AIFA/V&A/P/56236 del 26/05/2011)  
Codice pratica: C1B/2011/399

Titolare AIC: Biotest Pharma GmbH - Landsteinerstrasse  
5 - D-63303 Dreieich (Germania)

Specialità medicinale: HAEMOCTIN

Confezioni e numeri AIC

- Haemoctin "250 U.I. - AIC 038541013/M
- Haemoctin "500 U.I. - AIC 038541025/M
- Haemoctin "1000 U.I. - AIC 038541037/M

Modifica secondaria di una autorizzazione alla immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata a seguito di notifica regolare da parte dell'AIFA e ai sensi del regolamento 1234/2008/CE:

Variatione Tipo IB - B.V.a. 1 b: First-time inclusion of a new Plasma Master File not affecting the properties of the finished product.

Procedura europea: DE/H/0478/001-003/IB/011

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

Amministratore delegato - Biotest Italia  
dott. G.Tagliabue

T11ADD9024 (A pagamento).

**BAXTER S.P.A**

Sede Legale : Piazzale dell'Industria, 20  
Codice Fiscale e/o Partita IVA : 00492340583

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

Codice pratica C1A/2010/6657

Procedura di Mutuo Riconoscimento: DK/H/590/001-006/IA/013

Titolare: Baxter S.p.A.

Specialità Medicinale: FIXIONEAL

AIC N. 036567/M e 036573/M

Variatione di Tipo IA B.III.1 a) 2 - Aggiornamento certificato di conformità alla Farmacopea Europea per il principio attivo Glucosio monoidrato fornito da Cargill S.L.U. (Martorell, Barcellona)

R1-CEP 1997-059-Rev.03

Un procuratore  
dott.ssa Simona Mancinelli

T11ADD9029 (A pagamento).

**BRACCO S.P.A.**

Sede Sociale Milano - Via E. Folli, 50  
Codice Fiscale e/o Partita IVA : 00825120157

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano.*  
Modifica apportata ai sensi del D.Lgs n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE n. 1234/2008.

Specialità medicinale: XAMAMINA

Confezioni : "50 mg capsule molli" AIC 002955058

2 capsule ; AIC 002955060 6 capsule ; AIC 002955072  
10 capsule ; "Bambini 25 mg capsule molli" AIC 002955108

6 capsule. Titolare AIC: BRACCO S.p.A.

Tipologia variazione: Grouping of variations Tipo IA (n. 5 variazioni). Codice Pratica : N1A/2011/970.

Tipo di Modifica : B II d 1 d) Eliminazione specifica "Uniformità di peso" ; B II d 1 d) Eliminazione specifica "Peso medio" ; B II d 1 c) Aggiunta specifica "Uniformità delle unità di dosaggio" ; B III 2 b) Modifica al fine di conformarsi ad un aggiornamento della monografia applicabile della farmacopea europea (Metodo TAMC / TYMC / Microrganismi patogeni); B III 2 a) 2 Modifica delle specifiche di un eccipiente che non figurava nella farmacopea europea al fine di conformarsi alla farmacopea europea (da sorbitani - sorbitolo - mannitolo miscela a sorbitolo liquido parzialmente deidratato). I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Data di implementazione : 28/04/2011.

Un procuratore  
dott.ssa Anna Fasola

T11ADD9030 (A pagamento).

**BRUNO FARMACEUTICI S.P.A.**

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

Titolare: Bruno Farmaceutici S.p.A., via delle Ande n. 15 - 00144 Roma

Modifiche apportate ai sensi del regolamento n. 1234/2008:

- Specialità medicinale: IBUFIZZ  
"400 mg compresse effervescenti" 10 compresse - A.I.C. 034602019

"400 mg compresse effervescenti " 30 compresse - A.I.C. 034602021

1. Codice Pratica: N1A/2011/904

Tipo (IA) A.7 - eliminazione sito produzione del principio attivo ibuprofene sodico Dipharma Francis - Italia;

2. Codice Pratica : N1A/2011/903

Tipo (IA) A.7 - eliminazione sito produzione del principio attivo ibuprofene sodico Knoll Pharma Chemicals. J - England;



- Specialità medicinali:

IBUFISS - "400 mg compresse effervescenti" 10 compresse - A.I.C. 034602019; "400 mg compresse effervescenti" 30 compresse - A.I.C. 034602021;

IDRACAL - "1000 mg compresse effervescenti" 3 tubi da 10 cpr - A.I.C. 033486010;

DELIPRAMIL - "5 mg compresse effervescenti" 20 cpr - A.I.C. 035487014;

PARACETAMOLO E VITAMINA C BRUNO FARMACEUTICI - "330 mg + 200 mg compresse effervescenti" 20 compresse divisibili - A.I.C. 035828019;

Codice Pratica: N1A/2011/884

Grouping variation contenente n. 4 variazioni Tipo (IAin) A.5.a - modifica dell'indirizzo del produttore di prodotto finito, E-Pharma Trento S.p.A. - Italia.

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

Regulatory Affairs  
dott.ssa Mariolina Bruno

T11ADD9025 (A pagamento).

### WYETH CONSUMER HEALTHCARE SPA

Sede Legale : via Puccini 3, 20121 Milano  
c.f. 00735010159

*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: Wyeth Consumer Healthcare SpA, via Puccini 3 - 20121 Milano

SPECIALITA' MEDICINALE: C-TARD

CONFEZIONI E NUMERI DI AIC: 500 mg capsule rigide a rilascio prolungato, 20 e 60 capsule - AIC n. 021115

MODIFICHE APPORTATE AI SENSI DEL REGOLAMENTO (CE) 1234/2008:

CODICE PRATICA N1A/2011/908: 1 variazione tipo IA B.III.1b)2 e 1 variazione tipo IA B.III.1b)3: aggiornamento di un certificato di conformità alla farmacopea europea (R1-CEP 2003-172-Rev 00) relativo al rischio TSE per l'eccepiante gelatina, presentato da un fabbricante già autorizzato (Gelita Group);

CODICE PRATICA N1A/2011/909: 1 variazione tipo IA B.III.1b)2 e 1 variazione tipo IA B.III.1b)3: aggiornamento di un certificato di conformità alla farmacopea europea (R1-CEP 2000-344-Rev 02) relativo al rischio TSE per l'eccepiante gelatina, presentato da un fabbricante già autorizzato (Nitta Gelatin)

CODICE PRATICA N1A/2011/910: 1 variazione tipo IA B.III.1b)2: presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea (R1-CEP 2004-022-Rev 00) relativo al rischio TSE per l'eccepiante gelatina, presentato da un fabbricante già autorizzato (PB Leiner)

CODICE PRATICA N1A/2011/911: 1 variazione tipo IA B.III.1b)2 e 2 variazioni tipo IA B.III.1b)3: aggiornamento di un certificato di conformità alla farmacopea europea (R1-CEP 2002-110-Rev 00) relativo al rischio TSE per l'eccepiante gelatina, presentato da un fabbricante già autorizzato (PB Gelatins)

CODICE PRATICA N1A/2011/912: 1 variazione tipo IA B.III.1b)2 e 2 variazioni tipo IA B.III.1b)3: aggiornamento di un certificato di conformità alla farmacopea europea (R1-CEP 2001-211-Rev 01) relativo al rischio TSE per l'eccepiante gelatina, presentato da un fabbricante già autorizzato (Sterling Gelatin)

CODICE PRATICA N1A/2011/913: 1 variazione tipo IA B.III.1b)2 e 3 variazioni tipo IA B.III.1b)3: aggiornamento di un certificato di conformità alla farmacopea europea (R1-CEP 2000-029-Rev 02) relativo al rischio TSE per l'eccepiante gelatina, presentato da un fabbricante già autorizzato (Rousselot SAS)

CODICE PRATICA N1A/2011/914: 1 variazione tipo IA B.III.1b)2 e 4 variazioni tipo IA B.III.1b)3: aggiornamento di un certificato di conformità alla farmacopea europea (R1-CEP 2000-027-Rev 01) relativo al rischio TSE per l'eccepiante gelatina, presentato da un fabbricante già autorizzato (Rousselot SAS)

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

Un procuratore speciale:  
dott.ssa Ornella Parma

T11ADD9023 (A pagamento).

### WYETH CONSUMER HEALTHCARE SPA

Sede Legale : via Puccini 3, 20121 Milano  
c.f. 00735010159

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

TITOLARE: Wyeth Consumer Healthcare SpA, via Puccini 3 - 20121 Milano

SPECIALITA' MEDICINALE: Tamarine

CONFEZIONE E NUMERO DI AIC:

8% + 0,39% sciroppo al sorbitolo, flacone 140 g

AIC n. 021528106

MODIFICHE APPORTATE AI SENSI DEL REGOLAMENTO (CE) 1234/2008:

CODICE PRATICA N1A/2011/737: 2 variazioni Tipo IA n. B.II.c.1.c): Soppressione di parametri di specifica non significativi (TLC e titolo) dell'eccepiante Glycyrrhiza Glabra e 1 variazione Tipo IA n. B.II.c.1.b): Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con il suo metodo di prova (Chromatographic distribution HPLC) dell'eccepiante Glycyrrhiza Glabra.



CODICE PRATICA N1A/2011/741: 3 variazioni Tipo IA n. B.II.c.1.c): Soppressione di parametri di specifica non significativi (Titolo; determinazione quantitativa oli volatili ed identificazione oli volatili e determinazione semi-quantitativa del coriandolo) dell'eccepiante Coriandolo e 1 variazione Tipo IA n. B.II.c.1.b) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con il suo metodo di prova (Chromatographic distribution HPLC) dell'eccepiante Coriandolo.

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

Un procuratore speciale:  
dott.ssa Ornella Parma

T11ADD9022 (A pagamento).

### FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

*Codice Pratica: C1B/2011/139*

N° di Procedura Europea: PT/H/0197/001-002/IB/007

Specialità Medicinale PANTOPRAZOLO FIDIA (codice AIC 039114/M) - 20 mg e 40 mg compresse gastroresistenti

Confezioni: 018 - 020 - 032 - 044 - 057 - 069 - 071 - 083/M

Titolare AIC: Fidia Farmaceutici S.p.A. - Via Ponte della Fabbrica 3/A - 35031 Abano Terme (PD)

Tipologia variazione: C.I.1b

Tipo di Modifica: modifica stampati ex art.30-31 Direttiva 2001/83/CE

Modifica Apportata: aggiornamento di SPC e PIL in linea con la Decisione della Commissione Europea del 15/04/2010

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4 e 5 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC

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

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

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

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

Direttore generale  
dott. Lanfranco Callegaro

T11ADD8982 (A pagamento).

### ACARPIA SERVIÇOS FARMACEUTICOS LDA

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano - modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE, cod. pratica N1B/2011/680.*

Titolare: Acarpiã Serviços Farmaceuticos LDA, Rua Dos Murcas 88, 9000 Funchal (Portogallo)

Specialità Medicinale: LIMICAN

Confezioni e numeri di A.I.C.:

- Soluzione iniettabili - 6 fiale 50mg/ 2ml - AIC n. 025575034

- 50mg compresse - 20 compresse - AIC n. 025575010

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE: GROUPING Variazione tipo IB, B.I.b.1.z: Modifica di specifica già approvata con definizione più accurata della stessa (derivato "2-OH": da negativo con reazione colorimetrica minore o uguale a 0.1%) con corrispondente nuovo metodo di prova (HPLC) e variazione tipo IB, B.I.b.2.e: sostituzione di una procedura di prova del principio attivo (determinazione delle impurezze da metodo TLC a metodo HPLC).

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

Il legale rappresentante  
Alfredo Serica

T11ADD9032 (A pagamento).

### 1X2 PHARMA SRL

Sede Legale in Via Leonardo da Vinci, 154 - Trezzano sul Naviglio, 20090 Milano

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

Medicinali, confezioni e numeri di A.I.C.: ERITROCINA, 007893047 «250 mg compresse rivestite con film» 12 compresse; 007893124, «0,1% granulato per sospensione orale» flacone da 50 g; 007893151 «200 mg compresse masticabili» 12 compresse; 007893163 «500 mg granulato per sospensione orale» 12 bustine; 007893175 «1000 mg granulato per sospensione orale» 6 bustine; 007893187 «10% granulato per sospensione orale» flacone 100 ml; 007893199 «600 mg compresse rivestite con film» 12 compresse. Codice pratica N1A/2011/111 - Modifica Tipo IA n. A.7 Eliminazione di Abbott Chemical Inc, Barceloneta, Porto Rico quale sito di produzione del principio attivo. I lotti già prodotti alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta, ai sensi dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219/2006. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data della loro pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore:  
dott. Sante Di Renzo

TS11ADD8899 (A pagamento).



**1 X 2 PHARMA - S.R.L.**

Trezzano sul Naviglio (MI), via Leonardo da Vinci n. 154

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialita' medicinale per uso umano.*  
(Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 - Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE).

Medicinale, confezioni e numeri di A.I.C.: ERITROCINA, 007893199 «600 mg - 12 compresse rivestite con film», codice pratica N1B/2011/77, Grouping of Variations che comprende: Tipo IA<sub>IN</sub> n.B.III.1.a)1, Tipo IA n.B.III.1.a.2, Tipo IA n.B.III.1.a.2, Tipo IA n.B.III.1.a.2, Tipo IB foreseen by default n.B.III.1.a.1, Tipo IA n.B.III.1.a.2, Tipo IA n.B.III.1.a.2 - Passaggio da DMF a CEP: R01-CEP 1999-138-Rev 02 per il principio attivo Eritromicina Etilsuccinato da parte del produttore già approvato: Abbott Laboratories e relative revisioni di tutti i CoS intermedi: R00-CEP 1999-138-Rev 01, R00-CEP 1999-138-Rev 02, R00-CEP 1999-138-Rev 03, R01-CEP 1999-138-Rev 00, R01-CEP 1999-138-Rev 01. I lotti già prodotti alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta, ai sensi dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219/2006. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data della loro pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore:  
dott. Sante Di Renzo

TS11ADD8900 (A pagamento).

**HEXAL S.P.A.**

Sede Legale : in I-20041-Agrate Brianza (MI),  
Via Paracelso, 16  
Codice Fiscale n. 04929081000

*Avviso di rettifica*

In riferimento all'inserzione n.T11ADD8407 apparsa sulla *Gazzetta Ufficiale* n.64 del 07/06/2011 relativa al medicinale LANSOPRAZOLO HEXAL, dove è scritto: "Modifica delle condizioni di conservazione del prodotto finito" leggasi: "Modifica delle condizioni di stoccaggio del bulk".

Un procuratore:  
dott.ssa Elena Marangoni

T11ADD9034 (A pagamento).

**PROCTER & GAMBLE SRL**

*Cod SIS 2125*

Viale Giorgio Ribotta, 11 - 00144 Roma  
Codice Fiscale e/o Partita IVA : 05858891004

*Avviso di annullamento.*

In riferimento alla pubblicazione avvenuta in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n.59 il 24/05/2011 avente il codice redazionale T11ADD7826, si comunica che tale avviso è da ritenersi annullato.

Un procuratore  
Alessia Antonini

T11ADD9037 (A pagamento).

ALFONSO ANDRIANI, *redattore*  
DELIA CHIARA, *vice redattore*



5<sup>a</sup> SERIE SPECIALE - PARTE SECONDA

**MODALITÀ E TARIFFE PER LE INSERZIONI**

Ministero dell'Economia e delle Finanze - Decreto 24 dicembre 2003 (G.U. n. 36 del 13 febbraio 2004)

**MODALITÀ**

I testi delle inserzioni nella *Gazzetta Ufficiale* possono essere inviati per posta al seguente indirizzo: IPZS - Ufficio inserzioni G.U. - Via Salaria, 1027 - 00138 Roma oppure consegnate a mano direttamente allo sportello dell'Istituto sito in Via Principe Umberto 4, 0185 Roma.

La pubblicazione dell'inserzione nella *Gazzetta Ufficiale* viene effettuata il 6° giorno feriale successivo a quello del ricevimento da parte dell'Ufficio inserzioni.

I testi delle inserzioni devono pervenire in originale, trascritti a macchina o con carattere stampatello, redatti su carta da bollo o uso bollo, con l'applicazione di una marca da Euro 14,62 ogni quattro pagine o 100 righe; eventuali esenzioni da tale imposta dovranno essere documentate all'atto della presentazione o dell'invio.

L'importo delle inserzioni inoltrate per posta deve essere versato sul conto corrente postale n. 16715047 intestato a ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO S.P.A. - ROMA.

Sul certificato di allibramento è indispensabile indicare la causale del versamento.

Per le inserzioni consegnate direttamente allo sportello dell'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato di Roma, il pagamento è in contanti. Qualora l'inserzione venga presentata per la pubblicazione da persona diversa dal firmatario, è necessaria delega scritta rilasciata dallo stesso e il delegato deve esibire documento personale valido.

Nei prospetti ed elenchi contenenti numeri (costituiti da una o più cifre), questi dovranno seguire l'ordine progressivo in senso orizzontale. Per esigenze tipografiche, ogni riga può contenere un massimo di sei gruppi di numeri.

Le inserzioni, a norma delle vigenti disposizioni di legge in materia, devono riportare, in originale, la firma chiara e leggibile del responsabile della richiesta; il nominativo e la qualifica del firmatario devono essere trascritti a macchina o con carattere stampatello.

Tutti gli avvisi devono essere corredati delle generalità e del preciso indirizzo del richiedente, nonché del codice fiscale o del numero di partita IVA.

Per ogni inserzione viene rilasciata regolare fattura.

Per le «convocazioni di assemblea» e per gli «avvisi d'asta» è necessario che la richiesta di inserzione pervenga all'Ufficio inserzioni almeno otto giorni di calendario prima della data di scadenza dei termini di pubblicazione dell'avviso di «convocazione di assemblea», nonché di quello di pubblicazione dell'«avviso d'asta» stabilito dalle norme vigenti in materia.

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

Gli avvisi da inserire nel Bollettino estrazione titoli (supplemento straordinario alla *Gazzetta Ufficiale*) saranno pubblicati alla fine della decade mensile successiva a quella relativa alla data di presentazione.

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

Quale giustificativo dell'inserzione viene inviata per posta prioritaria una copia del fascicolo della *Gazzetta Ufficiale* nel quale è riportata l'inserzione.

**TARIFFE (\*)**

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

**Annunci commerciali**  
Per ogni riga o frazione di riga

Densità di scrittura  
fino ad un massimo di 77 caratteri/riga

€ 20,24

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

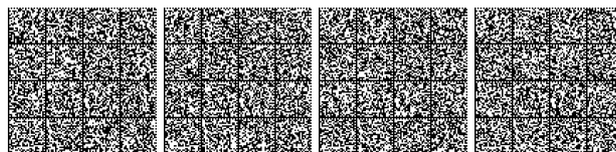
Densità di scrittura  
fino ad un massimo di 77 caratteri/riga

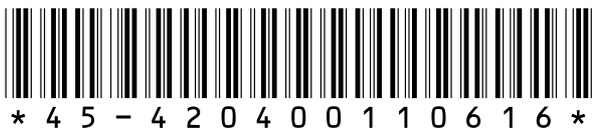
€ 7,95

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

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

(\*) Nei prezzi indicati è compresa l'IVA 20%.





€ 2,00

