

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 20 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		
ART SANNIO CAMPANIA - S.C.P.A. <i>Avviso di convocazione assemblea straordinaria (T12AAA14031)</i>	Pag. 1	
AUTOMOBILE CLUB MATERA <i>Convocazione assemblea dei soci (T12AAA14157)</i>	Pag. 1	
MARCONI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (T12AAA14161)</i>	Pag. 1	
Altri annunci commerciali		
A-BEST FOUR S.R.L. <i>Avviso di cessione pro soluto ex articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 ("Legge sulla Cartolarizzazione") ed articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993 n. 385 ("Testo Unico Bancario") ed informativa ai sensi dell'articolo 13 commi 4 e 5 del D.Lgs n. 196 del 30 giugno 2003 ("Legge Privacy"). (T12AAB14156)</i>	Pag. 2	
BLUEROCK ITALIA S.R.L. <i>Fusione transfrontaliera (TC12AAB14158).</i>	Pag. 7	
BNP PARIBAS SECURITIES SERVICES <i>BNP Paribas Securities Services - Atto di acquisto di ramo di azienda bancario del 10 settembre 2012 (repertorio n. 3578 raccolta n. 2053 del Notaio Cesare Gattoni di Milano). (TS12AAB14015)</i>		Pag. 6
DEUTSCHE BANK S.P.A. <i>Comunicazione di chiusura dello sportello di Lecco B della DeutscheBank S.p.A. (T12AAB14140).</i>		Pag. 1
GOLDEN BAR (SECURITISATION) S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti pro-soluto (ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 in materia di cartolarizzazioni di crediti (la "Legge 130") e dell'art. 58 del decreto legislativo n. 385 del 1 settembre 1993 (il "T.U. Bancario"), corredato dall'informativa ai sensi dell'art. 13, commi 4 e 5 del decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007. (T12AAB14159)</i>		Pag. 3
MANTOVABANCA 1896 CREDITO COOPERATIVO - SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Avviso di rimborso anticipato del prestito obbligazionario "BCC Casalmoro e Bozzolo 1998 - 01/10/2016 Reverse Floater" - Codice ISIN IT0001261459 (T12AAB14145).</i>		Pag. 2



ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami	
TRIBUNALE AMMINISTRATIVO REGIONALE DELL'UMBRIA <i>Notifica per pubblici proclami (T12ABA14104)</i>	Pag. 12
TRIBUNALE AMMINISTRATIVO REGIONALE PER LA BASILICATA <i>Avviso di notifica per pubblici proclami (T12ABA14132)</i>	Pag. 13
TRIBUNALE CIVILE DI PADOVA <i>Atto di citazione per usucapione (T12ABA14091)</i>	Pag. 11
TRIBUNALE DI AREZZO Sezione distaccata di Montevarchi <i>Atto di citazione ex art. 1158 C.C. (T12ABA14055)</i>	Pag. 10
TRIBUNALE DI CAMPOBASSO <i>Avviso di notifica per pubblici proclami ex. art. 150 cpc e 50 Disp. Att. cpc - Atto di citazione proposto da Silla Maurizio (T12ABA14037)</i>	Pag. 10
TRIBUNALE DI FROSINONE <i>Notifica per pubblici proclami (T12ABA14148)</i>	Pag. 16
TRIBUNALE DI RIETI <i>Atto di citazione (T12ABA14136)</i>	Pag. 16
TRIBUNALE DI TREVISO <i>Notifica per pubblici proclami (T12ABA14006)</i>	Pag. 10
TRIBUNALE DI URBINO <i>Notifica per pubblici proclami (T12ABA14147)</i>	Pag. 16
Ammortamenti	
TRIBUNALE DI BUSTO ARSIZIO <i>Ammortamento cambiario (T12ABC14032)</i>	Pag. 17
TRIBUNALE DI MANTOVA 1^ Sezione <i>Ammortamento libretto di deposito a risparmio (TC12ABC13963)</i>	Pag. 19
TRIBUNALE DI NAPOLI <i>Ammortamento polizza di pegno (T12ABC14144)</i>	Pag. 19
TRIBUNALE DI NAPOLI <i>Ammortamento assegni (T12ABC14143)</i>	Pag. 19
TRIBUNALE DI PADOVA <i>Ammortamento libretto di deposito al portatore (T12ABC14087)</i>	Pag. 18

TRIBUNALE DI PADOVA <i>Ammortamento libretto di deposito al portatore (T12ABC14088)</i>	Pag. 18
TRIBUNALE DI PADOVA <i>Ammortamento libretto di deposito al portatore (T12ABC14089)</i>	Pag. 18
TRIBUNALE DI PADOVA <i>Ammortamento libretto di deposito al portatore (T12ABC14090)</i>	Pag. 18
TRIBUNALE DI PADOVA <i>Ammortamento libretto di deposito al portatore (T12ABC14077)</i>	Pag. 18
TRIBUNALE DI PADOVA <i>Ammortamento libretto di deposito al portatore (T12ABC14079)</i>	Pag. 18
TRIBUNALE DI PADOVA <i>Ammortamento libretto di deposito al portatore (T12ABC14075)</i>	Pag. 17
TRIBUNALE DI REGGIO CALABRIA <i>Ammortamento assegni bancari (T12ABC14030)</i>	Pag. 16
TRIBUNALE DI SALERNO <i>Ammortamento libretto di deposito a risparmio al portatore (T12ABC14103)</i>	Pag. 19

Nomina presentatore

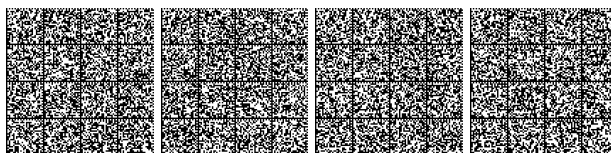
TRIBUNALE DI SALA CONSILINA <i>Nomina a presentatore (T12ABE14112)</i>	Pag. 19
---	---------

Proroga termini

PREFETTURA DI ALESSANDRIA <i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TC12ABP13946)</i>	Pag. 20
PREFETTURA DI ALESSANDRIA <i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TC12ABP13945)</i>	Pag. 19

Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta

TRIBUNALE CIVILE DI LOCRI <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Trimboli Rosario (T12ABR13503bis)</i>	Pag. 20
TRIBUNALE DI GENOVA <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta (T12ABR14065)</i>	Pag. 20



TRIBUNALE DI MONZA

Ricorso per dichiarazione di morte presunta
(T12ABR13519bis) Pag. 21

TRIBUNALE DI NOVARA

Richiesta di dichiarazione di morte presunta
(T12ABR14097) Pag. 20

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

FINBANO PALAZZINA S.R.L.

Procedura di amministrazione straordinaria ex D.Lgs 270/99 - Avviso deposito bilancio finale e rendiconto della gestione (T12ABS14029) Pag. 21

SOCIETÀ COOPERATIVA MAIORCA A R.L.

Deposito bilancio finale di liquidazione
(T12ABS14155) Pag. 21

ALTRI ANNUNZI**Espropri**

RETE FERROVIARIA ITALIANA S.P.A.

Espropri (TC12ADC13962) Pag. 21

Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici

IX2 PHARMA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (T12ADD14105) Pag. 38

A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano, apportate ai sensi del D.lgs. 219/2006 e s.m.i. (T12ADD14117) Pag. 42

ACCORD HEALTHCARE LIMITED

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano, modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/07. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008. (T12ADD13997) Pag. 25

ALMIRALL S.P.A.

Estratto comunicazione notifica regolare UVA per la pubblicazione in Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana (T12ADD14133) Pag. 48

ANGENERICO S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano, apportata ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007 n. 274 (T12ADD14120) Pag. 43

ASTRAZENECA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T12ADD14048) . Pag. 31

ASTRAZENECA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T12ADD14047) . Pag. 31

ASTRAZENECA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T12ADD14046) . Pag. 30

ASTRAZENECA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T12ADD14152) . Pag. 50

AUROBINDO PHARMA (Italia) S.R.L.

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 e del regolamento (CE) n. 1234/2008 al seguente medicinale: (T12ADD14016) . Pag. 27

BAXTER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008. Codice pratica N1A/2012/I652. (T12ADD14109) Pag. 40

BENEDETTI & CO. S.P.A.

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali (T12ADD14139) Pag. 49

BIOFUTURA PHARMA S.P.A.

Pubblicazione di prezzo al pubblico di specialità medicinali (T12ADD14137) Pag. 48

BIOMEDICA FOSCAMA GROUP S.P.A.

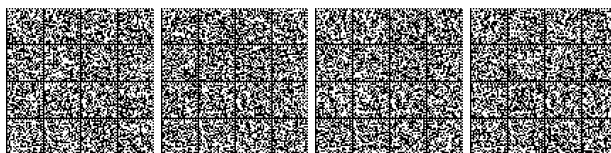
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del regolamento 1234/2008/CE. (T12ADD14110) Pag. 40

BIOPHARMA S.R.L.

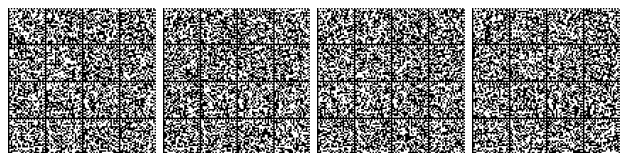
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 274/2007 (T12ADD14138) Pag. 48



BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008. (T12ADD14154)</i>	<i>Pag.</i>	50	GALDERMA ITALIA S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare UVA del 6 settembre 2012 n. AIFA/V & A/P/87178 (T12ADD14094)</i>	<i>Pag.</i>	36
COOP ITALIA SOCIETA' COOPERATIVA <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (T12ADD13996)</i>	<i>Pag.</i>	25	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. (T12ADD14126)</i>	<i>Pag.</i>	46
CRINOS S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 29/08/2012 - Prot. N. 97791 (T12ADD14001).</i>	<i>Pag.</i>	26	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 (T12ADD14019)</i>	<i>Pag.</i>	28
CRINOS 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 (T12ADD14000)</i>	<i>Pag.</i>	26	GLAXOSMITHKLINE S.P.A. <i>Pubblicazione riduzione prezzi al pubblico (T12ADD14017)</i>	<i>Pag.</i>	27
CRINOS S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 28/08/2012 - Prot. N. 97585 (T12ADD13998).</i>	<i>Pag.</i>	25	HEXAL AG <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 (T12ADD14123).</i>	<i>Pag.</i>	45
DOC GENERICI S.R.L. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (T12ADD14119)</i>	<i>Pag.</i>	43	IBIGEN S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TC12ADD13947)</i>	<i>Pag.</i>	22
DOC GENERICI S.R.L. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (T12ADD14118)</i>	<i>Pag.</i>	43	IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di Autorizzazioni all'Immissione in commercio di medicinali per uso umano, apportate ai sensi del regolamento 1234/2008/CE e della Determina AIFA del 25 Agosto 2011. (T12ADD14101)</i>	<i>Pag.</i>	38
DOMPE' FARMACEUTICI S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare UVA del 28 agosto 2012. (T12ADD14051)</i>	<i>Pag.</i>	32	IG FARMACEUTICI DI IRIANNI GIUSEPPE <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano (Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e successive modificazioni e della determinazione del 18.12.2009). (T12ADD14099)</i>	<i>Pag.</i>	37
EG S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 28/08/2012 - Prot. N. 97574 (T12ADD13999).</i>	<i>Pag.</i>	26	IPSO PHARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano (Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs n. 219/2006 e successive modificazioni e della determinazione del 18.12.2009). (T12ADD14102)</i>	<i>Pag.</i>	38
EPIFARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano (Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e successive modificazioni e della determinazione del 18.12.2009) (T12ADD14096)</i>	<i>Pag.</i>	36	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 (TS12ADD13977)</i>	<i>Pag.</i>	23
FG S.R.L. <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano (Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e successive modificazioni e della determinazione del 18.12.2009). (T12ADD14098)</i>	<i>Pag.</i>	37			
FULTON MEDICINALI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'Autorizzazione all'Immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T12ADD14095)</i>	<i>Pag.</i>	36			



JOHNSON & JOHNSON S.P.A. <i>Modifica degli stampati apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219. (T12ADD14034)</i>	Pag. 28	MEDIOLANUM FARMACEUTICI S.P.A. <i>Codice pratica: NIB/2012/1848 (T12ADD14114)</i>	Pag. 41
JOHNSON & JOHNSON S.P.A. <i>Modifica degli stampati apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219. (T12ADD14035)</i>	Pag. 28	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A. <i>Variatione secondaria all'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di Mutuo Riconoscimento. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T12ADD14080).</i>	Pag. 33
KRKA D.D. NOVO MESTO <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali (T12ADD14146)</i>	Pag. 49	MONTEFARMACO OTC S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano, apportate ai sensi del decreto legislativo 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE n. 1234/2008. (T12ADD14081)</i>	Pag. 33
L. MOLteni & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETA' DI ESERCIZIO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano, apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T12ADD14057)</i>	Pag. 33	MYLAN S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007, n. 274. (T12ADD14125)</i>	Pag. 45
L. MOLteni & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETA' DI ESERCIZIO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano, apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T12ADD14093)</i>	Pag. 35	MYLAN S.P.A. <i>Avviso di rettifica (T12ADD14052)</i>	Pag. 51
L.MOLteni & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETA' DI ESERCIZIO SPA <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano, apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T12ADD14056)</i>	Pag. 33	MYLAN S.P.A. <i>Avviso di rettifica (T12ADD14160)</i>	Pag. 51
LABORATORI ALTER S.R.L. <i>Comunicazione riduzione prezzo al pubblico (T12ADD14150)</i>	Pag. 50	MYLAN S.P.A. <i>Avviso di annullamento (T12ADD14124)</i>	Pag. 51
LABORATORIO FARMACEUTICO CT S.R.L. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali (T12ADD14149)</i>	Pag. 49	NEOPHARMED GENTILI S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T12ADD14115)</i>	Pag. 42
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) (T12ADD14111)</i>	Pag. 41	NEOPHARMED GENTILI S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T12ADD14113)</i>	Pag. 41
LIPOMED GMBH <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 274/2007 (T12ADD14127)</i>	Pag. 46	NEOPHARMED GENTILI S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T12ADD14116)</i>	Pag. 42
MADAUS S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano apportata ai sensi d.lgs. 219/2006 e s.m.i. (T12ADD14082)</i>	Pag. 34	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. (T12ADD14050)</i>	Pag. 32
MASTELLI S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano, apportata ai sensi del Decreto Legislativo n. 274 del 29/12/2007 e del Regolamento 1234/2008/CE. (T12ADD14121)</i>	Pag. 44	PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'AIC di medicinale per uso umano, apportata ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i. (T12ADD14107)</i>	Pag. 39



PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'AIC di medicinale per uso umano, apportata ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i. (T12ADD14108)</i>	Pag. 40	SANOFI-AVENTIS S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) N. 1234/2008. (T12ADD14151).</i>	Pag. 50
PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'AIC di medicinale per uso umano, apportata ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i. (T12ADD14106)</i>	Pag. 38	SANOFI-AVENTIS S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE (T12ADD14044)</i>	Pag. 30
PIAM FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. (Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento CE n. 1234/2008). (TS12ADD14134).</i>	Pag. 24	SANOFI-AVENTIS S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE (T12ADD14045)</i>	Pag. 30
PIERRE FABRE PHARMA 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 regolamento 1234/2008/CE del 24 novembre 2008) (T12ADD14054)</i>	Pag. 32	SIMESA 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. (T12ADD14049)</i>	Pag. 31
ROCHE S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare UVA per la pubblicazione in Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana. Specialità Medicinale: VALIUM (AIC: 019995) Confezioni: 019995024 - "2 mg capsule rigide" 30 capsule (Autorizzata), 019995012 - "5 mg capsule rigide" 20 capsule (Autorizzata), 019995048 "5 mg/ml gocce orali, soluzione " Flacone da 20 ml (Autorizzata). Titolare AIC: ROCHE S.P.A. N. e Tipologia variazione: C.l.z - IB unforseen. Codice Pratica N. N1B/2012/1751 Tipo di modifica: modifica stampati. (T12ADD14042)</i>	Pag. 29	TAKEDA ITALIA FARMACEUTICI S.P.A. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale: (T12ADD14141)</i>	Pag. 49
S.F. GROUP S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 (T12ADD14086)</i>	Pag. 35	TAKEDA ITALIA FARMACEUTICI S.P.A. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale: (T12ADD14142)</i>	Pag. 49
S.F. GROUP S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 (T12ADD14085)</i>	Pag. 34	TEVA 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. (T12ADD14038)</i>	Pag. 29
S.F. GROUP S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 (T12ADD14092)</i>	Pag. 35	TEVA 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. (T12ADD14008)</i>	Pag. 27
S.F. GROUP S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 (T12ADD14083)</i>	Pag. 34	TEVA 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 (T12ADD14043).</i>	Pag. 30
SANDOZ GMBH <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 (T12ADD14122)</i>	Pag. 44	TEVA ITALIA S.R.L. <i>Avviso di rettifica (T12ADD14020)</i>	Pag. 51
		TEVA PHARMA B.V. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (T12ADD14013)</i>	Pag. 27
		ZAMBON 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. (T12ADD14131)</i>	Pag. 47



ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) N. 1234/2008. (T12ADD14129) . Pag. 47

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) N. 1234/2008. (T12ADD14130) . Pag. 47

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) N. 1234/2008. (T12ADD14128) . Pag. 46

Concessioni di derivazione di acque pubbliche

PROVINCIA DI FROSINONE Ufficio concessioni idriche

Pubblicazione avviso di domanda di concessione di derivazione di acqua (TC12ADF13953). Pag. 52

REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA Assessorato dei lavori pubblici Direzione generale Servizio del genio civile di Nuoro

Concessioni di derivazione di acque pubbliche (TC12ADF13955). Pag. 52

REGIONE LAZIO Dipartimento istituzionale e territorio Direzione regionale ambiente Area risorse idriche e servizio idrico integrato

Richiesta di derivazione pubbliche acque (T12ADF14053) Pag. 51

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DI ANCONA

Trasferimento notaio (TC12ADN13956) Pag. 52

CONSIGLIO NOTARILE DI SANTA MARIA CAPUA

Trasferimento del notaio dott. Luca Fabozzi (TC12ADN13971). Pag. 53

CONSIGLIO NOTARILE DI TREVISO

Trasferimento di notaio (TC12ADN13957) Pag. 53

CONSIGLIO NOTARILE DI VERONA Strad. Scipione Maffei n. 2 - Tel. n. 045594066 - Fax n. 045594212

Avviso di trasferimento di notaio (TC12ADN13961). Pag. 52

CONSIGLIO NOTARILE DI VERONA

Traferimento di notaio (TC12ADN13958). Pag. 53

CONSIGLIO NOTARILE DI VERONA

Cessazione dall'esercizio delle funzioni notarili (TC12ADN13959). Pag. 53

CONSIGLIO NOTARILE DI VERONA

Avviso di trasferimento del notaio Claudio Avitabile (TC12ADN13948). Pag. 52

CONSIGLIO NOTARILE DI VERONA

Avviso di trasferimento del notaio Alessia Fabbri (TC12ADN13941). Pag. 52

Costruzione ed esercizio di linee elettriche

DIPARTIMENTO PER L'ENERGIA Direzione generale per l'Energia nucleare, le energie rinnovabili e l'efficienza energetica

Conferma decreto N. 55/04/2010 del 21 dicembre 2010 (T12ADQ14078) Pag. 53





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

ART SANNIO CAMPANIA – S.C.P.A.

Via Clino Ricci n. 1 - 82100 Benevento
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01335240626

Avviso di convocazione assemblea straordinaria

I signori soci dell'Art Sannio Campania S.c.p.a. sono convocati in assemblea straordinaria presso lo studio del dott. Giovanni Iannella, Notaio in Benevento, via Ennio Goduti n. 10, in prima convocazione per il giorno 08 ottobre 2012 alle ore 6:30 ed in seconda convocazione, per il giorno 9 ottobre 2012 alle ore 11:00 per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Liquidazione volontaria della società Art Sannio Campania;
2. Nomina del liquidatore;
3. Varie ed eventuali

Benevento, 14 settembre 2012

Il presidente del consiglio di amministrazione
dott. Gennaro Paradiso

T12AAA14031 (A pagamento).

AUTOMOBILE CLUB MATERA

Convocazione assemblea dei soci

Ai sensi e per gli effetti degli artt. 49 e segg. dello Statuto, l'Assemblea dei Soci è convocata presso la sede sociale - sita in Matera in Viale delle Nazioni Unite, 47 - alle ore 8,30 di mercoledì 22 Ottobre 2012, in prima convocazione, ed alle ore 9,00 di giovedì 23 Ottobre 2012, in seconda convocazione per deliberare il seguente

ORDINE DEL GIORNO:

- 1) Elezione e nomina di n. 1 (uno) componente il collegio dei revisori dei conti dell'Automobile Club di Matera per il biennio 2012/2014.

Gli atti sono depositati presso la Direzione a disposizione dei Signori Soci.

Per partecipare all'Assemblea è necessario esibire la tessera sociale in corso di validità alla data di indizione dell'Assemblea.

Matera, 18 Settembre 2012.

Il presidente
Mario Rivelli

T12AAA14157 (A pagamento).

MARCONI S.P.A.

Sede Legale: in Florida (SR) – Viale Vittorio Veneto
n. 186/I

Capitale sociale: € 5.300.000,00 i.v.

Registro delle imprese: di Siracusa n. 00914650890

Convocazione di assemblea

Si avvisano gli azionisti che l'Assemblea straordinaria è convocata presso l'Ippodromo del Mediterraneo, sito in Siracusa S.P. Florida - Cassibile, il giorno 12.10.2012 alle ore 15.30, ed occorrendo in seconda convocazione il giorno 15.10.2012, stesso luogo e stessa ora, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

- 1) Fusione per incorporazione della Marconi Investimenti S.r.l. con sede in Florida (SR).

Partecipazione all'Assemblea a norma di legge.

Il presidente
dott. Concetto Mazzarella

T12AAA14161 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

DEUTSCHE BANK S.P.A.

Iscritta all'Albo delle Banche e Capogruppo del Gruppo
Deutsche Bank iscritto all'Albo dei Gruppi Bancari.

Sede Sociale in Milano, Piazza del Calendario n. 3.

Capitale sociale: Euro 412.153.993,80 interamente versato.

Registro delle imprese: di Milano, Codice Fiscale
e Partita IVA n. 01340740156.

Aderente al Fondo Nazionale di Garanzia ex. art. 59 D.Lgs.
n. 58/1998.

Aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi.
Soggetta all'attività di direzione e coordinamento della
Deutsche Bank AG.

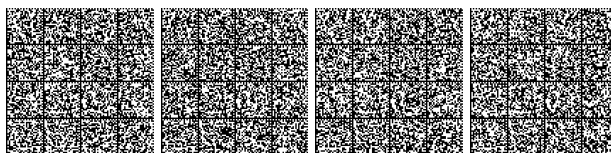
Comunicazione di chiusura dello sportello di Lecco B della DeutscheBank S.p.A.

Si rende noto che - con decorrenza 08 Ottobre 2012 - sarà chiuso lo Sportello di Lecco B della Deutsche Bank S.p.A., sito in Via dell'Eremo 9/11. Conseguentemente, tutti i rapporti giuridici attivi e passivi con la clientela riferibili alla stessa, risulteranno fare capo, senza soluzione di continuità ed immutato ogni termine e condizione, allo Sportello della Deutsche Bank S.p.A. di Lecco G, Via Belfiore 15/a.

Resta inteso che la Deutsche Bank S.p.A. sta provvedendo alle comunicazioni individuali, ai sensi della normativa vigente, ai clienti intestatari nominativi dei rapporti. Ogni ulteriore informazione potrà essere richiesta dalla clientela al personale dello Sportello presso cui faranno capo i rapporti, ovvero contattando il seguente numero di telefono 0341 365433.

Divisione private & business clients
Mario Cincotto Silvio Ruggiu

T12AAB14140 (A pagamento).



**MANTOVABANCA 1896 CREDITO
COOPERATIVO – SOCIETÀ COOPERATIVA**

Sede in Asola (MN), Viale della Vittoria n. 1

Iscritta all'Albo società cooperative al n. A159252

Iscritta all'Albo delle banche

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

Registro delle imprese: di Mantova – Codice Fiscale
n. 01625640204

Avviso di rimborso anticipato del prestito obbligazionario

*“BCC Casalmoro e Bozzolo 1998 - 01/10/2016 Reverse
Floater” - Codice ISIN IT0001261459*

Si avvisa che, ai sensi e per gli effetti di quanto previsto dall'art. 5 del regolamento del Prestito, Mantovabanca 1896 Credito Cooperativo Soc. Coop. ha deliberato di procedere al rimborso anticipato della totalità delle Obbligazioni attualmente esistenti.

Le obbligazioni saranno rimborsate in data 01.10.2012 (Data di Rimborso Anticipato), con valuta il giorno stesso, alla pari.

Gli interessi sulle Obbligazioni matureranno sino alla data di Rimborso Anticipato.

Asola, 31 agosto 2012

Mantovabanca 1896 Cred. Coop. - Il presidente
Giovanni Fondrieschi

T12AAB14145 (A pagamento).

A-BEST FOUR S.R.L.

Sede Legale: via Vittorio Alfieri, 1
31015, Conegliano (TV)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04146760261

Avviso di cessione pro soluto ex articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 (“Legge sulla Cartolarizzazione”) ed articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993 n. 385 (“Testo Unico Bancario”) ed informativa ai sensi dell'articolo 13 commi 4 e 5 del D.Lgs n. 196 del 30 giugno 2003 (“Legge Privacy”).

Asset-Backed European Securitisation Transaction Four S.r.l., società costituita ai sensi dell'articolo 3 della Legge sulla Cartolarizzazione, con sede legale in Via Vittorio Alfieri, 1, 31015, Conegliano (TV), Italia, codice fiscale e iscrizione al registro delle imprese di Treviso numero 04146760261, (l'Acquirente) comunica che, in forza di un Accordo Quadro per la cessione di 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 Testo Unico Bancario concluso in data 9 Dicembre 2009 con FGA Capi-

tal S.p.A. con sede legale in Torino, Corso Agnelli, 200 (FGAC) e di un contratto di cessione di 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 Testo Unico Bancario stipulato con FGAC in data 17 Settembre 2012, l'Acquirente ha acquistato pro soluto da FGAC con effetto dal 14 Settembre 2012 tutti i crediti della FGAC (per rate di rimborso di capitale e interessi, interessi di mora, accessori, spese, ulteriori danni e quant'altro) derivanti da contratti di finanziamento.

Tutti i crediti di cui FGA Capital S.p.A. (“FGAC”) sia titolare e che siano dalla medesima vantati (per capitale, interessi, anche di mora, spese, oneri ed accessori) a far tempo dal 14 Settembre 2012 in dipendenza dei contratti di finanziamento:

- stipulati da FGAC con debitori persone fisiche e giuridiche residenti in Italia che non siano enti pubblici (i “Debitori Idonei”);

- in base ai quali FGAC ha concesso a Debitori Idonei un finanziamento rateale a tasso fisso o a tasso zero e a rate mensili predeterminate per l'acquisto di un Autoveicolo nuovo o usato di qualsiasi marca;

- la cui proposta di finanziamento riporta un numero di serie composto di 7 cifre e compreso tra 3.234.163 e 4.240.599

- la cui proposta di finanziamento, sottoscritta dal relativo Debitore Idoneo, è stata accettata da FGAC mediante erogazione del relativo importo al Venditore ad estinzione del debito del Debitore Idoneo verso quest'ultimo per il pagamento del prezzo dell'Autoveicolo acquistato; e

ad eccezione dei Crediti derivanti dai contratti di finanziamento aventi le caratteristiche di cui sopra che:

- sono pagabili a mezzo cambiali;

- sono garantiti da ipoteca o privilegio iscritto sull'Autoveicolo finanziato;

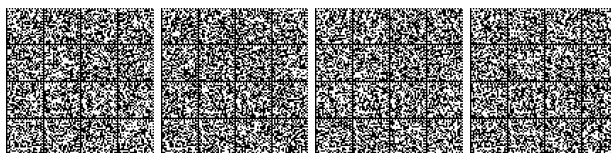
- prevedono un tasso di interesse variabile;

- le cui prime due rate non risultano pagate dal relativo debitore e non siano state incassate da FGAC, anche salvo buon fine;

- in relazione ai quali è stata alla data odierna iniziata una azione recuperatoria e/o legale nei confronti del relativo debitore;

- siano stati prima del 14 Settembre 2012 ceduti da FGAC ad altri soggetti, ivi incluse altre società di cartolarizzazione dei crediti.

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti all'Acquirente senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dal comma 3 dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario (richiamato dall'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione), tutti gli altri diritti derivanti a FGAC dai Crediti pecuniari oggetto del summenzionato contratto di cessione, ivi incluse le garanzie ipotecarie, le altre garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente ai suddetti Crediti.



L'Acquirente ha inoltre conferito incarico a FGAC affinché, in suo nome e per suo conto, proceda all'incasso delle somme dovute in relazione ai Crediti e diritti ceduti. In forza di tale incarico, i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, sono legittimati a pagare a FGAC ogni somma dovuta in relazione ai Crediti e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era ad essi consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione e/o in conformità con le eventuali ulteriori indicazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti. Dell'eventuale cessazione di tale incarico verrà data notizia mediante pubblicazione di apposito avviso sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e mediante comunicazione scritta ai debitori ceduti.

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

L'Acquirente informa i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, in nome e per conto proprio, di FGAC e degli altri soggetti sotto individuati, che i loro dati personali (di seguito i "Dati") contenuti nei documenti relativi al credito ceduto, sono stati comunicati a e saranno quindi trattati anche dall'Acquirente e da tali altri soggetti.

I Dati continueranno comunque ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti da FGAC al momento della stipulazione del contratto, come indicate nel modulo di informativa e consenso già sottoscritto dai debitori ceduti con la stipulazione del contratto medesimo. In particolare, FGAC, operando in qualità di "servicer" dell'operazione in rappresentanza e per conto dell'Acquirente, nonché responsabile del trattamento dei Dati, continuerà a gestire il contratto, i relativi crediti ed il loro incasso, come sopra indicato.

I Dati saranno comunicati, oltre che all'Acquirente, anche alle seguenti categorie di soggetti, per trattamenti che soddisfano le seguenti finalità:

- a FGAC ed agli altri soggetti incaricati della riscossione e recupero dei crediti ceduti, inclusi i legali incaricati di seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi;
- ai revisori contabili e agli altri consulenti legali, fiscali e amministrativi dell'Acquirente per la consulenza da essi prestata in merito alla gestione dell'Acquirente;
- alle autorità di vigilanza dell'Acquirente in ottemperanza ad obblighi di legge;
- ai soggetti incaricati di effettuare analisi del portafoglio ceduto e/o di attribuire merito di credito ai titoli che verranno emessi dall'Acquirente per finanziare l'acquisto dei crediti medesimi;
- ai soggetti incaricati di tutelare gli interessi dei detentori di tali titoli.

L'elenco completo di tali soggetti sarà a disposizione presso FGAC all'indirizzo sotto indicato.

Ogni altra informazione fornita ai debitori ceduti nell'ambito del detto modulo di informativa - salvo che non sia espressamente derogata o incompatibile con la presente nota informativa - è già nota ai debitori ceduti e viene quindi omessa nella presente informativa.

A seguito dell'Operazione, titolare autonomo del trattamento dei Dati è Asset-Backed European Securitisation Transaction Four S.r.l., con sede in Via Vittorio Alfieri, 1, 31015, Conegliano (TV), Italia, oltre agli altri soggetti ai quali i Dati saranno comunicati. Responsabile del trattamento dei Dati è FGA Capital S.p.A., con sede in Torino, Corso Giovanni Agnelli 200.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa possono esercitare i diritti riconosciuti loro dall'art. 7 del Codice Privacy, e pertanto gli stessi hanno il diritto di chiedere ed ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati, la cancellazione, l'aggiornamento, la rettifica, l'integrazione dei Dati medesimi nonché di opporsi in tutto o in parte al trattamento. Al fine di esercitare i diritti di cui sopra, nonché di ottenere ulteriori informazioni rispetto al trattamento dei Dati, i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori e aventi causa potranno rivolgersi al Responsabile del trattamento".

Conegliano, li 17 Settembre 2012

L'amministratore unico di A-Best Four S.r.l.
dott. Andrea Perin

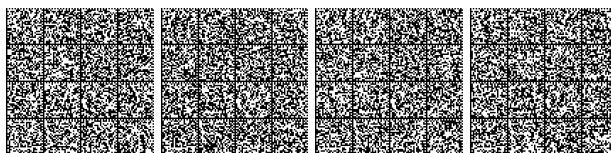
T12AAB14156 (A pagamento).

GOLDEN BAR (SECURITISATION) S.R.L.

Iscritta all'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento del Governatore della Banca d'Italia del 29 aprile 2011 al n. 31975
Sede Legale: Torino, via Principe Amedeo, 11
Registro delle imprese: Torino al n. 13232920150
Partita I.V.A. n. 13232920150

Avviso di cessione di crediti pro-soluto (ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 in materia di cartolarizzazioni di crediti (la "Legge 130") e dell'art. 58 del decreto legislativo n. 385 del 1 settembre 1993 (il "T.U. Bancario"), corredato dall'informativa ai sensi dell'art. 13, commi 4 e 5 del decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007.

La società Golden Bar (Securitisation) S.r.l., con sede in Torino, via Principe Amedeo, 11, comunica che, nell'ambito di un'operazione unitaria di cartolarizzazione ai sensi della Legge 130 relativa a crediti ceduti e da cedere da Santander Consumer Bank S.p.A. ai sensi di un contratto di cessione di crediti sottoscritto in data 7 settembre 2012, ha acquistato, con effetto in pari data, pro-soluto da Santander



Consumer Bank S.p.A., una banca costituita ed operante con la forma giuridica di società per azioni con sede legale in via Nizza, 262, 10126 Torino, Italia, codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione presso il registro delle imprese di Torino 05634190010, iscritta all'albo delle banche tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del T.U. Bancario al n. 5496, capogruppo del Gruppo Bancario Santander Consumer Bank iscritto all'albo dei gruppi bancari ai sensi dell'articolo 64 del T.U. Bancario, tutti i crediti (per capitale, interessi, anche eventualmente di mora, accessori, spese, ulteriori danni, indennizzi e quant'altro) di Santander Consumer Bank S.p.A., derivanti da contratti di finanziamento, sottoscritti per il tramite di Unifin S.p.A., sottoposti alla disciplina del credito al consumo e rimborsabili mediante delegazione di pagamento e/o cessione del quinto dello stipendio, risultanti dai libri contabili di Santander Consumer Bank S.p.A. al 6 Settembre 2012 (escluso), classificati come crediti in bonis in base ai criteri adottati da Santander Consumer Bank S.p.A., in conformità alla normativa emanata dalla Banca d'Italia, che presentano le seguenti caratteristiche (da intendersi cumulative salvo ove diversamente previsto):

- a. finanziamenti regolati dalla legge italiana;
- b. finanziamenti stipulati ed interamente erogati da Santander Consumer Bank S.p.A., per il tramite di Unifin S.p.A.;
- c. finanziamenti il cui rimborso in linea capitale avviene in più quote, secondo il metodo di ammortamento c.d. "alla francese" (così come rilevabile alla data di sottoscrizione del relativo contratto di finanziamento), per tale intendendosi quel metodo di ammortamento ai sensi del quale tutte le rate sono di importo costante e sono comprensive di una componente capitale fissata al momento dell'erogazione e crescente nel tempo e di una componente interesse decrescente nel tempo;
- d. finanziamenti erogati a persone fisiche residenti in Italia al momento della relativa stipulazione e che, a tale data ed alla data del 7 settembre 2012, rientravano in una delle seguenti categorie:
 - (i) dipendenti, anche a tempo determinato, di pubbliche amministrazioni ed, in genere, di enti o società previsti dall'articolo 1 del D.P.R. n. 180 del 5 gennaio 1950, come successivamente integrato e modificato, e dai successivi provvedimenti in materia (il "DPR 180"); ovvero
 - (ii) titolari di rapporti di lavoro di cui all'articolo 409, numero 3), del codice di procedura civile con gli enti e le amministrazioni di cui all'articolo 1, primo comma, del DPR 180.

e. finanziamenti assistiti da:

- (i) cessione di una quota pari ad un massimo di un quinto della retribuzione mensile o del compenso del mutuatario ai sensi del DPR 180, effettuata dal mutuatario in favore di Santander Consumer Bank S.p.A.; ovvero
- (ii) delegazione di pagamento avente ad oggetto il pagamento di una quota della retribuzione mensile del mutuatario da parte del relativo datore di lavoro a Santander Consumer Bank S.p.A., ai sensi dell'articolo 1269 del

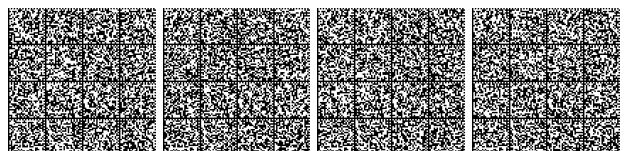
codice civile, previo conferimento da parte del mutuatario al proprio datore di lavoro del relativo mandato irrevocabile ai sensi dell'articolo 1723, secondo comma, del codice civile.

- f. finanziamenti erogati e denominati in euro;
- g. finanziamenti assistiti da polizze assicurative a copertura del rischio di morte o perdita d'impiego del relativo mutuatario;
- h. finanziamenti che maturano interessi ad un tasso fisso;
- i. finanziamenti che prevedono un piano di rimborso mensile;
- j. finanziamenti aventi un ammontare residuo per capitale (al netto delle eventuali rate scadute e non pagate) compreso tra l'importo di Euro 79,42 e l'importo di Euro 105.499,31 e (ii) un tasso annuo nominale applicabile a ciascun credito pari o superiore al 3,8 per cento;
- k. finanziamenti con almeno una rata, comprensiva di una componente capitale e di una componente interessi, scaduta e regolarmente pagata al 5 Settembre 2012;
- l. finanziamenti in relazione ai cui mutuatari Santander Consumer Bank S.p.A. vanta un saldo creditorio complessivo in linea capitale (al netto delle eventuali rate scadute e non pagate) non superiore a Euro 128.791,38;
- m. finanziamenti con scadenza finale entro il 31 Luglio 2022 ovvero, nel caso in cui tale giorno non sia un giorno lavorativo, il giorno lavorativo immediatamente successivo;
- n. finanziamenti stipulati da Santander Consumer Bank S.p.A. nel periodo compreso tra il 1 Giugno 2006 ed il 1 Agosto 2012.

Sono tuttavia esclusi dalla cessione i crediti nascenti dai finanziamenti che presentano una o più delle seguenti caratteristiche:

- o. finanziamenti che hanno 3 (tre) o più rate insolte (per tale intendendosi tre rate che siano scadute e non pagate interamente alla prevista data di pagamento);
- p. finanziamenti che hanno avuto in qualsiasi momento a decorrere dalla relativa data di erogazione 6 (sei) o più rate insolte, per tali intendendosi rate che siano scadute e non pagate interamente alla prevista data di pagamento e che siano rimaste tali per un periodo di almeno un mese solare a partire da tale data, anche non consecutive;
- q. finanziamenti erogati a persone fisiche che, al momento dell'erogazione, erano dipendenti, agenti o mandatari di Santander Consumer Bank S.p.A.;
- r. finanziamenti il cui mutuatario ha fatto domanda di rimborso anticipato;
- s. finanziamenti agevolati o comunque usufruenti di contributi finanziari, in conto capitale e/o interessi, di alcun tipo ai sensi di legge o convenzione, concessi da un soggetto terzo in favore del relativo debitore;
- t. finanziamenti erogati a mutuatari che siano dipendenti del Ministero degli Esteri.

Unitamente ai crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti a Golden Bar (Securitisation) S.r.l., senza



ulteriori formalità o annotazioni, ai sensi del combinato disposto dell'art. 4 della Legge 130 e dell'art. 58 del T.U. Bancario, tutti gli altri diritti derivanti a Santander Consumer Bank S.p.A. dai contratti di finanziamento richiamati nel summenzionato contratto di cessione, ivi incluso il diritto di ricevere dai datori di lavoro dei singoli debitori il pagamento del quinto dello stipendio e le garanzie, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa inerente ai suddetti crediti e ai relativi rapporti di finanziamento o di credito.

Santander Consumer Bank S.p.A. ha ricevuto incarico da Golden Bar (Securitisatio) S.r.l. di procedere, in nome e per conto di quest'ultima, all'incasso delle somme dovute in relazione ai crediti ceduti e, più in generale, alla gestione di tali crediti. In virtù di tale incarico, i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, sono legittimati a pagare ogni somma dovuta in relazione ai crediti e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era a loro consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate a tempo debito ai debitori ceduti.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi, per ogni ulteriore informazione, telefonicamente al numero 011 6318111 o inviando un fax allo 011 19526118 (dal lunedì al venerdì in orario 9-19) o, di persona, presso la sede legale di Santander Consumer Bank S.p.A. in Torino, via Nizza, 262.

Informativa ai sensi dell'art. 13 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali

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

Ciò premesso, Golden Bar (Securitisatio) S.r.l. - tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori e aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'art. 13, comma 4, del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali - assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione ai sensi del provvedimento emanato dall'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali in data 18 gennaio 2007.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'art. 13 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali, Golden Bar (Securitisatio) S.r.l., in nome e per conto proprio nonché di Santander Consumer Bank S.p.A. e degli altri soggetti di seguito individuati, informa di aver ricevuto da Santander Consumer

Bank S.p.A., nell'ambito della cessione dei crediti di cui al presente avviso, Dati Personali relativi agli Interessati contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Crediti Ceduti.

Golden Bar (Securitisatio) S.r.l. informa, in particolare, che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale di Golden Bar (Securitisatio) S.r.l. stessa, e quindi:

- per l'adempimento ad obblighi previsti da leggi, regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da Autorità a ciò legittimate da legge o da organi di vigilanza e controllo; e

- per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori/garanti ceduti (es. gestione incassi, procedure di recupero, esecuzione di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazione sulle risultanze e sull'andamento dei rapporti, nonché sui rischi connessi e sulla tutela del credito) nonché all'emissione di titoli da parte della società ovvero alla valutazione e analisi dei crediti ceduti.

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

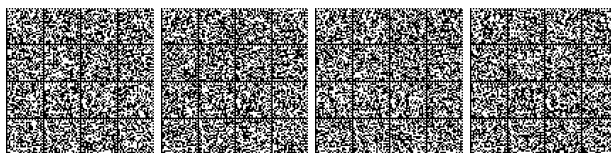
Il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante elaborazioni manuali o strumenti elettronici o comunque automatizzati, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità sopra menzionate e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali stessi.

I Dati Personali potranno, altresì, essere comunicati - in ogni momento - da Golden Bar (Securitisatio) S.r.l. a Santander Consumer Bank S.p.A. per trattamenti che soddisfino le finalità sopra elencate e le ulteriori finalità delle quali gli Interessati siano stati debitamente informati da quest'ultima e per le quali Santander Consumer Bank S.p.A. abbia ottenuto il consenso, ove prescritto, da parte degli Interessati.

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.

L'elenco completo e aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza in qualità di responsabili del trattamento (i Responsabili), unitamente alla presente informativa, saranno messi a disposizione presso le filiali di Santander Consumer Bank S.p.A.

Golden Bar (Securitisatio) S.r.l. - in nome e per conto proprio nonché di Santander Consumer Bank S.p.A. e degli altri soggetti sopra individuati - informa, altresì, che i Dati Personali potranno essere comunicati a società che gestiscono banche dati istituite per valutare il rischio creditizio



consultabili da molti soggetti (ivi inclusi i sistemi di informazione creditizia). In virtù di tale comunicazione, altri istituti di credito e società finanziarie saranno in grado di conoscere e valutare l'affidabilità e puntualità dei pagamenti (ad es. regolare pagamento delle rate) degli Interessati.

Nell'ambito dei predetti sistemi di informazioni creditizie e banche dati, i Dati Personali saranno trattati attraverso strumenti informatici, telematici e manuali che garantiscono la sicurezza e la riservatezza degli stessi, anche nel caso di utilizzo di tecniche di comunicazione a distanza nell'esclusivo fine di perseguire le finalità sopra descritte.

Possono altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento - nei limiti dello svolgimento delle mansioni assegnate - persone fisiche appartenenti alle categorie dei consulenti e dei dipendenti delle società esterne nominate dai Responsabili, ma sempre e comunque nei limiti delle finalità di trattamento di cui sopra.

Titolare del trattamento dei Dati Personali è Golden Bar (Securitisation) S.r.l., con sede legale in via Principe Amedeo, 11, 10123 Torino, Italia.

Responsabile del trattamento dei Dati Personali è Santander Consumer Bank S.p.A., con sede legale in via Nizza, 262, 10126 Torino, Italia, partita IVA e numero di iscrizione presso il registro delle imprese di Torino 05634190010.

Golden Bar (Securitisation) S.r.l. informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui all'art. 7 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali; a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi.

Gli Interessati hanno il diritto di accedere in ogni momento ai propri Dati Personali nonché a richiedere qualsiasi informazione relativa al trattamento, ai propri diritti, ai soggetti coinvolti e alle connesse modalità tecniche, rivolgendosi a Golden Bar (Securitisation) S.r.l. presso il responsabile del trattamento dei Dati Personali sopra menzionato: Santander Consumer Bank S.p.A., attenzione del Servizio Legale.

Allo stesso modo gli Interessati possono richiedere la correzione, l'aggiornamento o l'integrazione dei dati inesatti o incompleti, ovvero la cancellazione o il blocco per quelli trattati in violazione di legge, o ancora opporsi al loro utilizzo per motivi legittimi da evidenziare nella richiesta (ai sensi dell'art. 7 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali).

Per Golden Bar (Securitisation) S.r.l. -
L'amministratore unico
Tito Musso

T12AAB14159 (A pagamento).

BNP PARIBAS SECURITIES SERVICES

Società in accomandita per azioni di diritto francese avente succursale in Milano, via Ansperto n. 5

Sede Legale: Parigi, rue D'Antin n. 3

Capitale sociale: € 165.279.835,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano

Numero di iscrizione presso il Registro del Commercio e delle Società di Parigi 552108011

Codice Fiscale e/o Partita IVA: e numero iscrizione presso il Registro delle Imprese di Milano 13449259151

BNP Paribas Securities Services - Atto di acquisto di ramo di azienda bancario del 10 settembre 2012 (repertorio n. 3578 raccolta n. 2053 del Notaio Cesare Gattoni di Milano).

La società BNP Paribas Securities Services, Succursale di Milano comunica che con atto di repertorio n. 3578 autenticato dal Notaio Cesare Gattoni di Milano, in data 10 settembre 2012, si è resa cessionaria, ai sensi dell'art. 58 del decreto legislativo n. 385/1993, del ramo di azienda destinato all'esercizio dell'attività di banca depositaria di OICR e di fondi pensione e di banca corrispondente di SICAV di diritto lussemburghese, che sarà esercitata da parte della cessionaria, in Milano, via Ansperto n. 5. Per effetto di tale cessione BNP Paribas Securities Services, Succursale di Milano ha acquistato tutti i contratti connessi a detto ramo d'azienda ivi compresi i rapporti di lavoro dipendente e, conseguentemente, i diritti e gli oneri dagli stessi derivanti.

Società cedente: Credito Emiliano S.p.a., Società di diritto italiano, con sede legale in Reggio Emilia, via Emilia San Pietro n. 4, capitale sociale € 332.392.107,00 interamente versato, codice fiscale e numero di iscrizione presso il registro delle imprese di Reggio Emilia n. 01806740153, R.E.A. RE-219769.

La cessione ha efficacia dalle ore 00,01 del giorno 10 settembre 2012. Ogni interessato potrà avere informazioni presso la sede di Milano, via Ansperto n. 5 dalle ore 9 alle ore 12.

Direttore generale BNP Paribas
Securities Services - Succursale di Milano
Alessandro Gioffreda

Responsabile Asset & Fund Services
Italia BNP Paribas Securities Services -
Succursale di Milano
Stefano Catanzaro

TS12AAB14015 (A pagamento).



BLUEROCK ITALIA S.R.L.
con unico socio

BLUEROCK CONSULTING LIMITED

Fusione transfrontaliera

Bluerock Italia S.r.l. con unico socio con sede legale in Roma
Viale dell'Esperanto n. 71, capitale sociale Euro 10.000 i.v.,
C.F. e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Roma
06897700966 REA Nr. 1921648

Bluerock Consulting Limited, con sede legale in Marc House,
13-14 Great St Thomas Apostle, Londra recante numero di iscri-
zione al Registro delle Imprese dell'Inghilterra e del Galles
03754069

Fusione transfrontaliera per incorporazione della società
Bluerock Italia S.r.l. nella società Bluerock Consulting Limi-
ted, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 2505 del Codice
Civile e dell'articolo 18 del D. Lgs. 108 del 2008 - avviso ai
sensi dell'art. 7 del D. Lgs. 108/2008 in attuazione della Di-
rettiva 2005/56/CE.

A) **Tipo, denominazione sociale, sede statutaria e legge rego-
latrice delle società coinvolte nella fusione:**

Bluerock Italia S.r.l. quale società incorporanda:

- tipo: società a responsabilità limitata
- denominazione sociale: Bluerock Italia S.r.l.
- legge regolatrice: legge italiana

Bluerock Consulting Limited quale società incorporante:

- tipo: società a responsabilità limitata di diritto inglese



-denominazione sociale: Bluerock Consulting Limited

-legge regolatrice: leggi dell'Inghilterra e del Galles

B: Registro delle imprese ove Bluerock Italia S.r.l. e Bluerock Consulting Limited sono iscritte e relativi numeri di iscrizione

Bluerock Italia S.r.l. quale società incorporanda

-Registro delle Imprese di Roma e numero di iscrizione
06897700966

Bluerock Consulting Limited quale società incorporante

-Registro delle Imprese dell'Inghilterra e del Galles e numero di registrazione 03754069

C. Modalità di esercizio dei diritti dei creditori e dei soci di minoranza di Bluerock Italia S.r.l. e di Bluerock Consulting Limited e modalità con cui si possono ottenere gratuitamente tali informazioni

Bluerock Italia S.r.l. quale società incorporanda

-i creditori della società Bluerock Italia S.r.l. hanno diritto di opporsi alla fusione secondo quanto previsto dal combinato disposto degli articoli 2503, primo comma, e 2505 quarter del codice civile italiano, nei 30 giorni successivi all'iscrizione della deliberazione di fusione di cui all'art. 2502 bis c.c.; I creditori potranno avere gratuitamente informazioni sulle modalità di esercizio dei propri diritti inviando comunicazione



-non esistono soci di minoranza nella società Bluerock Italia S.r.l. in quanto l'intero capitale sociale della medesima e' detenuto dall'unico socio Bluerock Consulting Limited (Regno Unito)

-ogni informazione in relazione a quanto precede può essere ottenuta gratuitamente presso la sede legale di Bluerock Italia S.r.l. in Roma, Viale dell'Esperanto n. 71.

Bluerock Consulting Limited quale società incorporante

-i creditori della società Bluerock Consulting Limited hanno diritto di opporsi alla fusione secondo quanto previsto dalla legislazione del Regno Unito, così come richiamata dalla normativa comunitaria di riferimento;

- l'accordo di fusione sottoscritto tra Bluerock Italia S.r.l. e Bluerock Consulting Limited non contiene alcuna previsione relativa ad alcun potenziale diritto dei soci di minoranza ad essere indennizzati in conseguenza della fusione.

- ogni informazione in relazione a quanto precede può essere ottenuta gratuitamente presso la sede legale di Bluerock Consulting Limited in Marc House, 13-14 Great St Thomas Apostle, Londra.

Presidente del consiglio di amministrazione
Bluerock Italia S.r.l.
Stefano Achermann

TC12AAB14158 (A pagamento).



ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI TREVISO

Notifica per pubblici proclami

I signori Carrer Ennio e Busetto Domenica, rappresentati dall'avv. Fiammetta Bottos con studio in Motta di Livenza (TV), via Magnadola 28, sono stati autorizzati con decreto del Presidente del Tribunale di Treviso d.d. 1/8/12, a notificare per pubblici proclami ai signori Fantuzzi Antonio, Fantuzzi Maria e Roveda Giovanna, atto di citazione avanti il Tribunale di Treviso per l'udienza del 17 gennaio 2013 ore 9.00 con invito a costituirsi nel termine di 20 giorni prima dell'udienza indicata, ai sensi dell'art. 166 cpc e a comparire alla medesima udienza con avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implicherà le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 cpc e che in difetto di costituzione si procederà in loro contumacia per ivi sentir accertare e dichiarare l'acquisto per intervenuta usucapione del diritto di proprietà esclusiva a favore dei signori Carrer Ennio e Busetto Domenica della porzione di terreno agricolo indentificata al catasto terreni del Comune di Ormelle (TV) al foglio 9 MN10.

avv. Fiammetta Bottos

T12ABA14006 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CAMPOBASSO

Avviso di notifica per pubblici proclami ex. art. 150 cpc e 50 Disp. Att. cpc - Atto di citazione proposto da Silla Maurizio

Si rende noto che con decreto del 14/06/2012 il Giudice Designato dal Presidente del Tribunale di Campobasso autorizzava la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione proposto da SILLA Maurizio c.f. SLLMRZ70R30B519H nei confronti dei sigg.ri Di Paola Antonio fu Pietro, Di Paola Maria fu Pietro, Di Paola Renato fu Pietro ed eventuali eredi e/o aventi causa, per far dichiarare l'intervenuta usucapione dei terreni siti in agro di Vinchiaturò (CB) iscritti al catasto terreni del Comune di Vinchiaturò (CB) al foglio n. 27, particella n. 29, seminativo di are 51,60 - foglio n. 27, particella n. 40, bosco ceduo di are 10,30, con ogni conseguente situazione anche in ordine alla voltura presso i competenti uffici amministrativi ed alle spese e competenze del giudizio. La causa sarà trattata all'udienza del 30/12/2012 ore di rito nei locali di via Crispi n. 1 del Tribunale di Campobasso dal Giudice che sarà designato. Con l'invito dei convenuti di costituirsi nel termine di 20 giorni prima dell'udienza indicata ai sensi e per gli effetti dell'art. 168 bis cpc con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini comporta la decadenza di cui agli artt. 38 e 167 cpc.

Campobasso, 04 settembre 2012

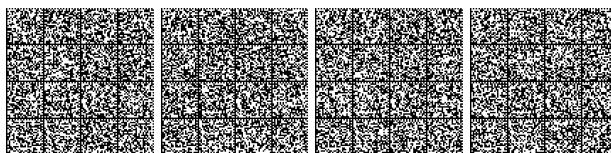
avv. Gianluca De Michele

T12ABA14037 (A pagamento).

TRIBUNALE DI AREZZO Sezione distaccata di Montevarchi

Atto di citazione ex art. 1158 C.C.

Il Sig. Timotei Narciso (C.F. TMTNCS46C23B243S), nato a Bucine (Ar) il 23/03/1946, e residente in Montevarchi, Via Bruno Buozzi n° 9, elettivamente domiciliato Montevarchi (Ar), alla Via B. Latini n. 10, presso lo studio dell'Avv. Alessandra Taiti (C.F. TTALSN65H46H501Q) che lo rappresenta e difende, in virtù di mandato a margine del presente atto, premesso: - che il sottoscritto è proprietario di un edificio per civile abitazione ubicato in Bucine, Loc. La Torre n. 34, iscritto in Catasto Fabbricati di detto Comune al Foglio 6, Particella 120, Sub 2, Categoria A/6, Cl. 3, della consistenza di 1 vano, rendita catastale Euro 35,12 (pari a Lire 68.000), posto al P-1-1-S, come risulta da Visura per Immobile e da Visura Ipotecaria, che, entrambi, in copia, si allegano sub 1; - che detto immobile, sempre secondo quanto si desume da detta Visura Immobiliare, risulta, altresì, intestato, in comproprietà e/o usufrutto ai seguenti signori: Parenti Giuseppina, vedova Timotei Lodovico (deceduto in data 06.08.1943, come risultante da denuncia di successione legittima n. 32 Vol. 252 del 06.07.1953 - trascrizione N. 1406 e particolare N. 3009 del 01.08.1953), nata a Montevarchi (Ar) il 17.08.1908, con usufrutto per 1/15; Timotei Angiolina, fu Lodovico, proprietario per 5/25; Timotei Dante (C.F. TMTDNT37E14F656Z), nato a Montevarchi il 14/05/1937, proprietà per 1/25; Timotei Dina, fu Lodovico, proprietà per 5/25; Timotei Dino, fu Lodovico, proprietà per 5/25; Timotei Eraldo (C.F. TMTRLD32T10B243C), nato a Bucine il 10/12/1932, proprietà per 1/25; Timotei Mara (C.F. TMTNCS46C23B243S), nata a Bucine il 06/12/1930, proprietà per 1/25; Timotei Vittoria (C.F. TMTVTR42E61B243F), nato a Bucine il 21/5/1942, proprietà per 1/25; Timotei Zara, fu Lodovico, proprietà per 5/25; che, detta visura, tiene conto dell'ultimo aggiornamento, risultante dai dati derivanti dall'impianto meccanografico del 30.06.1987; che, nonostante il mancato aggiornamento del Catasto Fabbricati, risulta accertato che la succitata Sig.ra Parenti Giuseppina lasciava quali eredi, oltre all'odierna attrice, anche i seguenti summenzionati signori: Timotei Eraldo, Timotei Antonietta, Timotei Dante, Timotei Dina, Timotei Dino, Timotei Narciso, Timotei Vittoria, Timotei Zara; che, stante la incertezza delle risultanze catastali sugli intestatari dell'immobile della pretesa usucapione, non essendo indicato il codice fiscale e per taluno nemmeno la data di nascita e non essendo state, con ragionevole probabilità, tutte le numerose procedure di successione intervenute dall'anno 1943 aggiornate ad oggi, risulta sommamente difficile la ricostruzione degli assi ereditari di ognuno dei suddetti intestatari; che, da ricerche effettuate, presso i vari Uffici Anagrafici delle ultime residenze conosciute dei vari intestatari, è risultato che numerosi discendenti degli originari intestatari dell'immobile, oggetto di usucapione, sono, in parte, a loro volta deceduti, e i loro discendenti emigrati in altre località (Milano, ecc.), ove, tenuto conto del lungo tempo decorso, verosimilmente hanno dato origine ad altre stirpi; che l'odierno attore possiede ed ha posseduto da oltre un ventennio (esattamente dal 1988) da proprietario assoluto, l'immobile come sopra descritto, ancora solo formalmente e, in maniera non aggiornata, intestato ad altri soggetti; che dai registri immobiliari non risultano essere trascritte nel ven-



tennio precedente il presente atto, e contro i suddetti beni, domande giudiziali volte a rivendicarne la proprietà o altri diritti reali di godimento sul medesimo immobile; che il suddetto immobile versa in condizioni di cattiva manutenzione e che, appare molto difficoltoso valutarne il valore economico; che, ciò malgrado, anche ai soli fini di attribuire un valore approssimativo all'immobile, il suddetto fabbricato è stato sottoposto a valutazione estimativa, operata dal Geometra Francesco Cesari, con studio in Montevarchi, via Roma n. 125, con la propria Valutazione di Stima e Descrizione Tecnica (che, in copia, in allegato, al presente atto, si produce sub 2), dalla quale risulta che detto bene ha un valore di mercato virtuale approssimativo di circa Euro 500,00.=; che l'odierna attrice ha posseduto continuativamente, ininterrottamente ed in modo esclusivo per oltre 20 anni l'immobile in oggetto; che tale possesso non è stato né violento né clandestino; che, pertanto, ricorrono i presupposti per l'usucapione dell'immobile disciplinata dall'art. 1158 c.c.; che è interesse del Sig. Narciso Timotei vedersi riconoscere la proprietà dell'immobile sopra indicato tanto premesso, il sottoscritto Narciso Timotei, come sopra rappresentata, domiciliata e difesa, cita tutti coloro che possono aver interesse nella presente causa, a comparire innanzi al Tribunale di Montevarchi, Sezione Distaccata di Montevarchi, Piazza Garibaldi n. 4, all'udienza che sarà tenuta il giorno 18 dicembre 2012, ore di rito, con invito a costituirsi in giudizio nel termine di venti giorni prima dell'udienza sopra indicata e nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c. e a comparire all'udienza stessa davanti al Giudice designato ai sensi dell'art. 168 bis c.p.c., con espresso avvertimento che la mancata o tardiva costituzione in giudizio implica le decadenze di cui all'art. 167 c.p.c., per ivi sentir accogliere le seguenti conclusioni "Piacca all'Ecc.mo Giudice adito del Tribunale di Arezzo, Sezione Distaccata di Montevarchi, accertare e dichiarare che il Sig. Narciso Timotei, nato a Bucine (Ar) il 23 marzo 1046, e residente in Montevarchi - Via B. Buoizzi n° 9 (C.F. TMT NCS 46C23 B243S), è pieno ed esclusivo proprietario per intervenuta usucapione, in virtù del possesso continuato e non interrotto esercitato per oltre un ventennio, ex art. 1158 c.c., dell'edificio per civile abitazione ubicato in Bucine, Loc. La Torre n. 34, iscritto in Catasto Fabbricati di detto Comune al Foglio 6, Particella 120, Sub 2, Categoria A/6, Cl. 3, della consistenza di 1 vano, rendita catastale Euro 35,12 (pari a Lire 68.000), posto al P-1-1-S. Voglia, altresì, l'Ecc.mo Giudice adito, previa disposizione che, ai soli effetti catastali, venga evidenziata, attraverso Tipo di Frazionamento, la porzione di terreno, oggetto della presente causa, ordinare al Responsabile del Servizio di Pubblicità Immobiliare, presso l'Agenzia del Territorio della Provincia di Arezzo, di eseguire la trascrizione dell'emananda sentenza, esonerandolo da ogni responsabilità, ed agli Uffici Catastali di eseguire le relative volture in favore dell'attore Narciso Timotei. Con vittoria di spese, diritti ed onorari di causa, in caso di opposizione, e con sentenza provvisoriamente esecutiva *ex lege*."

Si producono: 1 - Copia Visura Catastale. 2 - Copia Valutazione Estimativa e Descrizione Tecnica Geom. Cesari. RICHIESTE ISTRUTTORIE Si chiede sin da ora prova per testi sul seguente capitolo: DCVC il Sig. Narciso Timotei ha utilizzato ininterrottamente, da oltre 20 anni, senza che sia stata avanzata da chicchessia pretesa alcuna, l'edificio per civile abitazione ubicato in Bucine, Loc. La Torre n. 34, e ciò

per conoscenza diretta dei luoghi e delle persone. Si indicano a testi, sulle citate circostanze, i Sigg.ri Belardi Brunero e Spepi Rosanna, entrambi residenti e/o domiciliati in Montevarchi (Ar), in via Puccini n. 31 e la Sig.ra Angela Ciabattini, residente e/o domiciliata in Bucine (Ar), Loc. Mercatale, via F.lli Cervi n.7 Si dichiara, ai sensi di legge, che la presente causa ha un valore pari ad Euro 500,00.= e, pertanto, che il contributo unificato ammonta ad Euro 37,00.=. Si dichiara, altresì, che la cancelleria potrà effettuare le comunicazioni e/o gli avvisi al seguente numero di fax: 055/9102096 e/o al seguente indirizzo email: info@studiotaiti.it e indirizzo pec: avvalessandrataiti@puntopec.it. Con osservanza.

Montevarchi, li 15/06/2012

avv.
Alessandra Taiti

T12ABA14055 (A pagamento).

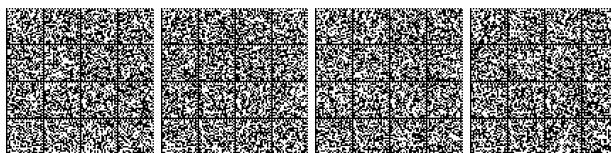
TRIBUNALE CIVILE DI PADOVA

Atto di citazione per usucapione

Il sottoscritto Avvocato Perilli Umberto, con studio in Conselve (PD), Via Vittorio Emanuele II n. 2/A, procuratore e domiciliatario di Ruzzon Francesca, nata a Conselve (PD) il 30.12.1944 e ivi residente in Via Beolo n. 18, c.f. RZZFN-C44T70C964A e Ruzzon Sonia, nata a Conselve (PD), il 13.5.1958 e residente in Arre (PD), Via Suman n. 22, c.f. RZZSNO58E53C964G

CITA

Casotto Luigi, nato a Terrassa Padovana (PD), il 22.11.1924; Casotto Lia, nata a Terrassa Padovana (PD), il 11.8.1926; Casotto Romualdo, nato a Terrassa Padovana (PD), il 7.2.1928; Casotto Flaviano, nato a Terrassa Padovana (PD), il 6.11.1930; Casotto Nazario, nato a Terrassa Padovana il 21.9.1933; Casotto Stanislao, nato a Terrassa Padovana il 20.2.1936; Casotto Maria, nata a Terrassa Padovana il 17.11.1937; Casotto Eufrosia, nata a Terrassa Padovana (PD) il 21.3.1932; Ruzzon Iole, nata a Terrassa Padovana (PD), il 25.9.1926; Dall'Aquila Arianna Pasqualina, nata a Milano, il 21.7.1958, Ruzzon Clara, nata a Terrassa Padovana (PD), il 23.10.1932; Ruzzon Cornelia, nata a Candiana (PD) il 23.4.1941; Ruzzon Volumina, nata a Candiana (PD), il 4.9.1943; Ruzzon Giuliana, nata a Casalserugo (PD), il 15.5.1939; Ruzzon Franca, nata a Candiana (PD), il 23.1.1938, nonché eventuali eredi o aventi causa, dinanzi al Tribunale di Padova, presso la sede in Via Tommaseo n. 55, all'udienza del 4 aprile 2013 ore 9.00 e seguenti, Giudice designando, con l'invito a costituirsi almeno 20 giorni prima di detta udienza nelle forme previste dall'art. 166 c.p.c. e con l'avvertimento che in mancanza incorreranno nelle decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e per ivi sentire dichiarare che le attrici sono divenute proprietarie, per intervenuta usucapione, dei terreni siti in Terrassa Padovana (PD), Via Dossi n. 58, catastalmente identificati al C.T., foglio 17, mappali 117 e 118, nonché del fabbricato ivi insistente censito al C.F., foglio 17, mappali 11 sub. 1, ordinando tutte le necessarie trascrizioni e annotazioni sia all'Ufficio del Territorio sia alla Conservatoria del RR.II.; in subordine, le attrici chiedono si



provveda allo scioglimento della comunione sul compendio immobiliare descritto sopra, previo accertamento del credito delle stesse per le spese sostenute per la conservazione e la realizzazione delle migliorie apportate all'immobile.

Conselve - Padova, li 18 settembre 2012

avv. Umberto Perilli

T12ABA14091 (A pagamento).

TRIBUNALE AMMINISTRATIVO REGIONALE DELL'UMBRIA

Notifica per pubblici proclami

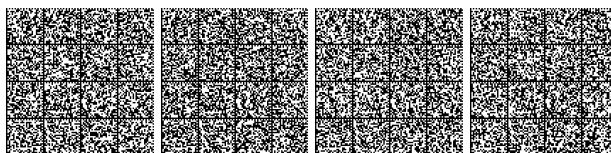
La Sig.ra Guglielma Rossi, C.F. RSS GLL 43M46 I523I, residente in Via Valcasana, n. 4, 06040 Scheggino (PG), rappresentata e difesa dall'Avv. Simona Gallucci, proponeva ricorso, rubricato al n. 22/12 r.g., contro la Regione dell'Umbria, il Sig. Luigi Nasini e la Sig.ra Chiara Minelli per l'annullamento, previa sospensiva: a) D.D. n. 6538/11 emesso dalla Regione dell'Umbria il 21.09.11, prot. n. 0131022, notificato in data 24.10.11, con cui pubblicava graduatoria di domande inammissibili, irricevibili e rinunciate relative al contributo PSR Umbria 2007/13 - Asse 3 - Misura 3.2.2 "Sviluppo e rinnovamento dei villaggi" - per i comuni tabacchicoli e non; b) D.D. n. 6166/10 con cui la Regione dell'Umbria, nell'ambito del PSR 2007/13 - Asse 3 - Misura 3.2.2 - "Sviluppo e rinnovamento dei villaggi" apportava modifiche, integrazioni e proroga della scadenza dei termini per la presentazione delle domande di aiuto, nella parte in cui modifica ed integra l'art. 3 ('Ambito territoriale di applicazione') del bando di concorso, con diverso trattamento per le 'case sparse' rispetto ai 'centri abitati' ed ai 'nuclei abitati'; c) D.D. n. 6536/11 con cui la Regione dell'Umbria, nell'ambito del PSR 2007/13 - Asse 3 - Misura 3.2.2 - "Sviluppo e rinnovamento dei villaggi" - approvava la graduatoria delle istanze ammissibili relative ai comuni tabacchicoli e non tabacchicoli.

A sostegno del ricorso venivano eccepiti la violazione e falsa applicazione dell'art. 52, b), ii), Reg. CE n. 1698/05, violazione del paragrafo 5.3.3.2.2 - Misura 3.2.2 - Sviluppo e rinnovamento dei villaggi (PSR per l'Umbria 2007/13); violazione dei principi di trasparenza; eccesso di potere per carenza di presupposti; travisamento dei fatti; difetto d'istruttoria e di motivazione; illegittimità del provvedimento impugnato per illogicità manifesta e contraddittorietà dell'azione amministrativa - assoluto difetto di chiarezza del bando. In aggiunta contestava la violazione degli artt. 3 e 97 Cost. - violazione del Reg. CE n. 1698/05 e del Reg. Att. n. 1974/06 - disparità di trattamento ed evidente privilegio della popolazione avente la proprietà degli immobili nelle zone definite 'case sparse'. Infine la violazione di legge per mancato rispetto dei tempi per la conclusione del procedimento.

All'udienza di pubblica discussione del 06.06.12 l'adito TAR tratteneva la causa in decisione. In data 16.07.2012 depositava sentenza interlocutoria n. 290/12 con cui l'organo giudiziario rigettava l'eccezione di inammissibilità della Regione ed imponeva alla ricorrente di integrare il contraddittorio nei confronti di "tutti i soggetti inseriti nella gra-

duatoria delle domande finanziabili (...omissis...), in quanto la loro situazione giuridica soggettiva favorevole verrebbe meno a seguito dell'accoglimento del ricorso". Concesso il termine di 60 giorni per l'adempimento, fissava l'udienza del 19.12.12 per ulteriore discussione del ricorso nel merito. Attesa l'ingente quantità di persone alle quali estendere il giudizio, la ricorrente chiedeva autorizzazione alla notificazione per pubblici proclami, concessa dal TAR Umbria con decreto n. 230/12 del 20.08.12, comunicato in data 28.08.12. Tale provvedimento dispone che il presente decreto sia allegato in calce all'originale del ricorso depositato presso la Segreteria del TAR; che una copia conforme all'originale del ricorso e del decreto sia depositata nel termine di 30 giorni dalla comunicazione del presente decreto a cura della parte ricorrente nella sede della Regione Umbria dove rimarrà affissa per ulteriori 30 giorni consecutivi; che la parte ricorrente dia prova dell'affissione presso la sede delle regione Umbria del ricorso e del decreto nei 30 giorni successivi tramite deposito presso la Segreteria del TAR di apposita dichiarazione del funzionario regionale addetto; che un estratto riassuntivo ma esaustivo del ricorso e copia in calce del presente decreto sia inserito, a cura della parte ricorrente, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e nel Bollettino Ufficiale della Regione Umbria; che la parte ricorrente depositi presso la Segreteria del TAR, prova dell'avvenuta pubblicazione nei 30 giorni successivi tramite copia della *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e del Bollettino Ufficiale della Regione Umbria recante l'estratto del ricorso e del decreto.

Con il presente atto si estende pertanto il giudizio ai seguenti controinteressati: (comuni non tabacchicoli) Metilla Pucci, Augusto Buldrini, Semiramide La Penna, Manuela Orelli, Massimiliano Bagiacchi, Gaiacinta Nevi, Nadia Caroni, Thomasine Ada Joanne Kamerling, Marco Liviantoni, Francesco Cocciarelli, Sabina Fiori, Filippo Partenzi, Albina Curti, Enrico Miraggio, Giammario Stefanini, Francesca Alcini, Claudio Carloppi, Roberto Farchioni, Paolo Saverio Fiore, Annalisa Francucci, Rosanna Antolini, Lorenzo Magli, Maria Cristina Marinozzi, Giovanni Rossi, Francesco Santoro, Gino Urbani, Antonio Duca, Giuseppe Marroni, Angelo Comodi, Ruggero Griffoni, Anna Maria Nevi, Gian Paolo Papi, Cristina Picchiantani, Maria Risoldi, Roberto Agrestini, Gianni Borio, Francesca Leopardi, Maria Teresa Mescolini, Giuseppe Panico, Franco Silvi, Ferminia Erminia Sinibaldi, Alberto Corucci, Andrea Galassi, Mariarosa Russo, Maria Grazia Sabatini, Carlo Collesi, Lucia Aurelia Fedeli, Anna Rita Velieri, Andrea Allegretti Proietti, Lina Bartolletti, Anselmo Benedetti, Maria Pia Orsinelli, Paolo Testore, Angelo Catanesi, Fabio Dottori, Alice Liguori, Marco Valerio Liotta, Paola Micheli, Arcangela Gabriella Secondi, Sergio Coccia, Martina Falaschi, Romina Ippoliti, Francesco Duranti, Davide Pettinari, Domenico Porfidi, Paolo Vergari, Maria Flora Ercoli, Gaetano Gironi, Beniamino Rosati, Amalia Rossi Merighi, Maria Gabriella Ferro, Domenica Battisti, Anna Maria Carocci, Benedetta Dagheti, Montano Montani, Catia Pimpolari, Giovanni Dottori, Nazzareno Mariucci, Giuseppina Santilli, Bruno Ponziano Benedetti, Armando Giovannini, Guido Ottaviani, Lidia Curti, Dante Valcelli, Maria Elena Cacciamani, Angelo Del Sero, Giuliano Vento, Clara Falchi, Franco Lucidi; (comuni tabacchicoli) Samuela Grilli, Angela Pistelli, Paolo Marcocchi, Simona Gabrielli,



Dario Giuliani, Ruth Elaine Townshen Howe, Maria Fiorita Rizzoli, Luca Girolamo Stalteri, Gioia Cecchini, Beatrice Monni, Valeria Rosignoli, Hugues Philippe Christian Beranger, Francesco Calisti, Domitilla Coletti, Giovanni Davide Piccini, Maria Luisa Serafini, Giacomo Cova, Pier Luca Fontana, Ian de Rizzoli Johnson, Raffaele Pistucchia, Chiara Borgarelli, Francesca Campi, Cristian Chitarrari, Beatrice Gentili, Daniele Luzi, Eugenia Boschi, Federica Gildoni, Beatrice Tonini, Augusto Arcangeli De Felicis, Maria Teresa Cinti, Luigi Corneli, Giorgio Dominici, Ornella Dominici, Serena Guazzone, Chiara Rita Masciotti, Laura Pompei, Nazareno Rosati, Guido Vivarelli Colonna, Luciana Bianconi, Giancarlo Burzacchi, Maria Teresa Cerrotti, Chiara Giovagnini, Jeannette Hochuli, Francesco Martinelli, Mauro Menichelli, Maddalena Proietti, Piero Rossi, Giancarlo Salerni Mauro Smacchia, Giovanni Tonti, Giuseppina Antonini, Gigliola Baldelli, Domenico Baldetti, Gioacchino Carabba Tettamanti, Ferdinando Famoso, Ida Gentili, Manuel Valentini, Yaiza Barone, Andrea Bennicelli, Caterina Ceccucci, Jacopo Domenico Feli Fo, Floriana Gallina, Giuliano Granocchia, Cristina Gustinelli, Ombretta Naticchi, Giuseppe Rossi, Dario Tuzi, Vilna Volpi, Anna Baldacci, Antonello Bondi, Carlo Gentili, Giacomo Giorgi, Giuseppina Lillini, Stefano Salvatorelli, Alberto Sargentini, Ivano Scarponi, Claudio Serini, Antonio Betti, Pierina Luchini, Ivana Rampini, Anna Casilli, Angela Iotti, Monica Mecocci, Velio Petricca, Carlo Piccioli Fioroni, Fortunata Raiconi, Luca Sergio Capaldi, Simonetta Depretis, Claudio Pambuffetti, Simone Edoardo Andre' Santuari, Candida Capelletti, Luciana Costa, Elio Galli, Ermanno Piergentili, Severina Trabalza Marinucci, Giampiero Andreani, Antonio Carmignani, Vanessa Dib, Marco Frattari, Maria Luisa Fratteggiani Bianchi, Mario Fronduti, Claudio Giunti, Gianfranco Luzi, Ivano Proietti, Fabrizio Chiappavento, Luigi Montelione, Andrea Bacci, Foscolo Barbi, Maria Giulia Loreti, Gino Margheri, Aurelia Nicasi, Domenico Minciotti, Giuseppe Moretti, Michele Santi, Marco Schippa, Elia Benvenuti, Caterina Bura, Paolo Pupita, Laura Mattei, Giovanni Silla, Flora Veschi, Mara Cenci, Vincenzo Ciri, Pompeo Farchioni, Alessandro Nanini, Marino Collarini, Francesca Corneli, Enzo Ricci, Olimpia Campello, Gianmarco Cesari, Francesco Gaspari, Elena Prola, Riccardo Casacci, Domenico Fiorucci, Neysa Forbicioni, Maria Giulia Loreti, Giuseppe Nucci, Giovanni Panichi, Francesco Saverio Petrucci, Edda Piccioni, Ezio Zampi, Vincenza Restuccia, Maria Brizioli, Andrea Maria Falkner, Maria Teresa Gervasi, Maria Teresa Gervasi, Sofia Patrizi Montoro, John Borward Wallace Tunstill, Napoleone Marioli, Marco Ciofetta, Fabio Salvatore Lelli, Fabrizio Pasqui, Giuseppe Splendorini, Alberto Zampini, Natascia Federiconi, Angelo Valentini, Francesca Cherubini, Antonio Caruso, Ettore Ferranti, Anna Gasparrini, Rosanna Longhi, Margherita Mazzoni, Valma Rita Massarini, Argenta Campello, Marzia Gnoli, Candida Morghetti, Giuseppe Viola, Emilio Boriosi, Luigi Ciucci, Bernardino Campello della Spina, Pietro Tramontana, Marsilio Gibilterri.

Perugia, li 12.09.2012

avv. Simona Gallucci

T12ABA14104 (A pagamento).

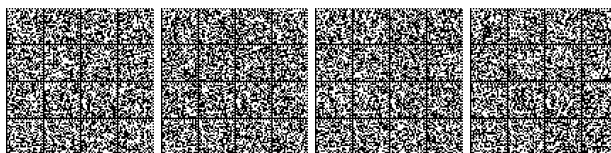
TRIBUNALE AMMINISTRATIVO REGIONALE PER LA BASILICATA

Avviso di notifica per pubblici proclami

Il sottoscritto Avv. Simona Viola di Milano, via Serbelloni 7, quale difensore, unitamente agli Avv.ti Mario Bucello di Milano, via Serbelloni 7, Prof. Bruno Emilio Tonoletti di Milano, via Serbelloni 7, e Eduardo Giuliani di Potenza, via Pretoria 133, di Società Compagnia Generale Investimenti (CO.GE.IN.) S.r.l., di Napoli, via San Pasquale 13, cod. fisc. e P. IVA n. 04594670962

notifica

a tutti i soggetti che hanno presentato istanza di autorizzazione unica ai sensi dell'art. 12 del d. lgs. 29 dicembre 2003, n. 387 per la realizzazione e l'esercizio di impianti di produzione di energia elettrica da fonti energetiche rinnovabili alla Regione Basilicata prima e dopo il 15 gennaio 2011 ed a tutti i soggetti che risultano inseriti nell'apposito elenco predisposto dalla Regione Basilicata e pubblicato sul sito internet del medesimo Ente, pertanto, per quanto a conoscenza della ricorrente, quantomeno a: Valle Sinni Solare S.r.l., Pietragalla Eolico S.r.l., E.ON, Apanaz I S.r.l., Gamesa Energia Italia S.p.A., Valdagri Fotovoltaico S.r.l., Warex S.r.l., Daunia Energia S.r.l., Impresa del Fiume S.p.A., MarcopoloEngineering S.p.A., Agricola Grumento S.r.l., Balvano Wind S.p.A., Progetto Europa Energy S.p.A., Finpower Wind S.r.l., Meltemi Energia S.r.l., WRG Wind 127 S.r.l., Enel Green Power S.p.A., Inergia S.p.A., Windenergys S.r.l., C.E.A. Engineering S.r.l., Energetic Side S.r.l., Ambrasol I S.r.l., Apanaz III S.r.l., Servizi e Investimenti Innovativi S.r.l. Unipersonale, Castel del Vento, Crossenergy S.r.l., Ventisei S.r.l., Alfa Wind S.r.l., Max Solar 1 S.r.l., EDP Renewables, D.I.T.V. Engineering S.r.l., Marant S.r.l., Green San Fele S.r.l., General Appalti 1 S.r.l., Serre dei Venti S.r.l., Boreas S.r.l., Vis Elettrica S.r.l., Grottole Energie Rinnovabili S.r.l., Cancellara Energie Rinnovabili S.r.l., Basento Solar S.r.l., Novawind Sud S.r.l. Unipersonale, Asja Ambiente Italia S.p.A., Elica Energia S.r.l., Di Grazia S.p.A., Company Wind S.r.l., Serra Energie S.r.l., Bluvento S.r.l., FRI-EL S.p.A., Wincap S.r.l., Aquatella S.r.l., C&C Energy S.r.l., Andromeda Energy S.r.l., Agrienergie Lucania Società Agricola S.r.l., Cipoderi S.r.l., Winderg S.r.l., Burgentia Energia S.r.l., Eolica Cancellara S.r.l., Vento di Lucania S.r.l., Apani Solar S.r.l., Agricola Mattina S.r.l., Gruppo D'Amato Holding S.r.l., Senergy Wind, TRE Tozzi Renewable Energy S.p.A., Sunlab S.r.l., SunrayItaly S.r.l., Eusebio Energia, Venosa Energie Rinnovabili S.r.l., Skywind S.r.l., Apanaz II S.r.l., Energia ed Ambiente S.r.l. Unipersonale, Zeus S.r.l., Melfi Energie Rinnovabili S.r.l., Lucana Wind S.r.l., Edison Energie Speciali S.p.A., Melfi Energia S.r.l., Wind Farm S.r.l., Genertech S.r.l., Alisei Wind S.p.A., WKN Basilicata Development PE1 S.r.l., Relight Energia S.r.l., Zefiro Energy S.r.l., Sorgentia S.p.A., Tisol S.r.l., Tiemes S.r.l., Enipower S.p.A., Bronzino Solar Project S.r.l., Eolica Lucana S.r.l., Nextwind S.r.l., Foto Otto S.r.l., Elica S.r.l., Parco Fotovoltaico di Montescaglioso S.r.l., Finair S.r.l., Targen S.r.l., Basivolt S.r.l., Effe.Gi, A.P. Project - Francesco Paolo Monteleone, Solargenz Ltd, Etirya, ProgettoEngineering, Steam, Fergas Solar S.r.l., Alvania S.r.l., Mara Solar S.r.l., San Nicola Seconda S.r.l., San Nicola Terza S.r.l., San Nicola Prima S.r.l., Energia Sud S.r.l., GebPower Limited, Green Water Engineering and Contracting S.r.l., Oppimitti Energy S.r.l., A.L.L. Engineering



S.r.l., Api Energie Rinnovabili X S.r.l., Wimp S.r.l., Energy Aliano S.r.l., Starwind, Tecnoparco Val Basento, Cargo, Nuovapanelectric S.r.l., Bas FV Iniziative Italia, Eri S.r.l., Ser S.r.l., Enerterra, Bas FV Grottole S.r.l., T.Power S.p.A., WPD Basilicata 1, Adest S.r.l., Picareda S.r.l., Eurodies Italia, Westwind, E.P.B., H.P.E., Fergas, WKN, WRG, SEL, Anemoi International Italy, Italcantieri S.p.A., Energie S.p.A.

che Società Compagnia Generale Investimenti (CO.GE.IN.) S.r.l. ha proposto

- nell'agosto 2010 ricorso al Tar Basilicata, n. r.g. 306/2010, contro la Regione Basilicata, in persona del Presidente della Giunta Regionale *pro tempore*, al fine di ottenere l'annullamento della nota in data 1° giugno 2010, prot. n. 110619 del Dipartimento Ambiente, Territorio e Politiche della Sostenibilità - Ufficio Compatibilità Ambientale, avente ad oggetto "Progetto per la realizzazione di un impianto eolico nei Comuni di Vietri di Potenza e Savoia di Lucania alle località Boscariello, Toppo Iacarella, La Guardiola, Piani di Mauro e Toppo Capece. Comunicazione di archiviazione" e della deliberazione della Giunta regionale 8 giugno 2010, n. 958, avente ad oggetto "D.lgs. 387/2003, art. 12 - L.R. 1/2010, art. 3 e L.R. 21/2010 - Autorizzazione regionale alla costruzione e all'esercizio di un impianto di produzione di energia elettrica da fonte eolica in agro del Comune di Savoia di Lucania (PZ) e Vietri di Potenza (PZ) - Società CO GE IN s.r.l. - Non accoglibilità della domanda".

- nel marzo 2011 motivi di impugnazione aggiunti al ricorso n. r.g. 306/2010 contro la Regione Basilicata, in persona del Presidente della Giunta Regionale *pro tempore*, al fine di ottenere l'annullamento anche della nota in data 20 settembre 2010, prot. n. 173331/73AD del Dipartimento Attività Produttive, Politiche dell'Impresa, Innovazione Tecnologica - Ufficio Energia della Regione Basilicata avente ad oggetto "D. Lgs. 387/03, art. 12 - Legge Regionale n. 1/2010, art. 3 e L.R. 21/2010 - Autorizzazione Regionale alla costruzione e all'esercizio di un impianto di produzione di energia elettrica da fonte eolica in agro dei Comuni di Savoia di Lucania (PZ) e Vietri di Potenza (PZ) - Soc. CO.GE.IN. S.r.l. - Non accoglibilità della domanda, Del. n. 958 del 08/06/2010 - Ritiro elaborati di progetto"; della deliberazione della Giunta regionale 29 dicembre 2010, n. 2260, avente ad oggetto "Legge regionale 19 gennaio 2010, n. 1, art. 3 - Approvazione Disciplinare e relativi allegati tecnici", pubblicata nel B.U. Basilicata S.O. 31 dicembre 2010, n. 51; della nota in data 24 gennaio 2011, prot. n. 11062/75AB del Dipartimento Ambiente, Territorio e Politiche della Sostenibilità - Ufficio Compatibilità Ambientale, avente ad oggetto "Progetto per la costruzione e l'esercizio di un parco eolico in agro dei Comuni di Vietri di Potenza e Savoia di Lucania (PZ). Comunicazione di archiviazione istanza"; nonché di tutti gli atti presupposti, conseguenti o comunque connessi, ancorché non conosciuti, ivi inclusi la delibera della Giunta regionale 9 novembre 2010, n. 1896 avente ad oggetto "Legge regionale 19 gennaio 2010, n. 1, art. 3 - Adozione disciplinare" ed il parere della competente Commissione consiliare, trasmesso con nota n. 10424/C del 24 dicembre 2010.

Motivi del ricorso n. r.g. 306/2010:

1) motivo di ricorso: Violazione e falsa applicazione degli articoli 1, 3 e 6 della direttiva 2001/77/CE, e delle relative norme di recepimento di cui agli articoli 1, 3 e 12 del d.lgs. n. 387/03, nonché delle norme dotate di efficacia diretta di cui

agli articoli 3, 4 e 13 della direttiva 2009/28/CE. Dovere di disapplicazione dell'art. 3, commi 2 e 3, della l.r. n. 1/2010.

L'art. 3 della l.r. n. 1/2010, nella parte in cui subordina la procedibilità (comma 2) e la stessa possibilità di presentazione (comma 3) delle domande di autorizzazione per gli impianti alimentati da fonti rinnovabili all'emanazione di un disciplinare da parte della Giunta regionale, è lesivo del diritto alla presentazione e all'esame in tempi ragionevoli delle domande in questo settore, che le direttive 2001/77/CE e 2009/28/CE attribuiscono ai singoli operatori in maniera piena e incondizionata. Questi diritti, che sono la contropartita di precisi obblighi imposti dalle citate direttive agli Stati membri, sono perfettamente esigibili e possono conseguentemente essere fatti valere davanti ai giudici nazionali, i quali hanno il dovere di disapplicare le normative interne che impediscono od ostacolano la loro realizzazione.

Una normativa quale quella contenuta nell'art. 3 della legge n. 1/2010 della Regione Basilicata si pone in insanabile contrasto con la finalità di promozione delle fonti rinnovabili assunta come obiettivo "prioritario" dell'Unione dall'art. 1 della direttiva 2001/77/CE e, soprattutto, con gli obblighi, imposti agli Stati membri dagli artt. 3 e 6, di adottare misure atte a promuovere l'aumento del consumo di elettricità prodotta da fonti rinnovabili, di ridurre gli ostacoli normativi all'aumento della produzione di elettricità da fonti rinnovabili e di razionalizzare e accelerare le procedure autorizzative, così come ulteriormente precisati e rafforzati dalla direttiva 2009/28/CE.

E tali obblighi sono sufficientemente chiari e precisi da attribuire ai singoli operatori dei corrispondenti diritti, sicché i commi 2 e 3 della l.r. n. 1/2010 devono essere disapplicati dal giudice italiano.

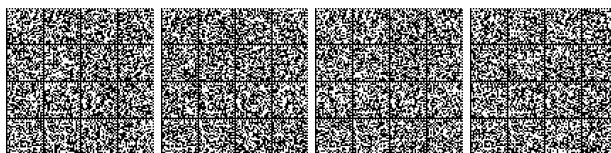
L'art. 12 del d.lgs. n. 387/03 - che costituisce l'atto a partire dal quale la direttiva 2001/77/CE ha acquisito efficacia nell'ordinamento interno - ha sancito l'immediata procedibilità delle domande di autorizzazione unica, anche a prescindere dalla ripartizione tra le Regioni degli obiettivi indicativi nazionali.

Inoltre, tali disposizioni regionali si pongono chiaramente in contrasto con l'obbligo di aumentare la produzione da fonti rinnovabili mediante misure appropriate e proporzionate all'obiettivo. La sospensione delle procedure autorizzatorie costituisce ingiustificato rifiuto di esercitare la competenza che l'art. 12 ha attribuito alla Regione in attuazione della direttiva 2001/77/CE.

Il diritto di presentare domande di autorizzazione deve considerarsi un diritto pieno, perfetto ed incompressibile, fin dalla scadenza del termine per il recepimento della direttiva 2001/77/CE e comunque a far data dall'approvazione dell'art. 12 del d.lgs. n. 387/03.

Allo stesso modo, è perfetto e incompressibile il diritto a che la domanda sia esaminata entro un termine ragionevole - che l'art. 12 ha fissato in 180 giorni con disposizione che, specificando e attuando il preciso obbligo imposto allo Stato membro, prevale automaticamente su qualsiasi norma regionale con esso direttamente o indirettamente contrastante - e secondo l'ordine di presentazione.

Per tutti i motivi sopra indicati, le disposizioni di cui ai commi 2 e 3 dell'art. 3 della l.r. n. 1/2010 non devono essere applicate nel presente giudizio e gli atti impugnati devono essere conseguentemente dichiarati illegittimi per contrarietà all'art. 12, commi 3 e 4, del d.lgs. n. 387/03, che resta l'unica



norma abilitata a disciplinare la presentazione delle domande di autorizzazione unica e il termine per la conclusione del relativo procedimento.

La non applicazione dei commi 2 e 3 dell'art. 3 della l.r. n. 1/2010 comporta altresì l'illegittimità della nota dell'Ufficio Compatibilità Ambientale, nella parte in cui ha ritenuto improcedibile l'istanza di VIA, in relazione all'art. 7 della stessa legge.

2) motivo di ricorso: Illegittimità derivata per illegittimità costituzionale dell'art. 3, commi 2 e 3, della l.r. n. 1/2010, per violazione dell'art. 117, commi 1 e 3, della Costituzione, con riferimento ai principi fondamentali sanciti dall'art. 12 del d.lgs. n. 387/03, e per violazione degli articoli 3 e 41 della Costituzione.

I commi 2 e 3 dell'art. 3 della l.r. Basilicata n. 1/2010 si pongono in contrasto con i principi fondamentali posti dall'art. 12, commi 3 e 4, del d.lgs. n. 387/03, sia in quanto comportano un'ulteriore sospensione dei procedimenti di autorizzazione unica in corso, sia in quanto inibiscono la presentazione di nuove domande prima dell'emanazione del disciplinare previsto dal comma 2: essi sono, dunque, costituzionalmente illegittimi, per violazione dell'art. 117, terzo comma della Costituzione.

Dal momento, inoltre, che il d.lgs. n. 387/03 costituisce attuazione di obblighi imposti da una normativa dell'Unione europea, la disciplina regionale che si ponga con esso in contrasto deve essere dichiarata costituzionalmente illegittima per violazione dell'art. 117, primo comma della Costituzione.

La disciplina censurata risulta, altresì, illegittima per violazione del diritto di libera iniziativa economica di cui all'art. 41, anche in relazione all'art. 3 della Costituzione, non sussistendo nella specie alcun fine sociale, né alcun altro ragionevole motivo di interesse pubblico, per limitare il diritto degli operatori alla realizzazione di impianti di produzione da fonti rinnovabili, impedendo loro anche l'accesso alle incentivazioni previste per tali attività dalla legge statale.

L'illegittimità degli atti amministrativi impugnati discende dall'illegittimità costituzionale delle disposizioni legislative regionali di cui essi fanno applicazione.

Motivi di impugnazione aggiunti al ricorso n. r.g. 306/2010:

1) motivo di ricorso: Violazione e falsa applicazione degli articoli 1, 3 e 6 della direttiva 2001/77/CE, e delle relative norme di recepimento di cui agli articoli 1, 3 e 12 del d.lgs. n. 387/03, nonché delle norme dotate di efficacia diretta di cui agli articoli 3, 4 e 13 della direttiva 2009/28/CE.

Le disposizioni dell'art. 3, commi 2 e 3, della l.r. n. 1/2010 e del disciplinare, se interpretate come assunto dagli Uffici Regionali, subordinando la procedibilità e la stessa possibilità di presentazione delle domande di autorizzazione per gli impianti alimentati da fonti rinnovabili all'emanazione di un disciplinare, contrastano con la finalità di promozione delle fonti rinnovabili assunta come obiettivo "prioritario" dell'Unione dall'art. 1 della direttiva 2001/77/CE e, soprattutto, con i precisi obblighi, imposti agli Stati membri dagli artt. 3 e 6, di adottare misure atte a promuovere l'aumento del consumo di elettricità prodotta da fonti rinnovabili, di ridurre gli ostacoli normativi all'aumento della produzione di elettricità da fonti rinnovabili e di razionalizzare e accelerare le procedure autorizzative, così come ulteriormente precisati e rafforzati dalla direttiva 2009/28/CE: essi ledono, dunque, il diritto alla presentazione e all'esame in tempi ragionevoli

delle domande, che le citate direttive attribuiscono ai singoli operatori in maniera piena e incondizionata.

Pertanto le disposizioni di cui ai commi 2 e 3 dell'art. 3 della l.r. n. 1/2010 dovranno essere disapplicate, in ragione del primato del diritto europeo e del corrispondente obbligo di disapplicazione della normativa interna con esso contrastante che grava sui giudici nazionali; mentre gli atti amministrativi impugnati dovranno conseguentemente essere annullati.

2) motivo di ricorso: Illegittimità derivata per illegittimità costituzionale dell'art. 3, commi 2 e 3, della l.r. n. 1/2010, per violazione dell'art. 117, commi 1 e 3, della Costituzione, con riferimento ai principi fondamentali sanciti dall'art. 12 del d.lgs. n. 387/03, e per violazione degli articoli 3 e 41 della Costituzione.

Gli atti impugnati sono, inoltre, illegittimi poiché emanati in applicazione di disposizioni legislative regionali in contrasto con la Costituzione.

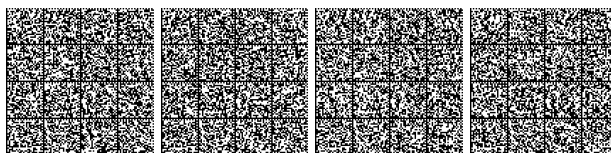
Infatti, le disposizioni di cui all'art. 3, commi 2 e 3, della l.r. n. 1/2010, se disponessero l'improcedibilità delle domande presentate prima del quindicesimo giorno successivo alla pubblicazione del disciplinare, dovrebbero ritenersi costituzionalmente illegittime.

Esse violerebbero, in primo luogo, i principi fondamentali posti dall'art. 12, commi 3 e 4, del d.lgs. n. 387/03, con l'ulteriore sospensione inflitta ai procedimenti di autorizzazione unica in corso ed il divieto, ancorché temporaneo, di presentazione di nuove domande.

Inoltre, dato il rapporto di diretta strumentalità intercorrente tra il d.lgs. n. 387/03 e gli obblighi imposti da una normativa dell'Unione europea, la disciplina regionale con esso contrastante incorre in violazione dell'art. 117, primo comma della Costituzione.

L'art. 3, commi 2 e 3, della l.r. n. 1/2010 risulta altresì illegittimo per violazione del diritto di libera iniziativa economica di cui all'art. 41, anche in relazione all'art. 3 della Costituzione, non sussistendo nella specie alcun ragionevole motivo di interesse pubblico per limitare il diritto degli operatori alla realizzazione di impianti di produzione da fonti rinnovabili, impedendo loro anche l'accesso alle incentivazioni previste per tali attività dalla legge statale.

Nel ricorso sono state proposte le seguenti conclusioni: "Voglia l'III.mo Tribunale adito, respinta ogni contraria istanza, accogliere il presente ricorso e, per l'effetto, annullare gli atti impugnati, previa disapplicazione dell'art. 3, commi 2 e 3, della l.r. n. 1/2010, per contrarietà agli artt. 1, 3 e 6 della direttiva 2001/77/CE, come recepiti dagli artt. 1, 3 e 12 del d.lgs. n. 387/03, nonché per contrasto con le disposizioni dotate di efficacia diretta di cui agli artt. 3, 4 e 13 della direttiva 2009/28/CE, o, in subordine, previa rimessione alla Corte Costituzionale, della questione di legittimità del medesimo art. 3, commi 2 e 3, della l.r. n. 1/2010, per violazione dell'art. 117, terzo comma, in relazione ai principi fondamentali di cui all'art. 12, commi 3 e 4, del d.lgs. n. 387/03, nonché degli artt. 117, primo comma, 3 e 41 della Costituzione. Con vittoria di spese e onorari di giudizio. Con riserva di proporre motivi aggiunti di impugnazione e di chiedere il risarcimento dei danni ingiustamente subiti". Nei motivi di impugnazione aggiunti al ricorso n. r.g. 306/2010 sono state proposte le seguenti conclusioni: "Voglia l'III.mo Tribunale adito, respinta ogni contraria istanza, accogliere il presente ricorso e, per l'effetto, annullare gli atti impugnati, previa disapplicazione



dell'art. 3, commi 2 e 3, della l.r. n. 1/2010, per contrarietà agli artt. 1, 3 e 6 della direttiva 2001/77/CE, come recepiti dagli artt. 1, 3 e 12 del d.lgs. n. 387/03, nonché per contrasto con le disposizioni dotate di efficacia diretta di cui agli artt. 3, 4 e 13 della direttiva 2009/28/CE, o, in subordine, previa rimessione alla Corte Costituzionale, della questione di legittimità del medesimo art. 3, commi 2 e 3, della l.r. n. 1/2010, per violazione dell'art. 117, terzo comma, in relazione ai principi fondamentali di cui all'art. 12, commi 3 e 4, del d.lgs. n. 387/03, nonché degli artt. 117, primo comma, 3 e 41 della Costituzione. Con vittoria di spese e onorari di giudizio. Con riserva di chiedere il risarcimento dei danni ingiustamente subiti”.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 150 c.p.c. copia del ricorso n. r.g. 306/2010 e dei motivi aggiunti di impugnazione al medesimo ricorso è depositata nella casa comunale del Comune di Potenza.

Milano - Potenza, 4 settembre 2012

Avv. Simona Viola

T12ABA14132 (A pagamento).

TRIBUNALE DI RIETI

Atto di citazione

Rossi Francesco e Di Vittorio Nella, previa autorizzazione, citano Costantini Domenico nato in Borgorose il 18.10.1930 o eventuali eredi all'udienza del 13.2.2012 per usucapire la particella n. 1598 fgn.32 (ex.363-364) RG.1848/2011

avv. Arianna Di Francesco

T12ABA14136 (A pagamento).

TRIBUNALE DI URBINO

Notifica per pubblici proclami

Le Sigg.re Amagliani Adriana e Belloca Carmen, a seguito di parere favorevole del P.M. del 25 agosto 2012, con decreto autorizzato del Presidente del Tribunale di Urbino del 27 agosto 2012, notificano a: Amagliani Eredi Augusto, Arnini Eredi Ercole, Fantechi Eredi Vinicio di avere richiesto con atto di citazione avanti al Tribunale di Urbino all'udienza del 15 marzo 2013, ore di rito, con avviso a costituirsi venti giorni prima, nei modi e nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c. con espresso avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che in caso di mancata comparizione si procederà in loro assenza e contumacia per ottenere sentenza dichiarativa del proprio diritto di proprietà acquisito per usucapione ventennale sui seguenti beni immobili: quota di 108/1188 originariamente intestata ad Arnini Maria e relativa al fabbricato sito in Comune di Fossombrone (PU), Via Umberto I nn. 80-82 angolo Via della Pace nn. 6-8, costituito da più unità, il tutto così censito al Catasto Fabbricati del Comune di Fossombrone (PU) al foglio 115, mappali: 155 sub 1, Via Passionei n. 35/A (ora Via della Pace nn. 6-8), piano T, categoria C/1,

classe 5, superficie mq. 26, rendita catastale Euro 467,29; 155 sub 2, Via Umberto I n. 27 (ora n. 80), piano T, categoria C/3, classe 1, superficie mq. 39, rendita catastale Euro 84,60; 155 sub 3, Via Umberto I n. 27 (ora n. 82), piano 1, categoria A/4, classe 3, vani 12, rendita catastale Euro 452,42; 155 sub 5, Via Umberto I n. 27 (ora n. 82), piano 2, categoria A/4, classe 3, vani 4,5, rendita catastale Euro 169,66; 155 sub 6 (ex sub 4), Via Umberto I n. 27 (ora n. 82), piano 2-3, categoria A/4, classe 3, vani 4,5, rendita catastale Euro 169,66, nonché alla porzione di fabbricato sito in Comune di Fossombrone (PU), costituita dall'unità censita al Catasto Fabbricati del Comune di Fossombrone (PU) al foglio 115, mappale 18 sub 1, C.so Garibaldi n. 15 (ora n. 80), piano T, categoria C/1, classe 5, superficie mq. 21, rendita catastale Euro 377,43.

avv. Camilla Davico

T12ABA14147 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FROSINONE

Notifica per pubblici proclami

Il Presidente del Tribunale di Frosinone ha autorizzato Garofali Franco e Garofali Giulio alla notifica ex art. 150 C.P.C. dell'atto di citazione contro “Belluco Enzo, Ferrari Elisabetta, Ferrari Matilde in persona dei loro eredi collettivamente ed impersonalmente” a comparire davanti al Tribunale di Frosinone all'udienza del 12 febbraio 2013, ore 9 e ss, con invito a costituirsi nel termine di 20 giorni prima dell'udienza indicata per non incorrere nelle decadenze di cui agli articoli 38 e 167 C.P.C., per ivi sentir dichiarare l'intervenuto acquisto per usucapione in capo alle parti attrici della piena ed esclusiva proprietà dell'immobile sito in Frosinone, via Napoli, piano 2-S1, distinto al C.F. al foglio 32 p.lla 543 sub 7.

Frosinone, 30 agosto 2012

I richiedenti
avv. Tamara Cinelli

dott. Emanuele Fiorini

T12ABA14148 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI REGGIO CALABRIA

Ammortamento assegni bancari

Il Presidente del Tribunale di Reggio Calabria, con decreto n. 1037 del 19/06/2012, su ricorso dell'Avv. Maria Vanessa Russo ha dichiarato l'ammortamento dei seguenti assegni bancari :

1) Banco Ambrosiano Veneto - Assegno n°0280254228-07 emesso il 28/03/1997 di L.10.120.000;



2) Banco Ambrosiano Veneto - Assegno n°0280255866-07 emesso il 02/06/1997 di L.10.560.000;

3) Banco Ambrosiano Veneto - Assegno n° 0280257533-10 emesso il 10/06/1997 di L.15.620.000;

4) Banco Ambrosiano Veneto - Assegno n° 280255862-03 emesso il 31/05/1997 di L.9.760.000;

5) Banco Ambrosiano Veneto - Assegno n° 0280255869-10 emesso il 06/06/1997 di L.9.500.000;

6) Banco Ambrosiano Veneto - Assegno n°0280257537-01 emesso il 12/06/1997 di L.7.000.000;

7) Banco Ambrosiano Veneto - Assegno n°065453810-06 emesso il 14/03/1997 di L.2.000.000;

8) Banca Fideuram - Assegno n°201795430-05 emesso il 25/11/1997 di L.8.862.400;

9) Banca Fideuram - Assegno n°201795429-04 emesso il 25/11/1997 di L.8.973.500;

10) Banca Fideuram - Assegno n° 201795428-03 emesso il 21/11/1997 di L.7.422.800;

11) Banca Fideuram - Assegno n° 201795427-02 emesso il 21/11/1997 di L.7.497.200;

12) Cassa di Risparmio di Torino - Assegno n° 256780964-11 emesso il 28/06/1997 di L.6.800.000/Euro ;

13) Banca Mediolan - Assegno n° 000790317-08 emesso il 19/06/1998 di L.9.866.510/ Euro

14) Banco Ambrosiano Veneto - Assegno n° 0280248255-01 emesso il 01/08/1997 di L.9.981.760 / Euro

15) Banca Popolare di Crotone - Assegno n° 13398016-08 emesso il 14/09/1998 di L.15.438.200

16) Credito Emiliano - Assegno n° 0070477532-08 emesso il 23/12/1998 di L.15.995.661;

17) Credito Emiliano - Assegno n° 0070477540-03 emesso il 30.11.1998 di L.17.650.400;

18) Banca Mediolanum - Assegno n° 000790301-05 emesso il 01/04/1998 di L.4.000.000;

19) Banca Mediolanum - Assegno n° 000790302-06 emesso il 31/03/1998 di L.7.110.200;

20) Banca Mediolanum - Assegno n° 0007900311-02 emesso il 31/03/1998 di L.14.728.530;

21) Banca Mediolanum - Assegno n° 000518329-06 emesso il 26/03/1998 di L.14.926.400;

22) Banca Mediolanum - Assegno n° 000790313-04 emesso il 07/04/1998 di L.5.800.000;

23) Banca Mediolanum - Assegno n° 000790314-05 emesso il 14/04/1998 di L.8.750.000;

24) Banca Mediolanum - Assegno n° 000220312-01 emesso il 30/03/1998 di L.9.950.000;

25) Ambrosiano Veneto - Assegno n° 0280248255-01 emesso il 01/08/1997 di L.9.981.760 ;

26) Ambrosiano Veneto - Assegno n° 96572819-10 emesso il 29/05/1998 di L.9.963.600;

27) Banca Mediolanum - Assegno n° 000790317-08 emesso il 19/06/1998 di L.9.866.510;

28) Ambrosiano Veneto - Assegno n° 296572815 emesso il 14/05/1998 di L.14.816.410;

29) Ambrosiano Veneto - Assegno n° 0296592693 emesso il 15/06/1998 di L.9.892.320;

30) Ambrosiano Veneto - Assegno n° 0296568685-10 emesso il 09/04/1998 di L.15.250.000;

31) Ambrosiano Veneto - Assegno n° 0296566560-04 emesso il 03/04/1998 di L.10.110.500;

32) Ambrosiano Veneto - Assegno n° 0296568681-06 emesso il 07/04/1998 di L.14.100.000;

33) Ambrosiano Veneto - Assegno n° 0296568682-07 emesso il 07/04/1998 di L.9.900.000;

e ne ha autorizzato il rimborso dopo 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica purché nel frattempo non venga fatta opposizione.

Li 05/07/2012

avv. Maria Vanessa Russo

T12ABC14030 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BUSTO ARSIZIO

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Busto Arsizio, con decreto n. 596 del 02/08/2012 R.G. e successiva correzione del 14/09/2012 ha pronunciato l'ammortamento della cambiale di euro 2.500,00 scaduta in data 30/09/2011, emessa in data 05/04/2011 in favore di CAFFE' NERO SAS DI DENTALI MARIA & C. autorizzandone il pagamento decorsi 30 giorni dalla data di pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* purché nel frattempo non intervengano opposizioni.

Li 14/09/2012

Il ricorrente
Dentali Maria

T12ABC14032 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PADOVA

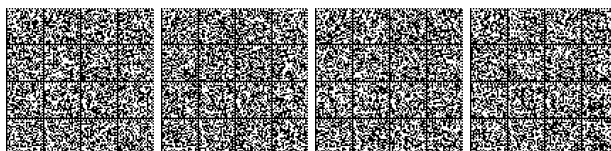
Ammortamento libretto di deposito al portatore

Il Presidente del Tribunale di Padova, con decreto del 13.06.2012, n. 1391/2012 R.V.G. e n. 928/12 Cron. ha dichiarato l'ammortamento del libretto di deposito al portatore n. 03/100020865, già n. 03.62.01.00020865/1 emesso dalla Banca Padovana Credito Cooperativo s.c., Ag. di San Martino di Lupari, con saldo apparente di Euro 1.674,18 e saldo effettivo di Euro 1.766,40, autorizzando l'Istituto emittente a rilasciare il duplicato decorsi novanta giorni dalla notifica alla Banca e dalla presente pubblicazione, salva opposizione dell'eventuale detentore.

Il richiedente
Parrocchia di San Martino di Lupari

Il legale rappresentante
Buso Livio

T12ABC14075 (A pagamento).



TRIBUNALE DI PADOVA*Ammortamento libretto di deposito al portatore*

Il Presidente del Tribunale di Padova, con decreto del 13.06.2012, n. 1392/2012 R.V.G. ha dichiarato l'ammortamento dei libretti di deposito al portatore n. 02/700061715, già n. 03.61.07.00061715/2 emesso dalla Banca Padovana Credito Cooperativo s.c., Ag. di Borgoricco, con saldo apparente di Euro 1.828,79 e saldo effettivo di Euro 1.838,81 e n. 02/100051933 già n. 03.61.01.00051933/9, emesso dalla Banca Padovana Credito Cooperativo s.c., Ag. di Borgoricco, con saldo apparente di Euro 2.341,67 e saldo effettivo di Euro 2.420,88 autorizzando l'Istituto emittente a rilasciare i duplicati decorsi novanta giorni dalla notifica alla Banca e dalla presente pubblicazione, salva opposizione dell'eventuale detentore.

Il richiedente
Cagnin Romana

T12ABC14077 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PADOVA*Ammortamento libretto di deposito al portatore*

Il Presidente del Tribunale di Padova, con decreto del 13.06.2012, n. 1120/2012 R.V.G. e n. 932/12 Cron. ha dichiarato l'ammortamento del libretto di deposito al portatore n. 03/100026723, già n. 03.62.0100026723/6 emesso dalla Banca Padovana Credito Cooperativo s.c., Ag. di San Martino di Lupari, con saldo apparente di Euro 1.050,29 e saldo effettivo di Euro 1.060,80, autorizzando l'Istituto emittente a rilasciare il duplicato decorsi novanta giorni dalla notifica alla Banca e dalla presente pubblicazione, salva opposizione dell'eventuale detentore.

Il richiedente
Strazza Gaetano

T12ABC14079 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PADOVA*Ammortamento libretto di deposito al portatore*

Il Presidente del Tribunale di Padova, con decreto del 13.06.2012, n. 1146/2012 R.V.G. e n. 931/12 Cron. ha dichiarato l'ammortamento del libretto di deposito al portatore n. 16/100000566, già n. 03.75.01.00000566/9 emesso dalla Banca Padovana Credito Cooperativo s.c., Ag. di Curtarolo, con saldo apparente di Euro 1.751,66 e saldo effettivo di Euro 1.810,25, autorizzando l'Istituto emittente a rilasciare il duplicato decorsi novanta giorni dalla notifica alla Banca e dalla presente pubblicazione, salva opposizione dell'eventuale detentore.

Il richiedente
Costa Natalino

T12ABC14087 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PADOVA*Ammortamento libretto di deposito al portatore*

Il Presidente del Tribunale di Padova, con decreto del 13.06.2012, n. 1508/2012 R.V.G. e n. 926/12 Cron. ha dichiarato l'ammortamento del libretto di deposito al portatore n. 19/100000188, già n. 03.78.01.00000188/2 emesso dalla Banca Padovana Credito Cooperativo s.c., Ag. di Villafranca Padovana, con saldo apparente di Euro 2.053,12 e saldo effettivo di Euro 2.064,36, autorizzando l'Istituto emittente a rilasciare il duplicato decorsi novanta giorni dalla notifica alla Banca e dalla presente pubblicazione, salva opposizione dell'eventuale detentore.

I richiedenti
Greggio Antonio e Greggio Paolo
eredi di Stefanelli Anna Maria

T12ABC14088 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PADOVA*Ammortamento libretto di deposito al portatore*

Il Presidente del Tribunale di Padova, con decreto del 21.05.2012, n. 839/2012 R.V.G. e n. 798/12 Cron. ha dichiarato l'ammortamento del libretto di deposito al portatore n. 13/100000465, già n. 03/72/01/00000465/4 emesso dalla Banca Padovana Credito Cooperativo s.c., Ag. di Grantorto, con saldo apparente di Euro 1.039,92 e saldo effettivo di Euro 1.045,61, autorizzando l'Istituto emittente a rilasciare il duplicato decorsi novanta giorni dalla notifica alla Banca e dalla presente pubblicazione, salva opposizione dell'eventuale detentore.

Il richiedente
Pigato Matteo

T12ABC14089 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PADOVA*Ammortamento libretto di deposito al portatore*

Il Presidente del Tribunale di Padova, con decreto del 13.06.2012, n. 1119/2012 R.V.G. e n. 933/12 Cron. ha dichiarato l'ammortamento del libretto di deposito al portatore n. 15/100000470, già n. 03.74.01.00000470/4 emesso dalla Banca Padovana Credito Cooperativo s.c., Ag. di Villanova di Camposampiero, con saldo apparente di Euro 1.255,27 e saldo effettivo di Euro 1.289,46, autorizzando l'Istituto emittente a rilasciare il duplicato decorsi novanta giorni dalla notifica alla Banca e dalla presente pubblicazione, salva opposizione dell'eventuale detentore.

Il richiedente
Rubin Fortunato

T12ABC14090 (A pagamento).



TRIBUNALE DI SALERNO

*Ammortamento libretto di deposito
a risparmio al portatore*

Il Giudice Designato dal Tribunale di Salerno dott. Marina Mainenti con decreto n.489/2012 V.G. cron. 1482/12 del 22.6.2012 ha pronunciato l'ammortamento del libretto di deposito a risparmio al portatore n.001/1000000099 con saldo di Euro 2.055,50 emesso il 12.4.2001. Opposizione legale entro 90 giorni.

Salerno 11 settembre 2012

avv. Maura de Angelis

T12ABC14103 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI

Ammortamento assegni

Nell'avviso T12ABC4085 pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* foglio delle inserzioni n. 34 del 20.03.2012 a pag. 34, si precisa trattasi di assegni circolari emessi per delega dall'Istituto Centrale Banche Popolari Italiane S.p.A.

Ferrara Salvatore

T12ABC14143 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI

Ammortamento polizza di pegno

Su ricorso del sig. Onorato Carmine, il Presidente del Tribunale con decreti 11.10.2011 e 22.5.2012 ha pronunciato l'ammortamento autorizzandone il duplicato trascorsi 90 gg della polizza di pegno al portatore n. 619268-20 di Euro 1.100,00 emessa dal Banco di Napoli filiale pegni Napoli.

Onorato Carmine

T12ABC14144 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI MANTOVA
1[^] Sezione**

Ammortamento libretto di deposito a risparmio

Il Coordinatore Prima Sezione Civile del Tribunale di Mantova, con proprio decreto in data 30 marzo 2012, ha dichiarato l'inefficacia del libretto di deposito a risparmio Credito Emiliano S.p.a. al portatore n. 086/005/178, a

motto di Acquaroni Giordano, emesso dalla filiale di San Benedetto Po (MN), con saldo apparente di € 1.113,03, autorizzandone il duplicato trascorsi novanta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*, senza opposizione.

Mantova, 28 agosto 2012

Il richiedente
avv. Serena Andreani

TC12ABC13963 (A pagamento).

NOMINA PRESENTATORE**TRIBUNALE DI SALA CONSILINA**

Nomina a presentatore

Io sottoscritto Notaio Pietro Ferrara con studio in Sasano (SA) avvisa che, con decreto del 07 aprile 2008 n° 275/2007, il Presidente del Tribunale di Sala Consilina (SA), ha nominato il signor Mirra Alessandro, nato a Napoli (NA) il 20 febbraio 1971, quale presentatore di cambiali e di assegni bancari in nome e per conto del Notaio Pietro Ferrara, autorizzandolo ad esercitare le relative funzioni.

notaio Pietro Ferrara

T12ABE14112 (A pagamento).

PROROGA TERMINI**PREFETTURA DI ALESSANDRIA**

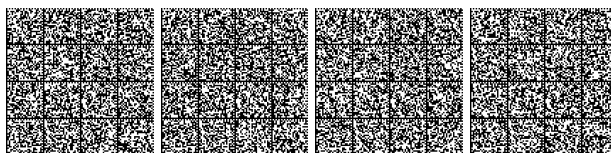
Protocollo: n. 17035/2012/Gab.

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Alessandria, Vista la nota del 2 agosto 2012 n. 0664607/12 con la quale la Direzione della Banca d'Italia sede di Torino segnala che per la giornata del 27 luglio 2012, a causa di uno sciopero, gli sportelli siti nella provincia di Alessandria di Unicredit S.p.a. non hanno operato regolarmente e, pertanto, chiede l'emissione del decreto di proroga dei termini legali e convenzionali scadenti nel suddetto giorno;

Ritenuto di dover concedere la proroga dei termini legali e convenzionali scaduti nel periodo citato;

Visto il D.Lgs. 15 gennaio 1948 n. 1;



Decreta:

ai sensi e per gli effetti dell'art. 2 del D.Lgs. 15 gennaio 1948 n. 1, il mancato funzionamento degli uffici bancari sopraindicati nella giornata del 27 luglio 2012 è riconosciuto determinato da eventi eccezionali e la durata degli eventi stessi resta accertata nel predetto periodo.

La Direzione della Banca d'Italia di Torino è incaricata dell'esecuzione del presente decreto.

Alessandria, 24 agosto 2012

Il prefetto
Tafari

TC12ABP13945 (Gratuito).

PREFETTURA DI ALESSANDRIA

Protocollo: n. 17031/2012/Gab.

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Alessandria,

Vista la nota del 7 agosto 2012 n. 0677169/12 con la quale la Direzione della Banca d'Italia sede di Torino segnala che per la giornata del 27 luglio 2012, a causa di uno sciopero, le filiali di Alessandria (Spalto Marengo n. 44), Acqui Terme (Corso Bagni n. 34/36), Casale Monferrato (Corso Valentino n. 6/8/12 - Via Paleologi n. 6/8/10) e Valenza (Viale Dante Alighieri n. 60) della Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.a. non hanno potuto funzionare regolarmente e, pertanto, chiede l'emissione del decreto di proroga dei termini legali e convenzionali scadenti nel suddetto giorno;

Ritenuto di dover concedere la proroga dei termini legali e convenzionali scaduti nel periodo citato;

Visto il D.Lgs. 15 gennaio 1948 n. 1;

Decreta:

ai sensi e per gli effetti dell'art. 2 del D.Lgs. 15 gennaio 1948 n. 1, il mancato funzionamento degli uffici bancari sopraindicati nella giornata del 27 luglio 2012 è riconosciuto determinato da eventi eccezionali e la durata degli eventi stessi resta accertata nel predetto periodo.

La Direzione della Banca d'Italia di Torino è incaricata dell'esecuzione del presente decreto.

Alessandria, 24 agosto 2012

Il prefetto
Tafari

TC12ABP13946 (Gratuito).

RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA

(1^a pubblicazione).

TRIBUNALE DI GENOVA

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Con ricorso del 21 Maggio 2012 è stata chiesta al Tribunale di Genova la dichiarazione di morte presunta di Cesareo Andrea, nato a Ruvo di Puglia (BA) il 24/04/1924, allontanandosi, senza più farvi ritorno e dare notizie di se, dalla sua residenza in Cogoleto (GE) Piazza Daneo 1, agli inizi del mese di giugno 1998. Si invita chiunque dovesse avere notizie dello scomparso di farle pervenire, entro sei mesi dalla presente pubblicazione, a "Tribunale di Genova (Sez. 4^a Civile - R. Vol. 2690/2012 - Dott. Paolo Pellegrini) Piazza Portoria, 1 - 16121 Genova".

avv. Damiano Belcastro

T12ABR14065 (A pagamento).

(1^a pubblicazione).

TRIBUNALE DI NOVARA

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Il Tribunale di Novara nella persona del suo Ill.mo Presidente ha ordinato le pubblicazioni di un estratto del ricorso per la dichiarazione di morte presunta di Conosciani Luciano nato a Roma il 26-03-1923 (Cod Fisc. CNSLCN-23C26H501F) con ultimo domicilio in Novara via dei Caccia 5, scomparso da Nizza (Francia) il 27-05-2000 con l'invito di cui all'art 727 c.p.c. .

Novara li 08-05-2012

avv. Nicoletta Borsetti

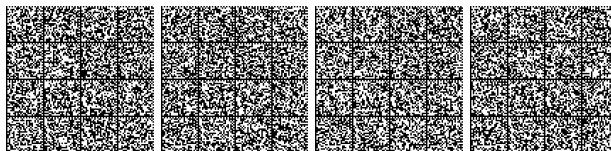
T12ABR14097 (A pagamento).

(2^a pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 106).

TRIBUNALE CIVILE DI LOCRI

Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Trimboli Rosario

Si comunica che con ricorso depositato al Tribunale di Locri in data 14/08/2012 la Signora Babaro Caterina moglie del signor Trimboli Rosario nato a Locri il 07/06/1972 ha chiesto al medesimo Tribunale di Locri di dichiarare ai sensi dell'art. 58 del Codice civile la morte presunta del suo congiunto, la quale si ritiene sia avvenuta in data 03/11/2001.



Chiunque abbia notizie del sunnominato Trimboli Rosario o abbia motivo di opporsi alla dichiarazione di morte presunta, è tenuto a farne avviso,

nelle forme di legge, entro sei mesi dall'ultima pubblicazione al Tribunale di Locri.

I richiedenti
avv. Giovanni Gurnari
avv. Nirta Antonio

T12ABR13503bis (A pagamento).

(2^a pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 106).

TRIBUNALE DI MONZA

Ricorso per dichiarazione di morte presunta

Il Tribunale di Monza, con decreto del 23.07.2012, emesso nell'ambito della procedura R.G. 2122/12, ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta dello scomparso signor Eugenio Cuguttu nato a Pattada (SS) il 09.05.1943 con ultimo domicilio in Concorezzo (MB), Via Don Girotti n. 31 scomparso dal mese di settembre 1961, con l'invito a chiunque abbia notizie dello scomparso di farle pervenire al Tribunale di Monza entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

avv. Carmelo Iemmolo

T12ABR13519bis (A pagamento).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE

FINBANO PALAZZINA S.R.L.

Via Valenza 5 - 20144 Milano

Procedura di amministrazione straordinaria ex D.Lgs 270/99 - Avviso deposito bilancio finale e rendiconto della gestione

I sottoscritti Commissari Straordinari Prof. Avv. Biagio Grasso, Prof. Dott. Giovanni Fiori e Dott. Avv. Giorgio Zanetti della società Finbano Palazzina srl in Amministrazione Straordinaria ex D. Lgs 270/99 comunicano che il Giudice Delegato Dott. Filippo D'Aquino ha ordinato il deposito, presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Milano, del bilancio finale e del rendiconto della gestione della società Finbano Palazzina srl in Amministrazione Straordinaria ex D.Lgs 270/99, così come autorizzato dal Ministero dello Sviluppo Economico in data 02/03/2012, previo parere del Comitato di Sorveglianza.

I creditori interessati potranno esaminare i suddetti documenti presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Milano e far pervenire alla stessa eventuali osservazioni entro venti giorni dalla data di pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Decorso detto termine senza che siano proposte osservazioni, il bilancio finale e il rendiconto della gestione si intenderanno approvati.

I commissari straordinari
prof. avv. Biagio Grasso
prof. dott. Giovanni Fiori
dott. avv. Giorgio Zanetti

T12ABS14029 (A pagamento).

SOCIETÀ COOPERATIVA MAIORCA A R.L.

Deposito bilancio finale di liquidazione

“Il Commissario Liquidatore ha provveduto a depositare il bilancio finale di liquidazione della liquidazione coatta amministrativa della Società Cooperativa MAIORCA presso il Tribunale di BUSTO ARSIZIO”. Stante l'assenza di attivo non si da luogo al deposito di somme e al relativo progetto di riparto. Gli interessati, entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario giudiziario
dott. Marco Baccani

T12ABS14155 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

ESPROPRI

RETE FERROVIARIA ITALIANA S.P.A.

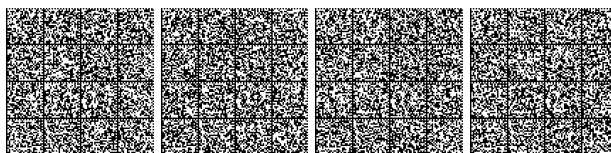
Espropri

Il Dirigente dell'Ufficio per le Espropriazioni di R.F.I. S.p.a., via Marconi n. 44 - 60125 Ancona, a norma del D.P.R. 327/2001 e s.m. ed int., rende noto che con Provvedimento n. 33 in data 6 settembre 2012 ha ordinato il pagamento della indennità di espropriazione di € 20.130,00 a favore di Poste Italiane S.p.a. con sede in Roma - proprietaria dell'immobile sito in Terni Foglio 109 particella 204 occorrente per la costruzione di un nuovo impianto ACC da realizzarsi nella stazione di Terni nell'ambito del Programma «Ammodernamento Infrastrutturale». Eventuali osservazioni dovranno pervenire, a questa Società all'indirizzo sopra indicato, entro i termini di legge.

Ancona, 6 settembre 2012

Il dirigente
ing. Luciano Frittelli

TC12ADC13962 (A pagamento).



SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDIO SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

IBIGEN S.R.L.

Sede sociale: via Fossignano 2, 04011 Aprilia (LT)
codice fiscale 01879840120

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

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: IBIGEN s.r.l.

CODICE PRATICA: C1A/2012/1454. Specialità medicinale: PIPERACILLINA E TAZOBACTAM IBIGEN. Confezione e numero di A.I.C.: 2 g/0.25 g Polv. per soluz. iniett. o per infus., 1 flac. in vetro AIC 038476014/M; 2 g/0.25 g Polv. per soluz. iniett. o per infus, 10 flac. in vetro AIC 038476026/M; 4 g/0.5 g Polv. per soluz. iniett. o per infus., 1 flac. in vetro AIC 038476038/M; 4 g/0.5 g Polv. per soluz. iniett. o per infus., 10 flac. in vetro AIC 038476040/M. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n.1234/2008: B.I.a.2 – Changes in the manufacturing process of the active substance a) Minor change in the manufacturing process of the active substance B.I.a.3 Change in batch size (including batch size ranges) of active substance or intermediate a) Up to 10-fold increase compared to the currently approved batch size. Variazioni relative alla open part del DMF (piperacillin acid) di Sandoz. I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in Gazzetta Ufficiale.

Il presidente
dott.ssa C. Borghese

TC12ADD13947 (A pagamento).



**ISTITUTO CHIMICO INTERNAZIONALE
DR. GIUSEPPE RENDE S.R.L.**
Via Salaria, 1240 - 00138 - Roma
codice fiscale n.00399680586 p.iva n.00880641006

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

Titolare A.I.C.: Istituto Chimico Internazionale Dr. Giuseppe Rende S.r.l. –
Via Salaria, 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 11/09/2012. Codice
pratica: N1B/2012/1519 – Protocollo n° 67127 del 28/06/2012 - Grouping
costituito da 2 variazioni relative al prodotto finito:

Tipo IB foreseen - 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); e) Sito in cui sono
effettuate tutte le operazioni ad eccezione della liberazione dei lotti, del
controllo dei lotti e degli imballaggi primario e secondario, per i medicinali
non sterili.

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

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU del presente annuncio
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

TS12ADD13977 (A pagamento).



PIAM FARMACEUTICI S.P.A.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano.
(Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento CE n. 1234/2008).

Titolare: PIAM Farmaceutici S.p.A.- Via Padre G. Semeria, 5 - 16131Genova

SPECIALITÀ MEDICINALE: NICOZID

Numeri A.I.C. e confezioni: 006455036 - "200mg compresse" 50 compresse

Codice Pratica: N1B/2012/1896

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

Grouping di Variazioni di tipo IA_{IN} e IB forseen :

B.II.b.1.a, B.II.b.1.b., B.II.b.1.e. e B.II.b.2.b.2 : Aggiunta di un sito per la produzione, confezionamento, controllo e rilascio dei lotti : Istituto Biochimico Nazionale Savio s.r.l.- Via E. Bazzano, 14 - 16019 Ronco Scrivia (GE)

SPECIALITÀ MEDICINALE: FLU CORTANEST

Numeri A.I.C. e confezioni: 025723014 "0,1% crema" tubo 30g

Codice Pratica : N1B/2012/1475

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE: Tipo IB n. B.I.b.1.c - Aggiunta di un nuovo parametro di specifica del principio attivo con corrispondente metodo di prova - Aggiunta specifica relativa alle caratteristiche microbiologiche.

SPECIALITÀ MEDICINALE: MUCICLAR

Numeri A.I.C. e confezioni: 025009022 "15mg/5ml sciroppo" flacone 200ml

Codice Pratica : N1B/2012/1369

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE: Tipo IB n. B.II.d.1.c - Aggiunta di una nuova specifica del prodotto finito con corrispondente metodo - Aggiunta specifica relativa alla uniformità di massa delle dosi rilasciate da contenitori multidose.

SPECIALITÀ MEDICINALE: PERFORMER

Numeri A.I.C. e confezioni: 034504035 "750 mg compresse a rilascio modificato" 6 compresse;

A.I.C.: 034504047 "750 mg compresse a rilascio modificato" 12 compresse

Codice Pratica : N1B/2012/1188

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE: Tipo IB n. B.II.d.1.c - Aggiunta di una nuova specifica del prodotto finito con corrispondente metodo - Aggiunta specifica relativa alle impurezze singole non note e alle impurezze totali per il prodotto finito

SPECIALITÀ MEDICINALE: PERFORMER

Numeri A.I.C. e confezioni: 034504023 "250mg/5ml granulato per sospensione orale" Flacone 100ml

Codice Pratica : N1B/2012/1190

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE: Tipo IB n. B.II.d.1.c - Aggiunta di una nuova specifica del prodotto finito con corrispondente metodo - Aggiunta specifica relativa alle impurezze singole non note e alle impurezze totali per il prodotto finito

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

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

Il legale rappresentante
dott. Edoardo Maragliano

TS12ADD14134 (A pagamento).



COOP ITALIA SOCIETA' COOPERATIVA

Sede Legale: Casalecchio di Reno (BO),
via del Lavoro nn. 6-8

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione
all'immissione in commercio*

*di medicinali per uso umano. Modifiche
apportate ai sensi del*

Regolamento 1234/2008/CE.

Medicinale: Paracetamolo Coop ; confezioni e numeri AIC:
030350019 500 mg compresse; Codice Pratica
N1B/2012/1739 Variazione Tipo IB n. C.I.3.a Modifica
degli stampati

per i prodotti a base di paracetamolo 500 mg con
spostamento del wording "grave insufficienza epatica"
e "grave anemia

emolitica" dal paragrafo 4.3 al paragrafo 4.4 e aggiunta al
paragrafo

4.4 di warning per i pazienti con problemi epatici.

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
Raffaella Coccio

T12ADD13996 (A pagamento).

ACCORD HEALTHCARE LIMITED

Sede Legale: Sage House, 319 Pinner Road – North Har-
row, Middlesex, Regno Unito

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in
commercio di una specialità medicinale per uso umano,
modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/07. Modifica
apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008.*

Specialità medicinale: BICALUTAMIDE AHCL "50 mg
compresse rivestite con film" - AIC n. 039243/M - Confe-
zioni: tutte.

Titolare AIC: ACCORD HEALTHCARE LIMITED

Proc. n. UK/H/1154/001/IB/008 - Codice pratica
C1B/2011/1013

Variazione di tipo IB forseen C.I.2.a - Modifica stampati: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in linea con il prodotto di riferimento ed adeguamento al QRD. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate. I lotti già prodotti non possono più essere dispen-

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

Un procuratore
dott. Massimiliano Rocchi

T12ADD13997 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.

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

*Comunicazione notifica regolare UVA del 28/08/2012 -
Prot. N. 97585*

Specialità Medicinale: ARILIAR 20 mg e 40 mg capsule
rigide gastroresistenti

AIC n. 040200 - Confezioni: In tutte le confezioni.

Titolare AIC: CRINOS S.P.A.

N. e Tipologia variazione: IS/H/181/001-002/IB/003
C.I.3.a IB forseen, IS/H/181/001-002/IB/006/G C.I.3.a IB forseen.

Codice Pratica N° C1B/2012/143, C1B/2012/1190

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento SPC e PIL a seguito di procedura di PSUR Worksharing SE/H/PSUR/0007/002 e implementazione di nuovi effetti indesiderati degli inibitori di pompa protonica, in SPC e PIL per essere in linea con le raccomandazioni delle PhVWP.

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

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

T12ADD13998 (A pagamento).



EG S.P.A.

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

*Comunicazione notificata regolare UVA del 28/08/2012 -
Prot. N. 97574*

Specialità Medicinale: ESOMEPRAZOLO EG 20 mg e 40 mg capsule rigide gastroresistenti. AIC n. 040235 - Confezioni: In tutte le confezioni.

Titolare AIC: EG S.P.A.

N. e Tipologia variazione: IS/H/0185/001-002/IB/003 C.I.3.a IB forseen, IS/H/0185/001-002/IB/007/G C.I.3.a IB forseen

Codice Pratica N. C1B/2012/140 ,C1B/2012/1187

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento SPC e PIL a seguito di procedura di PSUR Worksharing SE/H/PSUR/0007/002 e implementazione di nuovi effetti indesiderati degli inibitori di pompa protonica, in SPC e PIL per essere in linea con le raccomandazioni delle PhVWP.

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

T12ADD13999 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.

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

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

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

Specialità Medicinale PANCLEUS 20 mg e 40 mg compresse gastroresistenti

AIC n. 038741 - Confezioni: Tutte - Codice Pratica: C1B/2012/1195

Titolare AIC: CRINOS S.p.A.

N. di Proc. Eur.: IT/H/0258/001-002/IB/008/G

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 03/04/2012.

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

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

T12ADD14000 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.

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

*Comunicazione notificata regolare UVA del 29/08/2012 -
Prot. N. 97791*

Specialità Medicinale: TABIN 38 mg/ml concentrato per soluzione per infusione. AIC n. 039270 - Confezioni: In tutte le confezioni.

Titolare AIC: CRINOS S.P.A.

N. e Tipologia variazione: UK/H/1859/001/IB/004 C.I.3.a - IB forseen

Codice Pratica N. C1B/2012/1078

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: modifica del paragrafo 6.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo in accordo con il titolare.

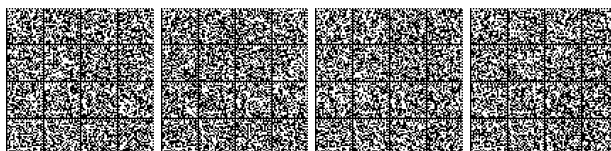
E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 6.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

T12ADD14001 (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: Lamotrigina Teva; Confezioni e numeri AIC: 037721/M per tutte le confezioni autorizzate; Codice Pratica C1B/2012/916 Variazione UK/H/836/02/IB/25 Tipo IB n. B.II.b.4.b Modifica della dimensione del lotto del prodotto finito sino a 10 volte inferiore per il dosaggio da 5mg; Codice Pratica C1B/2012/917 Variazione UK/H/836/06/IB/26 Tipo IB n. B.II.b.4.b Modifica della dimensione del lotto del prodotto finito sino a 10 volte inferiore per il dosaggio da 200mg.

Medicinale: NASOFAN; Confezioni e numeri AIC: 037038/M per tutte le confezioni autorizzate; Codice Pratica C1A/2012/1917 Variazione UK/H/810/01/IA/51 Tipo IA n. B.III.2.c Modifica della specifica Cellulosa Dispersibile al fine di passare dalla farmacopea nazionale di uno Stato membro alla farmacopea europea, da parte di Norton Healthcare Limited.

Medicinale: IPRAMOL; Confezioni e numeri AIC: 039021/M per tutte le confezioni autorizzate; Codice Pratica C1A/2012/1662 Variazione IE/H/163/01/IAin/17 Tipo IAin n. B.II.b.1.a Aggiunta del sito di confezionamento secondario solo in Italia Silvano Chiapparoli Logistica S.P.A, Via delle Industrie SNC, 26814 - Livraga (LO) Italia.

Medicinale: Quetiapina Teva; Confezioni e numeri AIC: 040510/M e 040511/M per tutte le confezioni autorizzate; Codice Pratica C1A/2012/1795 Variazione UK/H/1228/03/IA/19 Tipo IA n. B.II.e.4.a Modifica delle dimensioni del contenitore: aggiunta di un nuovo contenitore per il dosaggio da 150mg.

Medicinale: ATORVASTATINA TEVA ITALIA; Confezioni e numeri AIC: 040234/M per tutte le confezioni autorizzate; Codice Pratica C1A/2012/1973 Variazione UK/H/2900/01-04/IA/14 Tipo IA n. B.II.b.3.a Modifiche minore nei processi produttivi del prodotto finito.

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

Un procuratore
dott.ssa Maria Carla Curis

T12ADD14008 (A pagamento).

TEVA PHARMA B.V.

Sede Legale: Computerweg, 10 – 3542 DR Utrecht
(Olanda)

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

Medicinale: Risedronato Teva Pharma; Confezioni e numeri di AIC: 040924/M per tutte le confezioni autorizzate; Codice Pratica C1B/2012/1344 Variazione DK/H/1818/01/

IB/07 Tipo IB n. A.2.b Modifica del prodotto medicinale in Spagna da Miosen 75 mg comprimidos recubiertos con película EFG a Risedronato Teva 75 mg comprimidos recubiertos con película EFG. I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della Modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Maria Carla Curis

T12ADD14013 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (Italia) S.R.L.

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

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 e del regolamento (CE) n. 1234/2008 al seguente medicinale:

AMOXICILLINA AUROBINDO Confezioni e numeri di AIC: 1 g Compresse, 12 compresse AIC n. 033675012; Codice Pratica: N1B/2012/1922;

Variazione tipo IB n. B.III.1.a)3 Presentazione di un nuovo Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea per la sostanza attiva di un nuovo fabbricante: CEP n. R0-CEP 2007-191-Rev 02 di Zhuhai United Laboratories Co., Ltd.

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

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

Procuratore speciale
dott.ssa Valeria Misani

T12ADD14016 (A pagamento).

GLAXOSMITHKLINE S.P.A.

Sede Legale: Via A. Fleming n.2 - 37135 Verona
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00212840235

Pubblicazione riduzione prezzi al pubblico

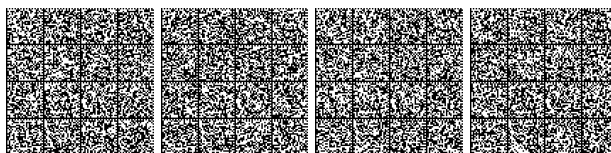
Specialità Medicinale e Confezioni:

REQUIP COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO

- 28 compresse a rilascio prolungato da 2 mg - AIC 032261190 (Prezzo lordo: Euro 18,32) Prezzo Netto: Euro 15,95

- 28 compresse a rilascio prolungato da 4 mg - AIC 032261240 (Prezzo lordo: Euro 33,87) Prezzo Netto: Euro 29,50

- 28 compresse a rilascio prolungato da 8 mg - AIC 032261265 (Prezzo lordo: Euro 59,14) Prezzo Netto: Euro 51,50



I suddetti prezzi netti, comprensivi delle riduzioni di cui alle Determinazioni AIFA del 03/07/2006 e del 27/09/2006, entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., il giorno stesso della pubblicazione del presente annuncio nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott. Enrico Marchetti

T12ADD14017 (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: MALARONE

Codice confezioni: 033299037/M Bambini 62,5 mg/25 mg, 033299013/M 250 mg/100 mg

Codice Pratica: C1B/2011/839

N° e tipologia variazione: C.I.3a IB forseen (Procedura UK/H/0170/001-002/IB/049).

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.5, 4.8 e 4.9 del Riassunto delle caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Un procuratore
dott. Enrico Marchetti

T12ADD14019 (A pagamento).

JOHNSON & JOHNSON S.P.A.

Modifica degli stampati apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219.

Titolare AIC: JOHNSON & JOHNSON S.P.A., VIA ARDEATINA KM 23,500 00040 SANTA PALOMBA, POMEZIA (RM).

Codice Pratica: NIB/2012/1490

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: REACTINE DIE (cetirizina dicloroidrato) (AIC: 037283) 10 mg compresse effervescenti, 7 compresse.

Confezione: 037283013

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

Tipo di Modifica: Modifica stampati su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza.

Modifica Apportata: Modifica RCP e FI a seguito della chiusura della procedura di worksharing dello PSUR.

Autorizzata la modifica degli stampati richiesta, (paragrafi 4.4,4.6 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Francesca Serraino Fiory

T12ADD14034 (A pagamento).

JOHNSON & JOHNSON S.P.A.

Modifica degli stampati apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219.

Titolare AIC: JOHNSON & JOHNSON S.P.A., VIA ARDEATINA KM 23,500 00040 SANTA PALOMBA, POMEZIA (RM).

Codice Pratica: NIB/2012/1490

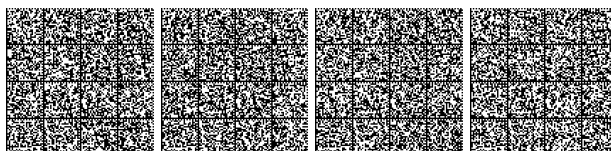
Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: REACTIDIEM (cetirizina dicloroidrato) (AIC: 027811) 10 mg compresse rivestite con film, 7 compresse.

Confezione: 027811049

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

Tipo di Modifica: Modifica stampati su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza.

Modifica Apportata: Modifica RCP e FI a seguito della chiusura della procedura di worksharing dello PSUR.



Autorizzata la modifica degli stampati richiesta, (paragrafi 4.4,4.6 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Francesca Serraino Fiory

T12ADD14035 (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: Dorzolamide Timololo Teva; Confezioni e numeri AIC: 039832/M per tutte le confezioni autorizzate; Codice Pratica C1B/2011/2738 Variazione UK/H/1505/01/IB/11 Tipo IB n. C.I.3.a Aggiornamento degli stampati in seguito alla decisione del PhVWP. (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo).

I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 120° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella GU. Decorrenza della Modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Maria Carla Curis

T12ADD14038 (A pagamento).

ROCHE S.P.A.

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

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

Specialità Medicinale: VALIUM (AIC: 019995)

*Confezioni: 019995024 - "2 mg capsule rigide"
30 capsule (Autorizzata),*

*019995012 - "5 mg capsule rigide"
20 capsule (Autorizzata),*

*019995048 "5 mg/ml gocce orali, soluzione"
Flacone da 20 ml (Autorizzata).*

Titolare AIC: ROCHE S.P.A.

N. e Tipologia variazione: C.I.z - IB unforseen.

Codice Pratica N. N1B/2012/1751

Tipo di modifica: modifica stampati.

Modifica apportata: modifica stampati per eliminazione frase non autorizzata nella sezione 4.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e nel rispettivo paragrafo del Foglietto Illustrativo.

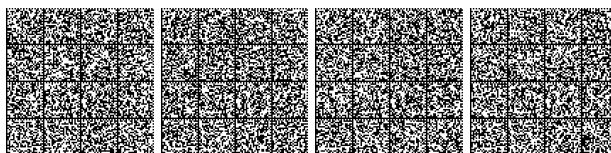
E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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.

Un procuratore
dott. Antonio Pelaggi

T12ADD14042 (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: Paclitaxel Teva; Confezioni e numeri AIC: 037112/M per tutte le confezioni autorizzate; Codice Pratica C1B/2012/1449 e C1B/2012/1448 Variazioni NL/H/604/01/IB/30 e NL/H/604/01/IB/29 Tipo IB n. C.I.3.a Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in seguito alla procedura di PSUR (NL/H/PSUR/0045/001) e presentazione del test di leggibilità. (paragrafi 4.4, 4.6, 4.8 e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo).

Medicinale: Bicalutamide Teva; Confezioni e numeri AIC: 038352/M per tutte le confezioni autorizzate; Codice Pratica C1B/2012/1555 Variazione CZ/H/133/01-02/IB/18 Tipo IB n. C.I.3.a Modifica stampati per adeguamento all'European Core Safety Profile. (paragrafi 4.3, 4.4, 4.5, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo).

I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 180° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella GU. Decorrenza della Modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Maria Carla Curis

T12ADD14043 (A pagamento).

SANOFI-AVENTIS S.P.A.

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

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

Titolare AIC: SANOFI-AVENTIS S.p.A
Specialità Medicinale: OPTICALCIO D3
Confezioni e n. AIC : Tutte - AIC n. 040372/M
Codice Pratica n° CIB/2012/1368
Procedura n. SE/H/959/001/IB/005
Specialità Medicinale: OPTINATE
Confezioni e n. AIC : Tutte - AIC n. 034570/M
Codice Pratica n° C1B/2012/1367
Procedura n. SE/H/195/IB/001-003,005/059
Specialità Medicinale: RISEDRONATO WINTHROP
Confezioni e n. AIC : Tutte - AIC n. 034569/M
Codice Pratica n° C1B/2012/1366
Procedura n. SE/H/194/IB/001-003,005/069
Tipo IB n. C.I.z - aggiornamento Risk Management Plan

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

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data della loro pubblicazione in *G.U.*

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T12ADD14044 (A pagamento).

SANOFI-AVENTIS S.P.A.

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

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

Titolare AIC : SANOFI AVENTIS S.p.A.

Specialità medicinale: RISEDRONATO WINTHROP

Confezioni e numeri di AIC:

Tutte le confezioni da 5mg, 30mg, 35mg, e 75mg - AIC n. 034569/M

Specialità medicinale: OPTINATE

Confezioni e numeri di AIC:

Tutte le confezioni da 5mg, 30mg, 35mg, e 75mg - AIC n. 034570/M

Codice Pratica n° C1A/2012/1724

Grouping: Tipo IAIN C.I.9a e Tipo IAIN CI9c - aggiornamento del sistema di farmacovigilanza esistente.

Procedura EU n. SE/H/xxxx/IA/102/G

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

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data della loro pubblicazione in *G.U.*

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T12ADD14045 (A pagamento).

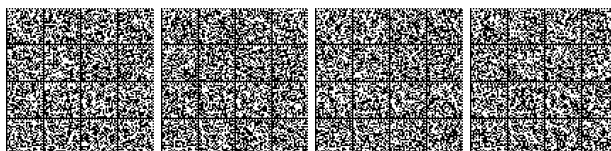
ASTRAZENECA S.P.A.

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

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

Specialità Medicinale: Ratacand

Confezioni e numero A.I.C.: compresse da 4 mg, 8 mg, 16 mg, 32 mg. Tutte le confezioni. A.I.C. n.: 033577/M



Codice pratica C1A/2012/1400 depositata in data 14 Giugno 2012.

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. UK/H/197/002-005/IAIN/91 conclusasi in data 20 Luglio 2012.

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

Variazione Tipo IAIN A.5.a) Modifica del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante del prodotto finito, compresi i siti di controllo della qualità a) Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti

Da: Brecon Pharmaceuticals Limited - Hereford - Herefordshire - Regno Unito

A: AndersonBrecon (UK) Limited - Hereford - Herefordshire - Regno Unito.

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

Decorrenza della modifica: 01 Giugno 2012.

Un procuratore
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T12ADD14046 (A pagamento).

ASTRAZENECA S.P.A.

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

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

Specialità Medicinale: Plendil

Confezioni e numero AIC: 5 mg e 10 mg compresse a rilascio prolungato. Tutte le confezioni. A.I.C. n. 028162.

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

Codice pratica N1A/2012/1310 depositata in data 15/06/2012.

Variazione Tipo IA A.7 Eliminazione di un sito di confezionamento, produttore responsabile del rilascio dei lotti. Eliminazione di CIT S.r.l., Burago di Molgora (Italia) quale sito di confezionamento secondario e rilascio dei lotti.

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

Decorrenza della modifica: 01 Settembre 2011.

Un procuratore
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T12ADD14047 (A pagamento).

ASTRAZENECA S.P.A.

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

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

Specialità Medicinale: Feloday

Confezioni e numero A.I.C.: 5 mg e 10 mg compresse a rilascio prolungato. Tutte le confezioni. A.I.C. n. 027376.

Codice pratica N1A/2012/1311 depositata in data 15.06.2012.

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

Variazione tipo IA A.7 Eliminazione di un sito di confezionamento, produttore responsabile del rilascio dei lotti. Eliminazione di CIT S.r.l., Burago di Molgora (Italia) quale sito di confezionamento secondario e rilascio dei lotti.

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

Decorrenza della modifica: 01 Settembre 2011.

Un procuratore
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T12ADD14048 (A pagamento).

SIMESA S.P.A.

Sede Legale: Palazzo Galileo - Via F. Sforza -
20080 Basiglio (MI)
Codice Fiscale n. 11991420156

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

Specialità Medicinale: Prevex

Confezioni e numero AIC: 5 mg e 10 mg compresse a rilascio prolungato. Tutte le confezioni. A.I.C. n. 027372.

Codice pratica N1A/2012/1313 depositata in data 15/06/2012.

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

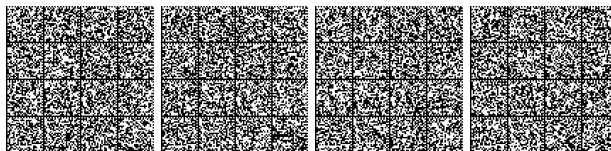
Variazione Tipo IA A.7 Eliminazione di un sito di confezionamento, produttore responsabile del rilascio dei lotti. Eliminazione di CIT S.r.l., Burago di Molgora (Italia) quale sito di confezionamento secondario e rilascio dei lotti.

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

Decorrenza della modifica: 01 Settembre 2011

Un procuratore
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T12ADD14049 (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: ESOMEPRAZOLO PENSA

Numeri A.I.C. e confezioni: 041642 - tutte le confezioni autorizzate

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

Codice Pratica N.: C1A/2012/1361

N. di procedura: DK/H/1979/001-002/IA/004

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

“Single variation” variazione di tipo IAIN n. B.II.b.1 a): aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte del procedimento di fabbricazione del prodotto finito - aggiunta del sito S.C.F. S.N.C. Di Giovenzana Roberto e Pellizzola Mirko Claudio per il confezionamento secondario.

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

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

T12ADD14050 (A pagamento).

DOMPE' FARMACEUTICI S.P.A.

Sede Legale: e domicilio fiscale Via San Martino, 12 - 20122 Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00791570153

Estratto comunicazione notifica regolare UVA del 28 agosto 2012.

Titolare: Dompé farmaceutici spa - Via San Martino, 12 - Milano

Specialità medicinale: Levotuss tosse

confezione e numero A.I.C.: 60 mg/ml gocce orali, soluzione (A.I.C. n. 042005013) 1 flacone da 30 ml;

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 - codice pratica N1B/2012/1748

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

Tipo di Modifica: modifica stampati

Modifica apportata: aggiornamento degli stampati in ottemperanza a quanto richiesto dall'Ufficio di Farmacovigilanza dell'AIFA il 28.5.2012 in seguito alla conclusione della procedura di rinnovo.

E' autorizzata la modifica degli stampati (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.8 e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alla confezione sopra elencata.

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 autorizzate.

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

Un procuratore
Roberta Villa

T12ADD14051 (A pagamento).

PIERRE FABRE PHARMA S.R.L.

Sede Legale: via G.G. Winckelmann,1 - 20146 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 10128980157

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

Titolare: PIERRE FABRE PHARMA S.r.l., Via G.G. Winckelmann,1 - 20146 - Milano.

Specialità medicinale: DRILL

Confezione e numero di AIC: DRILL 5 mg pastiglie, 24 pastiglie - AIC n. 036814010

Codice pratica: N1A/2012/1443

Tipo e N. di variazione: Grouping 7 variazioni IA n. B.II.b.5.c e 2 variazioni IA n. B.II.b.5.b. Soppressione di 7 prove non significative e aggiunta di due nuove prove (Mean mass and Uniformity of mass) durante la fabbricazione del prodotto finito.

Codice pratica: N1A/2012/1444

Tipo e N. di variazione: IA n. B.II.d.1.c. Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con il suo metodo di prova per il prodotto finito. Aggiunta della spettrofotometria UV (skip test) per l'identificazione della clorexidina cloridrato.

Codice pratica: N1A/2012/1445

Tipo e N. di variazione: IA n. B.II.d.1.a. Rafforzamento dei limiti per TAMC e TYMC, aggiunta del test per *S. aureus* e per *P. aeruginosa*, eliminazione del test per *E. Coli*, al fine di aggiornare le specifiche del prodotto finito per la qualità microbiologica alla Farmacopea Europea edizione corrente - monografia 5.1.4 "uso oromucosale".

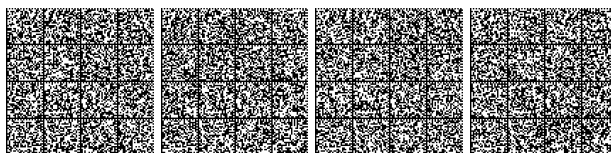
Codice pratica: N1B/2012/1554

Tipo e N. di variazione: IB n. B.II.d.1.z. Riduzione nella frequenza del controllo microbiologico sul prodotto finito. (Periodic control performed on one packaging batch every 10 batches and at least on one batch per year).

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

Il procuratore generale
dott. Fabio Torriglia

T12ADD14054 (A pagamento).



**L.MOLTENI & C. DEI F.LLI ALITTI
SOCIETA' DI ESERCIZIO SPA**

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

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

SPECIALITA' MEDICINALE: ALLOPURINOLO MOLTENI

CONFEZIONI E NUMERI DI A.I.C.:

300 mg compresse 30 compresse - AIC N. 022441048

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

N° E TIPOLOGIA VARIAZIONE: B.II.b.3.a; IA

CODICE PRATICA N°: N1A/2012/1533

Tipo di modifica: Modifica minore del metodo di produzione

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

Procuratore speciale
dott. Roberto Angeli

T12ADD14056 (A pagamento).

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

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

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

SPECIALITA' MEDICINALE: ALLOPURINOLO MOLTENI

CONFEZIONI E NUMERI DI A.I.C.:

100 mg compresse 50 compresse - AIC N. 022441036

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

N° E TIPOLOGIA VARIAZIONE: B.II.b.3.a; IA

CODICE PRATICA N°: N1A/2012/1534

Tipo di modifica: Modifica minore del metodo di produzione

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

Procuratore speciale
dott. Roberto Angeli

T12ADD14057 (A pagamento).

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

codice SIS 734

Sede Legale: in Luxembourg, Avenue de la Gare n. 1

Variazione secondaria all'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di Mutuo Riconoscimento. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274.

Specialita' medicinale: ALIFLUS 25 mcg/50 mcg, 25 mcg /125 mcg, 25 mcg /250 mcg /dose sospensione pressurizzata per inalazione.

Confezioni: 034463101/M, 034463113/M, 034463125/M.

Titolare AIC: Menarini International Operations Luxembourg S.A.

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

Variazione IB A.2.b: Modifica del nome del prodotto in Austria, da Viani Dosieraerosol a Samtoral Dosieraerosol.

Codice pratica AIFA: C1B/2012/1542 - Data di fine procedura europea e contestuale approvazione da parte dell'AIFA: 13 settembre 2012. Var. procedure number: UK/H/0398/01-03/IB/065.

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

T12ADD14080 (A pagamento).

MONTEFARMACO OTC S.P.A.

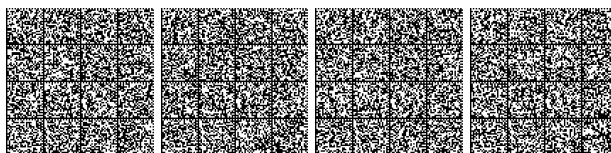
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano, apportate ai sensi del decreto legislativo 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE n. 1234/2008.

Titolare: Montefarmaco OTC S.p.A., Via IV Novembre, 92 - 20021 Bollate (MI)

Medicinale: BRIOVITASE 450 mg + 450 mg polvere per sospensione orale

AIC n. 034535. Confezioni: tutte. Codice pratica: N1B/2012/1903.

Ai sensi della determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione, in data 9/9/2012, del seguente Grouping di variazioni IA/IB: B.II.d.1.c: aggiunta di un nuovo parametro di specifica col corrispondente metodo; B.II.b.2.a: aggiunta di un sito per i controlli sul prodotto finito: aggiunta specifica "Impurezze: alanina" e del sito Eurofins Biolab, Vimodrone (MI) per il controllo di questo parametro sul prodotto finito.



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

Un amministratore
dott. Stefano Colombo

T12ADD14081 (A pagamento).

MADAUS S.R.L.

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: Madaus s.r.l. - Via Valosa di Sopra, 9 - 20900 Monza (MB)

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

Specialità medicinale: RECTOREPARIL - Confezioni e numeri A.I.C.:

RECTOREPARIL 45 mg + 5 mg supposte 10 supposte AIC n. 023470053

Codice Pratica: N1A/2012/1524 conclusa in silenzio assenso in data 16.08.2012

Tipologia variazione: IA.IN.B.II.b.2.b.2) - Modifica apportata: Aggiunta dell'officina ROTTAPHARM S.p.A. sita in via Valosa di Sopra, 9, 20900 Monza (MB) per le fasi di controllo e rilascio dei lotti di prodotto finito.

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

Il procuratore speciale
Dott. Antonino Santoro

T12ADD14082 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

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

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

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

Specialità Medicinale: FORTASINT (AIC: 036213) - Confezioni:

036213015 "12 mcg polvere per inalazione, capsule rigide" 60 capsule; 036213027 "12 mcg polvere per inalazione, capsule rigide" 100 capsule

Titolare AIC: S.F. GROUP srl

N. e Tipologia variazione: C.I.3.a IB foreseen Codice Pratica N. N1B/2012/1501

Tipo modifica: Aggiornamento degli stampati, su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza per implementare le

informazioni contenute nel Core Safety Profile approvato a conclusione della procedura di PSUR Work Sharing (SE/H/PSUR/0009/002) finalizzata il 08/02/2012. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8 e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Il legale rappresentante
dott. Francesco Saia

T12ADD14083 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

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

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

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

Specialità Medicinale: BALARM (AIC: 038055)

Confezioni: 038055012 - "5 mg compresse" 28 compresse
038055024 "10 mg compresse" 14 compresse

Titolare AIC: S.F. GROUP srl

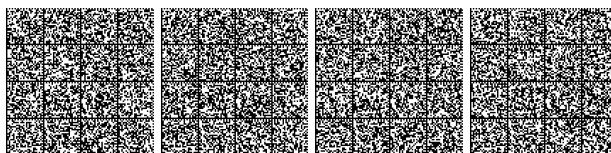
N. e Tipologia variazione: C.I.3.a IB foreseen Codice Pratica N. N1B/2012/1410

Tipo modifica: Aggiornamento degli stampati, su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza per implementare le informazioni contenute nel Core Safety Profile approvato a conclusione della procedura di PSUR Work Sharing (DK/H/PSUR/0007/002) finalizzata il 12/12/2011. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8 e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Il legale rappresentante
dott. Francesco Saia

T12ADD14085 (A pagamento).



S.F. GROUP S.R.L.

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

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

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

Specialità Medicinale: SOTRIZOL (AIC: 037895) - Confezioni:

037895012 - "10 mg compresse rivestite con film" 7 compresse

037895024 - "10 mg compresse rivestite con film" 20 compresse

037895036 - "10 mg/ml gocce orali, soluzione" flacone 20 ml

Titolare AIC: S.F. GROUP srl

N. e Tipologia variazione: C.I.3.a IB foreseen Codice Pratica N. N1B/2012/1383

Tipo modifica: Aggiornamento di stampati, su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza per implementare le informazioni contenute nel Core Safety Profile finalizzato durante la procedura di PSUR Work Scharing FI/H/PSUR/0019/001. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.4, 4.6, e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 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
dott. Francesco Saia

T12ADD14086 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

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

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

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

Specialità Medicinale: TRALISEN (AIC: 036804) - Confezioni:

036804019 - "50 mg compresse rivestite con film" 30 compresse

036804021 - "100 mg compresse rivestite con film" 30 compresse

Titolare AIC: S.F. GROUP srl

N. e Tipologia variazione: C.I.3.a IB foreseen Codice Pratica N. N1B/2012/1657

Tipo modifica: Modifica stampati su richiesta Ufficio di Farmacovigilanza

Modifica Apportata: aggiornamento di SPC e PIL in linea con la nota RNF del 29/05/2012. 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* della Repubblica italiana. Trascorso il suddetto termine non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modifiche indicate dal presente provvedimento.

Il legale rappresentante
dott. Francesco Saia

T12ADD14092 (A pagamento).

L. MOLteni & C. DEI F.LLI ALitti SOCIETA' DI ESERCIZIO S.P.A.

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

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

SPECIALITA' MEDICINALE: CITALOPRAM (AIC 035976)

CONFEZIONI: 035976012 (20 mg compresse rivestite con film - 14 compresse), 035976024 (20 mg compresse rivestite con film - 28 compresse), 035976036 (40 mg compresse rivestite con film - 14 compresse)

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

N° E TIPOLOGIA VARIAZIONE:

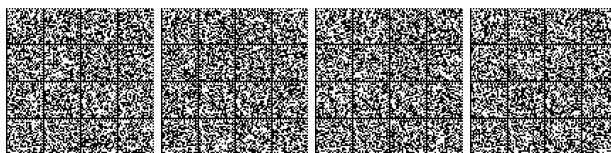
C.I.3.a; IB foreseen

CODICE PRATICA N°: N1B/2012/1721

Tipo di modifica: Modifica stampati su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza dell'AIFA del 29/05/2012

Aggiornamento dei paragrafi 4.6 e 5.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente nel Foglio Illustrativo.

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

DECORRENZA DELLA MODIFICA: dal giorno della sua pubblicazione in G.U.

Procuratore speciale
dott. Roberto Angeli

T12ADD14093 (A pagamento).

GALDERMA ITALIA S.P.A.

Uffici Commerciali ed Amministrativi: Centro Direzionale
Colleoni - 20864 Agrate Brianza (MB)

Sede Legale: Via dell'Annunciata, 21 - 20121 Milano

*Estratto comunicazione notifica regolare UVA
del 6 settembre 2012 n. AIFA/V & A/P/87178*

Specialità Medicinale: ROZEX (AIC: 028809).

Confezioni: 028809022 0,75% gel tubo 30 g, 028809034 0,75% crema 1 tubo da 30 g, 028809046 0,75% emulsione cutanea 1 tubo 15 g, 028809061 0,75% emulsione cutanea 1 flacone da 60 g, 028809059 0,75% emulsione cutanea 1 tubo da 50 g.

Titolare AIC: GALDERMA ITALIA S.P.A.

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

Codice Pratica N. N1B/2010/4386.

Tipo di modifica: modifica stampati.

Modifica apportata: Modifica RCP e FI a seguito di procedura di PSUR Worksharing (PL/H/PSUR/0005/001). Modifica RCP, FI ed Etichette relativamente alle Avvertenze Speciali degli eccipienti.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9 e 6.1 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.

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

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Silvia Clotilde De Micheli

T12ADD14094 (A pagamento).

FULTON MEDICINALI S.P.A.

Sede operativa in Arese, 20020 - MI, Via Marconi, 28/9
codice SIS 1002

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07922790154

Modifica secondaria di un'Autorizzazione all'Immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE

Medicinale: CLORIFLOX. Confezioni e numeri A.I.C.: "tutte le confezioni in commercio" - AIC n.: 034916/M. Modifica tipo IB: C.I.3.a.

Codice pratica: N1B/2012/1741

Modifica C.I.3. Attuazione della modifica o delle modifiche richieste dall'EMEA/ dall'autorità nazionale competente in seguito alla valutazione di una misura restrittiva urgente per motivi di sicurezza, dell'etichettatura di una classe, di una relazione periodica aggiornata relativa alla sicurezza, di un piano di gestione del rischio, di una misura di controllo/di un obbligo specifico, di dati presentati in virtù degli articoli 45 e 46 del regolamento (CE) n. 1901/2006 o di modifiche volte a riflettere un RCP (riassunto delle caratteristiche del prodotto) di base elaborato da un'autorità competente a) attuazione della o delle modifiche di testo approvate per le quali il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio non presenta nuove informazioni complementari.

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

L'amministratore delegato
Nicola Mozzillo

T12ADD14095 (A pagamento).

EPIFARMA S.R.L.

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano (Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e successive modificazioni e della determinazione del 18.12.2009)

Specialità medicinale: Cetirizina Epifarma cod. prodotto: 037654 Codice confezioni: 011, 023.

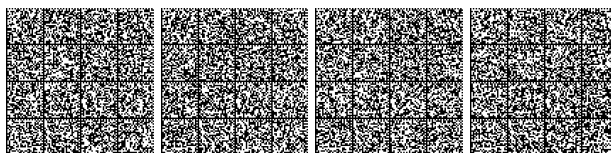
Modifica presentata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE. Cod. Pratica: N1A/2012/1592.

Modifica B.III.1.a.2 tipo IA: Presentazione di un CEP aggiornato del produttore attualmente autorizzato Dr. Reddy's Laboratories LTD:

da R1-CEP 2003-049 Rev 03 a R1-CEP 2003-049 Rev 04

Specialità medicinale: Tezastin cod. prodotto 037637 Codice confezioni: 016, 028

Modifica presentata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE. Cod. Pratica: N1A/2012/1590.



Modifica B.III.1.a.2 tipo IA: Presentazione di un CEP aggiornato del produttore attualmente autorizzato Dr. Reddy's Laboratories LTD:

da R1-CEP 2003-049 Rev 03 a R1-CEP 2003-049 Rev 04

Specialità medicinale: Eumat cod. prodotto 037851 Codice confezioni: 019, 021

Modifica presentata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE.

Cod. Pratica: N1B/2012/1835.

Modifica B.II.a.z tipo IB: modifica di un componente della specialità medicinale da sodium dihydrogen phosphate dihydrate a sodium Phosphate dihydrate

Specialità medicinale: Eumat cod. prodotto 037851 Codice confezioni: 019, 021

Modifica presentata, come grouping variation, ai sensi del regolamento 1234/2008/CE.

Cod. Pratica: N1A/2012/1641.

Modifica B.III.1.a.2 tipo IA: Presentazione di un CEP aggiornato del produttore attualmente autorizzato Dr. Reddy's Laboratories LTD:

da R0-CEP 2008-069 Rev 00 a R0-CEP 2008-069 Rev 01

Modifica B.III.2.a.1 tipo IAIN: Modifica del DMF del fornitore Esteve Quimica S.A., da DMF version July 2005 a DMF version April 2008, al fine di conformarsi al Farmacopea Europea per una sostanza attiva che non figurava nella Farmacopea Europea.

Specialità medicinale: Indostac codice prodotto 037863 Codice confezioni: 014

Modifica presentata come grouping variation ai sensi regolamento 1234/2008/CE

Cod. Pratica: N1B/2012/1881.

Numero 2 Modifiche B.I.b.1.d tipo IA: eliminazione di un parametro di specifica obsoleto. Impurity STD 826, Residual solvent: Pyridine.

Numero 2 modifiche B.I.a.2.a tipo IB: modifica minore del processo produttivo della sostanza attiva

Modifica B.I.d.1.a.4 tipo IB: estensione del periodo di ripetizione della prova supportata da dati di stabilità in tempo reale da 30 a 60 mesi.

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

L'amministratore unico
Giuseppe Irianni

T12ADD14096 (A pagamento).

FG S.R.L.

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano (Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e successive modificazioni e della determinazione del 18.12.2009).

Specialità medicinale: Cetirizina FG cod. prodotto: 037635 Codice confezioni: 012, 024.

Modifica presentata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE.

Cod. Pratica: N1A/2012/1593.

Modifica B.III.1.a.2 tipo IA: Presentazione di un CEP aggiornato del produttore attualmente autorizzato Dr. Reddy's Laboratories LTD:

da R1-CEP 2003-049 Rev 03 a R1-CEP 2003-049 Rev 04

Specialità medicinale: Ketorolac FG codice prodotto 037848 Codice confezioni: 013, 025.

Modifica presentata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE.

Cod. Pratica: N1B/2012/1834.

Modifica B.2.a.z tipo IB: modifica di un componente della specialità medicinale da sodium dihydrogen phosphate dihydrate a sodium Phosphate dihydrate.

Specialità medicinale: Ketorolac FG codice prodotto 037848 Codice confezioni: 013, 025.

Modifica presentata come grouping variation ai sensi regolamento 1234/2008/CE

Cod. Pratica: N1A/2012/1642.

Modifica B.III.1.a.2 tipo IA: Presentazione di un CEP aggiornato del produttore attualmente autorizzato Dr. Reddy's Laboratories LTD:

da R0-CEP 2008-069 Rev 00 a R0-CEP 2008-069 Rev 01

Modifica B.III.2.a.1 tipo IAIN: Modifica del DMF del fornitore Esteve Quimica S.A., da DMF version July 2005 a DMF version April 2008, al fine di conformarsi al Farmacopea Europea per una sostanza attiva che non figurava nella Farmacopea Europea.

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

L'amministratore unico
Carmela Annicchiarico

T12ADD14098 (A pagamento).

IG FARMACEUTICI DI IRIANNI GIUSEPPE

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano (Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e successive modificazioni e della determinazione del 18.12.2009).

Specialità medicinale: Cetirizina IG Farmaceutici cod. prodotto:037639 Codice confezioni: 010, 022. Modifica presentata ai sensi regolamento 1234/2008/CE

Cod. Pratica: N1A/2012/1597.

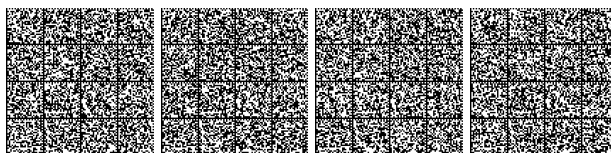
Modifica B.III.1.a.2 tipo IA: Presentazione di un CEP aggiornato del produttore attualmente autorizzato Dr. Reddy's Laboratories LTD:

da R1-CEP 2003-049 Rev 03 a R1-CEP 2003-049 Rev 04

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

Il titolare
Giuseppe Irianni

T12ADD14099 (A pagamento).



IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 10616310156

Modifiche secondarie di Autorizzazioni all'Immissione in commercio di medicinali per uso umano, apportate ai sensi del regolamento 1234/2008/CE e della Determina AIFA del 25 Agosto 2011.

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

-TIROSINT "50 mcg compresse" - AIC:034368050; TIROSINT "100 mcg compresse" - AIC:034368047. Cod. pratica: N1B/2012/1766; Grouping di variazioni tipo IB: B.II.a.3 b) 6 Sostituzione di un eccipiente con un eccipiente comparabile avente le stesse caratteristiche funzionali. Da: Fosfato di Calcio bibasico diidrato A: Fosfato di Calcio bibasico anidro.

B.II.d.2 d) Modifiche di una procedura di prova (sostituzione del test dissoluzione). Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in GU. I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

- LIOTIR "20 mcg/ml gocce orali", AIC: 036906016. Cod. pratica: N1A/2012/1654. Variazione di tipo IA: B.II.b.4.a) Modifica della dimensione del lotto del prodotto finito, sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata. I lotti già prodotti alla data di implementazione possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Il direttore affari regolatori
dott. Paolo Castelli

T12ADD14101 (A pagamento).

IPSO PHARMA S.R.L.

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano (Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs n. 219/2006 e successive modificazioni e della determinazione del 18.12.2009).

Specialità medicinale: Cetirizina Ipso Pharma cod. prodotto: 037636 Codice confezioni: 014, 026.

Modifica presentata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE. Cod. Pratica: N1A/2012/1596.

Modifica B.III.1.a.2 tipo IA: Presentazione di un CEP aggiornato del produttore attualmente autorizzato Dr. Reddy's Laboratories LTD:

da R1-CEP 2003-049 Rev 03 a R1-CEP 2003-049 Rev 04

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

L'amministratore unico
Giuseppe Irianni

T12ADD14102 (A pagamento).

1X2 PHARMA S.R.L.

Sede Legale: via Leonardo da Vinci 154, 20090 Trezzano sul Naviglio - Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05475840962

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

Medicinale: ERITROCINA, AIC n. 007893199 "600 mg - 12 compresse rivestite con film" codice pratica N1B/2012/1064 Grouping of variations: modifiche di tipo IA n. B.II.a.3.b)1 consistente nell'adeguamento della composizione del prodotto finito per quanto riguarda gli eccipienti; tipo IB n. B.II.b.5.a) consistente nella modifica delle prove utilizzate durante la fabbricazione del prodotto finito; tipo IA n. B.II.d.2.a), consistente nella modifica della procedura di prova del prodotto finito. 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

T12ADD14105 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Capitale Sociale € 1.000.000.000,00

Sede Legale: Via Isonzo, 71 - 04100 Latina

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06954380157/01781570591

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

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al regolamento (CE) 1234/2008:

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

Specialità medicinale: FRAGMIN

Confezioni e numeri di AIC:

2.500 UI anti-Xa/0,2ml soluzione iniettabile per uso sottocutaneo 6 siringhe preriempite da 0,2ml AIC n. 027276031

5.000 UI anti-Xa/0,2ml soluzione iniettabile per uso sottocutaneo 6 siringhe preriempite da 0,2ml AIC n. 027276043

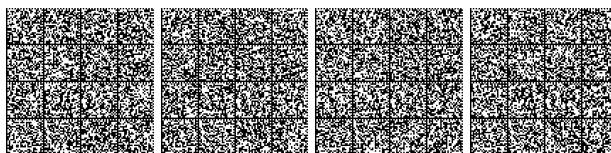
7.500 UI anti-Xa/0,3ml soluzione iniettabile per uso sottocutaneo 4 siringhe preriempite da 0,3ml AIC n. 027276120

10.000 UI anti-Xa/0,4ml soluzione iniettabile per uso sottocutaneo 4 siringhe preriempite da 0,4ml AIC n. 027276082

12.500 UI anti-Xa/0,5ml soluzione iniettabile per uso sottocutaneo 4 siringhe preriempite da 0,5ml AIC n. 027276094

15.000 UI anti-Xa/0,6ml soluzione iniettabile per uso sottocutaneo 4 siringhe preriempite da 0,6ml AIC n. 027276106

18.000 UI anti-Xa/0,72ml soluzione iniettabile per uso sottocutaneo 4 siringhe preriempite da 0,72ml AIC n. 027276118



100.000 UI anti-Xa/4ml soluzione iniettabile per uso sottocutaneo flacone AIC n. 027276070

Codice pratica: N1A/2012/1264

Variazione B.II.d.1.d - Tipo IA - Eliminazione parametro non significativo "Peak molecular weight" da specifiche rilascio e stabilità prodotto finito

Codice pratica: N1A/2012/1265

Variazione B.II.d.1.d - Tipo IA - Eliminazione parametro non significativo "Peak molecular weight" da specifiche rilascio e stabilità principio attivo

Specialità medicinale: FRAGMIN

Confezioni e numeri di AIC:

4 siringhe preriempite 10000UI Anti-Xa/0.4ml sol. Iniett. per uso s.c. AIC n. 027276082

4 siringhe preriempite 12500UI Anti-Xa/0.5ml sol. Iniett. per uso s.c. AIC n. 027276094

4 siringhe preriempite 15000UI Anti-Xa/0.6ml sol. Iniett. per uso s.c. AIC n. 027276106

4 siringhe preriempite 18000UI Anti-Xa/0.72ml sol. Iniett. per uso s.c. AIC n.027276118

Codice pratica: N1A/2012/1611

Variazione B.II.b.1.a - Tipo IAin - Aggiunta sito Emcure Pharmaceuticals Ltd., Plot P-1 ITBT Park Phase II Hinjwadi, Pune-411057 Maharashtra State - India per confezionamento secondario del prodotto finito.

Specialità medicinale: MYCOBUTIN

Confezioni e numeri di AIC:

capsule rigide da 150mg AIC n. 028426017

Codice pratica: N1A/2012/772

Variazione B.II.d.2.a - Tipo IA - Modifica minore system suitability test (riproducibilità) per titolo, identificazione e sostanze correlate del prodotto finito.

Codice pratica: N1B/2012/873

Grouping n. 8 Variazioni Tipo IA e IB: n. 1 variazione B.I.b.2.e - IB - Sostituzione test HPLC per determinazione titolo, sostanze correlate e identificazione principio attivo; n. 1 variazione B.I.b.1.c - IA - Aggiunta specifica, sostanza correlata Rifabutin N-oxide (Pfizer Impurity F); n. 5 variazioni B.I.b.1.b - IA - Restrizione limiti specifiche: Sulphated ash, Pfizer Impurity A, Pfizer Impurity E, Total impurities, N-isobutyl-4-piperidone; n. 1 variazione B.I.d.1.a.1 - IB - Riduzione re-test period principio attivo da 35 a 24 mesi.

Specialità medicinale: LATANOPROST E TIMOLOLO PFIZER

Confezioni e numeri di AIC:

AIC n. 040931(tutte le confezioni)/M

Codice pratica: CIA/2012/1272

Grouping di 2 variazioni: 1 variazione IAin C.I.9.e) - Modifica ad un sistema di farmacovigilanza esistente per quanto riguarda i principali accordi contrattuali con altre persone o organizzazioni che svolgono un ruolo nel garantire il rispetto degli obblighi in materia di farmacovigilanza e sono descritti nel DDSF, in particolare nel caso di subappalto della dichiarazione elettronica delle relazioni di sicurezza, delle principali basi di dati, nel rilevamento dei segnali o nell'elaborazione di relazioni periodiche aggiornate di sicu-

rezza (PSUR); 1 variazione IA C.I.9.h) - Altre modifiche del DDPS che non hanno impatto sul funzionamento del sistema di farmacovigilanza.

Titolare AIC: Wyeth Medica Ireland - Little Connell Newbridge - CO.Kildare - Ireland

Specialità medicinale: LOETTE

Confezioni e numeri di AIC:

0,100mg+0,002mg compresse rivestite 21 compresse - 1 blister AIC n. 033161011

0,100mg+0,002mg compresse rivestite 21 compresse - 3 blister AIC n. 033161023

Codice pratica: N1B/2012/1153

Variazione Tipo IB n. B.III.1 - Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea per il principio attivo Levonorgestrel da parte del produttore già approvato Bayer Shering Pharma AG.

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

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

T12ADD14106 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Capitale Sociale € 1.000.000.000,00

Sede Legale: Via Isonzo, 71 - 04100 Latina

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06954380157/01781570591

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

Specialità Medicinale (codice AIC) - Dosaggio e forma farmaceutica: CIPROFLOXACINA PFIZER (041177(conf.)/M) 250mg, 500mg, 750mg compresse rivestite con film

Confezioni: tutte le confezioni

Codice Pratica: C1B/2011/1574

Procedura n. SE/H/803/01-03/005

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

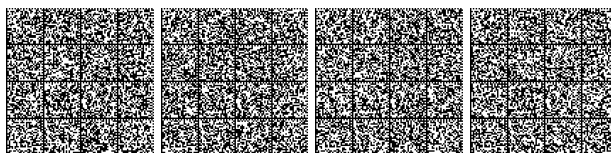
N° e Tipologia variazione: C.I.3.a IB foreseen

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento di RCP e PIL per essere in linea con il Core Safety Profile di fine procedura di PSUR Worksharing NO/H/PSUR/0010/001.

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

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



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

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

T12ADD14107 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Capitale Sociale € 1.000.000.000,00

Sede Legale: Via Isonzo, 71 – 04100 Latina

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06954380157/01781570591

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

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al regolamento (CE) 1234/2008:

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

Specialità medicinale: XARATOR

compresse masticabili 5mg-10mg-20mg-40mg AIC n.

Confezioni e numeri di AIC: 033005(tutte le confezioni)/M

Procedura MR n. DE/H/0109/005-008/IA/117/G

Specialità medicinale: TORVAST

compresse masticabili 5mg-10mg-20mg-40mg AIC n.

Confezioni e numeri di AIC: 033007(tutte le confezioni)/M

Procedura MR n. DE/H/3616/001-004/IA/003/G

Specialità medicinale: ATORVASTATINA PFIZER

compresse rivestite con film 10mg-20mg-40mg-80mg AIC n.

Confezioni e numeri di AIC:

041443(tutte le confezioni)/M

041444(tutte le confezioni)/M

Procedura Decentrata n. DE/H/2958/001-004/IA/004/G

Codice pratica: C1A/2012/1674

Procedura MR n. DE/H/xxxx/IA/0243/G

Raggruppamento variazioni Tipo IA - C.I.9.e e C.I.9.h - Modifiche apportate ad un sistema di farmacovigilanza esistente, come descritto nel DDSF - Grouping di 2 variazioni: 1 variazione IA in C.I.9.e) - Modifica ad un sistema di farmacovigilanza esistente per quanto riguarda i principali accordi contrattuali con altre persone o organizzazioni che svolgono un ruolo nel garantire il rispetto degli obblighi in materia di farmacovigilanza e sono descritti nel DDSF, in particolare nel caso di subappalto della dichiarazione elettronica delle relazioni di sicurezza, delle principali basi di dati, nel rilevamento dei segnali o nell'elaborazione di relazioni periodiche aggiornate di sicurezza (PSUR); 1 variazione IA C.I.9.h) - Altre modifiche del DDPS che non hanno impatto sul funzionamento del sistema di farmacovigilanza.

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

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

T12ADD14108 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

Capitale sociale € 7.000.000 i.v.

Sede Legale: Roma - Piazzale dell'Industria 20

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00492340583

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008. Codice pratica N1A/2012/1652.

Specialità Medicinale: ISOLYTE (AIC:033698)

Variazione di tipo IAIN n. B.III.1 a) 3-Presentazione di un certificato d'idoneità alla Farmacopea Europea nuovo per principio attivo.

Presentazione di un certificato d'idoneità alla Farmacopea Europea nuovo per il principio attivo Sodio cloruro fornitore Esco France SAS versione R0 CEP 2010-083-REV 00.

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

Un procuratore
dott.ssa Guia Maria Carfagnini

T12ADD14109 (A pagamento).

BIOMEDICA FOSCAMA GROUP S.P.A.

Sede Legale: Via degli Uffici del Vicario, 49 – 00186 Roma

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11033901007

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 e del regolamento 1234/2008/CE.

Specialità medicinale: RAMIECA (AIC n° 038241+), in tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: C1A/2012/1512

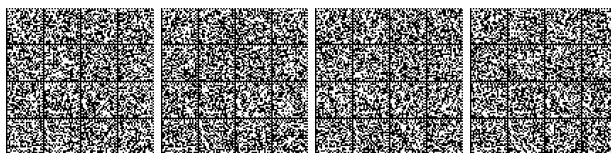
Procedura n°: UK/H/1019/01-04/IA/010/G

Variazione Tipo IA A.7 - Soppressione di un produttore responsabile del rilascio dei lotti (Special Product Line S.p.A.), IA A.7 - Soppressione di un produttore responsabile del confezionamento del prodotto finito (Special Product Line S.p.A.), IAIN B.II.b.2.b)2 - Sostituzione di un produttore responsabile per il rilascio dei lotti (da: Niche Generics Ltd, Hitchin a Niche Generics Ltd Baldoye)

Codice pratica: C1A/2012/1607

Procedura n°: UK/H/1019/01-04/IAIN/011

Variazione Tipo IAIN A.1 - Modifica dell'indirizzo della sede legale del Titolare AIC da: Biomedica Foscoma Group S.p.A.,



Via della Giuliana, 73 - 00195 Roma a Biomedica Foscama Group S.p.A., Via degli Uffici del Vicario, 49 - 00186 Roma.

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

Legale rappresentante
Alessandra Baldassari

T12ADD14110 (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: ACIDO ACETILSALICILICO L.F.M
Confezione e numero di A.I.C.: 500 MG COMPRESSE, 20 COMPRESSE - AIC n. 030175020.

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

Grouping of Variations Tipo IB per la sostituzione dell'officina di produzione attualmente autorizzata A.C.R.A.F. S.p.A., sito di produzione sito in Via Vecchia del Pinocchio, 22 60131 ANCONA (Italy) con l'officina di produzione Laboratorio Farmacologico Milanese S.r.l. sita in Via Monterosso, 273 - 21042 Caronno Pertusella (Va) per tutte le fasi di produzione compreso il rilascio del lotto.

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

Data di autorizzazione: 14/09/2012

Il legale rappresentante
dott. Davide Businelli

T12ADD14111 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Sede Legale: via San Giuseppe Cottolengo 15, Milano
Codice Fiscale n. 06647900965
Capitale Sociale € 100.000,00

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

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

Specialità medicinale: GENTIPRESS

Confezione e numero AIC:

20 mg/6 mg compresse, 14 compresse, AIC n. 033267016/M

Codice Pratica N1A/2012/1693

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

Modifica di Tipo IA, n. B.III.1.a.2): presentazione di un certificato d'idoneità della Farmacopea (R1-CEP 2004-013-REV 02) relativo al principio attivo idroclorotiazide, da parte di un produttore già approvato: IPCA Laboratories Limited, International House, 48 Kandivli Industrial Estate, Kandivli (West), India-400 067 Mumbai, Maharashtra. Sito produttivo: IPCA Laboratories Limited P.O. Sejavta, India-457 002 Ratlam, Madhya, Pradesh.

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

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

Un procuratore speciale
Gianni Ferrari

T12ADD14113 (A pagamento).

MEDIOLANUM FARMACEUTICI S.P.A.

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

Codice pratica: NIB/2012/1848

Specialità medicinale: OMERIA

Confezioni e numeri AIC:

6,25 mg compresse, 28 compresse divisibili, AIC n. 036522011

25 mg compresse, 30 compresse divisibili, AIC n. 036522023

Titolare AIC: MEDIOLANUM farmaceutici S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IB, C.I.3.a)

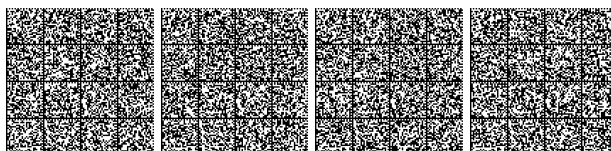
Tipo di modifica: modifica stampati su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza

Modifica apportata: modifica dell'RCP e del Foglio illustrativo della specialità contenente Carvedilolo per armonizzare gli stampati al Core Safety Profile (CSP) approvato a conclusione della procedura di PSUR Workshoring (FI/H/PSUR/0017/01).

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

Un procuratore speciale
Gianni Ferrari

T12ADD14114 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Sede Legale: via San Giuseppe Cottolengo 15, Milano
Codice Fiscale n. 06647900965
Capitale Sociale € 100.000,00

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

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

Specialità medicinale: ADRONAT 10 mg

Confezione e numero AIC:

"10 mg compresse" 14 compresse, AIC n. 029053030

Codice Pratica N1B/2012/740

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 sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

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

Un procuratore speciale
Gianni Ferrari

T12ADD14115 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Sede Legale: via San Giuseppe Cottolengo 15, Milano
Codice Fiscale n. 06647900965
Capitale Sociale € 100.000,00

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

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

Specialità medicinale: GENALEN 10 mg

Confezione e numero AIC:

"10 mg compresse" 14 compresse, AIC n. 034172015

Codice Pratica N1B/2012/741

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 sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

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

Un procuratore speciale
Gianni Ferrari

T12ADD14116 (A pagamento).

A.C.R.A.F. S.P.A.

Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco
(Società a socio unico e sotto la direzione e coordinamento di FINAF S.p.A.)

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

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano, apportate ai sensi del D.lgs. 219/2006 e s.m.i.

TITOLARE: Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco - A.C.R.A.F. S.p.A., Viale Amelia n. 70 - 00181 Roma
SPECIALITÀ MEDICINALE: Tachipirina (AIC 012745)
CONFEZIONI E NUMERI DI A.I.C.:

Tachipirina 10 mg/ml soluzione per infusione, 1 sacca da 50 ml, AIC n. 012745232

Tachipirina 10 mg/ml soluzione per infusione, 12 sacche da 50 ml, AIC n. 012745244

Tachipirina 10 mg/ml soluzione per infusione, 1 sacca da 100 ml, AIC n. 012745257

Tachipirina 10 mg/ml soluzione per infusione, 12 sacche da 100 ml, AIC n. 012745269

N. e tipologia di variazione; CI3a-IB forseen

CODICE PRATICA: N1B/2012/1522

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati in ottemperanza a quanto richiesto dall'Ufficio di Farmacovigilanza dell'AIFA il 13/06/2012 per medicinali contenenti paracetamolo per infusione e rischio di sovradosaggio accidentale in neonati, bambini e adulti sottopeso.

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

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



confezioni che non rechino le modifiche indicate dal presente provvedimento.

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

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

A.C.R.A.F. S.p.A. - Il procuratore speciale
dott. Gianfranco Giuliani

T12ADD14117 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Specialità Medicinale: LAMOTRIGINA DOC (AIC n. 036821/M)

Confezioni: Tutte le confezioni - 0396821/M

Titolare AIC: DOC Generici S.r.l.

N. e Tipologia variazione: IT/H/201/002-005/IB/009, IT/H/201/002-005/IB/010/G; C.I.2.a IB foreseen, 2 x C.I.3.a IB foreseen

Codici Pratica: C1B/2011/1349, C1B/2012/684

Tipo di modifica: Modifica Stampati

Modifica apportata: Modifica dell'RCP e del FI del medicinale generico in seguito a una valutazione della stessa modifica apportata al prodotto di riferimento e aggiornamento al fine di inserire le avvertenze relative alla sindrome di Stevens-Johnson, alla necrolisi epidermica tossica e all'aumentato rischio di malattie ossee per prodotti medicinali contenenti lamotrigina, in accordo alle decisioni del PhVWP

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/97592 del 29.08.2012

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

T12ADD14118 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Specialità Medicinale: DORZOLAMIDE E TIMOLOLO DOC Generici (AIC n. 040815/M) "20 mg/ml + 5 mg/ml collirio, soluzione"

Confezioni: Tutte le confezioni - 040815/M

Titolare AIC: DOC Generici S.r.l.

N. e Tipologia variazione: UK/H/1998/001/IB/002; C.I.3.a IB foreseen

Codici Pratica: C1B/2011/2788

Tipo di modifica: Modifica Stampati

Modifica apportata: Aggiornamento di RCP e PIL a seguito della richiesta del RMS di implementazione di informazioni sugli effetti indesiderati relativi agli agenti beta-bloccanti per uso oftalmico

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/97602 del 20.08.2012

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

T12ADD14119 (A pagamento).

ANGENERICO S.P.A.

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

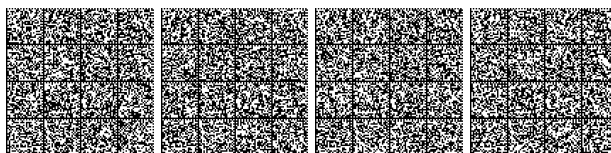
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano, apportata ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007 n. 274

Specialità Medicinale: FLUOXETINA ANGENERICO

Confezioni.: AIC.:035873013 mg capsule, 035873025 mg capsule, 035873037 mg capsule, 035873049 compresse dispersibili

Titolare AIC: Angenerico SpA

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



Codice pratica: N. N1B/2012/1634

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: modifica stampati ai sensi della determinazione AIFA 29/05/2012, si informa dell'avvenuta approvazione della variazione di Modifica stampati su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza dell'AIFA. Sono stati modificati i paragrafi 4.6 e 5.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo

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

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

Il procuratore speciale
dott. Gianfranco Giuliani

T12ADD14120 (A pagamento).

MASTELLI S.R.L.

Sede Legale: Sanremo (IM), via Bussana Vecchia n. 32

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00069630085

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano, apportata ai sensi del Decreto Legislativo n. 274 del 29/12/2007 e del Regolamento 1234/2008/CE.

TITOLARE: Mastelli S.r.l.

Specialità medicinale: PLACENTEX

Confezioni e numeri di AIC: 004905129 Placentex Integro 5,625 mg/3 ml - 5 fiale 3 ml; 004905156 Placentex 50 % 2,25 mg/3 ml - 5 fiale 3 ml; 004905143 Placentex 10 % 0,75 mg/3 ml - 10 fiale 3 ml; 004905117 Placentex Collirio 7,5 mg/flacone - 1 flacone 10 ml.

Tipologia variazione: IB unforeseen n. B.II.b.3.z Codice pratica N1B/2012/1612

Tipo di modifica - Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito. Cambiamento minore nel processo di produzione di un prodotto finito dopo la fase di confezionamento primario.

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

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

L'amministratore delegato
Oliviero Cattarini Mastelli

T12ADD14121 (A pagamento).

SANDOZ GMBH

Rappresentante per l'Italia: SANDOZ S.p.A.

Largo Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA)

Sede Legale: Biochemiestrasse, 10- A-6250-Kundl

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 GmbH, Biochemiestrasse, 10- A-6250-Kundl

Medicinale: ATOFLOC 10 mg, 20 mg, 40 mg compresse rivestite con film

AIC: 040396/M - Confezioni: Tutte

Procedura europea n. AT/H/0209/001,002,004/IB/008/G

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

Grouping variation: Modifica Tipo IA n. B.I.b.1.b): restringimento dei limiti di specifica della sostanza attiva + Modifica Tipo IB n.B.I.b.2.a): modifiche minori a un metodo di prova approvato per la sostanza attiva + Modifica Tipo IB n.B.I.b.2.e): introduzione di un metodo di prova alternativo per la sostanza attiva

Medicinale: ATOLUX 10 mg, 20 mg, 40 mg compresse rivestite con film

AIC: 040397/M - Confezioni: Tutte

Procedura europea n. AT/H/0210/001,002,004/IB/008/G

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

Grouping variation: Modifica Tipo IA n. B.I.b.1.b): restringimento dei limiti di specifica della sostanza attiva + Modifica Tipo IB n.B.I.b.2.a): modifiche minori a un metodo di prova approvato per la sostanza attiva + Modifica Tipo IB n.B.I.b.2.e): introduzione di un metodo di prova alternativo per la sostanza attiva

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

Comunicazione Notifica regolare UVA

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ GmbH 10 mg, 20 mg, 40 mg, 80 mg compresse rivestite con film

AIC: 040497/M - Confezioni: Tutte

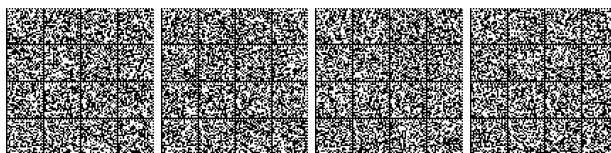
N. e tipologia variazione: AT/H/0306/001- 002-003-004/IB/002 e AT/H/0306/001- 002-003-004/IB/004 C.I.3.a - IB forseen

Codice Pratica N. C1B/2011/2510 e C1B/2011/757

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Modifica stampati per adeguamento al referral pediatrico (At.29) EMEA/H/A-29 PAD/1255 e in accordo al wording previsto dal PhVWP sugli inibitori dell'HMG-CoA riduttasi.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.4, 4.5, 4.8, 5.1, 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.



Medicinale: HAEPICARD 10 mg, 20 mg, 40 mg, 80 mg compresse rivestite con film

AIC: 040557/M - Confezioni: Tutte

N. e tipologia variazione: AT/H/0309/001- 002-003-004/IB/002 e AT/H/0309/001- 002-003-004/IB/003 C.I.3.a - IB forseen

Codice Pratica N. C1B/2011/2510 e C1B/2011/757

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Modifica stampati per adeguamento al referral pediatrico (At.29) EMEA/H/A-29 PAD/1255 e in accordo al wording previsto dal PhVWP sugli inibitori dell'HMG-CoA riduttasi.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.4, 4.5, 4.8, 5.1, 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.

Medicinale: ATOFLOC 10 mg, 20 mg, 40 mg compresse rivestite con film

AIC: 040396/M - Confezioni: Tutte

N. e tipologia variazione: AT/H/0209/001,002,004/IB/006/G e AT/H/0209/001,002,004/IB/007 C.I.1.a - IB forseen, C.I.2.a, C.I.3.a

Codice Pratica N. C1B/2012/438 e C1B/2012/815

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: modifica stampati per armonizzare i testi a quelli approvati alla fine del Referral secondo l'Art. 30 per il prodotto di riferimento, per aggiornarli agli ultimi approvati per il prodotto di riferimento (var IB/006/G); modifica stampati in accordo alle decisioni del PhVWP sull'uso degli inibitori della HMG-CoA reduttasi.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9, 5.1, 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.

Medicinale: ATOLUX 10 mg, 20 mg, 40 mg compresse rivestite con film

AIC: 040397/M - Confezioni: Tutte

N. e tipologia variazione: AT/H/0210/001,002,004/IB/006/G e AT/H/0210/001,002,004/IB/007 C.I.1.a - IB forseen, C.I.2.a, C.I.3.a

Codice Pratica N. C1B/2012/437 e C1B/2012/814

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: modifica stampati per armonizzare i testi a quelli approvati alla fine del Referral secondo l'Art. 30 per il prodotto di riferimento, per aggiornarli agli ultimi approvati per il prodotto di riferimento (var IB/006/G); modifica stampati in accordo alle decisioni del PhVWP sull'uso degli inibitori della HMG-CoA reduttasi.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9, 5.1, 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 dal 120° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana. Trascorso il suddetto termine non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modifiche indicate dal presente provvedimento.

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

Decorrenza della modifica per le variazioni dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Un procuratore
dott.ssa Enrica Tornielli

T12ADD14122 (A pagamento).

HEXAL AG

Rappresentante per l'Italia: Hexal SpA - Via Paracelso 16 - 20041 Agrate Brianza (MI)

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

Titolare: Hexal AG - Industriestrasse 25 - Holzkirchen (Germania)

Medicinale: NIMESULIDE Hexal AG - 100 mg granulato per sospensione orale e 100 mg compresse - Codice AIC medicinale: 029198 - Confezioni: Tutte

Modifica tipo IA in BIIb1a: Aggiunta di un sito di produzione responsabile del confezionamento secondario - Pieffe Depositi Srl - Via Formellese Km 4,300 - 00060 - Formello (Roma).

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

Un procuratore
dott.ssa Enrica Tornielli

T12ADD14123 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

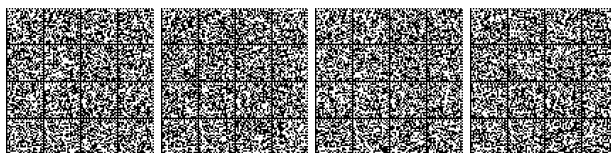
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano.

Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007, n. 274.

Codice Pratica: C1B/2011/734

Procedura Europea n. IA/H/179/001-002/IB/004

Specialità Medicinale: ESOMEPRAZOLO MYLAN GENERICS ITALIA (aic:040124) "20 mg capsule rigide gastroresistenti", "40 mg capsule rigide gastroresistenti"



Confezioni: AIC n. 040124 - tutte le confezioni autorizzate
 Titolare AIC: Mylan s.p.a

Tipologia variazione: - C.I.2.a IB foreseen

Tipo di Modifica Modifica stampati

Modifica Apportata: Aggiornamento dell'RCP per essere in lena con quello del prodotto di riferimento

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4 e 4.5 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto).

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

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

Un procuratore
 Rossella Benedici

T12ADD14125 (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 2,5 mg film orodispersibile gusto menta 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/2012/920 - Procedura n. UK/H/287/17/IB/092 - Tipo IB C.I.z: Changes (Safety/Efficacy) to Human and Veterinary Medicinal Products - z) Other variation (alignment to QRD template).

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

Un procuratore
 dott.ssa Alessandra Canali

T12ADD14126 (A pagamento).

LIPOMED GMBH

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

Titolare AIC: Lipomed GmbH, Hegenheimer Strasse, 2 - 79576 Weil/Rhein - Germania

Specialità Medicinale: Dacarbazina Lipomed

Confezione e numero AIC:

“200 mg, polvere per soluzione iniettabile o per infusione”
 10 flaconcini - AIC n. 041106028

Procedura Europea n. AT/H/0239/002/IB/004

Codice Pratica C1B/2012/1770

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Variazione Tipo IB n. C.I.z) Modifiche concernenti la sicurezza, l'efficacia e la farmacovigilanza medicinali per uso umano e veterinario - altra variazione.

Modifiche delle informazioni del prodotto richieste durante la procedura di mutuo riconoscimento di repeat-use AT/H/0239/002/E/001.

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

General manager
 dott. Didier Foechterlen

T12ADD14127 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Sede Legale: Milano, viale L. Bodio n. 37/b

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

Medicinale: ESOMEPRAZOLO ZENTIVA 20 mg - 40 mg capsule rigide gastroresistenti

Confezioni: Tutte - AIC n. 040562/M

TITOLARE AIC: ZENTIVA ITALIA S.R.L.

N. e Tipologia

Variazione: IS/H/0155/001-002/IB/015G - C.I.3.a Tipo IB foreseen

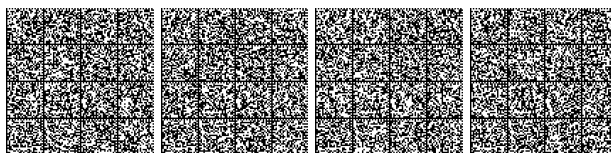
Codice Pratica : C1B/2012/1207

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Adeguamento degli stampati in seguito al CMDh/PhVWP/047/2012, CMDh/PhVWP/048/2012 sugli effetti degli inibitori di pompa protonica riguardo il rischio di ipomagnesia e di fratture e aggiornamento in linea con il nuovo modello QRD.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.3, 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T12ADD14128 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Sede Legale: Milano, viale L. Bodio n. 37/b

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

Medicinale: LEVETIRACETAM ZENTIVA
Confezioni e N. di AIC: 041147/M (tutte le confezioni)
500 mg e 1000 mg compresse rivestite con film

TITOLARE AIC: ZENTIVA ITALIA S.r.L.

N. e Tipologia variazione: EE/H/163/002,004/IB/001 - C.I.2.a IB foreseen

Codice Pratica : C1B/2012/646

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: adeguamento degli stampati in accordo a quanto stabilito dall'EPAR per il prodotto originatore Keppra (Decisione di Esecuzione della Commissione n. C(2000)2786 del 24. 10.2011)

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.

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

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T12ADD14129 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Sede Legale: Milano, viale L. Bodio n. 37/b

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

Medicinale: ALFUZOSINA ZENTIVA

Confezioni e Numeri di A.I.C.:

2,5 mg compresse rivestite - 30 compresse - AIC n. 027878014;

5 mg compresse rivestite a rilascio prolungato - 20 compresse - AIC n. 027878026;

10 mg compresse a rilascio prolungato - 30 compresse - AIC n. 027878038;

10 mg compresse a rilascio prolungato - 20 compresse - AIC n. 027878040

TITOLARE AIC: ZENTIVA ITALIA S.R.L.

N. e Tipologia Variazione: C.I.3.a Tipo IB foreseen

Codice Pratica : N1B/2011/316 e N1B/2011/907

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Modifica degli stampati richiesta a seguito della valutazione di un rapporto periodico aggiornato relativa alla sicurezza - PSUR Worksharing Procedura SE/H/PSUR/033/01

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

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T12ADD14130 (A pagamento).

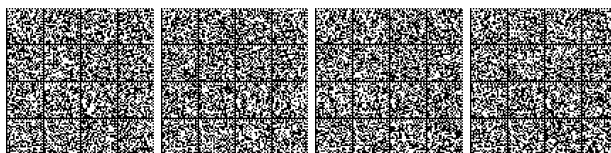
ZAMBON ITALIA S.R.L.

Sede Legale: Bresso, Via Lillo del Duca 10

Codice fiscale n. 03804220154

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.

Comunicazione Agenzia Italiana del Farmaco del 4 novembre 2008



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

Specialità medicinale: Spididol 400 mg
"granulato per soluzione orale aroma menta-anice" 12 bustine - AIC 039600034

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

Codice pratica: N1B/2012/1635

IB B.II.d.1.g sostituzione, al rilascio ed alla shelf life, del test "uniformità delle unità di dosaggio" con il test "uniformità di massa".

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

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

Un procuratore
dott. Ivan Lunghi

T12ADD14131 (A pagamento).

ALMIRALL S.P.A.

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

MEDICINALE: CLEVER 10 e 20 mg compresse rivestite con film; 1 mg/ml sciroppo.

Confezioni: 029353075, 099, 113, 063, 087, 012, 101, 051, 024, 048, 036, tutte autorizzate.

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

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

Codice Pratica: N1B/2012/124

Tipo di modifica: Modifica stampati.

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

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta relativamente alle confezioni sopra indicate e la responsabilità di apportarle si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

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

Direttore affari regolatori
dott.ssa Giovanna Cangiano

T12ADD14133 (A pagamento).

BIOFUTURA PHARMA S.P.A.

Capitale Sociale: Euro 1.560.000 i.v.

Sede Legale: Via Pontina Km 30,400 - Pomezia (Roma)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05582941000

Pubblicazione di prezzo al pubblico di specialità medicinali

Si comunica il prezzo al pubblico della specialità medicinale per le confezioni di seguito elencate:

PROMETAX (rivastigmina) 1,5 mg, 56 capsule rigide, AIC n. 034318028/E, Classe A Nota 85: prezzo al pubblico 106,25 Euro

PROMETAX (rivastigmina) 3 mg, 56 capsule rigide, AIC n. 034318055/E, Classe A Nota 85: prezzo al pubblico 106,25 Euro

PROMETAX (rivastigmina) 4,5 mg, 56 capsule rigide, AIC n. 034318081/E, Classe A Nota 85: prezzo al pubblico 106,25 Euro

PROMETAX (rivastigmina) 6 mg, 56 capsule rigide, AIC n. 034318117/E, Classe A Nota 85: prezzo al pubblico 106,25 Euro

Ai suddetti prezzi si applicano le riduzioni temporanee di cui alle Determinazioni AIFA del 03 luglio 2006 e del 27 settembre 2006. I seguenti prezzi entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, il giorno 18 settembre 2012.

Un procuratore
dott.ssa Mirella Franci

T12ADD14137 (A pagamento).

BIOPHARMA S.R.L.

Sede Legale: Via Paolo Mercuri, 8 - 00193 Roma

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03744951009

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

Titolare: Biopharma S.r.l.

Specialità medicinale: Benzilpenicillina Benzatinica Biopharma.

Numeri AIC e confezioni: 033120-092/104/116- sospensione iniettabile per uso intramuscolare.

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

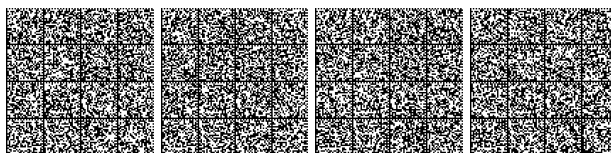
B.II.f.1.b.1. Tipo IB foreseen. Codice pratica: N1B/2012/1924.

Estensione della durata di conservazione del prodotto finito così come confezionato per la vendita da 16 a 24 mesi.

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

L'amministratore unico
ing. Ernesto Orofino

T12ADD14138 (A pagamento).



BENEDETTI & CO. S.P.A.

Sede Legale: Via Bolognese 250 – Pistoia

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali

REFRAIN (levofloxacin) “500 mg compresse rivestite con film” - 5 compresse, AIC n. 040131029, Classe A, Prezzo Euro 6,93.

Il suddetto prezzo, non comprensivo delle riduzioni temporanee di cui alle Determinazioni AIFA 03.07.2006 e 27.09.2006, entrerà in vigore ai fini della rimborsabilità da parte del SSN, il giorno successivo a quello della pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

L'amministratore delegato
sig. Dario Lelio Di Sario

T12ADD14139 (A pagamento).

TAKEDA ITALIA FARMACEUTICI S.P.A.

Via E. Vittorini 129 - Roma

Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice fiscale 01751900877

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale:

GLUSTIN 15 mg compresse - 28 compresse AIC n. 034958013/E, classe A/PHT -

PREZZO Euro 24,67

GLUSTIN 30 mg compresse - 28 compresse AIC n. 034958049/E, classe A/PHT -

PREZZO Euro 36,49

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee di cui alle determinazioni AIFA del 3 luglio 2006 e 7 settembre 2006, entreranno in vigore ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale il giorno della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

I prezzi effettivi al netto dei tagli di cui sopra saranno i seguenti:

GLUSTIN 15 mg - 28 compresse Euro 22,27

GLUSTIN 30 mg - 28 compresse Euro 32,94

per Takeda Italia Farmaceutici S.p.A.
Un procuratore speciale

dott.ssa Tiziana Freddi

T12ADD14141 (A pagamento).

TAKEDA ITALIA FARMACEUTICI S.P.A.

Via E. Vittorini 129 - Roma

Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice fiscale 01751900877

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale:

ACTOS 15 mg compresse - 28 compresse AIC n. 034946018/E, classe A/PHT - PREZZO Euro 24,67

ACTOS 30 mg compresse - 28 compresse AIC n. 034946044/E, classe A/PHT - PREZZO Euro 36,49

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee di cui alle determinazioni AIFA del 3 luglio 2006 e 7 settembre 2006, entreranno in vigore ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale il giorno della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

I prezzi effettivi al netto dei tagli di cui sopra saranno i seguenti:

ACTOS 15 mg - 28 compresse Euro 22,27

ACTOS 30 mg - 28 compresse Euro 32,94

per Takeda Italia Farmaceutici S.p.A.
Un procuratore speciale:
d.ssa Tiziana Freddi

T12ADD14142 (A pagamento).

KRKA D.D. NOVO MESTO

Sede Legale: Smarjeska Cesta 6 –

Novo Mesto SI-8501 Slovenia

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 82646716

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali

Medicinale: ROLPRYNA Confezioni e numeri AIC: 2 mg compresse a rilascio prolungato - 28 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL, AIC n. 40525038/M, Classe A, Prezzo Euro 16,07; 4 mg compresse a rilascio prolungato - 28 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL, AIC n. 40525115/M; Classe A, Prezzo Euro 31,00; 8 mg compresse a rilascio prolungato - 28 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL, AIC n. 40525192/M, Classe A, Prezzo Euro 56,26. I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee e selettive di legge, entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del SSN, il giorno successivo alla pubblicazione in GU del presente annuncio.

Un procuratore
Sante Di Renzo

T12ADD14146 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACEUTICO CT S.R.L.

Sede Legale: Sanremo - Strada Solaro, 75/77

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00071020085

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali

EUKETOS 28 cps 200 mg - AIC 034393049- Classe A - prezzo Euro 9,95; LIMNOS 14 cps 20 mg - AIC 037942012- Classe A - prezzo Euro 6,75; SINEFLOX 5 cpr 500 mg - AIC 040355024 - Classe A - prezzo Euro 6,93 ; UROPIMID 20 cps 400 mg - AIC 024482022 - Classe A - prezzo Euro 5,09.

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee di cui alle Determinazioni AIFA del 3 luglio 2006, del 27 settembre 2006, entreranno in vigore il giorno della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il legale rappresentante
dott. Giuseppe Tessitore

T12ADD14149 (A pagamento).



LABORATORI ALTER S.R.L.

Comunicazione riduzione prezzo al pubblico

LEVOFLOXACINA ALTER: AIC 039614058 "500 mg compresse rivestite con film" 5 compresse Classe A, Prezzo Euro 6,93; OMEPRAZOLO ALTER: AIC 037176029 "20mg capsule rigide gastroresistenti" 14 capsule, Nota 1-48, classe A, Prezzo Euro 6,75. I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee e selettive di legge, entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del SSN, il giorno stesso a quello della pubblicazione in GU.

Un procuratore
dott.ssa Pina Fodarella

T12ADD14150 (A pagamento).

SANOFI-AVENTIS S.P.A.

Sede Legale: viale L. Bodio, 37/b - 20158 Milano
Codice Fiscale 00832400154

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

Specialità Medicinale: MAALOX REFLUSSO (AIC: 041056) - Pantoprazolo

AIC/Confezioni:

041056019/M - "20 mg compresse gastroresistenti" 7 compresse in blister

041056021/M - "20 mg compresse gastroresistenti" 14 compresse in blister

041056033/M - "20 mg compresse gastroresistenti" 7 compresse in flacone

041056045/M - "20 mg compresse gastroresistenti" 14 compresse in flacone

Titolare AIC: SANOFI AVENTIS S.P.A.

Codice Pratica: C1A/2012/1360

Notifica di regolarità del RMS del 02-09-2012 - MRP number NL/H/1849/001/IA/008/G.

Tipologia variazione: Tipo IA - B.III.1.a.2 + B.II.d.2.a - Deposito di un certificato di idoneità rilasciato dall'EDQM aggiornato rilasciato al produttore della sostanza attiva autorizzato Mylan Laboratories Ltd., India e modifica minore nel metodo analitico per la determinazione del titolo.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T12ADD14151 (A pagamento).

ASTRAZENECA S.P.A.

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

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

Specialità Medicinale: Duronitrin (isosorbide-5-mononitrato)
Confezione e numero A.I.C.: 60 mg compresse a rilascio prolungato - 30 compresse a rilascio prolungato - A.I.C. n. 026760013.

Codice pratica N1A/2012/1531. Variazione depositata in data 13.07.2012.

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

Variazione tipo IA A.4 Modifica del nome di un sito di produzione della sostanza attiva.

Da: Schwarz Pharma Ltd - Repubblica d'Irlanda
a: UCB Manufacturing Ireland Limited - Repubblica d'Irlanda

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

Decorrenza della modifica: 18 Luglio 2011.

Un procuratore
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T12ADD14152 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

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

SPECIALITA' MEDICINALI: tutte le specialità medicinali registrate con procedura nazionale aventi come titolare AIC: BOEHRINGER

INGELHEIM ITALIA S.p.A.

CODICE PRATICA: N1A/2012/1726

MODIFICHE APPORTATE: "Grouping of variations, Do & Tell": Tipo IAIN C.1.z.: introduzione del Pharmacovigilance System Master File (PSMF); Tipo IAIN C.1.z.: modifica della Qualified Person for Pharmacovigilance (QPPV).

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

T12ADD14154 (A pagamento).



MYLAN S.P.A.

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

Avviso di rettifica

Nell'avviso T-11ADD15016 sulla *G.U.* parte II - n. 125 del 27/10/2011 per il medicinale Ceftazidima Mylan Generics, 1 g/3 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare" 1 flacone + 1 fiala solvente 3 ml - AIC n. 036604027, "1 g/10 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso endovenoso" 1 flacone + 1 fiala solvente 10 ml - AIC n. 036604041, "2 g polvere per soluzione iniettabile per infusione endovenosa" 1 flacone - AIC n. 036604054, Codice Pratica n. N1B/2011/1556,

dove è scritto

"Grouping delle seguenti variazioni: Tipo IA n. A.4. (Modifica del nome del produttore di principio attivo da Ribbon S.r.l. a Fresenius Kabi Anti-Infectives S.R.L.) + tipo IB unforeseen n. B.III.1.a)1 [Condizione 5 non soddisfatta]. presentazione di un nuovo Certificato d'Idoneità della Farmacopea Europea relativo al principio attivo Ceftazidima pentaidrata sterile del produttore già autorizzato Fresenius Kabi Anti-Infectives S.R.L. (CEP R1-CEP 2004-129-Rev 01) + tipo IB n. B.II.b.1.f). aggiunta di un sito di fabbricazione per la produzione dell'intermedio Ceftazidima pentaidrata tamponata (Fresenius Kabi Anti-Infectives S.R.L.) + tipo IB n. B.I.d.1. a) 4. introduzione di un periodo di ripetizione della prova sulla base di dati in tempo reale (24 mesi)"

leggasi

"Tipo IB unforeseen B.III.1.a)3 [condizione n. 5 non soddisfatta] Aggiunta del sito Orchid Chemical & Pharmaceuticals LTD. come produttore del principio attivo Ceftazidima pentaidrata, CEP n. R0-CEP 2005-028-Rev 01 ".

Un procuratore
Maria Luisa Del Buono

T12ADD14160 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

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

Avviso di rettifica

Avviso di rettifica relativo all'avviso n. T12ADDI3382 sulla *G.U.* Parte II n. 104 del 04/09/2012 alla pag. 10 per il medicinale Terbinafina Teva dove è scritto: "aggiunta del sito di confezionamento primario, secondario e di rilascio lotti, escluso il controllo dei lotti: Teva Operations Polonia Sp. Z O.O." leggasi: "aggiunta del sito di confezionamento primario e secondario Teva Operations Polonia Sp. Z O.O.".

Un procuratore
dott.ssa Maria Carla Curis

T12ADD14020 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

Avviso di rettifica

Nell'avviso T12ADD13842 sulla *G.U.* parte II - n. 109 del 15/09/2012 per il medicinale ACIDO IBANDRONICO MYLAN, dove è scritto "Prezzo: Euro 18,33" leggasi "Prezzo: Euro 18,83 ".

Un procuratore
Rossella Benedici

T12ADD14052 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

Avviso di annullamento

Nell'avviso T11ADD9019 sulla *G.U.* parte II - n. 68 del 16/06/2011 per il medicinale ESOMEPRAZOLO MYLAN GENERICS ITALIA, Codice Pratica n. C1B/2011/734, Procedura n. IS/H/0179/01-02/IB/004, Variazione IB forescen n. C.I.2.a): Aggiornamento dell'RCP per quanto riguarda i paragrafi 4.4 e 4.5., si annulla la pubblicazione.

Un procuratore
Maria Luisa Del Buono

T12ADD14124 (A pagamento).

**CONCESSIONI DI DERIVAZIONE
DI ACQUE PUBBLICHE**

REGIONE LAZIO

**Dipartimento istituzionale e terriorio
Direzione regionale ambiente
Area risorse idriche e servizio idrico integrato**

Richiesta di derivazione pubbliche acque

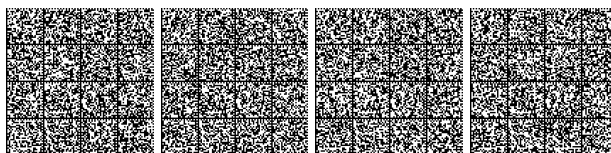
Ai sensi dell'art. 7 del Testo Unico di Leggi approvato con il R.D. 11/12/1933 n. 1775, si rende noto che l'impresa Massini & Gori, con sede in Via Fratelli Alinari n. 75, cap 52025 - Montevarchi (Arezzo), con domanda del 27 Luglio 2012 prot. n. 332280, ha chiesto la concessione per derivare acqua pubblica dal Fiume Velino, nei comuni di Contigliano e Rieti per una portata media di 94 mc./sec ad uso idroelettrico, per una potenza nominale media di 4608 KW, per tutta la durata dell'anno.

Massini & Gori S.r.l.

Via Fratelli Alinari n. 75
52025 Montevarchi (AR)

Il direttore tecnico
Riccardo Massini

T12ADF14053 (A pagamento).



PROVINCIA DI FROSINONE
Ufficio concessioni idriche

*Pubblicazione avviso di domanda
 di concessione di derivazione di acqua*

A termini dell'art. 7 del testo unico R.D. 11 dicembre 1933, n. 1775 si rende noto che la società Furasia Energia S.r.l., con domanda presentata il 27 settembre 2011, prot. n. 117179 del 27 settembre 2011, ha chiesto la concessione trentennale alla derivazione di moduli medi 3,53 (l/sec. 353) e moduli massimi 15 (1.500 l/s) di acqua, per produzione di energia elettrica dal fosso della Civitella nel Comune di Anagni (FR) in località «Vecchio Mulino delle Monache», con restituzione totale della portata derivata subito a valle della presa.

Il dirigente
 dott. Giovanni Ruffini

TC12ADF13953 (A pagamento).

REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA
Assessorato dei lavori pubblici
Direzione generale
Servizio del genio civile di Nuoro

Concessioni di derivazione di acque pubbliche

Si rende noto che la ditta Moi Monica, C.F. MOIMN-C68P46I706O, residente in via Indipendenza n. 23 - Seui, ha chiesto la concessione di l/sec. 0,05 d'acqua dal rio Sadali, località S'Isca, con punto di presa in prossimità del mapp. 357 del fgl. 36. L'acqua verrà utilizzata per uso zootecnico nell'ambito dei terreni di cui ai mapp. 356 e 357 del fgl. 36 dell'agro di Seui.

Nuoro, 10 settembre 2012

Il direttore del servizio
 ing. Salvatore Spanu

TC12ADF13955 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI VERONA
n. 669/2012 prot. n. 857

Avviso di trasferimento del notaio Alessia Fabbri

Il presidente del Consiglio Notarile di Verona avvisa che il notaio Alessia Fabbri, trasferita nella sede di Castelnuovo del Garda con D.M. 31 maggio 2012, pubblicato in *G.U.* n. 140 del 18 giugno 2012, proveniente da Monfalcone (D.N. di Gorizia), avendo adempiuto a tutte le formalità previste dalla legge notarile e dal relativo Regolamento, venne ammessa ad esercitare le funzioni notarili nella suddetta residenza a datare da oggi.

Verona, 5 settembre 2012

Il presidente
 notaio Vincenzo Scaduto

TC12ADN13941 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI VERONA

Avviso di trasferimento del notaio Claudio Avitabile

Il presidente del Consiglio notarile di Verona avvisa che il notaio Claudio Avitabile, trasferito nella sede di Negrar con D.M. 31 maggio 2012 pubblicato in *G.U.* n. 140 del 18 giugno 2012, proveniente da Verona (D.N. di Verona), avendo adempiuto a tutte le formalità previste dalla legge notarile e dal relativo Regolamento, venne ammesso ad esercitare le funzioni notarili nella suddetta residenza a datare da oggi.

Verona, 5 settembre 2012

Il presidente
 notaio Vincenzo Scaduto

TC12ADN13948 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI ANCONA

Trasferimento notaio

Il presidente del Consiglio notarile di Ancona rende noto che la Dott.ssa Antonella Cozza, già notaio in Filottrano (Distretto Notarile di Ancona), è stata trasferita alla residenza di Senigallia con Decreto Ministeriale in data 31 maggio 2012, pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 140 del 18 giugno 2012 Serie Generale, 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 dal 7 settembre 2012.

Il presidente
 dott. Pietro Ciarletta

TC12ADN13956 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI VERONA
Strad. Scipione Maffei n. 2 - Tel. n. 045594066 -
Fax n. 045594212

N. 671/2012
 Prot. n. 868/pers

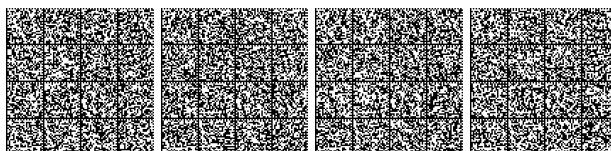
Avviso di trasferimento di notaio

Il Presidente del Consiglio Notarile di Verona avvisa che il Notaio Maria Teresa Battista, trasferita nella sede di Verona con D.M. 22 giugno 2012, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 156 del 6 luglio 2012, proveniente da Tregnago (D.N. di Verona), avendo adempiuto a tutte le formalità previste dalla Legge Notarile e dal relativo Regolamento, venne ammessa ad esercitare le funzioni notarili nella suddetta residenza a datare da oggi.

Verona, 5 settembre 2012

Il presidente
 notaio Vincenzo Scaduto

TC12ADN13961 (Gratuito).



CONSIGLIO NOTARILE DI TREVISO*Trasferimento di notaio*

A termini dell'art. 24 della legge 16 febbraio 1913 n. 89 sull'Ordinamento del notariato, si rende noto che il dott. Giacomo Pecorelli, notaio in Treviso (d.n. di Treviso), è stato trasferito con decreto ministeriale del 31 maggio 2012, alla sede notarile di Roncade (d.n. di Treviso) con effetto dal giorno 7 settembre 2012.

Il presidente
dott. Alberto Sartorio

TC12ADN13957 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI VERONA*Trasferimento di notaio*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Verona avvisa che il Notaio Alessio Paladini, trasferito nella sede di Oppeano con D.M. 31 maggio 2012 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 140 del 18 giugno 2012, proveniente da Minerbe (D.N. di Verona), avendo adempiuto a tutte le formalità previste dalla Legge Notarile e dal relativo Regolamento, venne ammesso ad esercitare le funzioni notarili nella suddetta residenza a datare da oggi.

Verona, 5 settembre 2012

Il presidente
notaio Vincenzo Scaduto

TC12ADN13958 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI VERONA*Cessazione dall'esercizio delle funzioni notarili*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Verona avvisa che con D.D. del 18 aprile 2012, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 108 del 10 maggio 2012, il dott. Mario Mastelli, nato a Ficarolo (RO) il 13 agosto 1937, già Notaio in Soave, è stato dispensato dall'ufficio, per limiti d'età, con effetto dal 13 agosto 2012 e cancellato dal Ruolo dei Notai del Distretto Notarile di Verona in pari data.

Verona, 6 settembre 2012

Il presidente
notaio Vincenzo Scaduto

TC12ADN13959 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE
DI SANTA MARIA CAPUA**

Prot. n.707

Trasferimento del notaio dott. Luca Fabozzi

Il Presidente del Consiglio Notarile di Santa Maria Capua Vetere, visto l'articolo 24 della Legge Notarile 16 febbraio 1913, n. 89 rende noto che in data odierna è stato iscritto a ruolo dei Notai esercenti in questo Distretto, quale titolare della sede notarile di Sant'Arpino, Distretto Notarile di S. Maria C.V., ed immesso nell'esercizio delle sue funzioni il dott. Luca Fabozzi, nato a Mugnano di Napoli il 21 settembre 1973, trasferito alla suddetta sede, dalla sede di Cervino (stesso Distretto Notarile), con D.M. del 31 maggio 2012 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 140 del 18 giugno 2012.

S. Maria C.V., 4 settembre 2012

Il presidente
not. Alessandro de Donato

TC12ADN13971 (Gratuito).

**COSTRUZIONE ED ESERCIZIO
DI LINEE ELETTRICHE****DIPARTIMENTO PER L'ENERGIA
Direzione generale per l'Energia nucleare, le
energie rinnovabili e l'efficienza energetica**

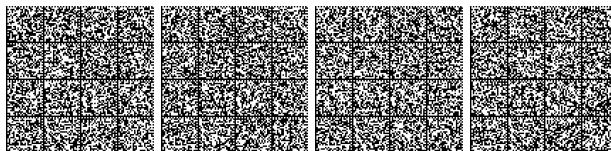
Conferma decreto N. 55/04/2010 del 21 dicembre 2010

IL DIRETTORE GENERALE

VISTO il decreto del 21 dicembre 2010, N°55/04/2010, con il quale, ai sensi della legge 9 aprile 2002, n. 55, la Luminosa S.r.l. - con sede legale in Milano, Largo Guido Donegani, 2, cod. fisc. 07907530633 - e stata autorizzata a realizzare una centrale termoelettrica a ciclo combinato alimentata a gas naturale caratterizzata da una potenza termica di circa 680 MW e una potenza elettrica pari a circa 385 MW, da ubicare nel territorio del Comune di Benevento, all'interno dell'agglomerato industriale A.S.I. di Ponte Valentino, nonché le relative opere connesse

CONSIDERATO che la compatibilità ambientale della succitata iniziativa è stata sancita dal decreto n. DSA-DEC-2008-0000708 del 1 agosto 2008 che impone, tra l'altro, una serie di prescrizioni, così come riportate nell'Allegato considerato parte integrante e sostanziale del menzionato decreto N°55/04/2010;

CONSIDERATA, in particolare, la prescrizione n. 1 del menzionato decreto di compatibilità ambientale che testualmente recita: "1. Il giudizio favorevole di compatibilità ambientale è condizionata dall'esito negativo della procedura autorizzativa afferente altra centrale termoelettrica localizzata nella medesima macroarea interna individuata dalla D. GR. n. 3533 del 05.12.2003, causa il raggiungimento del riequilibrio del fabbisogno energetico in casa di rilascio dell'autorizzazione indicata.";



CONSIDERATO che, nel corso del procedimento autorizzativo, alla luce delibera n. 691 dell'8 ottobre 2010 della Giunta Regionale della Campania con cui è stata rilasciata l'intesa prevista dalla legge n. 55/2002, questa Amministrazione ha chiesto al Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare se il giudizio di compatibilità ambientale continuasse ad essere condizionato all'esito negativo della procedura autorizzativa afferente altra centrale termoelettrica localizzata nella medesima macroarea, così come prescritto al sopra riportato punto n. 1 del decreto di compatibilità ambientale;

CONSIDERATO che con lettera del 10 novembre 2010, prot. n. DVA-2010-0027156, il Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare ha comunicato che: "... è del parere che è venuta meno la condizione indicata al n. 1 del quadro prescrittivo del decreto VIA, risultando la medesima privata dell'efficacia che avrebbe potuto avere qualora le determinazioni regionali fossero rimaste nella rappresentazione data dalla DGR 3533/2003.";

CONSIDERATO che con lettera del 20 dicembre 2010, n. DVA-2010-0030822, il Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare ha trasmesso il parere della Commissione tecnica di Verifica dell'Impatto Ambientale - VIA e VAS n. 623 del 17 dicembre 2010 con il quale la medesima Commissione "ritiene confermata la validità del giudizio favorevole, con prescrizioni, di compatibilità ambientale trasposta nel parere allegata al Decreto DSA e DEC - 2008 - 0000708 del 1° agosto 2008, nonché ritiene che sia venuta meno, la condizione indicata al punto n. 1 del quadro prescrittivo del succitato decreto di compatibilità ambientale, essendo mutate le condizioni di fattibilità previste inizialmente dalla DGR 3533/2003, sostituita dalle disposizioni contenute nel PEAR";

VISTA la sentenza n. 05327/2012 del 12/06/2012 in cui il TAR Lazio, pronunciandosi in merito al ricorso proposto da W.W.F. Italia O.N.G. - O.N.L.U.S. avverso l'Autorizzazione Integrata Ambientale dell'impianto in parola, ha sancito che "... quale che sia il rilievo della pianificazione energetica regionale, il Ministero dell'Ambiente, e la Commissione VIA, non potevano limitarsi a prendere atto del mutamento di tali indirizzi, ma dovevano promuovere la rinnovazione del giudizio di VIA della centrale di Luminosa al fine di considerarne espressamente l'interazione con la centrale di Flumeri. Ne consegue che, allo stato, la condizione n. 1 apposta alla VIA.:

- non si è realizzata, poiché il procedimento di autorizzazione della centrale di Flumeri è ancora in itinere;

- è tuttora vigente, occorrendo che, ai fini della modifica e/o revoca della condizione medesima, venga rinnovata il procedimento di VIA, attraverso l'espressa inclusione, ai fini del giudizio di compatibilità ambientale, della centrale di Flumeri, in quanto localizzata nella stessa macro area interna.";

CONSIDERATO che la citata sentenza, pur non riferendosi direttamente all'autorizzazione unica rilasciata da questa Amministrazione, sviluppa considerazioni che possono essere riportate anche al caso in parola;

VISTA la lettera n. ASEE/Siti-GC/PU-1087 del 4 giugno 2012, acquisita al protocollo di questo Ministero con il numero 11803 del 13/06/2012, con cui la Edison S.p.A. ha comunicato di rinunciare a proseguire nell'iter autoritativo concernente la realizzazione della centrale termoelettrica da ubicarsi nel territorio del Comune di Flumeri;

VISTA la nota n. 13281 del 03/07/2012 con cui questa Amministrazione, preso atto dell'esplicita rinuncia formulata dalla Società Edison S.p.A., ha ritenuto il procedimento autorizzativo relativo alla centrale di Flumeri concluso e, quindi, archiviato;

CONSIDERATO, pertanto, che l'archiviazione del procedimento autorizzativo relativo alla realizzazione della centrale termoelettrica di Flumeri (AV) permette di considerare superata la condizione di cui alla prescrizione n. 1 del decreto di compatibilità ambientale n. DSA-DEC-2008-0000708 del 1 agosto 2008, prescindendo da quanto argomentato al riguardo nelle due menzionate lettere del Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare prot. n. DVA - 2010 - 0027156 del 10 novembre 2010 e prot. n. DVA-2010-0030822 del 20 dicembre 2010;

RITENUTO pertanto di confermare l'esito e le condizioni di cui al citato decreto N°55/04/2010 del 21 dicembre 2010;

D E C R E T A

Art. 1 Si conferma il decreto N°55/04/2010 del 21 dicembre 2010.

Art. 2 Restano ferme tutte le prescrizioni ed indicazioni formulate con il decreto N°55/04/2010 del 21 dicembre 2010.

Art. 3 Il presente provvedimento sarà reso noto sul sito internet del Ministero dello Sviluppo Economico (<http://www.sviluppoeconomico.gov.it>).

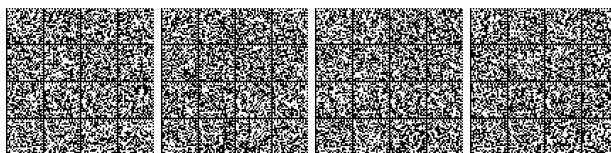
Avverso il presente provvedimento E: ammesso ricorso giurisdizionale al TAR del Lazio - Sezione di Roma, ai sensi dell'art. 41 della L. n. 99/2009, 0, in alternativa, ricorso straordinario al Capo dello Stato nel termine rispettivamente di sessanta e centoventi giorni dalla data di pubblicazione del presente provvedimento.

Roma, li, 23 LUG. 2012

Il direttore generale
dott.ssa Rosaria Romano

T12ADQ14078 (A pagamento).

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



GAZZETTA UFFICIALE

 DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

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

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

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

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

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI ED APPALTI

(di cui spese di spedizione € 128,06)*
 (di cui spese di spedizione € 73,81)*

- annuale € **300,00**
 - semestrale € **165,00**

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

(di cui spese di spedizione € 39,73)*
 (di cui spese di spedizione € 20,77)*

- annuale € **86,00**
 - semestrale € **55,00**

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

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

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

Abbonamento annuo € **190,00**
 Abbonamento annuo per regioni, province e comuni - SCONTO 5% € **180,50**

Volume separato (oltre le spese di spedizione) € 18,00

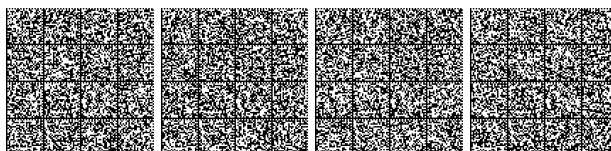
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

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

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

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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





€ 4,03

