

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 28 giugno 2012

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

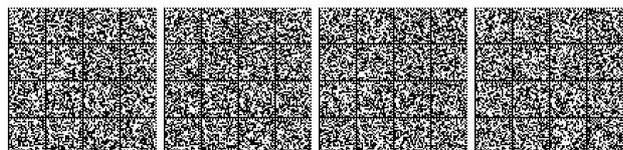
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 1027 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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

SOMMARIO

ANNUNZI COMMERCIALI	ANNUNZI GIUDIZIARI
Convocazioni di assemblea	Notifiche per pubblici proclami
BANCA TERRE SICANE Banca di Credito Cooperativo società cooperativa per azioni a r.l. Convocazione di assemblea (TC12AAA10487) Pag. 2	TRIBUNALE CIVILE DI PADOVA Atto di citazione per l'integrazione del contraddittorio (T12ABA10390) Pag. 3
C.E.U. CENTRO ESPOSIZIONI UCIMU S.P.A. Convocazione di assemblea (T12AAA10452) Pag. 1	TRIBUNALE DI BASSANO DEL GRAPPA Atto di citazione (T12ABA10425) Pag. 4
MILAN MALL N. 1 Convocazione di assemblea (T12AAA10405) Pag. 1	TRIBUNALE DI BRINDISI Sezione distaccata di Francavilla Fontana Estratto Sommario delle Notificazioni per l'Inserzione in Gazzetta Ufficiale ai sensi dell'art. 2890 comma 4 c.c., ex Giornale degli Annunci Giudiziari (T12ABA10374) Pag. 3
S.E.N. S.P.A. Convocazione di assemblea (T12AAA10467) Pag. 1	TRIBUNALE DI CALTANISSETTA Notifica per pubblici proclami (TC12ABA10293) Pag. 8
SOCIETA' COOPERATIVA FRA I PESCATORI DI SCIACCA Convocazione assemblea ordinaria soci (TC12AA10295) Pag. 2	TRIBUNALE DI CROTONE Sezione Distaccata di Strongoli U.N.E.P. Notificazione per pubblici proclami (T12ABA10406) Pag. 4
SOCIETÀ GENERALE DI MUTUO SOCCORSO BASIS ASSISTANCE Convocazione assemblea ordinaria e straordinaria della "Società Generale di Mutuo Soccorso Basis Assistance" con sede in Roma (T12AAA10404) Pag. 1	TRIBUNALE DI FERRARA Estratto per notifica ex art. 150 c.p.c. (TC12AA10285) Pag. 6
	TRIBUNALE DI MATERA Atto di citazione (T12ABA10472) Pag. 5



TRIBUNALE DI NOVARA Sezione Distaccata di Borgomanero

Atto di citazione (T12ABA10445) Pag. 5

TRIBUNALE DI PADOVA Sezione distaccata di Este

Estratto atto citazione per usucapione con preventiva convocazione avanti alla C.C.I.A.A. di Padova ex D.Lgs 28/2010. (T12ABA10371) Pag. 2

TRIBUNALE DI TRANI Sezione di Canosa

Notifica per pubblici proclami (TC12ABA10283) Pag. 5

TRIBUNALE DI VELLETRI

Estratto di domanda di affrancazione (TC12A-BA10341) Pag. 8

Ammortamenti

TRIBUNALE DI CATANZARO

Ammortamento libretto al portatore (T12ABC10444) Pag. 9

TRIBUNALE DI IVREA

Ammortamento libretto di risparmio (T12ABC10470) Pag. 9

TRIBUNALE DI MANTOVA

Ammortamento di titolo al portatore (T12ABC10459) Pag. 9

TRIBUNALE DI PADOVA

Ammortamento libretto di deposito al portatore (T12ABC10427) Pag. 8

TRIBUNALE DI PADOVA

Ammortamento di libretto di deposito (T12ABC10426) Pag. 8

TRIBUNALE DI TREVISO Sez. Distaccata di Castel-
franco Veneto

Ammortamento cambiali (T12ABC10441) Pag. 8

TRIBUNALE DI VENEZIA

Ammortamento cambiario (T12ABC10475) Pag. 9

TRIBUNALE DI PADOVA

Ammortamento libretto di risparmio (T12ABC10443) Pag. 8

Eredità

TRIBUNALE DI PIACENZA

Eredità giacente di Rosario Costa (TC12ABH10303) Pag. 9

TRIBUNALE DI PISTOIA

Avviso di rettifica eredità giacente (T12ABH10414) Pag. 9

ALTRI ANNUNZI

Espropri

IL SINDACO DEL COMUNE DI MESSINA COM-
MISSARIO DELEGATO EX O.P.C.M. N. 3721
DEL 19.12.2008

*Progetto relativo ai lavori di costruzione della
piattaforma logistica intermodale Tremestieri con an-
nesso scalo portuale del comune di Messina (TC12A-
DC10373)* Pag. 10

Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici

ACTAVIS GROUP PTC EHF

*Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione
in commercio di medicinali per uso umano. Modifi-
ca apportata ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007,
n.274. (T12ADD10458)* Pag. 22

ACTAVIS GROUP PTC EHF

*Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione
in commercio di medicinali per uso umano. Modifi-
ca apportata ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007,
n.274. (T12ADD10456)* Pag. 22

ACTAVIS GROUP PTC EHF

*Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione
in commercio di medicinali per uso umano. Modifi-
ca apportata ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007,
n.274. (T12ADD10461)* Pag. 23

ALMIRALL S.P.A.

*Estratto comunicazione notifica regolare uva per
la pubblicazione in gazzetta ufficiale della Repubblica
italiana. (T12ADD10434)* Pag. 19

ALMIRALL S.P.A.

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im-
missione in commercio di specialità medicinali per uso
umano. (T12ADD10429)* Pag. 18

ALMUS S.R.L.

*Riduzione prezzo al pubblico di specialità medica-
li per uso umano (T12ADD10471)* Pag. 26

ALMUS S.R.L.

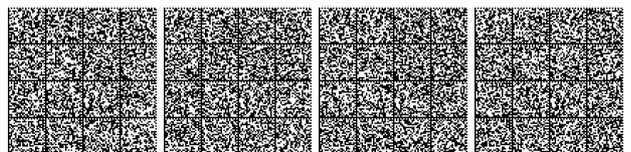
*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im-
missione in commercio di specialità medicinali per uso
umano (Modifiche apportate ai sensi del decreto legi-
slativo 29 dicembre 2007, n. 274). (T12ADD10476)* Pag. 27

B. BRAUN MILANO S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-
missione in commercio di specialità medicinale per uso
umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 274/2007
(T12ADD10460)* Pag. 23



BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. (Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008). (T12ADD10386).</i>	Pag. 32	DOC GENERICI S.R.L. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (T12ADD10479)</i>	Pag. 28
BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. (Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008). (T12ADD10387).</i>	Pag. 33	DOC GENERICI S.R.L. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (T12ADD10478)</i>	Pag. 28
BB FARMA S.R.L. <i>Variazioni di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela: aggiunta marketing authorisation number (MAN) estero. (T12ADD10435)</i> ..	Pag. 19	DOC GENERICI S.R.L. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (T12ADD10481)</i>	Pag. 29
BB FARMA S.R.L. <i>Variazioni di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela: aggiunta officina di confezionamento secondario. (T12ADD10430)</i>	Pag. 18	DOC GENERICI S.R.L. <i>Riduzioni di prezzo al pubblico di specialità medicinali (T12ADD10339)</i>	Pag. 11
BIOETHICAL 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. (T12ADD10483)</i>	Pag. 30	DOROM S.R.L. <i>Avviso di annullamento (T12ADD10480)</i>	Pag. 29
CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. <i>"Modifica secondaria di un'AIC di medicinale per uso umano, apportata ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i." (TC12ADD10284)</i>	Pag. 31	EG S.P.A. <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 (T12ADD10466)</i>	Pag. 25
CIPROS S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'Autorizzazione all'Immissione in Commercio di specialità medicinale per uso umano, apportata ai sensi del decreto legislativo 219/2006 e s.m.i e del regolamento 1234/2008/CE. (T12ADD10469)</i>	Pag. 25	EG S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 12/06/2012 - Prot. N. 57548 (T12ADD10465)</i>	Pag. 24
CIPROS S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'Autorizzazione all'Immissione in Commercio di specialità medicinale per uso umano, apportata ai sensi del decreto legislativo 219/2006 e s.m.i e del regolamento 1234/2008/CE. (T12ADD10372)</i>	Pag. 11	EG S.P.A. <i>Pubblicazione del prezzo al pubblico di specialità medicinali cui è stata applicata una riduzione (T12ADD10408)</i>	Pag. 17
CRINOS S.P.A. <i>Pubblicazione del prezzo al pubblico di specialità medicinali cui è stata applicata una riduzione (T12ADD10463)</i>	Pag. 24	ELYTRA PHARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE. (T12ADD10380)</i>	Pag. 14
CRINOS S.P.A. <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 (T12ADD10464)</i>	Pag. 24	FG S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'Autorizzazione all'Immissione in Commercio di Specialità Medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008. (T12ADD10473)</i>	Pag. 26
DOC GENERICI 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 n. 274 del 29 dicembre 2007 e Determinazione AIFA del 18 dicembre 2009 e successive modifiche. (T12ADD10482)</i>	Pag. 29	FIDIA FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica di un'AIC di medicinale per uso umano apportata ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i. (T12ADD10401)</i>	Pag. 16
		GIULIANI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.L.vo 29 dicembre 2007, n 274 (T12ADD10340)</i>	Pag. 11



GLAXOSMITHKLINE S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.L.vo 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T12ADD10413).....</i>	Pag. 18	PFIZER ITALIA S.r.l. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T12ADD10455).....</i>	Pag. 21
HEXAL S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare V&A del 14/06/2012 - Prot. N. 57630 (T12ADD10462).....</i>	Pag. 23	PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T12ADD10449).....</i>	Pag. 20
L.MOLTENI & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETA' DI ESERCIZIO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano, apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T12ADD10453).....</i>	Pag. 21	PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T12ADD10454).....</i>	Pag. 21
MEDIOLANUM FARMACEUTICI S.P.A. <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 (T12ADD10485).....</i>	Pag. 30	PIERREL PHARMA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del d.lgs 29 dicembre 2007, n.274). (T12ADD10474).....</i>	Pag. 26
MEDIOLANUM FARMACEUTICI S.P.A. <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 (T12ADD10486).....</i>	Pag. 31	RANBAXY ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'Autorizzazione all'Immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007, n. 274. (T12ADD10447).....</i>	Pag. 20
MSD ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità per uso umano. (T12ADD10391).....</i>	Pag. 14	RATIOPHARM GMBH <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (T12ADD10375).....</i>	Pag. 11
MSD ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità per uso umano. (T12ADD10392).....</i>	Pag. 14	RATIOPHARM ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (T12ADD10378).....</i>	Pag. 13
MSD ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità per uso umano. (T12ADD10393).....</i>	Pag. 15	RECORDATI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'AIC di medicinale per uso umano, apportata ai sensi del D. Leg.vo n. 219/2006 e s.m.i. (T12ADD10398).....</i>	Pag. 15
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. (T12ADD10377).....</i>	Pag. 12	RECORDATI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'AIC di medicinale per uso umano, apportata ai sensi del D. Leg.vo n. 219/2006 e s.m.i. (T12ADD10399).....</i>	Pag. 15
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. (T12ADD10379).....</i>	Pag. 14	S.F. GROUP S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 274/2007 (T12ADD10403).....</i>	Pag. 17
PANTAFARM S.R.L. <i>Pubblicazione del prezzo al pubblico in diminuzione di specialità medicinali (T12ADD10457).....</i>	Pag. 22	SERVIER ITALIA S.P.A. <i>Comunicazione Notifica regolare (T12ADD10402) ..</i>	Pag. 16



SO.SE.PHARM S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (T12ADD10400) Pag. 16

SOFAR SPA

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi D.Lgs. 274/07 (T12ADD10468) Pag. 25

TEVA ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (T12ADD10407) Pag. 17

TEVA ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (T12ADD10376) Pag. 12

THERABEL GIENNE 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. (T12ADD10409) Pag. 17

UNION HEALTH S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano (Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274). (T12ADD10440) Pag. 19

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Pubblicazione di riduzione del prezzo al pubblico delle confezioni del seguente medicinale: (T12ADD10484) Pag. 30

Concessioni di derivazione di acque pubbliche

AMMINISTRAZIONE PROVINCIALE DI RIETI
VI° settore

Domanda di concessione a derivare acqua pubblica dal fiume Velino in comune di Castel Sant'Angelo (TC12ADF10291) Pag. 34

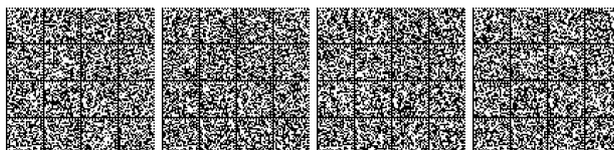
Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DI BRINDISI

Iscrizione a ruolo Errico Stefania di Rocco per la sede di Ostuni (TC12ADN10286) Pag. 34

CONSIGLIO NOTARILE DI CAGLIARI LANUSEI
ED ORISTANO

Avviso di dispensa dall'ufficio di notaio per limiti di età del dott. Roberto Putzolu residente in Cagliari (TC12ADN10289) Pag. 34





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

SOCIETÀ GENERALE DI MUTUO SOCCORSO BASIS ASSISTANCE

*Convocazione assemblea ordinaria e straordinaria della
"Società Generale di Mutuo Soccorso Basis Assi-
stance" con sede in Roma*

Ai Sig. Associati - Ai Sig. Sindaci

E' convocata, presso la sede legale di Roma per il giorno 27 Luglio 2012 alle ore 19:30 l'Assemblea ordinaria e straordinaria della "SOCIETA' GENERALE DI MUTUO SOCCORSO BASIS ASSISTANCE" per discutere e deliberare sul seguente. Parte ordinaria ordine del giorno:

1. Approvazione del rendiconto patrimoniale economico finanziario esercizio 2011 e delle relative relazioni del Consiglio e dei Sindaci;
2. Approvazione regolamento e sussidi definitivi;
3. Varie ed eventuali.

Parte straordinaria ordine del giorno:

1. Modifiche dello statuto
 2. Varie ed eventuali
- Roma li, 15/06/2012

Il presidente
Massimiliano Alfieri

T12AAA10404 (A pagamento).

MILAN MALL N. 1

Convocazione di assemblea

Il Tribunale di Milano Sez. VIII Civile nelle persone dei giudici dott. Vincenzo Perozziello (rel.), dott. Marianna Galioto, dott. Enrico Consolandi, con decreto in data 11.06.2012, visto l'art. 2367 c.c. ha disposto la convocazione dell'assemblea dei soci della società Milan Mall n. 1, con sede in Milano, via Chiaravalle n. 9, presso lo studio dell'avv. Enrico Moscoloni, via Larga n. 31

Lunedì 23 Luglio 2012, ore 10,00 in prima convocazione
Martedì 24 Luglio 2012, ore 10,00 in seconda convocazione
sul seguente O.D.G.:

1. revoca dell'Amministratore Unico della società;
2. nomina di un Consiglio di Amministrazione e delibere conseguenti nominando l'avv. Enrico Moscoloni, con studio in Milano, via Larga n. 31, per la cura degli adempimenti di rituale convocazione e per la presidenza dei lavori.

avv.
Enrico Moscoloni

T12AAA10405 (A pagamento).

C.E.U. CENTRO ESPOSIZIONI UCIMU S.P.A.

Viale Fulvio Testi 128 - Cinisello Balsamo

Capitale sociale: €. 5.304.000,00= i.v.

Registro delle imprese: di Milano n. 18685 - C.F.
01765630155

Convocazione di assemblea

Gli azionisti della società sono convocati in assemblea ordinaria per il giorno 17 luglio 2012 ore 10.45 presso la sede sociale in Cinisello Balsamo, Viale Fulvio Testi 128, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Nomina componenti del Consiglio di amministrazione per il biennio 2012/2013 - previa determinazione del numero - delibere relative.

Per l'intervento in assemblea occorre che il Socio esibisca almeno un certificato azionario al momento dell'assemblea stessa.

Il presidente
Giancarlo Losma

T12AAA10452 (A pagamento).

S.E.N. S.P.A.

Sede Legale: largo Vasto a Chiaia n. 68/69 - Napoli

Capitale sociale: euro 14.457.225,00 i.v.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: Registro delle imprese di
Napoli

Codice fiscale n. 00276800638

Convocazione di assemblea

Il sottoscritto Presidente del Consiglio di Amministrazione di "S.E.N. S.p.A.", avv. Sergio Maione, vista la richiesta ex art. 2367 cod. civ. della socia Maria Beato, convoca l'assemblea dei soci "S.E.N. S.p.A.", presso la sede sociale della S.E.N. S.p.A. in Napoli al Largo Vasto a Chiaia n. 68/69 per il giorno 18/07/2012, alle ore 16,00 in prima convocazione, e per il giorno 19/07/2012 alle ore 16,00 in seconda convocazione sul seguente,

Oordine del giorno:

- adozione di deliberazione che abbia il medesimo oggetto della deliberazione del Consiglio di Amministrazione del 6 ottobre 2008 e/o faccia propria e/o confermi e/o ratifichi con effetto retroattivo la deliberazione del Consiglio di Amministrazione del 6 ottobre 2008 avente ad oggetto la "Proposta di conferimento in una costituenda società della partecipazione detenuta nel "Grande Albergo Vesuvio S.p.A.", al fine di acquisire il controllo indiretto della partecipata, nell'intento di assicurare la valorizzazione della partecipazione detenuta: delibere consequenziali anche in ordine alla designazione ex art. 2465 c.c. di un esperto per la valutazione della conferenza partecipazione" e comunque il suo contenuto, l'anticipata esecuzione e gli atti di esecuzione posti in essere dai Consiglieri di Amministrazione.

Il presidente del Consiglio di Amministrazione
avv. Sergio Maione

T12AAA10467 (A pagamento).



**SOCIETA' COOPERATIVA FRA I PESCATORI
DI SCIACCA**

Sede in via Dogane 3/8, 92019 Sciacca
Capitale sociale: sottoscritto € 331.219,21 di cui versati
104.976,51
Registro delle imprese: 00087610846
REA 00087610846

Convocazione assemblea ordinaria soci

I soci sono convocati in assemblea ordinaria, presso la sede sociale in Sciacca, via Dogane nn. 3/8 il 29 luglio 2012 alle ore 9,30 in prima convocazione ed occorrendo il 30 luglio 2012, stessa ora e luogo in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Bilancio al 31 dicembre 2011, relazione gestione e delibere consequenziali;
2. Rinnovo cariche sociali;
3. Varie ed eventuali.

Il presidente
dott. Antonio Michele Randazzo

TC12AAA10295 (A pagamento).

**BANCA TERRE SICANE
Banca di Credito Cooperativo società cooperativa
per azioni a r.l.**

Sede Legale: Ribera, c/o studio Lupo, via Platania, 10
Capitale sociale: € 3.495.000,00 int. vers.
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02425600844

Convocazione di assemblea

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea in Ribera Via Berlinguer n. 50, presso i locali della "Villa Parlapiano", per il giorno 14 luglio 2012, ore 8.00, in prima convocazione e, occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 15 luglio 2012 alle ore 9.30 per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

- 1) Relazione del Presidente sullo stato dell'arte dell'istruttoria presso gli Organi di vigilanza per l'ottenimento delle autorizzazioni.
- 2) Esame di approvazione bilanci chiusi al 31/12/2010 e 31/12/2011.
- 3) Ratifica deliberazioni del CdA di cooptazione dei dimissionari consiglieri Lupo G., Lupo F., Caci F., Massinelli A., Sarullo V., Baldacchino C. con Massinelli M., Pendolino S.
- 4) Rinnovo cariche sociali per decorrenza dei termini.
- 5) Eventuale proposta di messa in liquidazione della società.
- 6) Deliberazioni consequenziali.

Ogni Azionista legittimato ad intervenire in Assemblea può farsi rappresentare mediante delega scritta ai sensi di legge.

Ribera, 20 giugno 2012

P. il consiglio di amministrazione il presidente
Antonio Graceffo

TC12AAA10487 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

**TRIBUNALE DI PADOVA
Sezione distaccata di Este**

Estratto atto citazione per usucapione con preventiva convocazione avanti alla C.C.I.A.A. di Padova ex D.Lgs 28/2010.

Il Sig. MURARO Stefano residente a Saletto in via Cabriani n.21 (C.F. MRR SFN 73A26 F394Z) rappresentato e difeso dall'Avv. Filippo Guariso (C.F. GRS FPP 75P09 E512G) e domiciliato presso il suo studio in Montagnana, Piazza Martiri della Libertà n.13, giusta autorizzazione del Presidente del Tribunale di Padova del 11.5.2012 a notifica per pubblici proclami ex art.150 c.p.c., convoca avanti all'Organismo di Mediazione della Camera di Commercio di Padova - in Piazza Insurrezione n. 1/a - per il tentativo di mediazione il 28.9.2012 alle ore 11,00 i Sig.ri DALLA PRIA Antonio Fu Giacomo, DALLA PRIA Francesco fu Giacomo, DALLA PRIA Luigi di Giacinto, DALLA PRIA Luigi Fu Antonio, DALLA PRIA Luigina Fu Giacomo, DE PUTTI Anna Fu Pasquale, DE PUTTI Luigi Fu Pasquale, DE PUTTI Santo Fu Pasquale, LONGO Anna vedova Dalla Pria e loro eventuali eredi e/o aventi causa, collettivamente e impersonalmente, e tutti coloro che possano vantare eventuali diritti sul bene sito nel Comune di Saletto identificato al C.T. al foglio 2 mappale n.40 di cui alla domanda di mediazione, con invito a far pervenire entro 7 giorni dall'incontro il modulo "risposta a domanda di mediazione" e/o comunicare la mancata partecipazione; qualora la mediazione non sortisca risultato positivo il Sig. Muraro Stefano, tramite il suo procuratore, cita sin d'ora le controparti sopra individuate, sempre mediante notifica per pubblici proclami autorizzata dal Presidente del Tribunale, a comparire innanzi al Tribunale di Padova - sezione staccata di Este - sito in via Brunelli n.2 per l'udienza del 3.12.2012 ore di rito, giudice a designarsi, con invito a costituirsi in giudizio nelle forme e nei termini di cui all'art. 166 c.p.c. entro 20 giorni prima dell'udienza indicata oppure di quella fissata ai sensi dell'art.168 bis u.c. c.p.c. dal



Giudice stesso avvertendo che la mancata costituzione o la costituzione oltre il termine suddetto, implica le decadenze di cui agli articoli 38 e 167 c.p.c. e per ivi, in loro presenza o legittima dichiaranda contumacia, ogni diversa eccezione e domanda di controparte rigettata, sentire accogliere le seguenti conclusioni: 1) accertarsi che il Sig. MURARO Stefano ha acquisito per intervenuto usucapione ex art.1158 c.c. la proprietà del bene sito nel Comune di Saletto identificato al C.T. al foglio n. 2 mappale n. 40 catastalmente intestato ai convenuti come generalizzati in narrativa; 2) Ordinarsi alla competente Conservatoria dei Registri Immobiliari di effettuare tutte le trascrizioni necessarie e conseguenti all'emananda sentenza di usucapione ed all'Ufficio Erariale di eseguire la voltura di accatastamento con esonero da ogni responsabilità al riguardo; 3) Spese, diritti ed onorari di causa rifusi in caso di opposizione.

avv. Filippo Guariso

T12ABA10371 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BRINDISI Sezione distaccata di Francavilla Fontana

Estratto Sommario delle Notificazioni per l'Inserzione in Gazzetta Ufficiale ai sensi dell'art. 2890 comma 4 c.c., ex Giornale degli Annunci Giudiziari

Ad istanza di Siliberto Rossella Maria, elettivamente domiciliata in Francavilla F. (Br) via S. Lorenzo 125 presso e nello studio dell'avv. Daniele G. Buccoliero, l'Ufficiale Giudiziario addetto all'Ufficio UNEP del Tribunale di Brindisi Sez. Dist. di Francavilla F., ha notificato in data 20/2/2012 - 02/5/2012 ai precedenti proprietari pro quota: 1) Nisi Lucia - per i 3/9 dell'intero; 2) Vitale Antonia - per i 2/9 dell'intero; 3) Vitale Vittoria - per i 2/9 dell'intero; 4) Vitale Cosimo - per 1/9 dell'intero; 5) Vitale Lucia - per 1/9 dell'intero, e ai creditori iscritti: a) UNIRISCOSSIONI spa (p.i./c.f. 0516540013) con sede legale e domicilio in Torino via Dell'Arcivescovado nr.6; b) EQUITALIA NOMOS spa (p.i./c.f. 0516540013) con domicilio e sede legale in Torino via Dell'Arcivescovado nr. 8, l'atto con il quale la stessa Siliberto Rossella Maria ha offerto di pagare ai predetti creditori il prezzo di Euro 2.080,56, alla scopo di liberare il Terreno in agro di Villa Castelli (Br) alla C.da Battaglia dell'estensione di are venticinque e centiare quarantacinque catastali con entrostante fabbricato rurale semi-diruto in dominio utile, gravato sulla sola quota dei 2/9 della precedente proprietaria Vitale Antonia; confinante con beni di proprietà di Vitale, con beni di proprietà di Semeraro e con beni di proprietà di Nigro e loro rispettivi aventi causa, in catasto del detto Comune indicato al foglio 13 p.la 82, uliveto di quarta classe, are 24.45, reddito dominicale euro 4,60, reddito agrario euro 3,94, particella 48, unità collabente, da lei acquistata con atto pubblico per Notar Achille Antonio Carrabba in Ostuni (Br), trascritto presso l'Agenzia del Territorio - Ufficio Provinciale Brindisi - il 9/5/2011, in registro generale rubricato al nr. 8636 ed in

registro particolare al nr. 5773, per l'appunto di proprietà, pro quota detta, dei ridetti Nisi Lucia, Vitale Antonia, Vitale Vittoria, Vitale Cosimo e Vitale Lucia.

Francavilla F. (Br), 12/6/2012

avv.

Daniele G. Buccoliero

T12ABA10374 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI PADOVA

Atto di citazione per l'integrazione del contraddittorio

I sottoscritti Avv.ti Ferdinando Bonon e Fabio Intermite, procuratori del sig. Otello Talpo, premesso che lo stesso risulta comproprietario con gli eredi di Talpo Pietro (nato il 22.04.1859, C.F. TLPTR59D22A296J) emigrato in Brasile alla fine del 1800 degli immobili così catastalmente censiti: N.C.E.U. Comune di Anguillara Veneta (Pd), fg. 15 p.lle 151 sub 5), 151 sub 6), 151 sub 7), 153, nonché N.C.T. fg. 15 p.lle 161 e 1406; che è interesse del sig. Otello Talpo procedere alla divisione dei predetti immobili; che in data 29.5.2012 è stata presentata istanza ex art. 150 c.p.c. al Presidente del Tribunale di Padova e che il 12.6.2012 è stata autorizzata; tanto premesso, gli scriventi invitano gli EREDI di Talpo Pietro a comparire nella riunione che l'Organismo di Mediazione dell'Ordine degli Avvocati di Padova all'uopo ha fissato per il giorno 4.9.2012, ore 15.45, presso la Sala Conferenze dell'Ordine degli Avvocati, II Piano Palazzo di Giustizia via Tommaseo n. 55 Padova, e, nell'ipotesi la procedura di mediazione non dovesse essere fruttuosamente esperita, citano gli EREDI di Talpo Pietro a comparire all'udienza del 25 luglio 2013, ore di rito, avanti al designando Giudice ed a costituirsi in giudizio ai sensi e nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c. almeno venti giorni prima della data fissata per l'udienza presso la cancelleria del suddetto Tribunale, con l'avvertimento che in mancanza si procederà in loro legittima contumacia e che la costituzione oltre i predetti termini importa le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c., per ivi sentir accogliere le seguenti conclusioni: "Con vittoria di spese, diritti ed onorari della procedura di mediazione e di giudizio, Voglia l'On.le Tribunale adito così pronunciarsi: -in via istruttoria, nominare un Consulente Tecnico d'Ufficio, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 194 disp. att. c.p.c., per la redazione del progetto divisionale; -nel merito, ordinare lo scioglimento della comunione del compendio immobiliare sopra descritto con attribuzione ai singoli partecipanti della quota ad ognuno spettante; con ogni più ampia riserva sia di merito che istruttoria come previsto dall'art. 183 c.p.c..

avv. Fabio Intermite

T12ABA10390 (A pagamento).



TRIBUNALE DI CROTONE
Sezione Distaccata di Strongoli
U.N.E.P.

Notificazione per pubblici proclami

Il sottoscritto Ufficiale Giudiziario addetto all'Ufficio in intestazione, vista l'autorizzazione con decreto cron. n° 521/2012 del Presidente del Tribunale di Crotone in data 23.15.2012, ai sensi dell'art. 150 c.p.c. ha notificato il ricorso ed il decreto del Giudice Unico del Tribunale di Crotone Sezione Dist. di Strongoli che di seguito vengono riportati per estratto, mediante deposito di copia presso la casa comunale di Casabona e di Strongoli, nonché mediante la pubblicazione di estratto sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica e sul trisettimanale "Il Crotonese" per come disposto nel suddetto decreto.

Strongoli li 25 giugno 2012 F.to Ufficiale Giudiziario Giovanni Savazzi

Estratto

Tribunale di Crotone Sez.dist. di STRONGOLI - ATTO DI CITAZIONE

Per PALMIERI Saulle nato il 14.11.1963 a Casabona (Kr), residente a Siena alla via Mentana n° 182, codice fiscale PLMSLL63S14B857R, rappresentato e difeso dall' Avv. Giuseppe Astorino c.f. STRGPP61A04C352E giusta procura a margine del presente atto ed ai fini della presente procedura elettivamente domiciliato presso il di lui studio legale sito in Pallagorio (Kr) alla via Conisselle 6, *omissis* ..., PREMesso che l'istante possiede da oltre venti anni in maniera pubblica, pacifica ed ininterrotta, come unico ed assoluto proprietario, l'appezzamento di terreno, sito in agro del Comune di Casabona (Kr) località "Valle Donne", riportato al N.C.T. di detto Comune al foglio di mappa n° 52 particella 541: porzione AA, estesa Ha 00.17.60, seminativo, Classe 1, reddito dominicale Euro 10,00, reddito agrario Euro 3,64; porzione AB, estesa Ha 00.35.50 vigneto, Classe 2, reddito dominicale Euro 34,84, reddito agrario Euro 19,25 in catasto ancora in testa a Berlingieri Giulio fu Pietro; *Omissis* Tanto posto e premesso, essendo interesse dell'istante ottenere, a tutti gli effetti di legge, il riconoscimento giudiziario del diritto di proprietà per intervenuta usucapione su detto immobile, poichè ricorrono tutti i presupposti di fatto e di diritto di cui all'art. 1158 e segg. c.c., il sottoscritto nella qualità C I T A tutti gli eventuali eredi, parenti aventi causa del sig. Berlingieri Giulio fu Pietro nato a Crotone il 31.07.1873 e deceduto a Como il 12.08.1968, *omissis*, a comparire davanti al Giudice monocratico presso il Tribunale di Crotone - sezione distaccata di Strongoli per l'udienza del 07 Gennaio 2013 ore 9.00, locali soliti, per ivi sentire accogliere le seguenti CONCLUSIONI Voglia l'On. Tribunale in composizione monocratica Dichiarare che per effetto di intervenuta usucapione l'istante ...*omissis*, è divenuto

unico ed assoluto proprietario dell'immobile meglio descritto e precisato alla narrativa che precede cui si rimanda per la sua esatta individuazione; Ordinare alla Conservatoria dei Registri Immobiliari di Crotone territorialmente competente la relativa trascrizione e all'U.T.E. di eseguire la voltura di accatastamento, senza alcuna responsabilità; ... *omissis* A tal uopo invita i convenuti a costituirsi in giudizio nel termine di venti giorni prima dell'udienza indicata dinanzi al Giudice designato ex art. 168 bis c.p.c. con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. *Omissis*

Pallagorio li 12.04.2012

avv. Giuseppe Astorino

T12ABA10406 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BASSANO DEL GRAPPA

Atto di citazione

Gli avv.ti Anna Pan, c.f. PNANNA66R56A703T, e Angelo Pizzato, c.f. PZZNGL78B27A703C, quali difensori dei sig. ri Piotto Bruno, c.f. PTTBRN43D19L156A, e Piotto Alberto, c.f. PTTLRT41S23L156G, convengono avanti al Tribunale di Bassano del Grappa, proc. n. 629/11 R.G., per l'udienza del 26.02.2013, ore 9,30, la sig.ra Gusella Erminia nata a Cassola il 21.11.1932, c.f. GSLRMN32S61C037F, o i suoi eredi od aventi causa, al fine di sentire disporre lo scioglimento della comunione del bene immobile sito a Cassola (VI) identificato al Catasto Fabbricati, Sez. U, Foglio 7, particella 562 sub 1, 2, 3 e 4, con assegnazione del bene immobile agli odierni attori e con l'eventuale addebito dell'eccedenza da ripartire tra i condividenti, previa compensazione con i costi e le spese sostenute dagli odierni attori che hanno provveduto alla ordinaria e straordinaria manutenzione del bene a far data dell'apertura della successione fino alla data dell'effettivo scioglimento della comunione, e li invita a comparire all'udienza sopra indicata avanti al G.I. Dott. Lauropoli e a costituirsi almeno 20 giorni prima della stessa, con avvertenza che, in difetto, incorreranno nelle decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c

Bassano del Grappa, 11 giugno 2012

avv. Anna Pan

avv. Angelo Pizzato

T12ABA10425 (A pagamento).



TRIBUNALE DI NOVARA
Sezione Distaccata di Borgomanero

Atto di citazione

La Sig.ra Isabella Sogni rappresentata, difesa ed assistita dall'Avv. Patrizia Alliata, è stata autorizzata ad eseguire notifica per pubblici proclami per convenire in giudizio i Sigg. ri Battista Zanetta, nato a Borgomanero (NO), il 03.10.1901, Bernardo Zanetta, nato a Borgomanero (NO), il 25.08.1905, ed i Loro Eventuali Eredi, collettivamente ed impersonalmente, dinanzi l'On.le Tribunale di Novara, Sezione Distaccata di Borgomanero, in composizione monocratica, all'udienza del 21.01.2013, ore 9.00, con invito a costituirsi in giudizio, nelle forme e nei tempi stabilite dall'art. 166 c.p.c., e così almeno 20 giorni prima dell'udienza sopra fissata, con l'espresso avvertimento che la mancata o la tardiva costituzione oltre i termini suddetti implica le decadenze di cui agli artt.li 38 e 167 c.p.c. e che, in caso di mancata costituzione, si procederà in Loro legittima declaranda contumacia, per ivi sentir dichiarare l'avvenuta usucapione a favore della Sig.ra Isabella Sogni, nata a Borgomanero (NO), il 25.07.1965, della quota di 5/35 intestati al Sig. Battista Zanetta e della quota di 5/35 intestati al Sig. Bernardo Zanetta dei seguenti beni immobili siti in 28021 Borgomanero (NO), Frazione Santo Stefano attualmente censiti al N.C.E.U. del suddetto comune, al Foglio 16, Mappale 307, Subalterno 2, Categoria A/3, Classe 2, consistenza 3 vani, Rendita catastale Euro 209,17, Piano T-1, ed al Foglio 16, Mappale 307, Subalterno 3, Categoria C/2, Classe 1, Consistenza 47 mq, Rendita catastale Euro 48,55, piano T-1-2, e per l'effetto dichiarare parte attrice proprietaria esclusiva per l'intero degli stessi immobili.

Borgomanero, 16.04.2012

avv. Patrizia Alliata

T12ABA10445 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MATERA

Atto di citazione

La sottoscritta avv. Loredana Lovece rappresentante e difensore in giudizio del Sig. Albano Leonardo, nato a Pisticci (MT) il 22/11/1963 ed ivi residente alla Via Nino Bixio 45, C.F.: LBNLRD63S22G712J, elettivamente domiciliato presso e nello studio della sottoscritta, sito in Matera, alla Via IV Novembre, n. 18, CITA i Sigg. Giannocari Donato, Giannocari Giuseppe, nonché il Comune di Ferrandina, in persona del Sindaco p.t., corrente alla Piazza Plebiscito - 75013 Ferrandina (MT), P.IVA 80000550774, a comparire dinanzi al Tribunale di Matera, nel solito locale del Palazzo di Giustizia sito alla Via Aldo Moro, all'udienza del giorno 12 dicembre 2012, alle ore NOVE col prosieguo, con invito a costituirsi in giudizio nel termine di venti giorni prima dell'udienza indicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., ed a comparire nella stessa udienza, con avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c., e che

in mancanza di costituzione il convenuto sarà giudicato in contumacia, per sentir far diritto alle seguenti CONCLUSIONI Piaccia all'On.le Giudice adito, reietta ogni contraria istanza, eccezione, deduzione e difesa, provvedere come appresso: ACCERTARE e DICHIARARE che il Sig. Albano Leonardo, in virtù di un possesso ventennale, ha usucapito la proprietà dei seguenti immobili: a) foglio 97, particella 79, Qualità Seminativo, Classe 4, di ha 2 58 71; b) foglio 97 particella 52, porzioni AA e AB rispettivamente di Qualità Seminativo, Classe 2 di are 17 11 e Qualità Pascolo, Classe 3 di are 77 49; c) foglio 97, particella 52, Qualità Pascolo, Classe 1, di are 94 60. Matera, 14/05/2012

avv. Loredana Lovece

T12ABA10472 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TRANI
Sezione di Canosa

Notifica per pubblici proclami

L'avv. Nicola Pace, procuratore e domiciliatario in Minervino Murge al corso Matteotti n. 49 di Tiani Giuseppe, nato a Minervino Murge il 7 febbraio 1945 ed ivi residente alla via Orto Borrelli n. 3, ha presentato ricorso al G.U. del Tribunale di Trani, Sezione di Canosa chiedendo che, ai sensi della legge 10 maggio 1976, n. 346, fosse dichiarato di sua proprietà, per maturata usucapione, il fondo rustico sito in agro di Minervino Murge, in Catasto al foglio 55, p.lla 77 di ettari 1, are 50 e centiare 32, R.D. € 50,46, in testa a Sciascia Giovanni fu Michele. Con decreto del 18 maggio 2012 il Giudice disponeva l'affissione del ricorso e pedissequo decreto per giorni 90 all'Albo del Comune di Minervino Murge e del Tribunale di Canosa Puglia, nonché la notifica a coloro che nei registri immobiliari figurano come titolari dei diritti reali sul fondo ovvero se deceduti ai loro eredi e a coloro che nel ventennio precedente alla presentazione della stessa istanza abbiano trascritto contro l'istante o suoi danti causa domanda giudiziale non perenta diretta a rivendicare la proprietà o altri diritti reali di godimento sul fondo in questione; ordinava inoltre la pubblicazione per estratto del ricorso e del decreto nella *Gazzetta Ufficiale*; Con possibilità di opposizione entro 90 giorni dalle affissioni.

Il richiedente
avv. Nicola Pace

TC12ABA10283 (A pagamento).



TRIBUNALE DI FERRARA

Estratto per notifica ex art. 150 c.p.c.

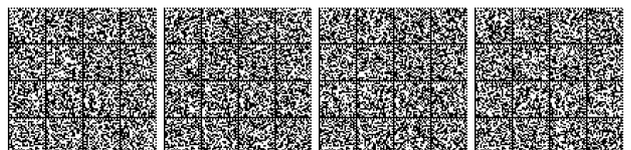
L'avv. Guglielmo Darbo difensore e domiciliatario, per mandato in calce al presente atto, di FARINELLA ERNESTA e BECCARI LUIGI, BECCARI MARISA, BECCARI ROBERTA anche quali eredi testamentari di BECCARI CALISTO (deceduto il 27.05.2009), tutti di Codigoro premesso:

-che i sigg.ri Beccari Calisto e Farinella Ernesta con atto di citazione del 23.10.2002 convenivano gli eredi di Beccari Vittorio fu Luigi avanti l'intestato Tribunale per sentirsi dichiarare, per effetto di usucapione, proprietari di un vecchio fabbricato urbano sito in Codigoro (FE) distinto al N.C.E.U. del Comune di Codigoro in via Trieste 1/3/5 alla partita 51 al foglio 84, mapp. 238 sub 1 via Trieste n.1, p. 1°, cat. A/4, cl. 1, vani 6,5, rendita catastale € 285,34; mapp. 238 sub 2, via Trieste n. 3 p.t., cat. A/4, cl. 1, vani 1, rendita catastale € 43,9; mapp. 839 sub 2; area cortiliva mapp. 235 nonché terreno censito al N.C.T. di detto Comune part. 83, foglio 84, mapp. 234 di mq. 300;

-che la causa rubricata al n. 2056/02 R.G. si concludeva con sentenza n. 285/2005 del 20.01.2005 dep. il 19.04.2005 (all.to 2) che accoglieva la domanda nei termini sopra indicati;

-che nella domanda relativa alla suddetta causa di usucapione, per mera dimenticanza, è stato omesso di indicare il mappale 839 sub 1 sempre insistente nel medesimo foglio 84, all'interno della proprietà usucapita e parte integrante della stessa;

-che il piccolo fabbricato (diroccato) usato da sempre come ricovero attrezzi, ha sempre fatto parte della proprietà come si evince dalla copia della dichiarazione di successione di Farinella Ernesta (allegato 4 del fascicolo di causa 2056/02 R.G.) e dalla relazione tecnica del geom. Silvio Barillari che si produce (all.to 3);



-che in data 27.05.2009 decedeva il sig. Beccari Calisto lasciando eredi i sigg.ri Beccari Luigi, Beccari Marisa e Beccari Roberta ed in sede di successione il Notaio Carpanelli faceva presente agli eredi testamentari che nella documentazione della proprietà mancava il mappale 839 sub. 1;

-che il mappale suddetto risulta intestato a Beccari Vittorio fu Luigi (deceduto il 18/01/1943) suocero di Farinella Ernesta, padre di Beccari Roberta e nonno di Beccari Luigi e Beccari Marisa;

-che oggi i sigg.ri: Farinella Ernesta e Beccari Luigi, Beccari Marisa e Beccari Roberta (questi ultimi anche quali eredi di Beccari Calisto) già eredi pro-quota di Beccari Vittorio fu Luigi, ricorrendo i presupposti di fatto e di diritto di cui all'art. 1158 c.c., intendono agire perché venga loro riconosciuta la proprietà per usucapione del fabbricato sopra descritto; tanto premesso il sottoscritto difensore nel nome, conto ed interessi dei propri mandanti cita BECCARI MARIA o MARIA LUISA nata a Codigoro il 24/10/1899 a comparire avanti il Giudice Istruttore del Tribunale di Ferrara alla sua udienza del **13.12.2012** ore 9,00 e seguenti con invito a comparire all'udienza e a costituirsi nel termine di 20 giorni prima della udienza indicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c. con l'avvertimento che la costituzione tardiva produrrà le decadenze previste dall'art. 38 e 167 c.p.c., e che in difetto si procederà in sua dichiarata contumacia, per ivi sentirsi accogliere le seguenti conclusioni dichiarare che per effetto di usucapione i sigg.ri Farinella Ernesta, Beccari Luigi, Beccari Marisa e Beccari Roberta sono divenuti proprietari del mappale 839 sub 1- foglio 84 Catasto Fabbricati - Cat. A 4, Cl. 1 vani 2,5 rendita catastale € 109,75. L'avv. Guglielmo Darbo dichiara che il valore della causa è di € 21.950,00#.

Codigoro-Ferrara, li 02.05.2012

Il richiedente
avv. Guglielmo Darbo

TC12ABA10285 (A pagamento).



TRIBUNALE DI CALTANISSETTA*Notifica per pubblici proclami*

Con decreto del 23 marzo 2012 il Presidente della Sezione Civile del Tribunale di Caltanissetta ha autorizzato la prof. ssa Belvedere Alessandra, rappresentata e difesa dagli avv. ti W. Miceli, F. Gangi e C. Cutrera alla notifica per pubblici proclami ex artt. 150 e 151 C.P.C. del ricorso n. 204/2012 r.g. e del decreto di fissazione dell'udienza, mediante integrale pubblicazione sul sito internet del Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca e successiva inserzione dell'avviso di tale pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Caltanissetta, 13 giugno 2012

Richiedente
avv. C. Cutrera

TC12ABA10293 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VELLETRI*Estratto di domanda di affrancazione*

Il sottoscritto avv. Claudio Sellaroli, procuratore della signora Re Tiziana, nata a Cori (LT), il 24 ottobre 1965 ed ivi elett.me dom.ta in c.so della Repubblica n. 22, codice fiscale REXTZN65R64 D003Q; Ricorre: affinché, ogni eventuale e qualsiasi soggetto in capo al quale possa ricadere la qualità di concedente, compaia dinanzi il Tribunale Civile di Velletri, G.I. Di Lallo, all'udienza del 4 luglio 2012, ore 9, presso la sua solita sede in p.zza G. Falcone, per sentir dichiarato affrancato, ai sensi dell'art. 3, legge 22 luglio 1966, n. 607, in favore dell'istante Re Tiziana, i fondi distinti al N.C.T. del Comune di Roccamassima al foglio 11, particella 296 di are 01,40 e foglio 11, particella di are 587 e di are 04,10, dichiarare, in conseguenza, la ricorrente esclusiva proprietaria del fondo stesso, autorizzare il conservatore dei R.R.I.I di Latina di eseguire le dovute trascrizioni con esonero di responsabilità; condannare il convenuto al pagamento delle spese e competenze in caso di opposizione.

Con ordinanza dell'11 aprile 2012, il Presidente del Tribunale ha autorizzato la notifica per pubblici proclami.

Velletri, 18 giugno 2012

Il richiedente
avv. Claudio Sellaroli

TC12ABA10341 (A pagamento).

AMMORTAMENTI**TRIBUNALE DI PADOVA***Ammortamento di libretto di deposito*

Il Presidente del Tribunale di Padova, con decreto n° 3362/11 R.V.G. 234/12 Cron. del 20/02/2012, ha dichiarato l'ammortamento del libretto di deposito a risparmio al portatore n° 500186 intestato a "Manfrin Aldino e Griggio Teresa" di euro 1.549,37 emesso dalla Banca Antoniana Popolare Veneta - Agenzia di Altichiero (PD)

Manfrin Aldino

T12ABC10426 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PADOVA*Ammortamento libretto di deposito al portatore*

Il Presidente del Tribunale di Padova con decreto n. 623/12 R.V.G. ha pronunciato l'ammortamento del libretto di deposito al portatore n. 04801/0600/601120 emesso dalla Cassa di Risparmio del Veneto - Filiale di Bressolo di Teolo.

Opposizione nei termini di legge.

Quagliato Dery

T12ABC10427 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI TREVISO
Sez. Distaccata di Castelfranco Veneto***Ammortamento cambiali*

Con decreto del 13/06/12 il Tribunale di Treviso ha pronunciato l'ammortamento e dichiarato l'inefficacia di tre cambiali di euro 500,00= ciascuna, emesse dal sig. Bortolotto Roberto a favore della soc. Dinamika Impresa Srl scadenti il 20/04/2012, il 21/05/2012 ed il 20/06/2012: opposizione entro 30 gg.

Il responsabile del procedimento
Christian Cvasin

T12ABC10441 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PADOVA*Ammortamento libretto di risparmio*

Il Presidente del Tribunale di Padova con decreto n. 470/2012 del 28/03/2012 ha pronunciato l'inefficacia del libretto di deposito al portatore n. 500318 CAT emesso da Banca Antonveneta - Agenzia 82 S.S.Trinità Padova, ed auto-



rizza 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 10/06/2012

Lazzarotto Antonella

T12ABC10443 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CATANZARO

Ammortamento libretto al portatore

Con decreto 23 maggio 2012, il Giudice del Tribunale di Catanzaro ha pronunciato l'ammortamento del libretto al portatore n. 6517/1014883 di Euro 1.195,21 emesso il 5/10/1988 dalla banca Carime filiale di Catanzaro Agenzia 1 riconducibile a Masciari Rosanna

Rosanna Masciari

T12ABC10444 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MANTOVA

Ammortamento di titolo al portatore

Il Presidente del Tribunale di Mantova con decreto del 03.02.12 ha dichiarato l'inefficacia del Libretto di Risparmio al portatore N. 15550/30 emesso da MANTOVABANCA 1896 Credito Cooperativo al motto "Conti Andrea" in data 27.08.1993 con un saldo apparente di EURO 1.275,01, autorizzando l'Istituto a rilasciarne duplicato trascorsi 90 giorni dalla presente pubblicazione. Opposizione entro 90 giorni.

Asola (MN), 03.05.2012

Andrea Conti

T12ABC10459 (A pagamento).

TRIBUNALE DI IVREA

Ammortamento libretto di risparmio

Con decreto n. 324/2012 emesso dal Tribunale di Ivrea, depositato il 04/04/2012, il dott. C. Garbellotto ha dichiarato l'inefficacia del libretto di risparmio al portatore n. 1896890, rilasciato da Unicredit s.p.a., Ag. di Caluso (TO), intestato a Salvetti Vitale, ed ha autorizzato l'Istituto emittente a rilasciarne duplicato decorso il termine di 90 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*, salvo opposizione aventi diritto.

La richiedente
Salvetti Maria Franca

T12ABC10470 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VENEZIA

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Venezia, con decreto n. 2133/2001 del 12/01/2012 ha pronunciato l'ammortamento della cambiale n. 06345/0001876498 dell'importo di Euro 3.000,00, con scadenza 04/02/2010, emessa in data 04/10/2005 da Mamao s.n.c. di Matanza Sebastiano & C., in favore della ditta Wang Ruohong. Opposizione legale entro 90 giorni.

Li 26/06/2012

Wang Ruohong

T12ABC10475 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI PISTOIA

Avviso di rettifica eredità giacente

Avviso di rettifica dell'annuncio pubblicato il 23/06/2012 sulla *Gazzetta Ufficiale* n.73 Parte II codice redazionale T-12ABH10245: nella parte in cui si legge "Firenze ove è deceduta il 4.04.2009" deve invece leggersi "e deceduta in Monsummano Terme (PT) il 4.04.2009".

avv.

Sara Pagnini

T12ABH10414 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PIACENZA

Eredità giacente di Rosario Costa

Con decreto in data 18 aprile 2012 il Tribunale di Piacenza ha disposto l'apertura dell'eredità giacente del sig. Rosario Costa, nato a Gibellina (TP) il 3 settembre 1956 con ultima residenza in Piacenza, via Montebello n. 69, ed ivi deceduto il 5 marzo 2012 ed ha nominato quale curatore, l'avv. Maria Paola Tagliaferri con studio in Piacenza, viale Abbazia n. 4.

Richiedente
avv. Maria Paola Tagliaferri

TC12ABH10303 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI

ESPROPRI

IL SINDACO DEL COMUNE DI MESSINA COMMISSARIO DELEGATO EX O.P.C.M. N. 3721 DEL 19.12.2008

*Progetto relativo ai lavori di costruzione della piattaforma logistica intermodale
Tremestieri con annesso scalo portuale del comune di Messina*

Con Ordinanze nn. 26,27,28,29,30,31,32, del 11.06.2012, si è proceduto alla espropriazione definitiva delle seguenti aree:

Foglio 161, particella 916 sup. espropriata mq 980 Catasto terreni. **Ditta 3)** AMATO Anna nata a Messina il 28.06.1950 - residente in via Nuova, 54 Santa Lucia, 98126 Messina, C.F. MTA NNA 50H68 F158Z

Foglio 161, particella 868 sup. espropriata mq 1390 Catasto terreni **Ditta 12)** GALLO Antonio nato a Canicatti (Ag) il 20.11.1892 - C.F. GLLNIN92S20B602Z

Foglio 161, particella 918 sup. espropriata mq 490 Catasto Terreni **Ditta 14)** D'AMICO Giuseppe nato a Messina il 8.8.1963 - residente in case CEP, 246 pal. 8 Contesse, 98125 Messina, C.F. DMC GPP 63M08 F158C;

Foglio 169, particella 254 sup. espropriata mq 3660 Catasto Terreni **Ditta 27)** BASILE Francesco nato a Messina il 06.06.1969 - residente in Via Nazionale, 37 Mili Marina, 98131 Messina, CF. BSL FNC 69H06 F158E;

Foglio 169, particella 82 sup. espropriata mq 520 Catasto Terreni **Ditta 28)** CAPPADONIA Concettina nata a Messina il 16.11.1947 - residente in Salita Catena, 22 Pal. D Paradiso 98168 Messina - (Prop. ¾) C.F. CPPCCT47S56F158W;

VISCONTI Eduardo nato a Messina il 05.03.1932. C.F. VSCDRD32C05F158Z(Prop. 1/4)

VISCONTI Amelia nata a Messina il 25.02.1914 C.F. VSCMLA14B65F158X usufruttuaria per ½

Foglio 169, particella 920 sup. espropriata mq 390 Catasto Terreni **Ditta 34)** GULLIFA' Guglielmo nato a Messina il 17.08.1942 - C.f. GLLGLL42M17F158X;

Foglio 169, particella 79 sup. espropriata mq 348 Catasto Terreni **Ditta 36)** CANTELLO Alessandro nato a Messina il 23.08.1933 C.F.: CNT LSN 33M23 F158E;

AMATO Anna (proprietaria 50/100) nata a Messina il 28.06.1950 - residente in Via Nuova, 54 Santa Lucia, 98126 Messina C.F. MTA NNA 50H68 F158Z

D'AMICO GIUSEPPE (proprietario 25/100) nato a Messina l'8.08.1963 - residente Rione CEP, 246 Pal. 8 Contesse 98125 Messina Cf. DMC GPP 63M08 F158C;

Il dirigente responsabile unico
del procedimento espropriativo
dott. Giovanni Bruno

Il commissario delegato Sindaco di Messina
on.le Giuseppe Buzzanca

TC12ADC10373 (Gratuito).



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

DOC GENERICI S.R.L.

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

Riduzioni di prezzo al pubblico di specialità medicinali

ATORVASTATINA DOC Generici 10 mg compresse rivestite con film - 30 compresse - AIC 039947041/M - classe A13 - Prezzo Euro 6,40

ATORVASTATINA DOC Generici 20 mg compresse rivestite con film - 30 compresse - AIC 039947116/M - classe A13 - Prezzo Euro 11,68

ATORVASTATINA DOC Generici 40 mg compresse rivestite con film - 30 compresse - AIC 039947181/M - classe A13 - Prezzo Euro 14,04

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

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

T12ADD10339 (A pagamento).

GIULIANI S.P.A.

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

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

*Modifica apportata ai sensi del D.L.vo
29 dicembre 2007, n 274*

Codice Pratica: N1A/2012/878

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

Specialità medicinale: DIGESTIVO GIULIANI AIC n. 032090019 granulato effervescente da 5 mg, 20 bustine

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

Tipo IAIN Gruppo B. II. b. 1 a) Aggiunta sito di imballaggio secondario del prodotto finito (Dimaf Pharma Supply Chain S.R.L.).

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.

Un procuratore
dott. Sergio Baroni

T12ADD10340 (A pagamento).

CIPROS S.R.L.

Sede Legale: Via Porta Rossa n.12, 50123 Firenze

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in Commercio di specialità medicinale per uso umano, apportata ai sensi del decreto legislativo 219/2006 e s.m.i e del regolamento 1234/2008/CE.

Titolare A.I.C.: Cipros S.r.l.

Specialità medicinale: ASTON (aic: 037444), Confezione 015.

Codice Pratica:N1A/2012/339 - Grouping di Variazioni Tipo IAIN n. B.II.b.1.a, n. B.II.b.1b, n. B.II.b.2.b.2: Aggiunta dell'officina Atlantic Pharma - Produções Farmacêuticas, S.A. (Portogallo) come sito di confezionamento primario e secondario e come sito responsabile del controllo e rilascio lotti.

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

La procuratrice
sig.ra Maria Letizia Ferruzza

T12ADD10372 (A pagamento).

RATIOPHARM GMBH

Rappresentante in Italia: Ratiopharm Italia S.r.l.

Sede Legale: Milano, Viale Monza n. 270
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 12582960154

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

Medicinale: Lisinopril ratiopharm; confezioni e numeri AIC: 037426/M per tutte le confezioni autorizzate; Codice Pratica C1B/2012/474 Variazione DE/H/251/02;04/IB/29 Tipo IB n. C.I.3.a Adeguamento degli stampati con informazioni di sicurezza in linea con la procedura PT/H/PSUR/0014/001. (paragrafi 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8 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 180° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella GU. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Maria Carla Curis

T12ADD10375 (A pagamento).



TEVA ITALIA S.R.L.

Sede Legale: Via Messina, 38 20154 Milano
Codice Fiscale 11654150157

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

Medicinale: XAVIN; Confezioni e numeri AIC: 035586015 0,5mg/2ml sospensione da nebulizzare; 035586027 1mg/2ml sospensione da nebulizzare; Codice Pratica N1B/2012/526 Variazione Tipo IB n. C.I.3.a Implementazione del testo concordato durante la procedura di Worksharing pediatrico (NL/H/0001/pdWS/001) (paragrafi 4.1, 4.2, 4.4, 4.8, 5.1 e 5.2 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 GU. Decorrenza della Modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Maria Carla Curis

T12ADD10376 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

Sede Legale: 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/2012/1137

Specialità Medicinale: Ketoprofene Sale di Lisina Mylan Generics "80 mg polvere per soluzione orale"

Confezioni:

Titolare AIC: Mylan s.p.a

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

Tipo di Modifica Modifica stampati

Modifica Apportata: aggiornamento dell'RCP e del Foglio illustrativo in accordo al CSP del 18 Gennaio 2012

E' 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).

I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 25 Dicembre 2012.

Codice Pratica: N1B/2012/998

Specialità Medicinale: Citalopram Mylan Generics Italia

Confezioni: "40 mg/ml gocce orali, soluzione" - flacone da 15 ml AIC n. 036657017

Titolare AIC: Mylan s.p.a

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

Tipo di Modifica Modifica stampati

Modifica Apportata: aggiornamento stampati in linea con le raccomandazioni del Pharmacovigilance Working Party per gli SSRI riguardo il possibile aumento del rischio di infertilità maschile

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.6 e 5 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 25 Dicembre 2012.

Codice Pratica: C1B/2012/274

Procedura Europea n. DE/H/2664/01-03/IB/002

Specialità Medicinale: Leflunomide Mylan 10 mg, 20 mg, 100 mg cpr rivestite con film

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 041230

Titolare AIC: Mylan s.p.a

Tipologia variazione: C.I.2.a IB forseen

Tipo di Modifica Modifica stampati

Modifica Apportata: aggiornamento dell'RCP relativamente al rischio dell'utilizzo di Leflunomide in combinazione con prodotti biologici come richiesto dal CHMP a seguito dell'assessment dello studio COLEBI (FU2 038.1)

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4 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 25 Dicembre 2012.

Codice Pratica: N1B/2012/543, N1B/2011/921

Specialità Medicinale: Alprazolam Mylan Generics Italia

Confezioni: "750 mcg/1 ml gocce orali, soluzione" - flacone da 20 ml AIC n. 035856044

Titolare AIC: Mylan s.p.a

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

Tipo di Modifica Modifica stampati

Modifica Apportata: aggiornamento degli stampati a seguito della procedura PSUR Worksharing FR/H/PSUR/0036/2011 e a seguito della richiesta dell'Ufficio di Valutazione & Autorizzazione dell'AIFA dell'8/04/2011

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8 e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo).

I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 26 Ottobre 2012.

Codice Pratica: C1B/2012/442

Procedura Europea n. MT/H/111/01-02/IB/002

Specialità Medicinale: Pantoprazolo Mylan (aic: 040700)

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: Mylan s.p.a

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

Tipo di Modifica Modifica stampati

Modifica Apportata: aggiornamento dell'RCP e del Foglio illustrativo per essere in linea con le raccomandazioni delle PhVWP



E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4 e 4.8 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 26 Ottobre 2012.

Codice Pratica: C1B/2010/2466

Procedura Europea n. NL/H/1258/001/IB/001

Specialità Medicinale: Finasteride Mylan Generics Italia (aic: 039070)

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: Mylan s.p.a

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

Tipo di Modifica Modifica stampati

Modifica Apportata: aggiornamento stampati in seguito alla procedura di PSUR Worksharing.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, e 4.8 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 26 Ottobre 2012.

Codice Pratica: C1B/2012/441

Procedura Europea n. PL/H/0155/01-02/IB/004

Specialità Medicinale: Omeprazolo Mylan (aic: 040760/M)

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: Mylan s.p.a

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

Tipo di Modifica Modifica stampati

Modifica Apportata: aggiornamento dell'RCP e del Foglio illustrativo per essere in linea con le raccomandazioni delle PhVWP

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4 e 4.8 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 26 Ottobre 2012.

Codice Pratica: C1B/2011/2758

Procedura Europea n. DK/H/0244/001/IB/046

Specialità Medicinale: Paroxetina Mylan Generics (aic: 035449) 20 mg compresse rivestite con film

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: Mylan s.p.a

Tipologia variazione: C.I.2.a IB forseen

Tipo di Modifica Modifica stampati

Modifica Apportata: aggiornamento RCP in linea con il CSP dello PSUR Worksharing. Procedura Europea n. NL/H/PSUR/0023/003.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.4, 4.5, 4.8 e 6.6 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 26 Ottobre 2012.

Codice Pratica: C1B/2011/2232

Procedura Europea n. SE/H/0770/01-03/IB/008/G

Specialità Medicinale: Quinapril E Idroclorotiazide Mylan Generics (aic: 038910)

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: Mylan s.p.a

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

Tipo di Modifica Modifica stampati

Modifica Apportata: modifica di RCP e PIL in linea con il CSP e con la decisione del CMDh/PhVWP/031/2011 relativa all'uso dell'idroclorotiazide durante la gravidanza e l'allattamento.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9 e 5.2 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 26 Ottobre 2012.

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

Un procuratore
Rossella Benedici

T12ADD10377 (A pagamento).

RATIOPHARM ITALIA S.R.L.

Sede Legale: Milano, Viale Monza n. 270
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 12582960154

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

Medicinale: Alprazolam ratiopharm Italia; confezioni e numeri AIC: 035855042 750mcg/ml gocce orali soluzione flacone da 20ml; Codice Pratica N1B/2012/1225 Variazione Tipo IB n. C.I.3.a Aggiornamento stampati a conclusione della procedura di pdWS UK/W/032/pdWS/001. (paragrafo 42 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 180° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella GU. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Maria Carla Curis

T12ADD10378 (A pagamento).



MYLAN S.P.A.

Sede Legale: 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/2012/1285
Specialità Medicinale: Alprazolam Mylan Generics Italia
Confezioni: "750 mcg/1 ml gocce orali, soluzione" - flacone da 20 ml AIC n. 035856044

Titolare AIC: Mylan s.p.a

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

Tipo di Modifica Modifica stampati

Modifica Apportata: Aggiornamenti degli stampati in accordo all'Art. 45 del Regolamento (CE) n. 1901/2006 (UK/W/032/pdWS/001)

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2e 4.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo).

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

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

Un procuratore
Rossella Benedici

T12ADD10379 (A pagamento).

ELYTRA PHARMA S.R.L.

Sede Legale: Via Egadi, 7 - 20144 Milano
Codice fiscale 07365270961

Modifica secondaria di un'Autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE.

Medicinale: MABENECS (AIC: 036072)

Confezioni: "20 mg/ml sospensione orale"- Flacone da 100 ml A.I.C. n. 036072015 - Flacone 200 ml A.I.C. n. 036072039.

Titolare AIC: Elytra Pharma S.r.l.

N°e Tipologia variazione: Grouping di 2 variazioni tipo IA - B.II.e.5.b

Codice Pratica n° N1A/2012/1006

Modifica apportata: rinuncia alle confezioni di Mabenecs 20 mg/ml flacone da 100 ml (A.I.C. n. 036072015) e flacone da 200 ml (A.I.C. n. 036072039).

La presente variazione è efficace dal giorno successivo alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Amministratore unico
dott. Pierfrancesco Maschio

T12ADD10380 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

Sede Legale: Roma, Via Vitorchiano 151
Codice Fiscale e/o Partita IVA: P. I.: 00887261006

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

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

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. DE/H/0496/001-004/IB/0043

Specialità medicinali: INEGY

Confezioni e numeri di A.I.C.: TUTTE

Codice Pratica: C1B/2012/435

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione di una variazione di tipo IB - tipologia B.I.a.1 z) Aggiunta di un sito alternativo, Divi's Laboratories Limited (Unit-2), responsabile della produzione di Simvastatina Sale di Ammonio (SAS), un intermedio di produzione della sostanza attiva Simvastatina.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Patrizia Villa

T12ADD10391 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

Sede Legale: Roma, Via Vitorchiano 151
Codice Fiscale e/o Partita IVA: P. I.: 00887261006

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

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

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. DE/H/0494/001-004/IB/0043

Specialità medicinali: ZEKLEN

Confezioni e numeri di A.I.C.: TUTTE

Codice Pratica: C1B/2012/434

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione di una variazione di tipo IB - tipologia B.I.a.1 z) Aggiunta di un sito alternativo, Divi's Laboratories Limited (Unit-2), responsabile della produzione di Simvastatina Sale di Ammonio (SAS), un intermedio di produzione della sostanza attiva Simvastatina.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Patrizia Villa

T12ADD10392 (A pagamento).



MSD ITALIA S.R.L.

Sede Legale: Roma, Via Vitorchiano 151
Codice Fiscale e/o Partita IVA: P. I.: 00887261006

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

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

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. DK/H/0134/001/IA/058/G

Specialità medicinale: COSOPT

Confezioni e numeri di A.I.C.:

"20mg/ml + 5 mg/ml collirio, soluzione" flacone da 5 ml
A.I.C. N. 034242014/M

Codice Pratica: C1B/2012/761

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di variazioni:

Tipo IA - tipologia B.II.e.6 Cambio dell'adesivo dell'etichetta del contenitore OCUMETER PLUS e aggiunta di un nuovo fornitore della stessa

Tipo IA - tipologia B.II.e.6 Cambio dell'inchiostro dell'etichetta del contenitore OCUMETER PLUS.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Patrizia Villa

T12ADD10393 (A pagamento).

RECORDATI S.P.A.

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

Modifica secondaria di un'AIC di medicinale per uso umano, apportata ai sensi del D. Leg.vo n. 219/2006 e s.m.i.

Specialità Medicinale: ACEQUIN (AIC n. 027230) 5 mg compresse rivestite con film; 20 mg compresse rivestite con film

Confezioni: 027230010, 027230097, 027230034

Titolare AIC: RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA E FARMACEUTICA S.p.A.

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

Codice Pratica: N1B/2011/2358

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Adeguamento dell'RCP alle raccomandazioni scaturite nell'ambito del progetto europeo del Worksharing Pediatrico per i medicinali a base di quinapril (procedura UK/W/013/pdWS/001).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 5.1 e 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

T12ADD10398 (A pagamento).

RECORDATI S.P.A.

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

Modifica secondaria di un'AIC di medicinale per uso umano, apportata ai sensi del D. Leg.vo n. 219/2006 e s.m.i.

Specialità Medicinale: ARMONIL (AIC n. 032926)

Confezioni: 032926040 cerotti transdermici 2,5 mg, 032926065 cerotti transdermici 5 mg, 032926089 cerotti transdermici 7,5 mg, 032926053 cerotti transdermici 2,5 mg, 032926077 cerotti transdermici 5 mg, 032926091 cerotti transdermici 7,5 mg

Titolare AIC: RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA E FARMACEUTICA S.p.A.

N° e Tipologia variazione: UK/H/0302/001-003/IB/010, C.I.3.a IB forseen

Codice Pratica: C1B/2011/1833

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Adeguamento degli stampati al Core SPC e al Core PIL per i medicinali contenenti estrogeni e indicati nella Terapia Ormonale Sostitutiva (CMDh/131/2003/Rev 3 dicembre 2009 e CMDh/240/2011/Rev 0 rispettivamente)

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.3, 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

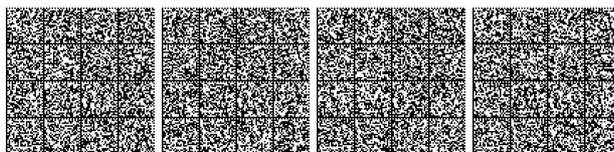
I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 180° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana. Trascorso il suddetto termine non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

T12ADD10399 (A pagamento).



SO.SE.PHARM S.R.L.

Sede Legale: Via dei Castelli Romani, 22 - 00040 Pomezia (RM)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice Fiscale 01163980681 Partita I.V.A. n. 04775221007

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

Specialità medicinale: CLETUS

Codice pratica: N1B/2012/1021

Confezioni e numeri di A.I.C: tutte le confezioni autorizzate - AIC 037865

Tipologia variazione: C.I.3.a

Tipo di modifica: modifica stampati su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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 *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.

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

T12ADD10400 (A pagamento).

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

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

Medicinale SIMVASTATINA FIDIA (AIC 037354) 20 mg e 40 mg cpr rivestite

Confezioni: 037354014- 037354026-037354038-037354040

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

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

Codice pratica N° N1B/2012/796 Tipo di modifica: modifica stampati

Medicinale PRAVASTATINA FIDIA (AIC 037825) 20 mg e 40 mg cpr rivestite

Confezioni: 037825015-037825027

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

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

Codice pratica N° N1B/2012/795 Tipo di modifica: modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento di SPC e PIL in linea con la nota RNF del 09/02/2012.

E' autorizzata la modifica di stampati richiesta (paragrafi 4.4 e 4.8 del SPC e corrispondenti paragrafi del *PIL*) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC

I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico dal 120° giorno successivo a quello di pubblicazione nella *G.U.* Trascorso il suddetto termine non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modifiche indicate dal presente provvedimento. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *G.U.*

Direttore generale
dott. Lanfranco Callegaro

T12ADD10401 (A pagamento).

SERVIER ITALIA S.P.A.

Capitale Sociale: Euro 1.673.086

Sede Legale: Roma, Via Luca Passi n°85
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00701480584
- 00924251002

Comunicazione Notifica regolare

SPECIALITA' MEDICINALE: NATRILIX

TITOLARE AIC: LES LABORATOIRES SERVIER

CONFEZIONI E NUMERI DI AIC:2,5mg compresse rivestite con film AIC n.024032017

N° e tipologia di variazione:C.I.3.a IB foreseen Codice pratica:N1B/2011/2217

Tipo di modifica: Modifica stampati

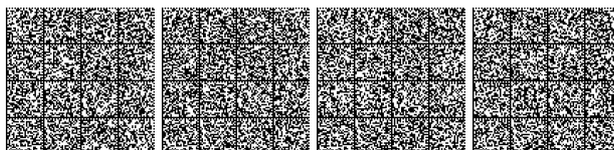
Modifica apportata: Aggiornamento RCP e FI a seguito della valutazione dello PSUR nell'ambito della variazione tipo II FR/H/100/01/II/034 per Fludex.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda Titolare AIC.

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

Un procuratore
dott.ssa Viviana Ruggieri

T12ADD10402 (A pagamento).



S.F. GROUP S.R.L.

Sede Legale: Via Beniamino Segre n° 59 - 00134 Roma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07599831000

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 274/2007

Titolare: S.F. GROUP srl

Specialità medicinale: SARTAREX - Confezione e numero di A.I.C.:

“40 mg compresse rivestite con film” 14 compresse - 040522017

“80 mg compresse rivestite con film” 28 compresse - 040522029

“160 mg compresse rivestite con film” 28 compresse - 040522031

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

Codice Pratica N1A/2012/950

Variante B.II.b.1a) IAin: Aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte del procedimento di fabbricazione del prodotto finito: sito di imballaggio secondario - bollinatura astucci: LA.FA.RE. srl - Via B. Cozzolino 77, 80156 Ercolano (NA)

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta, ai sensi dell'art.14 D.L.vo 178/91 e s.m.i. Decorrenza modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il legale rappresentante
dott. Francesco Saia

T12ADD10403 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

Sede Legale: Via Messina, 38 - 20154 Milano
C.F. 11654150157

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

Medicinale: Metformina Teva; Confezioni e numeri AIC: 035195/M per tutte le confezioni autorizzate; Codice Pratica C1A/2012/621 Grouping of Variations FR/H/162/01-02/IA/54/G Tipo IAin n. B.II.b.2.b.1 Aggiunta del sito di rilascio lotti senza il controllo Merckle GmbH, Blaubeuren, Germany; Tipo IAin n. B.II.b.1.a Aggiunta dei siti di confezionamento secondario: Merckle GmbH, Ulm, Germany; Transpharm Logistik GmbH, Ulm, Germany; Transpharm Logistik GmbH, Beimerstetten, Germany.

Medicinale: Cisatracurio Teva; Confezioni e numeri AIC: 040784/M per tutte le confezioni autorizzate; Codice Pratica C1A/2012/1012 Variazione DE/H/1587/01-02/IA/05 Tipo IAin n. A.1 Modifica dell'indirizzo del titolare AIC Teva Sante in Francia da 1 Cours du Triangle, Immeuble Palatin 1, 92936 Paris La Défense Cedex 12, Paris France a 110 Esplanade du Général de Gaulle, 92931 Paris, La Défense Cedex, France.

Medicinale: Allopurinolo Teva Italia; Confezioni e

numeri AIC: 040180/M per tutte le confezioni autorizzate; Codice Pratica C1A/2012/971 Grouping of Variations UK/H/1313/01-03/IA/02/G Tipo IAin n. B.II.b.1.a/b Aggiunta del sito di confezionamento primario e secondario Teva Sante, Rue Bellocier, 89100 Sens, France.

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

Un procuratore
dott.ssa Maria Carla Curis

T12ADD10407 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

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: ATORVASTATINA EUROGENERICI

AIC n.041205042-”10 mg compresse riv. con film”, 30 cpr - Classe A(13) - Prezzo Euro 6,40;

AIC n.041205156-”20 mg compresse riv. con film”, 30 cpr - Classe A(13) - Prezzo Euro 11,68;

AIC n.041205269-”40 mg compresse riv. con film”, 30 cpr - Classe A(13) - Prezzo Euro 14,04.

I suddetti prezzi, (non comprensivi delle riduzioni temporanee ai sensi delle Det. AIFA del 03/07/2006 e 27/09/2006), entreranno 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

T12ADD10408 (A pagamento).

THERABEL GIENNE PHARMA S.P.A.

Sede Legale: Milano, Via Lorenteggio 270/A
Codice fiscale n. 11957290155

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: Therabel GiEnne Pharma SpA - Via Lorenteggio 270/A - Milano

Specialità medicinale: LUVION (A.I.C. 024273)

Confezione e numero di A.I.C.: compresse 50 mg - A.I.C. 024273082/094

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



Codice pratica: N1A/2011/1221 - N. 2 Variazioni (grouping) Tipo IA - B.II.b.3.a - Modifica del procedimento di fabbricazione del prodotto finito. Modifiche minori del processo di fabbricazione di una forma farmaceutica solida per uso orale a rilascio immediato.

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

Amministratore delegato
Roberto Palmieri

T12ADD10409 (A pagamento).

GLAXOSMITHKLINE S.P.A.

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

Modifica apportata ai sensi del D.L.vo 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A. - Via A. Fleming, 2-Verona

Specialità Medicinale: FLUARIX

Numeri AIC e Confezioni: 029245 in tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1B/2012/1126 - Proc. Europea: DE/H/0124/1/IB/076

N. e tipologia variazione: tipo IB B.II.b z). Sostituzione o aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito (Autorizzazione per l'utilizzo di borse di plastica da 50-L (Flexboy bags) come contenitore aggiuntivo e alternativo per la conservazione del bulk finale di soluzione tampone)

Titolare: Stiefel Laboratories (IRLANDA) LTD - Rappresentante legale e di vendita GlaxoSmithKline S.p.A.-Via A. Fleming, 2- Verona

Specialità Medicinale: ISOTREX GEL

Confezioni: 028997017

Codice Pratica: C1B/2012/830

N. e Tipologia variazione: Tipo IA B.III.1.a.2. Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato: Per una sostanza attiva. Per una materia prima/un reattivo/una sostanza intermedia utilizzati nel procedimento di fabbricazione della sostanza attiva. Per un eccipiente a) Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea 2) Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (Certificate of Suitability: R1-CEP 1999-068-Rev-03 per Isotretinoina).

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

Un procuratore
dott. Enrico Marchetti

T12ADD10413 (A pagamento).

ALMIRALL S.P.A.

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

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

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

MEDICINALE: KESTINE & NETAN

Codice Pratica: N1B/2012/552-553

CONFEZIONI E NUMERI AIC: Compresse rivestite con film 10 e 20 mg, liofilizzato orale 10 e 20 mg, sciroppo 1mg/ml, tutte le confezioni - 034930014, 026, 040, 053, 065, 077, 038, 091, 103, 089, 141, 127, 154, 178, 192, 216, 139, 166, 180, 204, 115 & AIC 036313120, 132, 144, 157, 169, 171, 183, 195, 207, 219, 017, 029, 031, 043, 056, 068, 070, 082, 094, 106, 118. Modifica: BI.b.1d e BI.b.2.e, IB e IA grouping - aggiornamento specifiche e metodo analitico di uno starting material. I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. DECORRENZA DELLE MODIFICHE: dal giorno successivo alla data della loro pubblicazione in G.U.

Direttore affari regolatori
dott.ssa Giovanna Cangiano

T12ADD10429 (A pagamento).

BB FARMA S.R.L.

Viale Europa 160, 21017 Samarate (VA)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02180370021

Variazioni di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela: aggiunta officina di confezionamento secondario.

Estratto provvedimento V&A IP-P/N.277 del 5 Giugno 2012

Medicinale: << BUSCOPAN 10 mg 30 compresse rivestite >> AIP: 038864031

Estratto provvedimento V&A IP-P/N.276 del 5 Giugno 2012

Medicinale: << FLECTOR 180mg 5 cerotti medicati >> AIP: 038951048

Variazioni approvate: aggiunta officina di confezionamento secondario

S.C.F. snc di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Andrea

Via F. Barbarossa, 7 26824 Cavenago d'Adda (LO);

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

Il presente provvedimento entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

L'amministratore unico
ing. Matteo Mosca

T12ADD10430 (A pagamento).



ALMIRALL S.P.A.

Estratto comunicazione notifica regolare uva per la pubblicazione in gazzetta ufficiale della Repubblica italiana.

MEDICINALE: KESTINE 10 e 20 mg compresse rivestite con film; 10 e 20 mg liofilizzato orale; 1 mg/ml sciroppo

CONFEZIONI: 034930014, 026, 040, 053, 065, 077, 038, 091, 103, 089, 141, 127, 154, 178, 192, 216, 139, 166, 180, 204, 115

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

N° e tipologia variazione: C.I.3.a IB forseen. Codice Pratica: N1B/2012/134.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Adeguamento di RCP e FI in seguito a procedura di PSUR worksharing (DK/H/PSUR/0043/001) e decisione CTS dell'8-9 febbraio 2012.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta relativamente alle confezioni sopra indicate e la responsabilità di apportarle si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC. I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 180° giorno successivo a quello 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. 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.

Direttore affari regolatori
dott.ssa Giovanna Cangiano

T12ADD10434 (A pagamento).

BB FARMA S.R.L.

Viale Europa 160, 21017 Samarate (VA)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02180370021

Variazioni di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela: aggiunta marketing authorisation number (MAN) estero.

Estratto provvedimento V&A IP-P/N.275 del 5 Giugno 2012

Medicinale: << MAALOX PLUS 30 compresse masticabili >> AIP: 038858039

Variazioni approvate: aggiunta MAN in Grecia 51871/10-12-10;

Estratto provvedimento V&A IP-P/N.274 del 5 Giugno 2012

Medicinale: << TOBRADEX 0,5%+0,1% collirio 5 ml >> AIP: 041683018

Variazioni approvate: aggiunta MAN in Grecia 43179/10/12-05-2011;

Estratto provvedimento V&A IP-P/N.278 del 5 Giugno 2012

Medicinale: << NASONEX spray nasale 140 erogazione 50 mcg/spruzzo >> AIP: 038292013

Variazioni approvate: aggiunta MAN in Grecia 8394/12-02-2010;

modifica del Titolare AIC in Grecia da: Schering-Plough SA

a: Merck Sharp & Dohme A.F.B.E.E..

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

Il presente provvedimento entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

L'amministratore unico
ing. Matteo Mosca

T12ADD10435 (A pagamento).

UNION HEALTH S.R.L.

Sede Legale: Via Adige 5 – 66020 S. Giovanni Teatino (CH)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06831491003

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio

di specialità medicinali per uso umano (Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274).

Specialità Medicinale: KETOPROFENE UNION HEALTH

Confezione e Numero AIC: 100 mg/2 ML Soluzione iniettabile per uso intramuscolare

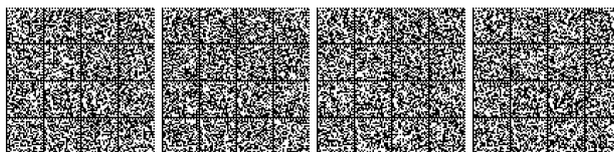
AIC n. 035081013

Numero e tipologia variazione: C.I.3.a, IB forseen. Codice Pratica n. N1B/2012/714.

Tipo di Modifica: modifica stampati su richiesta Ufficio di Farmacovigilanza (comunicazione del 24/12/2012). Modifica apportata: modifica dell'RCP e del Foglio Illustrativo a seguito decisione del CHMP in occasione del PhVWP novembre 2011. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (armonizzazione del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente al prodotto ed alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Il legale rappresentante
Mauro Piracci

T12ADD10440 (A pagamento).



RANBAXY ITALIA S.P.A.

Sede Legale: Sede Legale in Piazza Filippo Meda, 3 -
20121 Milano

Sede Operativa in Via Ariberto, 3 - 20123 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04974910962

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: C1B/2012/835

N° di Procedura Europea: MT/H/0126/001-004/IB/007

Specialità Medicinale: Atorvastatina Mylan Italia 10 mg, 20 mg, 40 mg, 80 mg compresse rivestite con film (aic:040679)

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: Ranbaxy S.p.A.

Tipologia variazione: - C.I.3 a

Tipo di Modifica: modifica stampati

Modifica Apportata: aggiornamento di SPC e PIL in linea le raccomandazioni PhVWP - HMG-CoA Reduttasi Inibitori CMDh/PhVWP/042/2012)

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

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

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

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

I lotti già prodotti 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.

Un procuratore
Sante Di Renzo

T12ADD10447 (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

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

Codice Pratica: N1B/2012/866

Specialità Medicinale: BENUR (doxazosin mesilato)

Confezioni, dosaggio e forma farmaceutica (Codici AIC):

2mg compresse - 30 compresse AIC n. 029467014

4mg compresse - 20 compresse AIC n. 029467026

4mg compresse a rilascio modificato - 14 compresse

AIC n. 029467053

4mg compresse a rilascio modificato - 20 compresse

AIC n. 029467040

4mg compresse a rilascio modificato - 30 compresse

AIC n. 029467038

8mg compresse a rilascio modificato - 14 compresse

AIC n. 029467089

8mg compresse a rilascio modificato - 20 compresse

AIC n. 029467077

8mg compresse a rilascio modificato - 30 compresse

AIC n. 029467065

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l.

Ai sensi della determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al Regolamento (CE) n.1234/2008.

Tipologia variazione: C.I.3a Tipo IB

Tipo di modifica: Modifica stampati su richiesta Ufficio di Farmacovigilanza (conclusione PSUR WorkSharing DK/H/PSUR/004/002).

Modifica apportata: Aggiornamento del RCP e FI in linea con la nota RNF del 06.03.2012.

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

Le modifiche dovranno essere apportate immediatamente per il RCP e per il Foglio Illustrativo entro 60 giorni dalla pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

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.

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

T12ADD10449 (A pagamento).



**L.MOLTENI & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETA'
DI ESERCIZIO S.P.A.**

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

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

SPECIALITA' MEDICINALE: EPTADONE

CONFEZIONI E NUMERI DI A.I.C.:

20 mg/20 ml sciroppo contenitore monodose da 20 ml - AIC 006105023

10 mg/20 ml sciroppo contenitore monodose da 20 ml - AIC 006105035

5 mg/20 ml sciroppo contenitore monodose da 20 ml - AIC 006105047

1 mg/ml sciroppo flaconcino da 40 ml - AIC 006105050

1 mg/ml sciroppo flaconcino da 80 ml - AIC 006105062

TITOLARE AIC: L.Molteni & C. dei F.lli Alitti Società di Esercizio SpA

CODICE PRATICA N°: N1B/2010/4372

Tipo di modifica: VARIAZIONE DI TIPO IB FORESEEN

C.I.6.b: eliminazione dell'indicazione terapeutica: trattamento della tossicodipendenza

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.

Procuratore speciale
Dott.Roberto Angeli

T12ADD10453 (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

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

Codice Pratica: N1B/2012/868

Specialità Medicinale: NORMOTHEN (doxazosin mesilato)

Confezioni, dosaggio e forma farmaceutica (Codici AIC):

2mg compresse - 30 compresse AIC n. 026818017

4mg compresse - 20 compresse AIC n. 026818029

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l.

Ai sensi della determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al Regolamento (CE) n.1234/2008.

Tipologia variazione: C.I.3a Tipo IB

Tipo di modifica: Modifica stampati su richiesta Ufficio di

Farmacovigilanza (conclusione PSUR WorkSharing DK/H/PSUR/004/002).

Modifica apportata: Aggiornamento del RCP e FI in linea con la nota RNF del 06.03.2012.

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

Le modifiche dovranno essere apportate immediatamente per il RCP e per il Foglio Illustrativo entro 60 giorni dalla pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

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.

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

T12ADD10454 (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

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

Codice Pratica: N1B/2012/867

Specialità Medicinale: CARDURA (doxazosin mesilato)

Confezioni, dosaggio e forma farmaceutica (Codici AIC):

2mg compresse - 30 compresse AIC n. 026821013

4mg compresse - 20 compresse AIC n. 026821025

4mg compresse a rilascio modificato - 14 compresse AIC n. 026821037

4mg compresse a rilascio modificato - 20 compresse AIC n. 026821049

4mg compresse a rilascio modificato - 30 compresse AIC n. 026821052

8mg compresse a rilascio modificato - 14 compresse AIC n. 026821064

8mg compresse a rilascio modificato - 20 compresse AIC n. 026821076

8mg compresse a rilascio modificato - 30 compresse AIC n. 026821088

Titolare A.I.C.: Pfizer Italia S.r.l.

Ai sensi della determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al Regolamento (CE) n.1234/2008.

Tipologia variazione: C.I.3a Tipo IB



Tipo di modifica: Modifica stampati su richiesta Ufficio di Farmacovigilanza (conclusione PSUR WorkSharing DK/H/PSUR/004/002).

Modifica apportata: Aggiornamento del RCP e FI in linea con la nota RNF del 06.03.2012.

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

Le modifiche dovranno essere apportate immediatamente per il RCP e per il Foglio Illustrativo entro 60 giorni dalla pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

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.

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

T12ADD10455 (A pagamento).

ACTAVIS GROUP PTC EHF

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

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

Medicinale: Vercamolo

Confezioni e numeri A.I.C.: 500 mg compresse rivestite - tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 040981/M

Codice Pratica: C1A/2012/778 - Procedura n. IS/H/0171/002/IA/005/G

Variazione di tipo Grouping IAIN n. B.II.b.1. a); IAIN n. B.II.b.1. b); IAIN n. B.II.b.2. b) 1.: Sostituzione di Tjopack Boskop B.V. con PharmaPack International B.V. - Bleiswijkseweg 51 - 2712 PB Zoetermeer - Olanda quale sito di confezionamento secondario e primario. Aggiunta di PharmaPack International B.V. quale sito di rilascio dei lotti.

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

T12ADD10456 (A pagamento).

PANTAFARM S.R.L.

Sede Legale: Via Palestro,14 00185 Roma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07441660631

Pubblicazione del prezzo al pubblico in diminuzione di specialità medicinali

AVIFLUCOX 200 mg capsule rigide 7 capsule - AIC 037688049 - Prezzo Euro 39,18.

Il suddetto prezzo, non comprensivo delle riduzioni attualmente in vigore, verrà applicato ai fini della rimborsabilità da parte del SSN il giorno della pubblicazione del presente annuncio sulla *Gazzetta Ufficiale*.

L'amministratore unico
dott. Di Marco Salvatore

T12ADD10457 (A pagamento).

ACTAVIS GROUP PTC EHF

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

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

Medicinale: Finasteride Actavis PTC

Confezioni e numeri A.I.C.: 1 mg compresse rivestite con film - tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 038783/M

Codice Pratica: C1A/2012/356 - Procedura n. UK/H/1081/001/IA/010/g

Variazione di tipo Grouping IAIN n. B.III.1 a) 1.; IAIN n. B.III.1 a) 3.; IA n. A.7: Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea europea da parte di un produttore già approvato, CIPLA (R0-CEP 2005-025-Rev 02). Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea europea da parte di un nuovo produttore, MSN Laboratories Limited - Sy. No. 317 & 323, Rudram (Village) - Medak District - 502 329 Patancheru Mandal, Andhra Pradesh - India (R0-CEP 2008-024-Rev 01). Eliminazione di Actavis hf - Karsnesbraut 108 - IS-200 Kopavogur - Islanda quale sito di produzione.

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

T12ADD10458 (A pagamento).



B. BRAUN MILANO S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 274/2007

Titolare A.I.C.: B. Braun Melsungen AG, Melsungen (Germania)

Codice pratica: C1B/2012/302.

Specialità medicinale, confezione e n. di A.I.C.: Amidolite 60mg/ml soluzione per infusione:tutte le confezioni e relativi numeri di A.I.C.: 036617xxx/M

Procedura n.: SE/H/414/001/IB/009/G.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008.

Grouping of Variations Tipo IB.

B.I.a.4.z: Change to in-process tests applied during the manufacture of the active substance. z) Other variation (In-Process Control durante l'idrolisi)

B.I.a.4.z: Change to in-process tests applied during the manufacture of the active substance. z) Other variation (IPC dopo l'idrolisi).

B.I.a.4.z: Change to in-process tests applied during the manufacture of the active substance. z) Other variation (IPC durante la riduzione).

B.I.a.2.z: Changes in the manufacturing process of the active substance. z) Other variation (aggiunta di un filtro nel processo di filtrazione).

B.I.a.2.z.: Changes in the manufacturing process of the active substance. z) Other variation (Update in the spray-drier manufacturing process).

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 14 D.L.vo 178/91 e s.m.i. Decorrenza modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

L'amministratore delegato
dott. Luigi Boggio

T12ADD10460 (A pagamento).

ACTAVIS GROUP PTC EHF

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

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

Medicinale: Paracetamolo Actavis

Confezioni e numeri A.I.C.: 1000 mg compresse rivestite con film - tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 040959/M

Codice Pratica: C1A/2012/695 - Procedura n. IS/H/0170/003/IA/006/G

Variatione di tipo Grouping IAIN n. B.II.b.1. a); IAIN n. B.II.b.1. b); IAIN n. B.II.b.2. b) 1.: Sostituzione di Tjopack Boskop B.V. con PharmaPack International B.V. - Bleiswijk-seweg 51 - 2712 PB Zoetermeer - Olanda quale sito di confe-

zionamento secondario e primario. Aggiunta di PharmaPack International B.V. quale sito di rilascio dei lotti.

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

T12ADD10461 (A pagamento).

HEXAL S.P.A.

Sede Legale: via Paracelso,16 – 20041 Agrate Brianza (MI)

*Comunicazione notifica regolare V&A
del 14/06/2012 - Prot. N. 57630*

Specialità Medicinale: LOPERAMIDE HEXAL (aic:033987) 2mg Capsule rigide; 2mg/ml soluzione orale; 2mg compresse effervescenti.

Confezioni: Tutte.

Titolare AIC: Hexal Spa

N° e Tipologie delle variazioni: C.I.3.a IB forseen

Codice Pratiche N°: N1B/2012/892; N1B/2012/1198

Tipo di modifica: Modifica stampati.

Modifica apportata: Modifica degli stampati:

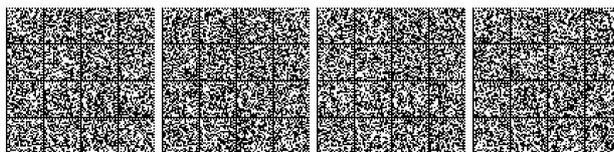
E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 6.1, 6.3, 6.4, 6.5, 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità 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.

Un procuratore
dott.ssa Enrica Tornielli

T12ADD10462 (A pagamento).



CRINOS S.P.A.

Sede Legale: 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: ARKAS

AIC n.: 041460054-”10 mg compresse riv. con film”, 30 cpr al/al blister - Classe A(13) - Prezzo Euro 6,40;

AIC n.: 041460243-”20 mg compresse riv con film”, 30 cpr al/al blister - Classe A(13) - Prezzo Euro 11,68;

AIC n.: 041460445-”40 mg compresse riv con film”, 30 cpr al/al blister - Classe A(13) - Prezzo Euro 14,04.

Specialità Medicinale: TOVANIRA

AIC n.: 041199023-”10 mg compresse riv. con film”, 30 cpr - Classe A(13) - Prezzo Euro 6,40;

AIC n.: 041199062-”20 mg compresse riv con film”, 30 cpr - Classe A(13) - Prezzo Euro 11,68;

AIC n.: 041199100-”40 mg compresse riv con film”, 30 cpr - Classe A(13) - Prezzo Euro 14,04.

I suddetti prezzi, (non comprensivi delle riduzioni temporanee ai sensi delle Det. AIFA del 03/07/2006 e 27/09/2006), entreranno 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

T12ADD10463 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.

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

*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*

Codice Pratica: N1B/2012/1105

Specialità Medicinale ERMES (AIC n° 037264) - 15 mg capsule rigide, 30 mg capsule rigide.

Confezioni: 037264013 - “15 mg capsule rigide”, 14 cps; 037264025 “30 mg capsule rigide”, 14 cps.

Titolare AIC: EG S.p.A.

Tipologia variazione: Grouping di n. 2 variazioni tipo C.I.3.a.

Tipo di Modifica: modifica stampati su richiesta Ufficio di Farmacovigilanza.

Modifica Apportata: aggiornamento di SPC e PIL in linea con le note RNF del 03/04/2012.

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

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

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

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

I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 120° giorno successivo a quello della pubblicazione 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.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

T12ADD10464 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

*Comunicazione notifica regolare UVA
del 12/06/2012 - Prot. N. 57548*

Specialità Medicinale: MELOXICAM EG (aic:037077) 7,5 mg compresse; 15 mg compresse. Confezioni: in tutte le confezioni.

Titolare AIC: EG S.p.A.

N. e Tipologia variazione: N. DK/H/0605/001-002/IB/045 - C.I.3.a IB forseen.

Codice Pratica N. C1B/2012/232

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento dell'RCP e del Foglio illustrativo per implementare le avvertenze del PhVWP per le specialità a base di meloxicam.

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

I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 180° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana. Trascorso il sud-



detto termine non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modifiche indicate dal presente provvedimento. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

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
dott. Osvaldo Ponchiroli

T12ADD10465 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

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

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

Codice Pratica: C1B/2012/1120

N. di Procedura Europea IT/H/0277/001-003/IB/010

Specialità Medicinale: VALACICLOVIR EG- AIC n. 0388170 - 250 mg compresse riv. film, 500 mg compresse riv. film, 1000 mg compresse riv. film.

Confezioni: In tutte le confezioni.

Titolare AIC: EG Spa

Tipologia variazione: C.I.1.b - IB forseen.

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

Modifica Apportata: aggiornamento di SPC e PIL in linea con la Decisione della Commissione Europea del 16/07/2010 C(2010)4992.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.3, 4.6, 4.8 e 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.

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

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

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

T12ADD10466 (A pagamento).

SOFAR SPA

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

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

Titolare: SOFAR S.p.A. - via Firenze 40 - 20060 Trezzano Rosa (MI)

Specialità medicinale: VERAMON - Confezioni:

002806089 - "286 mg + 200 mg compresse" 4 compresse

002806091 - "286 mg + 200 mg compresse" 10 compresse

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

Variazione di tipo IAIN-B.III.1.a.3: Presentazione di un nuovo CEP (N° R1-CEP 2003-059-REV 01) relativo al principio attivo propifenazone da parte di un nuovo produttore (sostituzione): Shandong Xinhua Pharmaceutical Co. Ltd.

Pratica N1A/2012/577 approvata da AIFA con comunicazione di notifica regolare del 22/06/2012.

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

T12ADD10468 (A pagamento).

CIPROS S.R.L.

Sede Legale: Via Porta Rossa n.12, 50123 Firenze

Modifica secondaria di un'Autorizzazione all'Immissione in Commercio di specialità medicinale per uso umano, apportata ai sensi del decreto legislativo 219/2006 e s.m.i e del regolamento 1234/2008/CE.

Titolare A.I.C.: Cipros S.r.l.

Specialità medicinale: ASTON (aic: 037444), Confezione 015.

Codice Pratica: N1A/2012/342 - Variazione Tipo IA n. B.II.b.3.a): Modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto.

Specialità medicinale: CLOPINOVO (aic: 039494/M), Confezioni: tutte le confezioni. Codice Pratica: C1B/2012/97 - Grouping di Variazioni Tipo IB n. B.II.f.1.d) e n.B.II.f.1.b)1.:Prolungamento della validità del prodotto finito, da 24 a 36 mesi e modifica delle condizioni di conservazione da "Nessuna speciale condizione di conservazione" a "Conservare al di sotto dei 25 °C".

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

La procuratrice
Sig.ra Maria Letizia Ferruzza

T12ADD10469 (A pagamento).



ALMUS S.R.L.

Sede Legale: Via Cesarea 11/10 – 16121 Genova
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01575150998

Riduzione prezzo al pubblico di specialità medicinali per uso umano

PANTOPRAZOLO ALMUS “20 mg compresse gastroresistenti” - 14 compresse in blister in AL/AL- AIC 038730038-classe A Nota: 1-48 - prezzo: Euro 5,30

PANTOPRAZOLO ALMUS “40 mg compresse gastroresistenti” - 14 compresse - AIC 038730040 in blister in AL/AL - classe A Nota: 1-48 - prezzo: Euro 9,59.

FINASTERIDE ALMUS “5 mg compresse rivestite con film” - 15 compresse - AIC 039680018/M - classe A - prezzo Euro 8,96.

I suddetti prezzi, che non includono le riduzioni temporanee stabilite dalle Determinazioni AIFA attualmente vigenti, entreranno in vigore ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N. il giorno successivo alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Dorotea Lo Iacono

T12ADD10471 (A pagamento).

FG S.R.L.

Modifica secondaria di un'Autorizzazione all'Immissione in Commercio di Specialità Medicinali per uso umano.

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

Specialità Medicinale: DOXAZOSINA FG (AIC: 037246)

Confezioni: 037246079 - “2 mg compresse” 30 compresse divisibili (Autorizzata), 037246081 - “4 mg compresse” 20 compresse divisibili (Autorizzata)

Titolare AIC: FG S.R.L.

N° e Tipologia variazione: C.I.3.a IB forseen - Codice Pratica N° N1B/2012/850

Tipo modifica: Aggiornamento di stampati su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza, per implementare le informazioni contenute nel Core Safety Profile, finalizzato durante la procedura di PSUR WorkScharing DK/H/PSUR/0004/002

E' autorizzata la modifica di stampati richiesta (paragrafi 4.3,4.4,4.5,4.6, 4.7,4.8 e 4.9 del Riassunto di 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.

Il procuratore
Giuseppe Irianni

T12ADD10473 (A pagamento).

PIERREL PHARMA S.R.L.

Sede Legale: Strada Statale Appia, 46/48 – 81043 Capua (CE)

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

Specialità Medicinale:

LIDOCAINA CON ADRENALINA PIERREL

031816010 - “20 mg/ml soluzione iniettabile con adrenalina 1:80.000” 100 cartucce 1,8 ml

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

Codice pratica N1A/2012/956 - Grouping di due variazioni: Tipo IA n. B.III.1 a)2 Presentazione di un Certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato(R1-CEP1996-020-Rev05)relativo alla sostanza attiva lidocaina cloridrato da parte di un fabbricante già approvato (MOEHS IBERICA S.L).

Tipo IA n. B.III.1 a)2 Presentazione di un Certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato(R1-CEP1996-020-Rev06)relativo alla sostanza attiva lidocaina cloridrato da parte di un fabbricante già approvato (MOEHS IBERICA S.L).

Codice pratica N1A/2012/964 - Grouping di due variazioni: Tipo IA n. B.III.1 a)2 Presentazione di un Certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato(R1-CEP1999-193-Rev01)relativo alla sostanza attiva adrenalina bitartrato da parte di un fabbricante già approvato (BOEHRINGER INGELHEIM GMBH & CO.KG).

Tipo IA n. B.III.1 a)2 Presentazione di un Certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato(R1-CEP1999-193-Rev02)relativo alla sostanza attiva adrenalina bitartrato da parte di un fabbricante già approvato(BOEHRINGER INGELHEIM GMBH & CO.KG).

Codice pratica: N1B/2012/1107 - Tipo IB by default della modifica n. B.II.b.4.a) Modifica della dimensione del lotto del prodotto finito:

Da: Batch size: 100 litri;

A: Batch size: 100 litri e Batch size: 500 litri.

Codice pratica: N1B/2012/1134 - Tipo IB by default della modifica n. B.II.b.3 z) modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito:

Da: The empty cartridges are washed with water for injection, depyrogenated in a tunnel at about 300°C for 20 minutes before feeding the filling machine. Plungers and caps, in ready to sterilize bags, are sterilised for 20 min. at 121°C before feeding the filling machine.

A: The empty cartridges are washed with hot water for injection, siliconized and depyrogenated in a tunnel before feeding the filling machine. Plungers are washed, siliconized and sterilized before feeding the filling machine. Caps are washed and sterilized before feeding the filling machine.

Codice pratica N1A/2012/1032 - Tipo IA n. B.II.d.1.c) aggiunta di un nuovo parametro di specifica (Lidocaine related substances) alla specifica con il corrispondente metodo di prova:



Specifiche al rilascio: Da: Lidocaine related substances: nessuna specifica. A: Lidocaine related substances: 2.6-DMA: <= 8.0 mcg/ml; Any other single impurity: <= 0.2% area; Total other impurities: <= 0.5% area (Metodo: HPLC).

Specifiche di shelf-life: Da: Lidocaine related substances: 2.6-DMA: <= 8.0 mcg/ml. A: Lidocaine related substances: 2.6-DMA: <= 8.0 mcg/ml; Any other single impurity: <= 0.2% area; Total other impurities: <= 0.5% area (Metodo: HPLC).

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

Il legale rappresentante
dott. ing. Fabio Velotti

T12ADD10474 (A pagamento).

ALMUS S.R.L.

Sede Legale: Via Cesarea 11/10 – 16121 Genova
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01575150998

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).

Specialità Medicinale: Pantoprazolo Almus

Confezione e Numero AIC: AIC n.038730 (tutte le confezioni autorizzate)

Numero e tipologia variazione: grouping of variations tipo IB foreseen n.C.I.3.a)

Codice Pratica n. N1B/2012/988. Tipo di Modifica: modifica stampati su richiesta dell'ufficio di farmacovigilanza per i medicinali a base di principi attivi della classe degli inibitori di pompa protonica riguardo al rischio di

fratture dell'anca, del polso e della colonna vertebrale e riguardo al rischio di grave ipomagnesiemia negli utilizzatori a lungo termine.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'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.

Specialità Medicinale: Levofloxacin Almus

Confezione e Numero AIC: 040373/M (tutti i dosaggi e le confezioni autorizzate)

Codice pratica: C1A/2012/1121 - Procedura Decentrata n. UK/H/1483/01-02/IAIN/005

Numero e tipologia variazione: B.II.b.1.a) tipo IAIN Aggiunta di ALLOGA (ITALIA) S.r.l. - Corso Stati Uniti 9/A - 35127 Padova quale sito di fabbricazione responsabile di una parte del processo produttivo del prodotto finito (confezionamento secondario).

Specialità Medicinale: Finasteride rkg (ora Finasteride Almus)

Confezione e Numero AIC: "5 mg compresse rivestite con film" - 15 compresse AIC n.039680018/M

Codice pratica: C1B/2012/218 - Procedura Decentrata n. UK/H/1467/001/IB/003G

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Grouping of variations: Tipo IB n. B.II.b.1.e) + Tipo IAin n.B.II.b.1.b) + Tipo IAin n.B.II.b.1.a) + Tipo IAin n.B.II.b.2.b)2 per l'aggiunta di un nuovo sito per tutte le fasi di produzione, incluso controllo e rilascio dei lotti: KLEVA S.A., 189, Parnithos Ave, Acharnai Attiki, 13675 Grecia

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Data di autorizzazione delle modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in G.U.

Il procuratore
dott.ssa Dorotea Lo Iacono

T12ADD10476 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Specialità Medicinale: ALPRAZOLAM DOC Generici (AIC n. 033726) 0,75 mg/ml gocce orali, soluzione; 0,25 mg compresse; 0,50 mg compresse

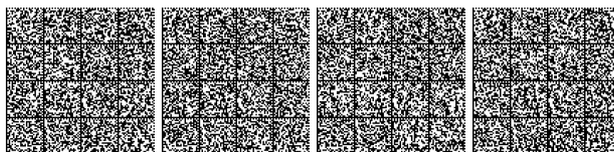
Confezioni: 033726011, 033726023, 033726035

Titolare AIC: DOC Generici S.r.l.

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

Codice Pratica: N1B/2012/509, N1B/2012/545

Tipo di modifica: Modifica stampati



Modifica apportata: Adeguamento degli stampati a seguito della procedura di PSUR Worksharing n. FR/H/PSUR/0036/001 e del Pediatric Assessment Report UK/W/032/pdWS/001.

Numero della Comunicazione: AIFA/V&A/P/55980

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 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 120° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana. Trascorso il suddetto termine non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modifiche indicate dal presente provvedimento.

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

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

T12ADD10477 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Specialità Medicinale: CLOPIDOGREL DOC Generici (AIC n. 039643/M) 75 mg compresse rivestite con film

Confezioni: Tutte le confezioni - 039643/M

Titolare AIC: DOC Generici S.r.l.

N. e Tipologia variazione: DK/H/1601/001/IB/005; C.I.2.a IB foreseen

Codice Pratica: C1B/2011/300

Tipo di modifica: Modifica Stampati

Modifica apportata: Modifica degli Stampati

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/57645 del 12.06.2012

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (para-

grafi 2, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1, 5.2, 5.3, 6.5 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

T12ADD10478 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Specialità Medicinale: ESOMEPRAZOLO DOC Generici (AIC n. 040201/M) 20 mg capsule rigide gastroresistenti; 40 mg capsule rigide gastroresistenti

Confezioni: Tutte le confezioni - 040201/M

Titolare AIC: DOC Generici S.r.l.

N. e Tipologia variazione: IS/H/0180/001/IB/008; C.I.3.a IB foreseen

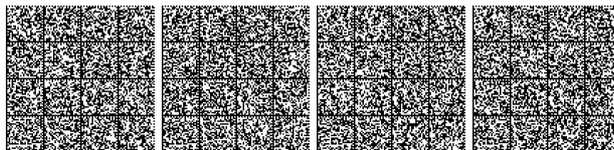
Codice Pratica: C1B/2012/401

Tipo di modifica: Modifica Stampati

Modifica apportata: Aggiornamento stampati in accordo al CSP riguardante ESOMEPRAZOLO procedura numero SE/H/PSUR/0007/002.

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/56007 del 07.06.2012

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.2, 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 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.

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

T12ADD10479 (A pagamento).

DOROM S.R.L.

Avviso di annullamento

L'avviso T12ADD10144 pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 72 del 21.06.2012 alla pag. 46 relativo al medicinale Simvastatina Dorom deve considerarsi come non pubblicato.

Un procuratore
dott.ssa Maria Carla Curis

T12ADD10480 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Specialità Medicinale: ESOMEPRAZOLO DOC (AIC n. 040837/M) 20 mg compresse gastroresistenti; 40 mg compresse gastroresistenti

Confezioni: Tutte le confezioni - 040837/M

Titolare AIC: DOC Generici S.r.l.

N. e Tipologia variazione: PT/H/0393/001/IB/011; C.I.3.a IB foreseen

Codice Pratica: C1B/2012/565

Tipo di modifica: Modifica Stampati

Modifica apportata: Aggiornamento stampati in accordo al CSP riguardante ESOMEPRAZOLO procedura numero SE/H/PSUR/0007/002.

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/57515 del 12.06.2012

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.8, 5.2, 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 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.

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

T12ADD10481 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo n. 274 del 29 dicembre 2007 e Determinazione AIFA del 18 dicembre 2009 e successive modifiche.

Codice Pratica: C1B/2012/988

N. di Procedura Europea: IT/H/212/001-003/IB/013

Specialità Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: LISINOPRIL E IDROCLOROTIAZIDE DOC Generici (AIC n. 038706/M) 10+12,5 mg compresse, 20+12,5 mg compresse, 20+25 mg compresse

Confezioni: Tutte le confezioni - AIC n. 038340/M

Titolare AIC: DOC Generici S.r.l.

Tipologia variazione: C.I.3.a - IB foreseen

Tipo di Modifica: Modifica stampati su richiesta Ufficio di Farmacovigilanza

Modifica apportata: Aggiornamento di SPC e PIL in linea con la nota RNF del 25.01.2012

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.6 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.



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

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

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

I lotti già prodotti 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

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

T12ADD10482 (A pagamento).

BIOETHICAL S.R.L.

Sede Legale: Modena, Piazza Mazzini, 2
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01195070196

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: BIOETHICAL S.r.l. - Piazza Mazzini, 2 - Modena
Specialità medicinale: OMOLIN, AIC n. 038003/M, 10 mg e 20 mg capsule rigide gastroresistenti. Confezioni: tutte le confezioni autorizzate.

Codice pratica: C1A/2012/337, Procedura Europea: NL/H/0972/001-002/IA/019

Variatione Tipo IAIN - B.III.1.a).3 - Presentazione di un nuovo Certificato di conformità alla Farmacopea Europea per il principio attivo Omeprazolo, R0-CEP 2007-006-Rev 01, da parte di un nuovo produttore: Lee Pharma (P) Limited (aggiunta produttore).

Data di implementazione della modifica: 18/01/2012.

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

Il legale rappresentante
dott. Gianfranco Gilardelli

T12ADD10483 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Sede Legale: viale Bodio 37/b – 20158 Milano
Capitale Sociale – € 10.400
Codice Fiscale n. 11388870153

Pubblicazione di riduzione del prezzo al pubblico delle confezioni del seguente medicinale:

Atorvastatina Zentiva

Confezione: "10 mg compresse rivestite con film" 30 compresse - AIC n. 041162037/M - Classe A) Nota 13 - Prezzo al pubblico: Euro 6,40

Confezione: "20 mg compresse rivestite con film" 30 compresse - AIC n. 041162114/M - Classe A) Nota 13 - Prezzo al pubblico: Euro 11,68

Confezione: "40 mg compresse rivestite con film" 30 compresse - AIC n. 041162191/M - Classe A) Nota 13 - Prezzo al pubblico: Euro 14,04

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee di legge, entreranno in vigore ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., il giorno successivo della data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T12ADD10484 (A pagamento).

MEDIOLANUM FARMACEUTICI S.P.A.

Sede Legale: Via San Giuseppe Cottolengo 15, Milano
Codice Fiscale n. 01689550158
Capitale Sociale € 6.500.000,00

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

Specialità medicinale: KOVILEN

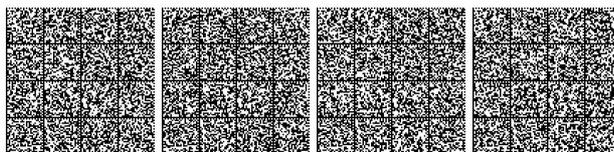
Confezione e numero AIC:

2% collirio, soluzione, 1 flacone da 5 ml, AIC n. 028732016

Codice pratica: N1A/2012/1014

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

Modifica di Tipo IA, B.II.b.5.c): Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito. Eliminazione del test del pH dai controlli in-process.



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

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

Un procuratore speciale
Gianni Ferrari

T12ADD10485 (A pagamento).

MEDIOLANUM FARMACEUTICI S.P.A.

Sede Legale: Via San Giuseppe Cottolengo n. 15, Milano
Codice Fiscale n. 01689550158
Capitale Sociale € 6.500.000,00

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

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

Codice Pratica N1A/2012/986

Specialità medicinale: KOCEFAN

Confezione e numero AIC:

1 g/3,5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare, 1 flacone polvere + 1 fiala solvente da 3,5 ml, AIC n. 035965033

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

Tipo IA, n. B.III.1.a.2): presentazione di un certificato d'idoneità della Farmacopea (R1-CEP 2004-119-REV 02) relativo al principio attivo ceftriaxone sodico, da parte di un produttore già approvato (aggiornamento): FRESENIUS KABI ANTI-INFECTIVES S.r.l., Piazza Maestri del Lavoro 7, 20063 Cernusco sul Naviglio (Milano). Sito produttivo: FRESENIUS KABI ANTI-INFECTIVES S.r.l., Via S. Leonardo 23, 45010 Villadose (Rovigo).

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
Gianni Ferrari

T12ADD10486 (A pagamento).

CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede Legale: 43122 Parma, via Palermo 26/a

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01513360345

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

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

Specialità medicinale: ATIMOS.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

«12 mcg/erogazione soluzione pressurizzata per inalazione» contenitore sotto pressione 100 erogazione - A.I.C. n. 035791058;

«12 mcg/erogazione soluzione pressurizzata per inalazione» contenitore sotto pressione 120 erogazione - A.I.C. n. 035791060.

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

Codice pratica: N1A/2012/712.

Variazione Tipo IA n. B.II.d.2 a) - Modifica della procedura di prova del prodotto finito - Modifiche minori di una procedura di prova approvata (modifiche minori del metodo autorizzato per la determinazione della specifica «Fine Particle Dose» al rilascio e a fine validità. Modifica della preparazione della soluzione campione con l'introduzione, in alternativa alla preparazione manuale dell'uso dell'Andersen Sample Recovery System (ASRS)).

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

Un procuratore
dr.ssa Oriele Codeluppi

TC12ADD10284 (A pagamento).



BAYER S.P.A.

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

Titolare: **Bayer S.p.A.**, Viale Certosa, 130 - Milano

Specialità medicinale: **MINIAS**

Confezioni e numeri di AIC:

"1 mg compresse rivestite", 30 compresse – AIC 023382017

"2 mg compresse rivestite", 30 compresse – AIC 023382031

Codice pratica: N° N1B/2012/1185

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008:

Variazioni IA B.II.b.1.a - B.II.b.1.b - B.II.b.1.e - B.II.b.2.b.2 :
sostituzione del sito Montefarmaco S.p.A con Bayer HealthCare Manufacturing S.r.l per le fasi di: produzione bulk, confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio lotti.

N°3 Variazioni IA B.II.b.3.a: Modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito di una forma di dosaggio solida per uso orale. Da forno statico a letto fluido; da bassina di rame a bassina automatica; da si mescola per 45 minuti a si miscela per 5 minuti a 15 rpm.

Variazione B.II.a.4.a: Modifica del peso dello strato di copertura delle forme di dosaggio orale: Minias 1 mg: da 2,5 mg a 0,336 mg

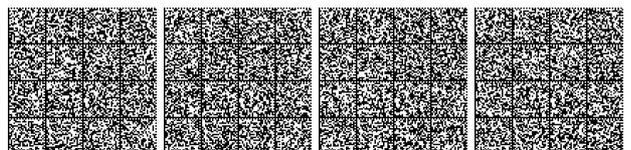
Minias 2 mg: 2,525 mg a 0,338 mg

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 37 D.L.vo 219/92006.

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS12ADD10386 (A pagamento).



BAYER S.P.A.

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

Titolare: **Bayer S.p.A.**, Viale Certosa, 130 - Milano

Specialità medicinale: **MINIAS**

Confezioni e numeri di AIC:

“2,5 mg/ml gocce orali, soluzione”, 1 flaconcino 20 ml – AIC 023382029

Codice pratica: N° N1B/2011/1365

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008:

Variazione IB B.II.d.1.c: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito – aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova: aggiunta alle specifiche al rilascio e alle specifiche per il periodo di validità della specifica Impurezze singole note, Impurezze singole non note e Impurezze totali con relativo metodo.

Variazione IB B.II.d.1.c: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito – aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova: aggiunta alle specifiche al rilascio e alle specifiche per il periodo di validità della specifica Microbial purity

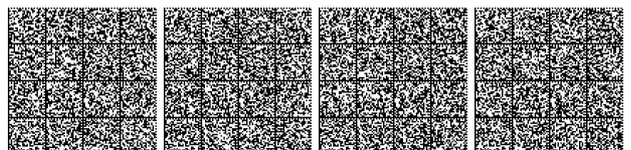
Variazione IB B.II.f.1.z: Modifica della durata di conservazione o delle condizioni di magazzinaggio del prodotto finito: introduzione del periodo di validità dopo prima apertura del flacone: 80 giorni.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 37 D.L.vo 219/92006.

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS12ADD10387 (A pagamento).



CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE

AMMINISTRAZIONE PROVINCIALE DI RIETI
VI° settore

*Domanda di concessione a derivare acqua pubblica
dal fiume Velino in comune di Castel Sant'Angelo*

La Ditta Minciaroni Roberto codice fiscale MNCRR83M10L117V, ha presentato in data 14 novembre 2011 una istanza di derivazione per medi Mod. 34 (l/s 3.400) di acqua dal Fiume Velino nel Comune di Castel Sant'Angelo ad uso idroelettrico.

Il dirigente del VI° settore
ing. Sabrina Ferroni

TC12ADF10291 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI BRINDISI

Iscrizione a ruolo Errico Stefania di Rocco per la sede di Ostuni

Il presidente del Consiglio Notarile di Brindisi, rende noto che il notaio Errico Stefania di Rocco, nata a Mesagne il 29 novembre 1977, è stato trasferito dalla sede notarile di Carovigno a quella di Ostuni giusta D.M. 24 gennaio 2012, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 22 del 27 gennaio 2012 Serie Generale e successivo decreto dirigenziale di proroga del 5 aprile 2012.

Lo stesso notaio è stato iscritto a Ruolo, per la sede di Ostuni, in data odierna ed ha aperto lo studio alla via Dott. F. Rodio n. 6.

Brindisi, 14 giugno 2012

Il presidente
notaio Vincenzo Raiola

TC12ADN10286 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI CAGLIARI LANUSEI ED ORISTANO

*Avviso di dispensa dall'ufficio di notaio per limiti di età
del dott. Roberto Putzolu residente in Cagliari*

Il presidente del Consiglio Notarile dei Distretti Riuniti di Cagliari - Lanusei - Oristano notifica che il dott. Roberto Putzolu nato a Rodi il 25 maggio 1937, già notaio in Cagliari, con decreto 18 aprile 2012 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 108 del 10 maggio 2012 è stato dispensato dall'esercizio delle sue funzioni per limiti di età a far data dal 25 maggio 2012.

Cagliari, 8 giugno 2012

Il presidente
dott. Roberto Vacca

TC12ADN10289 (Gratuito).

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



GAZZETTA UFFICIALE

 DELLA REPUBBLICA ITALIANA

**CANONI DI ABBONAMENTO (salvo conguaglio)
 validi a partire dal 1° GENNAIO 2012**

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

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

N.B.: L'abbonamento alla GURI tipo A ed F comprende gli indici mensili

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

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

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI ED APPALTI

(di cui spese di spedizione € 128,06)* - annuale € **300,00**
 (di cui spese di spedizione € 73,81)* - semestrale € **165,00**

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

(di cui spese di spedizione € 39,73)* - annuale € **86,00**
 (di cui spese di spedizione € 20,77)* - semestrale € **55,00**

Prezzo di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione (oltre le spese di spedizione) € 1,00
 (€ 0,83+ IVA)

Sulle pubblicazioni della 5ª Serie Speciale e della Parte II viene imposta I.V.A. al 21%.

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

Abbonamento annuo € **190,00**
 Abbonamento annuo per regioni, province e comuni - SCONTO 5% € **180,50**
 Volume separato (oltre le spese di spedizione) € 18,00

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

Per l'estero i prezzi di vendita (in abbonamento ed a fascicoli separati) anche per le annate arretrate, compresi i fascicoli dei supplementi ordinari e straordinari, devono intendersi raddoppiati. Per il territorio nazionale i prezzi di vendita dei fascicoli separati, compresi i supplementi ordinari e straordinari, relativi anche ad anni precedenti, devono intendersi raddoppiati. Per intere annate è raddoppiato il prezzo dell'abbonamento in corso. Le spese di spedizione relative alle richieste di invio per corrispondenza di singoli fascicoli, vengono stabilite, di volta in volta, in base alle copie richieste. Eventuali fascicoli non recapitati potranno essere forniti gratuitamente entro 60 giorni dalla data di pubblicazione del fascicolo. Oltre tale periodo questi potranno essere forniti soltanto a pagamento.

N.B. - La spedizione dei fascicoli inizierà entro 15 giorni dall'attivazione da parte dell'Ufficio Abbonamenti Gazzetta Ufficiale.

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

* tariffe postali di cui alla Legge 27 febbraio 2004, n. 46 (G.U. n. 48/2004) per soggetti iscritti al R.O.C.





MODALITÀ PER LA VENDITA

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

- **presso l'Agenzia dell'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. in ROMA, piazza G. Verdi, 1 - 00198 Roma ☎ 06-85082147**
- **presso le librerie concessionarie riportate nell'elenco consultabile sui siti www.ipzs.it e www.gazzettaufficiale.it.**

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

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

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





€ 3,03

