

GAZZETTA UFFICIALE



DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE SECONDA

Roma - Sabato, 3 settembre 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
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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

FOGLIO DELLE INSERZIONI

AVVISO AGLI INSERZIONISTI

Si comunica che lo sportello per la consegna manuale delle inserzioni ed il punto vendita Gazzetta Ufficiale siti in via Principe Umberto 4, sono stati trasferiti nella nuova sede di Piazza G. Verdi, 1 - 00198 Roma.

Le inserzioni inviate per posta o corriere dovranno invece essere indirizzate all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato - Ufficio Inserzioni - Via Salaria, 1027 - 00138 Roma.

SOMMARIO

ANNUNZI COMMERCIALI		
Convocazioni di assemblea		
BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI BELLEGRA S.C. <i>Avviso di convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria (T11AAA12279)</i>	<i>Pag. 1</i>	
BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI PIOVE DI SACCO SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Convocazione di assemblea (TC11AAA12218)</i>	<i>Pag. 2</i>	
MANTOVABANCA 1896 CREDITO COOPERATIVO - SOCIETÀ COOPERATIVA IN A.S. <i>Avviso di convocazione di assemblea ordinaria (T11AAA12257).</i>	<i>Pag. 1</i>	
SIDA IMPIANTI SPA <i>Convocazione di assemblea (TC11AAA12234)</i>	<i>Pag. 1</i>	
SOCIETÀ ITALIANA PER CONDOTTE D'ACQUA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TS11AAA12235)</i>		<i>Pag. 2</i>
Altri annunci commerciali		
ALLIANCE AUTO LOANS - ITALY S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti pro-soluto (ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007. (T11AAB12245).</i>	<i>Pag. 3</i>	
BANCA DI PERUGIA - CREDITO COOPERATIVO <i>Contratto di cessione di rapporti giuridici in blocco tra banche (TS11AAB12222)</i>	<i>Pag. 7</i>	



**BANCA DI SALERNO CREDITO COOPERATIVO
SOCIETÀ COOPERATIVA**

Avviso di cessione di crediti pro soluto - ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (il "Decreto Legislativo 385/1993") - ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice della Privacy"). (T11AAB12233). Pag. 4

FF FINANCE S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto dell'articolo 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge 130/99") e dell'articolo 58 del decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (il "D.lgs. 385/93"). (T11AAB12299). Pag. 5

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami
TRIBUNALE CIVILE DI PAOLA

Atto di citazione per usucapione (TS11ABA12213). Pag. 11

TRIBUNALE CIVILE DI PAOLA

Atto di citazione per usucapione (TS11ABA12212). Pag. 11

TRIBUNALE DI PADOVA

Estratto ex art. 150 c.p.c. (T11ABA12262). Pag. 12

TRIBUNALE DI PORDENONE

Notifica per pubblici proclami (T11ABA12280). Pag. 12

Ammortamenti
TRIBUNALE DI MANTOVA

Ammortamento libretti di risparmio al portatore (T11ABC12249). Pag. 12

TRIBUNALE DI PADOVA

Ammortamento libretto di deposito al portatore (T11ABC12256). Pag. 13

TRIBUNALE DI PARMA

Ammortamento certificato azionario (T11ABC12283) Pag. 12

TRIBUNALE DI TORINO

Ammortamento cambiario (TC11ABC12169). Pag. 13

TRIBUNALE DI URBINO

Ammortamento libretto di risparmio (T11ABC12294) Pag. 13

TRIBUNALE ORDINARIO DI PATTI

Ammortamento di libretto bancario al portatore (TC11ABC12215). Pag. 13

TRIBUNALE ORDINARIO DI TERNI

Ammortamento libretto di risparmio (TC11ABC12211) Pag. 12

Eredità
**TRIBUNALE DI GENOVA IN COMPOSIZIONE
MONOCRATICA**

Eredità giacente di Giuliano Ubaldo (TC11ABH12214) Pag. 13

TRIBUNALE DI GENOVA

Eredità Giacente (T11ABH12296). Pag. 13

Riconoscimenti di proprietà
TRIBUNALE DI LUCERA

Riconoscimento proprietà per usucapione (TC11ABM12209). Pag. 14

Proroga termini
**PREFETTURA DI MODENA Ufficio Territoriale del
Governato**

Mancato funzionamento della normale attività in data 18 luglio 2011 (TC11ABP12170). Pag. 14

Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta
TRIBUNALE DI BOLZANO

Dichiarazione di morte presunta (TC11ABR12174). Pag. 14

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione
**OVER COOP SOCIETÀ COOPERATIVA A RE-
SPONSABILITÀ LIMITATA IN LIQUIDAZIO-
NE COATTA AMMINISTRATIVA EX ART. 2545
TERDECIES C.C.**

Deposito bilancio finale di liquidazione (T11ABS12285). Pag. 14

**S.P.A. INDUSTRIE AERONAUTICHE E MECCA-
NICHE RINALDO PIAGGIO IN AMMINISTRA-
ZIONE STRAORDINARIA (D.M. 28/11/94 - G.U.
N. 281 DEL 1/12/94)**

Avviso ai creditori (T11ABS12295). Pag. 14



ALTRI ANNUNZI

Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici

A.C.R.A.F. S.P.A AZIENDE CHIMICHE RIUNITE
ANGELINI FRANCESCO*Pubblicazione di riduzione del prezzo al pubblico di medicinali (T11ADD12247)* Pag. 17

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274. (T11ADD12259). Pag. 15

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Comunicazione riduzione prezzo al pubblico di specialità medicinali. (T11ADD12231) Pag. 15

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. (T11ADD12244). Pag. 34

ACTAVIS GROUP PTC EHF

Avviso di rettifica (T11ADD12243) Pag. 34

ALMIRALL S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano (T11ADD12274) Pag. 25

ALMIRALL S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. (T11ADD12273). Pag. 25

ANGENERICO S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano, apportata ai sensi del D.lgs 29 dicembre 2007 n. 274 (T11ADD12258). Pag. 16

ANGENERICO S.P.A.

Pubblicazione di riduzione del prezzo al pubblico di medicinali (T11ADD12246) Pag. 16

ASTRAZENECA AB SÖDERTÄLJE - SVEZIA

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. (T11ADD12254) Pag. 20

ASTRAZENECA S.P.A.

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. (T11ADD12252). Pag. 19

ASTRAZENECA S.P.A.

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. (T11ADD12253). Pag. 19

BRACCO S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano, apportate ai sensi del D.lgs n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE n. 1234/2008 (T11ADD12297). Pag. 30

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). (T11ADD12298) Pag. 29

CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Modifica secondaria di un'AIC di medicinale per uso umano, apportata ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i. (TC11ADD12173) Pag. 29

CHIESI FARMACEUTICI SPA

Modifica secondaria di un'AIC di medicinale per uso umano, apportata ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i. (TC11ADD12171) Pag. 28

DOC GENERICI S.R.L.

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. (T11ADD12271) Pag. 21

DOC GENERICI S.R.L.

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. (T11ADD12272) Pag. 23

DOC GENERICI S.R.L.

Riduzione di prezzo al pubblico di specialità medicinali (T11ADD12308) Pag. 21

FARMAKOPEA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m. (T11ADD12312) Pag. 17

FARMAKOPEA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m. (T11ADD12248) Pag. 18

FISIOPHARMA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE del 24 novembre 2008. (T11ADD12278) Pag. 27

GIULIANI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.L.vo 29 dicembre 2007, n. 274 Codice Pratica: N1A/2011/716 (T11ADD12304)</i>	Pag. 30	MAX FARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. (Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE). (T11ADD12277).....</i>	Pag. 26
GRUPPO LEPETIT SRL <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 (T11ADD12261).....</i>	Pag. 21	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. (T11ADD12305)</i>	Pag. 30
HEXAL S.P.A. <i>Modifica secondaria 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). (T11ADD12260).....</i>	Pag. 21	PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Pubblicazione del prezzo al pubblico di specialità medicinali (T11ADD12306)</i>	Pag. 31
I.G. FARMACEUTICI DI IRIANNI GIUSEPPE <i>Pubblicazione di riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali. (T11ADD12275)</i>	Pag. 25	PHARMEG S.R.L. <i>Pubblicazione di riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali. (T11ADD12276)</i>	Pag. 26
LA FARMOCHIMICA ITALIANA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T11ADD12221)</i>	Pag. 31	PIERRE FABRE ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. (Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE). (T11ADD12301).....</i>	Pag. 26
LA FARMOCHIMICA ITALIANA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T11ADD12220)</i>	Pag. 31	PIERRE FABRE ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. (Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE). (T11ADD12302).....</i>	Pag. 29
LABORATOIRES THEA <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n° 274 (T11ADD12307).....</i>	Pag. 28	PRODOTTI FORMENTI S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 274/07 (T11ADD12232)</i>	Pag. 15
LABORATOIRES THEA <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n° 274 (T11ADD12309).....</i>	Pag. 28	ROCHE 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 dicembre 2007, n. 274 (Regolamento (CE) n. 1234/2008): Medicinali, confezioni e numeri di AIC: (T11ADD12237).....</i>	Pag. 17
LABORATORIOS CASEN FLEET S.L.U. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T11ADD12286).....</i>	Pag. 27	ROCHE 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 dicembre 2007, n. 274 (Regolamento (CE) n. 1234/2008). Medicinali, confezioni e numeri di AIC: (T11ADD12236).....</i>	Pag. 16
MASTER PHARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'AIC di medicinale per uso umano, apportata ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i. Comunicazione Agenzia Italiana del Farmaco del 13 luglio 2011. Codice pratica: N1A/2011/1347. (T11ADD12172).....</i>	Pag. 30	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 (T11ADD12264).....</i>	Pag. 32



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 (T11ADD12265).....</i>	Pag. 32	SO.SE.PHARM S.R.L. <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. (T11ADD12251) .</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 (T11ADD12267).....</i>	Pag. 33	TEVA ITALIA S.R.L. <i>Comunicato di riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali (T11ADD12255).....</i>	Pag. 35
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 (T11ADD12268).....</i>	Pag. 33	TEVA ITALIA S.R.L. <i>Avvisi di rettifica (T11ADD12310)</i>	Pag. 35
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 (T11ADD12269).....</i>	Pag. 33	ZAMBON ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29/12/2007, n. 274. (T11ADD12284).....</i>	Pag. 27
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 (T11ADD12270).....</i>	Pag. 33	Valutazione impatto ambientale	
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 (T11ADD12270).....</i>	Pag. 33	COMUNE DI POZZALLO (RG) <i>Avviso di assoggettabilità ambientale (T11ADE12238).</i>	Pag. 35
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 (T11ADD12266).....</i>	Pag. 34	ENAC ENTE NAZIONALE AVIAZIONE CIVILE <i>Richiesta di verifica di assoggettabilità alla procedura di valutazione di impatto ambientale. "Revisione del piano di sviluppo aeroportuale (Masterplan 2009-2015) dell'aeroporto di Torino Caselle (TO) - Strada S. Maurizio, 12 - 10072 Caselle Torinese (TO)" (T11ADE12311) . .</i>	Pag. 36
SANOFI-AVENTIS S.P.A. <i>Avviso di rettifica (T11ADD12303)</i>	Pag. 34	SOLVEKO S.P.A. <i>Valutazione di impatto ambientale (T11ADE12300) . .</i>	Pag. 35
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 (T11ADD12263).....</i>	Pag. 32	Costruzione ed esercizio di linee elettriche	
		EZECHIELE SRL <i>Avviso pubblico (T11ADQ12239)</i>	Pag. 36





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

MANTOVABANCA 1896 CREDITO COOPERATIVO – SOCIETÀ COOPERATIVA IN A.S.

Sede in Asola (MN), Viale della Vittoria n. 1
Registro delle imprese: di Mantova –
Codice Fiscale n. 01625640204

Iscritta all'Albo società cooperative al n. A159252

Iscritta all'Albo delle banche

Aderente al Fondo di Garanzia dei Depositanti ed al Fondo di Garanzia degli Obbligazionisti del Credito Cooperativo

Avviso di convocazione di assemblea ordinaria

I signori Soci della Mantovabanca 1896 - Credito Cooperativo, società cooperativa in A.S. sono convocati in assemblea generale presso il Palazzetto dello Sport di Casalmoro (MN), Via IV novembre n. 41/A per il giorno 24 settembre 2011, alle ore 9.00, in prima convocazione e, occorrendo, nello stesso luogo, per il giorno 25 settembre 2011, alle ore 9.30 in seconda convocazione, per deliberare sul seguente

ordine del giorno

1) Determinazione dell'ammontare massimo delle posizioni di rischio nei confronti di soci, clienti ed esponenti aziendali ai sensi del primo comma dell'art. 30 dello Statuto Sociale;

2) Conferma incarico di revisione contabile conferito dai Commissari Straordinari e determinazione del relativo compenso ai sensi del D. Lgs. 39/2010;

3) Stipula di polizze relative alla responsabilità civile e infortuni professionali per amministratori e Sindaci;

4) Approvazione delle politiche di remunerazione dei consiglieri di Amministrazione, dei dipendenti e dei collaboratori;

5) Determinazione dei compensi di Amministratori e Sindaci;

6) Ricostituzione organi ordinari:

- Elezioni dei componenti del Consiglio di Amministrazione;

- Elezioni dei componenti del Collegio Sindacale;

- Elezioni dei componenti del Collegio dei Probiviri.

Ai sensi dell'art. 54 dello Statuto, potranno intervenire e prendere parte alle votazioni tutti gli iscritti nel libro dei soci alla data dell'Assemblea.

Asola, li 30 agosto 2011

I Commissari Straordinari
Claudio Puerari
Vittorio Donato Gesmundo

T11AAA12257 (A pagamento).

SIDA IMPIANTI SPA

Sede Legale: 86100 Campobasso - Via Ciccaglione 12

Capitale sociale: € 612.000,00 i.v.

Registro delle imprese: n. 00308280684

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00308280684

Convocazione di assemblea

È indetta l'assemblea dei soci in prima convocazione per il giorno 23 settembre 2011 alle ore 15,30 in Isernia, contrada Breccelle ed occorrendo in seconda convocazione stesso luogo e stessa ora per il giorno 24 settembre, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Cessione ramo di Azienda distribuzione gas: informativa da parte del Consiglio di amministrazione e determinazioni al riguardo.

Per l'intervento in assemblea valgono le norme di legge e di Statuto.

Campobasso, 25 agosto 2011

Presidente del consiglio di amministrazione
arch. Nicola Amodei

TC11AAA12234 (A pagamento).

BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI BELLEGRA S.C.

Sede in Bellegra, Via Roma 37 Iscrizione al
Registro delle Imprese di Roma e C.F. 01041710581
P.IVA 00955351002

Iscritta all'Albo delle Cooperative al n° A161329

Iscritta all'Albo enti creditizi al n° 4603

Aderente al fondo di garanzia dei depositanti del credito cooperativo, e al fondo di garanzia degli obbligazionisti delle banche di Credito Cooperativo

Avviso di convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria

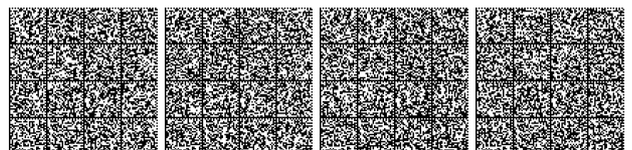
L'Assemblea Ordinaria e Straordinaria dei Soci è convocata per il giorno 23 Settembre 2011, alle ore 12.00, presso la sede sociale sita in Bellegra Via Roma 37, in prima convocazione, e per il giorno 24 Settembre 2011 alle ore 17.00, in seconda convocazione, presso la "Sala Convegni" del Ristorante Sancamillo sito in Via San Francesco - 00030 Bellegra, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

Parte Straordinaria

1) Modifiche agli articoli n. 2, 8, 9, 13, 14, 15, 21, 25, 28, 30, 32, 33, 34, 35, 37, 40, 42, 44, 46 dello Statuto Sociale;

Inserimento di un nuovo titolo XVI, rubricato Disposizioni Transitorie e di un nuovo articolo il 52, norme transitorie, nello 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.



Parte Ordinaria

1) Modifica ed integrazione del Regolamento Assembleare della Società, in adeguamento alle nuove norme statutarie (art.28 e art. 33 Statuto Sociale), eventuale rinumerazione dell'articolato.

2) Determinazione dei limiti di fido massimo concedibile di cui all'art. 30 dello Statuto Sociale.

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.

Si informa che è depositata, presso la Sede Sociale e le filiali della banca, la documentazione prevista dalla Legge.

La documentazione relativa alle materie poste all'ordine del giorno, così come il regolamento Assembleare in vigore, saranno messi a disposizione dei Soci nei termini e con le modalità previste dalle vigenti disposizioni di legge e regolamentari.

Le proposte di modifiche statutarie sono consultabili sul sito internet della banca www.bccbellegra.com nonché presso la Sede Sociale e le Filiali della Banca.

Il Socio impossibilitato ad intervenire all'Assemblea di cui sopra può avvalersi, a norma dello Statuto Sociale, della facoltà di delega.

Per agevolare i Soci, il Presidente, il Vice Presidente del Consiglio di Amministrazione nonché i Preposti alle Filiali garantiranno la presenza, nelle ore di sportello, dal 14 Settembre 2011 per autenticare le firme dei Soci deleganti.

Distinti saluti.

Bellegra, 24/06/2011

per il consiglio di amministrazione
il presidente
dott. Gianluca Nera

T11AAA12279 (A pagamento).

**SOCIETA' ITALIANA
PER CONDOTTE D'ACQUA S.P.A.**

*Società soggetta all'attività di direzione
e coordinamento di Ferfina S.p.a.*

Sede Legale: Società soggetta all'attività di direzione
in Roma, via Salaria n. 1039

Capitale sociale: € 110.000.000 interamente versato

Registro delle imprese: di Roma

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00481000586
e n. 00904561008

Convocazione di assemblea

I signori azionisti sono convocati in assemblea straordinaria ed ordinaria presso la sede sociale in Roma, via Salaria n. 1039, in prima convocazione per il giorno 21 settembre 2011 alle ore 11,30 ed occorrendo, in seconda convocazione il giorno 28 settembre 2011 stessi luogo ed ora, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

Parte straordinaria:

Modifiche ed integrazioni dello Statuto sociale ed approvazione del nuovo testo di Statuto.

Parte ordinaria:

1. Nomina di un nuovo componente del Consiglio di Sorveglianza, delibere inerenti e conseguenti;

2. Nomine relative alla Presidenza ed alla Vice Presidenza del Consiglio di Sorveglianza, delibere inerenti e conseguenti;

3. Emolumenti al Consiglio di Sorveglianza.

Possono intervenire all'assemblea gli azionisti che, a norma della legge 29 dicembre 1962, n. 1745 e successive modificazioni, abbiano depositato le azioni almeno cinque giorni prima della riunione, presso la sede sociale sita in Roma, via Salaria n. 1039.

Roma, 30 agosto 2011

Società Italiana per Condotte d'acqua S.p.A. - Il presidente
del consiglio di gestione ing. Duccio Astaldi

TS11AAA12235 (A pagamento).

**BANCA DI CREDITO COOPERATIVO
DI PIOVE DI SACCO
SOCIETÀ COOPERATIVA**

Convocazione di assemblea

I signori soci della Banca di Credito Cooperativo di Piove di Sacco sono convocati in assemblea straordinaria, in prima convocazione, il giorno 22 settembre 2011 alle ore 8,30 presso la sede sociale in Piove di Sacco (PD), via Alessio Valerio n. 78, ed in seconda convocazione venerdì 23 settembre 2011 alle ore 20,30 presso la sala del Cinema Teatro Marconi di Piove di Sacco (PD), via Gauslino n. 2, per discutere il 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, 45 e 47 dello statuto sociale e inserimento nello stesso di un nuovo Titolo XVI, rubricato disposizioni transitorie e di un nuovo art. 53, norme transitorie;

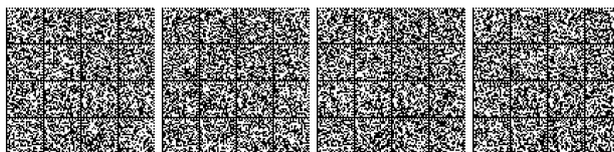
2. Attribuzione al presidente del Consiglio di amministrazione, nonché a chi lo sostituisce a norma di statuto, del potere di apportare eventuali limitate modifiche in sede di accertamento da parte della Banca d'Italia ai sensi dell'art. 56 del decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385.

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.

Piove di Sacco, 26 agosto 2011

Il presidente
Leonardo Toson

TC11AAA12218 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

ALLIANCE AUTO LOANS – ITALY S.R.L.

Sede Legale: Via Alfieri, 1, Conegliano (TV)

Capitale sociale: € 10.000 interamente versato

Registro delle imprese: di Treviso n. 03678310263

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

Alliance Auto Loans - Italy S.r.l., società costituita ai sensi dell’articolo 3 della Legge sulla Cartolarizzazione, comunica che, in forza di un accordo quadro per la cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco denominato “Master Receivables Transfer Agreement”, sottoscritto in data 26 settembre 2003, come successivamente modificato, con RCI Banque Succursale Italiana (già R.N.C. S.p.A.), con sede a Roma in Via Tiburtina, 1155 (“RCI Banque Succursale Italiana”) e di un contratto di trasferimento esecutivo di tale accordo quadro, sottoscritto tra le medesime parti in data 30 agosto 2011, ha acquistato pro soluto con effetto dal 10 agosto 2011 i crediti che a tale data risultavano nella titolarità di RCI Banque Succursale Italiana derivanti dai contratti di finanziamento che alla data del 10 agosto 2011 (salvo ove diversamente previsto) soddisfacevano tutti i criteri di blocco (cumulativi e specifici) individuati nell’avviso di cessione ex articolo 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 pubblicato da Alliance Auto Loans - Italy S.r.l. sulla *Gazzetta Ufficiale* - Parte Seconda n. 75 del 30/06/2007.

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

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

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

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

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

I Dati saranno comunicati, oltre che a Alliance Auto Loans - Italy S.r.l., anche alle seguenti categorie di soggetti, per trattamenti che soddisfano le seguenti finalità:

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

(b) ai revisori contabili e agli altri consulenti legali, fiscali e amministrativi di Alliance Auto Loans - Italy S.r.l. per la consulenza da essi prestata in merito alla gestione di Alliance Auto Loans - Italy S.r.l.;

(c) alle autorità di vigilanza di Alliance Auto Loans - Italy S.r.l. in ottemperanza ad obblighi di legge;

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

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

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

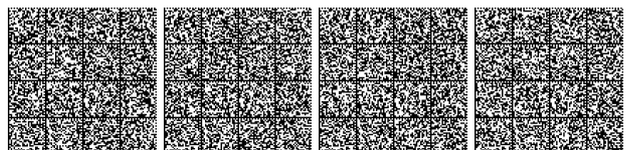
Ogni altra informazione fornita ai debitori ceduti nell’ambito del detto modulo di informativa - salvo che non sia espressamente derogata o incompatibile con la presente nota informativa - è già nota ai debitori ceduti e viene quindi omessa nella presente informativa, ai sensi dell’articolo 13 comma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

Titolari autonomi del trattamento dei Dati sono Alliance Auto Loans - Italy S.r.l., con sede legale a Conegliano (TV) in Via Alfieri, 1, oltre che gli altri soggetti ai quali i Dati saranno comunicati. Responsabile del trattamento dei Dati è, per conto di Alliance Auto Loans - Italy S.r.l., RCI Banque Succursale Italiana, con sede a Roma Via Tiburtina, 1155. I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti potranno rivolgersi ai Titolari ed al Responsabile del trattamento per esercitare i diritti riconosciuti loro dall’art. 7 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali (cancellazione, integrazione, opposizione ecc.).

Conegliano, li 30 agosto 2011

Alliance Auto Loans - Italy S.r.l. L’amministratore unico
dott. Luigi Bussi

T11AAB12245 (A pagamento).



**BANCA DI SALERNO
CREDITO COOPERATIVO
SOCIETÀ COOPERATIVA**

Sede legale in Salerno
Capitale sociale e Riserve al 31.12.2010
Euro 21.105.588,79
Iscrizione al registro delle imprese di Salerno
REA n. 3931560
Albo delle Società Cooperative al n. A166132
Albo delle Banche al n. 4524.50
Codice Fiscale/P.Iva n. 00169770658

Avviso di cessione di crediti pro soluto - ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (il "Decreto Legislativo 385/1993") - ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice della Privacy").

La Banca di Salerno Credito Cooperativo - Società Cooperativa (la "Cessionaria"), comunica che, in forza di un contratto di cessione di crediti pecuniari concluso in data 3.8.2011 ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 385/1993, ha acquistato pro soluto da Bcc Securis S.r.l. (la "Cedente"), con effetti economici dall'8 agosto 2011 (la "Data di Godimento"), un portafoglio di crediti in sofferenza individuabili in blocco ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 385/1993, ed identificati sulla base di criteri oggettivi come di seguito indicati. In particolare sono stati oggetto della cessione tutti i crediti per capitale residuo (compresa la quota capitale delle rate scadute e non ancora pagate), interessi (anche di mora) maturati e maturandi alla Data di Godimento, nonché accessori, spese, danni, indennizzi, ed ogni altra somma eventualmente dovuta (complessivamente i "Crediti") in relazione ai mutui fondiari, mutui ipotecari ed altri finanziamenti in diverse forme tecniche, erogati da Banca di Salerno Credito Cooperativo - Società Cooperativa, che soddisfino alla Data di Godimento il seguente criterio di selezione:

crediti derivanti da contratti di mutuo fondiario, contratti di mutuo ipotecario ed altri contratti di finanziamento in altre forme tecniche ceduti dalla Banca di Salerno Credito Cooperativo - Società Cooperativa a BCC Securis S.r.l. mediante contratto di cessione sottoscritto in data 19 luglio 2002 come indicati nell'avviso di cessione dei crediti pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana N. 208, parte seconda del 5/9/2002.

Unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti alla Cessionaria, senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, salvo iscrizione della cessione presso il registro delle imprese e salvo eventuali forme alternative di pubblicità della cessione stabilite dalla Banca d'Italia, ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 385/1993, tutti gli altri diritti (inclusi i diritti di garanzia) spettanti alla Cedente in relazione ai Crediti, incluse le garanzie ipotecarie e le altre garanzie reali e personali, i privilegi e le cause di prelazione, gli accessori, i diritti derivanti da qualsiasi polizza assicurativa sottoscritta in relazione ai Crediti, ai relativi contratti di mutuo e di finanziamento ed ai relativi beni immobili e, più

in generale, ogni diritto, ragione e pretesa (anche ai danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, facoltà e prerogativa ad essi inerenti o comunque accessori, derivanti da ogni legge applicabile.

Inoltre, a seguito della cessione, la Cessionaria è divenuta esclusiva titolare dei Crediti e, di conseguenza, "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti e con la presente intende fornire ai debitori ceduti e agli eventuali garanti alcune informazioni riguardanti l'utilizzo dei dati personali.

Ai sensi e per gli effetti del Codice della Privacy, la Cessionaria non tratterà dati definiti dal Codice della Privacy come "sensibili" se non in stretta ottemperanza con quanto previsto dal Codice della Privacy e dalla relativa normativa di attuazione.

I dati personali continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti in sede di instaurazione dei rapporti, così come a suo tempo illustrate. In particolare, la Cessionaria tratterà i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di crediti ceduti; al recupero del credito (ad es. conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.); agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo.

Per il trattamento per le suesposte finalità non è richiesto il consenso dei debitori ceduti. Si tenga presente che il titolare del trattamento, in quanto titolare altresì del rapporto di mutuo, è entrato in possesso dei dati al momento dell'instaurazione del rapporto di mutuo; l'eventuale opposizione al trattamento impedirà qualsivoglia trattamento non necessario alla gestione ed estinzione del rapporto di mutuo.

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.

Per lo svolgimento della propria attività di gestione e recupero crediti, la Cessionaria comunicherà i dati personali per le "finalità del trattamento cui sono destinati i dati", a persone, società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale e società di recupero crediti.

I dati potranno essere comunicati anche a società esterne per (i) lo svolgimento di attività necessarie per l'esecuzione delle disposizioni ricevute dalla clientela; (ii) il controllo delle frodi e il recupero dei crediti; (iii) il controllo della qualità dei servizi forniti alla clientela nonché l'espansione dell'offerta di prodotti. Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede della Cessionaria, come sotto indicato.

I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati sensibili del cliente a seguito del suo espresso consenso, utilizzeranno i medesimi in qualità di "titolari" ai sensi del Codice della Privacy, in piena autonomia, essendo estranei all'originario trattamento effettuato presso la Cessionaria.



I diritti previsti all'articolo 7 del Codice della Privacy potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al nuovo "Titolare", Banca di Salerno Credito Cooperativo - Società Cooperativa, Salerno via Silvio Baratta 92 all'attenzione del dr. Villani Nicola Alessandro.

Ogni informazione potrà essere più agevolmente richiesta presso le sedi in cui è sorto il rapporto contrattuale.

Banca di Salerno credito cooperativo
Vice-direttore generale
Enrico Memmolo

T11AAB12233 (A pagamento).

FF FINANCE S.R.L.

Sede Legale: in Corso Re Umberto, 8 —
10121 Torino — Italia
Fax +39 011 5176220

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Iscritta nel Registro della imprese di Torino
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 10425050019 —
REA TO - 1132444

in corso di iscrizione nell'Elenco delle Società
Veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ex art. 2
Provvedimento Banca d'Italia del 29 aprile 2011

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

FF Finance S.r.l., società costituita ai sensi dell'articolo 3 della Legge 130/99 (il "Cessionario"), comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della stessa Legge 130/99, in forza di 64 atti di cessione di crediti pecuniari conclusi in data 1 settembre 2011 (la "Data di Cessione"), ha acquistato pro soluto da FarmaFactoring S.p.A. (il "Cedente" o "FarmaFactoring"), con effetto dalla data di cessione, i crediti per capitale e relativi interessi nascenti da forniture di beni e servizi effettuate da parte di alcuni fornitori di beni e servizi (i "Fornitori") nei confronti degli enti di seguito elencati, per un ammontare totale complessivo pari ad Euro 31.566.214,52 (Euro trentunmilioncinquecento sessantaseiduecentoquattordici/52):

A.S.O. Ordine Mauriziano di Torino, AZ. OSP. UNIV. DI FERRARA - ARCISPEDALE S. ANNA, AZ. SAN. OSPEDALIERA UNIV. S. LUIGI DI ORBASSANO, AZ. OSP. SS. ANTONIO BIAGIO E C. ARRIGO, AZIENDA OSP. ARCISPEDALE S. MARIA NUOVA, AZIENDA OSP. MATERNO INF. O.I.R.M./S. ANNA, AZIENDA OSP. RA DI BOLOGNA POLICLINICO S. ORSOLA MALPIGHI, AZIENDA OSPED. UNIV. MAGGIORE DELLA CARITA', AZIENDA OSPEDALIERA S. CROCE E CARLE, AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA DI PARMA, AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA MEYER, AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA PISANA, AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA SENESE, AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA CAREGGI, AZIENDA SANITARIA LOCALE AL, AZIENDA SANITARIA LOCALE AT,

AZIENDA SANITARIA LOCALE BI, AZIENDA SANITARIA LOCALE CN 2, AZIENDA SANITARIA LOCALE NO, AZIENDA SANITARIA LOCALE TO 1, AZIENDA SANITARIA LOCALE TO 2, AZIENDA SANITARIA LOCALE TO 3, AZIENDA SANITARIA LOCALE TO 4, AZIENDA SANITARIA LOCALE TO 5, AZIENDA SANITARIA LOCALE VC, AZIENDA SANITARIA LOCALE VCO, AZIENDA U.S.L. 3 DI PISTOIA, Azienda ULSS n.6 'Vicenza', Azienda Unita' Locale Socio Sanitaria n.10 'Veneto Orientale', AZIENDA UNITA' SANITARIA LOCALE DI BOLOGNA, AZIENDA USL 11 DI EMPOLI, AZIENDA USL 12 VIAREGGIO, AZIENDA USL DI CESENA, AZIENDA USL DI FERRARA, AZIENDA USL DI FORLI', AZIENDA USL DI IMOLA, AZIENDA USL DI MODENA, AZIENDA USL DI PARMA, AZIENDA USL DI PIACENZA, AZIENDA USL DI RAVENNA, AZIENDA USL DI REGGIO EMILIA, AZIENDA USL DI RIMINI, AZIENDA USL N.10 DI FIRENZE, AZIENDA USL NR 1 DI MASSA CARRARA, AZIENDA USL NR 4 DI PRATO, AZIENDA USL NR. 2 DI LUCCA, AZIENDA USL NR. 6 DI LIVORNO, AZIENDA USL NR.5 DI PISA, AZIENDA USL NR.8 DI AREZZO, AZIENDA USL NR.9 DI GROSSETO, AZIENDA USSL N.3 BASSANO DEL GRAPPA, E.S.T.A.V. CENTRO, E.S.T.A.V. NORD OVEST, E.S.T.A.V. Sud Est, ISTITUTO ORTOPE-DICO RIZZOLI, U.L.S.S. 4, U.L.S.S. 5, U.L.S.S. 8, U.L.S.S. 1, U.L.S.S. 12 VENEZIANA, U.L.S.S. 2, U.L.S.S. 7, U.L.S.S. 9, UNITA' SANITARIA LOCALE DELLA VALLE D'AOSTA.

Tali crediti, che il Cedente ha acquistato dai Fornitori prima della cessione al Cessionario sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, selezionati tra quelli che soddisfano i seguenti criteri e meglio identificati analiticamente negli allegati agli atti di cessione di credito sopra citati (complessivamente i "Crediti"):

1. Il Credito è stato originato dal Fornitore nell'ordinario svolgimento della sua attività di impresa e rappresenta il prezzo delle forniture e/o dei servizi che è stato fatturato al relativo debitore ceduto.

2. Il Credito è stato ceduto pro-soluto dal Fornitore a FarmaFactoring conformemente al relativo contratto di factoring.

3. Il Credito è rappresentato da una fattura.

4. Il pagamento dovuto dal relativo debitore ceduto, in relazione al relativo Credito, non è soggetto a ritenuta d'acconto.

5. Il Credito è denominato in Euro e include la relativa imposta sul valore aggiunto (IVA) (ove applicabile).

6. Il Credito è esigibile in Italia alla relativa scadenza.

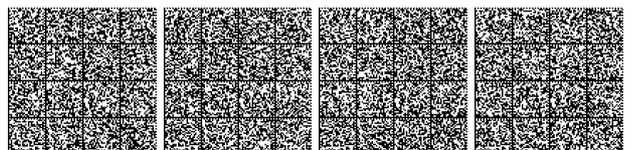
7. Il Credito deriva da un Contratto dei Fornitori:

(i) regolato dalla legge Italiana;

(ii) pienamente efficace e che costituisce una obbligazione valida e vincolante per il relativo debitore ceduto e le cui previsioni possono essere fatte valere nei confronti del medesimo;

(iii) rispetto al quale sono stati ottenuti tutti i consensi, le approvazioni e le autorizzazioni necessarie ai sensi di ogni legge, regolamento o provvedimento pubblico che sia applicabile al Fornitore ed al relativo debitore ceduto;

(iv) che non è stato risolto per iniziativa di alcune delle parti o non ha altrimenti avuto scadenza ovvero, qualora ciò fosse avvenuto, il relativo Credito è legittimamente sorto in costanza del relativo rapporto contrattuale



8. Il Credito costituisce obbligazioni legali, valide e vincolanti per il relativo debitore ceduto, e tali obbligazioni sono azionabili conformemente ai rispettivi termini (soggetti soltanto alla legge italiana e ad ogni regolamentazione italiana applicabile nel caso in cui il relativo debitore ceduto dovesse divenire insolvente).

9. Il Credito è stato identificato e può essere identificato dal Fornitore nonché da FarmaFactoring in ogni momento.

10. Il Credito è stato ceduto a FarmaFactoring da un Fornitore Eleggibile (come definito di seguito).

11. Il Credito è vantato nei confronti di uno degli enti sopra elencati.

12. Il Credito è liberamente trasferibile a terzi e il contratto di fornitura dal quale deriva non contiene alcuna limitazione alla cessione del Credito da parte del creditore a terzi.

13. Il termine di pagamento del relativo Credito non è superiore a 120 giorni dalla data di emissione della relativa fattura.

14. Il Credito è stato contabilizzato sul conto gestione aperto presso FarmaFactoring e dedicato a FF Finance S.r.l., denominato "Conto 601", contrassegnato dal codice conto 601 ed ulteriormente identificato nel bollato del Cedente denominato "Giornale Crediti in Servicer - Conto 601".

15. Il Credito non è un Credito con riferimento al quale tutto o parte del suo importo non è stato versato per almeno 24 mesi dopo la data di scadenza in cui era dovuto il pagamento di tale Credito.

Un Fornitore può essere qualificato come "Fornitore Eleggibile" se, alla relativa Data di Riferimento, soddisfa tutti i seguenti requisiti:

(i) ha la propria sede legale in Italia;

(ii) non è sottoposto a procedure fallimentari o di liquidazione;

(iii) non è a sua volta un fornitore, un affiliato o dipendente di FarmaFactoring.

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

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

Inoltre, a seguito della cessione, il Cessionario è divenuto esclusivo titolare dei Crediti e, di conseguenza, "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti delle disposizioni della decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003, in materia di protezione dei dati personali (la "Legge Privacy").

Tanto premesso, il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta, ha nominato Zenith Service S.p.A., con sede legale in Via Guidubaldo del Monte, 61 - 00197 Roma, come servicer dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta (il "Servicer"). Il Servicer è di conseguenza, divenuto ulteriore "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

Ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy (in particolare i commi 1 e 2 dell'articolo 13), il Cessionario ed il Servicer non tratteranno dati definiti dalla stessa Legge Privacy come "sensibili".

I dati personali relativi ai debitori ceduti continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti in sede di instaurazione dei rapporti, così come a suo tempo illustrate.

In particolare, il Cessionario ed il Servicer tratteranno i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di Crediti ceduti, al recupero del credito (ad es. conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.), agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo. Per lo svolgimento delle attività di gestione e recupero crediti ed amministrazione del portafoglio sopra elencate, il Cessionario ed il Servicer, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione, hanno nominato la stessa FarmaFactoring quale sub-servicer (il "Sub-Servicer"), e, pertanto, quale "Responsabile" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

Il Cessionario, il Servicer ed il Sub-Servicer potranno comunicare i dati personali per le "finalità del trattamento cui sono destinati i dati", a persone, società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale e società di recupero crediti.

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.

Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede del Responsabile FarmaFactoring S.p.A., come sotto indicato.

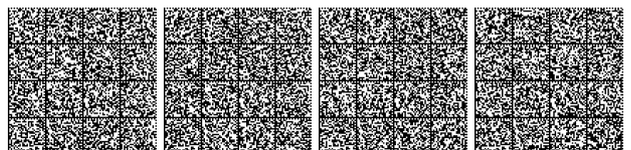
I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati sensibili del cliente a seguito del suo consenso, utilizzeranno i medesimi in qualità di "titolari" ai sensi del codice in materia di protezione dei dati personali, in piena autonomia, essendo estranei all'originario trattamento effettuato presso il Responsabile.

I diritti previsti all'articolo 7 della Legge Privacy potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al Responsabile, FarmaFactoring S.p.A., Via Domenichino 5, 20149 Milano (MI), all'attenzione del dott. Roberto Castiglioni.

Milano, 1 settembre 2011

FF Finance S.r.l. L'amministratore unico
Manlio Genero

T11AAB12299 (A pagamento).



BANCA DI PERUGIA - CREDITO COOPERATIVO

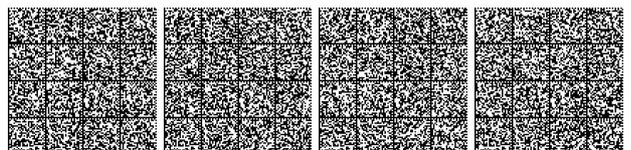
Società Cooperativa - ABI 07088 -
Sede in Perugia - Ponte San Giovanni, via Cestellini 3

Contratto di cessione di rapporti giuridici in blocco tra banche

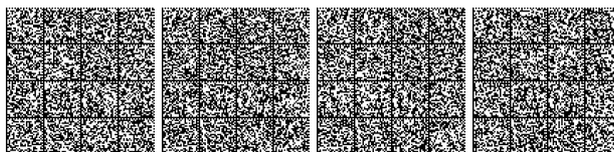
Contratto di cessione di rapporti giuridici in blocco tra banche ai sensi dell'art.58 D. Lgs. 385/93 (art. 15 D.P.R. 601/73) tra Banca di Perugia Credito Cooperativo Società Cooperativa con sede legale in Perugia Via Cestellini 3, iscritta nell'Albo delle Banche al n. 5510, iscritta al Registro delle Imprese della C.C.I.A.A. di Perugia al n. 226023, Codice Fiscale e Partita IVA n. 02497030540 (in seguito per brevità indicata come "Cedente"), e Banca di Mantignana Credito Cooperativo Umbro Società Cooperativa con sede legale in Corciano (PG) – Fraz. Mantignana, Piazza Rinascimento 7, iscritta all'Albo delle Banche al n. 4609, iscritta al Registro delle Imprese di Perugia e Codice Fiscale n. 00189260540 (di seguito indicata come "Cessionaria"). La Cedente è titolare di crediti ipotecari nei confronti di diversi clienti acquisiti nel maggio 2010 attraverso un contratto di cessione di crediti per un importo complessivo (totale dei debiti residui) alla data del 30.06.2011 di euro 741.001,74 (euro settecentoquarantunomilauno/74) e di seguito per brevità i "Crediti"; tutti i Crediti di cui sopra sono assistiti da ipoteche volontarie ed alcuni anche da garanzie personali (di seguito per brevità "Garanzie"); i Crediti e le Garanzie da cui i Crediti sono assistiti rappresentano una pluralità di crediti



pecuniari individuabili in blocco, ai sensi e per gli effetti dell'art. 58 del T.U.B. di cui al D. Lgs. 1/9/93 n. 385 e della legge n. 52 del 21 febbraio 1991 sulla cessione dei crediti di impresa. La Cedente vende, cede e trasferisce pro-soluto, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 58 del T.U.B. D. Lgs 1/9/93 n. 385 ed alla Legge n. 52 del 21/2/1991 alla Cessionaria i quattro crediti selezionati sulla base del seguente criterio: tutti i mutui ancora di sua proprietà rivenienti dall'acquisto effettuato in data 24 maggio 2010 dalla Macquarie Bank Limited, come da avviso pubblicato nella Gazzetta Ufficiale del 12/06/2010 Comm. 069/2010. I Crediti vengono ceduti unitamente alle Garanzie ipotecarie ed a tutte le altre garanzie (personali, reali, ecc.) e le cause di prelazione che assistono i predetti diritti e crediti ed a tutti gli altri accessori ad essi relativi, nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azioni ed eccezioni sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai predetti diritti e crediti ed al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai singoli contratti dai quali sono originati i Crediti e da tutti gli altri atti ed accordi ad essi collegati e/o ai sensi della legge applicabile, nonché ogni altro diritto della Cedente in virtù di qualsiasi polizza assicurativa contratta in relazione ai finanziamenti. Il presente contratto produce i suoi effetti tra le parti a



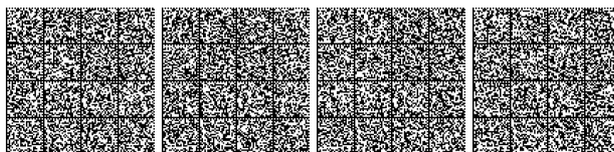
partire dalla data di sottoscrizione dello stesso, restando inteso che gli effetti economici della cessione decorreranno a partire dal 30 giugno 2011. Quale corrispettivo per l'acquisizione pro-soluto dei crediti in forza del presente contratto, la Cessionaria corrisponderà alla Cedente l'importo di euro 534.133,33 (euro cinquecentotrentaquattromilacentotrentatre/trentatre) che verrà liquidato entro il giorno 31 luglio 2011. La somma complessiva di euro 534.133,33 viene indicata come il "Prezzo". Il Prezzo verrà corrisposto con valuta 30/06/2011. La Cedente ha la piena ed incondizionata titolarità giuridica ed è pienamente ed incondizionatamente proprietaria dei Crediti, nonché beneficiaria di ciascuna Garanzia che assiste i predetti Crediti; i crediti non costituiscono oggetto di pignoramento, sequestro, confisca, pegno, gravame od altro vincolo, onere o diritto in favore di qualsiasi terzo; le garanzie sono valide e perfettamente azionabili secondo i termini convenuti, non potendo i debitori ceduti né i garanti sollevare alcuna eccezione in merito alle stesse; per quanto concerne, in particolare, le ipoteche a garanzia dei mutui ceduti non sussistono iscrizioni, trascrizioni, annotazioni che potrebbero pregiudicarne la legittimità, validità o azionabilità o che potrebbero influire sul grado di iscrizione delle stesse; i Crediti sono liberamente cedibili e trasferibili alla Cessionaria. La Cedente



si impegna inoltre a non svolgere o fare sì che non si svolga alcuna attività in relazione ai Crediti che possa avere effetto pregiudizievole sull'incasso degli stessi. Nel caso in cui la Banca di Perugia - Credito Cooperativo Soc. Coop. rilevasse un conflitto tra i propri interessi e quelli della Banca di Mantignana Credito Cooperativo Umbro Soc. Coop. in relazione al contratto, non privilegerà il perseguimento di interessi personali o comunque configgenti con quelli della Banca di Mantignana Credito Cooperativo Umbro Soc. Coop. medesima. E' fatta salva la facoltà della Cessionaria di risolvere parzialmente la presente cessione, con restituzione da parte della Cedente di quota parte del relativo prezzo, limitatamente ai Crediti che dovessero risultare, per tipologia, importi, garanzie, non conformi alle dichiarazioni e garanzie rese dalla Cedente stessa; quest'ultima si impegna ad indennizzare la Cessionaria per ogni danno, costo o spesa sopportati in conseguenza di dichiarazioni o garanzie false, incomplete o non corrette rilasciate dalla Cedente ai sensi del presente contratto. Il presente contratto sarà regolato dalla legge italiana e per qualsiasi controversia sarà esclusivamente competente il Foro di Perugia.

Banca di Perugia
Credito Cooperativo

Il presidente:
Alfredo Mignini



ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE CIVILE DI PAOLA

Atto di citazione per usucapione

La signora Saporito Rosanna, nata a Fiumefreddo Bruzio il 10 dicembre 1953, (codice fiscale SPRRNN53T50D624U), rappresentata e difesa dagli avv.ti Serafina Denise Amendola del Foro di Roma (MNDSFN70C67Z133G) ed Anna Di Novi del Foro di Paola (DNVNNA70C67Z133G) cita i signori: Aloise Francesco, Aloise Carmela, Aloise Teresa Ida, Aloise Maria, Aloise Angelo, Aloise Rosina (in qualità di eredi di Saporito Angela); Saporito Maria, Saporito Teresina, Saporito Lucia Antonietta, Saporito Ida, Saporito Annina (in qualità di eredi di Saporito Emilio); Saporito Gaetano, suoi eredi ed aventi causa; Chilelli Beniamino, Chilelli Rosina Angela (in qualità di eredi di Saporito Giuseppina); Amendola Natalina, Chilelli Giuseppina, Chilelli Maria Ida (in qualità di eredi di Chilelli Alberto); Chilelli Teresina, Chilelli Finuzza, Chilelli Gemma, Chilelli Basilio Remo (in qualità di eredi di Saporito Rosario); Nocito Carmela, Saporito Giovanbattista, Saporito Esterina, Saporito Celestino (in qualità di eredi di Saporito Francesco); Torletta Orlando, Torletta Armando, Torletta Gennaro (in qualità di eredi di Chilelli Vincenza); Patitucci Tommaso, Patitucci Concetta, Patitucci Giuseppe, Patitucci Ore Nina, Patitucci Pietro, Patitucci Francesco, Patitucci Carmelo, Patitucci Giovanni (in qualità di eredi di Saporito Maria); Saporito Pompeo, e tutti gli eredi o aventi causa di costoro, a comparire innanzi al Tribunale Civile di Paola, Sezione e giudice designandi, all'udienza che ivi sarà tenuta nei noti locali di Rione Giacontesi, via Falcone e Borsellino snc, il giorno 20 dicembre 2011 o nella diversa data che sarà fissata dal giudice ex art. 168-bis C.P.C., ore di rito, con l'invito, ai sensi dell'art. 163, comma 3, n. 7, C.P.C., a costituirsi, nelle forme stabilite dall'art. 166 C.P.C., nel termine di 20 giorni prima dell'udienza indicata nel presente atto, con l'avvertimento espresso che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 C.P.C. e che in caso di mancata costituzione si procederà in loro contumacia e per ivi sentir dichiarare l'attore proprietaria esclusiva del terreno sito nel Comune di Fiumefreddo Bruzio in località San Basile con sovrastante fabbricato rurale, contraddistinto al Catasto Terreni del Comune di Fiumefreddo Bruzio al foglio n. 24, p.lla n. 553 (il fabbricato rurale) e p.lla 554 (il restante terreno).

Roma, 30 agosto 2011

avv. Serafina Denise Amendola

TS11ABA12212 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI PAOLA

Atto di citazione per usucapione

Il signor Aloise Antonio, nato a Fiumefreddo Bruzio, il 3 gennaio 1958 (codice fiscale LSANTN58A03D624R) rappresentato e difeso dagli avv.ti Serafina Denise Amendola del Foro di Roma (MNDSFN70C67Z133G) ed Anna Di Novi del Foro di Paola (DNVNNA70C67Z133G) cita i signori: Montoro Anna Maria, Pagnotta Carmela, Pagnotta Carolina fu Luigi, Pagnotta Caterina di Benedetto, Pagnotta Clementina fu Luigi, Pagnotta Emilio di Benedetto, Pagnotta Eugenio di Benedetto, Pagnotta Filiberto di Benedetto, Pagnotta Francesco di Benedetto, Pagnotta Gaetano fu Luigi, Pagnotta Giuseppe di Benedetto, Pagnotta Innocenza di Benedetto, Pagnotta Luigina fu Luigi, Pagnotta Maria fu Beniamino, Pagnotta Nicola di Benedetto, Pagnotta Nicola fu Beniamino, Pagnotta Oreste di Benedetto, Pagnotta Ottavio di Benedetto, Pagnotta Pasqualina di Benedetto, Chiappetta Carmine in qualità di erede di Pagnotta Carolina, Chiappetta Innocenza in qualità di erede di Pagnotta Carolina, Chiappetta Anna Maria in qualità di erede di Pagnotta Carolina, Scaramella Angelina in qualità di erede di Pagnotta Clementina, Scaramella Gregorio in qualità di erede di Pagnotta Clementina, Scaramella Rosina in qualità di erede di Pagnotta Clementina, Scaramella Vincenzo in qualità di erede di Pagnotta Clementina, Scaramella Innocenza in qualità di erede di Pagnotta Clementina, Scaramella Antonio in qualità di erede di Pagnotta Clementina, Pagnotta Luigi in qualità di erede di Pagnotta Gaetano; Pagnotta Maria, Pagnotta Nicola fu Beniamino, Molinaro Innocenza in qualità di erede di Pagnotta Luigina, Molinaro Vincenzo in qualità di erede di Pagnotta Luigina, Molinaro Francesco in qualità di erede di Pagnotta Luigina, Molinaro Luigi, in qualità di erede di Pagnotta Luigina, Molinaro Ida Elisabetta in qualità di erede di Pagnotta Luigina, Molinaro Beniamino in qualità di erede di Pagnotta Luigina; Aloise Alfredo, Aloise Carmela fu Vincenzo, Aloise Giuseppina fu Vincenzo, Aloise Nicola fu Vincenzo, Aloise Rosina fu Vincenzo, Aloise Vincenzo, Montoro Anna Maria, nella qualità di erede di Montoro Giuseppe e tutti gli eredi o aventi causa di costoro, a comparire innanzi al Tribunale Civile di Paola, Sezione e giudice designandi, all'udienza che ivi sarà tenuta nei noti locali di Rione Giacontesi, via Falcone e Borsellino snc, il giorno 20 dicembre 2011 o nella diversa data che sarà fissata dal giudice ex art. 168-bis C.P.C., ore di rito, con l'invito, ai sensi dell'art. 163, comma 3, n. 7, C.P.C., a costituirsi, nelle forme stabilite dall'art. 166 C.P.C., nel termine di 20 giorni prima dell'udienza indicata nel presente atto, con l'avvertimento espresso che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 C.P.C. e che in caso di mancata costituzione si procederà in loro contumacia e per ivi sentir dichiarare l'attore proprietario esclusivo del terreno sito nel Comune di Fiumefreddo Bruzio risultante al Catasto Terreni del Comune di Fiumefreddo Bruzio al foglio n. 25, p.lle n. 522, n. 525 e n. 839.

avv. Serafina Denise Amendola

TS11ABA12213 (A pagamento).



TRIBUNALE DI PADOVA*Estratto ex art. 150 c.p.c.*

Il Dr. Paolo Cortina, c.f. CRTPLA51D12L567Z, nato a Valeggio sul Mincio (VR) il 12.04.1951, rappresentato dall'Avv. Sara Giordani, del Foro di Padova, dichiarato fallito con sentenza 50.99, emessa e depositata il 19.03.1999, nella procedura fallimentare n. 39.99, quale titolare della ditta individuale "CORTINA DR. PAOLO", con insegna Farmacia Cortina con sede in Padova, p.zza Garibaldi 5, con ricorso per esdebitazione (n. 869.11 rvg, del Tribunale di Padova, assegnato alla Dr. Lolli) chiede la dichiarazione di inesigibilità dei debiti concorsuali (del fallimento n. 39.99). Il Giudice, con decreto 11.07.11, ha fissato l'udienza del 07.10.2011 ore 9.45, assegnando termine per la notifica del ricorso e del decreto sino al 16.09.11. Il Presidente del Tribunale di Padova, con provvedimento 09.08.2011, ha autorizzato la notifica per pubblici proclami.

avv. Sara Giordani

T11ABA12262 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PORDENONE*Notifica per pubblici proclami*

Il Sig. Sergio Bressan, nata a Fontanafredda (PN) il 15 ottobre 1945, è stato autorizzato ad effettuare la notifica per pubblici proclami, giusta provvedimento del Presidente del Tribunale del 5 luglio 2011, per convenire in giudizio i Sig.ri Bressan Domenico fu Matteo, Bressan Eusebio fu Matteo e Bressan Luigi fu Matteo, o eventuali loro eredi, al fine di sentire dichiarare che il medesimo è divenuto proprietario per usucapione dell'immobile sito in Comune di Fontanafredda (PN) e allibrato al Fg.8 part.152 del Catasto Terreni. Udienda di comparizione 13 gennaio 2012 ore di rito, con invito a costituirsi almeno 20 giorni prima con avvertimento che in difetto incorrerà nelle decadenze ex artt.38 e 167 c.p.c.

avv. Pierantonio Gava

T11ABA12280 (A pagamento).

AMMORTAMENTI**TRIBUNALE ORDINARIO DI TERNI**

N. 303/11 R.V.G.

Ammortamento libretto di risparmio

Il giudice, letta l'istanza avanzata da Persiani Decia in data 1° marzo 2011; assunte informazioni; visti gli artt. 6 e segg. della legge 30 luglio 1951, n. 948; dichiara l'inefficacia del seguente titolo:

libretto di risparmio al portatore n. 4855 denominato Persiani Decia emesso dalla Banca Popolare di Ancona, recante un saldo apparente di € 8.083,28;

ordina alla ricorrente Persiani Decia, custode del suddetto titolo, di notificare copia del presente ricorso e decreto all'Istituto emittente presso lo stabilimento dove il predetto titolo è esigibile; tale decreto resterà affisso per novanta giorni a cura del citato Istituto nei locali aperti al pubblico del suddetto stabilimento; autorizza l'Istituto emittente a rilasciare il duplicato, trascorsi novanta giorni dall'affissione, e dalla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*, purché, nel frattempo, non venga proposta opposizione.

Terni, 23 marzo 2011

avv. Massimo Longarini

TC11ABC12211 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MANTOVA*Ammortamento libretti di risparmio al portatore*

Il Presidente del Tribunale di Mantova con decreto in data 2/8/2011 ha pronunciato l'ammortamento dei seguenti libretti di risparmio al portatore:

1) n. 5426496 emesso il 10/6/1997 a motto "LUCA" con saldo apparente di Euro. 5.165,38

2) n. 5426495 emesso il 10/6/1997 a motto "LUCA" con saldo apparente di Euro. 5.407,24

3) n. 5429489 emesso il 16/7/1997 a motto "LUCA" con saldo apparente di Euro. 5.403,55

Opposizione legale entro 90 gg..

Cortesi Claudio

T11ABC12249 (A pagamento).

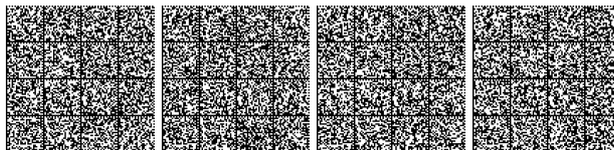
TRIBUNALE DI PARMA*Ammortamento certificato azionario*

Il Presidente del Tribunale di Parma con decreto n. 2400/09 del 26/11/2009 ha pronunciato l'ammortamento dei certificati azionari n. 1015 di n°5 azioni, n. 1017 di n° 55 azioni e n. 1317 di n° 18 azioni intestate alla Sig.ra Carulli Carla Emilia, emesse dalla Società Autocamionale della Cisa S.p.A. (codice fiscale n. 0155940349), autorizzando il rilascio del duplicato dopo trenta giorni dalla pubblicazione del decreto della *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica ed in assenza di opposizioni.

Li 04/08/2011

Carulli Carla Emilia

T11ABC12283 (A pagamento).



TRIBUNALE DI PADOVA*Ammortamento libretto di deposito al portatore*

Il Presidente del Tribunale di Padova con decreto n. 1557/11R.V.G. del 10/08/2011 ha pronunciato l'inefficacia del libretto di deposito al portatore n. 02000/0600/00606812 emesso da Cassa di Risparmio del Veneto spa filiale di Monselice (PD) ed autorizza l'Istituto emittente a rilasciare il duplicato trascorsi gg. Novanta dalla data di pubblicazione del decreto o di un estratto di esso nella *Gazzetta Ufficiale*, purchè nel frattempo non venga fatta opposizione dal detentore.

Li 26 agosto 2011

Maddalena Nardin

T11ABC12256 (A pagamento).

TRIBUNALE DI URBINO*Ammortamento libretto di risparmio*

Il Presidente del Tribunale di Urbino con decreto del 04/06/2011 ha pronunciato l'inefficacia del libretto di deposito al portatore n. 1/002480 emesso da Banca delle Marche agenzia di Gallo di Petriano ed autorizza l'Istituto emittente a rilasciare il duplicato trascorsi gg. novanta dalla data di pubblicazione del decreto o di un estratto di esso nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, purchè nel frattempo non venga fatta opposizione dal detentore.

Li 04/06/2011

Maria Rossi

T11ABC12294 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI PATTI*Ammortamento di libretto bancario al portatore*

Il presidente del Tribunale di Patti con provvedimento in data 1° luglio 2011 ha decretato l'inefficacia del libretto bancario al portatore n. 8180651 acceso presso l'Istituto Unicredit S.p.a., già Banco di Sicilia S.p.a. Agenzia n. 21841 di Patti, con saldo apparente di € 5.423,63 ed autorizza il rilascio del duplicato in favore di Pantaleo Antonio nato a Montagnareale il 7 aprile 1920. Opposizione entro novanta giorni dalla pubblicazione.

Patti, 25 agosto 2011

Il funzionario giudiziario
Antonio Milici

TC11ABC12215 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TORINO*Ammortamento cambiario*

Il presidente del Tribunale di Torino con decreto del 5 luglio 2011 ha pronunciato l'ammortamento di n. 2 cambiali emesse da Bruna Verra in data 28 luglio 1997 e scadute rispettivamente in data 18 maggio 2001 e 18 agosto 2002 in favore della «Gabetti Mutuicasa S.p.a.» di L. 1.330.000, pagabili presso la Banca CRT, Filiale di Volvera, via Airasca n. 6. Per opposizioni giorni 30.

dott.ssa Valentina Vacca

TC11ABC12169 (A pagamento).

EREDITÀ**TRIBUNALE DI GENOVA***Eredità Giacente*

Il Tribunale di Genova con Decreto del 03/02/2011 ha dichiarato la giacenza dell'eredità morendo dismessa da DE MONTIS SPERANZA nata a Genova il 15/03/1920 ed ivi deceduta il 23/04/2010 nominando come curatore l'Avv. Claudio Biagi con studio in Genova, Via Assarotti, 31/6, tel. 01058376662.

avv. Claudio Biagi

T11ABH12296 (A pagamento).

TRIBUNALE DI GENOVA
*IN COMPOSIZIONE MONOCRATICA**Eredità giacente di Giuliano Ubaldo*

Vista la segnalazione dell'Uff. Tutele di Genova e che si versa nell'ipotesi prevista dall'art. 528 del Codice civile dichiara giacente l'eredità relitta da Giuliano Ubaldo nato a Reggio di Calabria il 21 luglio 1933 in vita domiciliato in Genova ove è deceduto ab intestato il 19 maggio 2011 nomina curatore l'avv. Riccardo Bruzzone con studio in Genova.

Omissis.

Il giudice ordinario: dott. A. Haupt.

Il direttore amministrativo: dott. Ada Leone.

Genova, 9 luglio 2011

Funzionario giudiziario
Isabella Romano

TC11ABH12214 (A pagamento).



RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ**TRIBUNALE DI LUCERA***Riconoscimento proprietà per usucapione*

Si ordina la pubblicazione per opposizione nei 60 giorni dallo scadere del termine di affissione al Comune di Lucera (FG) e presso l'albo del tribunale di Lucera, con decreto 21 dicembre 2010, proc. 302/08 R.G. in favore di Consoletti Vincenzo, nato a Pietramontecorvino il 28 febbraio 1922 per i beni in catasto detto Comune come segue: NCT foglio 11, p.la 832.

Lucera, 1° luglio 2011

Vincenzo Consoletti

TC11ABM12209 (A pagamento).

PROROGA TERMINI**PREFETTURA DI MODENA
Ufficio Territoriale del Governo**

Prot. n. 0012974 del 17 agosto 2011.

*Mancato funzionamento della normale attività
in data 18 luglio 2011*

Il prefetto della Provincia di Modena,

Vista la lettera n. 0618681/11 del 21 luglio 2011 con la quale la Direzione di Bologna della Banca d'Italia segnala che nella giornata del 18 luglio 2011 a causa di un guasto al quadro elettrico, non ha funzionato regolarmente la dipendenza della UniCredit Banca S.p.a. di Vignola, e, pertanto, viene richiesta l'attestazione della eccezionalità dell'evento ai fini della proroga dei termini legali e convenzionali scaduti durante il predetto giorno;

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

Decreta:

nella giornata del 18 luglio 2011, a causa di un guasto al quadro elettrico, la dipendenza della UniCredit Banca S.p.a. in Corso Italia n. 78 a Vignola si è trovata nell'impossibilità di svolgere la normale attività e, pertanto, ai sensi del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, la circostanza deve ritenersi evento eccezionale ai fini della proroga dei termini legali e convenzionali scaduti durante il predetto giorno.

Modena, 17 agosto 2011

P. il prefetto T.A.

Il viceprefetto vicario Ventura

TC11ABP12170 (Gratuito).

**RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI
ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA****TRIBUNALE DI BOLZANO***Dichiarazione di morte presunta*

Il Tribunale di Bolzano con propria sentenza CC n. 5/11, depositata in data 17 giugno 2011, ha dichiarato la morte di Brugger Alois, nato il 28 maggio 1959 in Valle Aurina, avvenuta in data 11 maggio 2006.

avv. Robert Franz

TC11ABR12174 (A pagamento).

**PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE****OVER COOP
SOCIETÀ COOPERATIVA
A RESPONSABILITÀ LIMITATA
IN LIQUIDAZIONE COATTA AMMINISTRATIVA
EX ART. 2545 TERDECIES C.C.**

Sede Legale: in Fiume Veneto (PN) -
frazione Bannia, Via Piave n. 34/A

Codice Fiscale e/o Partita IVA: e Iscrizione
Registro Imprese di Pordenone n. 13317050154

Deposito bilancio finale di liquidazione

Si comunica che in data 30/08/2011 è stato depositato presso il Tribunale di Pordenone il bilancio finale di liquidazione.

Il commissario liquidatore
dott.ssa Anna Grava

T11ABS12285 (A pagamento).

**S.P.A. INDUSTRIE AERONAUTICHE
E MECCANICHE RINALDO PIAGGIO
IN AMMINISTRAZIONE STRAORDINARIA
(D.M. 28/11/94 - G.U. N. 281 DEL 1/12/94)
Sede Legale: Genova, Via XII Ottobre 10/13
Registro delle imprese: 00262990104***Avviso ai creditori*

I sottoscritti Commissari Liquidatori della spa Industrie Aeronautiche e Meccaniche Rinaldo Piaggio nominati con D.M. 4.04.2007 in G.U. n. 97 del 27.04.2007 e D.M. 01.08.2008 in G.U. n. 215 del 13.09.2008, autorizzati dal Ministero dello Sviluppo Economico il 4.08.2011, comunicano ai creditori della Società che ai sensi del disposto



dell'art. 212 L.F. e dell'art. 113 L.F. è stato depositato presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Genova in data 11.08.2011 il piano di riparto parziale che propone di attribuire ai creditori privilegiati la complessiva somma di Euro 4.283.449,79.

Genova, 01.09.2011

s.p.a. I.A.M. Rinaldo Piaggio in Amm. Straordinaria
i commissari liquidatori
avv. Alberto Alberti, dott. Renzo Bellora,
dott. Stefano Marastoni

T11ABS12295 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Sede Legale: in Torino – Corso Vittorio Emanuele II, 72

*Comunicazione riduzione prezzo
al pubblico di specialità medicinali.*

CEFTRIAZONE ABC “1 g / 3,5 ml polvere per soluzione iniettabile per uso intramuscolare” flacone + fiala solvente 3,5 ml - AIC n. 035924048 - Prezzo Euro 5,82

SIMVASTATINA ABC 28 compresse rivestite 20 mg - AIC 037352022 - classe A nota 13 - Prezzo Euro 6,25

I suddetti prezzi non sono comprensivi delle riduzioni temporanee previste ai sensi delle Determinazioni AIFA del 03/07/2006 e del 27/09/2006 ed entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del SSN, dal giorno successivo a quello della pubblicazione del presente annuncio sulla *G.U.*

Legale rappresentante
dott. Alberto Giraudi

T11ADD12231 (A pagamento).

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Sede Legale: in Torino – C.so Vittorio Emanuele II 72

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

Titolare: ABC Farmaceutici S.p.A - C.so Vittorio Emanuele II, 72 - 10121 Torino. Medicinale VISCOMUCIL Confezioni e numeri A.I.C.: “15 mg granulato per sospensione orale” 20 bustine AIC 025105077; “30 mg granulato per sospensione orale” 20 bustine AIC 025105089. Codice pratica

N1B/2011/591. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Grouping Variation - Variazioni Tipo IA in B.II.b.1 a +IA in B.II.b.1 b +IB B.II.b.1 e +IA in B.II.b.2 b.2 + IA B.II.d.1 c +IA B.II.d.1 c +IB B.II.d.2.d.: Sostituzione dei siti produttivi Istituto Biologico Chemioterapico S.p.A. Via Crescentino, 25 - Torino (produzione, controlli e rilascio dei lotti) e Ivers Lee S.p.A. Corso della Vittoria, 1533 Caronno Pertusella - Varese (confezionamento primario e secondario) con LA.FA.RE. S.r.l. - Via Benedetto Cozzolino, 77 - 80056 Ercolano - NA quale sito autorizzato per la produzione, confezionamento, controllo e il rilascio dei lotti; Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con il corrispondente metodo di prova (aggiunta Uniformità di Contenuto); Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con il corrispondente metodo di prova (aggiunta Sostanze correlate); Modifiche di una procedura di prova (sostituzione metodo TLC con metodo HPLC per Identificazione e titolo del Principio Attivo). I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *G.U.*

Il legale rappresentante
dott. Alberto Giraudi

T11ADD12259 (A pagamento).

PRODOTTI FORMENTI S.R.L.

Sede Legale: Via R. Koch 1/2 20152 Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04485620159

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

Titolare: Leo Pharmaceutical Products LTD -Danimarca

Rappresentante in Italia: Prodotti Formenti S.r.l.

Specialità medicinale: DOVOBET 50 mcg/g + 0,5mg/g unguento

Confezioni e n. A.I.C.: AIC n. 035675014, 035675026, 035675038, 035675040, 035675053, 035675065.

Codice C1B/2011/1549 procedura DK/H/279/01/IA/033. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008: Tipo IA n. B.II.d.1 g) sostituzione del parametro: impurezze singole non specificate, con 2 nuovi limiti per le impurezze betametasone 17-propionato e betametasone 21- propionato.

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.*

L'amministratore delegato
dott. Thilo Stadler

T11ADD12232 (A pagamento).



ANGENERICO S.P.A.

*Società sotto la direzione e coordinamento
di FINAF S.p.A.*

Sede Legale: Via Nocera Umbra 75 – 00181 Roma
Codice Fiscale: 07287621002

*Pubblicazione di riduzione del prezzo
al pubblico di medicinali*

In attuazione delle disposizioni di cui alla deliberazione CIPE del 26 febbraio 1998, si comunicano di seguito le riduzioni del prezzo al pubblico dei seguenti medicinali:

Amlodipina Angenerico 14 compresse da 10 mg AIC n. 038096309/M - classe A - 3,61 Euro

Amlodipina Angenerico 28 compresse da 5 mg AIC n. 038096044/M - classe A - 4,15 Euro

Carvedilolo Angenerico 28 compresse da 6.25 mg AIC n. 038995268/M - classe A - 4.01 Euro

Ceftriaxone Angenerico 1 g/3.5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare AIC n. 036095014 - classe A - 5.82 Euro

Ramipril Angenerico 14 compresse da 5 mg AIC n. 038233387 - classe A - 3,02 Euro

Simvastatina Angenerico 28 compresse da 20 mg AIC n. 037528217/M - classe A - 6,25 Euro

Simvastatina Angenerico 28 compresse da 40 mg AIC n. 037528395/M - classe A - 9,77 Euro

Sucralfato Angenerico 30 buste, polvere per sospensione orale, da 2 g AIC n. 032101026 - classe A - 5.45 Euro

I suddetti prezzi, che non includono le riduzioni del 5% di cui alle determinazioni AIFA del 03/07/2006 e del 27/09/06, entreranno in vigore, il giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il procuratore speciale:
dott. Gianfranco Giuliani

T11ADD12246 (A pagamento).

ANGENERICO S.P.A.

Sede Legale: Roma, Via Nocera Umbra, 75
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07287621002

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

TITOLARE: Angenerico SpA Via Nocera Umbra, 75 - 00181 Roma

SPECIALITA' MEDICINALE: IBUPROFENE ANGENERICO

CONFEZIONI E NUMERI DI A.I.C.: 200 mg compresse rivestite, 12 compresse AIC n. 034178018, 200 mg compresse rivestite, 24 compresse AIC n. 034178020

CODICE PRATICA: N1A/2011/1166

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: variazione: B.III.1.a.3 Aggiunta di un nuovo fornitore di principio attivo Shasun Pharmaceuticals Limited India con CEP no. R1 CEP 1996-061-Rev 06

SPECIALITA' MEDICINALE: SIMVASTATINA ANGENERICO

CONFEZIONI E NUMERI DI A.I.C.: compresse rivestite con fil da 10, 20 e 20 mg (AIC n. 037528.../M)

CODICE PRATICA: C1A/2011/1437

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: variazione grouping Tipo IA: A7. Eliminazione del sito Sandoz Industrial Products Spa come fornitore del principio attivo; B.III.1.a.2 Aggiornamento del CEP (R1-CEP2002-172-Rev02) relativo al fornitore del principio attivo Zhejiang Pharmaceutical Co., Ltd

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

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

Il procuratore speciale
dott. Gianfranco Giuliani

T11ADD12258 (A pagamento).

ROCHE S.P.A.

Sede Legale: Milano, Piazza Durante n. 11
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00747170157

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 (Regolamento (CE) n. 1234/2008).

Medicinali, confezioni e numeri di AIC:

KONAKION "10 mg/ml soluzione orale e iniettabile" 3 fiale da 1 ml (008776015); "prima infanzia 2 mg/0,2 ml soluzione orale e iniettabile" 5 fiale 0,2 ml con siringa orale (008776066).

Grouping variations:

- Tipo IA nr. B.III.1.b.3: presentazione di un certificato d'idoneità TSE della Farmacopea Europea aggiornato, relativo ad un eccipiente, da parte di un fabbricante attualmente approvato.

- Tipo IA in nr. B.III.1.b.1: presentazione di un certificato d'idoneità TSE della Farmacopea Europea, relativo ad un eccipiente, da parte di un nuovo fabbricante.

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

Un procuratore
dott. Antonio Pelaggi

T11ADD12236 (A pagamento).



ROCHE S.P.A.

Sede Legale: Milano, Piazza Durante n. 11
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00747170157

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 (Regolamento (CE) n. 1234/2008):

Medicinali, confezioni e numeri di AIC:

KONAKION "10 mg/ml soluzione orale e iniettabile" 3 fiale da 1 ml (008776015); "20 mg/ml gocce orali soluzione" flacone da 2,5 ml (008776039); "10 mg compresse rivestite masticabili" 20 compresse (008776041); "prima infanzia 2 mg/0,2 ml soluzione orale e iniettabile" 5 fiale 0,2 ml con siringa orale (008776066).

Grouping variations:

- 2 variazioni di Tipo IA nr. B.III.1.a.2: presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per il principio attivo da parte di un fabbricante già approvato;

- variazione di Tipo IA in nr. B.III.1.a.3: presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea per il principio attivo da parte di un nuovo fabbricante.

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

Un procuratore
dott. Antonio Pelaggi

T11ADD12237 (A pagamento).

A.C.R.A.F. S.P.A.
AZIENDE CHIMICHE RIUNITE
ANGELINI FRANCESCO

(Società a socio unico e sotto la direzione e coordinamento di FINAF S.p.A.)

Cod. Fisc. e num. iscrizione
Reg. Impr. di Roma 03907010585

*Pubblicazione di riduzione del prezzo
al pubblico di medicinali*

In attuazione delle disposizioni di cui alla deliberazione CIPE del 26 febbraio 1998, si comunicano di seguito le riduzioni del prezzo al pubblico dei seguenti medicinali:

Droplatan collirio, soluzione 1 flacone contagocce da 2.5 ml AIC n. 039874019/M - classe A - 10.36 Euro

Il suddetto prezzo, che non include le riduzioni del 5% di cui alle determinazioni AIFA del 03/07/2006 e del 27/09/06, entrerà in vigore, il giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il procuratore speciale:
dott. Gianfranco Giuliani

T11ADD12247 (A pagamento).

FARMAKOPEA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.

Titolare A.I.C.: Farmakopea S.p.A., Via Cavriana, 14, 20134 Milano (MI)

Medicinale: Subitene. Confezioni e numeri di AIC:

"400 mg compresse effervescenti", 10 compresse, AIC n. 034764011

Medicinale: Ferens. Confezione e numero di AIC:

"400 mg compresse effervescenti", 30 compresse, AIC n. 038553018

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

Variazione tipo IA B.I.b.1.c) Modifica dei parametri di specifica della sostanza attiva c)aggiunta di un nuovo parametro di specifica e del relativo metodo tra le specifiche del produttore del prodotto finito (aggiunta del parametro "rotazione ottica").

Variazione tipo IA B.I.b.1.d) Modifica dei parametri di specifica della sostanza attiva d) eliminazione di un parametro di specifica non significativo tra le specifiche del produttore del prodotto finito (eliminazione del parametro "pH della soluzione").

Variazione tipo grouping variation che include n. 2 variazioni tipo IA:

B.I.b.1.c) Modifica dei parametri di specifica della sostanza attiva d)aggiunta di un nuovo parametro di specifica e del relativo metodo tra le specifiche del produttore del prodotto finito (aggiunta del parametro "identificazione IR") e B.I.b.1.d) Modifica dei parametri di specifica della sostanza attiva d) eliminazione di parametro di specifica non significativo tra le specifiche del produttore del prodotto finito (eliminazione del parametro "identificazione mediante tR rilevato con metodo HPLC").

Medicinale: Subitene. Confezione e numero di AIC:

"200 mg compresse effervescenti", 10 compresse, AIC n. 034764035

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

Variazione tipo IA B.II.d.1.c) Modifica dei parametri di specifica del prodotto finito al rilascio e alla fine del periodo di validità c) aggiunta di un nuovo parametro di specifica e del relativo metodo (aggiunta del parametro "Identificazione del principio attivo mediante UV").

Variazione tipo IA B.II.d.1.a) Modifica dei limiti di specifica del prodotto finito al rilascio e alla fine del periodo di validità a) restringimento dei limiti di specifica per il parametro "impurezza E" DA: <=0.3% A: <=0.2%.

Variazione tipo IA B.II.d.1.a) Modifica dei limiti di specifica del prodotto finito al rilascio e alla fine del periodo di validità a) restringimento dei limiti di specifica per il parametro "impurezza B" DA: <=0.3% A: <=0.2%.

Medicinale: Subitene. Confezioni e numeri di AIC:

"200 mg granulato per soluzione orale", 6 bustine, AIC n. 034764062



“200 mg granulato per soluzione orale”, 12 bustine, AIC n. 034764074

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n.1234/2008: Variazione tipo IA B.II.d.1.a) Modifica dei limiti di specifica del prodotto finito al rilascio e alla fine del periodo di validità a) restringimento dei limiti di specifica per il parametro “impurezza E” DA: $\leq 0.3\%$ A: $\leq 0.2\%$.

Medicinale: Subitene. Confezioni e numeri di AIC:

“400 mg granulato per soluzione orale”, 6 bustine, AIC n. 034764047

“400 mg granulato per soluzione orale”, 12 bustine, AIC n. 034764050

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n.1234/2008: Variazione tipo IA B.II.d.1.a) Modifica dei limiti di specifica del prodotto finito al rilascio e alla fine del periodo di validità a) restringimento dei limiti di specifica per il parametro “impurezza E” DA: $\leq 0.3\%$ A: $\leq 0.2\%$.

Medicinale: Subitene. Confezioni e numeri di AIC:

“200 mg compresse rivestite con film”, 6 compresse, AIC n. 034764086

“200 mg compresse rivestite con film”, 12 compresse, AIC n. 034764098

“200 mg compresse rivestite con film”, 24 compresse, AIC n. 034764100

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n.1234/2008: Variazione

tipo grouping variation che include n. 4 variazioni tipo IA B.III.1.a)2

Presentazione di un certificato d' idoneità alla Farmacopea europea aggiornato relativo al principio attivo ibuprofene a) 2 da parte di un produttore attualmente approvato (Shasun Pharmaceuticals Ltd.) DA:R1-CEP1996-061-Rev02; A:R1-CEP 1996-061-Rev06.

Data di implementazione per tutte le modifiche: 27/06/2011

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

Il legale rappresentante
dott. Matteo Tamanini

T11ADD12312 (A pagamento).

FARMAKOPEA S.P.A.

Modifiche secondarie di un' autorizzazione all' immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.

Titolare A.I.C.: Farmakopea S.p.A., Via Cavriana, 14, 20134 Milano (MI)

Medicinale: Subitene. Confezioni e numeri di AIC:

“200 mg compresse effervescenti”, 10 compresse, AIC n. 034764035

“200 mg granulato per soluzione orale”, 6 bustine, AIC n. 034764062

“200 mg granulato per soluzione orale”, 12 bustine, AIC n. 034764074

“400 mg granulato per soluzione orale”, 6 bustine, AIC n. 034764047

“400 mg granulato per soluzione orale”, 12 bustine, AIC n. 034764050

“400 mg compresse effervescenti”, 10 compresse, AIC n. 034764011

Medicinale: Ferens. Confezione e numero di AIC:

“400 mg compresse effervescenti”, 30 compresse, AIC n. 038553018

Modifica apportata ai sensi del regolamento(CE) n.1234/2008: Variazione

tipo IA A.4 Modifica della denominazione del produttore della sostanza attiva ibuprofene sale sodico DA: Shasun Chemicals and Drugs Ltd. A: Shasun Pharmaceuticals Ltd. Notifica di regolarità del 27/07/2011.

Medicinale: Subitene. Confezione e numero di AIC:

“400 mg compresse effervescenti”, 10 compresse, AIC n. 034764011

Medicinale: Ferens. Confezione e numero di AIC:

“400 mg compresse effervescenti”, 30 compresse, AIC n. 038553018

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n.1234/2008: Variazione tipo IA A.7 Eliminazione di un sito di produzione della sostanza attiva ibuprofene sale sodico: eliminazione del produttore della sostanza attiva Knoll Pharma Chemicals. Notifica di regolarità del 26/07/2011.

Medicinale: Subitene. Confezioni e numeri di AIC:

“200 mg granulato per soluzione orale”, 6 bustine, AIC n. 034764062

“200 mg granulato per soluzione orale”, 12 bustine, AIC n. 034764074

“400 mg granulato per soluzione orale”, 6 bustine, AIC n. 034764047

“400 mg granulato per soluzione orale”, 12 bustine, AIC n. 034764050

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n.1234/2008: Variazione tipo IA A.7 Eliminazione di un sito di produzione della sostanza attiva ibuprofene sale sodico: eliminazione del produttore della sostanza attiva Albemarle Corporation. Notifica di regolarità del 26/07/2011.

Data di implementazione per tutte le modifiche: 27/06/2011.

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

Il legale rappresentante:
dott. Matteo Tamanini

T11ADD12248 (A pagamento).



ASTRAZENECA S.P.A.

Sede Legale: Palazzo Volta - Via F. Sforza -
20080 Basiglio (MI)
Codice Fiscale n° 00735390155

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.

Specialità Medicinale: Entocir

Confezioni e numeri A.I.C.: "3 mg capsule rigide a rilascio modificato" - - tutte le confezioni. AIC n. 034734.

Codice pratica N1A/2011/1315. Variazione depositata in data 20.06.2011.

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

Grouping di variazioni.

1. Tipo IA B.III.1 b. 3 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea aggiornato per un eccipiente (gelatina) presentato da un fabbricante già approvato.

Da: R0-CEP 2004-247-Rev 00 a: R1-CEP 2004-247-Rev 00

2. Tipo IA B.III.1 b. 3 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea aggiornato per un eccipiente (gelatina) presentato da un fabbricante già approvato.

Da: R0-CEP 2004-320-Rev 00 a: R1-CEP 2004-320-Rev 00

3. Tipo IA B.III.1 b. 3 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea aggiornato per un eccipiente (gelatina) presentato da un fabbricante già approvato.

Da: R0-CEP 2005-217-Rev 00 a: R1-CEP 2005-217-Rev 00

4. Tipo IA B.III.1 b. 3 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea aggiornato per un eccipiente (gelatina) presentato da un fabbricante già approvato.

Da: R1-CEP 2001-211-Rev 00 a: R1-CEP 2001-211-Rev 01

5. Tipo IA B.III.1 b. 2 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea nuovo per un eccipiente (gelatina) presentato da un nuovo fabbricante: R1-CEP 2000-344-Rev 02 - Nitta Gelatin India Ltd - India.

6. Tipo IA B.III.1 b. 2 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea nuovo per un eccipiente (gelatina) presentato da un nuovo fabbricante: R1-CEP 2004-022-Rev 00 - PB Leiner Argentina S.A. - Argentina.

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

Decorrenza della modifica: 30 aprile 2011.

Un procuratore
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T11ADD12253 (A pagamento).

ASTRAZENECA S.P.A.

Sede Legale: Palazzo Volta - Via F. Sforza -
20080 Basiglio (MI)
Codice Fiscale n° 00735390155

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.

Specialità Medicinale: Antra

Confezione e numero A.I.C.: "40 mg polvere per soluzione per infusione" - 1 flaconcino - AIC n. 028245049; "40 mg polvere per soluzione per infusione" - 5 flaconcini - AIC n. 028245052.

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

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. NL/H/2081/IB/002/G conclusasi in data 28.04.2011. Codice Pratica C1B/2011/203.

Grouping di variazioni.

1. Variazione tipo 1B B.I.a.1.z modifica del fabbricante di una materia prima: introduzione di Minakem S.A.S. Dunkerque, Francia come fornitore alternativo per omeprazolo sodico.

2. Variazione tipo 1A B.I.a.2 modifiche nel procedimento di fabbricazione della sostanza attiva a) modifiche minori nel procedimento di fabbricazione della sostanza attiva.

3. Variazione tipo 1A B.I.b.1 modifica dei parametri di specifica e/o limiti di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo c) aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova.

4. Variazione tipo 1A B.I.b.2 modifica nella procedura di prova della materia prima -omeprazolo a) modifiche minori di una procedura di prova approvata.

5. Variazione tipo 1A B.I.b.2 modifica nella procedura di prova della materia prima -isopropanolo a) modifiche minori di una procedura di prova approvata.

6. Variazione tipo 1A B.I.b.2 modifica nella procedura di prova della materia prima -omeprazolo b) soppressione di una procedura di prova per il principio attivo o per una materia prima, un reattivo o una sostanza intermedia, quando è già autorizzata una procedura di prova alternativa.

7. Variazione tipo 1A B.I.c.1 modifiche nel confezionamento primario del principio attivo

a) composizione qualitativa e/o quantitativa.

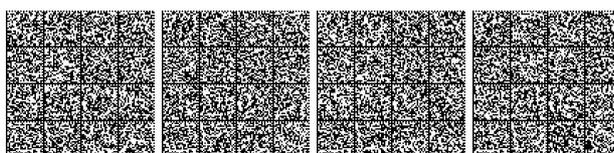
8. Variazione tipo 1B B.III.2 modifica al fine di conformarsi alla farmacopea EU a) modifica delle specifiche di una sostanza che non figurava nella farmacopea europea al fine di conformarsi alla farmacopea europea 2. Eccipiente: acqua per preparazioni iniettabili.

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 Sabrina Baldanzi

T11ADD12252 (A pagamento).



**ASTRAZENECA AB
SÖDERTÄLJE - SVEZIA**

Rappresentata in Italia da
ASTRAZENECA S.P.A.
Sede Legale: Palazzo Volta, Via F. Sforza,
20080 Basiglio (MI)
Codice Fiscale n° 00735390155

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.

Specialità Medicinale: Losec

Confezioni e numeri A.I.C.: "10 mg capsule rigide" - blister 14 capsule - AIC n. 026804082; "10 mg capsule rigide" - blister 28 capsule - AIC n. 026804094; "10 mg capsule rigide" - blister 35 capsule - AIC n. 0268049118; "20 mg capsule rigide" - blister 14 capsule - AIC n. 0268049106; "40 mg capsule rigide" - flacone HDPE da 14 capsule - AIC n. 026804056.

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

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. IT/H/254/01-03/1A/004/G

conclusasi in data 29.08.2011. Codice Pratica C1A/2011/1281.

Grouping di variazioni.

1. Tipo IA B.III.1 b. 3 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea aggiornato per un eccipiente (gelatina) presentato da un fabbricante già approvato.

Da: R1-CEP 2000-027-Rev 00 a: R1-CEP 2000-027-Rev 01

2. Tipo IA B.III.1 b. 3 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea aggiornato per un eccipiente (gelatina) presentato da un fabbricante già approvato.

Da: R1-CEP 2000-029-Rev 01 a: R1-CEP 2000-029-Rev 02

3. Tipo IA B.III.1 b. 3 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea aggiornato per un eccipiente (gelatina) presentato da un fabbricante già approvato.

Da: R0-CEP 2004-247-Rev 00 a: R1-CEP 2004-247-Rev 00

4. Tipo IA B.III.1 b. 3 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea aggiornato per un eccipiente (gelatina) presentato da un fabbricante già approvato.

Da: R0-CEP 2004-320-Rev 00 a: R1-CEP 2004-320-Rev 00

5. Tipo IA B.III.1 b. 3 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea aggiornato per un eccipiente (gelatina) presentato da un fabbricante già approvato.

Da: R0-CEP 2005-217-Rev 00 a: R1-CEP 2005-217-Rev 00

6. Tipo IA B.III.1 b. 3 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea aggiornato per un eccipiente (gelatina) presentato da un fabbricante già approvato.

Da: R1-CEP 2001-211-Rev 00 a: R1-CEP 2001-211-Rev 01

7. Tipo IA B.III.1 b. 2 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea nuovo per un eccipiente (gelatina) presentato da un nuovo fabbricante: R1-CEP 2000-344-Rev 02 - Nitta Gelatin India Ltd - India.

8. Tipo IA B.III.1 b. 2 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea nuovo per un eccipiente (gelatina) presentato da un nuovo fabbricante: R1-CEP 2004-022-Rev 00 - PB Leiner Argentina S.A. - Argentina.

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

Decorrenza della modifica: 30 Aprile 2011.

Un procuratore
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T11ADD12254 (A pagamento).

SO.SE.PHARM S.R.L.

Sede Legale: via dei Castelli Romani, 22 –
00040 Pomezia (Roma)
Codice Fiscale e/o Partita IVA:
01163980681 e 04775221007

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: So.Se.PHARM srl
Specialità medicinale: XIPOCOL
Codice pratica: N1B/2011/1162

Confezioni e numeri di A.I.C.: "10 mg compresse rivestite con film" 20 compresse in blister PVC/PVDC/AL AIC 037357011 - "20 mg compresse rivestite con film" 28 compresse in blister PVC/PVDC/AL AIC 037357023 - "20 mg compresse rivestite con film" 10 compresse in blister PVC/PVDC/AL AIC 037357035 - "40 mg compresse rivestite con film" 28 compresse in blister PVC/PVDC/AL AIC 037357047 - "40 mg compresse rivestite con film" 10 compresse in blister PVC/PVDC/AL AIC 037357050

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008: Grouping Variation (IB BIIb1e - IAin BIIb1a - IAin BIIb1b) - Sostituzione officina di produzione del prodotto finito (fasi: produzione, confezionamento primario e secondario) DA: ZENTIVA SAGLIK URUNLERI SANAYI VE TICARET A.S. P.K. 83-93 Kucukkaristiran - 39780 Luleburgaz, Turkey A: SPECIAL PRODUCT'S LINE S.P.A. Via Campobello n. 15 - 00040 Pomezia (Roma).

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 *GU*.

L'amministratore delegato
dott. Massimiliano Florio

T11ADD12251 (A pagamento).



HEXAL S.P.A.

Sede Legale: Via Paracelso 16 - 20041 Agrate Brianza (MI)

Modifica secondaria 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: Hexal Spa - Via Paracelso 16 - 20041 Agrate Brianza (MI)

Medicinale: ENALAPRIL Hexal

5 mg e 20 mg compresse - Codice AIC medicinale: 036228 - Confezioni: Tutte.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008:

Modifica Tipo IB n. A2b: Modifica della denominazione del medicinale - da: Enalapril Hexal a: Enalapril Ranbaxy.

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 Enrica Torielli

T11ADD12260 (A pagamento).

GRUPPO LEPETIT SRL

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 : GRUPPO LEPETIT Srl. - Viale L. Bodio, 37/b - Milano

Specialità medicinale: RULID

Confezioni e numeri di AIC:

150 mg compresse rivestite con film - AIC n. 026727014
Codice Pratica n° N1B/2011/1222

Grouping 3 variazioni IB B.II.d1z - Prodotto finito, eliminazione test disintegrazione alla fine del periodo di validità - eliminazione test identificazione titanio diossido e presenza rivestimento con film al rilascio - specifiche non significative

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

T11ADD12261 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

Riduzione di prezzo al pubblico di specialità medicinali

SIMVASTATINA DOC Generici 20 mg compresse rivestite con film - 10 compresse - AIC 037340092/M - classe A nota 13 - prezzo Euro 2,75

SIMVASTATINA DOC Generici 40 mg compresse rivestite con film - 10 compresse - AIC 037340179/M classe A nota 13 - prezzo Euro 4,14

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni di cui alle determinazioni AIFA previste per il ripiano dello sfondamento del tetto di spesa, entreranno in vigore, anche ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, il giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Amministratore delegato
dott. Gualtiero Pasquarelli

T11ADD12308 (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: FLUCONAZOLO DOC Generici

Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni - AIC n. 037879/M

Procedure Europee numero: DK/H/0332/002-004/IA/012, DK/H/0332/001-004/IB/013

Modifiche:

IA A.7 Eliminazione di un sito di fabbricazione responsabile della produzione, confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio dei lotti del prodotto finito: Gedeon Richter Plc, Gyomroi ut 19-21, H-1103 Budapest, Hungary

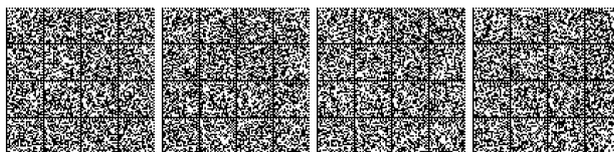
IB C.I.7.a Soppressione di un dosaggio: 50 mg capsule rigide

Specialità medicinale: LISINOPRIL E IDROCLOROTIAZIDE DOC Generici

Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni - AIC n. 038706/M

Procedure Europee numero: IT/H/212/001-003/IA/005, IT/H/212/001-003/IA/006, IT/H/212/001-003/IA/007, IT/H/212/001-003/IA/008



Modifiche:

IA B.II.d.1.c Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alle specifiche del prodotto finito con il corrispondente metodo di prova: Related substances -Lisinopril: Imp. E (RSS-isomer) NMT 0.3% (al rilascio ed alla shelf-life)

IA A.7 Eliminazione di un sito di fabbricazione responsabile della produzione del principio attivo lisinopril diidrato: LUPIN LIMITED

IA B.III.1.a.2 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per la sostanza attiva lisinopril diidrato da parte di un produttore già approvato: AZELIS DEUTSCHLAND PHARMA GMBH

Da: CoS n. R1-CEP 2003-064-Rev. 02

A: CoS n. R1-CEP 2003-064-Rev. 03

IAIN B.III.1.a.3 Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea Europea per la sostanza attiva idroclorotiazide da parte di un nuovo produttore (aggiunta): TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD (sito di produzione: ABIC LTD) - CoS n. R1-CEP 2004-149-Rev.00

Specialità medicinale: PERINDOPRIL E INDAPAMIDE DOC Generici

Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni - AIC n. 040114/M

Procedure Europee numero: IT/H/200/001-002/IB/003, IT/H/200/001-002/IB/004

Modifiche:

IB C.I.z Modifica della descrizione del principio attivo nel Foglio illustrativo (paragrafo 6) e nel Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto (paragrafo 2)

Da: Ogni compressa contiene 1,669/3,338 mg di perindopril come sale sodico, equivalenti a 2/4 mg di perindopril e 0,625/1,25 mg di indapamide

A: Ogni compressa contiene 1,669/3,338 mg di perindopril, equivalenti a 2/4 mg di perindopril tertbutilamina e 0,625/1,25 mg di indapamide

IB C.I.8.a Introduzione di un nuovo sistema di farmacovigilanza che è stato valutato dall'autorità nazionale competente per un altro prodotto dello stesso titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio

Da: DDPS di Galex d.d. (precedente titolare AIC)

A: DDPS rev. 05 di DOC Generici S.r.l. (nuovo titolare AIC)

Specialità medicinale: TAMSULOSIN DOC Generici

Confezioni e numeri AIC:

0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato - tutte le confezioni - AIC n. 037007/M

Procedure Europee numero: IT/H/202/001/IA/006, IT/H/202/001/IA/007, IT/H/202/001/IA/008

Modifiche:

IA B.III.1.b.2 Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea relativo al rischio TSE per l'eccezione gelatina presentato da un fabbricante già approvato (sostituzione)

Da: GELITAGROUP(DGF STOESS, KIND&KNOX, SARGEL) - CoS n. R0-CEP 2003-028-Rev 01

A: GELITA GROUP - CoS n. R1-CEP 2003-172-Rev 00

IA B.III.1.b.2 Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea relativo al rischio TSE per l'eccezione gelatina presentato da un nuovo fabbricante (aggiunta): NITTA GELATIN INDIA LTD. - CoS n. R1-CEP 2000-344-Rev 02

IA B.III.1.b.2 Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea relativo al rischio TSE per l'eccezione gelatina presentato da un nuovo fabbricante (aggiunta): STERLING BIOTECH LIMITED - CoS n. R1-CEP 2001-211-Rev 01

Specialità medicinale: VALSARTAN DOC Generici

Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni - AIC n. 039815/M

Procedure Europee numero: IS/H/0107/001-003/IA/006, IS/H/0107/001-003/IA/007, IS/H/0107/IB/009/G, IS/H/0107/IB/010/G

Modifiche:

IAIN A.5.a Modifica dell'indirizzo di un fabbricante del prodotto finito responsabile del rilascio dei lotti

Da: Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, MALTA

A: Actavis Ltd., BLB016 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 3000, MALTA

IA B.II.d.2.a Modifiche minori di una procedura di prova approvata del prodotto finito: Related substances: uso di compresse intere invece che di compresse spezzate per la preparazione della soluzione campione

Grouping variation:

- IB B.II.b.1.e, IA B.II.b.2.a: Aggiunta di un sito di produzione in cui vengono effettuate tutte le operazioni ad eccezione del rilascio dei lotti, del controllo dei lotti e del confezionamento primario e secondario per i medicinali non sterili - Aggiunta di un sito di produzione in cui vengono effettuati il controllo dei lotti/le prove: Balkanpharma Dupnitsa AD, 3 Samokovsko Shosse Str., 2600 Dupnitsa, Bulgaria

- IA B.II.b.3.a Modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito di una forma di dosaggio solida per uso orale

Grouping variation:

- IB B.I.a.2.z Modifiche nel procedimento di fabbricazione della sostanza attiva - Altre modifiche: sostituzione di alcuni solventi e reagenti usati negli steps 3 e 4 ("no-tin process")

- IAIN B.III.2.a.1 Modifica delle specifiche della sostanza attiva che non figurava nella Farmacopea Europea al fine di conformarvisi

Da: Specifications for Valsartan:

1. Description: White or off-white powder. Odourless, slightly hygroscopic.

11. Related substances (HPLC): Related Compound B (Ph. Eur. Impurity C) NMT 0.2%



Related Compound C (Ph. Eur. Impurity B) NMT 0.1%

12. Assay: 98.0 to 102.0% calculated on the anhydrous and solvent free substance.

A: Specifications for Valsartan:

1. Description: White or off-white powder. Slightly hygroscopic.

11. Related substances (HPLC): Related Compound B (Ph. Eur. Impurity C) NMT 0.15%

Related Compound C (Ph. Eur. Impurity B) NMT 0.10%

12. Assay: 99.0 to 101.0% (anhydrous substance)

- IB B.I.b.1.c Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alle specifiche della sostanza attiva con il corrispondente metodo di prova: Specifications for Valsartan: 4. Polymorphism (XRD): Essentially amorphous (performed on every 10th production batch released)

- IA B.I.b.1.d Soppressione di un parametro di specifica non significativo (ad esempio soppressione di un parametro obsoleto): Specifications for Valsartan: 9. Residual Tin: NMT 10ppm

- IB B.I.b.1.h Sostituzione (ad esclusione delle sostanze biologiche o immunologiche) di un parametro di specifica per questioni di sicurezza o di qualità:

Da: Specifications for Valsartan:

13. Residual solvents: - Methanol: NMT 1000ppm

- Ethanol: NMT 1000ppm

- Ethyl acetate: NMT 5000ppm

- Xylene: NMT 2170ppm

A: Specifications for Valsartan:

13. Residual solvents: - Methanol: NMT 1000ppm

- Ethanol: NMT 1000ppm

- Ethyl acetate: NMT 5000ppm

- Toluene: NMT 890ppm

- Benzene: NMT 2ppm (performed on every 10th production

batch released)

- Total residual solvents: NMT 6000ppm

Specialità medicinale: VALSARTAN DOC Generici

Confezioni e numeri AIC:

80 mg compresse rivestite con film - tutte le confezioni - AIC n. 039815/M

Procedura Europea numero: IS/H/0107/002/IA/008

Modifica:

IA B.II.b.4.a Modifica della dimensione del lotto (comprese le categorie di dimensione del lotto) del prodotto finito - Sino a 10 volte superiore rispetto alla dimensione attuale approvata del lotto

Da: Batch Size: 100,000 tablets (18kg granulate) - 1,000,000 tablets (180kg granulate)

A: Batch Size: 100,000 tablets (18kg granulate) - 2,000,000 tablets (360kg granulate)

Specialità medicinale: VENLAFAXINA DOC Generici

Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni - AIC n. 038466/M

Procedura Europea numero: DK/H/1253/001-003/IA/019

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): AARTI INDUSTRIES LTD - CoS n. R0-CEP 2006-183-Rev. 01

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

T11ADD12271 (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: BROMAZEPAM DOC Generici

Confezioni e numeri AIC:

1,5 mg compresse - 20 compresse - AIC n. 035786019

3 mg compresse - 20 compresse - AIC n. 035786021

Modifica:

IA B.II.d.1.c Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alle specifiche al rilascio e per il periodo di validità con il suo metodo di prova corrispondente (solo per l'officina DOPPEL Farmaceutici S.r.l. - Rozzano (MI)): Impurezze: A (Ph. Eur) $\leq 0,5\%$

Specialità medicinale: BROMAZEPAM DOC Generici

Confezioni e numeri AIC:

2,5 mg/ml gocce orali, soluzione - flacone da 20 ml - AIC n. 035786033

Modifica:

IA B.II.d.1.c Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alle specifiche al rilascio e per il periodo di validità con il suo metodo di prova corrispondente (solo per l'officina DOPPEL Farmaceutici S.r.l. - Cortemaggiore (PC)): Impurezze: A (Ph. Eur) $\leq 0,5\%$; Impurezze singole non note $\leq 0,2\%$



Specialità medicinale: DICLOFENAC DOC Generici**Confezioni e numeri AIC:**

Tutte le confezioni - AIC n. 033727

Modifica:

IAIN B.II.b.1.a Aggiunta di un sito di produzione alternativo del prodotto finito per la fase di confezionamento secondario: S.C.F S.n.c., Via F. Barbarossa 7, 26824 Cave-nago D'Adda (LO)

Specialità medicinale: DOMPERIDONE DOC Generici**Confezioni e numeri AIC:**

10 mg compresse - 30 compresse - AIC n. 036109015

Modifica:

IAIN B.II.b.1.a Aggiunta di un sito di produzione alternativo del prodotto finito per la fase di confezionamento secondario: S.C.F S.n.c., Via F. Barbarossa 7, 26824 Cave-nago D'Adda (LO)

Specialità medicinale: ENALAPRIL e IDROCLOROTIAZIDE DOC Generici**Confezioni e numeri AIC:**

Tutte le confezioni - AIC n. 034306098

Modifiche:

IA B.III.1.a.2 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per la sostanza attiva enalapril maleato da parte di un produttore già approvato: ESTEVE QUI'MICA S.A.

Da: CoS n. R1-CEP 2000-258-Rev. 00

A: CoS n. R1-CEP 2000-258-Rev. 01

IB B.I.d.1.a.4 Introduzione di un periodo di re-test per la sostanza attiva enalapril maleato prodotta da ESTEVE QUI'MICA S.A. sulla base di dati in tempo reale pari a 48 mesi.

Specialità medicinale: GENTAMICINA DOC Generici**Confezioni e numeri AIC:**

0,1% crema - tubo 30 g - AIC n. 036535019

Modifica:

Grouping Variation: 4 x IA B.III.1.a.2 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per la sostanza attiva da parte di un produttore già approvato: FUJIAN FUKANG PHARMACEUTICAL CO LTD

Da: CoS n. R1-CEP 1998-155-Rev. 02

A: CoS n. R1-CEP 1998-155-Rev. 06

Specialità medicinale: GENTAMICINA e BECLOMETASONE DOC**Confezioni e numeri AIC:**

0,1% + 0,025% crema - tubo 30 g - AIC n. 023632019

Modifica:

Grouping Variation: 4 x IA B.III.1.a.2 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per la sostanza attiva da parte di un produttore già approvato: FUJIAN FUKANG PHARMACEUTICAL CO LTD

Da: CoS n. R1-CEP 1998-155-Rev. 02

A: CoS n. R1-CEP 1998-155-Rev. 06

Specialità medicinale: GENTAMICINA e BETAMETASONE DOC Generici**Confezioni e numeri AIC:**

0,1% + 0,1% crema - tubo 30 g - AIC n. 037891013

Modifiche:

IA B.III.1.a.2 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per la sostanza attiva da parte di un produttore già approvato: FUJIAN FUKANG PHARMACEUTICAL CO LTD

Da: CoS n. R1-CEP 1998-155-Rev. 02

A: CoS n. R1-CEP 1998-155-Rev. 06

IB B.II.b.4.a Modifica della dimensione del lotto (comprese le categorie di dimensione del lotto) del prodotto finito - Sino a 10 volte superiore rispetto alla dimensione attuale approvata del lotto (sostituzione)

Da: Dimensione del lotto industriale: - 300 kg di crema, pari a 10.000 tubi da 30 g

A: Dimensione del lotto industriale: - 900 Kg di crema, pari a 30.000 tubi da 30 g

Specialità medicinale: LANSOPRAZOLO DOC Generici**Confezioni e numeri AIC:**

15 mg capsule rigide gastroresistenti - tutte le confezioni - AIC n. 036853

Modifica:

IA B.II.e.4.a Modifica della forma o delle dimensioni del contenitore o della chiusura (confezionamento primario) per medicinali non sterili: aumento di 2 mm della larghezza del blister (da 66mm a 68mm).

Specialità medicinale: LORAZEPAM DOC Generici**Confezioni e numeri AIC:**

Tutte le confezioni - AIC n. 036002

Modifica:**Grouping variation:**

- IB B.II.d.1.g Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito; aggiunta o sostituzione (ad esclusione dei medicinali biologici o immunologici) di un parametro di specifica per questioni di sicurezza o di qualità.

Da: Related substances:

- Benzophenone: NMT 0.1% (Release); NMT 0.1% (Shelf-life)

- Total impurities: NMT 4.0% (Release); NMT 4.0% (Shelf-life)

A: Related substances (HPLC):

- Quinazoline acid: NMT 0.7% (Release); NMT 1.5% (Shelf-life)

- N-oxide: NMT 0.7% (Release); NMT 0.7% (Shelf-life)

- Dione: NMT 0.7% (Release); NMT 0.7% (Shelf-life)

- Quinazoline alcohol: NMT 0.7% (Release); NMT 1.5% (Shelf-life)

- Quinazoline aldehyde: NMT 0.7% (Release); NMT 1.5% (Shelf-life)

- Benzophenone: NMT 0.1% (Release); NMT 0.1% (Shelf-life)



- Single unknown impurity: NMT 0.3% (Release); NMT 0.3% (Shelf-life)

- Total impurities: NMT 4.0% (Release); NMT 4.0% (Shelf-life)

- IB B.II.d.2.d Modifica della procedura di prova del prodotto finito - Altre modifiche di una procedura di prova (sostituzione)

Da: ANALYTICAL METHOD FOR IMPURITIES (Total impurities, except the Impurity B (Benzophenone)) and ANALYTICAL METHOD FOR IMPURITIES (Impurity B (Benzophenone))

A: ANALYTICAL METHOD FOR QUANTIFICATION OF LORAZEPAM AND IMPURITIES (Impurity Quinazoline Acid, Impurity N-Oxide, Impurity Dione, Impurity Quinazoline Methanol, Impurity Quinazoline Aldehyde, Impurity Benzophenone, total impurities)

- IB B.II.d.2.d Modifica della procedura di prova del prodotto finito - Altre modifiche di una procedura di prova

Da: ANALYTICAL METHOD FOR QUANTIFICATION OF LORAZEPAM

A: ANALYTICAL METHOD FOR QUANTIFICATION OF LORAZEPAM AND IMPURITIES (Impurity Quinazoline Acid, Impurity N-Oxide, Impurity Dione, Impurity Quinazoline Methanol, Impurity Quinazoline Aldehyde, Impurity Benzophenone, total impurities)

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in Decorrenza delle modifiche tipo IB: dal giorno successivo alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* etichetta.

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

T11ADD12272 (A pagamento).

ALMIRALL S.P.A.

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

Modifica portata ai sensi del D.l.vo 29 dicembre 2007 n°274.

TITOLARE AIC: Almirall S.A.- Ronda General Mitre 151-08022 Barcellona, Spagna

SPECIALITA' MEDICINALE: SOLARAZE

CONFEZIONI E NUMERI AIC:

Tutte le confezioni - 034129/M

Modifica: IA A.7 - Codice Pratica: C1A/2011/1331 Eliminazione del sito alternativo per la produzione del finito Wasdell Packaging Ltd.

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

DECORRENZA DELLA MODIFICA: il giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *GU*.

Direttore affari regolatori
dott.ssa Giovanna Cangiano

T11ADD12273 (A pagamento).

ALMIRALL S.P.A.

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

Modifica portata ai sensi del D.l.vo 29 dicembre 2007 n°274 su richiesta Ufficio Farmacovigilanza.

TITOLARE AIC: Almirall S.p.A. - Via Messina, 38 Torre C - 20154 MILANO

SPECIALITA' MEDICINALE: ANSIOLIN

Codice Pratica: N1B/2011/953

CONFEZIONI E NUMERI AIC:

5 mg/ml gocce orali, soluzione - 019994033; 40 compresse da 5 mg - 019994060

Modifica: C.1.3a - IB foreseen - aggiornamento di SPC e PIL in linea con le note RNF del 08/04/2011 e 10/05/2011

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

DECORRENZA DELLA MODIFICA: il giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *GU*.

Direttore affari regolatori
dott.ssa Giovanna Cangiano

T11ADD12274 (A pagamento).

I.G. FARMACEUTICI DI IRIANNI GIUSEPPE

Sede Legale: Via San Rocco, 6 85033 Episcopopia (PZ)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00720330760

Pubblicazione di riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali.

Specialità medicinale/confezione - AIC - Classe - Euro
VASTIN

“20 mg compresse “ 28 compresse - 037327020 - A13 - 6.25

“40 mg compresse “ 28 compresse - 037327044 - A13 - 9.77



I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee secondo determinazione AIFA del 03/07/2006 e successive, entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, il giorno della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Il titolare
Giuseppe Irianni

T11ADD12275 (A pagamento).

PHARMEG S.R.L.

Sede Legale: Via dei Giardini 34 – 85033 Episcopia (PZ)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01572000766

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

Specialità medicinale/confezione - AIC - Classe - Euro
AMLODIPINA PHARMEG

“5 mg compresse” 28 compresse - 037676018 - A - 4.15

“10 mg compresse” 14 compresse - 037676020 - A - 3.61

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee secondo determinazione AIFA del 03/07/2006 e successive, entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, il giorno della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

L'amministratore unico
Egidio Irianni

T11ADD12276 (A pagamento).

PIERRE FABRE ITALIA S.P.A.

Sede Legale: Via G.G. Winckelmann,1 - 20146 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01538130152

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

Titolare: PIERRE FABRE ITALIA S.p.A., Via G.G. Winckelmann,1 - 20146 - Milano.

Specialità medicinale: ISORIAC (A.I.C. n. 037551) 10 mg, 20 mg, 40 mg, capsule molli.

Confezioni: 037551013/M, 037551025/M, 037551037/M, 037551049/M, 037551052/M, 037551064/M, 037551076/M, 037551088/M, 037551090/M, 037551102/M, 037551114/M.

Codice pratica: C1A/2011/1118. Procedura: FR/H/250/02-04/IA/26G Numero e tipo di variazione: grouping di n.6 variazioni di tipo IA: n. 3 B.III.1.b)3 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato relativo al rischio di EST per le 3 gelatine utilizzate nella

produzione delle capsule molli; A.7 Soppressione di un sito di fabbricazione della sostanza attiva (Helsinn Chemicals Sa And Helsinn Advanced Synthesis Sa - Via Industria 24, CH, 6710 Biasca, Ticino); A.7 Soppressione di un sito alternativo per la produzione ed il controllo del prodotto finito (Catalent UK Swindon Encaps Ltd. - Frankland Road, Blagrove-Swindon, Wiltshire SN5 8YG, UK); B.II.b.2.a) Aggiunta di un sito per il controllo microbiologico del prodotto finito (Eurofins Pharma Control - Rue Clément Ader, 68127 Sainte Croix en Plaine, France).

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*.

Il procuratore generale:
dott.ssa Maria Tilde Reposi

T11ADD12301 (A pagamento).

MAX FARMA S.R.L.

Sede Legale: Via G. Della Monica n. 26,
Castel San Giorgio (SA)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01393930019

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. (Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE).

Medicinale: CLAXON AIC 036642

Confezioni e numero di A.I.C.: 036642054 “500 mg/2 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare” flacone di polvere + fiala solvente 2 ml, 036642066 “1 g/3,5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare” flacone di polvere + fiala solvente 3,5 ml, 036642078 “1 g/10 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso endovenoso” flacone di polvere + fiala solvente 10 ml, 036642080 “2 g polvere per soluzione per infusione” flacone 2 g

Codice pratica: N1A/2011/1215; Variazioni B.III.1 (IA); A.7 (IA)

Natura della variazione: presentazione di un CEP aggiornato (R1-CEP 2004-119-Rev 01); presentazione di un nuovo CEP in sostituzione dell'ASMF; presentazione di un CEP aggiornato (R1-CEP 2001-014-Rev 02); soppressione del sito di fabbricazione, fornitore di una sostanza attiva.

Decorrenza: dal giorno della pubblicazione in *G.U.*

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

Il legale rappresentante
Rocco Pavese

T11ADD12277 (A pagamento).



FISIOPHARMA S.R.L.

Sede Legale: Nucleo Industriale 84020 Palomonte (SA)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02580140651

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE del 24 novembre 2008.

Titolare: Fisiopharma S.r.l., Nucleo Industriale - 84020 Palomonte (SA).

Specialità Medicinale: FDP FISIOPHARMA - Confezioni e numeri di A.I.C.:

033631019 - "5 G Polvere e solvente per soluzione per infusione"

1 Flacone polvere da 5 G + 1 Flacone solvente da 50 ml

033631021 - "10 G Polvere e solvente per soluzione per infusione"

1 Flacone polvere da 10 G + 1 Flacone solvente da 100 ml

N° e tipologia variazione: IB - C.I.2

Attuazione della modifica degli stampati in seguito ad una valutazione della stessa modifica apportata al prodotto di riferimento.

Codice Pratica: N1B/2011/1264

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

Persona qualificata
dott. Vincenzo De Tommaso

T11ADD12278 (A pagamento).

ZAMBON ITALIA S.R.L.

Sede Legale: in Bresso, Via Lillo del Duca 10
Codice fiscale n. 03804220154

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29/12/2007, n. 274.

Titolare: ZAMBON ITALIA s.r.l. - Via Lillo del Duca 10 - Bresso (MI)

Specialità medicinale: Flagyl

"250 mg compresse" 20 compresse - AIC 018505038

Pratica n. N1A/2011/1387

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008:

Grouping variation: IA B.II.d.1.c) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con il corrispondente metodo di prova (determinazione quantitativa delle impurezze: impurezze non note non sup. a 0,10% ciascuna, impurezze totali non sup a 0,20%) - IA B.II.d.1.c) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con il corrispondente metodo di prova (test di dissoluzione: conforme a Ph.Eur. ed. corrente) - IA B.II.d.1.c)

Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con il corrispondente metodo di prova (uniformità unità di dosaggio: conforme a Ph.Eur. ed. corrente - M.V.) - IA B.II.d.1.d) Soppressione di un parametro di specifica non significativo del prodotto finito (uniformità di massa).

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

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

Un procuratore:
dott. Ivan Lunghi

T11ADD12284 (A pagamento).

LABORATORIOS CASEN FLEET S.L.U.

Autovia de Logroño km 13,300 Utebo (Saragozza) Spagna

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

Prodotto medicinale: CitraFleet, Polvere per soluzione orale in bustina.

Confezioni e numeri di A.I.C.: 2 bustine: A.I.C. 038254013/M; 50 bustine (confezione ospedaliera): A.I.C. 038254025/M

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

Codice Pratica: C1A/2011/513 (procedure number UK/H/1047/IA/007/G)

Grouping of Variations Tipo: IA/IAIN

C.1.9.c T(Tipo IAIN) modifica dei contact details del Deputy QPPV;

C.1.9.e (Tipo IAIN) introduzione degli accordi contrattuali con società "Terze" per lo svolgimento delle attività di farmacovigilanza;

C.1.9.h (Tipo IA) introduzione di un elenco di Procedure relative alla farmacovigilanza per essere in compliance con il Volume 9A di Farmacovigilanza.

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

Codice Pratica: C1A/2011/910 (procedure number UK/H/1047/001/IA/008)

B.III.2.b) aggiornamento della monografia del principio attivo sodio picosolfato per aggiornamento della relativa monografia di Farmacopea Europea.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della Modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Cristina Del Corno

T11ADD12286 (A pagamento).



LABORATOIRES THEA

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

Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n° 274

TITOLARE: LABORATOIRES THEA - 12, Rue Louis Blériot - 63017 Clermont-Ferrand Cedex 2 Francia

SPECIALITA' MEDICINALE: NAAXIA 4,9% collirio, soluzione

CONFEZIONI E NUMERI A.I.C.:

Flacone 10 ml senza conservante AIC 027032059

MODIFICA APPORTATA AI SENSI DEL REGOLAMENTO (CE) 1234/2008: IB C.I.z Modifica dello standard term della specialità medicinale

Da: Naaxia 4,9% collirio, soluzione flacone 10 ml

A: Naaxia 4,9% collirio, soluzione flacone 10 ml senza conservante

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.*

Il procuratore
Laura Bisi

T11ADD12309 (A pagamento).

LABORATOIRES THEA

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

Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n° 274

TITOLARE: LABORATOIRES THEA - 12, Rue Louis Blériot - 63017 Clermont-Ferrand Cedex 2 Francia

SPECIALITA' MEDICINALE: AZYTER

CONFEZIONI E NUMERI A.I.C.:

15 mg/g collirio, soluzione in contenitore monodose A.I.C. 038231015/M

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. MRP NL/H/855/001/IA/006 conclusasi in data 6 Agosto 2010.

MODIFICA APPORTATA AI SENSI DEL REGOLAMENTO (CE) 1084/2003: IAIN B.III.1.a.1 Presentazione CEP (R0-CEP 2007-206-REV 00) per il principio attivo Azitromicina diidrato da parte di un produttore già approvato.

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 27 maggio 2010

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. MRP NL/H/855/001/IA/007/G conclusasi in data 6 Agosto 2010.

MODIFICA APPORTATA AI SENSI DEL REGOLAMENTO (CE) 1084/2003: IAINC.I.9.c - IAINC.I.9.d - IAC.I.9.h - IAINC.I.9.i Presentazione di modifiche del sistema di farmacovigilanza.

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 10 giugno 2010

Il procuratore
Laura Bisi

T11ADD12307 (A pagamento).

CHIESI FARMACEUTICI SPA

Sede Legale: 43122 Parma - Via Palermo 26/A
Codice fiscale e partita I.V.A. n. 01513360345

Modifica secondaria di un'AIC di medicinale per uso umano, apportata ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i.

Titolare: Chiesi Farmaceutici S.p.a., via Palermo n. 26/A, 43122 Parma.

Specialità medicinale: INUVER.

Confezioni enumeri di A.I.C.:

«100/6 microgrammi per erogazione soluzione pressurizzata per inalazione» 120 erogazioni - A.I.C. n. 037798016/M;

«100/6 microgrammi per erogazione soluzione pressurizzata per inalazione» 180 erogazioni - A.I.C. n. 037798028/M.

«Ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione».

Codice pratica: C1A/2011/1265.

Grouping di variazioni:

DE/H/0873/001/IA/022/G - Variazione n. A.1 di tipo IA_{IN} - Cambio dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Spagna;

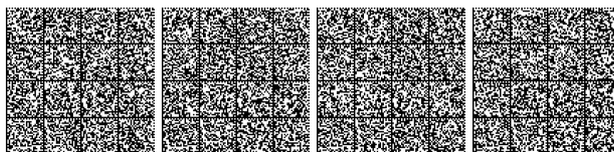
DE/H/0873/001/IA/022/G - Variazione n. A.1 di tipo IA_{IN} - Cambio dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Austria;

DE/H/0873/001/IA/022/G - Variazione n. A.5 di tipo IA_{IN} - Modifica del produttore del prodotto finito responsabile alternativo del rilascio dei lotti da: Torrex Chiesi Pharma GmbH; a: Chiesi Pharmaceuticals GmbH.

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

Un procuratore
dott.ssa Oriele Codeluppi

TC11ADD12171 (A pagamento).



CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede Legale: 43122 Parma - Via Palermo 26/A
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01513360345

Modifica secondaria di un'AIC di medicinale per uso umano, apportata ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i.

Titolare: Chiesi Farmaceutici S.p.a., Via Palermo 26/A, 43122 Parma.

Specialità medicinale: FOSTER.

Confezioni e numeri A.I.C.:

«100/6 microgrammi per erogazione soluzione pressurizzata per inalazione» 120 erogazioni - A.I.C. n. 037789017/M;

«100/6 microgrammi erogazione soluzione pressurizzata per inalazione» 180 erogazioni - A.I.C. n. 037789029/M.

«Ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione».

Codice pratica: C1A/2011/1269.

Grouping di variazioni:

DE/H/0871/001/IA/020/G - Variazione n. A.1 di tipo IA_{IN} - Cambio dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Spagna;

DE/H/0871/001/IA/020/G - Variazione n. A.1 di tipo IA_{IN} - Cambio dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Austria;

DE/H/0871/001/IA/020/G - Variazione n. A.5 di tipo IA_{IN} - Modifica del nome del produttore del prodotto finito responsabile alternativo del rilascio dei lotti da: Torrex Chiesi Pharma GmbH; a Chiesi Pharmaceuticals GmbH.

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

Un procuratore
dott.ssa Oriele Codeluppi

TC11ADD12173 (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:

BABY RINOLO C.M. - A.I.C. 035550019 - "2,4 g/100 ml + 0,015 g/100 ml sciroppo" 1 Flacone da 120 ml

Codice Pratica: N1B/2011/1229

Grouping variation contenente: var. Tipo (IAin) B.III.1.a.3 e var. Tipo (IB foreseen) B.I.d.1.a.4 - presentazione di un CEP relativo al principio attivo clorfenamina maleato dal nuovo produttore Supriya Lifescience in sostituzione di quello autorizzato (R0-CEP 2008-154-Rev 00) ed introduzione re-test period di 5 anni;

- Specialità medicinale:

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

Codice Pratica: N1B/2011/1085

Tipo (IB) B.I.b.1.h - sostituzione di un parametro di specifica del principio attivo ibuprofene sodico per questioni di qualità - sostanze correlate.

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

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

Regulatory Affairs
dott.ssa Mariolina Bruno

T11ADD12298 (A pagamento).

PIERRE FABRE ITALIA S.P.A.

Sede Legale: Via G.G. Winckelmann,1 - 20146 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01538130152

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

Titolare: PIERRE FABRE ITALIA S.p.A., Via G.G. Winckelmann,1 - 20146 - Milano.

Specialità medicinale: ZORAC (A.I.C. n. 033248) 0,05%, 0,1% gel.

Confezioni: 033248079/M, 033248081/M, 033248093/M, 033248105/M, 033248117/M, 033248129/M, 033248016/M, 033248028/M, 033248030/M, 033248042/M, 033248055/M, 033248067/M.

Codice pratica: C1A/2011/1399. Procedura: DE/H/0112/001-002/IA/11G Numero e tipo di variazione: grouping di n.3 variazioni di tipo IA: B.III.2.c) Modifica delle specifiche al fine di passare dalla farmacopea nazionale di uno Stato membro alla farmacopea europea (per l'eccipiente: Polisorbato 40); B.III.2.c) Modifica delle specifiche al fine di passare dalla farmacopea nazionale di uno Stato membro alla farmacopea europea (per l'eccipiente: Carbopol 974P - Carbomero); A.4 Modifica del nome del fabbricante del principio attivo, per il quale non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea (da: Torcan Chemical Ltd a: Piramal Healthcare (Canada) Limited).

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*.

Il procuratore generale:
dott.ssa Maria Tilde Reposi

T11ADD12302 (A pagamento).



BRACCO S.P.A.

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

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano, apportate ai sensi del D.lgs n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE n. 1234/2008

Specialità medicinale: CONCOR

Confezioni:

026573016 "10 mg 28 compresse"

Titolare: BRACCO S.p.A.

Codice Pratica N°: N1B/2011/1393

Tipo di modifica: Grouping of variations: Type IB B.III.1.a.1: presentazione di un nuovo certificato di idoneità alla Farmacopea Europa R0-CEP 2008-287-REV 00 relativo al principio attivo Bisoprololo fumarato. Type IB B.III.2.a.1: modifica delle specifiche della sostanza attiva per essere in conformità con la Farmacopea Europea. Type IA B.I.b.1.c: aggiunta di un nuovo parametro alla specifica della materia prima e corrispondente metodo di prova.

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
dott.ssa Anna Fasola

T11ADD12297 (A pagamento).

GIULIANI S.P.A.

Sede Legale: in Via Palagi, 2 - 20129 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00752450155

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.L.vo 29 dicembre 2007, n 274 Codice Pratica: N1A/2011/716

Titolare: GIULIANI S.p.A. Via Palagi, 2 - Milano

Specialità medicinale: Isocolan - A.I.C. 027593 (tutte le confezioni)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IAIN B.III.1.a.3 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea per un principio attivo (sodio bicarbonato) da parte di un nuovo produttore aggiunto (Solvay Carbonate France).

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 14 del D.L.vo 178/91 e successive modificazioni ed integrazioni.

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

Procuratore
dott. Sergio Baroni

T11ADD12304 (A pagamento).

MASTER PHARMA S.R.L.

Sede Legale: 43122 Parma - Via Giacomo Chiesi 1
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00959190349

Modifica secondaria di un'AIC di medicinale per uso umano, apportata ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i. Comunicazione Agenzia Italiana del Farmaco del 13 luglio 2011. Codice pratica: N1A/2011/1347.

Titolare: Master Pharma S.r.l., via Giacomo Chiesi n. 1, 43122 Parma.

Specialità medicinale: MORNIFLU.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

«350 mg granulato» 20 bustine bipartite - A.I.C. n. 027238070;

«350 mg granulato» 30 bustine bipartite - A.I.C. n. 027238094.

«Ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione»:

Variazione di tipo IA n. A.5 - b): Modifica del nome del produttore del prodotto finito, compresi i siti di controllo della qualità (Modifica del nome del produttore responsabile del processo di ripartizione in bustine e del confezionamento terminale del prodotto finito da Fine Foods N.M.T. S.p.a. a Fine Foods & Pharmaceuticals N.M.T. S.p.a.).

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

Un procuratore
dott.ssa Oriele Codeluppi

TC11ADD12172 (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: QUETIAPINA MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate - AIC N. 041024/M. Codice Pratica n. C1A/2011/1356, Procedura n. DK/H/1366/01-04/IA/011. Var. tipo IA in n.B.II.f.1 a) 1: Riduzione della durata di conservazione del prod. finito (da 48 a 36 mesi).

Specialità medicinale: REMIFENTANIL MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate - AIC N. 040503/M. Codice Pratica n. C1B/2011/1707, Procedura n. DE/H/2342/02-03/IB/002. Var. tipo IB n. B.II.f.1 b) 1: Aumento della durata di conservazione del prod. finito per i dosaggi da 2 mg (da 30 mesi a 36 mesi) e da 5 mg (da 24 mesi a 36 mesi).



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

T11ADD12305 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Capitale Sociale € 1.000.000.000,00 i.v.
Sede Legale: Latina, Via Isonzo n. 71
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 06954380157
e n. 01781570591

*Pubblicazione del prezzo al pubblico
di specialità medicinali*

SIMVASTATINA Pfizer - Confezioni: 20 mg 28 compresse rivestite con film - A.I.C. n. 039966128/M, Classe A-13, Prezzo al pubblico: € 6,25; 40 mg 28 compresse rivestite con film - A.I.C. n. 039966217/M, Classe A-13, Prezzo al pubblico: € 9,77.

CARVEDILOLO Pfizer - Confezioni: 25 mg 30 compresse divisibili - A.I.C. n. 040061145/M, Classe A, Prezzo al pubblico: € 6,72; 6,25 mg 28 compresse divisibili - A.I.C. n. 040061032/M, Classe A, Prezzo al pubblico: € 4,01.

FINASTERIDE Pfizer - Confezione: 5 mg 15 compresse rivestite con film - A.I.C. n. 040062034/M, Classe A, Prezzo al pubblico: € 8,96.

LOSARTAN Pfizer - Confezioni: 50 mg 28 compresse rivestite con film - A.I.C. n. 039981257/M, Classe A, Prezzo al pubblico: € 10,07; 100 mg 28 compresse rivestite con film - A.I.C. n. 039981459/M, Classe A, Prezzo al pubblico: € 12,07.

METFORMINA Pfizer - Confezioni: 500 mg 30 compresse rivestite con film - A.I.C. n. 039916034/M, Classe A, Prezzo al pubblico: € 1,41; 850 mg 40 compresse rivestite con film - A.I.C. n. 039916224/M, Classe A, Prezzo al pubblico: € 2,80; 1000 mg 60 cpr rivestite con film - A.I.C. n. 039916414/M, Classe A, Prezzo al pubblico: € 4,03.

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni di cui alle determinazioni AIFA del 3 luglio 2006 e del 27 settembre 2006, entreranno in vigore, anche ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, il giorno successivo a quello della loro pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Giampaolo Murri

TS11ADD12306 (A pagamento).

LA FARMOCHIMICA ITALIANA S.R.L.

Sede Legale: 20129 Milano - via Vanvitelli, 3
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03703290969

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

Titolare: La Farmochimica Italiana S.r.l., via Vanvitelli n. 3, Milano.

Codice pratica N1A/2011/1506.

Specialità medicinale: COLVER «6,25 mg compresse rivestite con film» 28 compresse A.I.C. n. 036470019.

Codice pratica N1A/2011/1505.

Specialità medicinale: COLVER «25 mg compresse rivestite con film» 30 compresse A.I.C. n. 036470021.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008.

Modifica di tipo IA B.II.b.3 a) Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito. Modifica minore nel procedimento di fabbricazione di una forma di dosaggio solida per uso orale o di soluzioni orali a rilascio immediato.

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

Il legale rappresentante
Franco Agostini

TC11ADD12220 (A pagamento).

LA FARMOCHIMICA ITALIANA S.R.L.

Sede Legale: 20129 Milano - via Vanvitelli, 3
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03703290969

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

Titolare: La Farmochimica Italiana S.r.l., via Vanvitelli n. 3, Milano.

Codice pratica N1B/2011/1140.

Specialità medicinale: LOSEDIN.

Confezioni n. A.I.C.:

«5 mg compresse» 28 compresse 038056014;

«10 mg compresse» 14 compresse 038056026.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1084/2003: Presentazione di un «Grouping di variazioni»:

Variazione tipo IB punto B.II.d.2.d): Modifica della procedura di prova del prodotto finito. Altre modifiche di una procedura di prova.

Variazione tipo IA punto B.II.d.1c): Modifica dei parametri di specifica. Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con corrispondente metodo di prova.



I lotti già prodotti alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il legale rappresentante
Franco Agostini

TC11ADD12221 (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. - Viale L. Bodio, 37/b - Milano

Specialità medicinale: SUCRALFIN

Confezioni e numeri di AIC:

1 g granulato per sospensione orale - 30 bustine - AIC n. 025822014

1 g compresse - 40 compresse - AIC n. 025822026

Sospensione - 1 flacone 200 ml - AIC n. 025822040

2 g granulato per sospensione orale - 30 bustine - AIC n. 025822053

Codice Pratica n° N1A/2011/1313 del 17 giugno 2011

Tipo IA B.I.a1f - Sostituzione del sito in cui si effettua il controllo dei lotti della sostanza attiva

Da: Chugai Pharma Manufacturing Co Ltd Fujieda Plant - 2500 Takayanagi, Fujieda-city, 426-0041 Shizuoka (Japan)

A: Fuji Chemicals Industry Co. Ltd Gohkakizawa Plant - 1 Gohkakizawa, Kamiichi-machi - Nakaniikawa-gun, Toyama Prefecture 930-0397 (Japan)

Codice Pratica n° N1A/2011/1314 del 17 giugno 2011

Raggruppamento di 5 variazioni minori di Tipo IA

Tipo IA B.I.a2a - Modifiche minori nel procedimento di fabbricazione della sostanza attiva

Tipo IA B.I.a4a - Modifica dei controlli in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione della sostanza attiva. Rafforzamento dei limiti

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

T11ADD12263 (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. - Viale L. Bodio, 37/b - Milano

Specialità medicinale: SUPREFACT DEPOT

Confezioni e numeri di AIC:

9,45 mg impianto a rilascio modificato - AIC n. 025540042/M

Codice Pratica n° C1B/2011/1428 - Proc. SE/H/144/01/IB/035

Tipo IB B.II.c1 - Modifica delle specifiche dell'eccipiente PLG: eliminazione del test per microorganismi aerobi.

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

T11ADD12264 (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. - Viale L. Bodio, 37/b - Milano

Specialità medicinale: ROSSITROL

Confezioni e numeri di AIC:

150 mg compresse rivestite con film - AIC n. 026922017

Codice Pratica n° N1B/2011/1223

Grouping 3 variazioni IB B.II.d1z - Prodotto finito, eliminazione test disintegrazione alla fine del periodo di validità - eliminazione test identificazione titanio diossido e presenza rivestimento con film al rilascio - specifiche non significative

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

T11ADD12265 (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. - Viale L. Bodio, 37/b - Milano

Specialità medicinale: ZARIVIZ

Confezioni e numeri di AIC:

(Tutte le confezioni) AIC n. 024259

Codice Pratica n° N1A/2011/1537

Tipo IA in B.II.b1a - Aggiunta sito DHL Supply Chain S.p.A. - Settala (MI) Italy per confezionamento secondario.

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

T11ADD12267 (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. - Viale L. Bodio, 37/b - Milano

Specialità medicinale: ROVAMICINA

Confezioni e numeri di AIC:

3.000.000 UI compresse rivestite con film - 12 cpr - AIC n. 012322020

Codice Pratica n° N1A/2011/1106

Tipo IA in B.III.1a3 - Presentazione di un nuovo CEP da parte di un nuovo produttore in aggiunta - spiramicina RO-CEP 2010-032-Rev 00 sanofi-aventis SpA -Brindisi

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

T11ADD12268 (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. - Viale L. Bodio, 37/b - Milano

Specialità medicinale: BIDIABE

Confezioni e numeri di AIC:

125 mg + 30 mg compresse - 20 cpr - AIC n. 019751027

Codice Pratica n° N1A/2011/1583

Tipo IA A7 - Eliminazione di un sito di produzione del principio attivo fenformina - Luscochimica SpA - La Vettola - Pisa

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

T11ADD12269 (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. - Viale L. Bodio, 37/b - Milano

Specialità medicinale: PRILACE

Confezioni e numeri di AIC:

5 mg + 6 mg compresse - 14 cpr - AIC n. 029243019

Codice Pratica n° N1A/2011/1390 del 30 giugno 2011

Tipo IA A7 - Eliminazione del sito attualmente autorizzato: Gruppo Lepetit Srl - Località Valcanello - Anagni (Frosinone) per le fasi di produzione: controllo biologico e microbiologico sul 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

T11ADD12270 (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. - Viale L. Bodio, 37/b - Milano

Specialità medicinale: CARDIRENE

Confezioni e numeri di AIC:

75 mg polvere per soluzione orale - 30 bustine - AIC n. 028717041

100 mg polvere per soluzione orale - 30 bustine - AIC n. 028717039

160mg polvere per soluzione orale - 30 bustine - AIC n. 028717015

300 mg polvere per soluzione orale - 30 bustine - AIC n. 028717027

Codice Pratica n° N1A/2011/714 del 29 marzo 2011

Tipo IA in B.II.b.1a - Aggiunta di un sito di produzione per il confezionamento secondario: DHL Supply Chain SpA - Viale delle Industrie, 2 - Settala (MI) Italy

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

T11ADD12266 (A pagamento).

SANOFI-AVENTIS S.P.A.

Sede Legale: Viale L. Bodio, 37/b - 20158 Milano

Avviso di rettifica

Nell'avviso T11ADD12022 riguardante la specialità TEGENS pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n° 96 del 20 agosto 2011 a pag 14 al rigo 18 Leggasi:

I lotti già prodotti non potranno rimanere in commercio a decorrere dal 120° giorno dalla data di pubblicazione della comunicazione di notifica regolare in *Gazzetta Ufficiale*, con l'impegno della ditta a ritirare nell'arco di tale periodo i lotti che progressivamente arriveranno a termine del periodo di validità.

Un procuratore:
dott.ssa Daniela Lecchi

T11ADD12303 (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 - Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður (Islanda)

Medicinale: DOCETAXEL ACTAVIS

Confezioni e numeri A.I.C.: 20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione - tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 040113/M

Codice Pratica: C1B/2011/805 - Procedura n. UK/H/1789/001/IB/008g

Variatione di tipo Grouping tipo IB n. B.II.b.1. f; IA n. B.II.b.2 a); IB n. B.II.b.3 z); IB n. B.II.b.4 a); IA n. B.II.b.5 c); IA n. A.7; IA B.II.e.7 a); IB n. B.II.e.4 c); IA n. B.II.d.2 a); Aggiunta di Actavis Italy S.p.A - Via Pasteur, 10 - 20014 Nerviano (Italia) quale sito di produzione, confezionamento e controllo lotti del prodotto finito. Modifica del processo di produzione per il sito Actavis Italy S.p.a.. Aggiunta della dimensione del lotto fino a dieci volte superiore a quella attualmente approvata per il sito Actavis Italy S.p.A.. Eliminazione di un test durante la produzione del prodotto medicinale per il sito Actavis Italy S.p.a.. Eliminazione del riferimento ai siti di produzione per gli eccipienti. Eliminazione del riferimento ai siti di produzione del materiale di confezionamento. Modifica della dimensione dei flaconcini solo per il sito Actavis Italy S.p.A. (solo per i flaconcini da 80mg/4 ml e 140 mg/7 ml). Modifica minore di una procedura di prova approvata del prodotto finito.

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

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

Un procuratore:
Lorena Verza

T11ADD12244 (A pagamento).

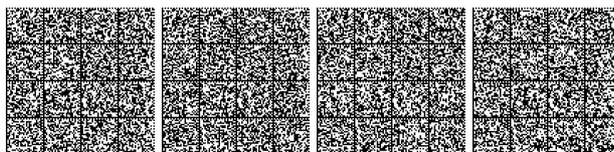
ACTAVIS GROUP PTC EHF*Avviso di rettifica*

Nella *Gazzetta Ufficiale* n.99 (Parte II) del 27.08.2011 nell'avviso T-11ADD12122 dove è scritto: AIC n. 039895013/M

leggasi: AIC n. 038895013/M

Un procuratore:
Lorena Verza

T11ADD12243 (A pagamento).



TEVA ITALIA S.R.L.

Sede Legale: Via Messina 38 - 20154 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11654150157

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

Simvastatina Teva 10 compresse rivestite con film 20 mg - AIC 036616136/M - classe A-13 - prezzo Euro 2,75; 10 compresse rivestite con film 40 mg - AIC 036616290/M - classe A-13 - prezzo Euro 4,14.

I suddetti prezzi non sono comprensivi delle riduzioni temporanee del 5% previste ai sensi delle Determinazioni AIFA del 03/07/2006 e del 27/09/2006 ed entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del SSN, il giorno successivo a quello della pubblicazione del presente annuncio sulla *G.U.*

Un procuratore:
dott.ssa Maria Carla Curis

T11ADD12255 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

Avvisi di rettifica

Nell'avviso T11ADD11326 pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 87 del 30.07.2011:

Per la specialità medicinale Metformina Teva, alla pag. 45, dove è scritto: "Codice Pratica C1B/2011/1382" leggasi: "Codice Pratica C1A/2011/1205".

Invariato il resto.

Un procuratore
dott.ssa Maria Carla Curis

T11ADD12310 (A pagamento).

VALUTAZIONE IMPATTO AMBIENTALE

COMUNE DI POZZALLO (RG)

Avviso di assoggettabilità ambientale

Richiesta di verifica di assoggettabilità ambientale al Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare - Progetto per la realizzazione di impianto per il trattamento e magazzino del prodotto sbarcato, per il deposito e trattamento degli scarti. Il Comune di Pozzallo con sede legale in Pozzallo, Piazza Municipio n. 1, codice fiscale n. 00170330880, in data 11/05/2011 ha proposto, presso il Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare, istanza di verifica di assoggettabilità al procedimento di V.I.A. ai sensi dell'art. 20 del D.Lgs. 152/2006, così come modificato da D.Lgs. 4/2008 per l'intervento di "Realizzazione di impianto per il trattamento e magazzino del pro-

dotto sbarcato, per il deposito e il trattamento degli scarti" nel porto di Pozzallo. La documentazione può essere consultata sul sito del Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare (<http://www.dsa.minambiente.it>). Ai sensi dell'art. 23 del D.Lgs. 3 aprile 2006, n.152, come modificato dal D. Lgs. N. 4 del 16 gennaio 2008, qualsiasi soggetto interessato che intenda fornire elementi conoscitivi e valutativi concernenti i possibili effetti dell'opera potrà presentare osservazioni, istanze o pareri in forma scritta, nel termine di 45 giorni dalla data di pubblicazione presso il Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare - Direzione per la Salvaguardia e Tutela del Territorio - Valutazione Impatto Ambientale, via Cristoforo Colombo n. 44 - 00186 Roma.

Il sindaco
dott. Giuseppe Sulsenti

T11ADE12238 (A pagamento).

SOLVEKO S.P.A.

Valutazione di impatto ambientale

Richiesta di verifica di assoggettabilità alla procedura di V.I.A. ai sensi dell'art. 20 del D. Lgs. 16 gennaio 2008, n° 4 e s.m.i.

Progetto di adeguamento dello stabilimento di recupero solventi da rifiuti speciali pericolosi e non pericolosi nel comune di Fidenza (PR) - società proponente: Solveko S.p.A.

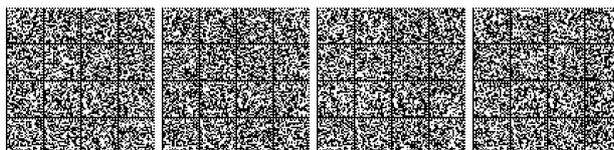
La società Solveko S.p.A. con sede legale in Frazione Rimale n° 59 nel Comune di Fidenza (Pr), codice fiscale e partita I.v.a. n° 01684090341, presenta istanza al Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare, Direzione Generale per le Valutazioni Ambientali - Via Cristoforo Colombo n° 44 00147 Roma, di verifica di assoggettabilità alla procedura di valutazione impatto ambientale ai sensi dell'art. 20 del D. Lgs. 4/2008 e s.m.i., inerente il progetto di adeguamento dell'impianto, già autorizzato con Decreto V.I.A. n. prot. DEC/DSA/2005/00338 del 7 aprile 2005 e dalla Provincia di Parma con Determinazione del Dirigente n. 2115 del 21 giugno, al "trattamento di rifiuti pericolosi e non pericolosi tramite attività di rigenerazione/recupero solventi - attività R2". Copia integrale degli atti, conformi all'originale, è depositata presso il Comune di Fidenza (Pr), nonché presso la Provincia di Parma e la Regione Emilia-Romagna ai sensi dell'art. 20 del D. Lgs. 16 gennaio 2008, n° 4 e s.m.i.

Gli elaborati progettuali saranno disponibili sul sito del Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare: www.minambiente.it.

Fidenza 01/09/2011.

Il presidente
Valter Bovati

T11ADE12300 (A pagamento).



ENAC ENTE NAZIONALE AVIAZIONE CIVILE

Richiesta di verifica di assoggettabilità alla procedura di valutazione di impatto ambientale. "Revisione del piano di sviluppo aeroportuale (Masterplan 2009-2015) dell'aeroporto di Torino Caselle (TO) - Strada S. Maurizio, 12 - 10072 Caselle Torinese (TO)"

L'ENAC (Ente Nazionale Aviazione Civile), con sede legale in via di Viale Castro Pretorio 118 - 00185 Roma, ha presentato all'autorità competente, Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare - Direzione Generale per le Valutazioni Ambientali, Via Cristoforo Colombo, 44 - 00147 Roma, richiesta di verifica di assoggettabilità alla procedura di VIA ai sensi dell'art.20 del D.Lgs.152/06 e s.m.i. relativa alla Revisione del Masterplan (2009-2015) dell'Aeroporto di Torino - Caselle.

Gli elaborati sono depositati e sono disponibili per la consultazione presso i seguenti uffici:

- Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare (via Cristoforo Colombo, 44 - 00147 Roma);
- Provincia di Torino (Corso Inghilterra, 7/9 - 10138 Torino);
- Regione Piemonte (Via Principe Amedeo, 17 - 10123 Torino);
- Comune di Caselle Torinese (Via Cravero Carlo, 47 - 10072 Caselle T.se);
- Comune di S. Francesco al Campo (Via Roma 54 - 10070 S.Francesco al Campo);
- Comune di San Maurizio Canavese (P.zza Martiri della Libertà, 1 - 10077 San Maurizio C.se).

Eventuali osservazioni da parte degli interessati potranno essere presentate entro 45 giorni dalla data di pubblicazione del presente avviso.

Il proponente dichiara altresì di aver adempiuto alle formalità di cui all'art. 20 comma 2 D. Lgs. 152/2006 e ss.mm.ii.

E.N.A.C. Il direttore centrale infrastrutture aeroporti
ing. Alessandro Cardì

T11ADE12311 (A pagamento).

**COSTRUZIONE ED ESERCIZIO
DI LINEE ELETTRICHE****EZECHIELE SRL***Avviso pubblico*

Il sottoscritto Gianluca Tumminelli, rappresentante legale della Società Ezechiele S.r.l.(P.IVA: 01810360857), ai sensi e per gli effetti degli artt. 111 e 112 del R.D.1775/1933, rende noto di aver presentato, in data 16/02/2010, all'assessorato Infrastrutture Mobilità e Trasporti (ex Lavori Pubblici) per tramite dell'Ufficio del Genio Civile di Caltanissetta-U.O.B.C.8, istanza per ottenere l'autorizzazione alla costruzione e all'esercizio di una linea elettrica interrata della lunghezza di circa 1.810km, a corrente alternata trifase 50 Hz con tensione di esercizio pari a 20 kV a servizio di un lotto di tre impianti fotovoltaici da realizzare in c/da Grotta D'Acqua censito al Foglio 38 Part.lla 583-593-585 nel Comune di Serradifalco ed in C/da Bifaria al Foglio 212 Part.lla 13 nel Comune di Caltanissetta mentre le opere di Connessione interessano il Foglio 212 Part.lla 13-12, il Foglio 38 Part.lla 585-583-581-589, Foglio 212 strada Vicinale Fontana dei Miracoli ed il Foglio 212 e 38 strada Provinciale Regionale SP 34. L'originale dell'istanza ed il progetto ad essa allegato saranno depositati presso l'Ufficio del Genio Civile di Caltanissetta per trenta giorni consecutivi, a decorrere dalla data di pubblicazione del presente avviso, a disposizione di chiunque ne abbia interesse. Ai sensi dell'art. 112 del R.D. 1775/1933 le eventuali opposizioni, osservazioni o condizioni, a cui dovrà sottostare la costruzione del suddetto cavodotto, dovranno essere presentate da coloro che ne abbiano interesse, all'Ufficio del Genio Civile di Caltanissetta, entro e non oltre trenta giorni dalla data di pubblicazione del presente avviso sulla G.U.R.S.

Caltanissetta il 29/08/2011

Il rappresentante legale
Gianluca Tumminelli

T11ADQ12239 (A pagamento).

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



MODALITÀ PER LA VENDITA

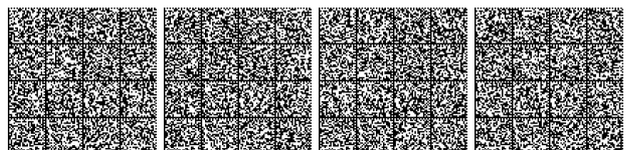
La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

- **presso la Libreria dello Stato in Piazza Verdi, 1 - 00198 Roma - tel. 06-85082147 (aperta dal lunedì al venerdì dalle 9.00 alle 19.00 il sabato dalle 9.00 alle 13.00);**
- **presso le librerie concessionarie riportate nell'elenco consultabile per provincia sul sito www.gazzettaufficiale.it (box Librerie Concessionarie).**

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

Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato
Area Marketing e Vendite
Via Salaria, 1027
00138 Roma
fax: 06-8508-3466
e-mail: informazioni@gazzettaufficiale.it

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





GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA

CANONI DI ABBONAMENTO ANNO 2011 (salvo conguaglio)

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

CANONE DI ABBONAMENTO

Tipo A	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari: (di cui spese di spedizione € 257,04)* (di cui spese di spedizione € 128,52)*	- annuale € 438,00 - semestrale € 239,00
Tipo A1	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi i soli supplementi ordinari contenenti i provvedimenti legislativi: (di cui spese di spedizione € 132,57)* (di cui spese di spedizione € 66,28)*	- annuale € 309,00 - semestrale € 167,00
Tipo B	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti dei giudizi davanti alla Corte Costituzionale: (di cui spese di spedizione € 19,29)* (di cui spese di spedizione € 9,64)*	- annuale € 68,00 - semestrale € 43,00
Tipo C	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti della CE: (di cui spese di spedizione € 41,27)* (di cui spese di spedizione € 20,63)*	- annuale € 168,00 - semestrale € 91,00
Tipo D	Abbonamento ai fascicoli della serie destinata alle leggi e regolamenti regionali: (di cui spese di spedizione € 15,31)* (di cui spese di spedizione € 7,65)*	- annuale € 65,00 - semestrale € 40,00
Tipo E	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata ai concorsi indetti dallo Stato e dalle altre pubbliche amministrazioni: (di cui spese di spedizione € 50,02)* (di cui spese di spedizione € 25,01)	- annuale € 167,00 - semestrale € 90,00
Tipo F	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari, e dai fascicoli delle quattro serie speciali: (di cui spese di spedizione € 383,93)* (di cui spese di spedizione € 191,46)*	- annuale € 819,00 - semestrale € 431,00
Tipo F1	Abbonamento ai fascicoli della serie generale inclusi i supplementi ordinari con i provvedimenti legislativi e ai fascicoli delle quattro serie speciali: (di cui spese di spedizione € 264,45)* (di cui spese di spedizione € 132,22)*	- annuale € 682,00 - semestrale € 357,00

N.B.: L'abbonamento alla GURI tipo A, A1, F, F1 comprende gli indici mensili
Integrando con la somma di € 80,00 il versamento relativo al tipo di abbonamento alla **Gazzetta Ufficiale** - parte prima - prescelto, si riceverà anche l'**Indice Repertorio Annuale Cronologico per materie anno 2011**.

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

Abbonamento annuo (incluse spese di spedizione) € **56,00**

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

Prezzi di vendita: serie generale	€ 1,00
serie speciali (escluso concorsi), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo serie speciale, <i>concorsi</i> , prezzo unico	€ 1,50
supplementi (ordinari e straordinari), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo Conto Riassuntivo del Tesoro, prezzo unico	€ 6,00

I.V.A. 4% a carico dell'Editore

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI ED APPALTI

(di cui spese di spedizione € 127,00)*

(di cui spese di spedizione € 73,20)*

- annuale € **295,00**
- semestrale € **162,00**

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

(di cui spese di spedizione € 39,40)*

(di cui spese di spedizione € 20,60)*

- annuale € **85,00**
- semestrale € **53,00**

Prezzo di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione (oltre le spese di spedizione)

I.V.A. 20% inclusa € 1,00

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

Abbonamento annuo

Abbonamento annuo per regioni, province e comuni - SCONTO 5%

Volume separato (oltre le spese di spedizione)

I.V.A. 4% a carico dell'Editore

€ 18,00

€ **190,00**
€ **180,50**

Per l'estero i prezzi di vendita, in abbonamento ed a fascicoli separati, anche per le annate arretrate, compresi i fascicoli dei supplementi ordinari e straordinari, devono intendersi raddoppiati. Per il territorio nazionale i prezzi di vendita dei fascicoli separati, compresi i supplementi ordinari e straordinari, relativi ad anni precedenti, devono intendersi raddoppiati. Per intere annate è raddoppiato il prezzo dell'abbonamento in corso. Le spese di spedizione relative alle richieste di invio per corrispondenza di singoli fascicoli, vengono stabilite, di volta in volta, in base alle copie richieste.

N.B. - Gli abbonamenti annui decorrono dal 1° gennaio al 31 dicembre, i semestrali dal 1° gennaio al 30 giugno e dal 1° luglio al 31 dicembre.

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI IN USO APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

ABBONAMENTI UFFICI STATALI

Resta confermata la riduzione del 52% applicata sul solo costo di abbonamento

* tariffe postali di cui al Decreto 13 novembre 2002 (G.U. n. 289/2002) e D.P.C.M. 27 novembre 2002 n. 294 (G.U. 1/2003) per soggetti iscritti al R.O.C.





5^a 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.

Annunzi commerciali
Densità di scrittura
fino ad un massimo di 77 caratteri/riga
Per ogni riga o frazione di riga **€ 20,24**

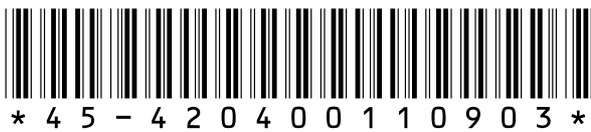
Annunzi giudiziari
Densità di scrittura
fino ad un massimo di 77 caratteri/riga
Per ogni riga o frazione di riga **€ 7,95**
(comprese comunicazioni o avvisi relativi a procedure di esproprio per pubblica utilità)

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%.





€ 3,00

