

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 8 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	
A.P.O. CASERTA S.C.P.A. Convocazione di assemblea (TC11AAA12333)	Pag. 2
AUTOMOBILE CLUB VALLE D'AOSTA Assemblea ordinaria dei soci dell'Automobile Club Valle d'Aosta. Avviso di convocazione (TC11AAA12367)	Pag. 2
BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI CASTEL GOFFREDO SOCIETÀ COOPERATIVA Avviso di convocazione di assemblea straordinaria ed ordinaria (T11AAA12418)	Pag. 1
CIRCOLO FAMILIARE SOCIETÀ COOPERATIVA Convocazione di assemblea (T11AAA12444)	Pag. 3
COMMERCIO FRUTTA S.P.A. CONSORTILE - SOCIETÀ AGRICOLA Avviso di convocazione assemblea ordinaria (TC11AAA12334)	Pag. 2
FUNIVIE FOLGARIDA MARILLEVA S.P.A. IN CONCORDATO PREVENTIVO Oggetto: Convocazione assemblea straordinaria (T11AAA12414)	Pag. 1
MINGUZZI SOCIETÀ PER AZIONI CONSORTILE SOCIETÀ AGRICOLA Avviso di convocazione assemblea ordinaria (TC11AAA12336)	Pag. 2
Altri annunci commerciali	
EGAR S.R.L. MALUJA B.V. Fusione transfrontaliera (T11AAB12385)	Pag. 3
IFIS COLLECTION SERVICES S.R.L. BANCA IFIS S.P.A. Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1 settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'art. 13 del D. Lgs 196/2003 (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. (T11AAB12389)	Pag. 3



ISP CB IPOTECARIO S.R.L.	
INTESA SANPAOLO S.P.A.	
<i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 7-bis e 4 della legge numero 130 del 30 aprile 1999 (la Legge 130), dell'articolo 58 del D.Lgs. numero 385 del 1 settembre 1993 (il Testo Unico Bancario) e 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). (T11AAB12388)</i>	<i>Pag. 5</i>

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

TRIBUNALE CIVILE DI LANUSEI	
<i>Notifica per pubblici proclami (T11ABA12413)</i>	<i>Pag. 10</i>
TRIBUNALE DI PORDENONE	
<i>Avviso ex art. 599 c.p.c. (T11ABA12419)</i>	<i>Pag. 9</i>

Ammortamenti

TRIBUNALE DI AVEZZANO	
<i>Ammortamento certificato di deposito (T11ABC12368)</i>	<i>Pag. 10</i>
TRIBUNALE DI FORLÌ	
<i>Ammortamento libretto di risparmio (TS11ABC12317)</i>	<i>Pag. 11</i>
TRIBUNALE DI NAPOLI	
<i>Ammortamento cambiario (T11ABC12442)</i>	<i>Pag. 11</i>
TRIBUNALE DI NAPOLI	
<i>Ammortamento polizza di pegno (T11ABC12440)</i>	<i>Pag. 12</i>
TRIBUNALE DI NAPOLI	
<i>Ammortamento polizza di pegno (T11ABC12443)</i>	<i>Pag. 12</i>
TRIBUNALE DI NOLA	
<i>Ammortamento certificato (T11ABC12441)</i>	<i>Pag. 12</i>
TRIBUNALE DI PADOVA	
<i>Ammortamento libretto di risparmio (T11ABC12379)</i>	<i>Pag. 11</i>
TRIBUNALE DI TERNI	
<i>Ammortamento libretti di deposito al portatore (T11ABC12411)</i>	<i>Pag. 11</i>
TRIBUNALE DI TORINO Sezione distaccata di Chivasso	
<i>Ammortamento libretto di deposito (T11ABC12422)</i>	<i>Pag. 11</i>

TRIBUNALE DI TORINO	
<i>Ammortamento certificato di deposito (T11ABC12412)</i>	<i>Pag. 11</i>
TRIBUNALE DI URBINO	
<i>Ammortamento libretto di risparmio (TC11ABC12316)</i>	<i>Pag. 10</i>
TRIBUNALE DI URBINO	
<i>Ammortamento libretto di risparmio (T11ABC12371)</i>	<i>Pag. 10</i>

Eredità

TRIBUNALE DI MASSA	
<i>Eredità giacente di Giovanni Vanelli (TC11ABH12321)</i>	<i>Pag. 12</i>

Liquidazione coatta amministrativa

ARTEDIL PICCOLA SOCIETA' COOPERATIVA A R.L.	
<i>Liquidazione coatta amministrativa (TC11ABJ12318)</i>	<i>Pag. 12</i>

Proroga termini

PREFETTURA DI BRESCIA	
<i>Mancato funzionamento della dipendenza di Cremona (TC11ABP12332)</i>	<i>Pag. 12</i>
PREFETTURA DI MILANO	
<i>Mancato funzionamento nella giornata del 6 maggio 2011 degli sportelli della Provincia di Milano delle Filiali della Cariparma (Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza) S.p.a. (TC11ABP12331)</i>	<i>Pag. 13</i>
PREFETTURA DI MILANO	
<i>Mancato funzionamento nella giornata del 6 maggio 2011 degli sportelli della Provincia di Milano della Banca Intesa - S. Paolo S.p.a. (TC11ABP12328)</i>	<i>Pag. 14</i>
PREFETTURA DI MILANO	
<i>Rettifica (TC11ABP12330)</i>	<i>Pag. 15</i>
PREFETTURA DI MILANO	
<i>Mancato funzionamento nella giornata del 6 maggio 2011 degli sportelli delle Filiali della Banca C.R. di Asti (Cassa di Risparmio di Asti) S.p.a. ubicati nelle province di Milano e di Monza-Brianza. (TC11ABP12329)</i>	<i>Pag. 13</i>
Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta	
TRIBUNALE CIVILE DI FOGGIA Cancelleria della volontaria giurisdizione	
<i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta (TS11ABR12074bis)</i>	<i>Pag. 16</i>
TRIBUNALE DI VIGEVANO	
<i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Re Giuseppe Domenico (TS11ABR12322)</i>	<i>Pag. 15</i>



ALTRI ANNUNZI

Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici

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. (T11ADD12390). Pag. 20

ABIOGEN PHARMA 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 (T11ADD12386). Pag. 18

ABIOGEN PHARMA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (T11ADD12387) Pag. 18

ACCORD HEALTHCARE LIMITED

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 e del Regolamento 1234/2008/CE). (T11ADD12417). Pag. 24

ALFA WASSERMANN S.P.A.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano - Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo n. 219/2006 e s.m.i., della Determinazione 18 dicembre 2009 e del Regolamento 1234/2008/CE. (T11ADD12447) Pag. 38

ALFA WASSERMANN S.P.A.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano - Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo n. 219/2006 e s.m.i., della Determinazione 18 dicembre 2009 e del Regolamento 1234/2008/CE. (T11ADD12425) Pag. 25

ALLERGAN SPA

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 (T11ADD12433) Pag. 31

ARTROPHARM A.P.S.

Modifica secondaria di un'Autorizzazione all'Immissione in Commercio di specialità medicinale per uso umano apportata ai sensi d.lgs. 219/2006 e s.m.i. (T11ADD12410) Pag. 23

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

Estratto comunicazione di notifica regolare UVA (T11ADD12382) Pag. 18

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

Estratto comunicazione di notifica regolare UVA (T11ADD12381) Pag. 17

BAYER SPA

Estratto comunicazione notifica regolare UVA del 25 agosto 2011 protocollo AIFA/V&A/P/86591 (T11ADD12395) Pag. 39

BAYER SPA

Estratto comunicazione notifica regolare UVA del 25 agosto 2011 protocollo AIFA/V&A/P/86587 (T11ADD12397) Pag. 39

BAYER SPA

Estratto comunicazione notifica regolare UVA del 25 agosto 2011 protocollo AIFA/V&A/P/86597 (T11ADD12396) Pag. 39

BAYER SPA

Estratto comunicazione notifica regolare UVA del 25 agosto 2011 protocollo AIFA/V&A/P/86590 (T11ADD12398) Pag. 40

CRINOS S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n.274 (T11ADD12421) Pag. 16

CRINOS S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n.274 (T11ADD12420) Pag. 16

CRINOS S.P.A.

Pubblicazione del prezzo al pubblico di specialità medicinali cui è stata applicata una riduzione (T11ADD12380) Pag. 16

EG. S.P.A

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n.274 (T11ADD12455) Pag. 35

EG. S.P.A

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n.274 (T11ADD12456) Pag. 36

EG. S.P.A

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. (T11ADD12452). Pag. 31

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. (T11ADD12383) Pag. 19



FG S.R.L. <i>Comunicazione notifica regolare UVA (T11ADD12391)</i> Pag. 20	JANSSEN-CILAG SPA <i>Modifica secondaria di un'AIC di medicinale per uso umano, apportata ai sensi del D.L. 29 dicembre 2007, n. 274. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008. (T11ADD12430)</i> Pag. 26
GERMED PHARMA SPA <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano, apportate ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (T11ADD12392)</i> Pag. 22	LABORATORI ALTER SRL <i>Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T11ADD12439)</i> Pag. 30
HOSPIRA ITALIA SRL <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi della determina 18 dicembre 2009. (T11ADD12445)</i> Pag. 30	LABORATORI ALTER SRL <i>Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T11ADD12438)</i> Pag. 30
HOSPIRA ITALIA SRL <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi della determina 18 dicembre 2009. (T11ADD12446)</i> Pag. 31	LABORATORI ALTER SRL <i>Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T11ADD12437)</i> Pag. 29
I.F.B. STRODER S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'Autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n.274. (T11ADD12423)</i> Pag. 23	LABORATORI ALTER SRL <i>Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T11ADD12436)</i> Pag. 30
IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'Autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano, apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE. (T11ADD12424)</i> Pag. 24	LABORATORIO FARMACEUTICO CT S.R.L. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali: (T11ADD12435)</i> Pag. 29
ISTITUTO GRIFOLS S.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 (T11ADD12427)</i> Pag. 25	LAMPUGNANI FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di una autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274. (T11ADD12457)</i> Pag. 40
ISTITUTO GRIFOLS S.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 (T11ADD12426)</i> Pag. 26	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A. <i>Estratto Comunicazione notifica regolare UVA del 24/08/2011, prot. AI-FA/V&A/P/86290. (T11ADD12449)</i> Pag. 32
ISTITUTO CHIMICO INTERNAZIONALE DR. GIUSEPPE RENDE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano, apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (T11ADD12324)</i> Pag. 37	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A. <i>Estratto Comunicazione notifica regolare UVA del 24/08/2011, prot. AI-FA/V&A/P/86294. (T11ADD12450)</i> Pag. 32
JANSSEN-CILAG SPA <i>Modifica secondaria di un'AIC di medicinale per uso umano, apportata ai sensi del D.L. 29 dicembre 2007, n. 274. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008. (T11ADD12432)</i> Pag. 27	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A. <i>Estratto Comunicazione notifica regolare UVA del 24/08/2011, prot. AI-FA/V&A/P/86288. (T11ADD12451)</i> Pag. 32
JANSSEN-CILAG SPA <i>Modifica secondaria di un'AIC di medicinale per uso umano, apportata ai sensi del D.L. 29 dicembre 2007, n. 274. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008. (T11ADD12431)</i> Pag. 27	MSD ITALIA S.R.L. <i>Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale CEDAX - Estratto Comunicazione notifica regolare UVA - Codice pratica NIB/2011/631. (T11ADD12461)</i> Pag. 37
	MSD ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T11ADD12462)</i> Pag. 38
	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. (T11ADD12458)</i> Pag. 34



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. (T11ADD12454)</i>	Pag. 35	SANOPI PASTEUR MSD SNC <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano, apportata ai sensi del D.Lgs 219/2006 e s.m.i. (T11ADD12448)</i>	Pag. 28
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. (T11ADD12453)</i>	Pag. 33	SANOPI PASTEUR MSD SNC <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano, apportata ai sensi del D.Lgs 219/2006 e s.m.i. (T11ADD12429)</i>	Pag. 28
NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.P.A. <i>Modifiche secondarie dell'AIC di medicinali per uso umano, apportate ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i. (T11ADD12434)</i>	Pag. 28	SO.SE.PHARM S.R.L. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale (T11ADD12459)</i>	Pag. 40
PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie all'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano secondo procedura di Mutuo Riconoscimento. (T11ADD12460)</i>	Pag. 20	SOFAR SPA <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi D.Lgs. 274/07 (T11ADD12394)</i>	Pag. 23
PFIZER ITALIA SRL <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 (T11ADD12384)</i>	Pag. 20	ZAMBON ITALIA S.R.L. <i>Avviso di rettifica (T11ADD12416)</i>	Pag. 41
PHARM@IDEA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento n. 1234/2008/CE. (T11ADD12393)</i>	Pag. 19	ZAMBON ITALIA S.R.L. <i>Avviso di rettifica (T11ADD12415)</i>	Pag. 41
PROCTER & GAMBLE SRL <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008. (T11ADD12428)</i>	Pag. 29	Valutazione impatto ambientale	
ROTTAPHARM S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'Autorizzazione all'Immissione in Commercio di specialità medicinale per uso umano apportata ai sensi d.lgs. 219/2006 e s.m.i. (T11ADD12409)</i>	Pag. 21	COMUNE DI BITRITTO (BA) <i>Avviso dell'avvio della procedura di Valutazione Ambientale Strategica ai sensi dell'art. 14, comma 1, del D.lgs n° 152/2006. (T11ADE12357)</i>	Pag. 41
		Consigli notarili	
		CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI NOTARILI RIUNITI DI AVELLINO E SANT'ANGELO DEI LOMBARDI <i>Avviso di cessazione di notaio (TC11ADN12325)</i>	Pag. 41





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

FUNIVIE FOLGARIDA MARILLEVA S.P.A. IN CONCORDATO PREVENTIVO

Sede Legale: ed Amministrativa Folgarida
di Dimaro (TN) n. 30

Codice Fiscale e Numero di Iscrizione
al Registro Imprese di Trento: 00124610221
Capitale sociale: € 26.400.000 interamente versato

Oggetto: Convocazione assemblea straordinaria

I signori soci sono convocati in Assemblea Straordinaria per il giorno 26 settembre 2011 ore 15.00, in prima convocazione, presso il Centro Congressi, "Sosta dell'Imperatore" in Folgarida di Dimaro (TN), Strada dei Margeni n. 18, ed occorrendo, per il giorno 27 settembre 2011, in seconda convocazione alla medesima ora, nello stesso luogo, per trattare e deliberare in ordine al seguente

ORDINE DEL GIORNO

1) attribuzione al Consiglio di Amministrazione, ai sensi dell'art. 2443 cod. civ., della facoltà, da esercitarsi entro il 31 dicembre 2012, di aumentare in una o più volte e anche in più tranches il capitale sociale, in via scindibile - da offrire in opzione agli aventi diritto e con contestuale determinazione delle modalità di collocamento dell'eventuale parte inoperta - per un importo nominale massimo di complessivi Euro 35.000.000 mediante emissione di azioni ordinarie (per il 50%) e di azioni privilegiate (per il restante 50%), aventi queste ultime le medesime caratteristiche di quelle di cui all'art. 6 dello Statuto della società attualmente in vigore. Modifica dell'art. 6 dello Statuto sociale e deliberazioni inerenti e conseguenti;

2) emissione di strumenti finanziari partecipativi ai sensi del sesto comma dell'art. 2346 cod. civ. e dell'art. 7 dello Statuto della società, sino ad un ammontare massimo di Euro 6.500.000. Deliberazioni inerenti e conseguenti;

3) emissione di strumenti finanziari partecipativi ai sensi del sesto comma dell'art. 2346 cod. civ. e dell'art. 7 dello Statuto della società, sino ad un ammontare massimo di Euro 48.500.000. Deliberazioni inerenti e conseguenti.

Il deposito delle azioni, ai sensi di legge e dell'articolo 23.1 dello Statuto della società, potrà avvenire sia presso la Sede Sociale, che presso tutti gli Istituti di Credito, facendosi rilasciare il relativo biglietto di ammissione, con oneri a carico del Socio depositante.

Folgarida di Dimaro, 5 settembre 2011

Il vice presidente amministratore delegato
prof. dott. Luca Mandrioli

T11AAA12414 (A pagamento).

BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI CASTEL GOFFREDO SOCIETÀ COOPERATIVA

Sede Legale: in Castel Goffredo, via Giotto, n. 2
Iscrizione Registro Imprese Mantova
e codice fiscale n. 00178120200

Iscrizione Albo Società Cooperative n. A147822
Iscrizione Albo delle Banche n. 3931

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

*Avviso di convocazione
di assemblea straordinaria ed ordinaria*

L'Assemblea Straordinaria ed Ordinaria dei Soci di questa banca è indetta per il giorno giovedì 29 settembre 2011, alle ore 8,30 in prima convocazione, e, qualora nel suddetto giorno non si raggiungesse il numero legale prescritto per la valida costituzione dell'Assemblea, per il giorno venerdì 30 settembre 2011 alle ore 19,00 in seconda convocazione, presso il Ristorante Corvione sito in località Corvione di Gambara in Via IV Novembre n. 7, a lato della Chiesa di San Salvatore, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

A) Parte Straordinaria

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

2) Introduzione dell'articolo 52 "Disposizioni transitorie" dello Statuto Sociale;

3) Attribuzione al Presidente del Consiglio di Amministrazione nonché a chi lo sostituisce a norma di Statuto del potere di apportare alla delibera assembleare ed al relativo testo statutario eventuali limitate variazioni per l'ipotesi in cui la Banca d'Italia - ai fini dell'accertamento, mediante attestazione di conformità, ex art. 56 del D. Lgs. n. 385/1993 - riscontrasse differenza rispetto al testo dello Statuto tipo delle Banche di Credito Cooperativo;

B) Parte Ordinaria

1) Modifica e integrazione dell'articolo 16 del Regolamento Assembleare ed Elettorale.

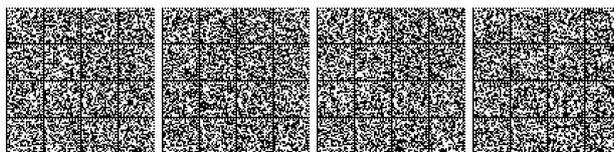
Potranno intervenire all'Assemblea e prendere parte alle votazioni tutti i Soci che, alla data di svolgimento della stessa, siano iscritti da almeno novanta giorni nel Libro dei Soci.

Presso la Sede sociale e gli sportelli della Banca risultano depositati la documentazione relativa alle modifiche statutarie e regolamentari ed il Regolamento Assembleare ed Elettorale a disposizione dei Soci, che possono prenderne visione e richiederne copia gratuitamente.

Castel Goffredo, 2 settembre 2011

P. il consiglio di amministrazione
Il presidente
dott. Michele Mura

T11AAA12418 (A pagamento).



MINGUZZI
SOCIETÀ PER AZIONI CONSORTILE
SOCIETÀ AGRICOLA

Sede Legale: 48123 Alfonsine (RA), via Reale n. 160
 Capitale sociale: Euro 200.000,00 interamente versato
 Registro delle imprese: di Ravenna n. 02166180394
 R.E.A. 177333

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02166180394

Avviso di convocazione assemblea ordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria presso Minguzzi Società per azioni consortile - Società agricola, via Reale n. 160, Alfonsine (RA), per il giorno 28 settembre 2011, alle ore 22, in prima convocazione ed, eventualmente, per il giorno 15 ottobre 2011, alle ore 11,30, stesso luogo, in seconda convocazione, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Bilancio al 31 maggio 2011, relazione del Collegio sindacale; deliberazioni conseguenti;
2. Proposta di programma operativo e costituzione del fondo d'esercizio per l'anno 2012;
3. Varie ed eventuali.

Alfonsine, 30 agosto 2011

Il presidente
 Giancarlo Minguzzi

TC11AAA12336 (A pagamento).

AUTOMOBILE CLUB VALLE D'AOSTA

Sede Legale: 11100 Aosta, Regionale Borgnalle, 10 H
 Tel. 0165.262208 - 0165.43705 - Fax 0165.262413
 www.aosta.aci.it

Codice fiscale n. 00040470072

Assemblea ordinaria dei soci dell'Automobile Club Valle d'Aosta. Avviso di convocazione

A norma degli artt. 48 e seguenti dello statuto dell'ente, approvato con decreto del Presidente della Repubblica 8 settembre 1950, n. 881 e successive modificazioni, è indetta l'assemblea ordinaria dei soci in prima convocazione per le ore 23 di venerdì 24 settembre 2011, presso la sede dell'Automobile Club Valle d'Aosta in Aosta, Regione Borgnalle n. 10/H.

Ove non venga raggiunto in prima convocazione il numero legale l'assemblea si terrà in seconda convocazione il giorno:

lunedì 26 settembre 2011 alle ore 21 presso la sede dell'Automobile Club Valle d'Aosta in Aosta, Regione Borgnalle n. 10/H, per la trattazione del seguente

Ordine del giorno:

1. Approvazione del conto consuntivo dell'esercizio 2010 e delle relative relazioni del presidente e del Collegio dei Revisori dei Conti.

A norma dell'art. 62 dello statuto, il conto consuntivo 2010 e le relazioni sono a disposizione dei soci presso la Direzione dell'Ente.

Il presidente
 Ettore Vierin

TC11AAA12367 (A pagamento).

A.P.O. CASERTA S.C.P.A.

Convocazione di assemblea

I soci singoli e le cooperative dell'«APO Caserta S.c.p.a.» sono convocati il giorno 25 settembre 2011 alle ore 19 in prima convocazione ed occorrendo il giorno 26 settembre 2011 alle ore 9,30 in seconda convocazione presso la sede sociale sita in Caserta alla via Cesare Battisti n. 90, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Richiesta riconoscimento;
2. P.O. 2012-2016 Programma Operativo Pluriennale;
3. P.O. 2012-2016 esecutivo 1^a annualità 2012 e A.F.N.2012;
4. Regolamento di accesso;
5. Delega al Consiglio di amministrazione per approvazione e presentazione P.O. esecutivo annuale;
6. Norme di produzione e commercializzazione;
7. Disciplinari di produzione;
8. Varie ed eventuali.

I soci potranno farsi rappresentare nell'assemblea in conformità all'art. 20 dello statuto sociale.

Il presidente
 Michele Napoletano

TC11AAA12333 (A pagamento).

COMMERCIO FRUTTA S.P.A.
CONSORTILE - SOCIETÀ AGRICOLA

Sede Legale: 47100 Forlì (FC), via Trentola n. 68
 Capitale sociale: Euro 150.000,00 interamente versato
 Registro delle imprese: di Forlì N. 03605820400
 R.E.A. 308003

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03605820400

Avviso di convocazione assemblea ordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria presso Commercio Frutta S.p.a. Consortile - Società agricola, via Trentola n. 68, Forlì (FC), per il giorno 27 settembre 2011, alle ore 8, in prima convocazione ed, eventualmente, per il giorno 28 settembre 2011, ore 15, stesso luogo, in seconda convocazione, per deliberare sul seguente



Ordine del giorno:

1. Reg.CE 1580/07: partecipazione finanziaria alla costituzione del fondo d'esercizio per l'attuazione degli investimenti P.O. anno 2011;
2. Decisione in merito al compenso ai membri del Consiglio di amministrazione;
3. Varie ed eventuali.

Forlì, 30 agosto 2011

Il vice presidente
Geremia Mariani

TC11AAA12334 (A pagamento).

**CIRCOLO FAMILIARE
SOCIETA' COOPERATIVA**

San Giorgio su Legnano – via Mella n. 1
Codice Fiscale e/o Partita IVA: C.F. 01516660154

Convocazione di assemblea

I signori soci sono convocati in assemblea ordinaria per il giorno 29 settembre 2011 alle ore 16.00 in prima convocazione e per il giorno 30 settembre 2011 alle ore 21.00 in seconda convocazione presso la sede sociale in San Giorgio su Legnano, via Mella n. 1, per deliberare sul seguente

ORDINE DEL GIORNO

1. Determinazione compensi ai membri del Consiglio di Amministrazione per l'anno 2011
2. Ratifica assunzione Sig.ra Bertacco Rosalia

Il presidente del C.d.A.
Bertacco Rosalia

T11AAA12444 (A pagamento).

*ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI***EGAR S.R.L.****MALUJA B.V.***Fusione transfrontaliera*

Le società EGAR S.r.l. e Maluja B.V. intendono procedere alla fusione per incorporazione della seconda nella prima sulla base di un progetto di fusione che gli organi amministrativi delle società partecipanti sottoporranno alle rispettive assemblee dei soci. Si pubblicano di seguito le informazioni di cui all'art. 7 del D.Lgs. 108/2008.

Società incorporante: EGAR S.r.l. a socio unico, con sede in Torino (Italia) - Corso Vittorio Emanuele II n. 72, col capitale sociale di euro 100.000, iscritta nel registro imprese di Torino (Italia) al n. 10548310019, regolata dalla legge italiana.

Società incorporanda: Maluja B.V. a socio unico, con sede legale in 1017 BT Amsterdam (Olanda), Herengracht 483, col capitale sociale di euro 1.504.282,70, iscritta nel registro del Commercio della Camera di Commercio di Amsterdam (Olanda) n. 27165159, regolata dalla legge olandese. In entrambe le società non ci sono soci di minoranza.

La tutela dei creditori è garantita quanto alla EGAR S.r.l. dal disposto dell'art. 2503 c.c. e quanto alla Maluja B.V. dalle procedure di tutela previste dalla legge olandese, ai quali si fa espresso richiamo.

Gli interessati possono ottenere gratuitamente informazioni sull'operazione presso la sede della società incorporante EGAR S.r.l. (telefono n. 011/533566) rivolgendosi a Rachele BARILE.

EGAR S.r.l.

P. il consiglio di amministrazione
Il presidente - Mauro Lotti

Maluja B.V.

L'Amministratore Unico - Mauro Lotti

T11AAB12385 (A pagamento).

IFIS COLLECTION SERVICES S.R.L.

Sede Legale: in Via Terraglio n. 63 -
30174 Venezia - Mestre (VE), Italia
Capitale sociale: Euro 12.000 i.v.

Codice fiscale e iscrizione al registro delle imprese
di Venezia numero 04133370264

BANCA IFIS S.P.A.

Sede Legale: in Via Terraglio n. 63 -
30174 Venezia - Mestre (VE), Italia
Capitale sociale: Euro 53.811.095

Codice fiscale e iscrizione al registro delle imprese
di Venezia numero 02505630109

Iscritta al numero 3205.2 all'Albo delle Banche
tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi
dell'art. 13 del D.Lgs. n. 385 del 1 settembre 1993

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1 settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'art. 13 del D. Lgs 196/2003 (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.

Con riferimento all'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Parte II, n.123 del 16 ottobre 2008, IFIS Collection Services S.r.l. ("Acquirente") comunica che, nell'ambito del programma di cessioni indicato nel summenzionato avviso di cessione, in data 2 settembre 2011 ha acquistato pro soluto da Banca IFIS S.p.A. ("Banca IFIS") un portafoglio di crediti in bonis, precedentemente acquistati pro soluto o pro solvendo da Banca IFIS ai sensi di contratti di factoring (i "Contratti di Facto-



ring”) da essa stipulati con la propria clientela (i “Cedenti”) nell’ambito della propria attività di impresa (i “Crediti”). Ogni e qualsiasi Credito così ceduto, alla data del 31 agosto 2011, soddisfaceva i seguenti criteri cumulativi:

(i) i criteri oggettivi elencati ai punti da (1) a (8) (inclusi) del succitato avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Parte II, n.123 del 16 ottobre 2008 alle pagine 8 e 9.

(ii) i criteri oggettivi elencati ai punti da (1) a (10) (inclusi) del succitato avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Parte II, n.123 del 16 ottobre 2008 alle pagine 8 e 9, ad esclusione del criterio al punto (9) che è sostituito dal seguente:

9) non è un debitore in riferimento al quale l’ammontare in linea capitale dei crediti scaduti e non pagati da oltre 7 mesi ecceda Euro 1.399.735,15;

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati trasferiti all’Acquirente ai sensi e agli effetti di cui al combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione tutti i privilegi, le garanzie e diritti accessori, ivi inclusi a titolo esemplificativo interessi convenzionali (ad eccezione di quelli, limitatamente al periodo di dilazione concordato, relativi ai Crediti per i quali il relativo debitore ceduto abbia aderito al cd. “servizio maturity”), interessi di mora, diritti, azioni, eccezioni o facoltà ad essi relativi di qualsiasi natura e tipo, da chiunque prestati, di cui Banca IFIS disponga o possa successivamente disporre al fine di consentire il pagamento dei Crediti.

L’Acquirente ha conferito incarico a Banca IFIS ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione affinché per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all’incasso delle somme dovute. In forza di tale incarico, Banca IFIS istruirà i debitori ceduti affinché ogni somma dovuta in relazione ai Crediti sia pagata su un conto intestato all’Acquirente ovvero secondo le diverse ulteriori istruzioni che potranno essere comunicate di volta in volta ai debitori ceduti.

Informativa ai sensi dell’art. 13 del D. Lgs. 196/2003.

La cessione dei crediti da parte di Banca IFIS all’Acquirente, ai sensi e per gli effetti del suddetto contratto quadro di cessione, unitamente alla cessione di ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, ha comportato il necessario trasferimento all’Acquirente dei dati personali relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i “Dati Personali”) contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti. Tra i Dati Personali non configurano dati sensibili; sono considerati tali i dati relativi, ad es., allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali, alle convinzioni religiose (art. 4 del D. Lgs. 196/2003).

L’Acquirente è dunque tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa l’informativa di cui all’art. 13 del D. Lgs. 196/2003 (cd. “Codice in materia di Protezione dei Dati Personali”), al provvedimento dell’Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007.

L’Acquirente tratterà i Dati Personali così acquisiti nel rispetto del D. Lgs. 196/2003. In particolare, l’Acquirente tratterà i Dati Personali per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del portafoglio di crediti ceduti (ad es. effettuazione di servizi di calcolo e di reportistica in merito agli incassi su base aggregata dei crediti oggetto della cessione) nonché all’emissione di titoli da parte della società ovvero alla

valutazione ed analisi dei crediti ceduti. L’Acquirente, inoltre, tratterà i Dati Personali nell’ambito delle attività legate al perseguimento dell’oggetto sociale e per finalità strettamente legate all’adempimento ad obblighi di legge, regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da organi di vigilanza e controllo e da Autorità a ciò legittimate dalla legge.

In relazione alle finalità indicate, il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali.

Per le finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati, a titolo esemplificativo, a società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale a Banca IFIS e all’Acquirente, a società controllate e società collegate a queste, nonché a società di recupero crediti. Pertanto le persone fisiche appartenenti a tali associazioni, società e studi professionali potranno venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento e nell’ambito e nei limiti delle mansioni assegnate loro. I soggetti ai quali saranno comunicati i Dati Personali tratteranno questi in qualità di “titolari autonomi” ai sensi del D. Lgs. 196/2003.

Per le medesime finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati all’estero ma solo a soggetti che operano in Paesi appartenenti all’Unione Europea. In ogni caso, i dati personali non saranno oggetto di diffusione.

L’elenco completo dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati, unitamente alla presente informativa, è messo a disposizione presso Banca IFIS.

Titolare del trattamento dei Dati Personali è IFIS Collection Services S.r.l., con sede legale in Via Terraglio n. 63 - 30174 Venezia - Mestre (VE) Italia.

Responsabile del trattamento dei Dati Personali è Banca IFIS S.p.A., via Terraglio 63, 30174 Mestre (VE) Italia.

L’art. 7 del D. Lgs. 196/2003 attribuisce a ciascun interessato specifici diritti tra cui il diritto di chiedere ed ottenere la conferma dell’esistenza o meno dei propri dati personali, di conoscere l’origine degli stessi, le finalità e le modalità del trattamento, l’aggiornamento, la rettificazione nonché, qualora vi abbia interesse, l’integrazione dei dati personali medesimi. Tali diritti possono essere esercitati rivolgendosi al responsabile del trattamento dei Dati Personali ossia a Banca IFIS S.p.A. Le richieste e le comunicazioni andranno indirizzate in via Terraglio 63, 30174 Mestre (VE), Italia all’attenzione del Direttore Generale Dott. Alberto Staccione.

I debitori ceduti e loro eventuali garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione all’Acquirente, con sede legale in Via Terraglio n. 63 - 30174 Venezia - Mestre (VE), Italia ovvero a Banca IFIS, con sede legale in Via Terraglio 63, 30174 Mestre (VE), Italia.

Conegliano, 2 settembre 2011

Ifis Collection Services s.r.l. -
L’amministratore unico
dott. Luigi Bussi

T11AAB12389 (A pagamento).



ISP CB IPOTECARIO S.R.L.

Sede Legale: in Via Monte di Pietà, 8, 20121, Milano
Iscritta al Registro delle Imprese di Milano
al n. 05936180966

Iscritta al n. 40386 dell'Elenco generale tenuto dall'Unità di Informazione Finanziaria istituita presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 106 del Testo Unico Bancario, appartenente al Gruppo Bancario Intesa Sanpaolo e soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Intesa Sanpaolo

INTESA SANPAOLO S.P.A.

Sede Legale: in Piazza San Carlo 156, Torino,
e sede secondaria in Via Monte di Pietà 8, Milano
Iscritta al Registro delle Imprese di Torino
al n. 00799960158

Partita IVA n. 10810700152

Iscritta, ai sensi dell'art. 13 del Testo Unico Bancario,
al n. 5361 dell'Albo delle Banche
tenuto dalla Banca d'Italia e appartenente
al Gruppo Intesa Sanpaolo

Aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi
ed al Fondo Nazionale di Garanzia

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 7-bis e 4 della legge numero 130 del 30 aprile 1999 (la Legge 130), dell'articolo 58 del D.Lgs. numero 385 del 1 settembre 1993 (il Testo Unico Bancario) e 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).

ISP CB Ipotecario S.r.l. comunica che, nel contesto di un programma di emissione di obbligazioni bancarie garantite da parte di Intesa Sanpaolo S.p.A., in data 29 luglio 2010 (come successivamente modificato) ISP CB Ipotecario S.r.l. ha concluso con Intesa Sanpaolo S.p.A. (il Cedente) un accordo quadro di cessione ai sensi e per gli effetti della Legge 130 e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario (l'Accordo Quadro di Cessione). In virtù di tale Accordo Quadro di Cessione, il Cedente cederà e ISP CB Ipotecario S.r.l. dovrà acquistare dal Cedente, periodicamente e pro soluto, secondo un programma di cessioni da effettuarsi ai termini ed alle condizioni ivi specificate, (A) in blocco ogni e qualsiasi credito derivante dai finanziamenti in bonis erogati ai sensi di contratti di finanziamento stipulati dal Cedente con i propri clienti nel corso della propria ordinaria attività di impresa (i Crediti) nonché (B) (i) titoli aventi le caratteristiche di cui all'articolo 2, comma 1, lett. d) del Decreto del Ministero dell'Economia e delle Finanze n. 310 del 14 Dicembre 2006, concernente l'integrazione delle disposizioni contenute nell'articolo 7-bis della Legge 130 riguardanti le obbligazioni bancarie garantite (il Decreto del MEF) e/o (ii) titoli di cui all'articolo 2, comma 3, punto 3 del Decreto del MEF e/o (iii) titoli di stato aventi le caratteristiche di cui all'articolo 2, comma 1, lettera c) del Decreto del MEF (i Titoli).

Nell'ambito del programma di cessioni sopra indicato, si comunica che, in data 31 agosto 2011, ISP CB Ipotecario S.r.l. ha acquistato pro soluto e in blocco dal Cedente tutti i Crediti (per capitale, interessi, anche di mora, maturandi

e maturati a far tempo dal 29 agosto 2011 (incluso), accessori, spese, ulteriori danni, indennizzi e quant'altro) che alla data del 30 giugno 2011 e alla data del 31 agosto 2011 (ciascuna definita come Data di Individuazione e, congiuntamente, le Date di Individuazione), rispettavano i seguenti criteri comuni:

(a) l'ammontare nominale di ciascun credito, sommato all'ammontare nominale residuo di eventuali precedenti mutui ipotecari garantiti dal medesimo immobile, non eccede l'80% del valore dell'immobile, secondo quanto previsto nel Decreto del MEF;

(b) il periodo di consolidamento dell'ipoteca relativa a ciascun credito è trascorso e tale ipoteca non può essere assoggettata a revocatoria ai sensi dell'Articolo 67 della Legge Fallimentare o, ove applicabile, dell'Articolo 39, comma 4, del Testo Unico Bancario;

(c) i crediti derivano da contratti di mutuo ipotecario stipulati dal Cedente o dalle altre banche appartenenti al Gruppo Intesa Sanpaolo al momento della cessione;

(d) i crediti derivano da contratti di mutuo ipotecario regolati dalla legge italiana;

(e) i crediti non sono classificati come crediti in sofferenza, nell'accezione di cui alle Istruzioni di Vigilanza della Banca d'Italia;

(f) i crediti derivano da contratti di mutuo ipotecario che prevedono il pagamento delle rate con frequenza mensile, trimestrale o semestrale;

(g) i crediti derivano da contratti di mutuo ipotecario stipulati con una o più persone fisiche o cointestatari;

(h) i crediti derivano da contratti di mutuo ipotecario che sono stati interamente erogati;

(i) i crediti derivano da contratti di mutuo ipotecario che non godono di contributi e/o agevolazioni in relazione al capitale o agli interessi;

(j) i crediti derivano da contratti di mutuo ipotecario che non sono stati erogati a dipendenti di società facenti parte del Gruppo Bancario Intesa Sanpaolo, o in contestazione con gli stessi,

e i seguenti criteri specifici:

(a) i crediti derivano da contratti di mutuo fondiario o ipotecario stipulati da: 1) Istituto Bancario San Paolo di Torino S.p.A. ("Sanpaolo") che, in seguito alla fusione con IMI - Istituto Mobiliare Italiano S.p.A., ha successivamente cambiato la propria denominazione in Sanpaolo IMI S.p.A. ("Sanpaolo IMI") a far data dal 1 novembre 1998; (2) Sanpaolo IMI che, in seguito alla fusione con Intesa S.p.A., ha successivamente cambiato la propria denominazione in Intesa Sanpaolo S.p.A. ("Intesa Sanpaolo") a far data dal 1 gennaio 2007; (3) Intesa Sanpaolo;

(b) ciascun credito rappresenta la totalità dei crediti pecuniari vantati dal Cedente in base al relativo contratto di mutuo o, in caso di frazionamento mediante accollo, la totalità dei crediti vantati dal Cedente in relazione all'accollo stesso;

(c) i crediti derivano da mutui fondiari o ipotecari che sono stati interamente erogati e non comportano obblighi di ulteriori erogazioni;



(d) i crediti derivano da mutui fondiari o ipotecari garantiti da ipoteca su immobili ad uso residenziale siti in Italia, di primo grado formale a favore del solo Cedente, ovvero di grado successivo ma di primo grado sostanziale a condizione che sia stato accertato che i crediti garantiti dalle ipoteche di grado precedente sono stati integralmente soddisfatti (primo grado economico) e non vi siano altre ipoteche di pari grado sostanziale;

(e) i crediti derivano da mutui fondiari o ipotecari che, al momento della stipula, erano denominati in Lire e/o in Euro;

(f) i debitori dei mutui fondiari o ipotecari dai quali derivano i crediti sono famiglie consumatrici o famiglie produttrici (anche organizzate nella forma di società semplice, società di fatto o impresa individuale) residenti in Italia;

(g) i crediti hanno capitale residuo a scadere superiore a 2.000 euro ed inferiore a 3.000.000 euro;

(h) i crediti derivano da mutui fondiari o ipotecari i quali hanno una periodicità di ammortamento mensile;

(i) i crediti derivano da mutui fondiari o ipotecari la scadenza delle cui rate è il primo giorno del mese;

(j) i crediti derivano da mutui fondiari o ipotecari

(i) a tasso fisso con piano di ammortamento di tipo francese, ossia con rate di importo costante e interessi calcolati sul capitale residuo, o

(ii) a tasso variabile che prevedono contrattualmente:

(A) un livello massimo del tasso di interesse applicabile per il calcolo della quota interessi (CAP), valido per l'intera durata del finanziamento e il cui piano di ammortamento è basato sulla formula matematico-finanziaria dell'ammortamento alla francese avente profilo di accertamento delle quote capitale predeterminato e funzione della durata del mutuo (esempio prodotti: Domus Block con cap di tasso per tutta la durata o Domus Più Block - Cap tutta durata), o

(B) il piano di ammortamento basato sulla formula matematico-finanziaria dell'ammortamento alla francese con la rideterminazione del profilo di ammortamento delle quote capitale in funzione del tasso d'interesse tempo per tempo vigente, capitale residuo, durata residua del mutuo;

(k) i crediti che derivano da mutui fondiari o ipotecari a tasso variabile sono indicizzati puntualmente a parametri di indicizzazione così individuati: *ii*) Euribor 1 mese/360 con base di calcolo 360/360, rilevato il penultimo giorno lavorativo del mese precedente a quello di validità; *ii*) Euribor 3 mesi/360 con base di calcolo 360/360, rilevato il penultimo giorno lavorativo del mese precedente a quello di validità;

(l) i crediti non derivano da mutui fondiari o ipotecari a tasso variabile il cui tasso non può superare una certa soglia nella sola prima metà di vita del credito (prodotto 'Domus Block - Cap per metà durata');

(m) i crediti che derivano da mutui fondiari o ipotecari a tasso variabile che prevedono che per tutta la durata del finanziamento il tasso massimo di interesse non coincida con una determinata soglia, hanno:

(i) in caso di mutuo destinato all'acquisto ed alla trasformazione di immobili residenziali (prodotto 'Domus Block'), la differenza tra il tasso massimo consentito e lo spread contrattuale (al netto di eventuale deroghe pattuite tra Banca e mutuatario) pari ad uno dei seguenti valori (espressi in punti percentuali): 3,20% oppure 3,25% oppure 3,30% oppure 3,40% oppure 3,60% oppure 3,70% oppure 3,80%;

(ii) in caso di mutuo destinato all'estinzione di precedenti finanziamenti erogati da altri istituti di credito per un importo superiore al debito residuo da estinguere (prodotto 'Domus Più con cap'), la differenza tra il tasso massimo e lo spread contrattuale (al netto di eventuale deroghe pattuite tra Banca e mutuatario) pari ad uno dei seguenti valori (espressi in punti percentuali): 3,40% oppure 3,60%;

(n) i crediti derivano da mutui fondiari o ipotecari che non prevedono più volte nel corso del rapporto l'opzione di variazione del tipo di tasso da variabile a fisso e viceversa (cosiddetti prodotti 'multi opzione');

(o) i crediti derivano da mutui fondiari o ipotecari i quali non prevedono la durata variabile del piano di ammortamento in funzione della dinamica dei tassi d'interesse (prodotto "Domus Durata Variabile");

(p) i crediti derivano da mutui fondiari o ipotecari il cui piano di ammortamento del capitale non prevede meccanismi di ammortamento e/o di tipo tasso diversi per una quota parte del debito residuo (prodotto 'Domus Mix Bilanciato');

(q) i crediti derivano da mutui fondiari o ipotecari i quali non presentano un ammontare dovuto e non pagato dal rispettivo debitore, per capitale e interessi (ad eccezione degli interessi di mora) di importo superiore al 101% dell'ultima rata. La determinazione degli importi pagati alla rispettiva data di scadenza è stata effettuata sulla base delle risultanze contabili del Cedente a tale data, tenuto conto delle modalità operative di pagamento applicate al relativo contratto di mutuo;

(r) i crediti non sono in capo a soggetti classificati in sofferenza o ad incaglio, nell'accezione di cui alle istruzioni di Vigilanza della Banca d'Italia, come risulta dalle informazioni disponibili per i debitori presso qualsiasi Filiale di Intesa Sanpaolo;

(s) i crediti non derivano da mutui fondiari o ipotecari che sono stati oggetto di ristrutturazione;

(t) i crediti derivano da mutui fondiari o ipotecari i quali non sono stati erogati successivamente al 31 dicembre 2010;

(u) i crediti derivano da mutui fondiari o ipotecari che non sono stati stipulati nell'ambito di convenzioni con soggetti pubblici e/o privati o con enti nazionali e/o sovranazionali in virtù delle quali Sanpaolo, Sanpaolo IMI o Intesa Sanpaolo abbiano finanziato l'erogazione dei mutui a particolari categorie di debitori o a tassi particolari;

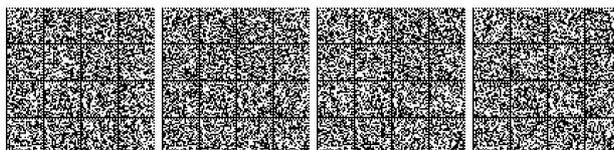
(v) i crediti derivano da mutui fondiari o ipotecari i quali non godono di contributi ed agevolazioni da parte di enti terzi;

(w) i crediti derivano da mutui fondiari o ipotecari che non sono stati erogati nell'ambito di accordi quadro tra Sanpaolo, Sanpaolo IMI o Intesa Sanpaolo e cooperative di Piccole Medie Imprese (cd "Confidi");

(x) i crediti derivano da mutui fondiari o ipotecari che non fruiscono delle particolari agevolazioni concesse ai dipendenti di società del gruppo bancario Intesa Sanpaolo ovvero i rispettivi debitori non sono dipendenti di società appartenenti al gruppo bancario Intesa Sanpaolo, o in cointestazione con gli stessi;

(y) i crediti derivano da mutui fondiari o ipotecari non indicizzati a valuta estera;

(z) i crediti derivano da mutui fondiari o ipotecari i quali non sono stati erogati in forza della Legge 1228/62 (Imposta annua in abbonamento);



(aa) i crediti derivano da mutui fondiari o ipotecari quali non sono stati erogati con fondi di terzi;

(bb) i crediti derivano da mutui fondiari o ipotecari i quali non sono stati erogati con emissione di cartelle fondiarie;

(cc) i crediti non derivano da mutui fondiari o ipotecari erogati da più di un mutuante (c.d. operazioni di finanziamento in pool);

(dd) i crediti derivano da mutui fondiari o ipotecari non garantiti da fideiussioni del tipo 'omnibus', dirette a garantire anche ogni altro credito vantato dal Cedente nei confronti del relativo debitore;

(ee) i crediti derivano da mutui fondiari o ipotecari i quali non stanno fruendo della sospensione dei pagamenti dovuti a seguito di esercizio di una facoltà contrattuale o di un qualsivoglia evento extra-contrattuale derivante da disposto normativo o da diversa pattuizione tra la banca erogante e il mutuatario;

(ff) i crediti derivano da mutui fondiari o ipotecari che non hanno beneficiato:

(i) dell'adesione alla cd. 'Convenzione ABI-MEF' di cui all'art. 3 della Legge 24 luglio 2008, n. 126;

(ii) delle agevolazioni di cui al decreto legge 29 novembre 2008, n. 185 convertito con modificazioni dalla legge 28 gennaio 2009, n. 2 ('Mutui prima casa');

(iii) delle sospensioni dei pagamenti delle rate previste a il sostegno delle famiglie in difficoltà da:

(A) il Fondo di Solidarietà istituito dalla Legge n.244 del 24.12.2007 (cd Fondo Gasparrini);

(B) l'Accordo cd 'Piano Famiglie' sottoscritto in data 18 dicembre 2009 tra ABI e le principali associazioni dei consumatori, cui Intesa Sanpaolo ha aderito in data 28 gennaio 2010;

(gg) i crediti non sono oggetto degli impegni di trasferimento a favore di Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. ('Cariparma') di cui agli accordi stipulati tra Crédit Agricole/Cariparma e Intesa Sanpaolo in data 13 maggio 2011 e 10 giugno 2011 nell'ambito dell'operazione di cessione di sportelli da parte di Intesa Sanpaolo a Crédit Agricole S.A. sottoscritta in data 17 febbraio 2010, come da seguente elenco ove sono riportati i codici identificativi del relativo contratto:

433650; 60503641; 60689325; 60732490; 60773775;
60810771; 60835908; 60868103; 60911479; 502575;
60510716; 60689368; 60733358; 60773877; 60810856;
60836777; 60868127; 60912256; 516661; 60520375;
60691318; 60733609; 60774980; 60811483; 60837102;
60869257; 60912411; 678089; 60520690; 60691811;
60733708; 60776330; 60811954; 60837733; 60869890;
60912434; 825253; 60521271; 60692474; 60734868;
60776924; 60812296; 60839497; 60870487; 60913430;
854141; 60521868; 60692825; 60735404; 60777062;
60812846; 60839655; 60870515; 60914252; 926085;
60523917; 60692994; 60738402; 60777183; 60813319;
60839675; 60871308; 60914345; 932130; 60531611;
60694290; 60738488; 60777297; 60813490; 60839723;
60872292; 60914433; 948394; 60533821; 60695449;
60738616; 60779024; 60813897; 60839831; 60872818;

60916314; 950563; 60535984; 60695513; 60739100;
60779144; 60814126; 60840359; 60873243; 60916414;
50018486; 60552039; 60696135; 60739642; 60779316;
60814295; 60840479; 60873979; 60916908; 50019226;
60553214; 60696903; 60741220; 60779332; 60815090;
60840517; 60874511; 60917965; 50031500; 60579308;
60698608; 60741279; 60779713; 60815498; 60841300;
60875078; 60918020; 50133721; 60592089; 60699370;
60742723; 60780982; 60815760; 60842122; 60875813;
60918044; 50207984; 60592499; 60699465; 60745944;
60781441; 60816037; 60842905; 60878161; 60919060;
50218210; 60593440; 60700067; 60746263; 60781616;
60816365; 60843096; 60879204; 60922407; 50224750;
60594678; 60700618; 60746281; 60781621; 60816598;
60843251; 60879553; 60922906; 50230316; 60595608;
60701573; 60747301; 60781663; 60816622; 60843340;
60879754; 60923548; 50252221; 60597022; 60702413;
60747373; 60781766; 60817428; 60844477; 60880291;
60924186; 50287568; 60597446; 60705239; 60747641;
60782105; 60818610; 60844662; 60880334; 60924962;
50296832; 60598129; 60706072; 60749184; 60782454;
60818740; 60844773; 60880639; 60924972; 50306719;
60598862; 60706777; 60750311; 60782758; 60818814;
60845119; 60881369; 60925373; 50318120; 60602057;
60707111; 60750881; 60783444; 60818822; 60845249;
60881692; 60927216; 50321122; 60602935; 60707240;
60751255; 60783446; 60818838; 60845386; 60882489;
60927260; 50386705; 60607539; 60708519; 60751938;
60783955; 60818939; 60846481; 60884364; 60928070;
50451530; 60608309; 60708534; 60752450; 60784084;
60819274; 60846618; 60887232; 60928072; 50454788;
60609225; 60709012; 60752908; 60784785; 60819854;
60847279; 60887785; 60929450; 50468309; 60617644;
60710676; 60753515; 60785849; 60819874; 60848240;
60887815; 60930154; 50506694; 60619154; 60711706;
60753676; 60786351; 60820182; 60848400; 60887969;
60930484; 50520628; 60634120; 60712217; 60754481;
60787123; 60820183; 60850682; 60888113; 60931245;
50541153; 60635344; 60712454; 60754789; 60787966;
60820198; 60851200; 60888145; 60932612; 50554503;
60644856; 60713193; 60755191; 60788086; 60820248;
60851343; 60888357; 60934930; 50585285; 60645243;
60713428; 60755217; 60789460; 60820400; 60853409;
60888878; 60939447; 50587131; 60645398; 60713681;
60755428; 60789747; 60821076; 60854632; 60889355;
60940799; 50592269; 60645912; 60714214; 60755848;
60789803; 60821188; 60854875; 60889607; 60941956;
50603273; 60646819; 60714840; 60756431; 60790765;
60821214; 60855574; 60890716; 60942498; 50621359;
60646850; 60715396; 60756497; 60793430; 60821610;
60855726; 60891075; 60942546; 50657987; 60647114;
60715612; 60756784; 60798815; 60822449; 60855803;
60891297; 60942947; 50658636; 60647478; 60716080;
60756874; 60800431; 60822824; 60856344; 60891843;
60942948; 50662829; 60650298; 60716308; 60757424;
60801551; 60823123; 60856796; 60891889; 60945850;
50668569; 60651438; 60716326; 60757449; 60801744;
60823312; 60858707; 60893385; 60945961; 50688346;
60658199; 60716623; 60757745; 60801832; 60824023;
60858984; 60894728; 60948081; 50697803; 60660531;



60717620; 60758454; 60802033; 60824581; 60860913;
 60895899; 60948248; 50705090; 60661967; 60717989;
 60759346; 60803385; 60824687; 60861667; 60896916;
 60950348; 50705332; 60662295; 60718038; 60760137;
 60803639; 60824807; 60862048; 60897930; 60950468;
 50742050; 60666393; 60720912; 60760214; 60803852;
 60824823; 60862084; 60902262; 60950955; 50743242;
 60667356; 60721076; 60760826; 60804354; 60825122;
 60862428; 60902405; 60952111; 50753659; 60667804;
 60721285; 60761708; 60804857; 60825928; 60862434;
 60903036; 60952153; 50756138; 60668408; 60721487;
 60765942; 60805355; 60826505; 60862588; 60903777;
 60952341; 50758909; 60671236; 60724253; 60766990;
 60805906; 60826629; 60862934; 60903797; 60952380;
 50801878; 60671319; 60725059; 60768014; 60806486;
 60827965; 60863103; 60904074; 60953292; 50819249;
 60673247; 60725298; 60768952; 60806598; 60828165;
 60863303; 60904286; 60955148; 50828291; 60673590;
 60725488; 60768955; 60807361; 60828923; 60863535;
 60904664; 60957088; 60319242; 60673640; 60725944;
 60769716; 60807888; 60829414; 60863860; 60904777;
 60957153; 60339481; 60674742; 60726479; 60770144;
 60808453; 60830117; 60864607; 60904999; 60957807;
 60366913; 60675489; 60726992; 60770162; 60808505;
 60830145; 60864750; 60905750; 60959120; 60385657;
 60675724; 60727249; 60770654; 60809147; 60830878;
 60864968; 60907011; 60959680; 60394160; 60675744;
 60728700; 60770733; 60809366; 60831727; 60865152;
 60908051; 60959936; 60411484; 60678323; 60729009;
 60770853; 60809679; 60831878; 60865213; 60908056;
 60960755; 60478998; 60678998; 60729890; 60771517;
 60810138; 60832155; 60865654; 60908165; 60961330;
 60479880; 60684300; 60730653; 60772596; 60810405;
 60833741; 60865979; 60909049; 60962947; 60481201;
 60685938; 60731379; 60772822; 60810538; 60834806;
 60866987; 60910576; 60963272; 60499148; 60686693;
 60731513; 60772907; 60810597; 60834994; 60867511;
 60910884; 60964589; 60500816; 60688298; 60731640;
 60773481; 60810740; 60835674; 60867915; 60911025;
 50719744; 60403598; 60373437; 60376704; 60457787;
 60077358; 60350275; 60376249; 00638170; 50218881;
 00851165; 00913422; 50297593; 50387556; 50390278;
 50516310; 50610510; 50745455; 50842131; 60315284;
 00492839; 00747979; 00983324; 50268077; 60180811;
 50292777.

(hh) i crediti derivano da mutui fondiari o ipotecari che rispettano i requisiti di 'attività cedibili' ai sensi dell'articolo 7-bis della Legge 30 aprile 1999, n. 130 e delle norme, anche regolamentari, ad esso collegate, ed in particolare il D.M. 14 dicembre 2006, n. 310, come vigenti a ciascuna Data di Individuazione, con esclusione pertanto di quei crediti:

(i) per i quali (A) sia stato accertato il mancato rispetto di tali requisiti, o (B) sia stato impossibile accertarne il rispetto, e

(ii) che, di conseguenza, sono indicati in un apposito elenco informatico consultabile a partire dal 31 agosto 2011 (incluso) su richiesta dei relativi debitori presso qualsiasi Filiale di Intesa Sanpaolo.

ISP CB Ipotecario S.r.l. ha incaricato Intesa Sanpaolo S.p.A., ai sensi della Legge 130, affinché per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei Crediti e Titoli ceduti, proceda all'incasso delle somme dovute.

Per effetto di quanto precede, i debitori ceduti continueranno a pagare al Cedente ogni somma dovuta in relazione ai Crediti nelle forme previste dai relativi contratti di mutuo o in forza di legge e dalle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti.

La cessione da parte di Intesa Sanpaolo S.p.A., ai sensi e per gli effetti del suddetto Accordo Quadro di Cessione, di tutte le ragioni di credito vantate nei confronti dei debitori ceduti relativamente ai finanziamenti a questi concessi, per capitale, interessi e spese, nonché dei relativi diritti accessori, azioni, garanzie reali e/o personali e quant'altro di ragione (i Crediti Ceduti), comporterà necessariamente il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti Ceduti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti come periodicamente aggiornati sulla base di informazioni acquisite nel corso dei rapporti contrattuali in essere con i debitori ceduti (i Dati Personali).

Ciò premesso, ISP CB Ipotecario S.r.l. - tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (i Soggetti Interessati) l'informativa di cui all'articolo 13 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali - assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza di autorizzazione dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali emessa nella forma prevista dal provvedimento emanato dalla medesima Autorità in data 18 gennaio 2007 in materia di cessione in blocco e cartolarizzazione dei crediti (pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* n. 24 del 30 gennaio 2007) (il Provvedimento).

ISP CB Ipotecario S.r.l. con sede legale in Via Monte di Pietà, 8, 20121, Milano, rende la presente informativa anche nell'interesse dei seguenti soggetti che tratteranno i Dati Personali, congiuntamente a ISP CB Ipotecario, per le finalità di seguito indicate, quali autonomi titolari:

- Intesa Sanpaolo S.p.A. con sede legale in Piazza San Carlo 156, Torino, e sede secondaria in Via Monte di Pietà 8, Milano;

- Intesa Sanpaolo Group Services s.c.p.a. con sede legale in Piazza San Carlo 156, Torino;

- Reconta Ernst & Young S.p.A., con sede legale in Via Po 32, Roma;

- KPMG Fides Servizi di Amministrazione S.p.A., con sede legale in Via V. Pisani 27, Milano, che agisce tramite la propria sede sita in Via Eleonora Duse 53, Roma;

(collettivamente i Titolari).

Il trattamento dei Dati Personali viene effettuato da ogni Titolare, relativamente allo svolgimento delle sole proprie attività, per le seguenti finalità:

- gestione e amministrazione dei Crediti e della relativa documentazione, compresi i servizi inerenti l'incasso dei Crediti e la domiciliazione dei relativi pagamenti, gestione dei rapporti con i Soggetti Interessati, gestione degli inerenti servizi informatici;

- attività di recupero dei Crediti;



- revisione contabile e certificazioni di bilancio;
- adempimenti connessi alla gestione amministrativa della Società ivi inclusa la raccolta delle comunicazioni inviate a quest'ultima e la gestione dei rapporti con qualsiasi ente;
- adempimenti connessi agli obblighi prescritti dalla legge e dalle autorità amministrative e/o giudiziarie (ad esempio: identificazione a fini antiriciclaggio, accertamenti fiscali e tributari), dalla normativa comunitaria, nonché dalle disposizioni impartite da Organi di Vigilanza e Controllo (ad esempio: Centrale Rischi, Centrale Rischi Associativa gestita da S.I.A., Centrale di Allarme Interbancaria).

Il conferimento dei dati personali è necessario per l'espletamento delle suddette attività.

Il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante elaborazioni manuali o strumenti elettronici o comunque automatizzati, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità sopra menzionate e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali stessi.

I Titolari del trattamento, per il perseguimento delle finalità sopra indicate, potranno avvalersi di soggetti terzi, operanti anche all'estero, nell'ambito di:

- servizi bancari, finanziari e assicurativi;
- sistemi di pagamento;
- acquisizione, registrazione e trattamento dei dati rivenienti da documenti e supporti forniti dai Soggetti Interessati ed aventi ad oggetto lavorazioni complessive relative a pagamenti, effetti, assegni;
- etichettatura, trasmissione, imbustamento e trasporto delle comunicazioni ai Soggetti Interessati;
- archiviazione della documentazione relativa ai rapporti intercorsi con i Soggetti Interessati;
- gestione di sistemi nazionali ed internazionali per il controllo delle frodi ai danni delle banche e degli intermediari finanziari;
- rilevazione dei rischi finanziari (ad esempio, tramite centrali rischi private per finalità di prevenzione e controllo del rischio di insolvenza);
- assistenza e consulenza.

I soggetti ai quali i dati personali possono essere comunicati che non siano stati designati incaricati ovvero responsabili dai rispettivi Titolari, utilizzeranno i dati in qualità di Titolari, effettuando, per le finalità sopra indicate, un trattamento autonomo e correlato.

I Titolari designano quali incaricati del trattamento tutti i lavoratori dipendenti e i collaboratori, anche occasionali, che svolgono mansioni che comportano il trattamento dei dati personali relativi all'operazione di cartolarizzazione.

Resta inteso che non verranno trattati dati "sensibili". Sono considerati sensibili i dati relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali ed alle convinzioni religiose dei Soggetti Interessati (art. 4, comma 1 lettera d, del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali).

Si informa, infine, che l'articolo 7 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali attribuisce ai Soggetti Interessati specifici diritti. In particolare, ciascun Soggetto Interessato può ottenere dal responsabile o da ciascun Tito-

lare la conferma dell'esistenza o meno di propri dati personali, le indicazioni circa l'origine, le finalità e le modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione e, qualora vi sia interesse, l'integrazione, la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, nonché l'aggiornamento, la rettifica o, se vi è interesse, l'integrazione dei dati personali. Ciascun Soggetto Interessato ha inoltre diritto di opporsi, in tutto o in parte per motivi legittimi, al trattamento dei dati personali che lo riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta.

Le richieste relative all'esercizio di tali diritti ovvero alla conoscenza dei soggetti che operano in qualità di responsabili per conto dei Titolari potranno essere avanzate, anche mediante lettera raccomandata, fax o posta elettronica a:

ISP CB Ipotecario S.r.l., sede legale in via Monte di Pietà 8, 20121 Milano;

Intesa Sanpaolo Group Services S.c.p.A. presso Intesa Sanpaolo S.p.A. - Tutela Aziendale - Privacy, Piazza San Carlo 156, 10121 Torino, casella di posta elettronica privacy@intesasampaolo.com;

Intesa Sanpaolo S.p.A. - Tutela Aziendale - Privacy, Piazza San Carlo 156, 10121 Torino, casella di posta elettronica privacy@intesasampaolo.com;

Reconta Ernst & Young S.p.A., Via Po 32, 00198 Roma, casella di posta elettronica Privacy.Italy@it.ey.com;

KPMG Fides Servizi di Amministrazione S.p.A., Via Eleonora Duse N. 53, 00197 Roma, fax +39 06 8077221.

ISP CB Ipotecario S.r.l.

Il presidente
Bruno Dotti

T11AAB12388 (A pagamento).

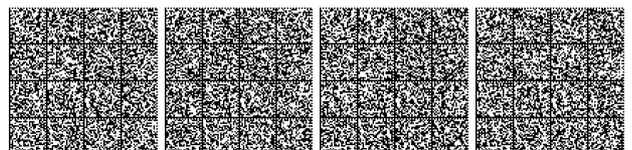
ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI PORDENONE

Avviso ex art. 599 c.p.c.

Con cui la Banca Popolare di Vicenza S.C.P.A., con sede legale in Vicenza, via Bgt. Framarin n. 18, C.F. e partita I.V.A. 00204010243, in persona del Presidente dott. cav. Giovanni Zonin, con il patrocinio dell'avv. Stefania Comelli, avvisa Moia Luigi Graziano, Moia Graziana, Moia Maria, Moia Gabriella Angela (quali eredi di Gerolami Ernesta), Ogliari Gualtiero, Ogliari Graziella (quali eredi di Gerolami Angelina), De Noni Rachele, Gerolami Apostolo, Gerolami Silvana, Gerolami Sergio, nella loro qualità di comproprietari e usufruttuaria parziale quanto a De Noni Rachele, dei beni



immobili pignorati in data 12.1.2011, così censiti: - N.C.T. Foglio 20 particella 13 T-Terreno - 46 are 30 centiare - Pasiano di Pordenone; N.C.T. Foglio 20 particella 130 T-Terreno - 12 are 50 centiare - Pasiano di Pordenone; N.C.T. Foglio 21 particella 62 T-Terreno - 30 are 90 centiare - Pasiano di Pordenone; N.C.E.U. Foglio 21 particella 112 sub. 2 C/3 - 40 metri quadri - Pasiano di Pordenone; N.C.T. Foglio 21 particella 60 T-Terreno - 31 are 40 centiare - Pasiano di Pordenone, della pendenza innanzi al Tribunale di Pordenone della procedura esecutiva immobiliare n. 19/11 R.E. promossa dalla Banca Popolare di Vicenza S.C.P.A. nei confronti di Gerolami Gino in forza del decreto ingiuntivo n. 1241/08, rep. 1548/08 del Tribunale di Vicenza e rende loro noto il divieto di lasciare separare il debitore la sua parte delle cose comuni senza ordine del Giudice e li invita a comparire innanzi al Giudice dell'esecuzione del Tribunale di Pordenone all'udienza del 12.10.2011, ore 9.00 per sentir dare i provvedimenti di cui all'art. 600 c.p.c.. Valore Euro 80.000.

Udine-Pordenone, 24.5.2011

avv. Stefania Comelli

T11ABA12419 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI LANUSEI

Notifica per pubblici proclami

Cuboni Carlo, nato il 14-08-1972 a Lanusei ed ivi residente, nella Via Manzoni 15, C.F. CBNCR72M14E441H, rappresentato e difeso in giudizio, dall'Avv. Claudia Mighela, C.F. MGHCLD79D58B354Z, domiciliato in Lanusei, nella Via Zanardelli n. 1, in qualità di attore, autorizzato con decreto del 25-08-2011 del Presidente del Tribunale di Lanusei alla notifica per pubblici proclami, cita gli eredi di MARONGIUCHIAI GIOVANNI fu Antonio, nato ad Ilbono ed ivi deceduto il 06-03-1930, e USAI GRAZIANO fu Giovanni, nato ad Ilbono il 02-07-1866 ed ivi deceduto il 21-04-1930, collettivamente e impersonalmente, a comparire davanti al Tribunale di Lanusei, nella nota sede in Via Marconi, all'udienza che si terrà davanti al Giudice che verrà designato ai sensi dell'art. 168 bis il giorno 19 gennaio 2012, con l'invito a costituirsi nel termine di venti giorni prima dell'udienza indicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166, con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica la decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c., e che non costituendosi si procederà in loro contumacia, per ivi sentir dichiarare Cuboni Carlo proprietario esclusivo del terreno agricolo, costituente unico corpo, di mq 64.570, sito nel comune di Ilbono distinto in catasto al foglio n. 28, mappali 84, 50, 60, 61, 73 e 102, in virtù di intervenuta usucapione del medesimo.

Lanusei, 5 settembre 2011

avv. Claudia Mighela

T11ABA12413 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI AVEZZANO

Ammortamento certificato di deposito

Il Presidente del Tribunale di AVEZZANO, con decreto n. 836 del 29/06/2011 ha pronunciato l'ammortamento del certificato di deposito al portatore n. 58/184609 emesso da Banca Di Credito Cooperativo di Roma Srl portante un saldo iniziale di Euro 12.911,42 e un saldo di Euro 13.112,40 alla data del 26/07/2001. Opposizione legale entro 90 giorni.

Li 02/09/2011

Dott. Oreste Cambise

T11ABC12368 (A pagamento).

TRIBUNALE DI URBINO

Ammortamento libretto di risparmio

Il Presidente del Tribunale di Urbino con decreto n. 276/11 del 08/07/2011 ha pronunciato l'inefficacia del libretto di deposito al portatore n. 700279 emesso da Banca Delle Marche 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, purché nel frattempo non venga fatta opposizione dal detentore.

Li 25/08/2001

Ceccarelli Silvana

T11ABC12371 (A pagamento).

TRIBUNALE DI URBINO

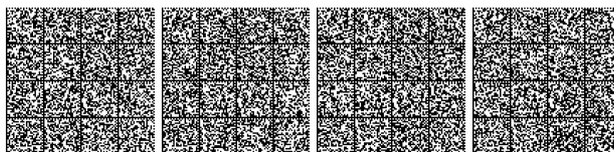
Ammortamento libretto di risparmio

Il presidente del Tribunale di Urbino ha dichiarato l'inefficacia del libretto al portatore n. 234676, D1n3124 emesso da Banca Marche Agenzia Urbana, autorizza l'Istituto emittente a rilasciare a Bostrenghi Enrico nato a Urbana il 7 giugno 1932 il duplicato del predetto libretto trascorsi 90 giorni dalla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, sempre che nello stesso termine non venga proposta opposizione dal detentore.

Urbino, 16 giugno 2011

Il richiedente
Bostrenghi Enrico

TC11ABC12316 (A pagamento).



TRIBUNALE DI PADOVA*Ammortamento libretto di risparmio*

Il Presidente del Tribunale di PADOVA con decreto n. 1173/11 del 21/06/2011 ha pronunciato l'inefficacia del libretto di deposito al portatore n. 100794-01 emesso da Banca Antonveneta Spa, filiale di Roncaglia di Ponte San Nicolò 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, purché nel frattempo non venga fatta opposizione dal detentore.

Lì 29/08/2011

Giuliano Corazza

T11ABC12379 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TERNI*Ammortamento libretti di deposito al portatore*

Su ricorso dei Sig.ri Pazzaglia Pia e Piacenti Marcello, il Tribunale di Terni, con decreto del 9/8/2011 ha pronunciato l'ammortamento dei libretti di deposito al portatore contrassegnati con i n.ri 04/480/00029526 e 04/480/50000874 entrambi intestati a Pazzaglia Giuliano ed accesi presso la Cassa di Risparmio di Orvieto spa, filiale di Avigliano Umbro, rispettivamente il 24/3/2000 ed il 31/12/1987.

Terni, lì 06/09/2011

avv. Arnaldo Giocondi

T11ABC12411 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TORINO*Ammortamento certificato di deposito*

Il Presidente della sezione I civile delegato dal Presidente del Tribunale di Torino con decreto n. 4477/2011 del 03/08/2011 ha pronunciato l'ammortamento del certificato di deposito al portatore n. 100690967 emesso da Unicredit S.p.A., Ag. Rivoli Cavallero, portante un saldo iniziale di Euro 8.000,00 e un saldo di Euro 11.597,26 alla data 31/12/2010. Opposizione legale entro 90 giorni.

Lì 31/08/2011

avv. Andrea De Pasquale

T11ABC12412 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI TORINO
Sezione distaccata di Chivasso***Ammortamento libretto di deposito*

Il Presidente del Tribunale di Torino Sezione Distaccata di Chivasso, con decreto depositato il 29 giugno 2011, ha dichiarato l'ammortamento del libretto di deposito al portatore n. 1491206/25 intestato alla signora Ricca Serafina, emesso dall'Istituto Unicredit s.p.a., agenzia di Montanaro (TO) e portante la somma a credito di euro 12.500,00, ed ha autorizzato il pagamento da parte del suddetto Istituto, decorso il termine di 30 giorni dalla pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale*, in assenza di opposizione da eventuali detentori.

La richiedente
sig.ra Ricca Serafina

T11ABC12422 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FORLÌ*Ammortamento libretto di risparmio*

Il presidente del Tribunale di Forlì ha pronunciato l'inefficacia del libretto di risparmio al portatore n. 00169/0413/4345 emesso da Cassa dei Risparmi di Forlì e della Romagna ed autorizza l'Istituto emittente a rilasciare il duplicato trascorsi giorni novanta dalla data di pubblicazione del decreto (per estratto) nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, purché non venga fatta opposizione dal terzo eventuale detentore.

Forlì, 31 agosto 2011

La richiedente
Esmeralda Golferà

TS11ABC12317 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI*Ammortamento cambiario*

Il Giudice Delegato del Tribunale di Napoli con decreto 22.03.2011 ha pronunciato l'ammortamento autorizzandone il pagamento trascorsi 30 giorni di n. 6 cambiali da Lire 5.000.000 (Euro 2.582,28), insolute e protestate, emesse a firma della sig.ra Aorta Emma Grazia ed in favore del sig. Bruno Fernandez Paolo aventi scadenze al 31.10.89, 30.11.89, 30.11.89, 30.12.89, 31.12.89 e 30.01.90 e dal sig. Bruno Fernandez Paolo cedute alla società Nemesi S.r.l.

Avv. Antonio Actis

T11ABC12442 (A pagamento).



TRIBUNALE DI NAPOLI*Ammortamento polizza di pegno*

Il Presidente del Tribunale con decreto 17.12.2010 ha pronunciato l'ammortamento autorizzandone il duplicato trascorsi 30 gg. della polizza di pegno al portatore n. 10006113573/03 di Euro 875,00 accesa presso Unicredit Banca di Roma ag. di Napoli - Via Toledo, di proprietà della sig.ra Mocerino Emma

Mocerino Emma

T11ABC12440 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI*Ammortamento polizza di pegno*

Su ricorso del sig. Capodanno Gennaro, il Giudice Delegato del Tribunale di Napoli con decreto 15.4.2011 ha pronunciato l'ammortamento autorizzandone il duplicato trascorsi 90 gg. della polizza di pegno al portatore n. 622089-28 di Euro 860,00 accesa presso il Banco di Napoli SpA, filiale pegni di Napoli

Capodanno Gennaro

T11ABC12443 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NOLA*Ammortamento certificato*

Su ricorso del sig. Gargiulo Gaetano, il Tribunale di Nola con decreto depositato in cancelleria il 31.03.2011 ha pronunciato l'ammortamento autorizzandone il duplicato trascorsi 90 gg. del certificato di deposito al portatore n. 1000800 serie 3 rapporto 1207938 di Euro 5.000,00 emesso il 7.4.2004 dal Banco di Napoli filiale di Terzigno su richiesta di Gargiulo Pasquale

Avv. Antonio Longobardi

T11ABC12441 (A pagamento).

EREDITÀ**TRIBUNALE DI MASSA***Eredità giacente di Giovanni Vanelli*

Il giudice tutelare del Tribunale di Massa ha nominato in data 26 luglio 2011 l'avv. Alessandro Tavarini curatore dell'eredità giacente di Giovanni Vanelli nato a Carrara il 3 giugno 1941 e deceduto nel Comune di Massa in data 1° settembre 2009.

Il richiedente
avv. Alessandro Tavarini

TC11ABH12321 (A pagamento).

LIQUIDAZIONE COATTA AMMINISTRATIVA**ARTEDIL****PICCOLA SOCIETA' COOPERATIVA A R.L.**

(D.M. 21/10/2004 n. 303)

Sede Legale: Parma, via Romagnosi n. 8

Liquidazione coatta amministrativa

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 213 del regio decreto 16 marzo 1942 n. 267, comunico a tutti gli interessati che il Ministero dello Sviluppo Economico - Dipartimento per l'Impresa e l'Internazionalizzazione - Direzione Generale per le Piccole e Medie Imprese e gli Enti Cooperativi - Divisione VI, con provvedimento in data 16 giugno 2011 ha autorizzato il deposito presso la Cancelleria, Sez. Fallimenti, del Tribunale di Parma del «Bilancio finale della liquidazione senza riparto finale» delle attività della liquidazione coatta amministrativa della società Artedil Piccola Soc. Coop. a r.l., predisposto dal sottoscritto commissario liquidatore.

Eventuali osservazioni potranno essere presentate presso la Cancelleria, Sez. Fallimenti, del Tribunale di Parma nel termine di 20 giorni dalla presente pubblicazione.

Ferrara, 29 agosto 2011

Il commissario liquidatore
dott. Antonio Fogli

TC11ABJ12318 (A pagamento).

PROROGA TERMINI**PREFETTURA DI BRESCIA**

Prot. n. 234567/Gab.

Mancato funzionamento della dipendenza di Cremona

Il prefetto della Provincia di Brescia,

Vista la nota in data 29 agosto 2011 con la quale il direttore della Banca d'Italia di Brescia ha chiesto l'emissione del decreto prefettizio di cui al decreto legislativo n. 1 del 15 gennaio 1948, di proroga dei termini legali e convenzionali, per la dipendenza di Cremona, via Dante, n. 163/b, che non ha potuto operare nel pomeriggio del 22 luglio 2011, in relazione alla chiusura dello sportello a causa del trasferimento dello stesso presso la locale dipendenza di piazza IV Novembre, n. 10;

Rilevato che nel caso di specie occorre emanare il decreto prefettizio di proroga dei termini legali o convenzionali ai sensi dell'art. 2 del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Viste le disposizioni contenute nel decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;



Decreta:

il mancato funzionamento della dipendenza di Cremona, via Dante, n. 163/b per la giornata 22 luglio 2011 è riconosciuto causato da evento eccezionale.

Brescia, 30 agosto 2011

Il capo di gabinetto
Verrusio

TC11ABP12332 (Gratuito).

PREFETTURA DI MILANO

Prot. n. 2011-023548.

Mancato funzionamento nella giornata del 6 maggio 2011 degli sportelli delle Filiali della Banca C.R. di Asti (Cassa di Risparmio di Asti) S.p.a. ubicati nelle province di Milano e di Monza-Brianza.

Il prefetto della Provincia di Milano,

Visto il precedente decreto di pari numero del 22 giugno scorso, con il quale è stato riconosciuto come causato da eventi eccezionali il mancato funzionamento degli sportelli ubicati nella Provincia di Milano della Banca C.R. Asti (Cassa di Risparmio di Asti S.p.a.) indicati nell'elenco ad esso allegato, a causa dello sciopero generale a livello nazionale del 6 maggio 2011, determinando l'impossibilità di rispettare i termini legali e convenzionali;

Ritenuto opportuno integrare l'elenco in argomento con l'indicazione degli sportelli ubicati nella Provincia di Monza e della Brianza;

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

Decreta:

il mancato funzionamento nella giornata del 6 maggio 2011 degli sportelli delle Filiali della Banca C.R. di Asti (Cassa di Risparmio di Asti) S.p.a. ubicati nelle province di Milano e di Monza-Brianza, ed indicati nell'allegato elenco, è riconosciuto come causato da eventi eccezionali a causa dello sciopero generale a livello nazionale.

La durata dell'evento eccezionale è limitata al giorno 6 maggio 2011.

Sono pertanto prorogati i termini legali e convenzionali di cui alla richiesta della Banca d'Italia in premessa richiamata.

Allegato al decreto n. 2011-023548

Provincia di Milano:

Filiale di Bresso - via Vittorio Veneto n. 16;

Filiale di Buccinasco - via Lomellina n. 10/6;

Filiale di Cernusco sul Naviglio - viale Assunta n. 101;

Filiale di Cesano Boscone - via Isonzo n. 12;

Filiale di Novate Milanese - largo Padre Ambrogio Fumagalli n. 1;

Filiale di Peschiera Borromeo (fraz. Mezzate) - via Turati n. 14/C;

Filiale di Rho - via Vittorio Veneto n. 9;

Filiale di Peschiera Borromeo (fraz. S. Bovio) - via Trieste n. 39/A;

Filiale di Segrate - via Circonvallazione n. 6.

Provincia di Monza e della Brianza:

Filiale di Arcore - via Casati nn. 55/57;

Filiale di Lissone - via Matteotti n. 55/b;

Filiale di Monza - corso Milano ang. via Cairoli;

Filiale di Muggiò - via Mazzini n. 5;

Filiale di Brugherio - viale Lombardia n. 124.

Milano, 2 agosto 2011

Il vice prefetto vicario:

Russo

TC11ABP12329 (Gratuito).

PREFETTURA DI MILANO

Prot. n. 2011-023585.

Mancato funzionamento nella giornata del 6 maggio 2011 degli sportelli della Provincia di Milano delle Filiali della Cariparma (Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza) S.p.a.

Il prefetto della Provincia di Milano,

Visto il proprio decreto di pari numero del 22 giugno scorso, con il quale è stato riconosciuto come causato da eventi eccezionali il mancato funzionamento degli sportelli della Provincia di Milano della Cariparma (Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza) S.p.a. indicati nell'elenco ad esso allegato, a causa dello sciopero generale nazionale del 6 maggio 2011, determinando l'impossibilità di rispettare i termini legali e convenzionali;

Rilevato che nell'elenco non è citato lo sportello «Van Der Berg Unilever» sito in Inveruno, corso Europa n. 24;

Ritenuto opportuno integrare l'elenco in argomento con quello che si allega al presente provvedimento;

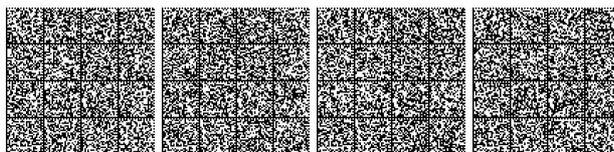
Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Decreta:

il mancato funzionamento nella giornata del 6 maggio 2011 degli sportelli della Provincia di Milano delle Filiali della Cariparma (Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza) S.p.a. di cui all'allegato elenco, a causa dello sciopero generale a livello nazionale, è riconosciuto come causato da eventi eccezionali.

La durata dell'evento eccezionale è limitata al giorno 6 maggio 2011.

Sono pertanto prorogati i termini legali e convenzionali di cui alla richiesta della Banca d'Italia in premessa richiamata.



Allegato al decreto n. 2011-023585
del 26 luglio 2011

Filiale di Garbagnate Milanese, via Manzoni n. 25;
Filiale di Milano 13, via Crema n. 1;
Filiale di Milano 15, via Gustavo Modena n. 22;
Filiale di Cernusco sul Naviglio, viale Assunta n. 21;
Filiale di Milano 7, via Pistrucchi n. 25;
Filiale di Milano 2, via Farini n. 82;
Filiale di Milano 5, viale Monza n. 2;
Sportello Bracco di S. Donato Milanese, via XXV
Aprile n. 4;
Sportello Van Der Berg-Unilever di Inveruno, corso
Europa n. 24.

Milano, 26 luglio 2011

Il prefetto
Lombardi

TC11ABP12331 (Gratuito).

PREFETTURA DI MILANO

Prot. n. 2011-023641.

*Mancato funzionamento nella giornata del 6 maggio 2011
degli sportelli della Provincia di Milano della Banca
Intesa - S. Paolo S.p.a.*

Il prefetto della Provincia di Milano,

Visto il proprio decreto di pari numero del 22 giugno
scorso, con il quale è stato riconosciuto come causato da
eventi eccezionali il mancato funzionamento degli sportelli
della Provincia di Milano della Banca Intesa S. Paolo S.p.a.,
a causa dello sciopero generale a livello nazionale del 6 mag-
gio 2011, determinando l'impossibilità di rispettare i termini
legali e convenzionali;

Ritenuto opportuno integrare il provvedimento richiamato
con l'indicazione degli sportelli del predetto Istituto di cre-
dito, così come descritti nell'allegato elenco che fa parte inte-
grante del presente atto;

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

Decreta:

il mancato funzionamento nella giornata del 6 maggio
2011 degli sportelli della Provincia di Milano della Banca
Intesa - S. Paolo S.p.a., indicati nell'allegato elenco, a causa
dello sciopero generale a livello nazionale, è riconosciuto
come causato da eventi eccezionali.

La durata dell'evento eccezionale è limitata al
giorno 6 maggio 2011.

Sono pertanto prorogati i termini legali e convenzionali di
cui alla richiesta della Banca d'Italia in premessa richiamata.

Allegato al decreto n. 2011-023641
del 26 luglio 2011

Area Provincia:

Filiale di Abbiategrasso (codice 42);
Filiale di Bernareggio (codice 1959);
Filiale di Bollate (codice 7083);
Filiale di Bollate 01 (codice 7219);
Filiale di Bollate 02 (codice 2095);
Filiale di Bresso (codice 170);
Filiale di Buscate (codice 7204);
Filiale di Cassano d'Adda (codice 7155);
Filiale di Cassina de' Pecchi (codice 7521);
Filiale di Castano Primo (codice 7522);
Filiale di Cinisello Balsamo (codice 7544);
Filiale di Cologno Monzese (codice 1837);
Filiale di Cologno Monzese (codice 7549);
Filiale di Cormano-Ospitaletto (codice 2691);
Filiale di Cornaredo (codice 7077);
Filiale di Inzago (codice 3460);
Filiale di Legnano (codice 7221);
Filiale di Limbiate (codice 7104);
Filiale di Lissone-Cascina Aliprandi (codice 3491);
Filiale di Magenta-Robecco (codice 3588);
Filiale di Melegnano (codice 8028);
Filiale di Mesero (codice 7105);
Filiale di Monza (codice 2639);
Filiale di Monza (codice 3969);
Filiale di Opera (codice 2672);
Filiale di Paderno Dugnano (codice 7066);
Filiale di Ronco Briantino (codice 7154);
Filiale di Sesto S. Giovanni (codice 3791);
Filiale di Settala (codice 8237);
Filiale di Trezzo sull'Adda (codice 7070);
Filiale di Trezzo sull'Adda (codice 3833);
Filiale di Tribiano (codice 8239);
Filiale di Vimercate-Oreno (codice 1666).

Area Milano Città:

MI-Agnello;
MI-Armate 356;
MI-Bagarotti;
MI-Bande Nere;
MI-Besozzo;
MI-Bligny;
MI-Buenos Aires;
MI-Buonarroti;
MI-Campania;
MI-Caneva;
MI-Carnia;
MI-Corsica;
MI-Corvetto;
MI-Dolci;
MI-Este;
MI-Fogazzaro;
MI-Frasche;
MI-Giambellin 135;



Milano;
 Milano 1;
 Milano 12;
 Milano 15;
 Milano 16;
 Milano 17;
 Milano 19;
 Milano 26;
 Milano 33;
 Milano 34;
 Milano 36;
 Milano 48;
 Milano 49;
 MI-Lomazzo;
 MI-Lombroso;
 MI- Magenta;
 MI-Marche;
 MI-Missaglia;
 MI-Monforte;
 MI-Montegani;
 MI-Mosca;
 MI-Napoli;
 MI-Pacini;
 MI-Petrella;
 MI-Pistrucci;
 MI-Porta Nuova 44;
 MI-Porta Vittoria;
 MI-Praticaccio;
 MI-Regina Giovanna;
 MI-Ricotti;
 MI-Ripamonti;
 MI-Rubens;
 MI-S. Babila;
 MI-Sempione 50;
 MI-Susa;
 MI-Tartini;
 MI-Teodosio;
 MI-Troya;
 MI-Turati;
 MI-Udine;
 MI-Umbria;
 MI-Ungheria;
 MI-Varesina;
 MI-Venezia 37;
 MI-Vercelli;
 MI-XXII Marzo;
 MI-XXII Marzo 29;
 MI-Zavattari;
 MI-Zoia.

Milano, 26 luglio 2011

Il prefetto
 Lombardi

TC11ABP12328 (Gratuito).

PREFETTURA DI MILANO

Prot. n. 2011-020078.

Rettifica

Il prefetto della Provincia di Milano,

Visto il precedente decreto di pari numero del 22 giugno scorso, con il quale è stato riconosciuto come causato da eventi eccezionali il mancato funzionamento degli sportelli della Banca di Legnano ubicati nelle Province di Milano e di Monza e della Brianza indicati nell'elenco ad esso allegato, nella giornata del 25 marzo 2011, a causa dello sciopero aziendale del personale dipendente del predetto Istituto di credito, determinando l'impossibilità di rispettare i termini legali e convenzionali;

Ritenuto opportuno procedere ad una rettifica del provvedimento richiamato, in ordine al codice delle Filiali interessate;

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

Dispone:

l'allegato al decreto n. 2011-020078 datato 22 giugno 2011 è rettificato come segue:

18) Lazzate (Filiale n. 148);

38) Pogliano Milanese (Filiale n. 155).

È confermato quant'altro disposto con il ripetuto atto n. 2011-020078 del 22 giugno 2011.

Milano, 3 agosto 2011

Il vice prefetto vicario
 Russo

TC11ABP12330 (Gratuito).

RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA

(1^a pubblicazione).

TRIBUNALE DI VIGEVANO

Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Re Giuseppe Domenico

Su istanza di Seveso Aldo e Seveso Giuseppina, assistiti dall'avv. Cristina Bellomi, è stata richiesta la dichiarazione di morte presunta di Re Giuseppe Domenico, nato a Zerbolò (PV) il 19 febbraio 1878, eliminato dall'anagrafe della popolazione residente nel Comune di Suardi (PV) per emigrazione all'estero Argentina in data 9 novembre 1933. Si invita chiunque abbia notizie dello scomparso a farle pervenire al Tribunale di Vigevano (cancelleria volontaria giurisdizione, R.G. n. 610/2011) entro 6 mesi da oggi.

Vigevano - Pavia, 31 agosto 2011

avv. Cristina Bellomi

TS11ABR12322 (A pagamento).



(2ª pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 99).

TRIBUNALE CIVILE DI FOGGIA
Cancelleria della volontaria giurisdizione

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Il presidente ha disposto la pubblicazione del ricorso con decreto (Rg 714/2011) promosso da Palmieri Maria residente in Foggia alla via Ortona Lavello n. 10 e Palmieri Antonietta, residente in Canada, per ottenere la dichiarazione di morte presunta di Berardi Filippo, nato a Caste-lnuovo della Daunia il 31 gennaio 1889 e Berardi Joseph, nato negli Stati Uniti. Si invita chiunque abbia notizie degli scomparsi di farli pervenire alla Cancelleria della Volontaria Giurisdizione del Tribunale di Foggia entro 6 mesi dell'ultima pubblicazione.

La richiedente
 Palmieri Maria

TS11ABR12074bis (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
 SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

CRINOS S.P.A.

Sede Legale: in I-20136-Milano, Via Pavia 6
 Codice Fiscale n. 03481280968

*Pubblicazione del prezzo al pubblico di specialità
 medicinali cui è stata applicata una riduzione*

Si comunica di seguito il prezzo al pubblico delle seguenti specialità medicinali:

Specialità Medicinale: LETROZOLO CRINOS

AIC n.040103020-”2,5 mg compresse riv.con film”,
 30 cpr - Classe A - Prezzo Euro 73,20.

Il suddetto prezzo, (non comprensivo delle riduzioni temporanee ai sensi delle Det. AIFA del 03/07/2006 e 27/09/2006), entrerà in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., il giorno successivo a quello della pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Il procuratore
 dott. Osvaldo Ponchiroli

T11ADD12380 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.

Sede Legale: in Via Pavia 6- I-20136-Milano
 Codice Fiscale n. 03481280968

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

Titolare: CRINOS S.p.A.

Specialità Medicinale: PANCLEUS

Numeri A.I.C. e Confezioni : 038741 - In tutte le confezioni.

1) Cod. pratica: C1A/2011/975- Proc. europea n°
 IT/H/0258/001-002/IA/005.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE)
 1234/2008: Tipo IA in n. B.III.1.a.3: Aggiunta sito di pro-
 duzione del principio attivo : Cipla Kurkumbh - CEP n°
 R0-CEP 2008-218-Rev 01.

2) Cod. pratica: C1A/2011/1385 - Proc. europea n°
 IT/H/0258/001-002/IA/006.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE)
 1234/2008: Tipo IA in n. B.III.1.a.1: Sostituzione da DMF
 (Vers. n.0002/2008-05-28) a CEP (n. R0-CEP 2008-218-Rev
 01) del produttore del principio attivo aut. Cipla Bangalore.

Specialità Medicinale: OXALIPLATINO CRINOS

Numeri A.I.C. e Confezioni : 038452 - In tutte le confezioni.

Cod. pratica: C1A/2011/1513- Proc. europea n°
 FI/H/0589/001/IA/013.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE)
 1234/2008: Tipo IA n° B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del
 prod. aut. Jiangsu Hengrui Medicine Co., Ltd.: da CEP n°
 R0-CEP 2005-079-Rev 00 a CEP n° R0-CEP 2005-079-Rev 01.

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

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

Il procuratore
 dott. Osvaldo Ponchiroli

T11ADD12421 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.

Sede Legale: in Via Pavia 6- I-20136-Milano
 Codice Fiscale n. 03481280968

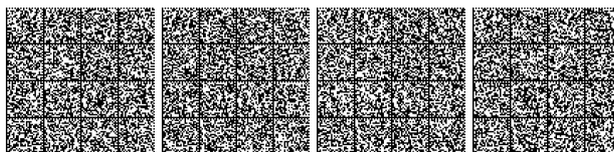
*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione
 in commercio di specialità medicinali per uso umano.*
 Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo
 29 dicembre 2007 n.274

Titolare: CRINOS S.p.A.

Specialità Medicinale: ENTERASIN

n° A.I.C. e Conf. : 029480050 - “800 mg compresse
 gastroresistenti”, 24 cpr.

Cod. pratica: N1A/2011/1558



Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA n. A.7 - Eliminazione sito di produzione del prodotto finito Sirton Pharmaceutical Spa.

Specialità Medicinale: INITISS

n° A.I.C. e Conf. : 027464041 - "5 mg compresse riv. film", 14 cpr.

Cod. pratica: N1A/2011/1567

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA n. A.7 - Eliminazione sito di confezionamento del prodotto finito Pharmacia Italia Spa.

Specialità Medicinale: DECONTRIL

n° A.I.C. e Conf. : 035078017 - "4 mg/2 ml Sol. iniettabile per uso IM", 6 fiale.

1) Cod. pratica: N1A/2011/1565

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA n. A.7 - Eliminazione sito di produzione del prodotto finito: IBSA Farmaceutici Italia Srl;

2) Cod. pratica: N1A/2011/1789

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA n. A.7 - Eliminazione sito prod. principio attivo Sanmar Speciality Chemicals Ltd.

Specialità Medicinale: ECAFAST

n° A.I.C. e Conf. : 027429 - In tutte le confezioni.

1) Cod. pratica: N1A/2011/1690

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA n. A.7 - Eliminazione sito di produzione del prodotto finito: Alfa Wassermann Spa;

2) Cod. pratica: N1A/2011/1710

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA n. A.7 - Eliminazione sito prod. principio attivo Gentium Spa.

Specialità Medicinale: LEDOREN

n° A.I.C. e Conf. : 028519 - In tutte le confezioni.

Cod. pratica: N1A/2011/1735

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA n. A.7 - Eliminazione sito prod. principio attivo Unimark Remedies Ltd.

Specialità Medicinale: LITURSOL

n° A.I.C. e Conf. : 024615078 "150 mg compresse", 20 cpr; 024615080 "300 mg compresse", 20 cpr.

Cod. pratica: N1A/2011/1088

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA n. B.II.b.4.a - Modifica delle dimensioni dei lotti del prod.finito: da 200.000 cpr a 400.000 cpr.

Specialità Medicinale: DITROST

n° A.I.C. e Conf. : 035122011 "1000mg + 880 U.I. granulato eff. - 30 bustine.

Cod. pratica: N1A/2011/1320

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA n° B.II.b.3.a - Modifica minore del processo di produzione del prod.finito (miscelazione); Tipo IA n° B.II.b.4.a - Modifica dimensione lotti del prod. finito: da 37.550 bustine a 125.000 bustine.

Specialità Medicinale: ALPHEUS

n° A.I.C. e Conf. : 037359 - In tutte le confezioni.

Cod. pratica: N1A/2011/1344

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA n° B.III.1.a.1 - Sostituzione da DMF a CEP n° R0-CEP 2010-130-Rev 00 del prod. autorizzato Teva Pharm. Industries Ltd.

Specialità Medicinale: LANGIPRAV

n° A.I.C. e Conf. : 038080 - In tutte le confezioni.

Cod. pratica: N1A/2011/1374

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA n° B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del prod. autorizzato Teva Pharm. Industries Ltd: da .R0-CEP 2003-073-Rev 04 a R1-CEP 2003-073-Rev 00; Tipo IA n° B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del prod. autorizzato Teva Pharm. Industries Ltd: da .R1-CEP 2003-073-Rev 00 a R1-CEP 2003-073-Rev 01.

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

T11ADD12420 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

Sede Legale: Vicolo San Giovanni sul Muro 9 - Milano
Codice Fiscale n° 06058020964

Estratto comunicazione di notifica regolare UVA

Specialità Medicinale: Mirtazapina Aurobindo (AIC: 039836); Confezioni: 039836010 30 mg Compresse orodispersibile; Titolare AIC: Aurobindo Pharma (Italia) S.r.l.; N° e Tipologia variazione: NL/H/1975/002/IB/001 C.I.3.a IB foreseen; Codice Pratica N° C1B/2010/3961; Tipo di modifica: Modifica stampati; Modifica apportata: Aggiornamento RCP (paragrafi 4.2, 4.8, 5.1) e FI (sezione 2 e 4) a seguito della Procedura Europea in pediatria ai sensi dell'art. 45 e 46 del Reg. (CE) N. 1901/2006 che si è conclusa il 28/06/2010.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.8, 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 120° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana. Trascorso il suddetto termine non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modifiche indicate dal presente provvedimento.

Procuratore speciale
dott.ssa Valeria Misani

T11ADD12381 (A pagamento).



AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

Sede Legale: Vicolo San Giovanni sul Muro 9 - Milano
Codice Fiscale n° 06058020964

Estratto comunicazione di notifica regolare UVA

Specialità Medicinale: Diazepam Aurobindo (AIC: 036152);
Confezioni: 036152015 - "5 mg/ml gocce orali, soluzione"
flacone da 20 ml (Autorizzata); Titolare AIC: Aurobindo
Pharma (Italia) S.r.l.; N° e Tipologia variazione: C.I.3.a IB
foreseen; Codice Pratica N° N1B/2011/1069 e N1B/2011/461;
Tipo di modifica: Modifica Stampati per aggiornamento delle
Indicazioni terapeutiche in seguito al Comunicato AIFA del
08/04/2011 e modifica degli stampati per adeguamento alla
nota AIFA del 28/02/2011 e al decreto del 3 giugno 1999.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (para-
grafi 4.1, 4.2, 4.4 e 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del
Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo)
relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabi-
lità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pub-
blico a decorrere dal 120° giorno successivo a quello della pub-
blicazione della presente determinazione nella *Gazzetta Uffi-
ciale* della Repubblica italiana. Trascorso il suddetto termine
non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni che
non rechino le modifiche indicate dal presente provvedimento.

Procuratore speciale
dott. Sergio Vincenti

T11ADD12382 (A pagamento).

ABIOGEN PHARMA S.P.A.

Sede Legale: in Ospedaletto - Pisa, via Meucci, 36
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 05200381001

*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: Abiogen Pharma S.p.A. Via Meucci, 36 Ospeda-
letto - Pisa

SPECIALITA' MEDICINALE: CLASTEON

Confezioni e numeri AIC:

- 100 mg/3,3 ml soluzione iniettabile per uso intramu-
scolare con lidocaina 1%, 6 fiale AIC n. 026372072
- 100 mg/3,3 ml soluzione iniettabile per uso intramu-
scolare con lidocaina 1%, 12 fiale AIC n. 026372084

Ai sensi della Determinazione AIFA 18 dicembre 2009 si
informa dell'avvenuta approvazione della seguente modifica
apportata in accordo al Regolamento (CE) n. 1234/2008:
codice pratica N1B/2011/1182 - tipo IB n. B.II.f.1.b.1: esten-
sione della durata di conservazione del prodotto finito - così
come confezionato per la vendita (sulla base di dati in tempo
reale): da 24 mesi a 36 mesi.

I lotti già prodotti alla data di implementazione sono man-
tenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in
etichetta.

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

L'amministratore delegato
dott. Massimo Di Martino

T11ADD12386 (A pagamento).

ABIOGEN PHARMA S.P.A.

Sede Legale: in Ospedaletto - Pisa, via Meucci, 36
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 05200381001

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

Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo
29 dicembre 2007 n. 274.

Ai sensi della Determinazione AIFA 18 dicembre 2009 si
informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifi-
che apportate in accordo al Regolamento (CE) n. 1234/2008:

Titolare: Abiogen Pharma S.p.A. Via Meucci, 36 Ospeda-
letto - Pisa

SPECIALITA' MEDICINALE: CODAMOL

Confezioni e numeri AIC: 500 mg + 30 mg compresse
effervescenti, 16 compresse divisibili AIC n. 037021019

Modifica apportata: codice pratica N1A/2011/879 -
Grouping di variazioni tipo IA n. B.III.1.a.2: presenta-
zione di un certificato d'idoneità della Farmacopea Euro-
pea aggiornato (R1 CEP 1996-039-Rev 03) relativo al
principio attivo paracetamolo da parte del produttore già
approvato MALLINCKRODT INC; data di approvazione:
8 agosto 2011.

SPECIALITA' MEDICINALE: ACETAMOL

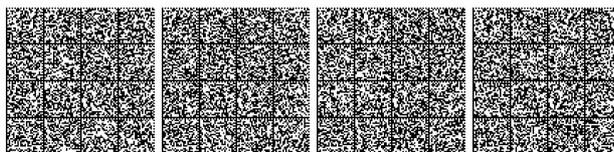
Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate -
AIC n. 023475

Modifica apportata: codice pratica N1A/2011/1398 - tipo
IAIN n. C.I.9.a: Modifiche apportate a un sistema di farma-
covigilanza esistente, come descritto nel DDSF: modifica
concernente la persona qualificata in materia di farmacovi-
gilanza; data di approvazione: 6 agosto 2011.

I lotti già prodotti alla data di implementazione sono man-
tenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in
etichetta.

L'amministratore delegato
dott. Massimo Di Martino

T11ADD12387 (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 IB B.I.b.1.h) Modifica dei parametri di specifica e dei limiti della sostanza attiva ibuprofene sale sodico applicati dal produttore del prodotto finito in relazione alle “sostanze correlate” per una questione di qualità; DA: impurezza B, E e “ogni altra impurezza” ciascuna con limite $\leq 0,1\%$ e “impurezze totali” $\leq 0,3\%$ A: impurezza B, E, D, L, M e “ogni impurezza non specificata” ciascuna con limite $\leq 0,05\%$, “impurezza J” $\leq 0,10\%$, “impurezza A” $\leq 0,15\%$ e “impurezze totali” $\leq 0,20\%$.

Variazione tipo IB B.I.b.2.e) Modifica di una procedura di prova relativa alla sostanza attiva ibuprofene sale sodico e) sostituzione della procedura di prova “determinazione del titolo”; DA: metodo HPLC in accordo ad una monografia interna; A: metodo per titolazione in accordo ad una monografia interna.

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

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n.1234/2008: Variazione tipo IB B.I.b.1.h) Modifica dei parametri di specifica e dei limiti della sostanza attiva ibuprofene sale sodico applicati dal produttore del prodotto finito in relazione alle “sostanze correlate” per una questione di qualità;

DA: impurezza B, E, A e D ciascuna con limite $\leq 0,30\%$, “impurezza J” $\leq 0,10\%$, “ciascuna impurezza sconosciuta” $\leq 0,05\%$, “impurezze totali sconosciute”

$\leq 0,25\%$, “impurezze totali” $\leq 0,50\%$; A: impurezza B, E, D, L, M e “ogni impurezza non specificata” ciascuna con limite $\leq 0,05\%$, “impurezza J” $\leq 0,10\%$, “impurezza A” $\leq 0,15\%$ e “impurezze totali” $\leq 0,20\%$.

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* possono essere 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*.

Il legale rappresentante
dott. Matteo Tamanini

T11ADD12383 (A pagamento).

PHARM@IDEA S.R.L.

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: PHARM@IDEA S.R.L. Via del Commercio, 5 Travagliato (BS)

Specialità medicinale: NEO NISIDINA

Confezioni e numeri di A.I.C.: 10 Compresse effervescenti con vitamina C n. 004558197, 20 Compresse effervescenti con vitamina C n. 004558209

Codice Pratica: N1A/2011/1072

Grouping of variations formata da 2 Variazioni tipo IA n. B.III.1: Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea aggiornato relativo all'Acido Ascorbico a) certificato di conformità alla monografia corrispondente alla farmacopea europea. 2) Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato. (DSM NUTRITIONAL PRODUCTS LTD).

Da: R1-CEP 1996-078-Rev 02 A: R1-CEP 1996-078-Rev 03

Da: R1-CEP 1996-078-Rev 03 A: R1-CEP 1996-078-Rev 04

Confezioni e numeri di A.I.C.:

1 compressa n.004558134, 2 compresse n.004558146, 4 compresse n.004558159, 8 compresse n. 004558161, 10 compresse n.004558173, 12 compresse n. 004558185,

Codice Pratica: N1A/2011/563

Variazione tipo IA n.B.III.1: Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea aggiornato relativo alla Caffaina: a) certificato di conformità alla monografia corrispondente alla farmacopea europea. 2) Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (BASF PharmaChemikalien GmbH & Co. KG)

Da: R1-CEP 1998-022-Rev 01 A : R1-CEP 1998-022-Rev 02

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi della normativa vigente. Decorrenza modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *G.U.*

Il procuratore speciale
dott. Gianluca Foti

T11ADD12393 (A pagamento).



PFIZER ITALIA SRL

Sede Legale: Via Isonzo 71, 04100 Latina
c.f. 06954380157

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: Pfizer Italia Srl, via Isonzo 71, 04100 Latina
SPECIALITA' MEDICINALE: Tamarine

CONFEZIONE E NUMERO DI AIC:

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

AIC n. 021528106

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

CODICE PRATICA N1B/2011/575: Grouping Variation comprendente: 1 variazione Tipo IB n. B.II.d.1.z): modifica di un parametro di specifica del prodotto finito (controllo microbiologico); 1 variazione Tipo IB n. B.II.d.2.d): modifica di una procedura di prova del prodotto finito (controllo microbiologico) e 1 variazione tipo IA n. B.II.d.2.a): modifica minore di una procedura di prova approvata del prodotto finito (titolo sennosidi).

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 speciale:
dott.ssa Ornella Parma

T11ADD12384 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Capitale Sociale € 1.000.000.000,00
Sede Legale: Via Isonzo, 71 - 04100 Latina
Codice Fiscale e/o Partita IVA:
C.F. 06954380157 / P.I. 01781570591

Modifiche secondarie all'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano secondo procedura di Mutuo Riconoscimento.

Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l. - Via Isonzo, 71 - 04100 Latina

SPECIALITA' MEDICINALE: EDRONAX (reboxetina)

Confezioni:

"4mg compresse" 20 compresse - n. AIC 033632011/M

"4mg compresse" 60 compresse - n. AIC 033632023/M

Ai sensi della Determinazione AIFA 18 dicembre 2009 si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al regolamento (CE) 1234/2008:

Codice Pratica: C1A/2010/5751

Tipo IAIN: A.5 - Modifica dell'indirizzo del fabbricante del prodotto finito a) Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti (Procedura n. UK/H/0202/002/IA/040)

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

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

T11ADD12460 (A pagamento).

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Sede Legale: in Torino - Corso Vittorio Emanuele II, 72 - 10121 Torino

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. - Corso Vittorio Emanuele II, 72 - 10121 Torino. Medicinale CEFACLOR ABC Confezioni e numeri A.I.C: "500 mg capsule rigide" 8 capsule AIC 035361017 ; "250 mg/5ml granulato per sospensione orale" flacone 100 ml AIC 035361029. Modifica apportata ai sensi del Regolamento(CE) 1234/2008: Codice Pratica: N1A/2011/1597; Variazione di tipo IA A.7 Eliminazione del sito di produzione del principio attivo Cefaclor: RANBAXY LABORATORIES LTD - A-8, Phase III Industrial Estate Ropar - IND- 160055 Sas Nagar, Punjab. 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

T11ADD12390 (A pagamento).

FG S.R.L.

Comunicazione notifica regolare UVA

Specialità Medicinale: LANSOPRAZOLO FG (AIC: 037267)
Confezioni: 037267010 - 15mg capsule rigide; 037267022 - 30mg capsule rigide

Titolare AIC: FG S.R.L.

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

Codice Pratica N° N1B/2010/4874 - Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Implementazione dei requisiti previsti dal Regolamento pediatrico (art. 45 e 46 del regolamento (CE) n. 1901/2006)

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



I lotti già prodotti non possono essere più dispensati al pubblico a decorrere dal 180° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella GURI. Trascorso il suddetto termine non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modifiche indicate dal presente provvedimento. E' approvata, altresì, secondo la lista dei termini standard della Farmacopea Europea, la denominazione delle confezioni da riportare sugli stampati così come indicata nell'oggetto.

Il procuratore
Giuseppe Irianni

T11ADD12391 (A pagamento).

ROTTAPHARM S.P.A.

Modifica secondaria di un'Autorizzazione all'Immissione in Commercio di specialità medicinale per uso umano apportata ai sensi d.lgs. 219/2006 e s.m.i.

Ai sensi della determinazione AIFA 18 Dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti variazioni:

SPECIALITA' MEDICINALE: AFLOXAN - CONFEZIONI E NUMERI A.I.C.:

“300 mg compresse rivestite con film” 20 compresse - A.I.C. 024166050

Codice Pratica: N1B/2011/972 conclusa in data 09.08.2011 con esito regolare

Tipologia variazione: Grouping Tipo IB.B.II.d.1.g) e Tipo IB.B.II.d.2.d)

Modifica apportata: Aggiunta del parametro di specifica “Related substances” e della relativa procedura di prova HPLC per il prodotto finito

SPECIALITA' MEDICINALE: DONA - CONFEZIONI E NUMERI A.I.C.:

“250 mg compresse rivestite” 30 compresse - A.I.C. 026023046

Codice Pratica: N1B/2011/1329 conclusa in data 03.08.2011 con esito regolare

Tipologia variazione: Grouping di variazioni di tipo IB.B.II.b.1.e); Tipo IA.IN.B.II.b.1.b); Tipo IA.IN.B.II.b.1.a); Tipo IA.IN.B.II.b.2.b.2)

Modifica apportata: Sostituzione dell'officina OPFER-MANN ARZEIMITTEL GmbH, Robert-Koch-Str.2, 51674 Wiehl (Germania) responsabile di tutte le fasi produttive compresi il confezionamento primario, secondario, il controllo e rilascio dei lotti con l'officina MADAUS GMBH, Lütticher Strasse 5, 53842 Troisdorf (Germania)

Codice Pratica: N1A/2011/1348 conclusa in silenzio assenso in data 1.08.2011

Tipologia variazione: IA.B.II.d.2.b)

Modifica apportata: Eliminazione della procedura di test “Assay from Sodium”

Codice Pratica: N1B/2011/1217 conclusa in silenzio assenso in data 1.08.2011

Tipologia variazione: Grouping IB.B.II.d.1.g); IB.B.II.d.2.d)

Modifica apportata: Aggiunta del parametro di specifica “Microbial contamination” e della relativa procedura di prova in accordo alla Farmacopea Europea per il prodotto finito

SPECIALITA' MEDICINALE: ANANASE - CONFEZIONI E NUMERI A.I.C.:

“40 mg compresse rivestite” 20 compresse - A.I.C. 020501021

Codice Pratica: N1B/2011/1212 conclusa in silenzio assenso in data 3.08.2011

Tipologia variazione: Grouping IB.B.I.b.1.h); IB.B.I.b.2.e)

Modifica apportata: Aggiunta del parametro di specifica “Aflatoxins” e della relativa procedura di prova nella produzione del principio attivo

SPECIALITA' MEDICINALE: UGUROL - CONFEZIONI E NUMERI A.I.C.:

“500 mg/5 ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare o endovenoso, per uso orale o locale” 5 fiale - A.I.C. 021458029

Codice Pratica: N1B/2011/1403 conclusa in silenzio assenso in data 29.8.2011

Tipologia variazione: IB.B.II.d.2.d)

Modifica apportata: Sostituzione della procedura di prova per la determinazione delle endotossine batteriche

SPECIALITA' MEDICINALE: UTIMINX - CONFEZIONI E NUMERI A.I.C.:

“500 mg compresse a rilascio modificato” 3 compresse - A.I.C. 039376013

Codice Pratica: C1A/2011/1587

Procedura Europea: SE/H/810/01/IA/05 conclusa in data 18 Agosto 2011, data di implementazione 29 Luglio 2010

Tipologia Variazione: IA.C.I.9.h:

Modifica apportata: Aggiornamento versione Pharmacovigilance System Description (PSD), Version n. 04/2010, Date of issue: 29 July 2010

Codice Pratica: C1A/2011/1588

Procedura Europea: SE/H/810/01/IA/06/G conclusa in data 18 Agosto 2011, data di implementazione 11 Aprile 2011

Tipologia Variazione: Grouping IA.in.C.I.9.b); IA.in.C.I.9.c); IA.C.I.9.h)

Modifica apportata: Variazione formale di carattere amministrativo del codice avviamento postale nei contatti di riferimento dei responsabili QPPV e DQPPV; modifica versione per cambi minori al DDPS (Detailed Description of the Pharmacovigilance System), DPPS Version n.05/2011, Date of issue: 11.04.2011



SPECIALITA' MEDICINALE: PRORILIS - CONFEZIONI E NUMERI A.I.C.:

“500 mg compresse a rilascio modificato” 3 compresse - A.I.C. 039377015

Codice Pratica: C1A/2011/1589

Procedura Europea: SE/H/811/01/IA/05 conclusa in data 18 Agosto 2011, data di implementazione 29 Luglio 2010

Tipologia Variazione: IA.C.I.9.h:

Modifica apportata: Aggiornamento versione Pharmacovigilance System Description (PSD), Version n. 04/2010, Date of issue: 29 July 2010

Codice Pratica: C1A/2011/1590

Procedura Europea: SE/H/811/01/IA/06/G conclusa in data 18 Agosto 2011, data di implementazione 11 Aprile 2011

Tipologia Variazione: Grouping IA.in.C.I.9.b); IA.in.C.I.9.c); IA.C.I.9.h)

Modifica apportata: Variazione formale di carattere amministrativo del codice avviamento postale nei contatti di riferimento dei responsabili QPPV e DQPPV; modifica versione per cambi minori al DDPS (Detailed Description of the Pharmacovigilance System), DPPS Version n.05/2011, Date of issue: 11.04.2011

SPECIALITA' MEDICINALE: URITENT - CONFEZIONI E NUMERI A.I.C.:

“500 mg compresse a rilascio modificato” 3 compresse - A.I.C. 039378017

Codice Pratica: C1A/2011/1593

Procedura Europea: SE/H/812/01/IA/05 conclusa in data 18 Agosto 2011, data di implementazione 29 Luglio 2010

Tipologia Variazione: IA.C.I.9.h:

Modifica apportata: Aggiornamento versione Pharmacovigilance System Description (PSD), Version n. 04/2010, Date of issue: 29 July 2010

Codice Pratica: C1A/2011/1591

Procedura Europea: SE/H/812/01/IA/06/G conclusa in data 18 Agosto 2011, data di implementazione 11 Aprile 2011

Tipologia Variazione: Grouping IA.in.C.I.9.b); IA.in.C.I.9.c); IA.C.I.9.h)

Modifica apportata: Variazione formale di carattere amministrativo del codice avviamento postale nei contatti di riferimento dei responsabili QPPV e DQPPV; modifica versione per cambi minori al DDPS (Detailed Description of the Pharmacovigilance System), DPPS Version n.05/2011, Date of issue: 11.04.2011

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

Il procuratore speciale
dott. Antonino Santoro

T11ADD12409 (A pagamento).

GERMED PHARMA SPA

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

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano, apportate ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE.

Titolare AIC: Germed Pharma, via C. Cantù, 11 20092 Cinisello Balsamo (MI)

Medicinale: FLUNISOLIDE GERMED

Confezione e numero AIC: “0,1% soluzione da nebulizzare”, flacone da 30 ml, AIC n. 035644018 -Codice pratica: N1B/2011/888 - Notifica di regolarità del 8/08/2011 - Variazione Grouping Tipo IA/IAIn/IB forseen B.II.b.1.a, B.II.b.1.b, B.II.b.1.e, B.II.b.2.b.2 e B.II.b.4.a - Sostituzione del sito produttivo Consorzio Farmaceutico e Biotecnologico Bioprogress con Genetic S.p.A., Contrada Canfora 84084 Fisciano (SA) per tutte le fasi produttive, incluso il rilascio ed i controlli del prodotto finito. In questo sito la dimensione dei lotti è modificata a 500 litri.

Medicinale: TICLOPIDINA GERMED

Confezioni, numeri AIC: “250mg compresse rivestite” 30 compresse AIC 035089010

Codice pratica: N1A/2011/1271 - notifica di regolarità del 6/07/2011, Variazione: IA A.7 Eliminazione del sito Consorzio Farmaceutico e Biotecnologico Bioprogress Anagni (Fr), quale produttore del prodotto finito.

Codice pratica: N1A/2011/1302 - notifica di regolarità del 6/07/2011 Variazione tipo: IA A.7 - Eliminazione del sito C.O.C FARMACEUTICI S.r.l., via Modena,15 Sant'Agata Bolognese (BO), quale produttore del prodotto finito.

Medicinale: FLUOXETINA GERMED

Confezioni e numeri di AIC: “034897052, 034897025, 034897049, 034897064

Codice pratica: N1B/2011/1405 - notifica di regolarità del 2/08/2011

Variazione C.I.7.a. IB forseen: soppressione di una forma farmaceutica:

20 mg/5 ml soluzione orale” 60 ml (AIC 034897037)

Medicinale: SUCRALFATO GERMED

Confezioni e numero di AIC: “1 g granulato per uso orale” 30 bustine AIC 031838016 e “2 g granulato per uso orale” 30 bustine AIC 031838028

Codice pratica: N1A/2011/1372 -notifica di regolarità del 13/07/2011

Variazione A.7, IA - Eliminazione del sito Consorzio Farmaceutico e Biotecnologico Bioprogress Anagni (Fr), quale produttore del prodotto finito.



Codice pratica: N1B/2011/1240 - notifica di regolarità del 25/07/2011

Confezioni e numero di AIC: "1 g granulato per uso orale" 30 bustine AIC 031838016 e "2 g granulato per uso orale" 30 bustine

Variazione C.1.7.a IB forseen: Soppressione di una forma farmaceutica: sospensione OS flacone 200 ml 20% (AIC 03138030)

Medicinale: DOXAZOSINA GERMED

Confezioni e numeri AIC: 037840/M tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea NL/H/0996/001-002/IA/008 conclusa in data 2/03/2011 (codice pratica C1A/2010/6562).

Variazione Tipo IAIN B.III.1.a.1 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea nuovo da parte di un fabbricante già approvato per la sostanza attiva doxazosin mesilato

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

Il legale rappresentante
dott. Carlo Oliani

T11ADD12392 (A pagamento).

SOFAR SPA

Sede Legale: Trezzano Rosa (MI), via Firenze n.40
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03428610152

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

Titolare: SOFAR SpA, via Firenze 40 - 20060 Trezzano Rosa (MI)

Specialità medicinale e confezioni: AZAFOR "50 mg compresse rivestite con film", 50 compresse n. AIC 037534017/M, 100 compresse n. AIC 037534029/M

N° procedura mutuo riconoscimento: IT/H/273/01/IA/008

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 del 24/11/2008:

Variazione di tipo IAIN-A.1 modifica dell'indirizzo della sede legale del titolare AIC: da Via Isonzo 8, Milano a Via Firenze, 40 Trezzano Rosa (MI). Pratica C1A/2011/705.

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

L'amministratore unico
dott. Alfonso Labruzzo

T11ADD12394 (A pagamento).

I.F.B. STRODER S.R.L.

Sede Legale: in Firenze - Via di Ripoli n. 207/v
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00394900484

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

Titolare AIC: I.F.B. STRODER S.r.l.

Specialità medicinale: Proctapan

Confezione e numero A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate per i dosaggi da 2.5 mg, 5 mg e 10 mg - AIC n° 027469/M

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE - Procedura n° FR/H/268/01-02-03/IA/026/G - Codice pratica: C1A/2011/637

Raggruppamento di variazioni:

N° 2 variazioni di tipo IA n° B.III.1 a) 2:

- Presentazione di un Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea aggiornato da parte di un produttore già approvato, ORIL Industrie, per la materia prima Perindopril tert-butilamina, utilizzata per la sintesi della sostanza attiva Perindopril arginina.

- Presentazione di un Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea aggiornato da parte di un produttore già approvato, ROLABO S.L., per la materia prima Perindopril tert-butilamina, utilizzata per la sintesi della sostanza attiva Perindopril arginina.

N° 1 variazione di tipo IA n° B.I.a.3 a):

- Modifica della dimensione del lotto del principio attivo Perindopril arginina da 75 kg a 130 kg.

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

Il procuratore
dott. Yann Mazeman

T11ADD12423 (A pagamento).

ARTROPHARM A.P.S.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in Commercio di specialità medicinale per uso umano
apportata ai sensi d.lgs. 219/2006 e s.m.i.

TITOLARE: ARTROPHARM A.p.S. c/o CorpNordic Denmark A/S, Dampfaergevej 3, 2100 Copenhagen (Danimarca)

SPECIALITA' MEDICINALE: METOCAL VITAMINA D3
CONFEZIONI E NUMERI A.I.C.:

" 600 mg/400 I.U. 20 compresse masticabili" (A.I.C. 035027010)

" 600 mg/400 I.U. 30 compresse masticabili" (A.I.C. 035027022)

" 600 mg/400 I.U. 60 compresse masticabili" (A.I.C. 035027034)



Ai sensi della determinazione AIFA 18 Dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti variazioni:

Codice Pratica: C1A/2011/1640. MRP: DE/H/0184/001/IA/018 conclusa nel Reference Member State in data 23 Agosto 2011

Tipologia variazione: IA.A.7

Modifica apportata: Eliminazione dell'officina OPFERMANN ARZEIMITTEL GmbH, Robert-Koch-Str.2, 51674 Wiehl (Germania).

Codice Pratica: C1B/2011/1831. MRP: DE/H/0184/001/IB/022 conclusa con esito regolare in data 30 Agosto 2011, data di implementazione 25 Luglio 2011

Tipologia variazione: IB.C.I.8.b)

Modifica apportata: Introduzione di un nuovo sistema di Farmacovigilanza: DDPS MADAUS GMBH, Version 06

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

Il procuratore speciale
dott. Antonino Santoro

T11ADD12410 (A pagamento).

ACCORD HEALTHCARE LIMITED

Sage House, 319 Pinner Road - North Harrow,
Middlesex, Regno Unito

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 e del Regolamento 1234/2008/CE).

Med.: FINASTERIDE AHCL - AIC n.: 039595/M - Confez.: tutte - Proc. nr.: NL/H/1149/001-002/IB/010 - Var. Tipo IB, B.II.f.1.b.1) - Estensione shelf-life del p.f. come confezionato per la vendita da: 24 mesi a: 36 mesi.

Med.: FINASTERIDE AHCL 5 mg compresse riv. con film - AIC n.: 039595/M - Confez.: 5 mg; tutte - Proc. nr.: NL/H/1149/002/IA/011 - Var. Tipo IAIN B.II.b.1.a) - Aggiunta sito di produzione per il confezionamento secondario del p.f. Accord Healthcare Limited, Unit C, Haverhill, UK.

Med.: ROPINIROLO AHCL - AIC n.: 039448/M - Confez.: tutte - Proc. nr. UK/H/1056/01-04/IA/006 - Var. Tipo IAIN B.II.b.1.a) - Aggiunta sito di produzione per il confezionamento secondario del p.f.: Accord Healthcare Limited, Unit C, Haverhill, UK.

Med.: MIDAZOLAM ACCORD HEALTHCARE - AIC n.: 039235/M - Confez.: tutte - Proc. nr. NL/H/1077/001-002/IB/006 - Var. Tipo IB B.II.f.1.b.1) - Estensione shelf-life del p.f. come confezionato per la vendita da: 24 mesi a: 48 mesi.

Med.: PRAVASTATINA ACCORD HEALTHCARE - AIC n.: 038662/M - Confez.: tutte - Proc. nr. UK/H/1095/001-003/IA/021/G - Grouping of Variations: 2 Var. Tipo IAIN B.II.b.1.a) - Aggiunta sito per il confezionamento primario

del p.f.: Laboratorios CINFA S.A., Olloki, Navarra, Spagna e Accord Healthcare Limited, Unit C, Haverhill, UK; 1 Var. Tipo Tipo IAIN B.II.b.1.b) - Aggiunta sito per il confezionamento primario del p.f.: Laboratorios CINFA S.A., Olloki, Navarra, Spagna; 2 Var. Tipo IAIN B.II.b.2.b) - Aggiunta sito per il rilascio lotti del p.f., incluso il controllo: Galenicum Health S.L., Barcelona, Spagna e Laboratorios CINFA S.A., Areta de Huarte, Navarra, Spagna; 2 Var. Tipo IA B.II.b.2.a) - Aggiunta sito per il controllo lotti del p.f.: Sabater Pharma S.A., Barcelona, Spagna e : Laboratorios CINFA S.A., Olloki, Navarra, Spagna.

Med.: MICOFENOLATO MOFETILE AHCL - AIC n.: 038774/M - Confez.: tutte - Proc. nr. UK/H/1055/01/IA/016 - Var. Tipo IA B.I.b.1.c) - Aggiunta impurezza C (limiti NMT 0.10%) e relativo metodo nelle specifiche della sostanza attiva.

- Proc. nr. UK/H/1055/01/IA/017 - Var. Tipo IA B.III.1.a)1- Presentazione di nuovo Certificato di Conformità alla Ph. Eur. per il principio attivo da parte di produttore già autorizzato: R0-CEP 2010-162 rev 00 (Bicon Limited - India).

Med.: EPIRUBICINA AHCL - AIC n.: 039244/M - Confez.: tutte - Proc. nr. UK/H/1123/001/IA/010 - Var. Tipo IAIN B.III.1.a)3 - Aggiunta nuovo produttore di principio attivo con Certificato di Conformità alla Ph. Eur.: Sicom S.r.l., Santhià (VC), Italia (R0-CEP 2008-04-rev 01).

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

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo a quello della loro pubblicazione in G.U.

Il rappresentante legale
dott. Raffaele Migliaccio

T11ADD12417 (A pagamento).

IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 10616310156

Modifiche secondarie di un'Autorizzazione all'Immissione in commercio di medicinali per uso umano, apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE.

Titolare AIC: IBSA Farmaceutici Italia S.r.l., Via Martiri di Cefalonia, 2, 26900 Lodi. Medicinali, confezioni e codici AIC:

FOSTIMON "polvere e solvente per soluzione iniettabile uso intramuscolare o sottocutaneo" AIC 032921, per tutte le confezioni registrate.

- cod. pratica: N1A/2011/1007, com. notifica regolare del 25.07.2011

Var. tipo IAin - B.II.b.1.a. Aggiunta di un sito responsabile del confezionamento secondario del prodotto finito: IBSA Institut Biochimique SA, via del Piano, 6915 Pambio - Noranco, Svizzera.

- cod. pratica: N1B/2011/503, com. notifica regolare del 25.07.2011



Grouping di 2 variazioni:

Var. tipo IA - A.7.a. Soppressione di un sito di fabbricazione: Institut Dr. Viollier AG, Spalenring 144/147 CH-4002 Basel, Svizzera.

Var. tipo IB - B.I.a.1 f). Aggiunta di un sito in cui è effettuato il controllo o la prova dei lotti: test su hMG crudo: HBV surface Antigen, HIV p24 Antigen e HCV condotti presso IBSA Institut Biochimique SA, via al Ponte 13, 6903 Lugano, Svizzera nel sito IBSA Institut Biochimique SA, via Cantonale - Zona Serta, 6814 Lamone, Svizzera.

GONASI HP "polvere e solvente per soluzione iniettabile uso intramuscolare o sottocutaneo" - AIC 003763 per tutte le confezioni registrate.

- cod. pratica: N1B/2011/502, com. notifica regolare del 25.07.2011

Var. tipo IB - B.I.a.1.f. Aggiunta di un sito in cui è effettuato il controllo o la prova dei lotti: test su HCG crudo: HBV surface Antigen, HIV p24 Antigen e HCV condotti presso IBSA Institut Biochimique SA, via al Ponte 13, 6903 Lugano, Svizzera nel sito IBSA Institut Biochimique SA, via Cantonale - Zona Serta, 6814 Lamone, Svizzera.

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

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

Il direttore affari regolatori
dott. Paolo Castelli

T11ADD12424 (A pagamento).

ALFA WASSERMANN S.P.A.

Sede sociale: Alanno (PE) - Via Enrico Fermi n. 1

Codice Fiscale e/o Partita IVA:

c.f. 00556960375 - p.i. 01189820689

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano - Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo n. 219/2006 e s.m.i., della Determinazione 18 dicembre 2009 e del Regolamento 1234/2008/CE.

Titolare: ALFA WASSERMANN S.p.A.

Specialità medicinale: NORMIX

Confezioni e numeri di A.I.C.: 200 mg compresse rivestite con film, 12 compresse - AIC 025300029; 2 g/100 ml granulato per sospensione orale, flacone da 60 ml - AIC 025300043.

Codice pratica: N1B/2011/1236 - Variazione Tipo IB-B.I.a.2.e) Modifiche nel procedimento di fabbricazione della sostanza attiva - Modifica minore della parte riservata di un Master File sulla sostanza attiva.

Specialità medicinale: DICLOREUM 180 mg cerotto medicato.

Confezioni e numeri di A.I.C.: 5 cerotti - AIC n. 024515140, 8 cerotti - AIC n. 024515177, 10 cerotti - AIC n. 024515153.

Codice pratica: N1B/2011/1233 - variazione di Tipo IB n. B.II.b.4 - Modifica della dimensione del lotto (comprese le classi di dimensione del lotto) del prodotto finito a) Sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto (da: "numero massimo di 10 impasti da 250 kg, equivalente ad un totale di 2500 kg" a: "numero massimo di 30 impasti da 250 kg, equivalente ad un totale di 7500 kg").

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua 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.

Un procuratore
dott.ssa Antonietta Gisella Pazardjiklian

T11ADD12425 (A pagamento).

ISTITUTO GRIFOLS S.A.

Sede Legale: Poligono Levante c/Can Guasch, 2,
08150 Parets del Vallès
Barcellona (Spagna)

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 e/o Produttore: Istituto Grifols S.A. Sede legale: c.s.

SPECIALITA' MEDICINALI: FLEBOGAMMA, ANBIX, IGANTET, ALBUMINA ATI, FANHDI, IGAMAD, IGANTIBE, ANTITROMBINA GRIFOLS, ALBUMINA GRIFOLS. N. AIC: (029249048)-(029249051)-(029249063)-(034330035)-(034330047)-(033863022)-(033863010)-(036676017)-(036676029)-(036676031)-(036676043)-(036676056)-(033866043)-(033866056)-(033866068)-(033867021)-(035320011)-(035320023)-(036117012)-(036117024)-(034611018)-(034611020)-(034611069)-(034611071)-(034611032)-(034611044)-(034611057).

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

Variazione Tipo IAIN, n. B.V.a.1 d: Inclusion of a new, updated or amended Plasma Master File in the marketing authorization dossier of a medicinal product (PMF 2nd Step Procedure).

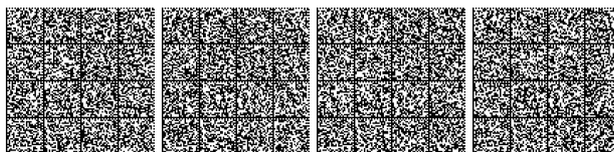
(Pratica Codice n. N1A/2011/833).

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

La presente modifica si assume come approvata a far data dal giorno successivo alla sua pubblicazione.

Il procuratore
Alessandra D'Amici

T11ADD12427 (A pagamento).



ISTITUTO GRIFOLS S.A.

Poligono Levante c/Can Guasch, 2, 08150 Parets del Vallès
Barcellona (Spagna)

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 e/o Produttore: Istituto Grifols S.A. Sede legale: c.s.
SPECIALITA' MEDICINALI: NIULIVA

CONFEZIONI E N. AIC:

NIULIVA 600 U.I. /2,4 ml AIC N° 038445019
NIULIVA 1000 U.I./4 ml AIC N° 038445021
NIULIVA 5000 U.I./20 ml AIC N° 038445033
NIULIVA 10.000 U.I./40 ml AIC N° 038445045

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

Variatione Tipo IAIN, n. B.V.a.1 d: Inclusion of a new, updated or amended Plasma Master File in the marketing authorization dossier of a medicinal product (PMF 2nd Step Procedure) (Pratica Codice n. C1A/2010/6176).

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

La presente modifica si assume come approvata a far data dal giorno successivo alla sua pubblicazione.

Il procuratore
Alessandra D'Amici

T11ADD12426 (A pagamento).

JANSSEN-CILAG SPA

Via M. Buonarroti 23, 20093 Cologno Monzese (Mi)

Modifica secondaria di un'AIC di medicinale per uso umano, apportata ai sensi del D.L. 29 dicembre 2007, n. 274. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008.

Titolare AIC: Janssen-Cilag SpA

Ai sensi della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti variazioni:

Medicinale: VERMOX 500 mg compresse

Confezioni e numeri di AIC: 30 compresse AIC 023821034
Codice pratica N1A/2011/1232

B.II.d.1.c Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Aggiunta di un parametro di specifica con la corrispondente procedura di prova

Aggiunta alle specifiche al termine del periodo di validità del parametro "Identification of mebendazole HPLC & second identification of mebendazole DAD"

Medicinale: RISPERDAL

Confezioni e numeri di AIC: tutte - AIC 028752
Codice pratica C1A/2011/1234 - MRP DE/H/2184/IA/019/G

A.1 Modifica dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Belgio & Lussemburgo e in Austria

C.1.9.i Modifica al DDPS in seguito alla valutazione dello stesso DDPS in relazione ad un altro medicinale dello stesso titolare: versione 6.

Medicinale: JURNISTA compresse a rilascio prolungato

Confezioni e numeri di AIC: tutte - AIC 037396/M
Codice pratica C1A/2011/1312 - DK/H/0869/001-005/IA/0022

C.I.1.a Modifica del riassunto delle caratteristiche del prodotto, dell'etichettatura o del foglio illustrativo secondo la procedura conforme all'art. 31 della direttiva 2001/83/CE. Il medicinale rientra nel campo d'applicazione definito per il ricorso.

Aggiornamento dei paragrafi 4.4 e 4.5 del riassunto caratteristiche del prodotto e del paragrafo 2 del foglio illustrativo.

Codice pratica C1A/2011/1336 - DK/H/0869/001-005/IA/0023/G

C.1.9.c Modifica al DDPS - Modifica della procedura di back-up della QP responsabile della farmacovigilanza (modifica del nome e dei dettagli)

C.1.9.h Modifica al DDPS - Altre modifiche che non hanno impatto sul funzionamento del sistema di farmacovigilanza

Medicinale: PARIET compresse gastroresistenti

Confezioni e numeri di AIC: tutte - AIC 034216/M
Codice pratica C1A/2011/1137 - MRP UK/H/0248/001-002/IAIN/079G

A.1 Modifica del nome del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Francia. A.1 Modifica dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Belgio & Lussemburgo e in Austria

Medicinale: LYRINEL compresse a rilascio prolungato

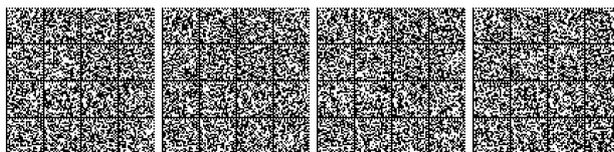
Confezioni e numeri di AIC: tutte - AIC 036551/M
Codice pratica C1A/2011/1248 - MRP UK/H/0627/001-003/IA/017G

A.7 Eliminazione di un sito di produzione del prodotto finito: Alza Corporation, Mountain View, California USA.

B.III.2.a.2 Modifica al fine di conformarsi alla farmacopea europea per l'eccezione cellulosa acetato da USP-NF

Un procuratore
dott.ssa Eleonora Roselli

T11ADD12430 (A pagamento).



JANSSEN-CILAG SPA

Via M. Buonarroti 23, 20093 Cologno Monzese (Mi)

Modifica secondaria di un'AIC di medicinale per uso umano, apportata ai sensi del D.L. 29 dicembre 2007, n. 274. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008.

Titolare AIC: Janssen-Cilag SpA

Ai sensi della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti variazioni:

Medicinale: Retin-A crema 0,05 %

Confezioni e numeri di AIC: tubo da 20 g - AIC 023242011

Codice pratica N1B/2011/160

B.II.b.1 a)-b)-e) Aggiunta di un sito di fabbricazione per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito, per il confezionamento primario e secondario: Draxis Specialty Pharmaceuticals Inc., 16751 Trans-Canada Highway, Kirkland, Quebec - Canada H9H 4J4

Codice pratica N1B/2011/161

Altre variazioni non previste: Modifiche minori al processo di produzione di un medicinale ad uso topico

Codice pratica N1B/2011/162

B.II.e.1.a).2. Modifica del confezionamento primario del prodotto finito. Composizione qualitativa e quantitativa. Forme farmaceutiche semisolide

Da: Tube: Aluminum. Interior coating: Epoxyresin base. Screw cap: Polyethylene

A: Tube: White coating (external) Aluminum, internal coating, cold seal ring. Screw cap: Polypropylene, White pigment

Codice pratica N1B/2011/163

B.II.d.2.d Modifica della procedura di prova del prodotto finito. Altre modifiche di una procedura di prova: sostituzione del metodo HPLC per l'identificazione, il titolo e la purezza cromatografica del principio attivo tretinoina

B.II.d.1.c Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con la corrispondente procedura di prova:

Identificazione tretinoina al termine del periodo di validità

Seconda identificazione tretinoina al rilascio e al termine del periodo di validità

Purezza cromatografica (isotretinoina)

Purezza cromatografica (prodotti di ossidazione)

Codice pratica N1B/2011/164

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

sostituzione del metodo HPLC per il titolo dell'acido sorbico

eliminazione del metodo TLC per l'identificazione dell'acido sorbico

B.II.d.1.c Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con la corrispondente procedura di prova: identificazione dell'acido sorbico al termine del periodo di validità

B.II.d.1.c Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Restringimento dei limiti della specifica del titolo dell'acido sorbico: al rilascio (da: 80-120%, a: 90-110%) e al termine del periodo di validità (da: 80-120%, a: 80-110%)

Codice pratica N1B/2011/165

B.II.d.2.d Modifica della procedura di prova del prodotto finito. Altre modifiche di una procedura di prova: sostituzione del metodo HPLC per il titolo e l'identificazione del butilidrossitoluene

B.II.d.1.c Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con la corrispondente procedura di prova: identificazione del butilidrossitoluene al termine del periodo di validità

B.II.d.1.c Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Restringimento dei limiti della specifica del titolo del butilidrossitoluene: al rilascio (da: 80-120%, a: 90-110%) e al termine del periodo di validità (da: per informazione, a: 80-110%)

Codice pratica N1B/2011/166

B.II.d.2.d Modifica della procedura di prova del prodotto finito. Altre modifiche di una procedura di prova: sostituzione del metodo per il peso del contenuto

Codice pratica N1B/2011/167

B.III.2.z Modifica al fine di conformarsi alla farmacopea europea per l'eccipiente polioossile-40-stearato da USP-NF a Ph. Eur. < macrogol stearate 2008:1234 >

Codice pratica N1B/2011/1292

B.II.b.4 Modifica della dimensione del lotto (comprese le categorie di dimensione del lotto) del prodotto finito. Sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto: aggiunta lotto 950 Kg per officina Draxis

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

Un procuratore

Dott.ssa Eleonora Roselli

T11ADD12431 (A pagamento).

JANSSEN-CILAG SPA

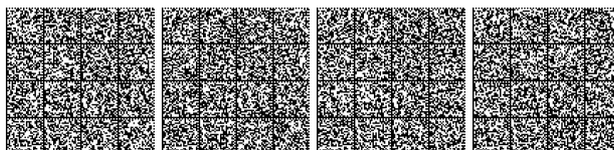
Via M. Buonarroti 23, 20093 Cologno Monzese (Mi)

Modifica secondaria di un'AIC di medicinale per uso umano, apportata ai sensi del D.L. 29 dicembre 2007, n. 274. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008.

Titolare AIC: Janssen-Cilag SpA

Ai sensi della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti variazioni:

Medicinale: Stugeron 75 mg/ml gocce orali soluzione



Confezioni e numeri di AIC: flacone 30 ml - AIC 021688054

Codice pratica N1B/2011/1185

B.III.2.z Modifica al fine di conformarsi alla farmacopea europea per l'eccezione cellulosa microcristallina e carmellosa sodica da USP-NF

Medicinale: LYRINEL compresse a rilascio prolungato

Confezioni e numeri di AIC: tutte - AIC 036551/M

Codice pratica C1B/2011/1518 - MRP UK/H/0627/001-003/IB/21

B.II.f.1.z Registrazione dei dati di stabilità del prodotto dopo la prima apertura.

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

Un procuratore
Dott.ssa Eleonora Roselli

T11ADD12432 (A pagamento).

SANOPI PASTEUR MSD SNC

Rappresentata da

Sanofi Pasteur MSD S.p.A.

Roma, Via degli Aldobrandeschi 15

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano, apportata ai sensi del D.Lgs 219/2006 e s.m.i.

Codice Pratica: C1B/2011/102

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati Prot. AIFA/V&A/P/86517 del 25/08/2011

Medicinale: VAQTA

Codice confezioni: 033317037, 033317013, 033317025, 033317088, 033317064, 033317049, 033317076, 033317052

Titolare: Sanofi Pasteur MSD Snc, 8 rue Jonas Salk 69367 Lione Francia

Procedura di Mutuo Riconoscimento N. DE/H/100/001/IB/046

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

N. e Tipologia della variazione: IB unforeseen - C.I.z

Natura della variazione: Avvertenze di sicurezza in RCP e PIL relativamente al contenuto di gomma di lattice nel pistone e nel cappuccio di protezione del confezionamento primario (siringa preimpiegata).

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

Un procuratore
dott. Luigi Roberto Biasio

T11ADD12429 (A pagamento).

SANOPI PASTEUR MSD SNC

Rappresentata da

Sanofi Pasteur MSD S.p.A.

Roma, Via degli Aldobrandeschi 15

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano, apportata ai sensi del D.Lgs 219/2006 e s.m.i.

Ai sensi della Determinazione AIFA 18 Dicembre 2009 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente modifica apportata in accordo al Regolamento (CE) 1234/2008

Codice Pratica: C1A/2011/1561

Medicinale: VAQTA

Codice confezioni: 033317037, 033317013, 033317025, 033317088, 033317064, 033317049, 033317076, 033317052

Titolare: Sanofi Pasteur MSD Snc, 8 rue Jonas Salk 69367 Lione Francia

Procedura di Mutuo Riconoscimento N. DE/H/100/001/IA/051

N. e Tipologia della variazione: IA - B.III.1.b)3

Natura della variazione: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea relativo ai rischi di TSE rispettivamente per le materie prime Bovine Calf Serum e Fetal Bovine Serum.

Modifiche apportate ai certificati di conformità:

Bovine Calf Serum prodotto da SAFC Biosciences: da R1 -CEP 2000-191-Rev 00 a - R1-CEP 2000-191-Rev 01

Bovine Calf Serum prodotto da SAFC Biosciences: da - R0 -CEP 2005-087-Rev 01 a R1-CEP 2005-087-Rev 00

Fetal Bovine Serum prodotto da HyClone Laboratories: da R1-CEP 2000-076-Rev 01 a R1-CEP 2000-076-Rev 02

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

Un procuratore
dott. Luigi Roberto Biasio

T11ADD12448 (A pagamento).

NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.P.A.

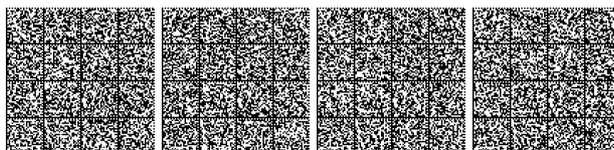
Modifiche secondarie dell'AIC di medicinali per uso umano, apportate ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i.

Titolare: Novartis Consumer Health S.p.A., Largo U. Boccioni 1 - 21040 Origgio (VA)

Specialità medicinale: PORTOLAC

Confezioni e numeri di A.I.C.: 66,67 g/100 ml sciroppo, flacone da 200 ml (A.I.C. n. 026814158) - 5g polvere per soluzione orale, 10 bustine (A.I.C. n. 026814172) - 10g polvere per soluzione orale, 20 bustine (A.I.C. n. 026814044) - 200g polvere per soluzione orale, barattolo da 200g (A.I.C. 026814020).

Codice pratica N1B/2010/3944



Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE: Tipo IB n. C.I.3.a: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto e del Foglio Illustrativo su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza a seguito di procedura di PSURs Work Sharing AT/H/PSUR/0019/001 - Paragrafi 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8 e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Maria Carla Baggio

T11ADD12434 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACEUTICO CT S.R.L.

Sede Legale: Sanremo - Strada Solaro, 75/77
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00071020085

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali:

LIMERIK 2g+250 mg/4ml polv. e solv. per soluzione iniettabile per uso intramuscolare - AIC 037360017 - Classe A - prezzo Euro 7,38.

Il suddetto prezzo, non comprensivo delle riduzioni temporanee di cui alle Determinazioni AIFA del 3 luglio 2006, del 27 settembre 2006, entrerà in vigore il giorno stesso della sua pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Il legale rappresentante
dott. Giuseppe Tessitore

T11ADD12435 (A pagamento).

PROCTER & GAMBLE SRL

cod SIS 2125
Viale Giorgio Ribotta, 11 - 00144 Roma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05858891004

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

Titolare: Procter & Gamble Srl

Specialità medicinale: Vicks Tosse Sedativo

Confezioni e numero AIC: sciroppo 120 ml, sciroppo 180 ml, sciroppo 250 ml; AIC n. 028688012, 028688024, 028688036

Codice Pratica: N1B/2011/1326. Variazione di Tipo IB n. B.II.f.1.b.1: modifica della durata di conservazione o delle condizioni di magazzinaggio del prodotto finito - così come confezionato per la vendita.

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

Un procuratore
Alessia Antonini

T11ADD12428 (A pagamento).

LABORATORI ALTER SRL

Sede Legale: Via Egadi 7 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04483510964

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE

Medicinale: ALPRAZOLAMALTER; Codice confezioni.: 035422031-" 1 mg compresse" 20 compresse, 035422017-" 0,25 mg compresse" 20 compresse, 035422029 -" 0,50 mg compresse" 20 compresse. Variazione tipo C.I.3.a IB foreseen (Codice pratica N1B/2011/804) Tipo di modifica: Modifica Stampati per aggiornamento delle Indicazioni terapeutiche in seguito al Comunicato AIFA del 08/04/2011. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2 e 4.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell' AIC. Medicinale: CIPROFLOXACINA ALTER; Confezioni: 036901015 "250 mg compresse rivestite con film" 10 compresse, 036901027 "500 mg compresse rivestite con film" 6 compresse, 036901039 "750 mg compresse rivestite con film" 12 compresse. Tipologia variazione: C.I.3.a IB foreseen (Codice Pratica N1B/2011/678) Tipo di modifica: Modifica stampati richiesta in seguito ad una valutazione per motivi di sicurezza, per i medicinali a base di Fluorochinoloni. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4,4.5,4.8,4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell' AIC. I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 180° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana. Trascorso il suddetto termine non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modifiche indicate dal presente provvedimento. E' approvata, altresì, secondo la lista dei termini standard della Farmacopea Europea, la denominazione delle confezioni da riportare sugli stampati così come indicata nell'oggetto. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in *G.U.*

Un procuratore
dott.ssa Pina Fodarella

T11ADD12437 (A pagamento).



LABORATORI ALTER SRL

Sede Legale: Via Egadi 7 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04483510964

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE

Medicinale: DIAZEPAM ALTER; Codice confezioni: 036151013 - "5 mg/ml gocce orali, soluzione" flacone da 20 ml. Variazione tipo C.I.3.a IB foreseen (Codice pratica N1B/2011/803) Tipo di modifica: Modifica Stampati per aggiornamento delle Indicazioni terapeutiche in seguito al Comunicato AIFA del 08/04/2011 e modifica degli stampati (Modo di impiego del flacone contagocce) per adeguamento alla nota AIFA del 28/02/2011. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2 e 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell' AIC. I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 120° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana. Trascorso il suddetto termine non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modifiche indicate dal presente provvedimento. E' approvata, altresì, secondo la lista dei termini standard della Farmacopea Europea, la denominazione delle confezioni da riportare sugli stampati così come indicata nell'oggetto. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in *G.U.*

Un procuratore
dott.ssa Pina Fodarella

T11ADD12438 (A pagamento).

LABORATORI ALTER SRL

Sede Legale: Via Egadi 7 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04483510964

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE

Medicinale: NIMESULIDE ALTER; Confezioni e numeri di A.I.C.: 032326023 - "100mg granulato per soluzione orale" 30 bustine. Variazione tipo IA IN B.III.1 a) 3 (Codice pratica N1A/2011/1739) Presentazione di un certificato di idoneità della Farmacopea europea: R1-CEP 2002-046-Rev 02 relativo al principio attivo da parte del nuovo produttore (aggiunta):AARTI DRUGS LIMITED Mahendra Industrial Estate, Ground floor Plot No. 109-D, Road No. 29, Sion (East) India-400 022 Mumbai, Maharashtra con sito di produzione:AARTI DRUGS LTD Plot No N-198 M.I.D.C. Tal. Palghar, District Thane India-401 506 Tarapur, Maharashtra. I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in *G.U.*

Un procuratore
dott.ssa Pina Fodarella

T11ADD12436 (A pagamento).

LABORATORI ALTER SRL

Sede Legale: Via Egadi 7 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04483510964

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE

Con riferimento all'avviso n. T11ADD12120, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* parte II n. 99 del 27.08.2011 relativamente al medicinale PRAVASTATINA ALTER: "20 mg compresse - 10 compresse" AIC n. 037033014, "40 mg compresse - 14 compresse" AIC n. 037033026, Codice pratica: n. N1B/2011/875, dove e' scritto: I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta, leggasi: I lotti già prodotti non potranno rimanere in commercio a decorrere dal 120° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione della *Gazzetta Ufficiale*.

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

Un procuratore
dott.ssa Pina Fodarella

T11ADD12439 (A pagamento).

HOSPIRA ITALIA SRL

Sede Legale: Via Orazio, 20/22- 80122 Napoli
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02292260599

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano.
Modifiche apportate ai sensi della determina 18 dicembre 2009.

Titolare: Hospira Italia S.r.l. - Specialità medicinali:

- Anzatax nelle confezioni e numeri di AIC: 036303, tutte le confezioni. Codice pratica N1A/2011/1434. Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA, B.III.1.a)1. Presentazione di un certificato di idoneità della Farmacopea Europea nuovo relativo al principio attivo Paclitaxel R0-CEP 2009-126-Rev.00 del produttore autorizzato HOSPIRA BOULDER INC., Sterling Drive 4876 - 80301 Boulder - Colorado (USA).

- Cefotaxime Hospira nella confezione e numero di AIC 034992014. Codice pratica N1B/2011/1410. Modifica apportata ai sensi regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IB, C.I.7.b). Soppressione del dosaggio 250mg/2ml AIC 034992014.

- Desametasone Fosfato Hospira nelle confezioni e numeri di AIC: 033961, tutte le confezioni; Diazepam Hospira nelle confezioni e numeri di AIC: 030056, tutte le confezioni; Dipirone Hospira nella confezione e numero di AIC: 034141010; Dopamina Hospira nelle confezioni e numeri di AIC: 035442, tutte le confezioni; Epsoclar nelle confezioni e numeri di AIC: 030705, tutte le confezioni; Epsodilave nelle confezioni e numeri di AIC: 034630,



tutte le confezioni; Fenobarbitale Sodico Hospira nelle confezioni e numeri di AIC: 030061, tutte le confezioni; Gentomil nella confezione e numero di AIC: 029314059; Metilergometrina Maleato Hospira nella confezione e numero di AIC: 032811010; Metoclopramide Cloridrato Hospira nelle confezioni e numeri di AIC: 034142, tutte le confezioni; Naloxone Cloridrato Hospira nelle confezioni e numeri di AIC: 030068047, 030068050, 030068062, 030068074; Sanavir nella confezione e numero di AIC: 033209014; Vitamina C Hospira nelle confezioni e numeri di AIC: 030709, tutte le confezioni. Codice pratica N1A/2011/1555. Modifiche apportate ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA Grouping, A.7: Eliminazione di Biologici Italia Laboratories Srl, Via Cavour 41/43 - 20026 - Novate Milanese (MI) come sito di produzione, confezionamento controllo e rilascio lotti 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 *Gazzetta Ufficiale*.

Direttore affari regolatori
dott.ssa Immacolata Giusti

T11ADD12445 (A pagamento).

HOSPIRA ITALIA SRL

Sede Legale: Via Orazio, 20/22- 80122 Napoli
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02292260599

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano.
Modifica apportata ai sensi della determina 18 dicembre 2009.

Titolare: Hospira Italia S.r.l. - Specialità medicinale:

Metilergometrina Maleato Hospira nella confezione e numero di AIC: 032811010

Codice pratica N1B/2011/61. Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IB, B.II.f.1.d). Modifica delle condizioni di conservazione del prodotto finito da conservare a temperatura non superiore a 25°C nel contenitore originale a conservare in frigorifero (2-8°C) nel contenitore originale. Non congelare. Proteggere dalla luce.

I lotti già prodotti non potranno rimanere in commercio a decorrere dal 120° giorno della data di pubblicazione in *G.U.* Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Direttore affari regolatori
dott.ssa Immacolata Giusti

T11ADD12446 (A pagamento).

EG. S.P.A

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

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

Titolare: EG. S.p.A

Specialità Medicinale: OMEPRAZOLO EG

Numeri A.I.C. e Confezioni : 034866 - Solo per il dosaggio da 10 mg capsule.

Proc. Eur. n° DE/H/0244/003/IA/015

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1084/2003: Tipo IA: Rilascio lotti anche presso Laboratorios Dr. Esteve, S.A.

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

T11ADD12452 (A pagamento).

ALLERGAN SPA

Via Salvatore Quasimodo 134/138 - 00144 Roma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00431030584

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: Allergan Pharmaceuticals Ireland

Specialità medicinale: Botox

Confezione e numero A.I.C.: 034883013 < < 100 Unità Allergan, polvere per soluzione iniettabile >> 1 Flaconcino

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

Procedura Europea N° IE/H/0113/001/IA/066 - Variazione di tipo IA B.I.b.1.d: modifica dei parametri di specifica del principio attivo. Soppressione di un parametro di specifica non significativo: eliminazione del test sui nitriti per i lotti di peptone della caseina (casein digest) utilizzato nel terreno di coltura del Clostridium botulinum.

E' approvata altresì la denominazione della confezione 034883013: "Botox 100 Unità Allergan polvere per soluzione iniettabile" 1 Flaconcino.

Un procuratore
dott.ssa Sandra Onofri

T11ADD12433 (A pagamento).



**MENARINI INTERNATIONAL
OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.**

Sede Legale: AVENUE DE LA GARE L-1611
Lussemburgo

*Estratto Comunicazione notifica regolare UVA
del 24/08/2011, prot. AI-FA/V&A/P/86288.*

Specialità medicinale: NOBIZIDE (AIC n° 039182) 5/12.5
e 5/25 mg compresse rivestite con film.

Codice confezioni: 039182011, 039182062, 039182047,
039182023, 039182100, 039182112, 039182050, 039182124,
039182074, 039182098, 039182035, 039182086.

Titolare AIC: MENARINI INTERNATIONAL OPERA-
TIONS LUXEMBOURG S.A.

Tipologia variazione: IB - C.I.3a

Codice pratica: CIB/2010/3700 - Procedura europea:
NL/H/1069/01-02/IB/003

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Modifica dei paragrafi 4.3, 4.4 e 4.6
del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispon-
denti paragrafi del Foglio Illustrativo con le informazioni
relative all'uso di idroclorotiazide durante la gravidanza, in
linea con quanto stabilito dal PhVWP, marzo 2009 (CMDh/
PhVWP/003/2008).

Le modifiche al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto
ed al Foglio Illustrativo sono autorizzate dalla data di entrata
in vigore della presente determinazione. I lotti già prodotti non pos-
sono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 180° giorno
successivo a quello della pubblicazione della presente determi-
nazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana

Trascorso il suddetto termine non potranno più essere
dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modi-
fiche autorizzate.

E' approvata, altresì, secondo la lista dei termini standard
della Farmacopea Europea, la denominazione delle confe-
zioni da riportare sugli stampati così come indicata nell'og-
getto. L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a
quello della sua pubblicazione

Il procuratore
dott. Roberto Pala

T11ADD12451 (A pagamento).

**MENARINI INTERNATIONAL
OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.**

Sede Legale: AVENUE DE LA GARE L-1611
Lussemburgo

*Estratto Comunicazione notifica regolare UVA
del 24/08/2011, prot. AI-FA/V&A/P/86290.*

Specialità medicinale: ALONEB (AIC n° 039180) 5/12.5
e 5/25 mg compresse rivestite con film.

Codice confezioni: 039180118, 039180029, 039180082,
039180068, 039180106, 039180120, 039180017, 039180094,
039180056, 039180043, 039180070, 039180031.

Titolare AIC: MENARINI INTERNATIONAL OPERA-
TIONS LUXEMBOURG S.A.

Tipologia variazione: IB - C.I.3a

Codice pratica: CIB/2010/3703 - Procedura europea:
NL/H/1067/01-02/IB/003

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Modifica dei paragrafi 4.3, 4.4 e 4.6
del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispon-
denti paragrafi del Foglio Illustrativo con le informazioni
relative all'uso di idroclorotiazide durante la gravidanza, in
linea con quanto stabilito dal PhVWP, marzo 2009 (CMDh/
PhVWP/003/2008).

Le modifiche al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto
ed al Foglio Illustrativo sono autorizzate dalla data di entrata
in vigore della presente determinazione. I lotti già prodotti non pos-
sono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 180° giorno
successivo a quello della pubblicazione della presente determi-
nazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana

Trascorso il suddetto termine non potranno più essere
dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modi-
fiche autorizzate.

E' approvata, altresì, secondo la lista dei termini standard
della Farmacopea Europea, la denominazione delle confe-
zioni da riportare sugli stampati così come indicata nell'og-
getto. L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a
quello della sua pubblicazione.

Il procuratore
dott. Roberto Pala

T11ADD12449 (A pagamento).

**MENARINI INTERNATIONAL
OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.**

Sede Legale: AVENUE DE LA GARE L-1611
Lussemburgo

*Estratto Comunicazione notifica regolare UVA
del 24/08/2011, prot. AI-FA/V&A/P/86294.*

Specialità medicinale: LOBIDIUR (AIC n° 039181)
5/12.5 e 5/25 mg compresse rivestite con film.

Codice confezioni: 039181096, 039181084, 039181110,
039181033, 039181058, 039181045, 039181060, 039181021,
039181122, 039181072, 039181108, 039181019.

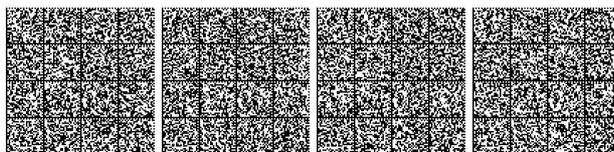
Titolare AIC: MENARINI INTERNATIONAL OPERA-
TIONS LUXEMBOURG S.A.

Tipologia variazione: IB - C.I.3a

Codice pratica: CIB/2010/3702 - Procedura europea:
NL/H/1068/01-02/IB/003

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Modifica dei paragrafi 4.3, 4.4 e 4.6
del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispon-
denti paragrafi del Foglio Illustrativo con le informazioni
relative all'uso di idroclorotiazide durante la gravidanza, in
linea con quanto stabilito dal PhVWP, marzo 2009 (CMDh/
PhVWP/003/2008).



Le modifiche al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto ed al Foglio Illustrativo sono autorizzate dalla data di entrata in vigore della presente determinazione. I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 180° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione in *Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana*

Trascorso il suddetto termine non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modifiche autorizzate.

E' approvata, altresì, secondo la lista dei termini standard della Farmacopea Europea, la denominazione delle confezioni da riportare sugli stampati così come indicata nell'oggetto. L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione

Il procuratore
dott. Roberto Pala

T11ADD12450 (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: METFORMINA MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate, AIC N. 039846/M.

Codice Pratica n. C1A/2011/1434, Procedura n. NL/H/1571/02/IAin/10/G. Var. Grouping: tipo IAin n. B.II.a.1 a) + tipo IAin n. B.II.a.2 a): Rimozione punzonatura e modifica dimensioni per le cpr da 850 mg.

Codice Pratica n. C1B/2011/1594, Procedura n. NL/H/1571/02/IAin/011/G. Var. Grouping: tipo IB n. B.II.a.1 z) + tipo IAin n. B.II.a.1a) + tipo IAin n. B.II.a.2 a): Rimozione della linea di frattura, della punzonatura e modifica della forma (da oblunga ad arrotondata) per le cpr da 500 mg.

Specialità medicinale: FOSINOPRIL MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate, AIC N. 037985/M.

Codice Pratica n. C1B/2011/1037, Procedura n. DE/H/0584/01-02/IB/19. Var. tipo IB n. B.II.b.5 Z): Var. numero di cpr utilizzate nei controlli in-process per il controllo di peso, durezza, spessore e disintegrazione durante compressione della cpr.

Codice Pratica n. C1B/2011/1038, Procedura n. DE/H/0584/02/IB/20. Var. tipo IB n. B.II.b.5 Z): Modifica dell'intervallo di spessore in-process della cpr applicato durante compressione della sola compressa da 20 mg.

Specialità medicinale: IRINOTECAN MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate, AIC N. 038804/M. Codice Pratica n. C1A/2011/1395, Procedura n. FR/H/334/01/IA/10. Var. tipo IA n. B.II.e.6 b): Modifica elemento del materiale di confez. primario non in contatto con la formulazione del prodotto finito.

Specialità medicinale: ZOFENOPRIL MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate, AIC N. 040724/M. Codice Pratica n. C1A/2011/1596, Procedura n. SE/H/0987/01/IAin/03/G.

Specialità medicinale: ZOFENOPRIL MYLAN

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate, AIC N. 040820/M. Codice Pratica n. C1A/2011/1594, Procedura n. SE/H/0988/01/IAin/02/G.

Specialità medicinale: ZOFENOPRIL MYLAN GENERICS ITALIA

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate, AIC N. 040821/M. Codice Pratica n. C1A/2011/1594, Procedura n. SE/H/0989/01/IAin/02/G.

Var. Grouping: Var. tipo IAin n. B.II.b.1 a) & b): Aggiunta di Central Pharma (Contract Packing) Ltd., - UK, come sito per il confezionamento primario e secondario.

Specialità medicinale: QUINAPRIL E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate, AIC N. 038910/M.

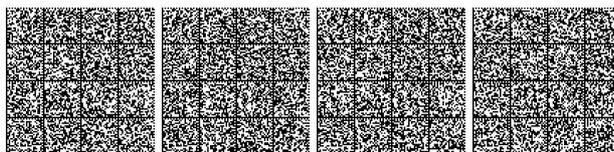
Codice Pratica n. C1A/2011/1530, Procedura n. SE/H/0770/01-02-03/IA/05. Var. tipo IA n. A.4: Modifica dell'indirizzo di Farmhispania S.A.

Codice Pratica n. C1A/2011/1529, Procedura n. SE/H/0770/01-02-03/IA/06. Var. tipo IA n. B.II.e.7: Cambio nome fornitore del foglio di alluminio (da Alcan Packaging Singen GmbH a Amcor Flexibles Singen GmbH).

Codice Pratica n. C1A/2011/1528, Procedura n. SE/H/0770/01-02-03/IA/07/G. Var. Grouping: N. 2 Var. tipo IA n. B.III.1.a.2: Aggiorn. CEP TEVA per idroclorotiazide (R1-CEP 2004-149-Rev 00) e Aggiorn. CEP Cambrex Profarmaco per idroclorotiazide (R1-CEP 2004-307-Rev 00); Var. tipo IA n. B.I.b.1.b: Rafforzamento limiti specifiche del p.a. (Each unknown impurity 0.10%).

Specialità medicinale: OMEPRAZOLO MYLAN

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate, AIC N. 040760/M. Codice Pratica n. C1A/2011/1543, Procedura n. PL/H/0155/01-02/IA/02G. Var. Grouping: tipo IA n. B.III.1 2) e 3): Presentazione nuovo CEP relativo al rischio TSE per GELITA GROUP (R1-CEP 2003-172-Rev 00), ROUSSELOT SAS (R1-CEP 2000-027-Rev 01), ROUSSELOT SAS (R1-CEP 2000-029-Rev 02), PB GELATIN (R1-CEP 2002-110-Rev 00), GELCO S.A (R0-CEP 2006-086-Rev 00), PIONEER JELLICE INDIA PVT. LTD. (R0-CEP 2008-048-Rev 00), NITTA GELATIN



INDIA LTD. (R1-CEP 2000-344-Rev 02), STERLING BIOTECH LTD. (R1-CEP 2001-211-Rev 01), GELITA GROUP (R1-CEP 2000-050-Rev 01), NTP GELATINE PVT. LTD. (R1-CEP 2004-157-Rev 00).

Specialità medicinale: MICOFENOLATO MOFETILE
MYLAN GENERICS ITALIA

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate, - AIC N. 040401/M. Codice Pratica n. C1A/2011/1411, Procedura n. UK/H/4274/01/IA/01/G. Var. Grouping: Var. tipo IA n. B.II.b.2 a) & b): Aggiunta di Food & Drug Analytical Services Ltd. come sito CQ.

Specialità medicinale: ENALAPRIL MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate, AIC N. 036488/M. Codice Pratica n. C1B/2011/51, Procedura n. UK/H/0600/02,04/IB/24. Var. tipo IB n. B.II.d.2 d): Sostituz. di un metodo HPLC per la quantificazione delle sost. correlate nel prod. finito.

Specialità medicinale: SERTRALINA MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate, AIC N. 036771/M. Codice Pratica n. C1A/2011/1642, Procedura n. IT/H/0210/01-02/IA/03. Var. tipo IA in n. B.III.1 a)1: Presentazione di un CEP per il produttore autorizzato Matrix Laboratories Limited - India (R0-CEP 2008-304-Rev 00).

Specialità medicinale: MOMETASONE MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate, AIC N. 039237/M. Codice Pratica n. C1A/2011/1531, Procedura n. DE/H/1199/01/IA/05. Var. tipo IA n. B.III.1 a)2: Presentazione di un CEP per il p.a. Mometasone furoato del produttore autorizzato Sterling S.r.l. (R0-CEP 2006-301-Rev 03).

Specialità medicinale: LERCANIDIPINA MYLAN ITALIA

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate, AIC N. 039264/M. Codice Pratica n. C1B/2011/1510, Procedura n. DK/H/1492/01-02/IB/14/G. Var. Grouping: tipo IB n. B.II.b.1 e) + tipo IA n. B.II.b.2 a): Aggiunta Balkanpharmadupnitsa AD - Bulgaria, come sito produttivo del bulk di prod. finito e responsabile del controllo dei lotti + tipo IA n. B.II.b.3 a): Mod. processo produttivo del prod. finito + tipo IB n. B.II.b.4 a): Mod. dimens. lotto di prod. finito + tipo IA n. B.II.d.2 a): Mod. procedura di prova per il prodotto finito.

Specialità medicinale: ROPINIROLO MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate, AIC N. 038427/M. Codice Pratica n. C1A/2011/1429, Procedura n. DE/H/0957/01-05/IA/19. Var. tipo IA n. A.7: Elimin. di alcuni siti: Confezionamento: Merck Farma y Quimica S.L. MPF BV (NL), Pharma Pack International BV (NL), Tjoa Pack Boskoop BV (NL), Tjoa Pack BV (NL), Inpac AB (DK, FI, NO, SE), Orifice Medical AB (DK, FI, NO, SE), Pharma Pack Kft (SI, SK).

Controllo qualità: Merck Farma y Quimica S.L., Biochem, Mylan S.A.S, Meyzieu (FR). Rilascio lotti: Merck Farma y Quimica S.L., Mylan S.A.S, Lyon (FR), Mylan S.A.S, Meyzieu (FR), Merck KgaA (AT), Mylan BV (NL).

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

T11ADD12453 (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: Bacampicillina Mylan Generics

Confezioni e numeri A.I.C.: "1,2 g 12 cpr riv con film", A.I.C. n. 034297034. Codice Pratica n. N1A/2011/1771, Grouping Variation: N 3 var Tipo IA n. B.III.1 a)2: Presentazione di un Certificato d'Idoneità della Farmacopea Europea aggiornato relativo al princ. att. Bacampicillina cloridrato del produttore autorizzato FRESINIUS KABI Anti-Infectives S.r.l. (da R0-CEP 2004-188-Rev 01 a R1-CEP 2004-188-Rev 01) + Var tipo IA n. A7 soppressione del sito di fabbricazione per il princ. att. KYONGBO PHARMACEUTICAL CO LTD.

Specialità medicinale: Citalopram Mylan Generics Italia

Confezioni e numeri A.I.C.: "40 mg/ml gocce orali, soluzione" - flacone da 15 ml, AIC n. 036657017. Codice Pratica n. N1A/2011/1501, Var tipo IA n. A.4: Modifica del nome di un fornitore di princ. att. autorizzato (da Poli Industria Chimica S.p.a. a Prime European Therapeutics S.p.a. - Euticals S.p.A.)

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

Un procuratore
Rossella Benedici

T11ADD12458 (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.

Codice Pratica: N1B/20111/946 e N1B/2011/417

Specialità Medicinale Diazepam Mylan Generics

Confezioni: 5 mg/ml gocce orali, soluzione flacone da 20 ml, AIC n. 036204016

Titolare AIC: Mylan S.p.A.

Tipologia variazione: C.I.3.a IB foressen

Tipo di Modifica Modifica stampati.

Modifica Apportata: Modifica stampati per aggiornamento delle Indicazioni terapeutiche in seguito al Comunicato AIFA del 8/04/2011 e modifica degli stampati (Modo di impiego del flacone contagocce) per adeguamento alla nota AIFA del 28/02/2011.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1,4.2 e 6.65 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette).

I lotti già prodotti non possono essere più dispensati al pubblico a decorrere dal 6 Gennaio 2011.

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

Un procuratore
Rossella Benedici

T11ADD12454 (A pagamento).

EG. S.P.A

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

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano.
Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n.274

Titolare: EG. S.p.A

Specialità Medicinale: MIRTAZAPINA EG

1) Numeri A.I.C. e Confezioni : 036555 - Solo per dosaggi da 15 mg e 30 mg.

Codice pratica: C1A/2011/1007 - Proc. europea n°FI/H/0291/001-002/IA/023.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA n. B.II.d.2.a: modifica minore di una procedura di prova approvata: divisibilità;

2) Numeri A.I.C. e Confezioni : 036555 - In tutte le confezioni.

Codice pratica: C1A/2011/1009 - Proc. europea n° FI/H/0291/001-003/IA/024.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA n° B.II.d.1.d - Eliminazione di un parametro di specifica non significativo: resistenza alla rottura.

Specialità Medicinale: QUETIAPINA EG

Numeri A.I.C. e Confezioni : 040388 - In tutte le confezioni.

1) Codice pratica: C1A/2011/1154 - Proc. Eur. n° DK/H/1627/001-005/IA/010.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA in n° B.II.b.1.a - Confezionamento secondario anche presso S.C.F. S.n.c.

2) Codice pratica: C1A/2011/1523 - Proc. Eur. n° DK/H/1627/001-005/IA/011.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA n.A.7 - Eliminazione sito di produzione del prod.finito: Nycomed Pharma Sp. z o.o.

Specialità Medicinale: OMEPRAZOLO EUROGENERICI

Numeri A.I.C. e Confezioni : 038965 - In tutte le confezioni.

Codice pratica: C1A/2011/1177 - Proc. Eur. n° NL/H/1422/001-003/IA/006.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA in n° B.II.b.1.a - Controllo e rilascio lotti anche presso STADA Arzneimittel AG.

Specialità Medicinale: MELOXICAM EG

Numeri A.I.C. e Confezioni : 037077 - In tutte le confezioni.

Codice pratica: C1A/2011/1204 - Proc. Eur. n° DK/H/0605/001-002/IA/044.

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

Specialità Medicinale: MOXONIDINA EG

Numeri A.I.C. e Confezioni : 036677 - In tutte le confezioni.

Codice pratica: C1A/2011/0849- Proc. Eur. n° NL/H/0406/001-003/IA/030.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA n° B.II.d.2.a - Modifica minore di procedura prova autorizzata: Metodo HPLC.

Specialità Medicinale: FLUOXETINA EG

Numeri A.I.C. e Confezioni : 034207 - In tutte le confezioni.

Codice pratica: C1A/2011/1491 - Proc. Eur. n° AT/H/0101/IA/033/G.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA n° A.7 - Eliminazione sito produzione p.f.: Doppel F.ci Srl sede di Piacenza; Tipo IA n° B.II.b.1.a - Confezionamento secondario anche presso S.C.F. Snc.

Specialità Medicinale: NAVEEN

Numeri A.I.C. e Confezioni : 039879 - In tutte le confezioni.



Codice pratica: C1A/2011/1525- Proc. Eur. n° DE/H/2374/001/IA/002.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario anche presso S.C.F. Snc.

Specialità Medicinale: TRAMADOLO EG

Numeri A.I.C. e Confezioni : 035847 - In tutte le confezioni.

Codice pratica: C1B/2011/1695 - Proc. Eur. n° DE/H/0282/001-002/IB/022.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IB n° B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore autorizzato Sun Pharm. Ltd: da R0-CEP 202-232-Rev 01 a R1-CEP 202-232-Rev 02.

Specialità Medicinale: BISOPROLOLO EG

Numeri A.I.C. e Confezioni : 037130 - In tutte le confezioni.

Codice pratica: C1A/2011/1560 - Proc. Eur. n° NL/H/0446/IA/014/G.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA in n° B.III.1.a.1 - Presentazione nuovo CEP da produttore autorizzato Corden Pharmachem: da DMF a CEP n° R0-CEP 2008-143-Rev 01; Tipo IA in n° B.III.1.a.1 - Presentazione nuovo CEP da produttore autorizzato Moehs Iberica S.L.: da DMF a CEP n° R0-CEP 2009-044-Rev 02; Tipo IA in n° B.III.2.a.1 - Aggiornamento specifiche principi att. per adeguamento Ph. Eur.

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

T11ADD12455 (A pagamento).

EG. S.P.A

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

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

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

Titolare: EG. S.p.A

Specialità Medicinale: DILTIAZEM EG

Numeri A.I.C. e Conf.: 032808014-"120 mg capsule rigide a ril. modificato", 28 cps; 032808026-"180 mg capsule rigide a ril. modificato", 28 cps.

Codice pratica: N1A/2011/963

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA n. B.III.1.a.2: Aggiornamento CEP del prod. autorizzato Zambon Group Spa: da R0-CEP 1998-036 Rev00 a R0-CEP 1998-036 Rev01; Tipo IA n. B.III.1.a.2: Aggiornamento CEP del prod. autorizzato Zambon Group Spa: da R0-CEP 1998-036 Rev01 a R1-CEP 1998-036 Rev00; Tipo IA n. B.III.1.a.2: Aggiornamento CEP del prod. autorizzato Zambon Group Spa: da R1-CEP 1998-036 Rev00 a R1-CEP 1998-036 Rev01; Tipo IA n. B.III.1.a.2: Aggiornamento CEP del prod. autorizzato Zambon Group Spa: da R1-CEP 1998-036 Rev01 a R1-CEP 1998-036 Rev02; Tipo IA n. B.III.1.a.2: Aggiornamento CEP del prod. autorizzato Zambon Group Spa: da R1-CEP 1998-036 Rev02 a R1-CEP 1998-036 Rev03; Tipo IA n. B.III.1.a.2: Aggiornamento CEP del prod. autorizzato Zambon Group Spa: da R1-CEP 1998-036 Rev03 a R1-CEP 1998-036 Rev04.

Specialità Medicinale: CALCIO CARBONATO EG

Numeri A.I.C. e Conf.: 033871017 - "1 g Compresse efferescenti", 30 cpr.

Codice pratica: N1A/2011/968

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA n° B.II.b.4.a - Modifica dimensione lotti p.f.: da 50.000 cpr a 75.000 cpr.

Specialità Medicinale: ALPRAZOLAM EUROGENERICI

Numeri A.I.C. e Conf.: 035427 - In tutte le confezioni.

Codice pratica: N1A/2011/969

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA in n° B.III.1.a.1: Presentazione nuovo CEP da prod. autorizzato Fermion OY: da DMF a CEP n° R0-CEP 2007-365 Rev 00; Tipo IA n° B.III.1.a.2: Aggiornamento CEP da prod. autorizzato Fermion OY: da CEP n° R0-CEP 2007-365 Rev 00 a CEP n° R0-CEP 2007-365 Rev 01

Specialità Medicinale: ATENOLOLO EG

Numeri A.I.C. e Conf.: 029776 - In tutte le confezioni.

Codice pratica: N1A/2011/1035

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IA n° B.II.b.4.a - Aggiunta dimensione lotti p.f. per Doppel Rozzano: 2.000.000 cpr.

Specialità Medicinale: NAPROSSENE EG

Numeri A.I.C. e Conf.: 033294 - "500 mg compresse", 30 cpr.

Codice pratica: N1B/2011/93

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IB n° B.II.d.1.c - Aggiunta parametro specifica per questioni qualità: Impurezze; Tipo IB n° B.II.d.1.c - Aggiunta parametro specifica per questioni qualità: Contaminazione microbiologica; Tipo IB n° B.II.d.1.c - Aggiunta parametro specifica per questioni qualità: Dissoluzione; Tipo IB n° B.II.d.1.c - Aggiunta parametro specifica per questioni qualità: Impurezza G; Tipo IB n° B.II.d.1.c - Aggiunta parametro specifica per questioni qualità: Uniformità delle unità di dosaggio;



Tipo IA n° B.III.2.c - Modifica specifica per adeguamento alla Ph. Eur: Uniformità di massa; Tipo IA n° B.III.2.c - Modifica specifica per adeguamento alla Ph. Eur: Disaggregazione.

Specialità Medicinale: ACICLOVIR EG

Numeri A.I.C. e Conf.: 032307 - In tutte le confezioni.

Codice pratica: N1A/2011/966

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE 1234/2008: Tipo IA n. B.III.1.a.2: Aggiornamento CEP del prod. autorizzato Fidia F.ci Spa: da R1-CEP 2003-041 Rev 01 a R1-CEP 2003-041-Rev 02

Specialità Medicinale: GENTAMICINA EG

Numeri A.I.C. e Conf.: 036157 - "0,1% Crema", tubo da 30 g.

Codice pratica: N1A/2011/1239

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE 1234/2008: Tipo IA n° B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del prod. autorizzato Fujian Fukang Pharm. Co., Ltd: da R1-CEP 1998-155 Rev 02 a R1-CEP 1998-155 Rev 03; Tipo IA n° B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del prod. autorizzato Fujian Fukang Pharm. Co., Ltd: da R1-CEP 1998-155 Rev 03 a R1-CEP 1998-155 Rev 04; Tipo IA n° B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del prod. autorizzato Fujian Fukang Pharm. Co., Ltd: da R1-CEP 1998-155 Rev 04 a R1-CEP 1998-155 Rev 05; Tipo IA n° B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del prod. autorizzato Fujian Fukang Pharm. Co., Ltd: da R1-CEP 1998-155 Rev 04 a R1-CEP 1998-155 Rev 05;

Specialità Medicinale: GENTAMICINA e BETAMETA-
SONE EG

Numeri A.I.C. e Conf.: 036536 - "0,1% + 0,1% Crema", tubo da 30 g.

Codice pratica: N1A/2011/1243

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE 1234/2008: Tipo IA n° B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del prod. autorizzato Fujian Fukang Pharm. Co., Ltd: da R1-CEP 1998-155 Rev 02 a R1-CEP 1998-155 Rev 03; Tipo IA n° B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del prod. autorizzato Fujian Fukang Pharm. Co., Ltd: da R1-CEP 1998-155 Rev 03 a R1-CEP 1998-155 Rev 04; Tipo IA n° B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del prod. autorizzato Fujian Fukang Pharm. Co., Ltd: da R1-CEP 1998-155 Rev 04 a R1-CEP 1998-155 Rev 05; Tipo IA n° B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del prod. autorizzato Fujian Fukang Pharm. Co., Ltd: da R1-CEP 1998-155 Rev 04 a R1-CEP 1998-155 Rev 05;

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

T11ADD12456 (A pagamento).

ISTITUTO CHIMICO INTERNAZIONALE DR. GIUSEPPE RENDE S.R.L.

Sede Roma, via Salaria n. 1240
Codice Fiscale e/o Partita IVA:
n. 00399680586 / n. 00880641006

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

Titolare A.I.C.: Istituto Chimico Internazionale Dr. Giuseppe Rende S.r.l. - via Salaria n. 1240 - 00138 Roma.

Medicinale: CIPERUS (A.I.C. n. 037913).

Confezioni:

CIPERUS «250 mg compresse» rivestite con film 10 cpr - A.I.C. n. 037913011;

CIPERUS «500 mg compresse» rivestite con film 6 cpr - A.I.C. n. 037913023;

CIPERUS «750 mg compresse» rivestite con film 12 cpr - A.I.C. n. 037913035.

Codice pratica: N1A/2011/1164. Tipo IA - Modifica B.III.1 Submission of a new or updated Ph. Eur. Certificate of Suitability: for an active substance a) European Pharmacopoeial Certificate of Suitability to the relevant Ph. Eur. Monograph. 2. Updated certificate from an already approved manufacturer (Aarti Drugs Limited - Certificate of Suitability n. R0-CEP 2005-119-Rev. 01).

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

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

L'amministratore unico
Giorgio Rende

TS11ADD12324 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale CEDAX - Estratto Comunicazione notificata regolare UVA - Codice pratica N1B/2011/631.

Titolare AIC: MSD Italia S.r.l. Via Vitorchiano, 151 - 00189 Roma

Medicinale: CEDAX

Confezioni e numeri di A.I.C.:

"200 milligrammi capsule rigide", 6 capsule rigide - AIC 027849064;

"200 milligrammi capsule rigide", 12 capsule rigide - AIC 027849165;

"200 milligrammi granulato per sospensione orale", 6 bustine - AIC 027849088;

"200 milligrammi granulato per sospensione orale", 12 bustine - AIC 027849177;

"400 milligrammi capsule rigide", 4 capsule rigide - AIC 027849076;

"400 milligrammi capsule rigide", 6 capsule rigide - AIC 027849140;



“400 milligrammi granulato per sospensione orale”, 4 bustine - AIC 027849090;

“400 milligrammi granulato per sospensione orale”, 6 bustine - AIC 027849153;

“36 milligrammi/ml granulato per sospensione orale”, 1 flacone - AIC 027849102.

Variazione AIC: Tipo IB C.I.3.a - Aggiornamento del testo del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto in accordo al Core Safety Profile a conclusione della procedura PSUR Work Sharing relativo al principio attivo cefitibuten. Il foglio illustrativo viene aggiornato di conseguenza.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8 e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 180° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana. Trascorso il suddetto termine non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modifiche autorizzate.

L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione.

Un procuratore
dott.ssa Patrizia Villa

T11ADD12461 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

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

Titolare: N.V Organon, Kloosterstraat 6, 5349 AB, Oss, Olanda

Rappresentante in Italia: MSD Italia S.r.l. Via Vitorchiano, 151- 00189 Roma

Specialità medicinali:

GRACIAL

1 blister da 22 compresse AIC 032338016

3 blister da 22 compresse AIC 032338028

6 blister da 22 compresse AIC 032338030

MERCILON

1 blister da 21 compresse AIC 027233016

3 blister da 21 compresse AIC 027233028

6 blister da 21 compresse AIC 027233030

PRACTIL

1 blister da 21 compresse AIC 025253016

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

Codice Pratica N1A/2011/923

Grouping Variations:

- variazione tipo IA B.III.1 a) 2: Presentazione del nuovo Certificato di Conformità Europea R2-CEP 1995-022 Rev 04 rilasciato a N.V Organon - Oss -NL, fornitore del principio attivo Etinilestradiolo.

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 Patrizia Villa

T11ADD12462 (A pagamento).

ALFA WASSERMANN S.P.A.

Sede sociale: Alanno (PE) - Via Enrico Fermi n. 1

Codice Fiscale e/o Partita IVA:

c.f. 00556960375 - p.i. 01189820689

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano - Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo n. 219/2006 e s.m.i., della Determinazione 18 dicembre 2009 e del Regolamento 1234/2008/CE.

Titolare: ALFA WASSERMANN S.p.A.

Specialità medicinale: PATROL 37,5 mg + 325 mg compresse rivestite con film

Confezioni e numeri di A.I.C.: 10 compresse - AIC n. 036996015, 16 compresse - AIC n. 036996027, 20 compresse - AIC n. 036996039, 30 compresse - AIC n. 036996041, 60 compresse - AIC n. 036996054

Codice pratica: N1A/2011/1308 - Variazione Tipo IA-B. II.e.1.a) 1: Modifica dell'imballaggio primario del prodotto finito - composizione qualitativa e quantitativa - forme farmaceutiche solide. Da: Blister Alluminio - PVC, a: Blister carta/PET/Alluminio - PVC.

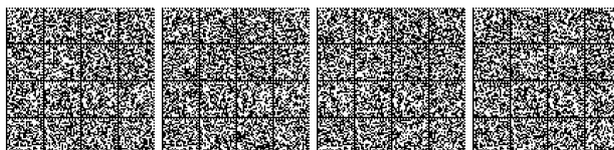
Codice pratica: N1B/2011/1151 - Variazione Tipo IB - B.II.d.2.d): Modifica della procedura di prova del prodotto finito - altre modifiche di una procedura di prova (compresa la sostituzione o l'aggiunta). Aggiunta del metodo UPLC per identificazione, dosaggio e test di dissoluzione di paracetamolo e tramadolo cloridrato.

Codice pratica: N1B/2011/1153 - Variazione Tipo IB unforesen- B.II.d.1.z). Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito - altre variazioni. Modifica della frequenza dei test microbiologici.

Specialità medicinale: KOLIBRI 37,5 mg + 325 mg compresse rivestite con film

Confezioni e numeri di A.I.C.: 10 compresse - AIC n. 036993018, 16 compresse - AIC n. 036993020, 20 compresse - AIC n. 036993032, 30 compresse - AIC n. 036993044, 60 compresse - AIC n. 036993057

Codice pratica: N1A/2011/1307 - Variazione Tipo IA-B. II.e.1.a) 1: Modifica dell'imballaggio primario del prodotto finito - composizione qualitativa e quantitativa - forme farmaceutiche solide. Da: Blister Alluminio - PVC, a: Blister carta/PET/Alluminio - PVC.



Codice pratica: N1B/2011/1150 - Variazione Tipo IB - B.II.d.2.d): Modifica della procedura di prova del prodotto finito - altre modifiche di una procedura di prova (compresa la sostituzione o l'aggiunta). Aggiunta del metodo UPLC per identificazione, dosaggio e test di dissoluzione di paracetamolo e tramadolo cloridrato.

Codice pratica: N1B/2011/1152 - Variazione Tipo IB unforeseen- B.II.d.1.z). Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito - altre variazioni. Modifica della frequenza dei test microbiologici.

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

Un procuratore
dott.ssa Antonietta Gisella Pazardjiklian

T11ADD12447 (A pagamento).

BAYER SPA

*Estratto comunicazione notifica regolare UVA
del 25 agosto 2011 protocollo AIFA/V&A/P/86591*

Specialità medicinale: FLECTOR (A.I.C. n. 027757) 1% gel tubo 50 g.

Confezione: 027757020 (Autorizzata).

Titolare AIC: Bayer S.p.a.

N° e Tipologia variazione:

C.I.3.a

IB forseen

Codice Pratica: n. N1B/2011/447.

Tipo di modifica: Modifica stampati.

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati in ottemperanza a quanto richiesto dall'Ufficio di Farmacovigilanza dell'AIFA il 25702/2011 a seguito della conclusione della procedura europea, ai sensi dell'art. 45 Regolamento pediatrico.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, e 4.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 180° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS11ADD12395 (A pagamento).

BAYER SPA

*Estratto comunicazione notifica regolare UVA
del 25 agosto 2011 protocollo AIFA/V&A/P/86597*

Specialità medicinale: FLECTOR (A.I.C. n. 027757) 180 mg cerotto medicato.

Confezioni: 027757044, 027757069, 027757032.

Titolare AIC: Bayer S.p.a.

N° e Tipologia variazione:

C.I.3.a

IB forseen

Codice Pratica: n. N1B/2011/446.

Tipo di modifica: Modifica stampati.

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati in ottemperanza a quanto richiesto dall'Ufficio di Farmacovigilanza dell'AIFA il 25702/2011 a seguito della conclusione della procedura europea, ai sensi dell'art. 45 del Regolamento pediatrico.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, e 4.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 180° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS11ADD12396 (A pagamento).

BAYER SPA

*Estratto comunicazione notifica regolare UVA
del 25 agosto 2011 protocollo AIFA/V&A/P/86587*

Specialità medicinale: FLECTOR DOLORE (A.I.C.: 028617).

Confezione e numero di A.I.C.:

25 mg granulato per soluzione orale, 10 bustine - A.I.C. n. 028617037.

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

N. Tipologia variazione:

C.I.3.a

IB forseen

Codice pratica: n. N1B/2011/449.



Tipo di modifica: modifica stampati.

Modifica apportata: aggiornamento degli stampati in ottemperanza a quanto richiesto dall'Ufficio di farmacovigilanza dell'AIFA il 25702/2011 a seguito della conclusione della procedura work sharing degli PSUR di diclofenac.

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

I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 180° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS11ADD12397 (A pagamento).

BAYER SPA

Estratto comunicazione notifica regolare UVA del 25 agosto 2011 protocollo AIFA/V&A/P/86590

Specialità medicinale: BAIFENAC (A.I.C.: 036058).

Confezione e numero di A.I.C.:

50 mg granulato, 20 bustine - A.I.C. n. 036058016.

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

N. Tipologia variazione:

C.I.3.a

IB forseen

Codice pratica: n. N1B/2011/448.

Tipo di modifica: modifica stampati.

Modifica apportata: aggiornamento degli stampati in ottemperanza a quanto richiesto dall'Ufficio di farmacovigilanza dell'AIFA il 25702/2011 a seguito della conclusione della procedura work sharing degli PSUR di diclofenac.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'A.I.C.

I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 180° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS11ADD12398 (A pagamento).

SO.SE.PHARM S.R.L.

Sede Legale: Via dei Castelli Romani, 22 –
00040 Pomezia (Roma)

Codice Fiscale e/o Partita IVA:

C.F. 01163980681 - P. IVA: 04775221007

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale

PULMIST "Ad Nebul 15 monod 2 mg/2ml"- AIC n. 033339033, Classe S.S.N.:A prezzo al pubblico: euro 17,40.

PULMIST "Bb Nebul 15 monod 1 mg/2ml"- AIC n. 033339045, Classe S.S.N.:A prezzo al pubblico: euro 12,51.

PLAUDIT "Ad Sol Nebul 15 f 2ml"- AIC n.035063027, Classe S.S.N.:A prezzo al pubblico: euro 17,40.

PLAUDIT "Bb Sol Nebul 15 f 2ml"- AIC n.035063039, Classe S.S.N.:A prezzo al pubblico: euro 12,51.

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni di cui alle Determinazioni AIFA 03.07.2006 e 27.09.2006, entreranno in vigore il giorno stesso della pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

T11ADD12459 (A pagamento).

LAMPUGNANI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede Legale: Via Gramsci 4-20014 Nerviano (MI)

C.F. 00738630151

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

Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274.

TITOLARE:LAMPUGNANI FARMACEUTICI SpA

Medicinale:LAMPOFLEX 1% schiuma cutanea

Confezione: contenitore sotto pressione da 50 g - AIC 025824095 - Codice Pratica N1A/2011/1698 - Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008:



Variazione A.5 b)-Tipo IA - Modifica della ragione sociale del laboratorio di controllo del prod.finito da: Biolab SpA a: Eurofins Biolab Srl

Medicinale: MUCOLASE 1,5 g granulato

Confezione: 20 bustine da 8 g - AIC 024992051

Codice Pratica N1A/2011/1699 - Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008:

Variazione A.5 a) Modifica del nome del fabbricante responsabile del rilascio dei lotti da: Fine Foods NTM SpA a: Fine Foods & Pharmaceuticals NTM SpA.

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 pubblicazione in *G.U.*

Lampugnani Farmaceutici S.p.a.
L'amministratore unico
dott. Franco Bertacco

T11ADD12457 (A pagamento).

ZAMBON ITALIA S.R.L.

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

Avviso di rettifica

Nell'avviso n. T11ADD12150 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* parte II n. 100 del 30 agosto 2011 è da ritenersi annullata la sola parte relativa alla Procedura ES/H/0133/002/IB/009 Pratica n. C1B/2011/1623.

Un procuratore
dott. Ivan Lunghi

T11ADD12415 (A pagamento).

ZAMBON ITALIA S.R.L.

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

Avviso di rettifica

Nell'avviso n. T11ADD12148 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* parte II n. 100 del 30 agosto 2011 è da ritenersi annullata la sola parte relativa alla Procedura ES/H/0125/002/IB/009 Pratica n. C1B/2011/1624.

Un procuratore
dott. Ivan Lunghi

T11ADD12416 (A pagamento).

VALUTAZIONE IMPATTO AMBIENTALE

COMUNE DI BITRITTO (BA)

Avviso dell'avvio della procedura di Valutazione Ambientale Strategica ai sensi dell'art. 14, comma 1, del D.lgs n° 152/2006.

Oggetto della VAS: Piano Particolareggiato dei Servizi in attuazione del PRGC di Bitritto, predisposto d'ufficio, adottato con deliberazione del Consiglio Comunale n° 17 del 26 luglio 2011.

Proponente: Comune di Bitritto (BA). Autorità procedente: Comune di Bitritto (BA). Autorità competente: Regione Puglia, Assessorato alla Qualità dell'Ambiente, Ufficio VAS.

Il Piano, con l'allegato Rapporto Ambientale e la Sintesi non tecnica è a disposizione di chiunque per la consultazione: - c/o il Servizio Tecnico Urbanistica del Comune di Bitritto (BA) via Bonghi n° 3; - su www.comune.bitritto.ba.it; - C/o l'Autorità competente, sede in Via delle Magnolie 6/8, 70026 Modugno Z.I. (BA)

Dalla Residenza Municipale, li 30 agosto 2011

Il responsabile del servizio urbanistica
dott. ing. Alberto De Nucci

T11ADE12357 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI NOTARILI RIUNITI DI AVELLINO E SANT'ANGELO DEI LOMBARDI

Avviso di cessazione di notaio

Si porta a conoscenza che con decreto del direttore generale del Ministero della Giustizia, Dipartimento per gli Affari di Giustizia, del 26 luglio 2011, la dott.ssa Caterina Trani, nata a Salerno l'11 aprile 1941, notaio in Baiano (D. N. Avellino), è dispensata, per rinuncia, dall'esercizio della funzione notarile. La cessazione del notaio dall'esercizio delle sue funzioni avrà effetto dal giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Per l'ulteriore corso, si prega di comunicare allo scrivente, gli estremi della *Gazzetta Ufficiale* contenente il presente avviso.

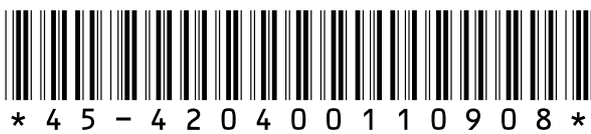
Avellino, 31 agosto 2011

Il presidente del consiglio notarile
dott. not. Francesco Pastore

TC11ADN12325 (Gratuito).

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





€ 3,00

