

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Sabato, 15 settembre 2012

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

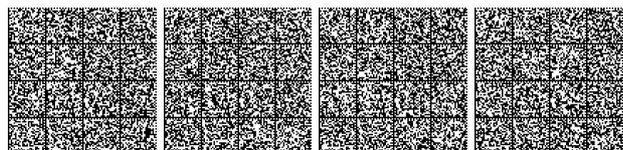
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 1027 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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		
Convocazioni di assemblea		
ORTOFRUTTICOLA FRATELLI DI MATTEO S.P.A. <i>Avviso di convocazione dell'assemblea ordinaria dei soci (T12AAA13918)</i>	Pag. 1	
PRODOTTI ADRIA S.P.A. <i>Convocazione assemblea ordinaria (TC12AAA13688)</i>	Pag. 1	
RCS LIBRI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (T12AAA13858)</i>	Pag. 1	
Altri annunci commerciali		
FONDAZIONE FORUM DELLE CULTURE 2013 <i>Avviso ai creditori (T12AAB13923)</i>	Pag. 4	
GLOBALDRIVE (ITALY) IV S.R.L. UNIPERSONALE <i>Avviso di cessione di crediti in blocco e pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito "Legge 130") nonché dell'informativa ai sensi degli articoli 13 comma 4 e comma 5 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (di seguito Codice di protezione dei dati personali) e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito "T.U.B.") (T12AAB13857)</i>	Pag. 1	
OLYMPIA FINANCE S.R.L. INDESIT COMPANY S.P.A. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") (T12AAB13902)</i>		Pag. 3
ANNUNZI GIUDIZIARI		
Notifiche per pubblici proclami		
TRIBUNALE CIVILE DI ROMA <i>Atto di citazione (T12ABA13938)</i>	Pag. 6	
TRIBUNALE DI FIRENZE Ufficio del giudice per le indagini preliminari <i>Ordinanza in materia di incidente probatorio-art. 398 c.p.p. (T12ABA13939)</i>	Pag. 7	
TRIBUNALE DI PAVIA Ufficio del giudice per le indagini preliminari <i>Avviso alle persone offese di fissazione dell'udienza dibattimentale - art. 429 comma 1 c.p.p. - (T12ABA13846)</i>	Pag. 5	
TRIBUNALE DI UDINE Sezione distaccata di Civile del Friuli <i>Notifica per pubblici proclami (T12ABA13913)</i>	Pag. 6	



TRIBUNALE DI URBINO		Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta	
<i>Notifiche per pubblici proclami (TC12ABA13676) ...</i>	Pag. 7	TRIBUNALE DI MILANO	
TRIBUNALE ORDINARIO DI TIVOLI		<i>Richiesta di dichiarazione di assenza del signor Alberto De Vito (TC12ABR13672).....</i>	Pag. 12
<i>Notifica per pubblici proclami Ordinanza n. 31 in materia di sicurezza pubblica (T12ABA13854)</i>	Pag. 5	TRIBUNALE DI MILANO	
		<i>Estratto sentenza dichiarativa morte presunta (T12ABR13843)</i>	Pag. 12
		Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione	
Ammortamenti		ATLAS SOCIETA' COOPERATIVA	
TRIBUNALE DI L'AQUILA		<i>Avviso di deposito di bilancio finale di liquidazione (TC12ABS13713)</i>	Pag. 12
<i>Ammortamento libretti di risparmio al portatore (T12ABC13916)</i>	Pag. 8	COLONIE DEI GIOVANI LAVORATORI Società Cooperativa in liquidazione coatta amministrativa	
TRIBUNALE DI MACERATA		<i>Deposito bilanci finali (TS12ABS13746).....</i>	Pag. 13
<i>Ammortamento cambiario (TC12ABC13759)</i>	Pag. 9	COOPERATIVA EDILIZIA PINZOLO S.C.A.R.L. (in liquidazione ex art. 2545 septiesdecies C.C.)	
TRIBUNALE DI MILANO		<i>Nota di deposito del bilancio finale di liquidazione con il conto della gestione ed il piano di riparto finale tra i creditori (TC12ABS13757).....</i>	Pag. 13
<i>Ammortamento cambiali (T12ABC13905)</i>	Pag. 8	GRUPPO FLOTTA LAURO in a.s.	
TRIBUNALE DI POTENZA		<i>D.L. 30 gennaio 1979 n. 26 convertito con modificazioni dalla L. 3 aprile 1979 n. 95 (T12ABS13838)</i>	Pag. 12
<i>Ammortamento certificato di deposito (TC12ABC13748)</i>	Pag. 8	KOSMOS SOCIETA' COOPERATIVA	
TRIBUNALE DI TRANI		<i>Avviso di deposito di bilancio finale di liquidazione (TC12ABS13714)</i>	Pag. 12
<i>Ammortamento assegno circolare (T12ABC13915) ..</i>	Pag. 8	SAER COMPAGNIA DI ASSICURAZIONI E RIASSICURAZIONI S.P.A.	
TRIBUNALE DI VENEZIA		<i>Rendiconto finanziario e riparto finale (TS12ABS13723).....</i>	Pag. 13
<i>Ammortamento libretto di deposito al portatore (TC12ABC13756)</i>	Pag. 9	SOCIETA' COOPERATIVA "CAPITANATA" A.R.L.	
TRIBUNALE DI VENEZIA		<i>In liquidazione coatta amministrativa</i>	
<i>Ammortamento certificato di deposito (T12ABC13914)</i>	Pag. 8	<i>Deposito bilancio finale di liquidazione conto di gestione e piano di riparto (T12ABS13917)</i>	Pag. 12
TRIBUNALE DI VENEZIA			
<i>Ammortamento libretto di risparmio (TC12ABC13684)</i>	Pag. 8		
		ALTRI ANNUNZI	
		Espropri	
Eredità		ITALFERR S.P.A. Gruppo ferrovie dello stato S.p.a.	
Eredità beneficiata di Fregnan Gina		<i>Esproprio (TC12ADC13749).....</i>	Pag. 13
<i>Invito ai creditori della defunta Fregnan Gina ai sensi degli articoli 498 et 507 del Codice Civile (T12ABH13855)</i>	Pag. 9		
TRIBUNALE DI BARCELLONA POZZO DI GOTTO			
<i>Eredità giacente (TC12ABH13755).....</i>	Pag. 9		
Proroga termini			
PREFETTURA DI VICENZA			
<i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TC12ABP13675)</i>	Pag. 10		



Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici**ABBOTT S.R.L.**

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. (T12ADD13807) Pag. 17

ALFA WASSERMANN S.P.A.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano - Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo n. 219/2006 e s.m.i., della determinazione 25 agosto 2011 e del regolamento 1234/2008/CE. (T12ADD13920) Pag. 29

ALMUS S.R.L.

Riduzione prezzo al pubblico di specialità medicinale per uso umano. (T12ADD13841) Pag. 21

AMDIPHARM LIMITED

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 - Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T12ADD13839) Pag. 21

AMGEN DOMPÉ S.P.A.

Modifica secondaria di un'AIC di medicinale per uso umano, apportata ai sensi del D.L. 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 (T12ADD13940) Pag. 34

ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n.274. (T12ADD13813) Pag. 19

ASTELLAS PHARMA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n.274. (T12ADD13812) Pag. 18

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

Estratto comunicazione di notifica regolare ufficio V & A (T12ADD13853) Pag. 24

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 (T12ADD13930) Pag. 32

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 (TS12ADD13767) Pag. 37

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. (TS12ADD13765) Pag. 37

BAYER S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008 (TS12ADD13781) Pag. 37

BAYER S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008. (TS12ADD13790) Pag. 38

BAYER S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008. (TS12ADD13776) Pag. 37

BAYER S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. (TS12ADD13791) Pag. 38

BIOINDUSTRIA LABORATORIO ITALIANO MEDICINALI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del regolamento 1234/2008/CE (T12ADD13895) Pag. 28

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008. (T12ADD13911) Pag. 29

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008. (T12ADD13811) Pag. 18

BRACCO IMAGING ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano, apportata ai sensi del d.lgs n. 219/2006 e s.m.i. e del regolamento CE n. 1234/2008 (T12ADD13892) Pag. 27

BRISTOL-MYERS SQUIBB S.R.L.

Riduzione del prezzo di vendita al pubblico di specialità medicinale (T12ADD13808) Pag. 17

CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

"Modifica secondaria di un' AIC di medicinale per uso umano, apportata ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i." (TC12ADD13792) Pag. 14



CSL BEHRING GMBH <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano secondo procedura nazionale (T12ADD13882).</i>	Pag. 26	GENETIC S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano (Modifica apportata ai sensi regolamento 1234/2008/CE) (T12ADD13932)</i>	Pag. 32
CSL BEHRING GMBH <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano secondo procedura nazionale. (T12ADD13883)</i>	Pag. 26	GENETIC S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano (Modifica apportata ai sensi regolamento 1234/2008/CE) (T12ADD13933)</i>	Pag. 33
CSL BEHRING GMBH <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano secondo procedura nazionale. (T12ADD13881)</i>	Pag. 25	GENETIC S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano (Modifica apportata ai sensi regolamento 1234/2008/CE) (T12ADD13925)</i>	Pag. 31
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. (T12ADD13934)</i>	Pag. 33	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE 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. (T12ADD13859)</i>	Pag. 25
EG S.P.A. <i>Pubblicazione del prezzo al pubblico di specialità medicinali cui è stata applicata una riduzione (T12ADD13901)</i>	Pag. 28	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 (T12ADD13844)</i>	Pag. 22
ERREKAPPA EUROTERICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo del 29 dicembre 2007, n. 274 (T12ADD13912)</i>	Pag. 29	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 (T12ADD13869)</i>	Pag. 25
ESOFORM S.P.A. LABORATORIO CHIMICO FARMACEUTICO <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano. (Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274) (T12ADD13926)</i>	Pag. 31	HEXAL S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 (T12ADD13810)</i>	Pag. 17
FARMACEUTICI CABER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano ai sensi del regolamento CE 1234/2008 s.m.i. (TS12ADD13848)</i>	Pag. 38	I.B.N. Savio S.r.l. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008 s.m.i. (TS12ADD13724)</i>	Pag. 36
FARMACEUTICI DAMOR S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 274/2007 (T12ADD13936)</i>	Pag. 34	IPSEN S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. (T12ADD13931)</i>	Pag. 32
FARMAKOPEA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m. (T12ADD13856)</i>	Pag. 24	ISTITUTO CHIMICO INTERNAZIONALE DR. GIUSEPPE RENDE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano, apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE. (TS12ADD13761)</i>	Pag. 15
FIDIA FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica di un'aic di medicinale per uso umano apportata ai sensi del D.Lvo 219/2006 e s.m.i. (T12ADD13924)</i>	Pag. 30		



ITALFARMACO 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. (T12ADD13907).....</i>	Pag. 29	MSD ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. Procedura di Mutuo Riconoscimento n. SE/H/xxxx/IA/125/G (T12ADD13840).....</i>	Pag. 21
KONPHARMA S.R.L. <i>Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (T12ADD13878).....</i>	Pag. 25	MYLAN S.P.A. <i>Comunicazione riduzione prezzo al pubblico del seguente medicinale: (T12ADD13842).....</i>	Pag. 21
LABORATORI ALTER S.R.L. <i>Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T12ADD13928).....</i>	Pag. 32	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L. <i>Estratto di comunicazione di notifica regolare per la pubblicazione in GU Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/08 (T12ADD13851).....</i>	Pag. 23
LABORATORIO FARMACEUTICO C.T. S.R.L. <i>Comunicazione di notifica regolare UVA (T12ADD13891).....</i>	Pag. 26	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L. <i>Estratto di comunicazione di notifica regolare per la pubblicazione in GU Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/08 (T12ADD13849).....</i>	Pag. 23
LABORATORIO FARMACOLOGICO MILANESE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. (Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n.274) (T12ADD13894).....</i>	Pag. 27	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L. <i>Estratto di comunicazione di notifica regolare per la pubblicazione in GU Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/08 (T12ADD13852).....</i>	Pag. 24
LABORATORIO FARMACOLOGICO MILANESE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. (Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n.274) (T12ADD13893).....</i>	Pag. 27	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L. <i>Estratto di comunicazione di notifica regolare per la pubblicazione in GU Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/08 (T12ADD13850).....</i>	Pag. 23
LABORATORIO FARMACOLOGICO MILANESE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. (Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n.274) (T12ADD13884).....</i>	Pag. 26	NYCOMED S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano (T12ADD13804).....</i>	Pag. 16
MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.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. (T12ADD13816).....</i>	Pag. 19	NYCOMED S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano (T12ADD13805).....</i>	Pag. 16
MSD ITALIA S.R.L. <i>Estratto comunicazione regolare UVA per la pubblicazione in Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana (T12ADD13835).....</i>	Pag. 20	NYCOMED S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano (T12ADD13803).....</i>	Pag. 16
MSD ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità per uso umano. (T12ADD13837).....</i>	Pag. 20	PENSA PHARMA 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. (T12ADD13814).....</i>	Pag. 19
MSD ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità per uso umano. (T12ADD13836).....</i>	Pag. 20	RATIOPHARM GMBH Rappresentante in Italia: ratio-pharm 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. (T12ADD13943).....</i>	Pag. 36



RATIOPHARM 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. (T12ADD13942) Pag. 35

ROCHE S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (Regolamento (CE) n. 1234/2008). Codice pratica: CIA/2012/1626. Medicinali, confezioni e numeri di AIC: (T12ADD13845) Pag. 22

ROTTAPHARM S.P.A.

Modifica secondaria di un'Autorizzazione all'Immissione in Commercio di specialità medicinale per uso umano apportata ai sensi d.lgs. 219/2006 e s.m.i. (T12ADD13937) Pag. 34

SANDOZ S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 (T12ADD13809) Pag. 17

SANDOZ S.P.A.

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale (T12ADD13906). Pag. 28

SANOFI-AVENTIS S.P.A.

Pubblicazione di riduzione dei prezzi al pubblico del medicinale: Aprovel (irbesartan) (T12ADD13806) Pag. 16

SIEGFRIED GMBH

Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (T12ADD13847) Pag. 22

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. (T12ADD13880) Pag. 25

TEVA ITALIA S.R.L.

Comunicato di riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali (T12ADD13921). Pag. 30

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. (T12ADD13944) Pag. 36

TEVA PHARMA B.V. Rappresentante in Italia: Teva Italia s.r.l. - sede legale Via Messina 38

Comunicato di riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali (T12ADD13922). Pag. 30

ZETA FARMACEUTICI S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di Specialità Medicinali per uso umano apportate ai sensi del D.Lgs. n. 274/2007. (TC12ADD13760). Pag. 36

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DEL DISTRETTO DI AREZZO

Trasferimento del dott. Giacomo Pieraccini (TC12ADN13687). Pag. 39

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI GENOVA E CHIAVARI

Trasferimento del dott. Francesco Frattini notaio in Genova alla sede di Milano (TC12ADN13789) Pag. 40

CONSIGLIO NOTARILE DEL DISTRETTO AREZZO

Trasferimento del dott. Carmine Ferrentino (TC12ADN13669). Pag. 39

CONSIGLIO NOTARILE DI CUNEO

Nomina notaio alla residenza di Garessio la dr.ssa Tiziana Piazza (TC12ADN13764). Pag. 40

CONSIGLIO NOTARILE DI FIRENZE

Cessazione dall'esercizio delle funzioni notarili del notaio Giovanni Cerri (TC12ADN13758) Pag. 40

CONSIGLIO NOTARILE DI PADOVA

Trasferimento del notaio Federico Crivellari (TC12ADN13671). Pag. 39

CONSIGLIO NOTARILE DI PADOVA

Trasferimento del notaio Valentina Zafarana (TC12ADN13670). Pag. 39

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

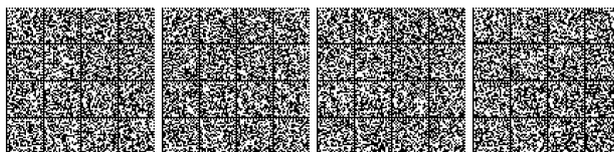
Cessazione dall'esercizio della funzione notarile del dott. Francesco Maria Tardini (TC12ADN13681) Pag. 39

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Trasferimento del notaio dott. Luigi Palmieri (TC12ADN13677). Pag. 39

ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo all'avviso n. TC-12ADD12420 riguardante la soc. S.I.F.I. S.p.A. (Avviso pubblicato nella Gazzetta Ufficiale parte II n. 93 del 9 agosto 2012 alla pag. 69) (TC12AZZ13908) Pag. 40



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

RCS LIBRI S.P.A.

Soggetta ad attività di direzione e coordinamento di RCS MediaGroup S.p.A.
Sede Legale: Milano, Via Angelo Rizzoli, 8
Capitale sociale: Euro 42.405.000=
N. iscrizione R.I. Milano e C.F. 05877160159

Convocazione di assemblea

I signori azionisti sono convocati in Assemblea Ordinaria in Milano, Via Angelo Rizzoli, n. 8, il giorno 10 ottobre 2012 alle ore 11.00 e per il giorno 11 ottobre 2012, stessi ora e luogo, rispettivamente in prima e seconda convocazione per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

Ordine del Giorno

1. Rideterminazione del compenso degli Amministratori

Potranno intervenire all'Assemblea gli azionisti titolari di azioni ordinarie che abbiano depositato almeno cinque giorni prima di quello fissato per l'Assemblea i certificati azionari presso la sede sociale.

Il presidente
Paolo Mieli

T12AAA13858 (A pagamento).

ORTOFRUTTICOLA FRATELLI DI MATTEO S.P.A.

s.s. 156 dei Monti Lepini km 53,600 - Latina
Capitale sociale: € 1.314.560,00 iv.
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00336300595
REA LT - 57580

Avviso di convocazione dell'assemblea ordinaria dei soci

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea Ordinaria presso la sede legale della Società Ortofrutticola Fratelli Di Matteo Spa a Latina in Via s.s. 156 Dei Monti Lepini km 53,600, il giorno 02/10/2012 alle ore 16.30 in prima convocazione ed occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 03/10/2012 alle ore 16.30 stesso luogo per discutere e deliberare sui seguenti punti all' Ordine del Giorno:

1) Approvazione relazione dell'amministratore unico. Analisi esposizione per debiti derivanti da garanzie fidejussorie prestate a favore del sistema bancario; debiti erariali, utenze e servizi ; deliberazioni inerenti ;

2) Proposta di terzi, contratto di finanziamento fruttifero garantito per la copertura di oneri derivanti da garan-

zie fidejussorie (richiesta liberatoria) prestate a favore del sistema bancario e di debiti sospesi, erariali, utenze e servizi vari; Deliberazioni inerenti ;

- 3) Rinnovo del Collegio Sindacale;

La partecipazione in assemblea e' regolata dalle disposizioni di legge e dallo statuto vigente .

Latina 10/09/2012

L' amministratore unico
Di Matteo Antonio

T12AAA13918 (A pagamento).

PRODOTTI ADRIA S.P.A.

Sede sociale: via Cavalletto 3 - Padova
Registro delle imprese: di Padova n. 00038150298

Convocazione assemblea ordinaria

Gli azionisti sono convocati in assemblea ordinaria presso la sede sociale per giovedì 25 ottobre 2012 alle ore 16 in prima convocazione ed occorrendo in seconda convocazione il giorno 26 ottobre 2012, stesso luogo e stessa ora, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Deliberazioni ai sensi dell'art. 2364 del Codice civile.

L'amministratore unico
dott. Mario Tretti

TC12AAA13688 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

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

Iscritta nell'elenco delle società veicolo di cartolarizzazione - numero di iscrizione 33172

Sede Legale: via Spontini, 1 - 37131 Verona
Registro delle imprese: di Verona
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n.04020770261- r.e.a. n.352624

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

Globaldrive (Italy) IV S.r.l., società costituita ai sensi della Legge 130, con sede legale in Via Spontini 1, 37131 Verona, iscritta al Registro delle Imprese di Verona al n. 04020770261, iscritta al n. 33172 dell'elenco delle società veicolo di cartolarizzazione tenuto presso la Banca d'Italia, (di seguito la "Società"),



COMUNICA

che la Società, in forza di un contratto di cessione, avente ad oggetto crediti pecuniari individuabili "in blocco" ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del T.U.B., stipulato in data 11 luglio 2007 con FCE Bank plc, succursale italiana, con sede in Roma, via Andrea Argoli 54, c.a.p 00143, (di seguito "FCE"), ha acquistato in blocco e pro soluto da FCE, tutti i crediti pecuniari da quest'ultima vantati (per capitale, interessi, anche di mora, diritti accessori e connessi, spese, ulteriori danni e quant'altro), derivanti da contratti di finanziamento per l'acquisto di autoveicoli e veicoli commerciali, di cui risultava titolare alle ore 24.00 del 31/08/2012 ed aventi le seguenti caratteristiche:

- (a) regolati dalla legge italiana;
- (b) denominati in euro;
- (c) i cui debitori non sono enti a cui si applica il R. D. 24 novembre 1923, n. 2440;
- (d) i cui debitori sono residenti in Italia ovvero nella Repubblica di San Marino;
- (e) per finanziare l'acquisto di un'automobile, fuoristrada o veicolo commerciale (ciascuno un "Veicolo");
- (f) il cui contratto di finanziamento prevede il rimborso almeno 36 mesi prima della data del 20 gennaio 2020;
- (g) di cui almeno una rata è stata pagata dal debitore e il cui pagamento non è stato successivamente restituito;
- (h) il cui debitore non è indicato nella contabilità di FCE come essere in mora da più di giorni 30 (trenta) per il rimborso;
- (i) per finanziare l'acquisto di un nuovo Veicolo la cui scadenza rimanente del credito non eccede 59 (cinquantanove) mesi ovvero, nel caso di contratti di finanziamento con maxirata finale, 36 (trentasei) mesi;
- (j) derivanti da contratti di finanziamento per l'acquisto di veicoli usati la cui scadenza rimanente del credito non eccede 47 (quarantasette) mesi ovvero, nel caso di contratti di finanziamento con maxirata finale, 24 (ventiquattro) mesi;
- (k) con lo scopo di finanziare: (i) l'acquisto di (aa) un Veicolo nuovo di marca Ford, Jaguar, Mazda, Land Rover o Volvo, ovvero (bb) di un veicolo usato di qualsiasi marca e, se così concordato con il soggetto finanziato, (ii) il pagamento del premio assicurativo, costi di manutenzione del Veicolo e i costi relativi al finanziamento;
- (l) non derivanti da contratti di leasing;
- (m) derivanti dai contratti di finanziamento contrassegnati da un numero di riferimento compreso tra il numero 001227371 e il numero 001230321;
- (n) derivanti da contratti di finanziamento stipulati dopo il 22 novembre 2005;
- (o) il contratto di finanziamento relativo ai quali non è stipulato con un dipendente del gruppo Ford Motor Company;

inoltre, qualora il contratto di finanziamento preveda anche il pagamento della rata finale mediante consegna dell'auto-veicolo al concessionario e tale consegna sia stata effettuata, (i) i crediti nei confronti di tale concessionario relativi alla rata finale così come previsto dal relativo contratto di finan-

ziamento ovvero (ii) ove ciò sia espressamente previsto dal relativo accordo con il concessionario, i crediti derivanti dal ricavato della vendita del veicolo consegnato.

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

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

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

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

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

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

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

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



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

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

Verona, 11/09/2012

Globaldrive (Italy) IV S.r.l. - Il presidente
Davide Soardo

T12AAB13857 (A pagamento).

OLYMPIA FINANCE S.R.L.

Società con socio unico

Sede Legale: via Vittorio Alfieri, 1, 31015

Conegliano (TV) - Italia

Capitale sociale: Euro 12.000,00 i.v.

Codice fiscale e numero di iscrizione al registro delle imprese di Treviso 04146700267

INDESIT COMPANY S.P.A.

Sede Legale: viale Aristide Merloni, 47

60044 Fabriano (AN)

Capitale sociale: Euro 102,736,769.40 i.v.

Codice fiscale e numero di iscrizione al registro delle imprese di Ancona 00693740425

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario").

Con riferimento all'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 58 del 18 maggio 2010, Olympia Finance S.r.l. (l'"Acquirente") comunica che, nell'ambito del programma di cessioni indicato nel summenzionato avviso di cessione, in data 12 settembre 2012 ha acquistato pro soluto da Indesit Company S.p.A. (l'"Originator") ogni e qualsiasi credito (per capitale, interessi (anche di mora), accessori, spese e quant'altro) dovuto in forza di fatture emesse dall'Originator (le "Fatture") ai propri clienti (i "Debitori") nel corso della propria ordinaria attività di impresa (i "Crediti"), che alla data del 31 agosto 2012 (la "Data di Valutazione") soddisfacevano i seguenti criteri cumulativi:

(i) i criteri cumulativi comuni, indicati come tali ed elencati nel succitato avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 58 del 18 maggio 2010;

(ii) Crediti che non derivano da Fatture con importo o saldo non pagato residuo inferiore o uguale ad Euro 10,00;

(iii) Crediti che non nascono da Fatture con scadenza superiore ai 150 giorni rispetto alla data documento;

(iv) Crediti che nascono da Fatture relative a clienti con codice compreso tra 7000000 e 8999999, ad eccezione dei codici cliente 8031992, 8008217, 8030183, 8006290, 8010861, 8035012, 8010865, 7131515, 7027138, 8036952, 8026956, 8011169, 8011373, 8011244, 8040256.

(v) Crediti che, per il codice cliente 7031603, non nascono da Fatture che abbiano sia scadenza antecedente il 10/10/2012 sia data documento antecedente il 30/06/2012 sia numero documento uguale o inferiore al 6240536765;

(vi) Crediti che, per il codice cliente 7031848, non nascono da Fatture che abbiano sia scadenza antecedente il 05/12/2012 sia data documento antecedente il 31/08/2012 sia numero documento uguale o inferiore al 6240551614;

(vii) Crediti che, per il codice cliente 7133280, non nascono da Fatture che abbiano sia scadenza antecedente il 05/09/2012 sia data documento antecedente il 31/07/2012 sia numero documento uguale o inferiore al 6240544073;

(viii) Crediti che, per il codice cliente 8011426, non nascono da Fatture che abbiano sia scadenza antecedente il 10/10/2012 sia data documento antecedente il 25/05/2012 sia numero documento uguale o inferiore al 6240527965;

(ix) Crediti che, per il codice cliente 8011427, non nascono da Fatture che abbiano sia scadenza antecedente il 05/12/2012 sia data documento antecedente il 31/07/2012 sia numero documento uguale o inferiore al 6240545370;

(x) Crediti che, per il codice cliente 8011430, non nascono da Fatture che abbiano sia scadenza antecedente il 29/12/2012 sia data documento antecedente il 31/08/2012 sia numero documento uguale o inferiore al 6240552400;

(xi) Crediti che, per il codice cliente 8005201, non nascono da Fatture che abbiano sia scadenza antecedente il 31/08/2012 sia data documento antecedente il 31/07/2012 sia numero documento uguale o inferiore al 6240548427;

(xii) Crediti che, per il codice cliente 8005199, non nascono da Fatture che abbiano sia scadenza antecedente il 30/11/2012 sia data documento antecedente il 31/08/2012 sia numero documento uguale o inferiore al 6240554040.

L'Acquirente ha conferito incarico ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti a Securitisation Services S.p.A., che ha a sua volta dato mandato allo stesso Originator, affinché, per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso delle somme dovute. In forza di tale incarico, i Debitori continueranno a pagare a Indesit Company S.p.A. ogni somma dovuta in relazione ai Crediti nelle forme previste dalle relative Fatture o in forza di legge e dalle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti.

Tutto ciò premesso, per rispettare la legge sulla privacy, ai sensi dell'art. 13 del D.L. 30/06/2003 numero 196 (il "Codice Privacy") e delle disposizioni dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali di cui al Provvedimento 18 gennaio 2007 (G.U. n. 24 del 30/01/2007), informiamo i Debitori sull'uso dei Loro dati personali e sui Loro diritti. I dati personali in possesso dell'Acquirente e di Indesit Company S.p.A. sono stati raccolti presso la Indesit Company S.p.A. Ai Debitori precisiamo che non verranno trattati dati



“sensibili”. Sono considerati sensibili i dati relativi, ad es., al Loro stato di salute, alle Loro opinioni politiche e sindacali ed alle Loro convinzioni religiose (articolo 4 del Codice Privacy). I dati personali dell'interessato saranno trattati nell'ambito della normale attività dei titolari del trattamento e, precisamente, per quanto riguarda l'Acquirente, per finalità connesse e strumentali alla gestione del portafoglio di crediti, finalità connesse agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni impartite da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo, finalità connesse alla gestione ed al recupero del credito e, per quanto riguarda Indesit Company S.p.A., per finalità connesse all'effettuazione di servizi di calcolo e di reportistica in merito agli incassi su base aggregata dei crediti oggetto della cessione. In relazione alle indicate finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi. Si precisa che i dati personali dei Debitori in nostro possesso vengono registrati e formeranno oggetto di trattamento in base ad un obbligo di legge ovvero sono strettamente funzionali all'esecuzione del rapporto contrattuale (per i quali il consenso dell'interessato non è, quindi, richiesto). I dati personali potranno anche essere comunicati all'estero per dette finalità ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. In ogni caso, i dati personali non saranno oggetto di diffusione. I dati personali dei Debitori verranno comunicati ai destinatari della comunicazione strettamente collegati alle sopraindicate finalità del trattamento e, in particolare, a società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale, società controllate e società collegate, società di recupero crediti, ecc. I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i dati possono essere comunicati utilizzeranno i dati in qualità di “titolari” ai sensi della legge, in piena autonomia, essendo estranei all'originario trattamento effettuato. I Debitori ceduti e gli eventuali loro garanti potranno rivolgersi ai titolari e al responsabile del trattamento per esercitare i diritti riconosciuti loro dall'articolo 13 del Codice Privacy (cancellazione, integrazione, opposizione, ecc.). Sono inoltre riconosciuti ai Debitori gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice Privacy ossia:

- il diritto di ottenere la conferma dell'esistenza o meno di dati personali che li riguardano, anche se non ancora registrati, e la loro comunicazione in forma intelligibile;

- il diritto di ottenere l'indicazione: (a) dell'origine dei dati personali; (b) delle finalità e modalità del trattamento; (c) della logica applicata in caso di trattamento effettuato con l'ausilio di strumenti elettronici; (d) degli estremi identificativi del titolare, dei responsabili e del rappresentante designato ai sensi dell'articolo 5, comma 2; (e) dei soggetti o delle categorie di soggetti ai quali i dati personali possono essere comunicati o che possono venirne a conoscenza in qualità di rappresentante designato nel territorio dello Stato, di responsabili o incaricati;

- il diritto di ottenere: (a) l'aggiornamento, la rettificazione ovvero, quando vi hanno interesse, l'integrazione dei dati; (b) la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, compresi quelli

di cui non è necessaria la conservazione in relazione agli scopi per i quali i dati sono stati raccolti o successivamente trattati; (c) l'attestazione che le operazioni di cui alle lettere (a) e (b) sono state portate a conoscenza, anche per quanto riguarda il loro contenuto, di coloro ai quali i dati sono stati comunicati o diffusi, eccettuato il caso in cui tale adempimento si rivela impossibile o comporta un impiego di mezzi manifestamente sproporzionato rispetto al diritto tutelato;

- il diritto di opporsi, in tutto o in parte: (i) per motivi legittimi al trattamento dei dati personali che li riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta; (ii) al trattamento di dati personali che li riguardano a fini di invio di materiale pubblicitario o di vendita diretta o per il compimento di ricerche di mercato o di comunicazione commerciale.

Titolari autonomi del trattamento dei dati personali sono Olympia Finance S.r.l. e Securitisation Services S.p.A., ciascuna con sede legale in Via Vittorio Alfieri, 1, 31015 Conegliano (TV), Italia e Indesit Company S.p.A., con sede legale in Viale Aristide Merloni, 47, 60044 Fabriano (AN), Italia.

Responsabile del trattamento dei dati personali è il Comitato per la Privacy, per effetto dell'atto di nomina del 5 ottobre 2004 da parte del Titolare del trattamento dei dati personali, Indesit Company S.p.A. (precedentemente, Merloni Elettrodomestici S.p.A.) nella persona del Consigliere Delegato, Marco Milani, all'uopo autorizzato in forza della delibera del Consiglio di Amministrazione di Indesit Company S.p.A. del 27 luglio 2004.

I Debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Indesit Company S.p.A., Viale Aristide Merloni, 47, 60044 Fabriano (AN), Italia, all'attenzione di Nicola Trapani, Tel. +39 0732 662883, Fax. +39 0732 662840.

Conegliano, 12 settembre 2012

Olympia Finance S.r.l. - L'amministratore unico
dott. Andrea Perin

T12AAB13902 (A pagamento).

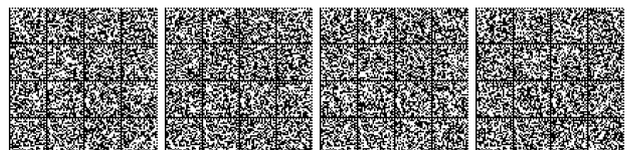
FONDAZIONE FORUM DELLE CULTURE 2013

Avviso ai creditori

La FONDAZIONE FORUM DELLE CULTURE 2013, corrente in Napoli, in Vico G. Maffei n. 4, presso ex Asilo Filangieri - C.F.: 95130420631 - tel: +39 (0) 81 211 07 13 - Fax: +39 (0) 81 211 07 10 - Mail: info@fondazioneforum2013.it

COMUNICA CHE

1. Con Decreto del Presidente della Giunta della Regione Campania n. 156 del 25/05/2012, a norma dell'art. 25 del Codice civile e del Decreto del Presidente della Giunta della Regione Campania n. 619 del 22 settembre 2003, è stato disposto a suo carico regime “commissariale”, preordinato all'obbiettivo di “verificare le condizioni per un regolare ripristino delle attività dell'ente e per garantire, nelle more, la compiuta realizzazione delle iniziative programmate per l'evento e fino a loro rendicontazione”;



2. In attuazione dell'enunciato obbiettivo, in data 8 agosto 2012, per atto a rogito del Notaio Ludovico Maria Capuano in San Cipriano Picentino (SA), è stato stipulato ATTO ISTITUTIVO DEL TRUST DENOMINATO "Trust della Fondazione Forum Universale delle Culture 2013 per la liquidazione dei rapporti sorti anteriormente alla instaurazione del regime commissariale";

3. Detto atto è stato trasmesso per le dovute annotazioni sul Registro delle Persone Giuridiche tenuto dalla Regione Campania, a norma del Decreto del Presidente della Giunta della Regione Campania n. 619 del 22 settembre 2003, presso il quale lo stesso è liberamente consultabile da chi ne abbia legittimazione;

INVITA

Tutti i soggetti, di ogni genere e specie, che a qualsiasi titolo ed in qualsiasi modo abbiano effettuato forniture e/o erogato prestazioni di servizi, ovvero realizzato attività di qualsiasi natura, prima del 25 maggio 2012, suscettibili di configurare un credito a loro favore, a designare un referente univoco della procedura; e ad inviare i propri riferimenti al seguente indirizzo telematico forum.universale.delle.culture.2013@pec.it

per la trasmissione del "PROTOCOLLO DI ACCERTAMENTO E LIQUIDAZIONE DELLE POSIZIONI DEBITORIE DELLA FONDAZIONE" da evadere entro il termine del 15/10/2012.

Detto termine è ordinatorio e non perentorio: saranno, pertanto, consentite integrazioni ed implementazioni laddove ritenute opportune e coerenti alle finalità della procedura, previa verifica operata in accordo tra il Trustee ed il Guardiano del Trust.

Il commissario della Fondazione Forum delle Culture 2013
dott. Alessandro Puca

T12AAB13923 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI PAVIA

Ufficio del giudice per le indagini preliminari

Avviso alle persone offese di fissazione dell'udienza dibattimentale - art. 429 comma 1 c.p.p. -

Il Cancelliere In relazione al procedimento n. 1208/09 Rg Gip e alla richiesta di rinvio a giudizio depositata nei confronti di:

1) Meazza Massimo, 2) Gonfini Graziano, 3) Grimaldi Andrea, 4) Aiello Odete 5) Silvana Aparecida, 6) Rossi Alessandro, 7) Rognoni Andrea, 8) Bovera Nicoletta, 9) Mezzadra Roberta, 10) Marchesi Sabrina, 11) Maga Pietro, Aiello Rosario; 12) Garzetti Corinne;

per il reato di cui: TUTTI A) art. 416 c.p.; MEAZZA Massimo B) art. 648 c.p.

Visto il decreto che dispone il giudizio con il quale il Giudice dell'Udienza Preliminare Erminio Rizzi ha disposto che la notifica nei confronti delle persone offese del suddetto decreto avvenga per pubblici annunci ai sensi dell'art. 155 c.p.p. (stante l'elevato numero delle stesse stimato in 57.000 persone)

AVVISA

LE PERSONE OFFESE del procedimento di cui in epigrafe, che il Giudice dell'Udienza Preliminare Erminio Rizzi dispone il giudizio dibattimentale a carico di Meazza Massimo, Gionfini Graziano, Grimaldi Andrea, Aiello Odete Silvana Aparecida, Rognoni Andrea, Mezzadra Roberta, Maga Pietro, Aiello Rosario indicando per la comparizione dei predetti l'udienza del giorno

24 OTTOBRE 2012 alle ore 9,30 presso il Tribunale di Pavia, in composizione collegiale in Pavia, piazza del Tribunale 1 - aula udienze penali.

Si avvisa altresì che:

- copia del presente atto sarà depositata nella Casa Comunale di Pavia;

- estratto del decreto che dispone il giudizio sarà pubblicato sulla "Gazzetta Ufficiale" e sul quotidiano "Il Corriere della Sera";

- copia integrale sarà pubblicato sul sito ufficiale del Tribunale di Pavia e sul quotidiano telematico del Ministero della Giustizia "News on Line" alla voce "avvisi di fissazione di udienza";

- le parti devono, a pena d'inammissibilità depositare nella Cancelleria del Giudice del Dibattimento, almeno sette giorni prima della data fissata per l'udienza, la lista degli eventuali testimoni, periti, consulenti tecnici o soggetti dei quali è comunque chiesto l'esame, con l'indicazione delle circostanze su cui deve vertere l'esame stesso.

Pavia, 5 giugno 2012.

Il cancelliere
Piera Dattoli

T12ABA13846 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TIVOLI

Notifica per pubblici proclami

Ordinanza n. 31 in materia di sicurezza pubblica

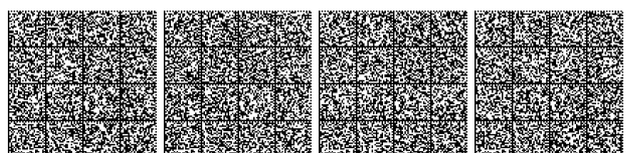
IL SINDACO

OMISSIS.....

ORDINA

1) Ai Sigg.ri: Tosti Rina - Tosti Santa eredi Tosti Pietro;

- Tosti Adriano erede Tosti Angelo; - Tosti Arnaldo - Tosti Teresa



- Tosti Tonina eredi Tosti Mariano;
- Dari Giuseppe erede Tosti Maddalena,

di provvedere, entro 10 giorni dalla pubblicazione del presente atto, alle opere per l'eliminazione dello stato di pericolo. In mancanza, si procederà d'ufficio con addebito delle spese.

E' ammessa la rinuncia del bene a favore del Comune.

2) Il Responsabile del procedimento è Rossano Scali.

3) E' ammesso ricorso al TAR nei 60 giorni o, in alternativa, al Capo dello Stato nei 120 giorni dall'avvenuta conoscenza del presente atto.

Dalla residenza municipale li 28/08/2012

Il sindaco
dott. Di Fausto Amanto

T12ABA13854 (A pagamento).

TRIBUNALE DI UDINE Sezione distaccata di Cividale del Friuli

Notifica per pubblici proclami

Il Presidente del Tribunale di Udine con decreto del 19 Luglio 2012 ha disposto l'annuncio nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del ricorso d.d. 19 Marzo 2011 RG 76/11 presentato avanti al Tribunale di Udine sezione distaccata di Cividale del Friuli dal signor Elio Scuntaro residente in Udine viale Vat 129, nonchè del pedissequo decreto del Tribunale di Cividale che in data 12 Marzo 2012 ha riconosciuto a favore dello stesso ricorrente l'esclusiva proprietà per usucapione del fondo con annesso fabbricato rurale sito nel Comune di Nimis (UD) ed ivi distinto al Catasto Terreni al foglio 114 part. 156.

Chiunque vi abbia interesse può proporre opposizione entro novanta giorni dalla pubblicazione del presente annuncio.

avv. Tiziana Zandigiaco

T12ABA13913 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI ROMA

Atto di citazione

Le Sig.re MECHINI Erina, nata a Pienza (SI) il 1.08.1924 e MECHINI Noela, nata a Monterotondo (RM) il 6.01.1961, elettivamente domiciliate in Via Prenestina 321, Roma, presso lo studio dell'Avv. Domenico F. Marvaso

PREMESSO

1) che le Sig.re Mechini Erina e Mechini Noela, da oltre trent'anni, possiedono in modo pacifico, pubblico ed ininterrotto e con l'animo di tenere la cosa come propria, il seguente immobile: locale cantina sito nel Comune di Roma, Via Giorgio Pitacco, 7, contraddistinto al catasto fabbricati al foglio 636, particella 258, sub 87, cat. C/2, cl. 3, consistenza 23 m2, rendita Euro 87,90;

2) che dalle certificazioni catastali proprietari del locale *de quo* risultano essere i Sigg. Pellegrini Romeo, nato a Roma il 10.03.1905 e Pellegrini Vincenzo nato a Rocca Canterano (RM) il 26.11.1910, costruttori dello stabile;

11) che da ricerche effettuate i sigg. Pellegrini Romeo e Pellegrini Vincenzo sono deceduti senza aver lasciato legittimari.

Tutto ciò premesso le Sig.re Mechini Erina e Mechini Noela, come sopra rappresentate, domiciliate e difese,

CITANO

gli eventuali eredi ed aventi causa dei Sigg. Pellegrini Romeo e Pellegrini Vincenzo, a comparire dinanzi all'instestato Tribunale per l'udienza del 5 aprile 2013, ore di rito, Sezione e Giudice designandi, con invito a costituirsi in giudizio ai sensi e nelle forme stabilite dall'art.166 c.p.c., nel termine di venti giorni prima dell'udienza indicata nel presente atto, oppure di quella fissata, ai sensi dell'art. 168 bis ultimo comma c.p.c., depositando comparsa di risposta ai sensi dell'art. 167 c.p.c. e con avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e, inoltre, con avviso che in caso di mancata costituzione si procederà in loro dichiarata contumacia per ivi sentire accogliere le seguenti

conclusioni

“Voglia l'Illustrissimo Tribunale di Roma: a) accertare e dichiarare, in capo alle Sig.re Mechini Erina e Mechini Noela, l'intervenuto acquisto per usucapione ex art. 1158 c.c., della proprietà del locale cantina sito nel Comune di Roma, Via Giorgio Pitacco, 7, contraddistinto al catasto fabbricati al foglio 636, particella 258, sub 87, cat. C/2, cl. 3, consistenza 23 m2, rendita Euro 87,90;

b) ordinare la trascrizione dell'emananda sentenza presso l'Agenzia del Territorio di Roma, con esonero del Conservatore da ogni responsabilità al riguardo.

Roma, 9 luglio 2012

avv. Domenico F. Marvaso

T12ABA13938 (A pagamento).



TRIBUNALE DI FIRENZE
Ufficio del giudice per le indagini preliminari

*Ordinanza in materia di incidente probatorio-
 art. 398 c.p.p.*

Il Giudice, Alessandro Moneti, esaminata la richiesta avanzata dal Pubblico Ministero nel procedimento in oggetto, a carico di:TOMMASI Alberto - DEGL'INNOCENTI Rossano - BELLINCIONI Vanni - FUSI Riccardo - SENESI Roberto indagati per i reati previsti e puniti dagli artt. ...*omissis*...

F) 110, 81 cpv. c.p., 426 e 449 c.p., per avere, in concorso con persone allo stato ignote e con più azioni esecutive del medesimo disegno criminoso, nella qualità indicata sub *a)*, e con la condotta indicata sub *a)*, *d)* ed *e)*, ostruito le fogne comunali cd. "Belfiore", "Goricina" e "B. Marcello" per un tratto non inferiore a 200 metri e ciò rendendole inservibili ostruendole con bentonite o materiale assimilabile tanto che le stesse non erano più in grado di convogliare, smaltire e garantire il deflusso delle acque piovane dal che si verificava la fuoriuscita di ingente quantitativi di acque che provocavano l'inondazione della strade limitrofe al cantiere di viale Belfiore danneggiando autoveicoli, ciclomotori, appartamenti e scantinati di immobili ed interrompendo la libera circolazione del traffico ed imponendo l'intervento della Protezione Civile, Quadrifoglio, Publiambiente, VV.UU e VV.FF. Fatto commesso in Firenze il 5.6.11

Persone offese:..*omissis*...Altri soggetti danneggiati allo stato non identificati

con la quale si richiede di procedere con le forme dell'incidente probatorio a perizia tecnica - *omissis*.. Visto l'art. 155 c.p.p.:DISPONE procedersi con le forme dell'incidente probatorio NOMINA periti:- l'ing. Edoardo Insalaco, - il geom. Graziano Zia DISPONE la notifica del presente provvedimento entro e non oltre il 24.10.2012 *omissis*.. fissa per il giorno 14.11.2012 alle ore 10.30 presso il Tribunale di Firenze, Viale Alessandro Guidoni n° 61, piano VIII, stanza del giudice Alessandro Moneti, l'udienza per il conferimento dell'incarico;

DISPONE che la notifica alle persone offese non identificate avvenga per pubblici annunci a norma dell'art. 155 c.p.p., mediante deposito di una copia integrale dell'atto nella Casa Comunale, nonché pubblicazione sul quotidiano telematico del Ministero della Giustizia < News on Line > , consultabile sul sito < internet > del medesimo all'indirizzo www.giustizia.it, voce "Avvisi di fissazione udienza" e che dell'avvenuta pubblicazione sul predetto sito e delle modalità di consultazione venga dato avviso tramite pubblicazione di un estratto del decreto sul quotidiano < La Nazione > , in giorno ferialo, e con l'inserimento di altro identico estratto

nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, con avvertenza che possono nominare un difensore di fiducia e un proprio consulente.

Firenze, 22 Giugno 2012
 Depositato in Cancelleria il 22.6.12

Il cancelliere
 Elisabetta Cesaro

Il giudice
 Alessandro Moneti

T12ABA13939 (A pagamento).

TRIBUNALE DI URBINO

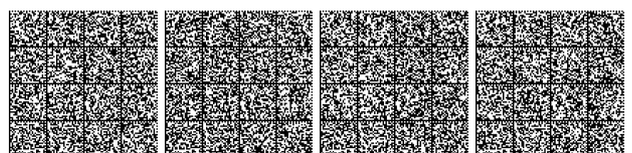
Notifiche per pubblici proclami

L'avv. Laura Carneroli, difensore della Chiesa Cattedrale di Urbino, vista l'autorizzazione del Presidente del Tribunale di Urbino alla notifica ai sensi dell'art. 150 c.p.c. cita la Società Cooperativa Edilizia fra il Personale Amministrativo e Subalterno dell'Università degli Studi di Urbino a responsabilità limitata con sede in Urbino in via dell'Annunziata e per essa, in quanto estinta, i soci, e/o loro aventi causa, come indicati nella delibera di scioglimento e messa in liquidazione, giusto verbale del notaio Riccardi del 29 febbraio 1996, Rep. 28979/14454, e segnatamente: Carletti Giorgio, Carletti Alberto, Carletti Anna, Bardeggia Pina, quali eredi del socio defunto Carletti Mario, Paloscia Leonardo Michele, Zigoli Amos, Cascioli Marta e Moranti Maria, quali eredi del socio defunto Moranti Luigi, Castiello Maria Elena, Castiello Antonio, Rossini Carmela, quali eredi del socio defunto Castiello Giambattista, Fortini Anna Maria, Fortini Marta, Fortini Rita, quali eredi del socio defunto Fortini Giovanni, Mengacci Egidio, quale erede del socio defunto Mengacci Renato, Testa Corrado, Zanchi Bruno, Cartolari Elvira, Ermeti Anna Lia, Ermeti Francesca Maria, quale erede del socio defunto Ermeti Mario, Hemmeler Luigi Alessandro, quale erede del socio defunto Hemmeler Antonio, Franceschini Lucia Giuseppina, quale erede del socio defunto Franceschini Luigi, mediante pubblici proclami ex art. 150 c.p.c., a comparire avanti al Tribunale di Urbino, all'udienza del 19 aprile 2013 ore di rito, con invito a costituirsi in giudizio almeno 20 giorni prima dell'udienza, con avvertimento che, in difetto, incorreranno, nelle decadenze di cui agli artt. 167 e 38 c.p.c., per dichiarare l'acquisto per usucapione del seguente immobile: terreno sito a Urbino in località S.S. Annunziata e censito al N.C.T. del medesimo Comune, al foglio n. 163, part. n. 583.

Urbino, 5 settembre 2012

Richiedente
 avv. Laura Carneroli

TC12ABA13676 (A pagamento).



AMMORTAMENTI**TRIBUNALE DI MILANO***Ammortamento cambiali*

Il Presidente del Tribunale di Milano, con decreto n.5913/12 Ruolo Volontaria Giurisdizione, in data 14/06/2012 ha pronunciato l'ammortamento delle seguenti cambiali:

- Emessa a Milano il 12/01/2011 da Limetti Marco Sergio Aldo, codice fiscale LMTMCS67H12F205D, per euro 22000,00 con scadenza 28/02/2011, all'ordine di Franciosi Giovanni

- Emessa a Milano il 12/01/2011 da Limetti Marco Sergio Aldo, codice fiscale LMTMCS67H12F205D, per euro 5500,00 con scadenza 28/02/2011, all'ordine di Franciosi Giovanni

domiciliate entrambe presso il Banco di Brescia 2, Paderno Dugnano, autorizzandone il pagamento decorsi trenta giorni dalla pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale*, salva opposizione del detentore.

Il direttore di ag 1896 Intesa Sanpaolo
Capuzzoni Norberto

T12ABC13905 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VENEZIA*Ammortamento certificato di deposito*

Il Presidente del Tribunale di Venezia con decreto n. 1145/2012 del 23.07.2012 ha pronunciato l'ammortamento del certificato di deposito al portatore n. 8047488 emesso da Unicredit Banca s.p.a. - Filiale di Eraclea (VE), portante un saldo apparente di Euro 2.379,67 alla data 30/03/2012. Opposizione legale entro 90 giorni.

Li 05/09/2012

avv. Mirco Mestre

T12ABC13914 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TRANI*Ammortamento assegno circolare*

Il Presidente del Tribunale di Trani con decreto n. 965 del 09-11/07/2012 su ricorso del Banco di Napoli s.p.a. (ex Banca Intesa) ha dichiarato l'ammortamento degli assegni n. 9190322253-08 di Euro 3.000,00 e n. 9189958513-08 di

Euro 2.000,00 entrambi emessi all'ordine del sig. Domenico Occhionorelli rispettivamente in data 16/06/2005 e il 19/02/2005 e ne ha autorizzato il rimborso dopo 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, purchè nel frattempo non venga fatta opposizione.

Li 11/09/2012

avv. Michele Trematerra

T12ABC13915 (A pagamento).

TRIBUNALE DI L'AQUILA*Ammortamento libretti di risparmio al portatore*

Il Tribunale di L'Aquila con Decreto del 2-3-2009 su ricorso di Scarsella Rosa ha pronunciato l'ammortamento dei libretti di risparmio al portatore n° 15279 e n° 15300 entrambi con saldo apparente superiore ad Euro 516,46 emessi dalla Bcc di Roma e ne ha autorizzato il rimborso dopo 90 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica purchè nel frattempo non venga fatta opposizione.

Oswaldo Mascioletti

T12ABC13916 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VENEZIA*Ammortamento libretto di risparmio*

Il Tribunale di Venezia, su ricorso di Skansi Luka, con decreto 770/2012 VG del 26 aprile 2012 ha dichiarato l'ammortamento del libretto di deposito al portatore n. 25376574 emesso da Banca di Roma ora Unicredit S.p.a. filiale Venezia Dorsoduro. Opposizione entro 90 giorni dalla presente pubblicazione.

Richiedente
Luka Skansi

TC12ABC13684 (A pagamento).

TRIBUNALE DI POTENZA*Ammortamento certificato di deposito*

Con decreto del 13 luglio 2012 il Presidente del Tribunale di Potenza ha pronunciato l'ammortamento del certificato di deposito al portatore n. 8716268 emesso in data 28 aprile 2011 con scadenza in data 28 ottobre 2011 per l'importo di € 100.000,00 acceso presso la Bancapulia di



Acerenza e libretto di deposito al portatore n. 520700206 emesso dalla Bancapulia di Acerenza con un saldo apparente di € 2.609,16 entrambi intestati al de cuius Laturra Vincenzo nato ad Acerenza il 14 luglio 1925 ed ivi deceduto il 7 gennaio 2012. Opposizione legale entro 90 giorni.

Il richiedente
Pastore Vincenzo

TC12ABC13748 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VENEZIA

Ammortamento libretto di deposito al portatore

Il Tribunale di Venezia con decreto n. 842/2012 del 26 aprile 2012 ha dichiarato l'inefficacia del libretto di risparmio al portatore n. 11000125 emesso da Banco San Marco - Dipendenza di Venezia-Lido ed autorizza l'istituto emittente a rilasciare duplicato trascorsi giorni 90 dalla pubblicazione salvo opposizione.

Il richiedente
Adriana Bettrone

TC12ABC13756 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MACERATA

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Macerata con decreto del 27 agosto 2012 ha pronunciato l'ammortamento di n. 1 cambiale da € 2.500,00 a nome di Mangoni Simone con scadenza 31 dicembre 2011, come risulta anche da denuncia ai Carabinieri di Macerata del 22 agosto 2012, a favore della ditta Effe Tre S.r.l. con sede in via Cioci n. 11, Macerata.

Amministratore unico Effe Tre
Giancarlo Fiammelli

TC12ABC13759 (A pagamento).

EREDITÀ

Eredità beneficiata di Fregnan Gina

*Invito ai creditori della defunta
Fregnan Gina*

ai sensi degli articoli 498 et 507 del Codice Civile

Il sottoscritto Avv. Mario Quirico, notaio in Torino, per conto dell'eredità beneficiata di Fregnan Gina, nata a Con-

tarina (ora Porto Viro) il 4 aprile 1930, residente in vita in Carmagnola ed ivi deceduta in data 15 aprile 2010, ai sensi e per gli effetti degli articoli 498 et 507 del codice civile, invita i creditori dell'eredità suddetta a presentare entro il 31 ottobre 2012 le loro dichiarazioni di credito, depositandole, unitamente ai relativi titoli, presso il proprio studio, in Torino, corso Duca degli Abruzzi n. 27

Torino, 12/09/2012

Il notaio
Mario Quirico

T12ABH13855 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BARCELLONA POZZO DI GOTTO

Eredità giacente

Il Giudice Designato dott. Danilo Maffa, letti gli atti del procedimento iscritto al n. 330/12 R.G.V.G., visto l'art. 528 del Codice civile; nomina quale curatore dell'eredità giacente di Torre Maria nata a Furnari (ME) il 5 giugno 1913, l'avv. Antonella Salamita, con studio in Milazzo, via c.da Feliciata - Santa Marina, tel. 0909210760, fax 0909705192, PEC antonella.salamita@cert.ordineavvocatibarcellona.it

Barcellona P.G., 22 giugno 2012.

Il Giudice Designato dott. Danilo Maffa

Depositato nella Cancelleria del Tribunale

Barcellona P.G., 22 giugno 2012

Il funzionario giudiziario
Francesco Calandrucchio

TC12ABH13755 (A pagamento).



PROROGA TERMINI

PREFETTURA DI VICENZA

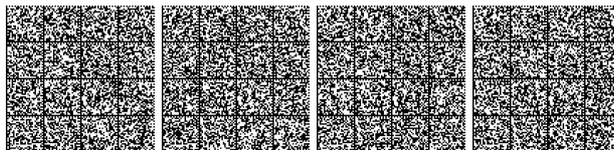
Protocollo: n. 2012/1723 Gab.

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Vicenza,

VISTA la nota n. 0683824/12 in data 9/8/2012, con la quale la Banca d'Italia - Filiale di Venezia, Divisione Vigilanza Vicenza - ha segnalato l'irregolare funzionamento, per l'intera giornata del 27 luglio 2012, a causa dello sciopero connesso a rivendicazioni a carattere aziendale proclamato dalle Organizzazioni Sindacali, delle dipendenze dell'Unicredit Banca S.p.A., di seguito elencate:

Vicenza Contra' Fedele Lampertico, 38 – **Vicenza (Palladio)** C.so Palladio, 61 – **Vicenza (XX Settembre)** P.za XX Settembre, 17 – **Vicenza (Mazzini)** Viale Mazzini, 77 – **Vicenza (SS. Felice e Fortunato)** Corso SS. Felice e Fortunato, 175 – **Vicenza (Viale Verona)** Viale Verona, 49 – **Vicenza (Boito)** Via Arrigo Boito, 80 – **Vicenza (S. Agostino)** Via Francesco Baracca, 181 – **Vicenza (Battisti)** Via Cesare Battisti, 10 – **Vicenza (Monte Pegni)** Contra' del Monte, 13 – **Camisano Vicentino** Via Monsignor Girardi, 16 – **Camisano Vicentino (S. Maria)** Via Negrin, 8 Santa Maria di Camisano Vicentino – **Lonigo** P.za S. Marco, 1 – **Sarego (De Gasperi)** Via Alcide De Gasperi n. 25 – **Montegalda** Piazza Marconi n. 10 – **Grisignano di Zocco** Via Francesco Beggato, 22 – **Longare (Costozza)** Via Chiesanuova, 3 Costozza – **Noventa Vicentina** Via Roma, 9 – **Sossano** Via Rio, 7/9 – **Barbarano Vicentino (Ponte)** P.za Breganzato, 1 Ang. Via Crispi Ponte di Barbarano Vicentino – **Nanto (Ponte)** Via Riviera, 27 Ponte di Nanto – **Vicenza (Corso Padova)** Corso Padova, 142/D – **Vicenza (Viale Trieste B)** Viale Trieste, 86 – **Vicenza (Anconetta)** Viale Anconetta, 49 – **Vicenza (Dalla Scola)** Via Dalla Scola, 4 – **Vicenza (Bartolomeo D'Alviano)** Viale Bartolomeo D'Alviano, 93 – **Vicenza (Viale Trento)** Viale Trento, 197 – **Vicenza (Laghi)** Via Lago di Molveno, 2 – **Vicenza (Rodolfi)** Via Rodolfi, 37 – **Creazzo (Olmo)** Via Retrone, 5 Olmo di Creazzo – **Sovizzo** Via Risorgimento – **Costabissara** P.za Vittorio Veneto, 4 – **Altavilla Vicentina** Via Gioacchino Rossini, 19 – **Creazzo** Via Torino, 12 – **Vicenza (Riviera Berica)** Via Riviera Berica, 125 – **Torri di Quartesolo** Via Roma, 55 – **Bassano del Grappa (Parolini)** Via Alberto Parolini, 93 – **Bassano del Grappa (P.le Firenze)** P.le Firenze, 11 – **Bassano del Grappa (San Vito)** Via Passalacqua 19/A – **Marostica** P.zza Castello, 31 – **Nove** Piazza De Fabris, 25-26 – **Cartigliano** Via S. Pio X, 4 – **Sandriago** Via IV Novembre, 12 – **Rossano Veneto** Via Salute, 10 – **Rosà** Via Alessio Capitano, 48 – **Dueville (Piazza Monza)** Piazza Monza, 7 – **Bassano del Grappa (Diaz)** Viale Diaz, 53 – **Monticello Conte Otto (Vianello Moro)** Via F.lli Vianello Moro 3/A – **Monticello Conte Otto (Cavazzale)** P.za Donatori di Sangue, 34 Cavazzale di Monticello Conte Otto – **Romano d'Ezzelino (San Giacomo)** Via Manzoni, 26 San Giacomo di Romano d'Ezzelino – **Cassola (S. Giuseppe)** Viale S. Giuseppe, 106 San Giuseppe di Cassola – **Caldogno (Chiesa)** Piazza Chiesa, 18 – **Caldogno (Rettorgole)** Via Ponte del Marchese Rettorgole di Caldogno – **Thiene (Chilesotti)** Piazza Chilesotti, 27/28 – **Breganze** Via Riva, 2 – **Sarcedo** Via Santa Maria, 83 – **Marano Vicentino** Via Alcide De Gasperi, 8 – **Thiene (San Gaetano)** Via S. Gaetano, 10 – **Arsiero** P.za Francesco Rossi, 33 – **Tonezza del Cimone** Via Roma, 105 – **Velo d'Astico** P.za XXIX Aprile, 5 – **Arzignano (Kennedy)** Via Kennedy, 20 – **Arzignano (Battisti)** Via Vicenza, 5 –



Trissino Via Palladio, 4 – **Montorso** Via IV Novembre, 1 – **Brogliano** Via Roma, 48/50 – **Asiago** Via IV Novembre, 25 – **Malo** Via Liston S. Gaetano, 15 – **Isola Vicentina** Via Marconi, 80 – **San Vito di Leguzzano** P.za del Borgo Vecchio, 20 – **Montecchio Maggiore (Via Roma)** Via Roma, 12 – **Montebello Vicentino** Via Generale Giuseppe Vaccari, 65 – **Brendola** Via Benedetto Croce, 38 – **Montecchio Maggiore (Alte)** Via L. Da Vinci, 1 Alte Ceccato – **Piovene Rocchette** P.le Vittoria, 67 – **Caltrano** Via Roma, 31 – **Chiuppano** Via Matteotti, 3 – **Schio (IV Novembre)** P.zza IV Novembre, 11 – **Schio (Zona Industriale)** Via dell'Industria, 123 – **Schio (Sacro Cuore)** Via Rovereto, 123 Sacro Cuore – **Santorso** Via della Stamperia, 65/67 – **Schio (Fleming)** Via Fleming, 1 – **Valdagno (Corso Italia)** Corso Italia, 87 – **Cornedo Vicentino** Via Aldo Moro, 45/49 – **Valdagno (Novale)** Via Bella Venezia, 49 Novale – **Recoaro Terme** Piazza Roma, 2 – **Chiampo** Via Bruno dal Maso, 22 – **Crespadoro** P.zza Municipio, 20 – **Schio (Magrè)** Via Campo Sportivo, 28 Magrè – **Valli del Pasubio** Via Padre Giuliani, 12 – **Torrebelvicino** Via A. Fogazzaro, 2 – **Bassano del Grappa** Largo Parolini, 85 – **Valdagno** Corso Italia, 93 – **Arzignano** Via Kennedy, 12 – **Schio** Via Abate Della Piazza, 11 – **Thiene** Via Roma, 20;

ATTESO che, con la nota citata, la Banca d'Italia - Filiale di Venezia, Divisione di Vigilanza Vicenza -, a norma dell'art. 2 del decreto legislativo 15 gennaio 1948 n. 1, ha avanzato richiesta di proroga dei termini legali e convenzionali, venuti a scadere durante la chiusura degli sportelli, a favore del predetto istituto di credito;

RITENUTA l'eccezionalità dell'evento in parola, ai sensi e per gli effetti dell'art. 1 del menzionato D. Lgs. 15.1.1948, n. 1;

DECRETA

che l'irregolare funzionamento dei suindicati sportelli dell'Unicredit Banca, verificatosi il giorno 27 luglio 2012, a seguito di uno sciopero del personale, è riconosciuto come causato da evento eccezionale.

I termini legali e convenzionali scadenti in detti giorni e nei cinque giorni successivi sono prorogati di quindici giorni, a favore del menzionato istituto, a decorrere dal 30 luglio 2012.

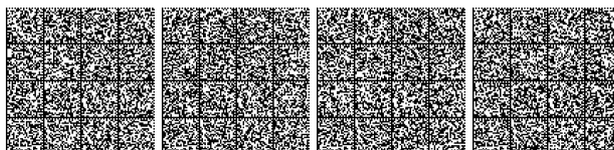
Il presente decreto sarà trasmesso, a cura di questa Prefettura – Ufficio Territoriale del Governo, all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato per la pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale.

Lo stesso dovrà essere affisso per estratto nei locali del pubblico del predetto istituto di credito.

Vicenza, 23 agosto 2012

Il prefetto

Fallica



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

TRIBUNALE DI MILANO

Estratto sentenza dichiarativa morte presunta

La Sentenza n. 171/2010 del Tribunale di Milano pubblicata 03.08.2010 ha dichiarato ex art.727 c.p.c e 58 c.c. la morte presunta di CLERICI LUIGI, nato a Rho il 15/05/1920, da farsi risalire al 15/7/1943.

avv. Paoloalberto Polizzi

T12ABR13843 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO

Richiesta di dichiarazione di assenza del signor Alberto De Vito

Non si hanno più notizie da oltre due anni del signor Alberto De Vito, nato a Milano il 2 febbraio 1944 e ivi residente sino alla data della cancellazione da parte dell'ufficio anagrafe della popolazione per irreperibilità. Si invita chiunque abbia notizie del signor Alberto De Vito di farle pervenire presso la Cancelleria del Tribunale di Milano, sezione nona, G.I. dott.ssa Ferruta, entro e non oltre mesi sei dall'ultima pubblicazione.

Richiedente
avv. Federica Magnabosco

TC12ABR13672 (A pagamento).

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

**GRUPPO FLOTTA LAURO
in a.s.**

*D.L. 30 gennaio 1979 n. 26 convertito con modificazioni
dalla L. 3 aprile 1979 n. 95*

AVVISO AI CREDITORI DI

- Achille Lauro ed altri Gestione Motonave Angelina Lauro s.n.c. in a.s. (D.M. 19/02/1982) - Aretusa Società di Navigazione S.p.A. in a.s. (D.M. 19/02/1982) - Nereide Società di Navigazione S.p.A. in a.s. (D.M. 19/02/1982) tutte con sede in Napoli via Cristoforo Colombo n. 45 tel. 0815520804 - fax 0815524654 il sottoscritto Commissario liquidatore, giusta autorizzazione del Direttore Generale del Ministero dello Sviluppo Economico del 20 luglio 2012, comunica ai creditori delle società sopra indicate che, ai sensi del disposto dell'art. 213 L. fall., sono stati depositati in data 11 settembre 2012 presso la Cancelleria del Tribunale di Napoli i rendiconti di gestione e i piani finali di liquidazione delle medesime.

Napoli, 11/09/2012

Il commissario liquidatore
prof. avv. Fabio Franchini

T12ABS13838 (A pagamento).

SOCIETÀ COOPERATIVA "CAPITANATA" A.R.L.

In liquidazione coatta amministrativa

Sede in Lucera (FG) - Via Bozzini n. 20

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00425860715

*Deposito bilancio finale di liquidazione conto di
gestione e piano di riparto*

In data 12 settembre 2012 sono stati depositati c/o Tribunale di Lucera

Sezione fallimentare i seguenti documenti:

- 1) Bilancio finale di liquidazione
- 2) Conto di gestione
- 3) Piano di riparto

Commissario liquidatore
dott. Giuseppe Laurino

T12ABS13917 (A pagamento).

ATLAS SOCIETÀ COOPERATIVA

Sede Legale: Pordenone, via Rovereto 1/A interno 11

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01428720930

Avviso di deposito di bilancio finale di liquidazione

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 213 del R.D. 16 marzo 1942 n. 267 (legge fallimentare), si comunica che il giorno 7 settembre 2012, presso la Cancelleria fallimentare del Tribunale di Pordenone, è stato depositato il bilancio finale di liquidazione con il conto della gestione della cooperativa Atlas Società cooperativa, sciolta ai sensi dell'art. 2545-septiesdecies c.c. con delibera n. 2620 del 16 dicembre 2010 della Giunta della Regione Autonoma Friuli Venezia Giulia.

Spilimbergo, 7 settembre 2012

Il commissario liquidatore
dott. Enrico Peresson

TC12ABS13713 (A pagamento).

KOSMOS SOCIETÀ COOPERATIVA

Sede Legale: Cordenons (PN) via Monte Grappa 142

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01478780933

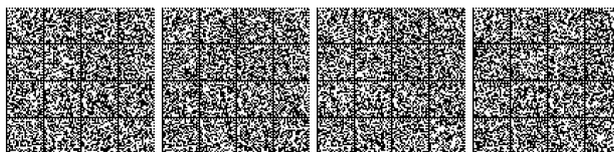
Avviso di deposito di bilancio finale di liquidazione

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 213 del R.D. 16 marzo 1942 n. 267 (legge fallimentare), si comunica che il giorno 7 settembre 2012, presso la Cancelleria fallimentare del Tribunale di Pordenone, è stato depositato il bilancio finale di liquidazione con il conto della gestione della cooperativa Kosmos - Società cooperativa, sciolta ai sensi dell'art. 2545-septiesdecies c.c. con delibera n. 2674 del 21 dicembre 2010 della Giunta della Regione Autonoma Friuli Venezia Giulia.

Spilimbergo, 7 settembre 2012

Il commissario liquidatore
dott. Enrico Peresson

TC12ABS13714 (A pagamento).



**COOPERATIVA EDILIZIA PINZOLO S.C.A.R.L.
(in liquidazione ex art. 2545 septiesdecies C.C.)**

Sede Legale: Tione di Trento (TN), via Roma n. 19

Nota di deposito del bilancio finale di liquidazione con il conto della gestione ed il piano di riparto finale tra i creditori

In data 31 agosto 2012 è stato depositato presso il Tribunale di Trento il Bilancio finale di liquidazione con il Conto della gestione ed il Piano di riparto finale tra i Creditori.

Gli interessati, entro 20 giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre con Ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
dott. Mariano Zanolli

TC12ABS13757 (A pagamento).

**SAER COMPAGNIA DI ASSICURAZIONI
E RIASSICURAZIONI S.P.A.**

IN L.C.A.

Via Barberini n. 67 - 00187 Roma

Rendiconto finanziario e riparto finale

La liquidazione coatta amministrativa della Saer S.p.a. Compagnia di Assicurazioni e Riassicurazioni, con sede in Roma via Barberini n. 67, avviata con Decreto Ministero Industria del 18 giugno 1981, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 171 del 24 giugno 1981, tenuto conto delle disponibilità attive nette residuali distribuibili, è stata portata a compimento previo deposito in data 4 settembre 2012 presso la Cancelleria del Tribunale di Roma del bilancio finale di liquidazione, del rendiconto finanziario e del riparto finale, accompagnati dalle relazioni del commissario liquidatore e del Comitato di sorveglianza, in conformità dell'autorizzazione Isvap prot. 16.12.3073/27 A del 24 agosto 2012, giusto dettato dell'art. 213 comma 1 legge fallimentare e dell'art. 261 comma 1 del dlgs 7 settembre 2005 n. 209 - Nel termine previsto dall'art. 213 comma 3 legge fallimentare e dall'art. 261 comma 3 del dlgs 7 settembre 2005 n. 209 gli interessati potranno proporre le loro contestazioni con ricorso al Tribunale. Decorso il termine indicato senza che siano state proposte contestazioni, il commissario liquidatore provvederà a dare esecuzione al riparto finale in conformità di quanto previsto dall'articolo 260 Codice delle Assicurazioni Private dlgs 7 settembre 2005 n. 209.

Il commissario liquidatore
dott. Luigi Andreoli

TS12ABS13723 (A pagamento).

**COLONIE DEI GIOVANI LAVORATORI
Società Cooperativa in liquidazione coatta
amministrativa**

Deposito bilanci finali

Si comunica ad ogni effetto di legge l'avvenuto deposito in data 19 luglio 2012 presso il Tribunale di Roma del riparto finale, del bilancio finale di liquidazione e del conto della gestione della Società Cooperativa Colonie dei Giovani Lavoratori in liquidazione coatta amministrativa con sede in Roma, Codice Fiscale n. 80119270587 (L.C.A. 120). Eventuali contestazioni potranno essere proposte nelle forme e nei termini di cui all'art. 213 Legge Fallimentare.

Roma, 1° settembre 2012

Il commissario liquidatore
avv. Rosa Romano

TS12ABS13746 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

ESPROPRI

**ITALFERR S.P.A.
Gruppo ferrovie dello stato S.p.a.**

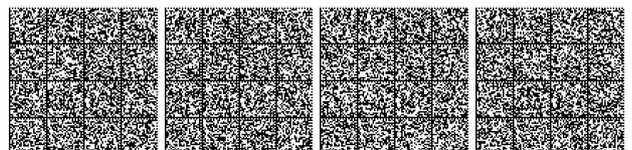
Esproprio

Italferr S.p.a. Gruppo Ferrovie dello Stato S.p.a. rende noto che con Decreto del Prefetto della Provincia di Bari n. 88/Serv. A.S.G.A.C. di Repertorio n. 13334 in data 1° agosto 2012 adottato, ai sensi della Legge 2359/1865 e successive modificazioni ed integrazioni, è stata disposta l'espropriazione, in favore di Rete Ferroviaria Italiana S.p.a. dei beni immobili siti nel Comune di Bari occorsi per i lavori di «Nodo di Bari. Esecuzione del nuovo corpo stradale ferroviario tra le stazioni di Bari Parco Sud e di Bari Torre a Mare della linea Bari - Lecce». I beni immobili oggetto di esproprio sono indicati in apposito prospetto facente parte integrante del Decreto di cui trattasi. La presente pubblicazione è fatta ai sensi dell'art. 31 della Legge 24 novembre 2000, n. 340.

Bari, 5 settembre 2012

Il project manager
ing. Giacomo Taranto

TC12ADC13749 (A pagamento).



SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDIO SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede Legale: 43122 Parma, via Palermo, 26/A

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01513360345

“Modifica secondaria di un’ AIC di medicinale per uso umano,

apportata ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i.”

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

Specialità medicinale: FLUIBRON

Confezioni e numeri A.I.C.:

15 mg/2 ml soluzione da nebulizzare - 6 fiale 2 ml	AIC 024596052
15 mg/2 ml soluzione da nebulizzare - 10 contenitori mon.	AIC 024596138
15 mg/2 ml soluzione da nebulizzare - 15 contenitori mon.	AIC 024596140
15 mg/2 ml soluzione da nebulizzare - 20 contenitori mon.	AIC 024596153
0,75% soluzione orale o da nebulizzare - Flacone 40 ml	AIC 024596049
15 mg/5 ml sciroppo - Flacone 200 ml	AIC 024596037
30 mg compresse - 20 compresse	AIC 024596013
30 mg compresse - 30 compresse	AIC 024596025
30 mg Adulti granulato per sosp. orale - 30 bustine	AIC 024596090
30 mg Adulti granulato per sosp. orale - 60 bustine	AIC 024596102
15 mg Bambini granulato per sosp. orale - 30 bustine	AIC 024596114
15 mg Bambini granulato per sosp. orale - 60 bustine	AIC 024596126

“Ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell’avvenuta approvazione della seguente variazione”

Codice pratica: N1A/2012/1419

Variazione Tipo IA n. A.7 - Soppressione dei siti di produzione (anche per una sostanza attiva, un prodotto intermedio o finito, un sito di imballaggio, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente) - Eliminazione di un sito di produzione del principio attivo ambroxolo cloridrato (Ven Petro-Chem & Pharma (India) PVT Ltd). I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
dr.ssa Oriele Codeluppi

TC12ADD13792 (A pagamento).



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

Via Salaria, 1240 - 00138 Roma

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00399680586 e 00880641006

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

Titolare A.I.C.: Istituto Chimico Internazionale Dr. Giuseppe Rende S.r.l. – Via Salaria, 1240 – 00138 Roma.

Specialità medicinale: REALEN nel seguente dosaggio e confezione:

“70 mg compresse rivestite con film” 4 compresse AIC n. 037461011

Estratto comunicazione notifica regolare UVA del 03/08/2012. Codice pratica: N1A/2012/1044 -

Grouping costituito da 3 variazioni relative al prodotto finito: Tipo IA_{IN} - B.II.b.1 Aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito (Atlantic Pharma – Produções Farmacêuticas, S.A.): a) Sito di imballaggio secondario; b) Sito di imballaggio primario.Tipo IA_{IN} - B.II.b.2 Modifica delle modalità di liberazione dei lotti e delle prove di controllo qualitativo del prodotto finito: b) Aggiunta di un fabbricante responsabile della liberazione dei lotti (Atlantic Pharma – Produções Farmacêuticas, S.A.) - 2 Con controllo dei lotti/prove.

Ai sensi della Determinazione AIFA del 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti variazioni:

Codice pratica: N1B/2012/1152 - Grouping costituito da 2 variazioni relative al prodotto finito:

Tipo IB - B.II.d.1 Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito: z) unforeseen, per sostituire il test “uniformità di contenuto” con il test “uniformità delle unità di dosaggio”.

Tipo IA - B.II.d.1 Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito: c) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova (sostanze correlate totali – HPLC).

Codice pratica: N1A/2012/1043 - Tipo IA – Single Variation - B.II.b.3 Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito: a) Modifica minore nel procedimento di fabbricazione di una forma di dosaggio solida per uso orale o di soluzioni orali a liberazione immediata. (Nuclei Sodium Alendronate Trihydrate: quantity per batch: da 9317.7 g ± 5% a: 9135.0).

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

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

L'amministratore unico
Giorgio Rende

TS12ADD13761 (A pagamento).



NYCOMED S.P.A.

Sede Legale: Via Temolo 4, 20126 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00696360155

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

Titolare: Nycomed SpA, via Temolo 4 - 20126 Milano
Specialità medicinale: EUPHYLLINA

Confezioni e numeri di AIC: 250 mg compresse a rilascio prolungato, 30 compresse; A.I.C. n. 008730095

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

Cod. Pratica N1A/2012/1554, Var. IA n. B.II.a.3.a.2: Modifica del sistema di colorazione del prodotto finito (da Opadry Blue OY-S-6523 a Opadry Blue).

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

Decorrenza della modifica: data di implementazione: 31.01.2012.

Un procuratore
dott. Marco Nazzari

T12ADD13803 (A pagamento).

NYCOMED S.P.A.

Sede Legale: Via Temolo 4, 20126 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00696360155

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

Titolare: Nycomed SpA, via Temolo 4 - 20126 Milano
Specialità medicinale: RESPICUR

Confezioni e numeri di AIC: 200-300-400 mg capsule rigide a rilascio prolungato; A.I.C. 027435

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

Cod. Pratica N1A/2012/1353, Var. IA n. B.III.1.a.2 : Submission of an updated CEP from an already approved manufacturer (Shandong-Cina)

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

Decorrenza della modifica: data di implementazione: 16.08.2012

Un procuratore
dott. Marco Nazzari

T12ADD13804 (A pagamento).

NYCOMED S.P.A.

Sede Legale: Via Temolo 4, 20126 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00696360155

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

Titolare: Nycomed SpA, via Temolo 4 - 20126 Milano
Specialità medicinale: RESPICUR

Confezioni e numeri di AIC: 200-300-400 mg capsule rigide a rilascio prolungato; A.I.C. 027435

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

Sul prodotto finito: Grouping Var. IB n. B.II.d.1.g - Modifica delle specifiche al parametro purezza (inserimento di tutte le impurezze note e non note) e Var. IB n. B.II.d.2.d - Modifica delle procedure di prova (sostituzione TLC per identità e purezza con HPLC). Cod. Pratica N1B/2012/1424

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

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

Un procuratore
dott. Marco Nazzari

T12ADD13805 (A pagamento).

SANOFI-AVENTIS S.P.A.

*Rappresentante locale di Sanofi Pharma
Bristol Myers Squibb*

Sede Legale: viale L. Bodio 37/b, Milano
Capitale Sociale – euro 193.409.320
Codice Fiscale n. 00832400154

*Pubblicazione di riduzione dei prezzi al pubblico
del medicinale: Aprovel (irbesartan)*

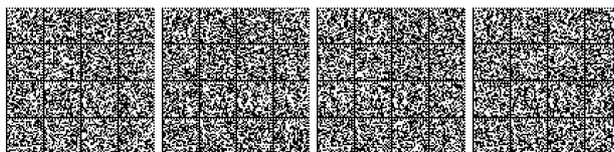
Confezione: "150 mg compresse" 28 compresse in blister
AIC n. 033264045/E - Classe A) RR - Prezzo al pubblico Euro 10,88.

Confezione: "300 mg compresse" 28 compresse in blister
AIC n. 033264072/E - Classe A) - Prezzo al pubblico Euro 13,82.

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 alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T12ADD13806 (A pagamento).



ABBOTT S.R.L.

Sede Legale: 04011 Campoverde di Aprilia (LT)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00076670595

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

Titolare: ABBOTT S.r.l., S.R. 148 Pontina km 52 snc, 04011 Campoverde di Aprilia (LT)

Codice pratica n. N1A/2012/1526

Medicinale: DONAMET

Confezione e numero di A.I.C.:

500mg/5ml polvere e solvente per soluzione iniettabile, 5 fiale +5 ampolle -AIC n. 028119079.

Medicinale: TRANSMETIL

Confezione e numero di A.I.C.:

500mg/5ml polvere e solvente per soluzione iniettabile, 5 fiale +5 ampolle -AIC n. 027898067.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Var. Tipo IA n. A.7 Cancellazione di un sito di produzione del prodotto finito GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A- Strada Provinciale Asolana 90-43056 S. Polo di Torrile (PR)-Italia.

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

Un procuratore
Maria Antonietta Compagnone

T12ADD13807 (A pagamento).

BRISTOL-MYERS SQUIBB S.R.L.

Rappresentante locale del titolare dell'AIC Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG con sede in Uxbridge (Regno Unito)

Sede Legale: via Virgilio Maroso 50, Roma
Codice Fiscale 00082130592 Partita IVA: 01726510595

Riduzione del prezzo di vendita al pubblico di specialità medicinale

Specialità medicinale: KARVEA

- Confezione: "150 mg compresse - 28 compresse" AIC n. 033263043/E, classe A RR

Prezzo al pubblico: Euro 11,49 (IVA inclusa)

- Confezione: "300 mg compresse - 28 compresse" AIC n. 033263070/E, classe A RR

Prezzo al pubblico: Euro 14,44 (IVA inclusa)

Si precisa che i suddetti prezzi non sono comprensivi delle riduzioni prezzo di cui alle determinazioni AIFA del 3 Luglio e del 27 Settembre 2006 e che sono da ritenersi in vigore ai fini della rimborsabilità da parte del servizio sanitario dal giorno 17/09/2012

Direttore Market Access
dott. Maurizio Tropea

T12ADD13808 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

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

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

Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e del Regolamento (CE) 1234/2008

Titolare: Sandoz S.p.A. Largo Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA)

Medicinale: LEFLUNOMIDE SANDOZ 20 mg compresse rivestite con film

Codice AIC: 040419/M Confezioni: tutte

Procedura Europea n. DE/H/2608/002/IB/004

Modifica Tipo IB n. B.II.a.1.b): Modifica della linea di frattura finalizzata alla divisione della compressa in 2 parti uguali.

Medicinale: CAPTOPRIL E IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ 50 mg + 25 mg compresse, 12 compresse - AIC n. 036768012

Modifica Tipo IA B.III.1a)2: Presentazione di un Certificato di Idoneità alla Farmacopea Europea relativo al principio attivo idroclorotiazide da parte di produttore già autorizzato Cambrex Profarmaco Milano Srl (R1-CEP 2004-307-Rev 00).

Modifica Grouping Tipo IA B.III.1a)2: Presentazione di un Certificato di Idoneità alla Farmacopea Europea relativo al principio attivo idroclorotiazide da parte di produttore già autorizzato IPCA Laboratories limited (R1-CEP 2004-013-Rev 01).

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

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

Un procuratore
dott.ssa Enrica Tornielli

T12ADD13809 (A pagamento).

HEXAL S.P.A.

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

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 e del Regolamento (CE) 1234/2008

Titolare: Hexal SpA - via Paracelso, 16 - 20041 Agrate Brianza (MI)

Medicinale: VERAPAMIL HEXAL 120 mg compresse rivestite a rilascio prolungato - AIC n. 031228024

Tipologia variazione: B.II.f.1.d - IB foreseen

Modifica apportata: Restringimento delle condizioni di conservazione del prodotto finito: Non conservare a temperatura superiore a 30°C.



I lotti già prodotti non potranno rimanere in commercio a decorrere dal 120° giorno dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*. Trascorso il suddetto termine non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modifiche contenute nella presente comunicazione.

Medicinale: TRAMADOLO HEXAL

AIC n. 033998 - Confezioni tutte

Modifica Tipo IA in B.III.1a)3 - Presentazione di un nuovo Certificato di Idoneità alla Farmacopea Europea per la sostanza attiva tramadolo cloridrato da parte di un nuovo produttore: Proto Chemicals AG (R1-CEP 2002-204-Rev 01)

Medicinale: CAPTOPRIL E IDROCLOROTIAZIDE HEXAL

50 mg + 25 mg compresse, 12 compresse - AIC n. : 036769014

Modifica Tipo IA B.III.1a)2: Presentazione di un Certificato di Idoneità alla Farmacopea Europea relativo al principio attivo idroclorotiazide da parte di produttore già autorizzato Cambrex Profarmaco Milano Srl (R1-CEP 2004-307-Rev 00).

Modifica Grouping Tipo IA B.III.1a)2: Presentazione di un Certificato di Idoneità alla Farmacopea Europea relativo al principio attivo idroclorotiazide da parte di produttore già autorizzato IPCA Laboratories limited (R1-CEP 2004-013-Rev 01).

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

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

Un procuratore
dott.ssa Enrica Torielli

T12ADD13810 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

TITOLARE AIC: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A. Via Lorenzini, 8, 20139 Milano

SPECIALITA' MEDICINALE: ZERINOL FEBBRE E DOLORE

CONFEZIONI E NUMERI A.I.C.: "500 mg compresse" 20 compresse A.I.C. 038588012 - "1000 mg supposte" 10 supposte A.I.C. 038588024 -

"500 mg supposte" 10 supposte A.I.C. 038588036.

CODICE PRATICA: N1B/2012/1693

MODIFICA APPORTATA: IB n C.I.3.a) : modifica stampati su richiesta AIFA - Ufficio di Farmacovigilanza - per i medicinali contenenti paracetamolo 500 mg e dosaggi superiori a 500 mg, paragrafi 4.3 e 4.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e conseguenti 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 pubblicazione in G.U.

Boehringer Ingelheim Italia S.p.A.
M. Cencioni
p.v G. Maffione

T12ADD13811 (A pagamento).

ASTELLAS PHARMA S.P.A.

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

Titolare: Astellas Pharma S.p.A., via delle Industrie 1, 20061 Carugate (Milano).

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008:
Codice pratica C1A/2012/1105

Procedura di Mutuo Riconoscimento GROUPING NL/H/xxxx/IA/0168/G Specialita' medicinale: OMNIC

Confezioni e numeri di A.I.C.:

AIC 032647/M - compresse a rilascio prolungato rivestite con film 0,4 mg - tutte le confezioni

relativa alla variazione NL/H/554/001/IA/018

Specialita' medicinale: VESIKER

Numeri di AIC e confezioni:

AIC 036564/M - compresse rivestite con film - in tutti i dosaggi/confezioni

relativa alla variazione NL/H/0487/001-002/IA/023

Tipo IAIN n.A1 "Do and Tell" - Modifica dell'indirizzo del Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio della specialità in Portogallo. Nuovo indirizzo: Lagoas Park, Edificio 5, Torre C, Piso 6, 2740-245 Porto Salvo, Oeiras.

Codice pratica C1A/2012/1480

Procedura di Mutuo Riconoscimento GROUPING NL/H/xxxx/IA/0153/G

Specialita' medicinale: OMNIC

Confezioni e numeri di A.I.C.:

AIC 032647/M - capsule rigide a rilascio modificato 0,4 mg e compresse a rilascio prolungato rivestite con film 0,4 mg - tutte le confezioni

relativa alle variazioni NL/H/105/001/IA/043 e NL/H/554/001/IA/019

Tipo IA B.III.1.a.2 ("Do and Tell") - Presentazione Certificato di Conformità della Farmacopea Europea per sostanza attiva di produttore già approvato - No. R0-CEP 2007-253-Rev 01.

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

L'amministratore delegato
dott. Ermanno Buratti

T12ADD13812 (A pagamento).



ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.

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

Titolare: Astellas Pharma Europe B.V., Elisabethhof 19, 2353 EW Leiderdorp (Olanda)

Rappresentante in Italia: Astellas Pharma S.p.A., via delle Industrie 1, 20061 Carugate (Milano).

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008:
Specialità medicinale: TAMSULOSINA ASTELLAS PHARMA EUROPE

Numeri di A.I.C. e confezioni:

AIC 037020/M - capsule rigide a rilascio modificato 0,4 mg - tutte le confezioni

Codice pratica C1A/2012/1480

Procedura di Mutuo Riconoscimento GROUPING NL/H/xxxx/IA/153/G relativa alla variazione NL/H/528/001/IA/022

Tipo IA B.III.1.a.2 ("Do and Tell") - Presentazione Certificato di Conformità della Farmacopea Europea per sostanza attiva di produttore già approvato - No. R0-CEP 2007-253-Rev 01.

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

L'amministratore delegato
dott. Ermanno Buratti

T12ADD13813 (A pagamento).

PENSA PHARMA S.P.A.

Sede Legale: via Ippolito Rosellini, 12 - 20124 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02652831203

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.

Medicinale: CETIRIZINA PENSA

Numeri A.I.C. e confezioni: 037827019 - "10 mg compresse" 20 compresse divisibili; 037827021 - "10 mg/ml gocce orali, soluzione" flacone 20 ml

Titolare A.I.C.: PENSA PHARMA S.p.a.

Codice Pratica N.: N1B/2012/1477

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 08/06/2012. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2; 4.3; 4.4; 4.6; 4.7; 4.8; 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'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 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
dott.ssa Anita Falezza

T12ADD13814 (A pagamento).

MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.

cod.SIS 734

Sede Legale: Luxembourg, Avenue de la Gare 1

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

Titolare: A. Menarini International Operations Luxembourg S.A.

Specialità Medicinale: DIUREMID. Confezioni e numeri AIC: 10mg/2ml soluzione iniettabile, 5 fiale (AIC n. 028721052); 200mg/20ml soluzione per infusione, 1 fiala (AIC n. 028721064); 10mg compresse, 14 compresse (AIC n.028721049); 2.5mg compresse, 28 compresse (AIC n.028721076). Specialità Medicinale: DIURESIX. Confezioni e numeri AIC: 10mg/2ml soluzione iniettabile, 5 fiale (AIC n. 028262020); 200mg/20ml soluzione per infusione, 1 fiala (AIC n. 028262032); 10mg compresse, 14 compresse (AIC n.028262018); 2.5mg compresse, 28 compresse (AIC n.028262044).

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa della avvenuta approvazione della seguente modifica apportata in accordo al REGOLAMENTO (CE) 1234/2008:

Grouping of variations:

- Tipo IA B.III.1.a.2: Presentazione di Certificato di Conformità alla Farmacopea europea aggiornato relativo al principio attivo torasemide (R0-CEP 2009-061-Rev 01) da parte di un produttore attualmente autorizzato: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. Ltd.

- Tipo IA B.III.1.a.2: Presentazione di Certificato di Conformità alla Farmacopea europea aggiornato relativo al prin-



cipio attivo torasemide (R0-CEP 2009-061-Rev 02) da parte di un produttore attualmente autorizzato: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. Ltd.

- Tipo IA B.III.1.a.2: Presentazione di Certificato di Conformità alla Farmacopea europea aggiornato relativo al principio attivo torasemide (R0-CEP 2006-287-Rev 01) da parte di un produttore attualmente autorizzato: COSMA S.P.A. - Ciserano (Bergamo)

Codice pratica N1A/2012/1692.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

T12ADD13816 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

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

Estratto comunicazione regolare UVA per la pubblicazione in Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana

Specialità medicinale: TIMOPTOL (aic: 024278)

Confezioni: 024278121 (Autorizzata), 024278145 (Autorizzata), 024278107 (Autorizzata), 024278133 (Autorizzata)

Titolare AIC: MSD ITALIA S.R.L.

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

Codice Pratica N° N1B/2011/2269

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Modifica stampati richiesta dall'Ufficio di FMV in seguito alla decisione del PhVWP (Settembre 2011) ed al Public Assessment Report ai sensi dell'Art. 45 del Regolamento (CE) n. 1901/2006.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1 e 5.2 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 da 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 speciale
dott.ssa Patrizia Villa

T12ADD13835 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

Sede Legale: Roma, Via Vitorchiano 151
Specialità medicinali: 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. (Domanda presentata all'Agenzia Italiana del Farmaco - Ufficio Valutazione e Autorizzazione: 19 marzo 2012)

Specialità medicinali: FOSAMAX 10 mg

Titolare A.I.C. Merck Sharp & Dohme Limited

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

Confezioni e numeri di A.I.C.:

"10 mg compresse" 14 compresse A.I.C. n. 029052038

Codice Pratica: N1B/2012/608

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IB unforeseen- tipologia: C.I.8 z) Presentazione di un nuovo Piano di Gestione del Rischio per il medicinale Fosamax 10 mg.

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

T12ADD13836 (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. (Domanda presentata all'Agenzia Italiana del Farmaco - Ufficio Valutazione e Autorizzazione: 29 maggio 2012)

Specialità medicinali: FOSAMAX 10 mg

Titolare A.I.C. Merck Sharp & Dohme Limited

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

Confezioni e numeri di A.I.C.:

"10 mg compresse" 14 compresse A.I.C. n. 029052038

Codice Pratica: N1B/2012/1237

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IB - tipologia: C.I.8 b) Introduzione di un nuovo DDPS, versione n. 8 di Agosto 2011.

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

T12ADD13837 (A pagamento).

AMDIPHARM LIMITED

Sede Legale: 3 Burlington Road, Dublin 4 Temple Chambers, Ireland

Codice Fiscale e/o Partita IVA: IE6384596L

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

Medicinale, Confezioni e numeri di A.I.C.: LUDIOMIL, 023207057 "50mg compresse rivestite con film" 30 compresse; 023207069 "75mg compresse rivestite con film" 20 compresse; Codice Pratica N1B/2012/1379 Grouping of Variations che comprende: Tipo IAIN n.B.III.1.a)1, Tipo IA n.B.III.1.a.2, Tipo IA n.B.III.1.a.2, Tipo IA n.B.III.1.a.2, - Passaggio da DMF a CEP R0-CEP 2006-290-Rev 00 per il principio attivo maprotilina cloridrato da parte del produttore già approvato: SIFAVITOR Srl e relative revisioni di tutti i CoS intermedi: R0-CEP 2006-290-Rev 01, R0-CEP 2006-290-Rev 02, R0-CEP 2006-290-Rev 03. I lotti già prodotti alla data della pubblicazione in GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta, ai sensi dell'art.37 del D.L.vo n.219/2006. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data della loro pubblicazione in G.U.

Un procuratore
Sante Di Renzo

T12ADD13839 (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 medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274.

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. SE/H/xxxx/IA/125/G

Specialità medicinali:

CERAZETTE 75 microgrammi compresse rivestite con film

JUBRELE 75 microgrammi compresse rivestite con film

Titolare A.I.C.: N.V. Organon, Oss, Paesi Bassi (codice SIS 0764)

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

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

Codice Pratica: C1A/2012/1861

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente di variazione di tipo IAIN- tipologia: C.I.z) Introduzione del Pharmacovigilance System Master File (PSMF), entrato in vigore dal 21 luglio 2012.

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

T12ADD13840 (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 medicinale per uso umano.

LEVOFLOXACINA ALMUS "500 mg compresse rivestite con film" - 5 compresse - AIC 040373060/M- classe A - prezzo Euro 6,93.

Il suddetto prezzo, che non include le riduzioni del 5% delle determinazioni AIFA del 03/07/2006 e del 27/09/2006, entrerà 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

T12ADD13841 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

Sede Legale: via Vittor Pisani, 20 - 20124 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 13179250157

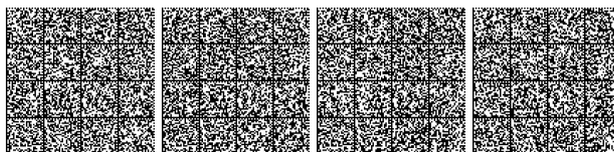
Comunicazione riduzione prezzo al pubblico del seguente medicinale:

- ACIDO IBANDRONICO MYLAN "150 mg cpr rivestite con film" " 1 compressa, AIC n. 040655019/M, Classe A, Prezzo: Euro 18,33

Il suddetto prezzo, NON comprensivo delle riduzioni temporanee ai sensi delle det. AIFA del 3 luglio 2006 e 27 settembre 2006, entrerà in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, il giorno successivo a quello della pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Un procuratore
Rossella Benedici

T12ADD13842 (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: POLIOINFANRIX

Codice confezioni: 037157.../M in tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2012/112 (Proc. Europea: FR/H/251/002/IA/57)

N° e tipologia variazione: Tipo IA C.I.9.h Modifiche apportate a un sistema di farmacovigilanza esistente, come descritto nel DDSF. h) Altre modifiche del DDSF che non hanno un impatto sul funzionamento del sistema di farmacovigilanza (ad esempio: modifica del luogo principale di magazzino/di archiviazione, modifiche di natura amministrativa, aggiornamento degli acronimi, modifiche nella designazione delle funzioni/procedure) (Aggiornamento del sistema di Farmacovigilanza vers. 6.0).

Specialità Medicinale: BACTROBAN 2 % unguento

Codice confezioni: 028978017

Codice Pratica: N1A/2012/1466

Specialità Medicinale: MUPISKIN 2 % unguento

Codice confezioni: 028979019

Codice Pratica: N1A/2012/1468

N° e tipologia variazione: Grouping 3 variazioni Tipo IAIN B.III.1.a.1 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 produzione della sostanza attiva. Per un eccipiente: a) Certificato di conformità alla monografia corrispondente alla farmacopea europea 1. Nuovo certificato presentato da un fabbricante già approvato (Variation to register a new Certificate of Suitability (CEP) for Mupirocin Free Acid (R0-CEP 2010-146-Rev 00) issued from already approved manufacturer) + Tipo IA B.I.b.1 c) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nei procedimenti di fabbricazione del principio attivo c) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova (Variation to register additional limit tests for the levels of three specified residual solvents (methyl isobutyl ketone, heptane and ethyl acetate) in addition to the currently approved limit test for total solvents in order to match the CEP limit tests for solvents) + Tipo IA B.I.b.2 a) Modifica della procedura di prova del principio attivo o delle materie prime, reattivi o sostanze intermedie utilizzati nel procedimento di fabbricazione del principio attivo a) Modifiche minori di una procedura di prova approvata (Minor changes to an approved test procedure - to change the description of the currently registered Crystallinity test from in-house/USP method (as applicable) to European).

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

Un procuratore
dott. Enrico Marchetti

T12ADD13844 (A pagamento).

ROCHE S.P.A.

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

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

Codice pratica: C1A/2012/1626.

Medicinali, confezioni e numeri di AIC:

VALCYTE "450 mg compresse rivestite con film" 60 compresse (035739010/M);

"50 mg/ml polvere per soluzione orale " 1 flacone da 12 g (035739022/M).

Variazione tipo IA nr. A.4: modifica del nome del fabbricante o di un fornitore del principio attivo, di una materia prima, di un reattivo o di una sostanza intermedia utilizzata nella fabbricazione del principio attivo o per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea (Corden Pharma Colorado Inc, Boulder - USA).

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. Antonio Pelaggi

T12ADD13845 (A pagamento).

SIEGFRIED GMBH

Sede Legale: Hofer Strasse, 25 - D-81737 Monaco
- Germania

Codice Fiscale e/o Partita IVA: DE246657777

Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE.

Medicinale equivalente: MONTELUKAST SIEGFRIED, AIC n. 039919/M, in tutte le confezioni autorizzate. DCP n. DE/XXXX/IA/0225/G, codice pratica n. C1A/2012/698, Grouping of variations, di tipo IAIN, categorie A.5: consistente nella modifica del nome del



sito produttore del prodotto finito, rilascio dei lotti, confezionamento e controllo da Siegfried Generics (Malta) Ltd a Siegfried Malta Ltd. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo a quello della data della presente pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Sante Di Renzo

T12ADD13847 (A pagamento).

**NOVARTIS VACCINES AND
DIAGNOSTICS S.R.L.**

Codice fiscale: 01392770465

Estratto di comunicazione di notifica regolare per la pubblicazione in GU Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/08

Medicinale: MONO OPV3 (AIC 037893)

AIC confezioni: 037893 017

Titolare: Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l., SIENA, 53100 -

Via Fiorentina, 1.

N° e Tipologia variazione: B.I.d.l.a.4; IB forseen

Codice pratica: N1B/2012/1545

Tipo di modifica: Modifica del periodo di ripetizione della prova/periodo di stoccaggio o delle condizioni di stoccaggio della sostanza attiva quando non vi è certificato di conformità alla farmacopea europea che copre il periodo di ripetizione della prova nel quadro del fascicolo approvato.

(AIFA/V&A/P/87114 del 31 luglio 2012).

Estensione del periodo di validità dei bulk monovalenti da tre a cinque anni.

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

Un procuratore
dott.ssa Antonella Muci

T12ADD13849 (A pagamento).

**NOVARTIS VACCINES AND
DIAGNOSTICS S.R.L.**

Codice fiscale: 01392770465

Estratto di comunicazione di notifica regolare per la pubblicazione in GU Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/08

Medicinale: POLIORAL (AIC 020297)

AIC confezioni: 020297 026, 020297 053, 020297 089, 020297 091, 020297 103, 020297 115

Titolare: Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l., SIENA, 53100 -

Via Fiorentina, 1.

N° e Tipologia variazione: B.I.d.l.a.4; IB forseen

Codice pratica: N1B/2012/1541

Tipo di modifica: Modifica del periodo di ripetizione della prova/periodo di stoccaggio o delle condizioni di stoccaggio della sostanza attiva quando non vi è certificato di conformità alla farmacopea europea che copre il periodo di ripetizione della prova nel quadro del fascicolo approvato.

(AIFA/V&A/P/87110 del 31 luglio 2012).

Estensione del periodo di validità dei bulk monovalenti da tre a cinque anni.

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

Un procuratore
dott.ssa Antonella Muci

T12ADD13850 (A pagamento).

**NOVARTIS VACCINES AND
DIAGNOSTICS S.R.L.**

Codice fiscale: 01392770465

Estratto di comunicazione di notifica regolare per la pubblicazione in GU Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/08

Medicinale: BIVALENT OPV (AIC 041165)

AIC confezioni: 041165 010

Titolare: Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l., SIENA, 53100 -

Via Fiorentina, 1.

N° e Tipologia variazione: B.I.d.l.a.4; IB forseen

Codice pratica: N1B/2012/1542

Tipo di modifica: Modifica del periodo di ripetizione della prova/periodo di stoccaggio o delle condizioni di stoccaggio della sostanza attiva quando non vi è certificato di conformità alla farmacopea europea che copre il periodo di ripetizione della prova nel quadro del fascicolo approvato.

(AIFA/V&A/P/87116 del 31 luglio 2012).

Estensione del periodo di validità dei bulk monovalenti da tre a cinque anni.

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

Un procuratore
dott.ssa Antonella Muci

T12ADD13851 (A pagamento).



**NOVARTIS VACCINES AND
DIAGNOSTICS S.R.L.**

Codice fiscale: 01392770465

Estratto di comunicazione di notifica regolare per la pubblicazione in GU Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/08

Medicinale: MONO OPV1 (AIC 037777)

AIC confezioni: 037777 012

Titolare: Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l., SIENA, 53100 -

Via Fiorentina, 1.

N° e Tipologia variazione: B.I.d.l.a.4; IB forseen

Codice pratica: N1B/2012/1543

Tipo di modifica: Modifica del periodo di ripetizione della prova/periodo di stoccaggio o delle condizioni di stoccaggio della sostanza attiva quando non vi è certificato di conformità alla farmacopea europea che copre il periodo di ripetizione della prova nel quadro del fascicolo approvato (AIFA/V&A/P/87112 del 31 luglio 2012).

Estensione del periodo di validità dei bulk monovalenti da tre a cinque anni.

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

Un procuratore
dott.ssa Antonella Muci

T12ADD13852 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

Sede Legale: vicolo San Giovanni sul Muro 9 - Milano
Codice Fiscale n. 06058020964

Estratto comunicazione di notifica regolare ufficio V & A

Specialità medicinale: LAMOTRIGINA AUROBINDO (AIC: 041087/M) "5 mg / 25mg / 50mg /100mg / 200mg COMPRESSE ORODISPERDIBILI" Titolare AIC: Aurobindo Pharma (Italia) S.r.l.; N. e Tipologia variazione: NL/H/2260/IB/002/G C.I.3.a - IB foreseen; Codice Pratica N.: C1B/2012/993; Tipo di modifica: Modifica stampati; Modifica apportata: adeguamento degli stampati ai testi stabiliti dal Pharmacovigilance Working Party e dal CDM.

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 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.

Procuratore speciale
dott.ssa Francesca Bamberghi

T12ADD13853 (A pagamento).

FARMAKOPEA S.P.A.

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

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

Codice Pratica: N1B/2012/1728

Medicinale: Paracetamolo Farmakopea. Confezioni e numeri di AIC:

"500 mg compresse", 20 compresse, AIC n. 033167053

"500 mg compresse effervescenti", 10 compresse, AIC n. 033167014

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

Tipologia variazione: C.I.3.a). 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 (paragrafi 4.3 e 4.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo deve essere redatto 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 sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

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

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

Il legale rappresentante
dott. Claudio Occoffer

T12ADD13856 (A pagamento).



GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00867200156

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: GlaxoSmithKline Consumer Healthcare S.p.A. - Via Zambelletti s.n.c. - Baranzate (MI).

Specialità medicinale: NIQUITIN 7 mg, 14 mg e 21 mg cerotti transdermici, NIQUITIN 7 mg, 14 mg e 21 mg cerotti transdermici trasparenti relativamente alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di Mutuo Riconoscimento - AIC 034283/M.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008. Codice Pratica C1B/2012/1082 - Procedura n. UK/H/287/01-06/IB/095 - Tipo IB B.II.a.3.b)6: to change the thickness of the interleaf polyester film from 76 microm to 74 microm following a change in supplier.

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

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

T12ADD13859 (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: ZANTAC 75

Confezioni e numeri A.I.C.: 5 compresse da 75 mg AIC 024448159/M, 6 compresse da 75 mg AIC 0244481300/M, 10 compresse da 75 mg AIC 024448161/M, 12 compresse da 75 mg AIC 024448298/M

Codice Pratica: N1B/2012/1877

Variazione tipo IB C.I.7.b Soppressione di un dosaggio

Un procuratore
dott. Enrico Marchetti

T12ADD13869 (A pagamento).

KONPHARMA S.R.L.

Sede Legale: Via Pietro della Valle, 1
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08578171004

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

Medicinale equivalente, AKLAV; 875 mg + 125 mg compresse rivestite con film AIC n.037828. Codice Pratica n.N1A/2012/1054 - Variazione Tipo IA n.A.7, eliminazione di un produttore di principio attivo: DEPA - LLAC AKTIF

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

Amministratore unico
dott. Pasquale Mosca

T12ADD13878 (A pagamento).

SO.SE.PHARM S.R.L.

Sede Legale: via 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: AMOSOL

Codice pratica: N1B/2012/1372

Confezioni e A.I.C.: "12 compresse solubili 1 g" -
034338018

Tipologia variazione: C.I.3.a

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

T12ADD13880 (A pagamento).

CSL BEHRING GMBH

Marburg - Germania

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

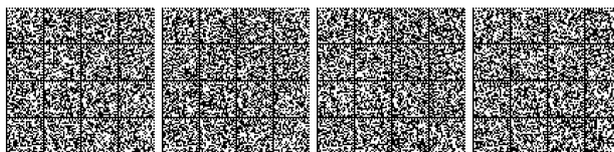
Codice pratica: N1B/2012/1449

Titolare della registrazione: CSL Behring GmbH - Emil von Behring Strasse, 76 - 35041 Marburg (Germania)

Specialità medicinale: HAEMATE P (AIC: 026600)

Codice confezioni: relativamente alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di Procedura Nazionale.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008: Variazione di Tipo IB unforeseen (B.IV.z) "Aggiornamento del materiale di confezionamento per il Medical Device Mix2Vial".



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 in G.U.

Il procuratore speciale
prof. Maria G. Mangano

T12ADD13881 (A pagamento).

CSL BEHRING GMBH
Marburg - Germania

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

Codice pratica: N1B/2011/949

Titolare della registrazione: CSL Behring GmbH - Emil von Behring Strasse, 76 - 35041 Marburg (Germania)

Specialità medicinale: KYBERNIN P (AIC n. 025766)

Codice confezioni: relativamente alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di Procedura Nazionale.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008, Variazione di Tipo IB/G (B.I.b.2.a, B.II.d.2, B.III.2.b): "Impiego del sistema BCS per testare l'attività della sostanza attiva e del prodotto finito in alternativa all'attuale sistema BCT e aggiornamento delle specifiche dell'eparina sodica in adeguamento alla Monografia Ph.Eur."

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 in G.U.

Il procuratore speciale
prof. Maria G. Mangano

T12ADD13882 (A pagamento).

CSL BEHRING GMBH
Marburg - Germania

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

Codice pratica: N1B/2012/786

Titolare della registrazione: CSL Behring GmbH - Emil von Behring Strasse, 76 - 35041 Marburg (Germania)

Specialità medicinale: GAMMA-TET P (AIC n. 022635)

Codice confezioni: relativamente alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di Procedura Nazionale.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008, Variazione di Tipo IB/G (B.I.b.2 - B.II.d.2 - A): "Modifiche editoriali apportate alla procedura di controllo del saggio di potenza della sostanza attiva e del prodotto finito."

Il presente provvedimento entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione in G.U.

Il procuratore speciale
prof. Maria G. Mangano

T12ADD13883 (A pagamento).

**LABORATORIO FARMACOLOGICO
MILANESE S.R.L.**

Sede sociale: Caronno P. (VA), via Monterosso 273

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

Titolare: Laboratorio Farmacologico Milanese S.r.l., via Monterosso 273, 21042 Caronno Pertusella (VA).

Specialità Medicinale: DERMABIOLENE

Confezione e numero di A.I.C.: 0.1% + 0.1% CREMA, TUBO 30G - AIC n. 036277022.

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

Grouping of Variations Tipo IB unforeseen n. B.III.1.a.2.: Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per la sostanza attiva Gentamicina solfato prodotta da un fabbricante già approvato: Fujian Fukang Pharmaceutical Co. LTD (R1-CEP 1998-155-Rev 07).

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

Data di autorizzazione: 31/08/2012

Il legale rappresentante
dott. Davide Businelli

T12ADD13884 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACEUTICO C.T. S.R.L.

Sede Legale: Strada Solaro 75/77 - 18038 Sanremo (IM)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00071020085

Comunicazione di notifica regolare UVA

Specialità medicinale: DIESAN (aic:033162)

Confezione tutte: AIC 033162 -013-037- 025

Titolare AIC: LABORATORIO FARMACEUTICO C.T. S.r.l.

Codice Pratica N° N1B/2012/1810.

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

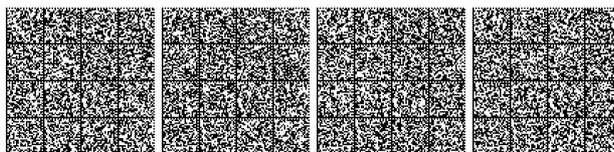
N° e Tipologia variazione: C.I.3 a - IB forseen

Tipologia di modifica: Modifica stampati.

Specialità medicinale: VERISAN (aic:036030)

Confezione tutte: AIC 036030 -017-043-056

Titolare AIC: LABORATORIO FARMACEUTICO C.T. S.r.l.



Codice Pratica N° N1B/2012/1806
Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008.

N° e Tipologia variazione: C.I.3 a - IB forseen
Tipo di modifica: Modifica stampati.

Modifica apportata: Numero e data della Comunicazione: Modifica stampati in ottemperanza a quanto richiesto dall'Ufficio di Farmacovigilanza dell'AIFA il 29/05/2012 per i medicinali per uso sistemico contenenti fluoxetina e citalopram.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi [4.6 e 5.3] del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

Il legale rappresentante
dott. Giuseppe Tessitore

T12ADD13891 (A pagamento).

BRACCO IMAGING ITALIA S.R.L.

Sede Sociale Milano - Via E. Folli, 50
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05501420961

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

Specialità medicinale: PROHANCE

Codice Confezioni: 029055023; 029055047; 029055011; 029055035; 029055124.

Titolare: Bracco Imaging Italia S.r.l. - Via Egidio Folli 50 - 20134 Milano

N° e Tipologia variazione: IA A.7)

Codice Pratica N°: N1A/2012/1614

Modifica apportata: Eliminazione del sito di produzione FAMAR S.A. Grecia per le fasi di confezionamento secondario e rilascio 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
dott.ssa Anna Fasola

T12ADD13892 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACOLOGICO MILANESE S.R.L.

Sede sociale: Caronno P. (VA), via Monterosso 273

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

Titolare: Laboratorio Farmacologico Milanese S.r.l., via Monterosso 273, 21042 Caronno Pertusella (VA).

Specialità Medicinale: JODOCUR SOLUZIONE 10%

Confezioni e numeri di A.I.C.: flacone 30 ml A.I.C. n. 020364016; flacone 100 ml

A.I.C. n. 020364028.

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

Variazione Tipo IA n. B.III.1.a.2.: Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per la sostanza attiva iodopovidone prodotta da un fabbricante già approvato: Basf corporation (R0-CEP 2008-179-Rev 01).

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

Data di autorizzazione della modifica: 23/08/2012.

Il legale rappresentante
dott. Davide Businelli

T12ADD13893 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACOLOGICO MILANESE S.R.L.

Sede sociale: Caronno P. (VA), via Monterosso 273

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

Titolare: Laboratorio Farmacologico Milanese S.r.l., via Monterosso 273, 21042 Caronno Pertusella (VA).

Specialità Medicinale: EUTOPIC

Confezione e numero di A.I.C.: 0.1% Crema, Tubo 30G - AIC n. 036269025.



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

Grouping of Variations Tipo IB unforeseen n. B.III.1.a.2.: Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per la sostanza attiva Gentamicina solfato prodotta da un fabbricante già approvato: Fujian Fukang Pharmaceutical Co. LTD (R1-CEP 1998-155-Rev 07).

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

Data di autorizzazione: 31/08/2012

Il legale rappresentante
dott. Davide Businelli

T12ADD13894 (A pagamento).

BIOINDUSTRIA LABORATORIO ITALIANO MEDICINALI S.P.A.

Sede legale e fiscale Novi Ligure (AL), Via De Ambrosiis 2
Codice fiscale, partita IVA, iscrizione registro delle imprese
01679130060

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del regolamento 1234/2008/CE

Titolare: Bioindustria Laboratorio Italiano Medicinali S.p.A., Via De Ambrosiis N° 2 - 15067 Novi Ligure (AL)

Specialità medicinale: LIDOCAINA CLORIDRATO BIOINDUSTRIA L.I.M.

Numeri A.I.C. e Confezioni: n. 031184056-031184070

Codice pratica: N1A/2012/1613 - Grouping of variations tipo IA. - Tipo di modifica: 1 variazione n° B.III.1.a)1: presentazione di un nuovo CEP per la sostanza attiva lidocaina cloridrato (R0-CEP 2001-014-Rev00) da parte di un già produttore già approvato SIMS SRL, 4 variazioni n° B.III.1.a)2: aggiornamento CEP per la sostanza attiva lidocaina cloridrato (R0-CEP 2001-014-Rev01, R1-CEP 2001-014-Rev00, R1-CEP 2001-014-Rev01, R1-CEP 2001-014-Rev02) da parte di un produttore già approvato SIMS SRL.

Specialità medicinale: OCTREOTIDE BIOINDUSTRIA L.I.M.

Numeri A.I.C. e Confezioni: n. 040014 - In tutte le confezioni.

Codice pratica: N1B/2012/1679 - Variazione Tipo IB n° B.II.f.1.b)1: Estensione del periodo di validità del prodotto finito come confezionato per la vendita: da 18 mesi a 36 mesi.

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 pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Il legale rappresentante
dott. Fabrizio Caraccia

T12ADD13895 (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 della seguente specialità medicinale:

Specialità Medicinale: LEVOFLOXACINA EG

AIC n.: 040303099-”500 mg compresse riv. con film”, 5 cpr - Classe A - Prezzo Euro 6,93.

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

T12ADD13901 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

Sede Legale: Origgio (VA) Largo Umberto Boccioni, 1
C.F. n. 00795170158

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale

ACIDO IBANDRONICO SANDOZ

150MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM 1 COMPRESSA - AIC 040191013/M -

Classe S.S.N.: A nota 79 - prezzo al pubblico: euro 18,83
ROPINIROLO SANDOZ

2MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO - 28 COMPRESSE - AIC 040819031/M - Classe S.S.N.:A - prezzo al pubblico: euro 16,07

4MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO - 28 COMPRESSE - AIC 040819118/M - Classe S.S.N.:A - prezzo al pubblico: euro 31,00

8MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO - 28 COMPRESSE - AIC 040819195/M - Classe S.S.N.:A - prezzo al pubblico: euro 56,26

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni di cui alle Determinazioni AIFA 03.07.2006 e 27.09.2006, entreranno in vigore il giorno stesso della pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Un procuratore
Enrica Torielli

T12ADD13906 (A pagamento).



ITALFARMACO S.P.A.

Sede Legale: Viale Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00737420158

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

Titolare: Italfarmaco S.p.A V.le Fulvio Testi, 330 - 20126 Milano

Specialità medicinale: PERIPLUM (nimodipina)

Confezioni e codici A.I.C.

30 mg compresse rivestite - 36 compresse - AIC n. 026214015

30 mg/0,75 ml gocce orali, soluzione - 25 ml flacone - AIC n. 026214039

Codice pratica: N1A/2012/1522

Ai sensi della Determinazione AIFA 18 dicembre 2009, Regolamento 1234/2008/CE, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente Grouping Variation

Tipo IAIN n. B.I.a.1 a) cambio da BAYER PHARMA AG (ex Bayer Schering Pharma AG) Leverkusen a BAYER PHARMA AG (ex Bayer Schering Pharma AG) Wuppertal quale produttore della sostanza attiva nimodipina.

Tipo IA n.A.4 cambio ragione sociale da BAYER SCHE-RING PHARMA AG a BAYER PHARMA AG quale produttore della sostanza attiva

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

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

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

T12ADD13907 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

TITOLARE: BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GmbH, Ingelheim am Rhein, Germania, Rappresentante in Italia: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., Via Lorenzini 8, 20139 Milano.

SPECIALITA' MEDICINALE: PRADIF

CONFEZIONI E NUMERI A.I.C.:

“0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato”

confezione da 20 capsule - A.I.C. n. 030106013/M

confezione da 30 capsule - A.I.C. n. 030106025/M

“0,4 mg compresse a rilascio prolungato rivestite con film”

Numeri di A.I.C. non disponibili.

CODICE PRATICA: C1A/2012/1480

PROCEDURA DI MUTUO RICONOSCIMENTO GROUPING N.: NL/H/xxxx/IA/0153/G relativa alle variazioni NL/H/106/001/IA/040/G e NL/H/555/001/IA/015/G.

MODIFICA APPORTATA: variazione tipo IA (“Do and Tell”) n. B.III.1.a.2: presentazione certificato di conformità della Farmacopea Europea aggiornato per la sostanza attiva di produttore già approvato - No. R0-CEP 2007-253-Rev 01.

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

Boehringer Ingelheim Italia S.p.A.

M. Cencioni

p.v. G. Maffione

T12ADD13911 (A pagamento).

ERREKAPPA EUROTERRAPICI S.P.A.

Sede Legale: Milano, Via Ciro Menotti 1/A
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 09674060158

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

Medicinale: ANIVAL “875 mg/125 mg compresse rivestite con film” 12 compresse, AIC 036801013

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

Codice Pratica: N1B/2012/1561

Grouping di variazioni: Tipo IA-B.II.b.4.a) “Modifica della dimensione del lotto (bulk) del prodotto finito, sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto”, IA-B.II.b.3.a) “Modifica minore nel procedimento di fabbricazione di una di una forma di dosaggio solida per uso orale” e IB foreseen di default B.II.b.3.a) “Modifica minore nel procedimento di fabbricazione di una forma di dosaggio solida per uso orale”.

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

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

Il direttore generale

dott. Paolo Giorgetti

T12ADD13912 (A pagamento).

ALFA WASSERMANN S.P.A.

Sede Legale: Via Enrico Fermi n. 1 - Alanno
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00556960375/01189820689

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano - Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo n. 219/2006 e s.m.i., della determinazione 25 agosto 2011 e del regolamento 1234/2008/CE.

Titolare AIC: ALFA WASSERMANN S.p.A.

Specialità medicinale: Lybella “2 mg + 0,03 mg compresse rivestite con film”



Confezioni e numeri di AIC : 1 x 21 compresse rivestite con film in blister in PVC/PVDC/Al - A.I.C. n. 036876011/M; 3 x 21 compresse rivestite con film in blister in PVC/PVDC/Al - A.I.C. n. 036876023/M; 6 x 21 compresse rivestite con film in blister in PVC/PVDC/Al - A.I.C. n.036876035/M; 1 x 21 compresse rivestite con film in blister in PP/Al - A.I.C. n. 036876047/M; 3 x 21 compresse rivestite con film in blister in PP/Al - A.I.C. n. 036876050/M; 6 x 21 compresse rivestite con film in blister in PP/Al - A.I.C. n. 036876062/M

Codice pratica: C1A/2012/1833 - N. variazione Procedura di Mutuo Riconoscimento: DE/H/0516/001/IA/031 - Variazione IA IN-A.1: cambio dell'indirizzo del titolare AIC in Francia.

Specialità medicinale: DICLOREUM ACTIGEL

Confezioni e numeri di A.I.C.: 1% gel - tubo 50 g, AIC 035450016

Codice pratica: N1B/2012/1859 - Grouping di variazioni: Variazione IB n. B.II.d.1.c) Aggiunta del test "Sostanze correlate" nella specifica del prodotto finito a rilascio; Variazione IB n. B.II.d.1.a) Rafforzamento dei limiti del test "Sostanze correlate" nella specifica del prodotto finito in stabilità; 3 Variazioni IB n. B.II.d.2.d) Sostituzione del metodo per la determinazione delle "Sostanze correlate" nella specifica in stabilità (da HPLC a UPLC); sostituzione del metodo GC per la determinazione dell' Alcool Isopropilico (da colonna impaccata a colonna capillare); sostituzione del metodo per l'identificazione e la determinazione del titolo del principio attivo (da HPLC a UPLC) a rilascio e in stabilità; Variazione IB unforeseen n. B.II.d.1.z) Specifiche a rilascio e in stabilità: armonizzazione della denominazione di alcuni test; 2 Variazioni IA n. B.II.d.1.a) Rafforzamento dei limiti della specifica "Alcool Isopropilico" del prodotto finito in stabilità; rafforzamento dei limiti della specifica "Peso medio estruso" sul prodotto finito.

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

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

Un procuratore

dott.ssa Antonietta Gisella Pazardjikian

T12ADD13920 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

Sede Legale: Via Messina 38 - 20154 Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11654150157

Comunicato di riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali

LEVOFLOXACINA TEVA 500 mg 5 compresse rivestite con film- AIC 039686136/M - Classe A - Prezzo Euro 6,93

Il suddetto prezzo non è comprensivo delle riduzioni temporanee del 5% previste ai sensi delle Determinazioni AIFA del 03/07/2006 e del 27/09/2006 ed entrerà in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del SSN, il giorno successivo a quello della pubblicazione del presente annuncio sulla G.U.

Un procuratore

dott.ssa Maria Carla Curis

T12ADD13921 (A pagamento).

TEVA PHARMA B.V.

Rappresentante in Italia: Teva Italia s.r.l. - sede legale Via Messina 38

Sede Legale: Computerweg 10 - 3542 DR Utrecht (Olanda)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11654150157

Comunicato di riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali

ACIDO IBANDRONICO TEVA 1 compressa rivestita con film 150 mg - AIC 040366039/E - classe A-79 - Prezzo Euro 18,83

Il suddetto prezzo non è comprensivo delle riduzioni temporanee del 5% previste ai sensi delle Determinazioni AIFA del 03/07/2006 e del 27/09/2006 ed entrerà in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del SSN, il giorno successivo a quello della pubblicazione del presente annuncio sulla G.U.

Un procuratore

dott.ssa Maria Carla Curis

T12ADD13922 (A pagamento).

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

Modifica di un'aic di medicinale per uso umano apportata ai sensi del D.Lvo 219/2006 e s.m.i.

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

MEDICINALE ABBA (AIC 036816)

Codice confezione: 036816015 - Codice pratica: N1B/2012/1591

Modifica apportata: Grouping di 2 variazione di tipo IA - B.II.b.4.a): Modifica della dimensione del lotto del lotto del prodotto finito da 70.000 a 210.000 compresse e B.II.b.3.a): Modifica minore nel procedimento di fabbricazione di una forma di dosaggio solida per uso orale: nella fase di filmatura la quantità autorizzata di eccipienti: talco, titanio diossido (E171) e ipromellosa sono aggiunti contemporaneamente nella miscela sottoforma di Opadry white 04A280000; una tipo IB forse di default B.II.b.3.a): Modifica minore nel procedimento di fabbricazione di una forma di dosaggio solida per uso orale: eliminazione della fase di "slugging".

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

Decorrenza modifiche: dal giorno successivo alla pubblicazione in G.U.

Direttore generale

dott. Lanfranco Callegaro

T12ADD13924 (A pagamento).



GENETIC S.P.A.

Sede Legale: Via G. Della Monica n. 26,
Castel San Giorgio (SA)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice fiscale 03696500655

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

Codice Pratica: N1B/2012/1430

Specialità Medicinale CITESINT AIC 036484

Confezioni: AIC 036484018 "20 mg compresse rivestite con film" 28 compresse divisibili, AIC 036484020 "40 mg compresse rivestite con film" 14 compresse divisibili, AIC 036484032 "40 mg/ml gocce orali, soluzione" flacone 15 ml

Titolare AIC: Genetic S.p.A. Via G. Della Monica 26, Castel San Giorgio (SA)

Tipologia variazione: - C.I.3a

Tipo di Modifica: modifica stampati su richiesta Ufficio di Farmacovigilanza

Modifica Apportata: aggiornamento di SPC e PIL in linea con la richiesta del 29/05/2012. E' autorizzata la modifica di stampati richiesta (paragrafi 4.6, 5.3, del Riassunto di 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. In ottemperanza all'art.80 commi 1 e 3 D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

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

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

I lotti già prodotti 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 legale rappresentante
Rocco Pavese

T12ADD13925 (A pagamento).

ESOFORM S.P.A. LABORATORIO CHIMICO FARMACEUTICO

Sede Legale: Viale del Lavoro, 10 – 45100 Rovigo
Codice Fiscale e/o Partita IVA: C.F.: 00352000293

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

TITOLARE: ESOFORM S.p.A Laboratorio Chimico Farmaceutico Viale del Lavoro 10 - 45100 ROVIGO

MEDICINALI: ESO JOD, nelle confezioni

Forma farmaceutica e Confezioni autorizzate - Codice AIC

5 % soluzione cutanea flacone da 20 ml - 032761088

5 % soluzione cutanea flacone da 30 ml - 032761090

5 % soluzione cutanea flacone da 50 ml - 032761102

5 % soluzione cutanea flacone da 250 ml - 032761114

5 % soluzione cutanea flacone da 500 ml - 032761126

5 % soluzione cutanea flacone da 1000 ml - 032761138

10 % soluzione cutanea flacone da 20 ml - 032761013

10 % soluzione cutanea fiala in sicolene da 30 ml - 032761025

10 % soluzione cutanea flacone da 50 ml - 032761037

10 % soluzione cutanea flacone da 125 ml - 032761140

10 % soluzione cutanea flacone da 250 ml - 032761049

10 % soluzione cutanea flacone da 500 ml - 032761052

10 % soluzione cutanea flacone da 1000 ml - 032761064

10 % soluzione cutanea tanica da 5000 ml - 032761076

JODIECI, nelle confezioni

Forma farmaceutica e Confezioni autorizzate - Codice AIC

soluzione cutanea flacone da 500 ml - 033313014

soluzione cutanea flacone da 1000 ml - 033313026

Codice pratica: N1A/2012/1393 - APPROVAZIONE PER SILENZIO -ASSENSO

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

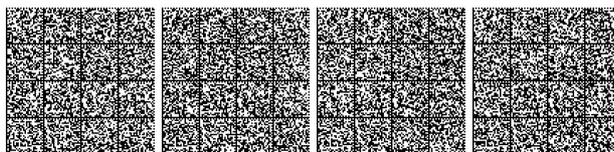
N. e tipologia variazione: Grouping of Variations: IAIN - B.III.1 a) 3: Submission of a new updated Ph. Eu. Certificate of suitability: for active substance - European Pharmacopoeial Certificate of Suitability to the relevant Ph. Eur. Monograph. - New certificate from a new manufacturer (addition)

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

Decorrenza della modifica: dal 05/07/2012

Amministratore delegato
dott. Marco Fortunato Canziani

T12ADD13926 (A pagamento).



LABORATORI ALTER S.R.L.

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE

Medicinale: ALENDRONATO ALTER 70 mg compresse rivestite con film (aic: 038471/M). Confezioni: tutte le confezioni autorizzate. Codice Pratica C1A/2012/1777. Numero procedura HU/H/0124/001/IB/015 (approvata nel RMS il 05.09.12). Gruppo di 4 variazioni IA, categorie: B.III.1.a.2 aggiornamento del CEP da R1-CEP-2004-095-Rev00 a CEP No. R1-CEP-2004-095-Rev01 da parte del produttore del p.a. già approvato Gedeon Richter Plc.; B.I.b.1.d. Soppressione di un parametro di specifica non significativo (solventi residui): etanolo, previsto dall'aggiornamento CEP; B.I.b.1.b. restringimento del limite di specifica per l'acido 4-aminobutanoico, previsto dall'aggiornamento CEP. A.7 soppressione del sito: SUN Pharmaceutical Industries Ltd. produttore alternativo di p.a. I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in GU.

Un procuratore
dott.ssa Pina Fodarella

T12ADD13928 (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: C1A/2012/1701

Specialità medicinale confezione e n. di AIC: Rocuronio B. Braun 10 mg/ml soluzione per iniezione/infusione: tutte le confezioni e relativi numeri di AIC

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008. Procedura n.: NL/H/1073/001/IA/006.

Variazione tipo IA: B.III.1.a.2: Submission of a new or updated Ph. Eur. certificate of suitability for an active substance. 2) Updated certificate from an already approved manufacture.

Da: R0-CEP 2006-176-Rev 00- a: R0-CEP 2006-176-Rev 01

per il produttore Farmhispania S.A. del principio attivo rocuronio bromuro.

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

T12ADD13930 (A pagamento).

IPSEN S.P.A.

Sede Legale: via Figino 16 - 20156 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: Partita IVA: 07161740159

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

Codice pratica: VC2/2012/267 (SE/H/478/01/II/025)

Comunicazione approvazione pratica (RMS) del 10/08/2012.

Titolare: IPSEN S.p.A. sede legale e domicilio fiscale in Via A. Figino 16, 20156 Milano

Specialità medicinale: HEXVIX

Confezioni e numero di A.I.C.: 1 flaconcino in vetro 85 mg polvere e 1 flaconcino in polipropilene 50 mg solvente - A.I.C. n. 037598024/M

Modifica apportata ai sensi regolamento (CE) 1234/2008: Variazione tipo II: Introduzione di un nuovo sistema di farmacovigilanza nei Nordic Countries.

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

Il procuratore
Michela Maraschi

T12ADD13931 (A pagamento).

GENETIC S.P.A.

Sede Legale: Via G. Della Monica n. 26,
Castel San Giorgio (SA)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice fiscale 03696500655

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

Codice pratica: N1A/2012/1082;

Specialità Medicinale: CITESINT AIC 036484 - Confezioni e numero di A.I.C.:

036484032 - "40 mg/ml gocce orali, soluzione" flacone da 15 ml

Variazione B.III.a)2; Tipo IA

Natura della variazione: presentazione di un CEP aggiornato da parte di un fabbricante già approvato (R0-CEP 2010-007-Rev 02);

Codice pratica: N1A/2012/1085;

Variazione n. 3 variazioni B.III.a)2. Tipo IA

Specialità Medicinale: CITESINT AIC 036484 - Confezioni e numero di A.I.C.:

036484018 - "20 mg compresse rivestite con film" 28 compresse divisibili; 036484020 - "40 mg compresse rivestite con film" 14 compresse divisibili



Natura della variazione: Aggiornamento CEP da R0-CEP 2009-016-Rev 00 a R0-CEP 2009-016-Rev 03 da parte di un fabbricante già approvato

Decorrenza: dal giorno della pubblicazione in G.U.

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

Il legale rappresentante
Rocco Pavese

T12ADD13932 (A pagamento).

GENETIC S.P.A.

Sede Legale: Via G. Della Monica n. 26,
Castel San Giorgio (SA)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice fiscale 03696500655

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

Codice pratica: N1B/2012/1274;

Specialità Medicinale: BUDEXAN AIC 036922

Confezioni e numero di A.I.C.: 036922019 - "0,5mg/2ml sospensione da nebulizzare " 20 contenitore monodose da 2 ml; 036922021 - "1mg/2ml sospensione da nebulizzare " 20 contenitore monodose da 2 ml

Codice pratica: N1B/2012/1275

Specialità Medicinale: BODINET AIC 036923

Confezioni e numero di A.I.C.: 036923011 - "0,5mg/2ml sospensione da nebulizzare " 20 contenitore monodose da 2 ml; 036923023 - "1mg/2ml sospensione da nebulizzare " 20 contenitore monodose da 2 ml

Variazioni B.II.d.1.c);B.II.d.1.d) e conseguenti B.II.d.1.c); B.II.d.2 d)

Natura delle variazioni: Aggiunta di un parametro di specifica alla specifica (Uniformity of dosage units) con il corrispondente metodo di prova; soppressione di un parametro di specifica (Related substances) non significativo, obsoleto; Aggiunta di un parametro di specifica alla specifica (Related substances) con il corrispondente metodo di prova; Sostituzione di una procedura di prova (metodo di determinazione del titolo).

Decorrenza: dal giorno della pubblicazione in G.U.

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

Il legale rappresentante
Rocco Pavese

T12ADD13933 (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: N1B/2012/50

Specialità Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: ENALAPRIL E IDROCLOROTIAZIDE DOC Generici (AIC n. 037741) 20 mg + 12,5 mg compresse

Confezioni: 037741016, 037741028

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 (paragrafi 4.4, 4.6, 5.2 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 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

T12ADD13934 (A pagamento).



FARMACEUTICI DAMOR S.P.A.

Sede Legale: 80145 Napoli - Via E. Scaglione, 27
Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice Fiscale
00272420639

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

Titolare: Farmaceutici Damor S.p.A. - Via E. Scaglione, 27 - 80145 Napoli

Codice Fiscale: 00272420639

Specialità medicinale: PRESSAC (AIC: 037008)

Confezioni: "5 mg compresse" 28 compresse (AIC 037008012) - "10 mg compresse" 14 compresse (AIC 037008024) - "10 mg compresse" 28 compresse (AIC 037008036)

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008 CE:

Variante A.7 - IA - eliminazione di un sito di produzione del principio attivo Amlodipina Maleato - codice pratica: N1A/2012/1305.

Modifica: eliminazione di un sito di produzione del principio attivo Amlodipina Maleato (Moehs Iberica S.A.). Rimane attivo il sito di produzione Unichem Laboratories Ltd

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

Presidente e amministratore delegato
dott. H.C. Antonio Riccio

T12ADD13936 (A pagamento).

ROTTAPHARM S.P.A.

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

Titolare A.I.C.: ROTTAPHARM S.p.A. - Galleria Unione, 5 - 20122 Milano

Ai sensi della determinazione AIFA 18 Dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Specialità medicinale: DERMESTRIL SEPTEM - Confezioni e numeri A.I.C.:

029001043 "2,5 mg cerotti transdermici" 4 cerotti
029001056 "2,5 mg cerotti transdermici" 12 cerotti
029001068 "5 mg cerotti transdermici" 4 cerotti
029001070 "5 mg cerotti transdermici" 12 cerotti
029001082 "7,5 mg cerotti transdermici" 4 cerotti
029001094 "7,5 mg cerotti transdermici" 12 cerotti

Codice Pratica: C1A/2012/1320, MRP: UK/H/0302/001-003/IAin/014 conclusa nel RMS con esito regolare

Tipologia variazione: IA.in.B.II.b.1.a) - Tipo di Modifica: Aggiunta di un sito responsabile del confezionamento secondario: SILVANO CHIAPPAROLI LOGISTICA S.P.A., Via delle Industrie snc - 26814 Livraga (LO)

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

Il procuratore speciale
dott. Antonino Santoro

T12ADD13937 (A pagamento).

AMGEN DOMPÉ S.P.A.

Sede Legale: via Enrico Tazzoli 6, Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 10051170156

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

TITOLARE AIC: Amgen Europe BV rappresentata in Italia dalla società Amgen Dompé S.p.A con sede in via Enrico Tazzoli 6, Milano

Medicinale: GRANULOKINE

Confezioni e numeri di AIC:

"30" 1 flaconcino iniettabile da 1 ml - AIC N.027772033/M
"48" 1 flaconcino iniettabile da 1,6 ml - AIC N. 027772045/M

1 siringa preriempita da 0,5 ml 30 MU- AIC N. 027772096/M

5 siringhe preriempite da 0,5 ml 30 MU- AIC N. 027772108/M

1 siringa preriempita da 0,5 ml 48 MU- AIC N. 027772110/M

5 siringhe preriempite da 0,5 ml 48 MU- AIC N. 027772122/M

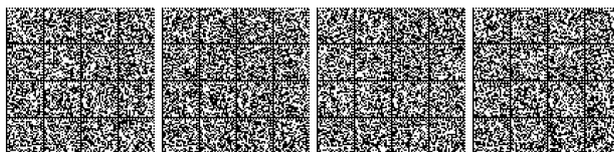
Procedura europea di MRP: UK/H/0019/001,008-011/WS/001/91 (Worksharing No: EMEA/H/XXXX/WS/0043/G) - Codice Pratica: C1B/2012/558;C1B/2012/562

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa della avvenuta approvazione del seguente Grouping di 16 variazioni di tipo IA/IB/IB unforseen:

Variante Tipo IB - B.I.a.2 Modifiche nel procedimento di fabbricazione del principio attivo a) Modifiche minori nel procedimento di fabbricazione del principio attivo;

Variante Tipo IB - B.I.b.2 Modifica nella procedura di prova del principio attivo o delle materie prime, reattivi o sostanze intermedie utilizzati nel procedimento di fabbricazione del principio attivo e) Altre modifiche in una procedura di prova (compresa una sostituzione o un'aggiunta) del principio attivo o di una materia prima o di una sostanza intermedia;

Variante Tipo IB- B.III.2 Modifica al fine di conformarsi alla farmacopea europea o alla farmacopea nazionale di uno Stato membro a) Modifica delle specifiche di una sostanza



che non figurava nella farmacopea europea al fine di conformarsi alla farmacopea europea o alla farmacopea nazionale di uno Stato membro 2. Eccipiente/ principio attivo/materia prima;

Variazione Tipo IB - B.I.b.1 Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo z) Altra variazione;

Variazione Tipo IB - B.I.b.1 Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo z) Altra variazione;

Variazione Tipo IB - B.I.b.1 Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo z) Altra variazione;

Variazione Tipo IB - B.I.b.1 Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo z) Altra variazione;

Variazione Tipo IA - B.I.b.1 Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo c) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova;

Variazione Tipo IA - B.I.b.1 Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo b) Rafforzamento dei limiti delle specifiche;

Variazione amministrativa dei numeri del metodo del test analitico come risultato di un nuovo sistema di gestione dei documenti elettronici

Variazione Tipo IB - B.I.b.1 Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo d) Soppressione di un parametro di specifica non significativo (ad esempio soppressione di un parametro obsoleto);

Variazione amministrativa- Revisione delle procedure analitiche usate per i test del principio attivo Filgrastrim: metodo di verifica genotipica- correzione di un errore tipografico (unità di misura della concentrazione per L- Valina e L-isoleucina/L-valina);

Variazione Tipo IB - B.I.b.2 Modifica nella procedura di prova del principio attivo o di una materia prima, di un reattivo o di una sostanza intermedia utilizzata nel procedimento di fabbricazione del principio attivo e) Altre modifiche in una procedura di prova (compresa una sostituzione o un'aggiunta) del principio attivo o di una materia prima o di una sostanza intermedia;

Variazione Tipo IB - B.I.b.2 Modifica nella procedura di prova del principio attivo o di una materia prima, di un reattivo o di una sostanza intermedia utilizzata nel procedimento di fabbricazione del principio attivo e) Altre modifiche in una procedura di prova (compresa una sostituzione o un'aggiunta) del principio attivo o di una materia prima o di una sostanza intermedia;

Variazione Tipo IB - B.I.b.2 Modifica nella procedura di prova del principio attivo o di una materia prima, di un reattivo o di una sostanza intermedia utilizzata nel procedimento di fabbricazione del principio attivo e) Altre modifiche in una procedura di prova (compresa una sostituzione o un'aggiunta) del principio attivo o di una materia prima o di una sostanza intermedia;

Variazione di tipo IA - A.4 Modifica del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante (compresi eventualmente i siti di controllo della qualità) o del fornitore di un principio attivo, di una materia prima, di un reattivo o di una sostanza intermedia utilizzata nella fabbricazione del principio attivo (se specificati nel dossier del farmaco) per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea.

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

Un procuratore
Maria Elena Trovati

T12ADD13940 (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: CITALOPRAM RATIOPHARM ITALIA
Confezioni e numeri AIC: 036038/M per tutte le confezioni autorizzate; Codice Pratica N1B/2012/1466 - Tipo IB n.C.1.3.a modificati stampati a seguito della richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza tramite la Rete Nazionale di Farmacovigilanza datata 29/05/2012.

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. Trascorso il suddetto termine non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modifiche autorizzate. Decorrenza della Modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Maria Carla Curis

T12ADD13942 (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: CITALOPRAM RATIOPHARM Confezioni e numeri AIC: 035892/M per tutte le confezioni autorizzate; Codice Pratica N1B/2012/1468 - Tipo IB n.C.1.3.a modifica stampati a seguito della richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza tramite la Rete Nazionale di Farmacovigilanza datata 29/05/2012.

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. Trascorso il suddetto termine non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modifiche autorizzate. Decorrenza della Modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Maria Carla Curis

T12ADD13943 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

Sede Legale: Via Messina, 38 – 20154 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 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: CITALOPRAM TEVA Confezioni e numeri AIC: 036040/M per tutte le confezioni autorizzate; Codice Pratica N1B/2012/1476 - Tipo IB n.C.1.3.a modifica stampati a seguito della richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza tramite la Rete Nazionale di Farmacovigilanza datata 29/05/2012.

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. Trascorso il suddetto termine non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modifiche autorizzate. Decorrenza della Modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
d.ssa Maria Carla Curis

T12ADD13944 (A pagamento).

ZETA FARMACEUTICI S.P.A.

Sede Legale: VICENZA (VI), via Mentana, 38
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00330790247

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di Specialità Medicinali per uso umano apportate ai sensi del D.Lgs. n. 274/2007.

Titolare: Zeta Farmaceutici S.p.a., via Mentana n. 38 - 36100 Vicenza (VI).

Codice pratica: N1B/2012/1818.

Medicinale: Glicerolo camomilla e malva Zeta.

Modifica apportata: Modifica della denominazione del medicinale da «Glicerolo camomilla e malva Zeta» a «Glicerolo Zeta». Le denominazioni delle confezioni sono così modificate:

Prima infanzia 2,25 g soluzione rettale - 6 contenitori monodose con camomilla e malva A.I.C. 031329016

Bambini 4,5 g soluzione rettale - 6 contenitori monodose con camomilla e malva A.I.C. 031329028

Adulti 6,75 g soluzione rettale - 6 contenitori monodose con camomilla e malva A.I.C. 031329030

Codice pratica: N1A/2012/1407

Medicinale: Glicerolo camomilla e malva Zeta (ora Glicerolo Zeta)

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni A.I.C. 031329

Medicinale: Glicerolo Zeta (ora Glicerolo Almus)

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni A.I.C. 031330

Modifica apportata: variazione grouping tipo IA n. A.7 Eliminazione di un'officina di produzione del principio attivo del medicinale: The Dow Chemical company, Werk stade, Postfach 1120, 21677 Werk (Germany)

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

Decorrenza della modifica tipo IB: dalla data successiva alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

L'amministratore delegato
dr.ssa Marta Benedetti

TC12ADD13760 (A pagamento).

I.B.N. Savio S.r.l.

Sede sociale: Pomezia (RM) Via del Mare, n. 36
codice fiscale n.07611511002

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

Titolare I.B.N. Savio S.r.l.

Medicinale: RICAP – A.I.C. 036056 Tutte le confezioni.

Codice pratica N1B/2012/1742 Var. IB-C.I.3.a Modifica stampati su richiesta Uff. FMV del 29 maggio 2012: aggiornamento di SPC e PIL.



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 *G.U.* della Repubblica italiana.

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

Il direttore ufficio regolatorio
dott. Stefano Bonani

TS12ADD13724 (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 n. 130, 20156 - Milano (MI).

Specialità medicinale: DIANE.

Codice Pratica: N1A/2012/1675.

Confezione e numero di AIC:

1x21 compresse rivestite A.I.C. n. 023777030

1) Tipo IAin B.II.b.1 a: aggiunta del sito Bayer Weimar GmbH und Co. KG. (Weimar, Germania), responsabile della fase di imballaggio secondario.

2) Tipo IAin B.II.b.1 b: aggiunta del sito Bayer Weimar GmbH und Co. KG. (Weimar, Germania), responsabile della fase di imballaggio primario.

3) Tipo IAin B.II.b.2.b 2: aggiunta del sito Bayer Weimar GmbH und Co. KG. (Weimar, Germania), responsabile del rilascio dei lotti.

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS12ADD13765 (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 n. 130, 20156 - Milano (MI).

Specialità medicinale: PROLUTON.

Codice Pratica: N1A/2012/1332.

Confezione e numero di AIC:

Fiala da 250 mg/ml, AIC n. 005375062

IAin B.I.a.1 a) aggiunta del sito di Berlino responsabile della fase di setacciatura, relativo al principio attivo Idrossiprogesterone caproato.

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS12ADD13767 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio

di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai

sensi del regolamento CE n. 1234/2008.

Titolare: Bayer S.p.a., con sede e domicilio legale in viale Certosa n. 130, 20156 (Milano).

Codice fiscale e partita I.V.A. n. 05849130157.

Specialità medicinale: ALKAEFFER.

«compresse effervescenti» 2 compresse AIC 004601011

«compresse effervescenti» 10 compresse MC 004601050

«compresse effervescenti» 20 compresse AIC 004601023

«compresse effervescenti» 30 compresse AIC 004601047

«compresse effervescenti» 40 compresse AIC 004601062

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008 Pratica n. N1A/2012/1542

IAin B.II.b.1.a Aggiunta di un sito alternativo del prodotto finito: CIT S.r.l. Burago di Molgora (MB) Italia per le operazioni di confezionamento secondario.

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

Un procuratore dirigente
dott. Salvatore Lenzo

TS12ADD13776 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008

Titolare: Bayer S.p.a., con sede e domicilio legale in viale Certosa n. 130, 20156 (Milano).

Codice fiscale e partita I.V.A. n. 05849130157.



Specialità medicinale: FLECTOR.

«5 cerotti medicati» AIC 027757032

«8 cerotti medicati» AIC 027757069

«10 cerotti medicati» AIC 027757044

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

Pratica n. N1A/2012/1567

IA B.III.1.b aggiornamento del TSE CEP (R1 CEP 2000-028-REV 02) relativo all'eccipiente gelatina da parte di un produttore già approvato (Rousselot SAS Chemin Moulins Premiers France-84800 Isle-Sur-La-Sorgue).

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

Un procuratore dirigente
dott. Salvatore Lenzo

TS12ADD13781 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio

di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai

sensi del regolamento CE n. 1234/2008.

Titolare: Bayer S.p.a., con sede e domicilio legale in viale Certosa n. 130, 20156 (Milano).

Codice fiscale e partita I.V.A. n. 05849130157.

Specialità medicinale: SARIDON.

5 compresse AIC 004336083

10 compresse AIC 004336044

20 compresse AIC 004336107

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

Pratica n. N1A/2012/1523

B.III.1.a)2 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato (R1 CEP-1998-022-REV 02) relativo al principio attivo caffeina da parte di un produttore già approvato Basf Pharmachemikalien GmbH & CO. Karlstrasse 15-39, 42-44 D-32423 Minden Germany.

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

Un procuratore dirigente
dott. Salvatore Lenzo

TS12ADD13790 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.a., viale Certosa n. 130 - Milano.

Specialità medicinale: TESTOVIRON.

Confezioni e numeri di AIC:

«250 mg/ml soluz. Iniettabile rilascio prolungato», 1 fiala - AIC 002922060

Codice pratica: N1A/2012/565

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008:

Variazione IA_{IN}: A.5.a

Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito, compresi i siti di controllo della qualità a) fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

da: Bayer Schering Pharma AG, Müllerstr. 178 13353 Berlin Germania

a: Bayer Pharma AG, Müllerstr. 178 13353 Berlin Germania

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 nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore dirigente
dott. Salvatore Lenzo

TS12ADD13791 (A pagamento).

FARMACEUTICI CABER S.P.A.

Sede sociale: Roma - viale Città d'Europa, n.681

Codice Fiscale e/o Partita IVA: codice fiscale n.00964710388

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano ai sensi del regolamento CE 1234/2008 s.m.i.

Titolare Farmaceutici Caber S.p.a.

Medicinale: BUDINEB AIC n. 036921 tutte le confezioni.

Cod. pratica N1A/2012/1470 Var. IA_{IN}-B.III.a.3: aggiunta di nuovo produttore di principio attivo con CEP.

I lotti della specialità già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi art. 14 del D.L. 178/91 e s.m.i.

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

Il direttore ufficio regolatorio
dr.Stefano Bonani

TS12ADD13848 (A pagamento).



CONSIGLI NOTARILI**CONSIGLIO NOTARILE DEL
DISTRETTO AREZZO***Trasferimento del dott. Carmine Ferrentino*

Il Presidente rende noto che con Decreto Ministeriale del Ministero della Giustizia in data 31 maggio 2012, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 140 del 18 giugno 2012, il dott. Carmine Ferrentino, Notaio alla sede di Foiano della Chiana (Distretto Notarile di Arezzo), è stato trasferito alla sede di Sant'Egidio del Monte Albino (Distretti Notarili Riuniti di Salerno, Nocera Inferiore, Vallo della Lucania e Sala Consilina).

Avendo il dott. Carmine Ferrentino compiute le formalità per assumere l'esercizio nella nuova sede, è stato cancellato dal Ruolo dei Notai di questo Distretto Notarile in data 3 settembre 2012.

Arezzo, 3 settembre 2012

Il presidente
dott. Paolo Bucciarelli Ducci

TC12ADN13669 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI PADOVA*Prot. n. 901**Trasferimento del notaio Valentina Zafarana*

Il Presidente sottoscritto avvisa che con suo provvedimento, in data odierna, ha ordinato l'iscrizione a ruolo dei Notai esercenti in questo Distretto Notarile del Notaio Valentina Zafarana trasferita con D.M 31 maggio 2012, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 140 del 18 giugno 2012 dalla sede di Padova alla sede di Noventa Padovana

Padova, 5 settembre 2012

Il presidente
Roberto Agostini

TC12ADN13670 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI PADOVA*Prot. n. 907**Trasferimento del notaio Federico Crivellari*

Il Presidente sottoscritto avvisa che con suo provvedimento, in data odierna, ha ordinato l'iscrizione a ruolo dei Notai esercenti in questo Distretto Notarile del Notaio Federico Crivellari trasferito con D.M 31 maggio 2012, pubbli-

cato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 140 del 18 giugno 2012 dalla sede di Padova alla sede di Stanghella.

Padova, 5 settembre 2012

Il presidente
Roberto Agostini

TC12ADN13671 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA*Trasferimento del notaio dott. Luigi Palmieri*

Il sottoscritto presidente rende noto che oggi è stato iscritto al ruolo dei notai esercenti in questo Distretto il notaio dott. Luigi Palmieri con sede in Roma, proveniente dalla sede di Gissi (d.n.r. di Chieti, Lanciano e Vasto).

Roma, 3 settembre 2012

Il presidente
Maurizio D'Errico

TC12ADN13677 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA*Cessazione dall'esercizio della funzione notarile
del dott. Francesco Maria Tardini*

Il sottoscritto presidente rende noto che con D.D. del Ministero della giustizia del 26 luglio 2012 (visto dell'Ufficio centrale del bilancio del Dipartimento della ragioneria generale dello Stato del Ministero dell'economia e delle finanze presso il Ministero della giustizia del 1° agosto 2012) pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* Serie Generale del 13 agosto 2012, n. 188, il dott. Francesco Maria Tardini, notaio alla sede di Roma, è stato dispensato dall'esercizio della funzione notarile, per limiti di età, a decorrere dal 6 settembre 2012.

Roma, 3 settembre 2012

Il presidente
Maurizio D'Errico

TC12ADN13681 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE
DEL DISTRETTO DI AREZZO***Trasferimento del dott. Giacomo Pieraccini*

Il presidente rende noto che il dott. Giacomo Pieraccini, nato ad Arezzo il 12 marzo 1967, già notaio alla residenza di Civitella in Val di Chiana, trasferito alla sede di Arezzo con decreto ministeriale del Ministero della giustizia in data 31 maggio 2012, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della



Repubblica italiana n. 140 del 18 giugno 2012, è stato iscritto in data 3 settembre 2012 nel Ruolo dei notai esercenti di questo Distretto notarile.

Arezzo, 3 settembre 2012

Il presidente
dott. Paolo Bucciarelli Ducci

TC12ADN13687 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI FIRENZE

Cessazione dall'esercizio delle funzioni notarili del notaio Giovanni Cerri

Il Presidente rende noto che con Decreto Direttoriale datato 21 marzo 2012, Prot. n. 16678 del 3 aprile 2012 del Ministero dell'Economia e delle Finanze presso il Ministero della Giustizia, il Notaio Giovanni Cirri, residente a Sesto Fiorentino, è stato dispensato dall'esercizio professionale a sua domanda con effetto dal 31 agosto 2012

Dalla Sede del Consiglio Notarile, Firenze, 31 agosto 2012

Il presidente
notaio Massimo Palazzo

TC12ADN13758 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI CUNEO

Nomina notaio alla residenza di Garessio la dr.ssa Tiziana Piazza

Il Presidente del Consiglio Notarile di Cuneo notifica che la dott.ssa Tiziana Piazza è stata nominata notaio alla residenza di Garessio con Decreto Ministeriale del 10 maggio 2012, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 40 del 25 maggio 2012, e successivo Decreto Dirigenziale di proroga in data 19 giugno 2012, e che avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla legge notarile e relativo regolamento, è stata ammessa ad esercitare le funzioni notarili nella suddetta residenza a datare da oggi.

Cuneo, 4 settembre 2012

Il presidente
Ivo Grosso

TC12ADN13764 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI GENOVA E CHIAVARI

Trasferimento del dott. Francesco Frattini notaio in Genova alla sede di Milano

Il Presidente rende noto che in data 5 luglio 2012 ha provveduto a cancellare dal Ruolo dei Notai de Distretti Riuniti di Genova e Chiavari il dott. Francesco Frattini notaio in Genova, trasferito alla sede di Milano con Decreto del Ministero della Giustizia del 31 maggio 2012 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie Generale n. 140 del 18 giugno 2012.

Genova, 11 luglio 2012

Il presidente
Luigi Castello

TC12ADN13789 (Gratuito).

ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo all'avviso n. TC-12ADD12420 riguardante la soc. S.I.F.I. S.p.A. (Avviso pubblicato nella Gazzetta Ufficiale parte II n. 93 del 9 agosto 2012 alla pag. 69)

nell'avviso n. TC-12ADD12420 riguardante la soc. S.I.F.I. S.p.A. pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* parte II n. 93 del 9 agosto 2012 alla pag. 69

dove è scritto: " C.L 9 "

si deve leggere: " C.I. 9 "

invariato il resto

TC12AZZ13908 (Gratuito).

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



5^a SERIE SPECIALE - PARTE SECONDA

MODALITÀ E TARIFFE PER LE INSERZIONI

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

MODALITÀ

I testi delle inserzioni nella *Gazzetta Ufficiale* possono essere inviati per posta al seguente indirizzo: IPZS - Ufficio inserzioni G.U. - Via Salaria, 1027 - 00138 Roma oppure consegnate a mano direttamente allo sportello dell'Istituto sito in Piazza G. Verdi, 1 - 00198 Roma.

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

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

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

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

Per le inserzioni consegnate direttamente allo sportello dell'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato di Roma S.p.A., il pagamento è in contanti o con assegno circolare intestato all'Istituto. Qualora l'inserzione venga presentata per la pubblicazione da persona diversa dal firmatario, è necessaria presentare delega scritta rilasciata dallo stesso o da altro soggetto autorizzato dall'ente inserzionista e, come previsto dalla legge, copia fotostatica di un valido documento d'identità del delegante. Il delegato invece dovrà esibire un valido documento d'identità.

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

Le inserzioni, a norma delle vigenti disposizioni di legge in materia, devono riportare, in originale, la firma chiara e leggibile

del responsabile della richiesta; il nominativo e la qualifica del firmatario devono essere trascritti a macchina o con carattere stampatello.

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

Per ogni inserzione viene rilasciata regolare fattura.

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

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

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

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

Quale giustificativo dell'inserzione viene inviata per posta prioritaria una copia del fascicolo della *Gazzetta Ufficiale* nel quale è riportata l'inserzione. I fascicoli disguidati saranno inviati solo se richiesti all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato (mail: informazioni@ipzs.it oppure fax: 06-8508-2721) entro sessanta giorni dalla data della loro pubblicazione. Per ulteriori informazioni contattare il Numero Verde 800864035.

TARIFFE (*)

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

Annunci commerciali

Per ogni riga o frazione di riga

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

€ 20,41

Annunci giudiziari

Per ogni riga o frazione di riga

(comprese comunicazioni o avvisi relativi a procedure di esproprio per pubblica utilità)

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

€ 8,02

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

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

(*) Nei prezzi indicati è compresa l'IVA 21%.



AVVISO AGLI ABBONATI

Si avvisano i Signori abbonati che sono state apportate alcune variazioni alle condizioni di abbonamento nello specifico per quanto riguarda la decorrenza e la tipologia degli abbonamenti offerti.

Gli abbonamenti decorreranno a partire dalla registrazione del versamento del canone, per terminare l'anno o il semestre successivo (in caso di abbonamenti semestrali).

I seguenti tipi di abbonamento, inoltre, non saranno più disponibili:

- Abbonamento A1 che comprende la Serie Generale e i supplementi ordinari recanti provvedimenti normativi;

- Abbonamento F1 che comprende la Serie Generale, i supplementi ordinari recanti provvedimenti normativi e le 4 Serie Speciali.

L'INDICE REPERTORIO ANNUALE non è più incluso in alcuna tipologia di abbonamento e verrà posto in vendita separatamente. Gli abbonati alla Gazzetta Ufficiale cartacea avranno diritto ad uno sconto sul prezzo di copertina.

Le offerte di rinnovo sono state inviate agli abbonati, complete di bollettini postali prestampati per il pagamento dell'abbonamento stesso. Si pregano i Signori abbonati di utilizzare questi bollettini o seguire le istruzioni per i pagamenti effettuati a mezzo bonifico bancario.

Si rammenta che la campagna di abbonamento avrà termine il 19 febbraio 2012.

SI RENDE NOTO, INOLTRE, CHE CON LA NUOVA DECORRENZA NON SARANNO PIÙ FORNITI FASCICOLI ARRETRATI IN CASO DI ABBONAMENTI SOTTOSCRITTI NEL CORSO DELL'ANNO. TALI FASCICOLI POTRANNO ESSERE ACQUISTATI CON APPOSITA RICHIESTA.

Si pregano, inoltre, gli abbonati che non intendano effettuare il rinnovo, di darne comunicazione via fax al Settore Gestione Gazzetta Ufficiale (nr. 06-8508-2520) ovvero al proprio intermediario.



* 4 5 - 4 2 0 4 0 0 1 2 0 9 1 5 *

€ 3,03

