

# GAZZETTA UFFICIALE

## DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 1° agosto 2013

Si pubblica il martedì,  
il giovedì e il sabato

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

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

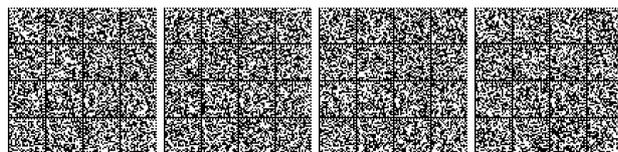
## FOGLIO DELLE INSERZIONI

### AVVISO AGLI INSERZIONISTI

A far data dal 26 giugno 2013, il decreto-legge 26 aprile 2013, n. 43, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 giugno 2013, n. 71 (pubblicata nella Gazzetta Ufficiale - Serie generale - n. 147 del 25 giugno 2013), ridetermina, con l'art. 7-bis, comma 3, la misura dell'imposta fissa di bollo sulle inserzioni, precedentemente stabilita in euro 14,62, in euro 16,00.

## SOMMARIO

ANNUNZI COMMERCIALI	Altri annunci commerciali
<b>Convocazioni di assemblea</b>	<b>BANCA DI PIACENZA SOC. COOP. PER AZIONI</b>
FUNIVIE MADONNA DI CAMPIGLIO S.P.A.	ITALCREDI S.P.A.
<i>Convocazione di assemblea ordinaria</i> (T13AAA10190) ..... Pag. 1	<i>Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi dell'art. 58 del Decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 ("testo unico delle leggi in materia bancaria e creditizia") ed informativa ai sensi dell'art. 13 del Decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 ("codice in materia di protezione dei dati personali"). (T13AAB10198) ..... Pag. 6</i>
FUNIVIE SASLONG S.P.A.	<b>DB COVERED BOND S.R.L.</b>
<i>Convocazione assemblea (T13AAA10202) ..... Pag. 2</i>	<i>Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 e 7-bis della legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130), dell'articolo 58 del decreto legislativo del 1 settembre 1993, n. 385 (il T.U. Bancario) e dell'articolo 13 del decreto legislativo del 30 giugno 2003 n. 196 (il Codice in materia di Protezione dei dati Personali). (T13AAB10100) ..... Pag. 2</i>
IMM.UNI.CO.R. S.P.A.	<b>INTESA SANPAOLO S.P.A.</b>
<i>Convocazione di assemblea straordinaria degli azionisti (T13AAA10125) ..... Pag. 1</i>	<i>Avviso di fusione per incorporazione transfrontaliera ai sensi dell'articolo 7 del Decreto legislativo 30 maggio 2008 n. 108 ("Attuazione della Direttiva 2005/56/CE, relativa alle fusioni transfrontaliere delle società di capitali"). (T13AAB10107) ..... Pag. 5</i>
INTERSPORT ITALIA S.P.A.	
<i>Convocazione di assemblea (T13AAA10189) ..... Pag. 1</i>	



LA MEDI S.R.L.  
*Fusione transfrontaliera (T13AAB10166)* . . . . . Pag. 5

TRANSITEXPRESS S.R.L.  
*Fusione per incorporazione ai sensi dell'art.7 del D.lgs 30/05/2008 n. 108 (T13AAB10179)* . . . . . Pag. 6

## ANNUNZI GIUDIZIARI

### Notifiche per pubblici proclami

CONSIGLIO DI STATO Sede giurisdizionale di Roma  
*Notifica per pubblici proclami (TC13ABA10032)* . . . . . Pag. 12

TAR LAZIO  
*Integrazione del contraddittorio con notifica per pubblici proclami (TS13ABA10057)* . . . . . Pag. 20

TRIBUNALE CIVILE DI LOCRI  
*Estratto atto di citazione (TC13ABA10082)* . . . . . Pag. 20

TRIBUNALE CIVILE DI NUORO  
*Atto di citazione (TC13ABA10031)* . . . . . Pag. 19

TRIBUNALE DI BARCELLONA POZZO DI GOTTO  
*Atto di citazione per usucapione (TC13ABA10027)* . . . . . Pag. 19

TRIBUNALE DI GROSSETO  
*Atto di citazione per accertamento usucapione (T13ABA10169)* . . . . . Pag. 18

TRIBUNALE DI LATINA Sezione distaccata di Gaeta  
*Atto di citazione (TC13ABA10024)* . . . . . Pag. 11

TRIBUNALE DI NOVARA  
*Atto di citazione per usucapione (T13ABA10092)* . . . . . Pag. 18

TRIBUNALE DI PADOVA Sezione distaccata di Este  
*Notifica per pubblici proclami (TC13ABA10030)* . . . . . Pag. 19

TRIBUNALE DI PORDENONE  
*Atto di citazione per usucapione (estratto) (TC13ABA10022)* . . . . . Pag. 9

TRIBUNALE DI TIVOLI Sezione distaccata di Palestrina  
*Ricorso ex art. 702 bis per usucapione (T13ABA10177)* . . . . . Pag. 18

TRIBUNALE DI TRANI Sezione distaccata di Canosa di Puglia  
*Ricorso ex art. 1159 bis c.c. (TC13ABA10034)* . . . . . Pag. 16

TRIBUNALE DI URBINO  
*Notifica per pubblici proclami ai sensi art. 150 c.p.c. (TC13ABA10013)* . . . . . Pag. 19

TRIBUNALE DI URBINO  
*Notifica per pubblici proclami ai sensi dell'art 150 c.p.c. (TC13ABA10018)* . . . . . Pag. 8

TRIBUNALE DI VERBANIA  
*Atto di citazione (TC13ABA10095)* . . . . . Pag. 20

### Ammortamenti

TRIBUNALE DI MILANO  
*Ammortamento certificati di deposito (TC13ABC10017)* . . . . . Pag. 21

TRIBUNALE DI NOCERA INFERIORE Prima sez. civile  
*Ammortamento cambiario (T13ABC10109)* . . . . . Pag. 21

TRIBUNALE DI ROMA  
*Ammortamento cambiario (TC13ABC10035)* . . . . . Pag. 21

TRIBUNALE DI ROMA  
*Ammortamento assegno circolare (TS13ABC10033)* . . . . . Pag. 21

TRIBUNALE DI VIGEVANO  
*Ammortamento assegni circolari (T13ABC10184)* . . . . . Pag. 21

### Eredità

TRIBUNALE DI PADOVA  
*Eredità giacente di Rampazzo Alfeo (T13ABH10126)* . . . . . Pag. 22

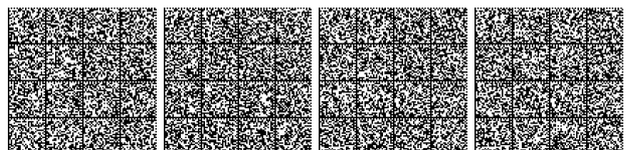
TRIBUNALE DI SAVONA  
*Nomina curatore eredità giacente (T13ABH10164)* . . . . . Pag. 22

### Riconoscimenti di proprietà

TRIBUNALE CIVILE DI TARANTO  
*Riconoscimento di proprietà (T13ABM10178)* . . . . . Pag. 22

### Aste giudiziarie

TRIBUNALE DI TRANI Cancelleria Esecuzione Immobiliare  
*Proc. n. 271/1999 - Estratto di avviso di vendita giudiziale (TS13ABO10108)* . . . . . Pag. 23



**Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta**

## TRIBUNALE CIVILE DI ROMA

*Sentenza di dichiarazione di morte presunta di Di Carlo Francesco (TC13ABR10019)* ..... Pag. 25

## TRIBUNALE DI AOSTA

*Sentenza di dichiarazione di morte presunta (T13ABR10149)* ..... Pag. 25

**Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione**

## GOLD SERVICE SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.

*Deposito atti finali (TS13ABS10054)* ..... Pag. 25

## MICRODATA TELEMATION RICERCA E SVILUPPO S.C.R.L.

*Deposito bilancio finale di liquidazione (T13ABS10182)* ..... Pag. 25

## PRIMA SOCIETÀ COOPERATIVA in liquidazione coatta amministrativa

*Deposito bilancio finale di liquidazione (T13ABS10141)* ..... Pag. 25

## SOC. COOP. LAVORATORI CATTOLICI A R.L.

*Deposito di piano di riparto parziale ex art. 212 L.F. (TC13ABS10049)* ..... Pag. 25

**ALTRI ANNUNZI****Espropri**

## ANAS S.P.A. Compartimento della viabilità per la Puglia

*Avviso pagamento indennità (T13ADC10124)* ..... Pag. 26

**Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici**

## 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. Estratto comunicazione notifica regolare V&A (T13ADD10187)* ..... Pag. 44

## 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 (T13ADD10186)* .. 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. Estratto comunicazione notifica regolare V&A. (T13ADD10194)* ..... Pag. 46

## 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 (T13ADD10172)* ..... Pag. 41

## 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/2013/2039. (T13ADD10145)* ..... Pag. 36

## BAYER S.P.A.

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (TS13ADD10086)* ..... Pag. 49

## BAYER S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. (Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012) (TS13ADD10088)* ..... Pag. 49

## BIOPHARMA S.R.L.

*Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi D.Lgs. n.274/2007 (T13ADD10139)* ..... Pag. 35

## BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE (T13ADD10115)* ..... Pag. 30

## BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n.1234/2008/CE (T13ADD10116)* ..... Pag. 31

## BOOTS PHARMACEUTICALS S.R.L.

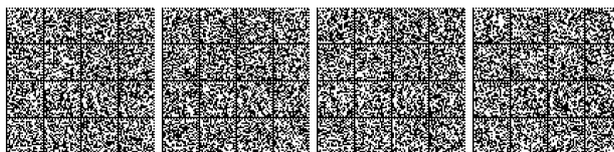
*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano (Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274) (T13ADD10074)* .... Pag. 27

## BRISTOL-MYERS SQUIBB S.R.L.

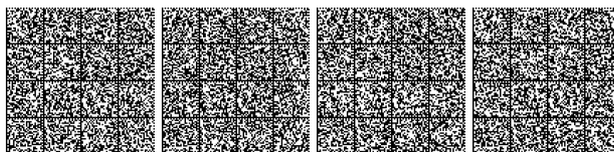
*Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T13ADD10127)* ..... Pag. 33



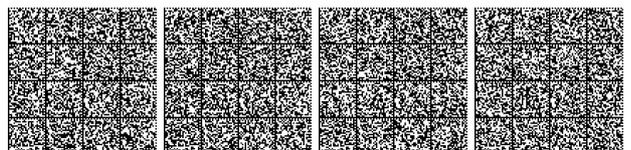
CARLO ERBA O.T.C. S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29 dic 2007, n. 274 e del Regolamento CE n.1234/2008 (T13ADD10132).....</i>	Pag. 34	JANSSEN-CILAG S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&amp;A/P/74425 (T13ADD10146).....</i>	Pag. 36
CRINOS S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 19/07/2013 - Prot. N. 77268 (T13ADD10201).....</i>	Pag. 48	JOHNSON & JOHNSON 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.Lgs 29 dic 2007, n. 274 e del Regolamento CE n.1234/2008 (T13ADD10133).....</i>	Pag. 34
EG S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 23/07/2013 - Prot. N. 78571 (T13ADD10195).....</i>	Pag. 46	LABORATORI GUIDOTTI S.P.A. <i>Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di mutuo riconoscimento. Modifiche apportate ai sensi del Decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T13ADD10174) .</i>	Pag. 41
EG S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 19/07/2013 - Prot. N. 77274 (T13ADD10200).....</i>	Pag. 47	LABORATORIO FARMACEUTICO C.T. S.R.L. <i>Comunicazione di notifica regolare V&amp;A. (T13ADD10105).....</i>	Pag. 29
EPIFARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008 (T13ADD10144).....</i>	Pag. 35	LEO PHARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di Specialità Medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D. Lgs. 274/2007 (T13ADD10150).....</i>	Pag. 36
F.I.R.M.A. S.P.A. <i>Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di mutuo riconoscimento. Modifiche apportate ai sensi del Decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T13ADD10167) .</i>	Pag. 40	LEO PHARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del d.lgs. 274/2007 (T13ADD10151).....</i>	Pag. 37
FARMIGEA 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. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 (T13ADD10119).....</i>	Pag. 32	LEO PHARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di Specialità Medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D. Lgs. 274/2007 (T13ADD10152).....</i>	Pag. 37
FARMIGEA 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 (T13ADD10199) .</i>	Pag. 47	LFB – LABORATOIRE FRANCAIS DU FRACTIONNEMENT ET DES BIOTECHNOLOGIES <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 (T13ADD10112).....</i>	Pag. 30
HOSPIRA ITALIA S.R.L. <i>Avviso di rettifica (T13ADD10191).....</i>	Pag. 44	MEDA AB <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 1234/2008 (T13ADD10155).....</i>	Pag. 38
ISTITUTO LUSO FARMACO D'ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di mutuo riconoscimento. Modifiche apportate ai sensi del Decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T13ADD10168) .</i>	Pag. 40	MEDA PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 1234/2008 (T13ADD10155).....</i>	Pag. 38
JANSSEN-CILAG S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008 (T13ADD10203).....</i>	Pag. 48		



MEDA PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 1234/2008 (T13ADD10156) .....</i>	Pag. 38	OCTAPHARMA ITALY S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T13ADD10161).....</i>	Pag. 39
MEDA PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 1234/2008 (T13ADD10157) .....</i>	Pag. 38	OMNIA S.P.A. <i>Modifica minore di un'autorizzazione all'immissione in commercio ai sensi dell'art.79 del d.lgs. n. 219/2006: Modifica delle etichette nella veste tipografica definitiva (mock up) (T13ADD10114) .....</i>	Pag. 30
MEDA PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Estratto comunicazione notifica regolare V&amp;A (T13ADD10171).....</i>	Pag. 40	PENSA PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T13ADD10185) ...</i>	Pag. 43
MEDA PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 1234/2008 (T13ADD10153) .....</i>	Pag. 37	PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i. (T13ADD10183).....</i>	Pag. 42
MSD ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T13ADD10098) .</i>	Pag. 29	RANBAXY ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T13ADD10076).....</i>	Pag. 28
NEAPHARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 Dicembre 2007, n. 274 (T13ADD10073).....</i>	Pag. 26	RECORDATI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Leg.vo n. 219/2006 e s.m.i. (T13ADD10192).....</i>	Pag. 45
NOVARTIS FARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria dell'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i. (T13ADD10193).....</i>	Pag. 46	SANDOZ S.P.A. <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 (T13ADD10102).....</i>	Pag. 29
NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L. <i>Estratto di comunicazione di notifica regolare UVA per la pubblicazione in GU Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008 (T13ADD10075).....</i>	Pag. 27	SANOFI-AVENTIS S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE (T13ADD10121).....</i>	Pag. 32
NUOVA FARMEC S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 274/2007 (T13ADD10176).....</i>	Pag. 42	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 (T13ADD10197).....</i>	Pag. 47
OCTAPHARMA ITALY S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T13ADD10173).....</i>	Pag. 41	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 (T13ADD10120).....</i>	Pag. 32
OCTAPHARMA ITALY S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T13ADD10162).....</i>	Pag. 39		



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 (T13ADD10196) . . . . .</i>	Pag. 47	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. (T13ADD10165) . . . . .</i>	Pag. 39
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 (T13ADD10123) . . . . .</i>	Pag. 33	TORRENT PHARMA GMBH <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D. Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T13ADD10134) . . . . .</i>	Pag. 34
SANOFI-AVENTIS S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE (T13ADD10122) . . . . .</i>	Pag. 33	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE (T13ADD10118) . . . . .</i>	Pag. 31
SCHARPER 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 del 29 dicembre 2007, n. 274 (T13ADD10113) . . . . .</i>	Pag. 30	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) N. 1234/2008 (T13ADD10117) . . . . .</i>	Pag. 31
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 (T13ADD10188) . . . . .</i>	Pag. 44	<b>Concessioni di derivazione di acque pubbliche</b>	
SOFAR S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi D.Lgs. 274/2007 (T13ADD10143) . . . . .</i>	Pag. 35	PROVINCIA DI VITERBO Assessorato ambiente energia settore tutela acque <i>Concessione derivazione pluriennale di acqua da tre pozzi in comune di Fabrica di Roma loc. Pian di Logge (TC13ADF10021) . . . . .</i>	Pag. 49
SOOFT ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. (T13ADD10052) . . . . .</i>	Pag. 48	<b>Consigli notarili</b>	
		CONSIGLIO NOTARILE DI BERGAMO <i>Iscrizione a ruolo notaio Ermogene Miraglia (TC13ADN10036) . . . . .</i>	Pag. 49



# ANNUNZI COMMERCIALI

## CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

### IMM.UNI.CO.R. S.P.A.

Sede legale: Piazza G.G. Belli n. 2  
 Capitale sociale: Euro 2.066.000  
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 02500070582  
 REA 398879

#### Convocazione di assemblea straordinaria degli azionisti

E' convocata l'Assemblea straordinaria degli azionisti della IMM.UNI.CO.R. S.p.A., per il giorno 11 settembre 2013 alle ore 16.00 presso la sede sociale in Roma, Piazza G.G. Belli n.2, con il seguente ordine del giorno:

- 1) comunicazioni del Presidente;
- 2) modifica ed integrazione degli artt. 1, 2, 4, 6, 7, 10, 12, 13, 14, 15,16, 17,18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25 e 26 dello Statuto sociale.

L'intervento dei soci è subordinato al deposito delle azioni almeno cinque giorni prima della data fissata per l'Assemblea.

Il presidente del C.d.A.  
 Giovanni Bort

T13AAA10125 (A pagamento).

### INTERSPORT ITALIA S.P.A.

Sede: via del Tuscolano n. 17/2° - Bologna  
 Capitale sociale: € 9.104.150  
 Registro delle imprese: Bologna n. 00651350225  
 R.E.A.: n. 323536  
 Codice Fiscale e/o Partita IVA:  
 C.F. n. 00651350225

#### Convocazione di assemblea

I signori soci, amministratori e sindaci della Intersport Italia S.p.A. sono convocati alla assemblea ordinaria che si terrà il giorno 27.08.2013, alle ore 9,00, presso la sede amministrativa di Cisalfa Sport S.p.A. in Osio Sopra - Bergamo, Via Vaccarezza n. 4 in prima convocazione oppure per il giorno 20.09.2013, alle ore 9,30, presso lo studio del Notaio Paolo Silvestro in Roma, Via Dei Sansovino n. 6 in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente:

#### ORDINE DEL GIORNO

- 1) bilancio societario al 28 febbraio 2013; relazione sulla gestione; relazione del collegio sindacale; giudizio del revisore; delibere inerenti e conseguenti;

La partecipazione potrà avvenire ai sensi dell'art. 24 dello statuto sociale anche mediante collegamento in audio-conferenza chiamando il numero 02/ 69682740 in caso di prima convocazione oppure il numero 06/3227741 in caso di seconda convocazione.

Bologna, 26 luglio 2013

Il consigliere  
 sig. Flavio Mazzocchi

T13AAA10189 (A pagamento).

### FUNIVIE MADONNA DI CAMPIGLIO S.P.A.

Sede: via Presanella n.12, Pinzolo  
 Capitale sociale: € 5.512.500,00 i.v.  
 Registro delle imprese: Trento n. 00107390221  
 C.C.I.A.A. di Trento R.E.A. n. 33378  
 Codice Fiscale e/o Partita IVA:  
 Codice fiscale n. 00107390221

#### Convocazione di assemblea ordinaria

I Signori Azionisti sono convocati in assemblea ordinaria presso il CARLO MAGNO HOTEL SPA RESORT, in Madonna di Campiglio - Via Cima Tosa n. 24, per il giorno 28 agosto 2013 alle ore 10:30 in prima convocazione e, occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 7 settembre 2013, stesso luogo ed ora, per discutere e deliberare sul seguente

#### ordine del giorno

- Bilancio di esercizio al 30 aprile 2013. Relazione degli Amministratori. Relazione del Collegio Sindacale. Relazione della Società di Revisione. Deliberazioni conseguenti.
- Sostituzione di un amministratore - Riduzione del numero degli Amministratori.

Per l'intervento in assemblea è necessario il preventivo deposito, presso la sede sociale o presso Istituti di credito, due giorni prima della data fissata per l'adunanza, dei titoli o delle relative certificazioni.

Le azioni di cui è stato effettuato il deposito non possono essere ritirate fino a che l'assemblea abbia avuto luogo.

Ogni azionista avente diritto di partecipare all'assemblea può farsi rappresentare con delega scritta da altro azionista, fermo restando i divieti di cui all'art. 2372 codice civile.

p. il consiglio di amministrazione - Il presidente  
 dott. ing. Marcello Andreolli

T13AAA10190 (A pagamento).



**FUNIVIE SASLONG S.P.A.**

Sede legale: via Ruacia, 30 - Selva Gardena (BZ)  
 Capitale sociale: €2.479.200,00 interamente  
 sottoscritto e versato  
 Registro delle imprese: Bolzano n. 00124530213  
 R.E.A. BZ 61319  
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00124530213

*Convocazione assemblea*

I Signori azionisti sono convocati in Assemblea ordinaria che si terrà presso la sede Amministrativa della Società, in Buccinasco (MI) Via degli Alpini, 47, per il giorno 23 settembre 2013 ore 15,30, in prima convocazione, ed occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 24 settembre 2013 stesso luogo, stessa ora per deliberare sul seguente

*ORDINE DEL GIORNO*

1. deliberazioni in ordine all'approvazione del bilancio di esercizio chiuso al 31.05.2013;
2. delibere in merito alla nomina del collegio sindacale;
3. delibere in ordine alla determinazione del compenso dei sindaci e degli amministratori;
4. delibere inerenti e conseguenti;

Possono intervenire all'Assemblea gli azionisti aventi diritto che abbiano effettuato il deposito dei propri certificati azionari presso la sede sociale, nei termini di legge e di statuto.

Il presidente  
 Claudio Maria Riffeser

T13AAA10202 (A pagamento).

*ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI***DB COVERED BOND S.R.L.**

*Iscritta all'elenco generale di cui all'articolo 106 del D. Lgs. n. 385 del 1 settembre 1993 al n. 42016*  
 Sede sociale: via V. Alfieri n. 1 - Conegliano (TV)  
 Registro delle imprese: Treviso n. 04497970261  
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 04497970261

*Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 e 7-bis della legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130), dell'articolo 58 del decreto legislativo del 1 settembre 1993, n. 385 (il T.U. Bancario) e dell'articolo 13 del decreto legislativo del 30 giugno 2003 n. 196 (il Codice in materia di Protezione dei dati Personali).*

Con riferimento all'avviso di cessione pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana Parte II n. 76 del 30-06-2012 DB Covered Bond S.r.l. (DB Covered Bond) comunica che, nell'ambito del programma di cessioni indicato nel summenzionato avviso di cessione, in data 22 giugno 2012 ha acquistato pro soluto da DEUTSCHE BANK S.p.A. (il Cedente) un primo portafoglio di crediti derivanti da mutui ipotecari aventi le caratteristiche di cui all'arti-

colo 2, comma 1, lett. a) del Decreto del Ministro dell'economia e delle finanze n. 310 del 14 dicembre 2006 (il Decreto MEF) (i Crediti).

Si comunica inoltre che, in data 26 luglio 2013, DB Covered Bond S.r.l. ha acquistato pro soluto dal Cedente un ulteriore portafoglio di Crediti che alle ore 00:01 del 1 luglio 2013 rispettavano i seguenti criteri:

**CRITERI GENERALI**

1 mutui classificati come mutui fondiari o mutui ipotecari;  
 2 finanziamenti garantiti da immobili di tipo residenziale per i quali il rapporto tra l'ammontare erogato ed il valore dell'immobile sul quale e' stata concessa la garanzia ipotecaria, entrambi determinati in riferimento alla data di stipula, è pari o inferiore all'80%;

3 mutui i cui debitori principali siano una o più persone fisiche (SAE 600/614/615), con almeno una di esse residente in Italia alla data di erogazione;

4 mutui interamente erogati, anche non in unica soluzione, ovvero mutui derivanti dal frazionamento in quote di un precedente finanziamento, per i quali non sussista alcun obbligo o possibilità di effettuare ulteriori erogazioni;

5 mutui garantiti da ipoteca su immobili localizzati sul territorio della Repubblica italiana rispetto ai quali il periodo di consolidamento applicabile alla relativa ipoteca si e' concluso alla Data di Valutazione o prima della stessa;

6 mutui che abbiano almeno una rata scaduta e pagata;

7 mutui che siano regolati dal diritto italiano;

8 mutui denominati in euro (ovvero erogati in valuta diversa e successivamente ridenominati in euro);

9 mutui garantiti da ipoteca di primo grado economico, intendendosi per tale:

(i) un'ipoteca di primo grado legale; ovvero

(ii) un'ipoteca di grado legale successivo al primo nel caso in cui:

a. sia stato prestato il consenso scritto alla cancellazione delle ipoteche di grado legale precedente; ovvero

b. le obbligazioni garantite dalle ipoteche di grado legale precedente siano state integralmente soddisfatte;

10 mutui assistiti da ipoteca di primo grado economico su immobili già ultimati (non in fase di costruzione);

Sono tuttavia esclusi dalla cessione i crediti nascenti dai mutui che, pur presentando alla Data di Valutazione le caratteristiche sopra indicate, presentano altresì alla Data di Valutazione (salvo ove diversamente previsto) una o più delle seguenti caratteristiche:

11 mutui che siano stati concessi a enti pubblici, consorzi pubblici o enti ecclesiastici;

12 mutui classificati alla data di stipula come crediti agrari o pescherecci ai sensi degli articoli 43, 44 e 45 del decreto legislativo n. 385 del 1 settembre 1993;

13 mutui che siano stati stipulati con erogazione ai sensi di qualsiasi legge (anche regionale) o normativa che preveda contributi o agevolazioni in conto capitale e/o interessi (cosiddetti mutui agevolati e convenzionati); e

14 mutui erogati in tutto o in parte con fondi di terzi (intendendosi per terzi anche eventuali enti agevolanti).



## CRITERI SPECIFICI

1 finanziamenti garantiti da immobili di tipo residenziale per i quali il rapporto tra il debito residuo in linea capitale del mutuo alla Data di Valutazione ed il valore dell'immobile sul quale e' stata concessa la garanzia ipotecaria, è pari o inferiore all'80%;

2 mutui originariamente intermediati mediante:

a. Sportelli BancoPosta ed erogati nel periodo compreso tra il 01 Gennaio 2012 (incluso) ed il 31 Dicembre 2012 (incluso); ovvero

b. filiali Deutsche Bank S.p.A., anche per il tramite di Mutui On Line, ed erogati nel periodo compreso tra il 01 Gennaio 2012 (incluso) ed il 31 Dicembre 2012 (incluso); ovvero

c. filiali Prestitempo (ora Deutsche Bank Easy) ed erogati nel periodo compreso tra il 01 Gennaio 2012 (incluso) ed il 31 Dicembre 2012 (incluso); ovvero

d. Agenti in attività finanziaria Prestitempo (ora Deutsche Bank Easy) ed erogati nel periodo compreso tra il 01 Gennaio 2012 (incluso) ed il 31 Dicembre 2012 (incluso); ovvero

e. Promotori finanziari Finanza e Futuro ed erogati nel periodo compreso tra il 01 Gennaio 2012 (incluso) ed il 31 Dicembre 2012 (incluso);

3 mutui per i quali il relativo ammontare era stato interamente erogato da Deutsche Bank S.p.A.;

4 mutui il cui relativo contratto recava, nell'ambito delle condizioni generali, i riferimenti a "Mutuo Banco Posta" ovvero "Mutuo Pratico";

5 mutui erogati a persone fisiche che, in accordo con i criteri di classificazione di Banca d'Italia definiti dalla Circolare n. 140 dell'11 febbraio 1991, così come modificata il 7 Agosto 1998, rientrano nella categoria SAE 600 ("Famiglie consumatrici") (tale categoria include un individuo o un gruppo di individui la cui funzione principale consiste nel consumare e quindi, in particolare, gli operai, gli impiegati, i lavoratori dipendenti, i pensionati, i redditieri, i beneficiari di altri trasferimenti e in genere tutti coloro che non possono essere considerati imprenditori o anche piccoli imprenditori), nella categoria SAE 614 ("Artigiani") (tale categoria include le persone che svolgono attività artigianali ai sensi della Legge 443/85) e nella categoria SAE 615 ("Altre Famiglie Produttrici") (tale categoria include le famiglie che svolgono attività diverse dalle attività artigianali, compresi gli ausiliari finanziari senza dipendenti);

6 mutui con piano di ammortamento "alla francese", per tale intendendosi il metodo di ammortamento progressivo per cui ciascuna rata, così come determinata in relazione al fixing del relativo tasso, è costante, fino al successivo fixing del tasso; ovvero mutui con piano di ammortamento estendibile (c.d. "Rata Costante") la cui data di scadenza legale sia successiva al 31 Maggio 2016;

7 mutui in relazione ai quali tutte le rate scadute alla Data di Valutazione (inclusa) risultavano pagate;

8 mutui il cui pagamento delle relative rate è su base mensile;

9 mutui con scadenza rata il ventisettesimo giorno di ciascun mese;

10 mutui per i quali sia stato concordato un tasso di interesse:

a. fisso, ovvero

b. variabile il cui parametro di indicizzazione è l'Euribor a 3 mesi, ovvero

c. misto

i. in regime a tasso fisso, ovvero

ii. in regime a tasso variabile il cui parametro di indicizzazione è l'Euribor 3mesi.

(Ai fini del presente punto, per "mutui a tasso misto" si intendono quei mutui che attribuiscono al mutuatario l'opzione di modificare il parametro relativo al calcolo degli interessi, anche più volte durante la durata residua del finanziamento, da una modalità a tasso fisso ad una modalità a tasso variabile parametrizzato all'Euribor, o viceversa)

Sono tuttavia esclusi dalla cessione i crediti nascenti dai mutui che, pur presentando alla Data di Valutazione le caratteristiche sopra indicate, presentano altresì alla Data di Valutazione (salvo ove diversamente previsto) una o più delle seguenti caratteristiche:

11 mutui erogati per un ammontare superiore a euro 999.999;

12 mutui classificati come "crediti in sofferenza" o "crediti ristrutturati" ai sensi delle istruzioni di Vigilanza della Banca d'Italia;

13 mutui che sono stati oggetto di accollo

14 mutui in "pre-ammortamento", ossia mutui le cui rate in corso di maturazione siano interamente ed unicamente costituite da soli interessi

15 mutui la cui data di scadenza legale sia antecedente al 01 Giugno 2014;

16 mutui che sono stati erogati a dipendenti del gruppo Deutsche Bank S.p.A., ovvero, in caso di contestazioni, almeno uno dei mutuatari è un dipendente del gruppo Deutsche Bank S.p.A.;

17 mutui che presentino uno spread inferiore o pari allo 0,25%;

18 mutui "con CAP", ossia mutui inizialmente a tasso variabile e per i quali sia previsto un limite massimo al tasso di interesse di volta in volta applicabile indipendentemente dall'indice di riferimento, ai sensi di accordi contrattuali vigenti alla Data di Stipula ma con applicabilità a partire da una data successiva alla Data di Stipula;

19 mutui che, al 30 aprile 2013, fossero oggetto di sospensione dei pagamenti ai sensi dell'accordo stipulato il 18 dicembre 2009 tra l'Associazione Bancaria Italiana e le principali associazioni dei consumatori (il "Piano Famiglie"), del Decreto Legge del 28 aprile 2009 n. 39 convertito nella Legge del 24 giugno 2009 n.77 (il "Decreto Abruzzo") e/o di qualsiasi altra legge o regolamento applicabile, ovvero ai sensi di ogni altro provvedimento normativo che consenta di richiedere ed ottenere la sospensione totale o parziale dei pagamenti;

20 mutui in relazione ai quali il relativo debitore abbia avuto accesso alle iniziative governative definite come "Tremonti 1" ovvero "Tremonti 2" (Decreto Legge n. 93 del 27 maggio 2008);



21 Sono altresì escluse dalla cessione, le pratiche contraddistinte dal seguente "numero Partita":

000692182103000; 000692182385000; 000692183785000; 000692185801000; 000692190511000; 000692191104000; 000692192508000; 000692193104000; 000692194578000; 000692194655000; 000692195491000; 000692195525000; 000692195979000; 000692195982000; 000692196616000; 000692196889000; 000692197647000; 000692197749000; 000692197805000; 000692198772000; 000692198842000; 000692198853000; 000692198873000; 000692199483000; 000692200133000; 000692200635000; 000692200915000; 000692183050000; 000692183451000; 000692184335000; 000692184382000

L'elenco dei crediti acquistati pro soluto da DB Covered Bond (individuati sulla base del rispettivo codice identificativo pratica), che alla Data di Valutazione, rispettavano i criteri cumulativi sopra elencati, è disponibile presso il sito internet [www.db.com/italia](http://www.db.com/italia), le filiali Deutsche Bank ed i punti vendita Prestitempo (ora Deutsche Bank Easy).

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti a DB Covered Bond, senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, ai sensi del combinato disposto dell'articolo 4 della Legge 130 e dell'articolo 58 del T.U. Bancario, tutti gli altri diritti che assistono e garantiscono il pagamento dei Crediti o altrimenti ad essi inerenti, ivi inclusa qualsiasi garanzia, reale o personale, trasferibile per effetto della cessione dei Crediti, comprese le garanzie derivanti da qualsiasi negozio con causa di garanzia, rilasciate o comunque formatesi in relazione ai Crediti.

DB Covered Bond ha conferito incarico a Deutsche Bank S.p.A., ai sensi della Legge 130, affinché in nome e per conto di DB Covered Bond, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso delle somme dovute. Per effetto di quanto precede, i debitori ceduti (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, i datori di lavoro e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a: Deutsche Bank S.p.A., Piazza del Calendario 3, 20126 Milano.

Ai sensi dell'Articolo 13 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali, DB Covered Bond informa i Debitori Ceduti che la cessione dei Crediti oggetto del Contratto di Cessione già di titolarità del Cedente e derivanti dai contratti sottostanti di cui i Debitori Ceduti sono parte, ha comportato necessariamente la comunicazione a DB Covered Bond dei dati personali identificativi, patrimoniali e reddituali dei Debitori Ceduti (i Dati Personali). In virtù della predetta comunicazione, DB Covered Bond è divenuta, pertanto, titolare del trattamento dei Dati Personali ed è tenuta a fornire la presente informativa, ai sensi dell'art. 13 del predetto Codice in materia di Protezione dei dati Personali.

DB Covered Bond informa che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della normale attività,

secondo le finalità legate al perseguimento del proprio oggetto sociale e, in particolare:

- per finalità inerenti alla realizzazione di un'operazione di emissione da parte di Deutsche Bank S.p.A. di obbligazioni bancarie garantite nella forma di programma ai sensi dell'art. 7-bis della Legge 130;

- 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. amministrazione, gestione contabile degli incassi, eventuale recupero dei crediti oggetto di cessione, 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).

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

I Dati Personali potranno essere comunicati da DB Covered Bond, in Italia e/o in paesi dell'Unione Europea, ai seguenti soggetti e/o categorie di soggetti, per trattamenti che soddisfano le seguenti finalità:

(a) al/ai responsabile/i del trattamento, ove designato/i e ai suoi incaricati, nonché agli altri soggetti incaricati della gestione, riscossione e del recupero dei crediti ceduti, inclusi i legali preposti a seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi;

(b) ai soggetti incaricati dei servizi di cassa e di pagamento per l'espletamento dei relativi servizi;

(c) ai fornitori di servizi, consulenti, revisori contabili ed agli altri consulenti legali, fiscali ed amministrativi di DB Covered Bond per la consulenza da essi prestata;

(d) alle autorità di vigilanza di DB Covered Bond e del Cedente e/o alle autorità fiscali in ottemperanza ad obblighi di legge;

(e) ai soggetti incaricati di effettuare analisi relative al portafoglio di crediti ceduto;

(f) a società del Gruppo Deutsche Bank;

(g) a soggetti terzi ai quali i crediti ceduti dovessero essere ulteriormente ceduti da parte di DB Covered Bond.

I Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

Titolare del trattamento è DB Covered Bond, con sede in Conegliano (TV), Via V. Alfieri n. 1, 31015 Conegliano (TV).

DB Covered Bond informa, altresì, che i Debitori Ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa possono esercitare i diritti di cui all'articolo 7 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali e che, pertanto, gli stessi hanno il diritto, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, di chiedere e di 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 rettifica nonch , qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi.



I Debitori Ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, al fine di esercitare i diritti di cui sopra nonché di ottenere ulteriori informazioni rispetto al trattamento dei Dati Personali, possono rivolgersi a Deutsche Bank S.p.A. ed a Securitisation Services S.p.A., in qualità di responsabili del trattamento nominati da DB Covered Bond, mediante comunicazione scritta da inviarsi, anche via fax, ai seguenti recapiti:

Deutsche Bank S.p.A. Piazza del Calendario 3, 20126 Milano, Fax n. +39 (0) 2 4024 4686

Securitisation Services S.p.A., via V. Alfieri 1, 31015 Conegliano (TV), Fax n. +39 0438 360 962

Conegliano (TV), 26 luglio 2013

DB Covered Bond S.r.l. - Il consigliere  
Paolo Gabriele

T13AAB10100 (A pagamento).

### INTESA SANPAOLO S.P.A.

*Iscritta all'Albo delle Banche, Capogruppo del Gruppo Bancario Intesa Sanpaolo iscritto all'Albo dei Gruppi Bancari, Aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi e al Fondo Nazionale di Garanzia.*

Sede legale: Torino, piazza San Carlo 156

Sede secondaria con rappresentanza stabile in Italia, a Milano, via Monte di Pietà 8

Capitale sociale: sottoscritto e versato di Euro  
8.545.681.412,32

Registro delle imprese: Torino 00799960158

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00799960158

*Avviso di fusione per incorporazione transfrontaliera ai sensi dell'articolo 7 del Decreto legislativo 30 maggio 2008 n. 108 ("Attuazione della Direttiva 2005/56/CE, relativa alle fusioni transfrontaliere delle società di capitali").*

Intesa Sanpaolo S.p.A. (di seguito anche "Intesa Sanpaolo" ovvero "Incorporante") informa che si procederà, subordinatamente alle autorizzazioni di legge, alla fusione per incorporazione di Sudameris SA, société anonyme di diritto francese, con sede legale in Francia, a Parigi (75002), rue de Richelieu 62, capitale sociale di Euro 49.671.600, iscritta presso il Registro di Commercio di Parigi con il numero 542 056 544 (di seguito "Sudameris" o "Società Incorporata"), in Intesa Sanpaolo.

Il progetto di fusione è stato approvato dal Consiglio di Gestione di Intesa Sanpaolo ed è attualmente soggetto alle valutazioni della Banca d'Italia ai fini del rilascio del provvedimento autorizzativo della fusione previsto ai sensi dell'art. 57 del D. Lgs. 1.9.1993 n. 385 (Testo Unico Bancario, di seguito "TUB") e del provvedimento di accertamento previsto dall'art. 56 TUB in relazione alle modifiche statutarie dell'Incorporante derivanti dall'aumento di capitale a servizio dell'operazione. Solo subordinatamente al rilascio dei prescritti provvedimenti amministrativi dell'Autorità di Vigilanza si darà corso al deposito e all'iscrizione del progetto di fusione nel Registro delle Imprese e all'approvazione definitiva dell'operazione da parte del Consiglio di Gestione di Intesa Sanpaolo, fermo il diritto - ai sensi del combinato

disposto degli artt. 2505 e 2505-bis c.c. - dei soci dell'Incorporante che rappresentino almeno il cinque per cento del capitale sociale di richiedere, entro 8 giorni dal menzionato deposito del progetto di fusione presso il Registro delle Imprese, che la decisione di approvazione della fusione da parte dell'Incorporante sia adottata dall'Assemblea Straordinaria.

Ai sensi del combinato disposto degli artt. 2503 c.c. e 57 TUB, ai creditori di Intesa Sanpaolo è riconosciuto il diritto opporsi alla fusione da esercitarsi entro 15 giorni dalla data di iscrizione nel Registro delle Imprese della delibera definitiva dell'organo competente.

Parimenti, ai sensi delle disposizioni L. 236-14 et R. 236-8 del Codice di Commercio francese, ai creditori di SUDAMERIS è riconosciuto un diritto di opposizione alla fusione (al fine di chiedere la liquidazione dei rispettivi crediti o la costituzione di garanzie) da esercitarsi avanti il Presidente del Tribunale di Commercio di Parigi, nei 30 giorni successivi alla data di pubblicazione dell'avviso relativo al progetto di Fusione presso il Bodacc (Bulletin officiel des annonces civiles et commerciales). La suddetta pubblicazione è stata effettuata da Sudameris in data 15 giugno 2013, con la conseguenza che tale termine è scaduto il 15 luglio 2013. Nessuna opposizione è stata formalizzata entro tale termine.

Nessun diritto particolare in caso di fusione è riconosciuto dalla normativa francese ai soci di minoranza di Sudameris.

Ulteriori informazioni potranno essere richieste alla società Incorporante per mail (indirizzate a ufficio.soci@intesasanpaolo.com), per posta (indirizzate a Intesa Sanpaolo S.p.A., Piazza San Carlo, 156 - 10121 Torino, Ufficio Soci) ovvero al seguente recapito telefonico (011.5556227) e a Sudameris al seguente recapito telefonico: (0033) 1 4523 7298.

per Intesa Sanpaolo S.p.A. - Responsabile  
servizio partecipazioni  
Mauro Rossi

T13AAB10107 (A pagamento).

### LA MEDI S.R.L.

*Unipersonale*

*Fusione transfrontaliera*

La Medi S.r.l. Unipersonale ai sensi dell'articolo 7, lettere a) e b) del Decreto Legislativo n. 108/2008 rende noto che:

La Medi S.r.l. Unipersonale, una società a responsabilità limitata di diritto italiano, con socio unico, con sede in Scafati (SA), Via Poggiomarino n.49, capitale sociale pari ad Euro 15.000,00 i.v. iscritta nel Registro delle imprese di Salerno al numero 03704960651, n. R.E.A. 315322 (la "Società Incorporanda") mediante un procedimento di fusione transfrontaliera verrà fusa per incorporazione (la "Fusione") nella: Idem Srlu, una società a responsabilità limitata di diritto bulgaro con sede e indirizzo amministrativo in Sofia, rione Oborishte, viale Vasil Levski n.103, p.2, Bulgaria, capitale sociale 100 lv (Euro 50,00) iscritta nel Registro delle imprese codice unificato di identificazione 202494546 (la "Società incorporante").

I diritti riservati ai soci di minoranza e ai creditori, ai sensi dell'articolo 7, lettera c) del Decreto Legislativo n.108/2008 sono i seguenti:



- Creditori della società incorporanda

I creditori della società incorporanda per effetto della fusione potranno continuare a far valere i propri crediti, ma nei confronti della società incorporante. Ai sensi dell'articolo 2503 c.c. e dell'art.2505 quater, i creditori della società incorporanda potranno opporsi alla fusione nel termine di 30 giorni successivi all'iscrizione nel registro delle imprese della delibera assembleare sulla fusione della Società incorporanda. I creditori legittimati a presentare opposizione sono soltanto quelli che avevano un credito anteriore all'iscrizione nel registro delle imprese del progetto di fusione. Ai sensi del suddetto articolo 2503 c.c., l'atto di fusione non potrà essere sottoscritto se non dopo il decorso del termine di cui sopra, salvo che vi sia il consenso di tutti i creditori delle società che partecipano alla fusione o il pagamento dei creditori che non hanno dato il consenso, ovvero il deposito delle somme corrispondenti presso una banca.

- Creditori della Società incorporante

Ai sensi dell'art.265 p Codice del commercio Bulgaro, i creditori della Società incorporante possono contestare la trasformazione con le modalità di cui all'art.263 o Codice del commercio Bulgaro, o qualora non siano adempiute le formalità previste alla Sezione V, Capo XVI, Codice del commercio Bulgaro, non più tardi dell'iscrizione della trasformazione nel registro delle imprese.

La Società incorporanda e la società incorporante sono entrambe possedute dal medesimo socio unico, per cui non si rende necessaria l'indicazione dei diritti riservati ai soci di minoranza. Informazioni dettagliate sulle procedure e sui diritti di cui sopra sono reperibili gratuitamente presso la sede della Medi S.r.l. Unipersonale, in Scafati (SA), alla Via Poggiomarino n.49 ovvero inviando una mail al seguente indirizzo di posta elettronica: medisrl@mypec.eu.

Rappresentante legale - Medi S.r.l. Unipersonale  
Furia Elena

T13AAB10166 (A pagamento).

**TRANSITEXPRESS S.R.L.**

*Fusione per incorporazione ai sensi dell'art.7  
del D.lgs 30/05/2008 n. 108*

Gli organi amministrativi della Transitexpress Srl ("Società Incorporante" o anche "TRANSITEXPRESS") e Taskhold Ltd ("Società Incorporanda o Taskhold"), hanno predisposto, ai sensi dell'art.2501 ter c.c., il progetto di fusione per incorporazione di Taskhold Ltd in Transitexpress Srl.

La presente pubblicazione avviene ai sensi e per gli effetti dell'art.7 del d.lgs 108/2008.

Società partecipanti alle fusioni

Le società partecipanti alla fusione per incorporazioni sono le seguenti:

1) TASKHOLD LTD (INCORPORANDA), società di diritto inglese regolata dal diritto inglese; Sede: 5th Floor North Side 7-10 Chandos Street, Cavendish Square, London (Great Britain). Iscritta presso la Company House al n.04344336; Capitale sociale: sterline 100

2) TRANSITEXPRESS SRL (INCORPORANTE) società di diritto italiano regolata dalla legge italiana; Sede: Campogalliano (MO), Via del Passatore n. 67/7; Iscritta al Registro delle imprese di Modena al n. 00650880214; Capitale Sociale: Euro 10.200 interamente versato; Codice fiscale e P.IVA: 00650880214; R.E.A.: MO - 252193

Modalità di esercizio dei diritti da parte dei creditori e dei soci di minoranza, nonché modalità con le quali si possono ottenere gratuitamente dalla società medesima tali informazioni: Ai creditori è consentito opporsi alla fusione stessa ai sensi delle vigenti disposizioni nei rispettivi ordinamenti (per l'ordinamento italiano in particolare artt. 2503 e 2503 bis c.c.).

Non esistono soci di minoranza delle società partecipanti alla fusione.

Chiunque abbia interesse potrà richiedere per iscritto alle società partecipanti alla fusione, presso gli indirizzi sopra riportati, ed ottenere gratuitamente, copia del progetto di fusione, dei relativi allegati, della relazione dell'organo amministrativo nonché ogni informazione prescritta dalle rispettive norme regolatrici.

L' amministratore unico - Transitexpress S.r.l.  
Claudio Bellucci

T13AAB10179 (A pagamento).

**BANCA DI PIACENZA  
SOC. COOP. PER AZIONI**

*Iscritta al n. 4389 dell'Albo delle Banche e al n. A160793  
dell'Albo Cooperative*

Sede legale: via Mazzini 20 - Piacenza  
Capitale sociale: € 23.708.040,00 interamente versato  
Registro delle imprese: Piacenza n. 00144060332  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice fiscale n.  
00144060332

**ITALCREDI S.P.A.**

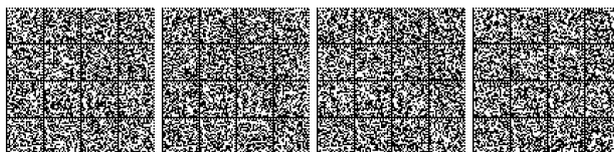
*Appartenente al gruppo bancario della Cassa di Risparmio  
di Ravenna S.p.A.*

*Intermediario finanziario iscritto al n. 6126 dell'elenco di  
cui all'art. 106 del Decreto legislativo 1 settembre 1993,  
n. 385*

Sede legale: corso Buenos Aires n. 79 - Milano  
Capitale sociale: € 5.000.000,00 interamente versato  
Registro delle imprese: Milano n. 05085150158  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice fiscale n.  
05085150158

*Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi dell'art. 58  
del Decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 ("testo  
unico delle leggi in materia bancaria e creditizia") ed  
informativa ai sensi dell'art. 13 del Decreto legislativo  
30 giugno 2003, n. 196 ("codice in materia di prote-  
zione dei dati personali").*

La Banca di Piacenza soc. coop. per azioni (Cessionario) comunica che, in forza di un contratto di cessione pro-soluto a titolo oneroso di crediti "individuabili in blocco" perfezio-



nato con data certa in data 16 luglio 2013, ha acquistato dalla società Italcresi S.p.A. (Cedente) un portafoglio di crediti pecuniari derivanti da finanziamenti perfezionati (intendendosi per tali quelli in relazione ai quali i clienti hanno già incassato la somma erogata) dal Cedente entro il 30 aprile 2013, aventi alla data del 31 maggio 2013, congiuntamente, le seguenti caratteristiche:

a) data di decorrenza interessi non successiva al 30 aprile 2013

b) presenza di almeno una rata pagata

c) avvenuta notifica alle ATC, ovvero cessione o delegazione divenuta efficace ed opponibile nei confronti delle ATC medesime

d) regolare ammortamento o non più di:

- due, ove il datore di lavoro sia un soggetto privato

- tre, ove il datore di lavoro sia l'INPS o l'INPDAP

rate mensili, anche non consecutive, scadute e non pagate e/o pagate parzialmente

e) non inclusione tra i "crediti sinistrati" ovvero tra i crediti per i quali non sia già stata attivata la procedura per escutere la garanzia della polizza assicurativa, propria delle operazioni di cessione del quinto dello stipendio o della pensione

f) non pattuizione di piani di rimborso o sospensione dei pagamenti

g) assistenza assicurativa per rischi di premorienza o per rischi per perdita dell'impiego da parte di una delle seguenti imprese di assicurazione: AXA France, Cardif Assurances Risques Divers S.A.-Rappresentanza per l'Italia, Milano Assicurazioni S.p.A.-Divisione SASA, Net Insurance Life S.p.A., Net Insurance S.p.A., Società Cattolica di Assicurazione - Società Cooperativa, HDI Assicurazioni S.p.A., Ergo Previdenza S.p.A., MetLife Europe Limited, Vittoria Assicurazioni S.p.A.

h) rispetto ai quali non siano pervenuti reclami

i) non intestazione a soggetti titolari di finanziamenti con il Cessionario, classificati tra i crediti deteriorati dal Cessionario stesso.

Unitamente ai crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti al Cessionario senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dal comma 3 dell'art. 58 del Testo Unico Bancario, i privilegi e le garanzie reali e/o personali, comprese ad esempio le garanzie dell'assicurazione o delle altre malleverie che, ove esistenti, assistono i crediti.

Il Cessionario ha conferito mandato alla Cedente Italcresi S.p.A. affinché, in suo nome e per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso delle somme dovute. In forza di tale incarico, i debitori ceduti continueranno a pagare a Italcresi S.p.A. ogni somma dovuta in relazione ai crediti ceduti nelle forme previste dai relativi originari contratti o in forza di legge, nonché dalle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti.

Informativa ai sensi dell'art. 13 del Decreto legislativo n. 196/2003.

Il Cessionario informa che la cessione dei crediti da parte della Cedente, unitamente alla cessione di ogni diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, ha comportato il necessario trasferimento al Cessionario anche dei dati personali relativi ai debitori ceduti ad ai rispettivi garanti, contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti. Tra i dati personali non figurano dati sensibili.

I dati continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali sono stati raccolti dalla Cedente al momento della stipulazione del contratto ed in particolare per finalità relative:

- alla gestione degli aspetti amministrativi, contabili, fiscali, legali strettamente necessari per l'esecuzione del contratto

- all'adempimento degli obblighi derivanti dal contratto, da leggi, regolamenti, nonché da disposizioni impartite da autorità a ciò legittimate dalla legge o da organi giudiziari, di vigilanza e controllo.

I dati potranno essere comunicati anche a:

- collaboratori, dipendenti del Cessionario, soggetti incaricati della riscossione e del recupero dei crediti ceduti, in qualità di incaricati del trattamento nell'ambito delle rispettive mansioni, inclusi i legali incaricati di seguire le procedure stragiudiziali e giudiziali per l'espletamento delle relative attività

- soggetti ai quali la facoltà di accesso ai dati è riconosciuta in forza di provvedimenti normativi.

I dati non sono oggetto di diffusione.

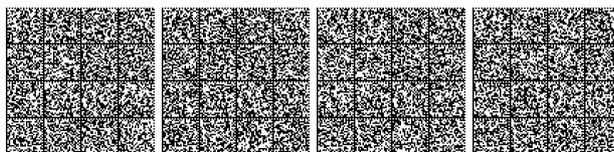
Titolare del trattamento dei dati, oltre alla Cedente, è il Cessionario Banca di Piacenza soc. coop. per azioni - con sede in Piacenza, Via Mazzini n. 20 - e, per effetto di quanto disposto dalle norme statutarie e da apposita delibera, tutti i poteri in materia di attuazione della normativa di protezione dei dati personali sono attribuiti al Direttore Generale.

Responsabile del trattamento è il Responsabile dell'Ufficio Trasparenza usura e privacy (via Mazzini 20 - Piacenza), nei confronti del quale i debitori ceduti ed i loro eventuali garanti potranno rivolgersi per esercitare i diritti riconosciuti loro dall'art. 7 del Decreto legislativo n. 196/2003.

Piacenza, 26 luglio 2013

Il vice presidente del consiglio di amministrazione  
prof. Felice Omati

T13AAB10198 (A pagamento).



# ANNUNZI GIUDIZIARI

## NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

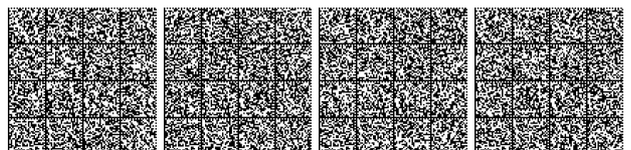
### TRIBUNALE DI URBINO

*Notifica per pubblici proclami ai sensi dell'art 150 c.p.c.*

Il sig. Francioni Giuliano (C.F.: FRNGLN37H22B816R) nato a Carpegna il 22/06/1937 ivi residente in Via Castello 3, rappresentato e difeso dall'avv. Loris Mascioli (C.F.. MSCLRS48B03L500X pec avvlorismascioli@cnfpec.it) elettivamente domiciliato presso il suo studio in Urbino, Via B. da Montefeltro 18, a seguito di parere favorevole del P. M. del 21/06/2013, con decreto autorizzativo del Presidente del Tribunale di Urbino del 13/07/2013 notifica a: Berardi Giovanni, Berardi Assunta, Berardi Marco (Martin), Berardi Francesco, Berardi Rocco, Berardi Elisabetta, Berardi Umberto e per loro i loro legittimi eredi di avere richiesto con atto di citazione a comparire dinanzi al Tribunale di Urbino, Via Raffaello, 28, all'udienza del giorno 17/01/2014, ore di rito, con invito a costituirsi ai sensi dell'art. 163 cpc almeno 20 giorni prima dell'udienza indicata per non incorrere nelle decadenze di cui agli artt. 38 e 167 cpc e con avviso che in difetto di costituzione si procederà in contumacia per ottenere sentenza accertativa del proprio diritto di proprietà acquisito per usucapione ventennale sui seguenti beni immobili siti in Loc. Castello a Carpegna: terreno agricolo censito nel catasto terreni del sopra citato Comune e distinto al Foglio 2 col mappale n. 1, superficie di ha 0.02.42, R.D. € 0,77, R.A. € 0,77, bene catastalmente intestato a Berardi Giovanni; porzione di fabbricato urbano censito al NCEU al Foglio 12 col mappale n. 22/1, categ. A/4, classe 2, vani 6,5, R.C. € 177,92, catastalmente intestato a Berardi Assunta per 1/28, Berardi Virgilia per 1/28, Berardi Marco (Martin) per 1/28, Berardi Francesco (Padre Gabriele) per 1/28, Berardi Rocco per 1/28, Berardi Elisabetta per 1/28, Berardi Umberto per 1/28, Francioni Giuliano per 21/28, e ordinarsi la trascrizione della sentenza presso l'Agenzia del Territorio competente.

Avv. Loris Mascioli

TC13ABA10018 (A pagamento).



**TRIBUNALE DI PORDENONE***Atto di citazione per usucapione (estratto)*

Daneluzzo Renato, residente in Zoppola (PN), Via Chiesa n. 2, C.F. DNLRNT52R18I686N, rappresentato e difeso dagli avv.ti Nicolò Sartor e Diego Sartor, elettivamente domiciliato presso lo studio dell'avv. Nicolò Sartor in Pordenone, P.le XX Settembre n. 24, giusta mandato a margine dell'atto di citazione, autorizzato alla notifica per pubblici proclami con decreto del Presidente del Tribunale di Pordenone del 04.06.2013, cita: Ius Pietro, nato a Zoppola il 11.01.1877; Ius Elma, nata a Zoppola il 07.01.1878; Ius Vittoria, nata a Zoppola il 08.07.1880; Ius Angelo, nato a Zoppola il 16.08.1884; Ius Ernesto, nato a Zoppola il 23.06.1889, emigrato il 21.04.1931 in Argentina; Ius Maria, nata a Zoppola il 30.12.1890; Ius Amelia Enrica, nata a Zoppola il 26.07.1894; Ius Egidio, nato a Zoppola il 06.10.1901, emigrato il 21.04.1931 in Argentina, in qualità di figli di Ius Giovanni, nato a Zoppola il 26.08.1850 e ivi deceduto il 06.11.1910; nonché cita collettivamente e impersonalmente: gli eredi di Ius Giovanni, nato a Zoppola il 26.08.1850 e ivi deceduto il 06.11.1910; gli eredi di Brunetta Rosa, nata a Prata di Pordenone in data sconosciuta e deceduta a Cordenons il 07.09.1924; gli eredi di Ius Maria, nata a Zoppola il 28.04.1879 e ivi deceduta il 11.05.1886; gli eredi di Ius Palmira, nata a Zoppola il 07.05.1883 e deceduta a Pordenone il 13.07.1959; gli eredi di Ius Ernesto, nato a Zoppola il 10.08.1886 e ivi deceduto il 13.06.1887; gli eredi di Ius Ernesto, nato a Zoppola il 03.04.1888 e ivi deceduto il 02.04.1889; gli eredi di Ius Alba, nata a Zoppola il 24.06.1892 e deceduta a Trieste il 07.04.1969; gli eredi di Ius

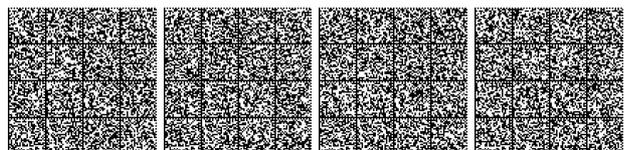


Egidio, nato a Zoppola il 20.03.1896 e ivi deceduto il 24.02.1900; gli eredi di Ius Pietro, nato a Zoppola il 11.01.1877, qualora deceduto; gli eredi di Ius Elma, nata a Zoppola il 07.01.1878, qualora deceduta; gli eredi di Ius Vittoria, nata a Zoppola il 08.07.1880, qualora deceduta; gli eredi di Ius Angelo, nato a Zoppola il 16.08.1884, qualora deceduto; gli eredi di Ius Ernesto, nato a Zoppola il 23.06.1889, emigrato il 21.04.1931 in Argentina, qualora deceduto; gli eredi di Ius Maria, nata a Zoppola il 30.12.1890, qualora deceduta; gli eredi di Ius Amelia Enrica, nata a Zoppola il 26.07.1894, qualora deceduta; gli eredi di Ius Egidio, nato a Zoppola il 06.10.1901, emigrato il 21.04.1931 in Argentina, qualora deceduto; a comparire innanzi al Tribunale di Pordenone all'udienza del 21.02.2014 ore 9,00 e seguenti avanti al giudice designato ai sensi dell'articolo 168-bis c.p.c., con invito a costituirsi nel termine di venti giorni prima dell'udienza indicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'articolo 166 c.p.c., con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli articoli 38 e 167 c.p.c. e che in difetto di costituzione si procederà in loro contumacia, per sentire dichiarare Daneluzzo Renato proprietario esclusivo, per intervenuta usucapione ventennale, dell'immobile censito al Catasto Terreni del Comune di Zoppola, Foglio 26, Mappale 82, vigneto, classe 1, are 02, ca 20, catastalmente intestato a Ius Giovanni fu Pietro.

Pordenone, 14 giugno 2013

Avv. Nicolò Sartor  
Avv. Diego Sartor

TC13ABA10022 (A pagamento).



**TRIBUNALE DI LATINA**  
**Sezione distaccata di Gaeta**

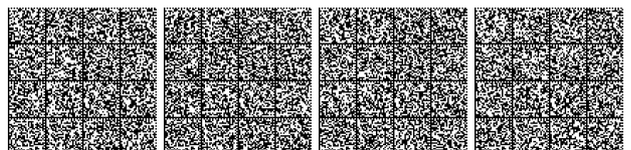
*Atto di citazione*

L' avv. **SALVATORE COLETTA** quale procuratore in giudizio di **Coviello Vincenzo** nato a Castelforte (LT) il 18/07/1948 c.f. CVLVCN48L18C104R ha chiesto con atto di citazione che venga accolta la domanda di usucapione del fondo sito in Agro di SS. Cosma e Damiano (LT) descritto in Catasto al foglio 57, p.lla 52, estero per A.31 e CA. 78 dichiarando lo stesso sig. Coviello unico ed esclusivo proprietario del bene de qua, citando i sigg.ri Russo Angelina, Carmela, Enrico, Giovanbattista, Antonio, Armida, Ernesto e Filomena o loro aventi causa a comparire innanzi il Tribunale di Latina sezione distaccata di Gaeta - sezione a destinarsi - il giorno 16/12/2013 costituendosi nei modi e forme di cui all'art 166 c.p.c. entro il ventesimo giorno precedente l'udienza fissata, con l'avviso che la costituzione oltre il detto termine comporta le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c.

Il Presidente del Tribunale dott. Cerasoli ha autorizzato la notificazione impersonale per pubblici proclami dell'atto di citazione con le modalità prescritte dall'art. 150 3° comma cpc nei confronti degli intestaari dell'immobile e/o dei loro eredi o aventi causa.

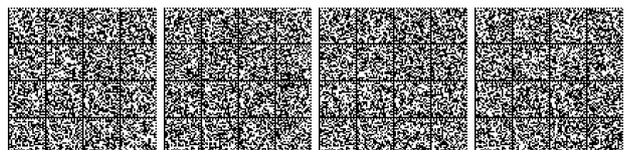
avv.Salvatore Coletta

TC13ABA10024 (A pagamento).



**CONSIGLIO DI STATO****Sede giurisdizionale di Roma***Notifica per pubblici proclami*

Con provvedimento del 10.07.2013, il Presidente della Sesta Sezione del Consiglio di Stato, all'interno del giudizio R.G. n. 5129/13, ha autorizzato i Sigg.ri Vita Maria Teresa; Arcuri Rosa Maria; Martino Paola; Alati Francesco; Bruno Anna; Bruno Francesco; Circosta Sonia; De Fiores Rita; Fimognari Maria Teresa; Fiorino Tiziana; Greco Maria; Palopoli Serafina; Aloe Raffaella; Berlingò Maria; Zurzolo Vittoria Paola, con gli Avv.ti Antonio Le Pera e Luigi Pitaro e domiciliati in Roma, via Enrico Glori, n. 30, a notificare, per pubblici proclami, il ricorso in appello per integrazione del contraddittorio del 18.07.2013, preceduto da ricorso in appello del 06.06.2013 con cui è stata impugnata la sentenza n. 00420/2013 (reg. prov. coll.) e n. 00783/2012 (reg. ric.) del Tar Calabria, Sezione II, di Catanzaro, del 08.03.2013 e depositata il 11.04.2013, contro il Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca e l'Ufficio Scolastico Regionale per la Calabria, con l'Avvocatura Generale dello Stato di Roma, e nei confronti di n. 98 controinteressati, di cui n. 44 costituitisi nel giudizio di primo grado (sia con memoria di costituzione, che con intervento ad opponendum, cui l'appello è stato notificato nelle forme ordinarie: Pedullà Gaetano con l'Avv. Giuseppe Pedullà; Rizzo Rosanna + 1 con gli Avv.ti Alessandra Canino ed Antonio Ciacco; Iusi Marietta + 2 con l'Avv. Claudio De Luca; Rotolo Ferdinando + 8 con l'Avv.



Rocco Licastro; Zinno Adele + 14 con gli Avv.ti Antonio Pagliaro e Giuseppe Policaro; Folino Filomena Rita + 15 con l'Avv. Demetrio Verbaro) e n. 54 non costituitisi nel giudizio di primo grado. Gli appellanti hanno proposto gravame avverso la sentenza di cui sopra, perchè il Tar Calabria, Sez. II di Catanzaro, ha rigettato, nel merito, il ricorso del 10.07.2012 (r.g. n. 783/12), con cui è stato chiesto l'annullamento degli atti della procedura concorsuale per Dirigenti scolastici (indetta con D.D.G. MIUR del 13.07.2011 – G.U. n. 56/2011) e della connessa graduatoria di merito pubblicata il 10/27.7.2012. I motivi di impugnazione sono: a) erroneità della sentenza impugnata per motivazione inadeguata ed insufficiente e violazione e falsa applicazione degli artt. 51 e 52 c.p.c.; violazione e falsa applicazione dell'art. 13, comma 3, dell'ordinanza ministeriale del 11.05.2012, n. 41; violazione e falsa applicazione degli artt. 11, comma 1, del d.p.r. n. 487 del 1994 e 35, comma 3, lett. e), del d.lgs. 165 del 2001; violazione dell'art. 97 cost. e dei principi generali dell'ordinamento giuridico; violazione dell'art. 3 cost. ed eccesso di potere per manifesta ingiustizia; b) erroneità della sentenza impugnata per motivazione carente e violazione dell'art. 12, comma 1, del d.p.r. n. 487 del 1994; c) erroneità della sentenza impugnata per motivazione illogica e non sufficiente e violazione e falsa applicazione dell'art. 10, comma 2,



primo periodo, del bando di concorso (“*lex specialis*”); d) erroneità della sentenza impugnata per motivazione illogica e non sufficiente e violazione e falsa applicazione dell'art. 8, comma 2, del bando di concorso (“*lex specialis*”); violazione e falsa applicazione dell'art. 10, comma 2, penultimo periodo, del bando di concorso (“*lex specialis*”); e) erroneità della sentenza impugnata per motivazione carente e violazione dei principi di efficacia, di imparzialità e di trasparenza, previsti dall' art. 1, comma 1, della l. n. 241 del 1990; f) istanza cautelare: “*fumus boni juris*” e “*periculum in mora*”. Le conclusioni testuali dell'atto di appello sono: si chiede che l'Ecc.mo Consiglio di Stato in Sede Giurisdizionale voglia: <1) in via preliminare e cautelare, sospendere l'esecutività della sentenza impugnata, nonchè adottare eventuali altre misure cautelari ai sensi dell'art. 98 c.p.a.; 2) nel merito, annullare e/o riformare la sentenza n. 00420/2013 (reg. prov. coll.) e n. 00783/2012 (reg. ric.) del Tribunale Amministrativo Regionale per la Calabria, Sezione II di Catanzaro, del 08.03.2013 e depositata il 11.04.2013, perchè illegittima ed infondata in fatto ed in diritto, con conseguente e necessaria declaratoria di annullamento di tutti gli atti amministrativi impugnati nel giudizio di primo grado. Il tutto con vittoria di spese e competenze del doppio grado di giudizio, da distrarre nei confronti dei sottoscritti difensori costituiti>. I n. 54



controinteressati non costituitisi in primo grado, cui l'appello viene ora notificato, sono: Mantuano Giuseppe Francesco; Crea Maria Antonietta; Perri Rossana; Ardito Maria Fontana (indicata anche come Fontana Ardito Maria); Ordine Saverio; Modesti Genesisio; Sacco Francesco; D'Ippolito Fiorangela; Militano Marina; Talarico Francesco; Marino Teresa; Ferrari Roberta; Mottola Flora Alba (indicata anche come Mottola Flora Alda); Audia Rosa; Campana Ornella; Curti Maria; Grimaldi Fabio; Roberto Amelia Giuseppina; Siciliano Ersilia; Gagliardi Angelo; Ramondino Graziella; D'Andrea Maria Pia; Praticò Fortunato; Falbo Rosetta; Cerbino Tiziana; Brunetti Maria; Fiorenza Rosita; Faraco Gemma; Rombolà Eleonora; Delfino Anna; Caratozzolo Giovanna; Zurzolo Rosalba; Caroleo Roberto; Corso Angela; Serafino Carmela Rita; Donnici Rachele Anna; Arcuri Girolamo; Cerrelli Giuseppe; Billè Maria; Bilotti Maria Angela; Elia Rita; Ferraro Rosa Maria Paola; Musarella Maria Daniela; Di Cianni Anna Maria; Sansosti Simona; Catania Silvana; Bruzzi Clelia; Armignacca Nicola; Ambriani Carmen Maria Rita; Valenzisi Giovanni; Liporace Anna; Policaro Giuseppe; Cicero Giuliana; Cherubino Marilena.

Cosenza/Roma, 18.07.2013

I richiedenti  
avv. Antonio Le Pera - avv. Luigi Pitaro

TC13ABA10032 (A pagamento).

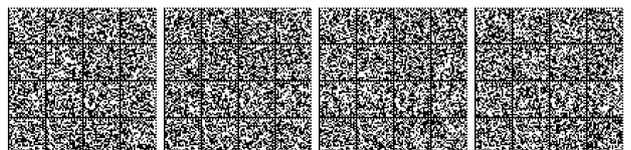


**TRIBUNALE DI TRANI****Sezione distaccata di Canosa di Puglia**

*Ricorso ex art. 1159 bis c.c.*

BELLINI Antonio con ricorso depositato il 29.12.2012 ha chiesto il  
riconoscimento dell'acquisto della proprietà a titolo originario dei seguenti  
fondi rustici: foglio 164, particella 181 in ditta Manzi Sante; foglio 164,  
particella 182 in ditta Cataldo Angela e Panarelli Pierfrancesco, foglio 164,  
particella 183, in ditta Saracino Paolo; foglio 164, particella 184 in ditta  
Pantone Vincenza, foglio 164, particella 192 e 193 in ditta Lovaglio Preziusi  
Sabatina; foglio 164, particella 233 in ditta Di Canosa Anna + 23; foglio 164,  
particella 250 in ditta Rizzi Maria + 7; foglio 164, particella 122 in ditta  
Orecchia Giuseppe; foglio 164, particella 123 in ditta Perrotti Michele + 3;  
foglio 164, particella 124 in ditta Balice Anna; foglio 164, particella 125 in  
ditta Santomauro Matteo; foglio 164, particella 126, in ditta Tricarico Angelo  
+ 6; foglio 164, particella 127 in ditta Carlone Anna + 2; foglio 164, particella  
153, in ditta Grisorio Beatrice + 1; foglio 164, particella 154 in ditta  
Labarbuta Vincenzo; foglio 164, particella 155 in ditta De igris Antonietta +  
1; foglio 164, particella 149 in ditta Giuliano Antonio + 1; foglio 164,  
particella 163 in ditta D'Ambrosio Maria Pia + 2; foglio 164, particella 166 in  
ditta Diocesi di Andria; foglio 164, particella 204 e particella 206, in ditta  
Caravella Nunzia + 8; foglio 164, particella 208 in ditta Martinelli Giuseppe;  
foglio 164, particella 207 in ditta Pierro Antonio.

Con provvedimento in data 10.1.2013 Il Giudice Unico del Tribunale di



Canosa ha disposto la pubblicazione di estratto del ricorso e pedissequo decreto sulla G.U., concedendo a chiunque vi abbia interesse il termine di giorni 90 dalla scadenza delle affissioni disposte nell'albo del Comune di Minervino Murge e nell'albo del Tribunale di Canosa di Puglia per proporre opposizione.

Il Presidente del Tribunale di Trani, con provvedimento in data 25.6.2013 ha autorizzato la notificazione alle ditte che risultino titolari di diritti reali mediante pubblici proclami con le modalità previste dall'art. 150 c.p.c., con affissione di copia nella casa comunale di Minervino Murge e inserzione di estratto nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica.

Minervino Murge, 15 luglio 2013.

avv. Filippo Cocola

TC13ABA10034 (A pagamento).



**TRIBUNALE DI NOVARA***Atto di citazione per usucapione*

L'avv. Paolo Mastrosimone con studio in Galliate (NO) Via Canonico Diana n.12, rappresentate e difensore dei sig.ri Tenconi Teresio, nato a Merate il 27.04.1943, e Moneda Giovanna, nata a Cameri (NO) il 20.09.1951, ha chiesto, con atto del 05.07.2013 che gli attori, in forza di intervenuto diritto di usucapione ex art. 1158 c.c., abbiano acquisito la proprietà dell'immobile ubicato in Cameri (NO) alla via Mazzucchelli n. 41 (definito anche "ex forno"), così distinto al NCEU ai seguenti mappali: immobile in Comune di Cameri (NO) Fg. N. 62, part. 356, sub. 1, cat. C3, laboratori per arti e mestieri, mq. 40, piano T, e immobile in Comune di Cameri (NO) Fg. N. 62, part. 453, sub. 3, cat. C3, laboratori per arti e mestieri, piano T. Il Giudice dell'intestato Tribunale ha ordinato affissione del ricorso e del provvedimento per 90 giorni all'albo del Comune di Novara e all'albo del Tribunale di Novara; la pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*, avvertendo che chiunque ne abbia interesse potrà proporre opposizione entro 90 giorni dall'affissione e notifica. Novara, li 26 Luglio 2013

avv. Paolo Mastrosimone

T13ABA10092 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI GROSSETO***Atto di citazione per accertamento usucapione*

Ragnini Roberto nato a Pitigliano (GR) il 2/6/1968 ed ivi residente in Via Mameli n. 43, con l'Avv. Andrea Formiconi, figlio di Ragnini Antonio, nato a Pitigliano (GR) il 5/4/1932, ed ivi deceduto il 13/8/1996, il quale, in vita, ha posseduto - uti domus - per oltre 20 anni, in modo pacifico pubblico continuo e non interrotto le seguenti unità immobiliari site in Pitigliano (GR) Loc. Selciata, costituite da: 1) appezzamento di terreno censito al N.C.T. del Comune di Pitigliano, foglio 32, part.lla 650, qualità Classe Canneto 3, superficie are 03.50, reddito dominicale Euro 0,63, reddito agrario Euro 0,18; 2) appezzamento di terreno censito al N.C.T. del Comune di Pitigliano, foglio 32, part.lla 647, qualità Classe seminativo 3, superficie are 04.30, reddito dominicale Euro 1,33, reddito agrario Euro 1,33; 3) locale uso magazzino censito al N.C.T. del Comune di Pitigliano, foglio 32, p.lla 649, qualità Classe Fabb. Rurale 3, superficie are 00,00. Ragnini Roberto, dopo la morte del di lui padre Antonio, ha continuato a possedere - uti domus - in modo pacifico pubblico continuo e non interrotto le predette unità immobiliari. La proprietà di tali beni immobili risulta intestata in catasto a Gorini Francesco Maria nato a Roma il 21/9/1960; Gorini Lucia Rosa nata a Roma il 14/8/1956; Gorini Maria Teresa nata a Pitigliano (GR) il 26/9/1942; Pallazzetti Giovan Battista; Palazzetti Michele nato a Viterbo (VT) il 28/1/1961; Palazzetti Tommaso Egidio; Pieroni Felice; Pieroni Marina; Rurio Francesca nata a Pitigliano (GR) il 18/10/1923. Ricorrendo le condizioni per dichiarare l'acquisto per usucapione della proprietà, Ragnini Roberto cita: Gorini Francesco Maria nato a Roma il 21/9/1960 e residente in Pitigliano (GR) S.S. 74 Maremmana Est n. 53851; Gorini Lucia Rosa

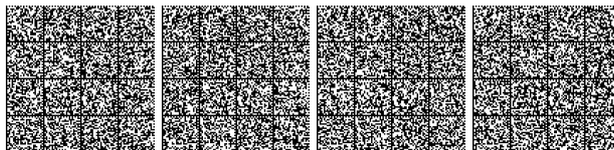
nata a Roma il 14/8/1956 e residente in Morena (RM) via del Casale Santarelli 61; Gorini Maria Teresa nata a Pitigliano (GR) il 26/9/1942 residente in Roma via Petrizzi 36; Palazzetti Michele nato a Viterbo il 28/1/1961 e residente in Roma via Val Trompia n. 140 SC. C PI 7 IN 22; Rurio Francesca nata a Pitigliano (GR) il 19/10/1923 e residente in Roma via Dolceacqua n. 19 PI. 2 IN 11; Ragnini Laura nata a Pitigliano il 31/10/1940 e residente in Orbetello Fraz. Neghelli via Alfonso Gatto n. 43; Ragnini Maria nata a Pitigliano il 17/8/1930 e residente in Ladispoli (Roma) via Claudia n. 44; Palazzetti Giovan Battista e/o Suoi eredi; Palazzetti Tommaso Egidio e/o Suoi eredi; Eredi Pieroni Felice, a comparire innanzi al Tribunale di Grosseto all'udienza del 28/3/2014 ore 9:00 e seguenti, affinché il Giudice accerti che Ragnini Antonio, in vita, ha posseduto, in maniera continua, pacifica, pubblica e non interrotta, per oltre venti anni, le unità immobiliari suddette, e che Ragnini Roberto alla morte del di lui padre Antonio ha continuato a possederle con possesso utile ad usucapionem, dichiarando l'acquisto in favore di Ragnini Roberto della piena proprietà per l'intero delle unità immobiliari sopra descritte. Spese compensate. Costituzione oltre 20 giorni prima dell'udienza implica decadenze ex art. 38 e 167 c.p.c. Notifica ex art. 150 c.p.c. aut. dal Pres. Trib. Grosseto 23/7/2013; previo parere favorevole del P.M. 17/7/2013; Pitigliano 9/7/2013

avv. Andrea Formiconi

T13ABA10169 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI TIVOLI  
Sezione distaccata di Palestrina***Ricorso ex art. 702 bis per usucapione*

Il Presidente del Tribunale di Palestrina, dott.ssa M. Luisa Messa letto il ricorso che precede, sentito il parere del P.M., rilevato che la notifica nei modi ordinari è sommamente difficile, autorizza il ricorrente alla notifica per pubblici proclami. Tribunale Civile di Palestrina - Ricorso ex art.702 bis per usucapione. I Signori Forti Simone più altri, rappresentati e difesi dall'Avv. Antonella Fabi citano tutti gli eredi dei Signori D'Orazi Anna fu Arcangelo; D'Orazi Anna fu Luigi; D'Orazi Gino fu Paolo; D'Orazi Augusto fu Arcangelo; D'Orazi Ines fu Paolo; D'Orazi Luigi fu Paolo; D'Orazi Mario fu Paolo; D'Orazi Pietro fu Arcangelo; D'Orazi Salvatore fu Luigi; D'Orazi Vitale fu Luigi; Mevi Giacomo fu Cesare; Mevi Luigi fu Cesare; Pagnanelli Carlo fu Giacomo; Pagnanelli Giuseppe fu Giacomo; Pagnanelli Natale fu Giacomo; Diotallevi Frascari Anna; Granjacquet Pietro; Comune di Castel Gandolfo, in persona del sindaco p.t.ed eventuali eredi e aventi causa, dinanzi all'intestato Tribunale per l'udienza del 16/12/2013 ore 9:30, con invito a costituirsi in giudizio almeno dieci giorni prima di detta udienza depositando comparsa di risposta, nella quale devono proporre le difese, prendere posizione sui fatti posti dai ricorrenti a fondamento della domanda, indicare i mezzi di prova, i documenti che offrono in comunicazione e formulare le conclusioni. A pena di decadenza devono proporre domande riconvenzionali, eccezioni di merito e/o processuali che non



siano rilavabili d'ufficio, in caso contrario, in loro dichiarata contumacia per ivi sentir dichiarare gli attori proprietari esclusivi del terreno mq. 400, Fg. 7, p.lla n.42 sito in Castel Gandolfo, Via della Stazione n. 2-4.

avv. Antonella Fabi

T13ABA10177 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI URBINO

*Notifica per pubblici proclami ai sensi art. 150 c.p.c.*

Il signor Brandi Domenico nato a Monte Grimano il 20 aprile 1927, ivi residente, loc. Ca' Pellegrino n. 2, codice fiscale BRNDNC27D20F524J rappresentato e difeso dall'avv. Erika Grossi, codice fiscale GRSRKE77P62I459S pec: avverikagrossi@puntopec.it e dall'avv. Loris Mascioli, codice fiscale MSCLRS48B03L500X pec: avvlorismascioli@cnfpec.it del Foro di Urbino, elettivamente domiciliato in Urbino, via Bonconte da Montefeltro n. 18, c/o studio avv. Loris Mascioli, a seguito di parere favorevole del P.M. del 21 giugno 2013 e di decreto autorizzato dal Presidente del Tribunale di Urbino del 13 luglio 2013, notifica a Crudi Angela, alias Crudi Angelina nata a Montegrimano il 12 settembre 1913, codice fiscale CRDNGL13P52F524J deceduta a Pesaro il 25 gennaio 2000 o ai suoi eredi legittimi, di avere richiesto, con atto di citazione a comparire avanti il Tribunale di Urbino, via Raffaello n. 28, all'udienza del 17 gennaio 2014, ore 9 e seguenti con invito a costituirsi ai sensi dell'art. 163 C.P.C. almeno 20 giorni prima dell'udienza indicata per non incorrere nelle decadenze di cui agli artt. 38 e 167 C.P.C., con l'avvertimento che in difetto di costituzione, si procederà in contumacia, per ottenere sentenza accertativa del proprio diritto di proprietà acquisito per usucapione ultraventennale sull'immobile sito in Monte Grimano Terme identificato al foglio 21, particella 250 quale locale ad uso cantina, catastalmente classificato come area urbana, avente rendita indeterminata, intestato a Crudi Angela, alias Crudi Angelina come sopra generalizzata e, ordinarsi la trascrizione della sentenza c/o l'agenzia del territorio competente.

avv. Loris Mascioli - avv. Erika Grossi

TC13ABA10013 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI BARCELLONA POZZO DI GOTTO

*Atto di citazione per usucapione*

Il sig. Fugazzotto Giovanni, rappresentato e difeso dall'avv. Salvatore Miceli, cita i sigg.ri: Trifirò Antonina, cl 1901, ed eventuali eredi e aventi causa, dinanzi all'intestato Tribunale per l'udienza del 16 dicembre 2013, ore di rito, proc n. 928/11 con invito a costituirsi in giudizio ai sensi dell'art. 166 c.p.c. almeno venti giorni prima di detta udienza depositando comparsa di risposta ai sensi dell'art. 167 c.p.c. e con avvertimento di decadenza, in mancanza di quanto sopra, della possibilità di proporre domande riconvenzionali, eccezioni di merito e/o

processuali che non siano rilavabili d'ufficio o, in caso contrario, in loro dichiarata contumacia ai sensi dell'art. 171 c.p.c., per ivi sentir rigettata ogni contraria tesi, istanza ed eccezione e per ivi sentir dichiarare l'attore proprietario esclusivo della part.lla 177 T.F.N. 339/74 foglio 4 e part.lla 179 partita n. 29490 foglio 4 N.C.T. Comune di Barcellona.

Avv. Salvatore Miceli

TC13ABA10027 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI PADOVA Sezione distaccata di Este

*Notifica per pubblici proclami*

Il sig. Flamini Franco residente a Baone via San Biagio n. 19/a rappresentato e difeso dall'avv. Mauro Zandolin e con domicilio eletto in Este via Cavour n. 2, ha convenuto in giudizio innanzi al Tribunale di Padova, Sezione distaccata di Este, i signori Albertin Emilia, Bressan Albino, Bressan Lino, Bressan Ottavio anche in persona degli eventuali eredi degli stessi per l'udienza del 13 gennaio 2014, ore di rito, invitando gli stessi a costituirsi in cancelleria nelle forme stabilite dall'art. 166 C.P.C. con l'avvertimento che la costituzione oltre il termine di venti giorni comporterà le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 C.P.C. per vedere accertare e dichiarare in favore degli attori la maturata prescrizione acquisitiva della proprietà immobiliare così censita: Comune di Baone Catasto terreni, fg. 10 part. 154-vigneto, classe 3 superficie di are 06.09 reddito dom. € 5,03 reddito ag. € 2,99; Catasto terreni fg. 10 part. 155 vigneto classe 3 di are 22.09 reddito dom. € 18,25 reddito ag. 10,84.

Este, 11 luglio 2013

avv. Mauro Zandolin

TC13ABA10030 (A pagamento).

### TRIBUNALE CIVILE DI NUORO

*Atto di citazione*

Il sig. Meloni Salvatore, nato in Francia il 13 maggio 1959 (codice fiscale MLNSVT59E13Z110G), e residente in Posada alla via Sa Pala Ruja Vico I n. 11, ed elett.te dom.to in Siniscola alla via Roma n. 55, presso lo studio dell'avv. Giancarlo Bomboi, (codice fiscale BMBGCR68M29L219M) dal quale è rappresentato e difeso in virtù di procura del 15 aprile 2013; Cita i signori Boni Lino, Giavarruscio Angela, Spanu Salvatore, Coronas Franco Flavio Mario, Coronas Giovanna Maria, Coronas Giovanni, Coronas Luigia, Coronas Paolo, Coronas Pietro, Coronas Silvia e Nieddu Doretta, nonché tutti gli eventuali eredi e aventi causa, quali intestatari catastali, per l'udienza del 14 gennaio 2014, ore di rito, con l'invito a costituirsi 20 giorni prima dell'udienza fissata, con l'avvertimento che, in caso di ritardata o mancata costituzione, si incorrerà nelle decadenze di cui agli artt. 38 e 167 C.P.C., perché il Tribunale voglia: 1. Accertare l'acquisto



della proprietà per usucapione da parte del sig. Meloni Salvatore del terreno sito in agro di Posada e distinto in Catasto fabbricati al f. 68 mapp. 326 (ex 297) e mapp. 296, al confine con le proprietà Coronas e Demuru; 2. Ordinare la trascrizione nei pubblici RR.II.; 3. Condannare gli eventuali oppositori alle spese.

Siniscola, 22 luglio 2013

avv. Giampiero Bomboi

TC13ABA10031 (A pagamento).

## TRIBUNALE CIVILE DI LOCRI

### *Estratto atto di citazione*

Il Presidente del Tribunale di Locri, in data 11 luglio 2013, su parere favorevole del PM, ha autorizzato la notificazione per pubblici proclami dell'atto di citazione con il quale Logozzo Vincenzo, nato a Roccella Jonica (RC) il 17 luglio 1946 e residente in Gioiosa Ionica (RC) - C.da Livedace n. 5/A - rappresentato e difeso dall'avv. Erika Demartino, con Studio in Gioiosa Ionica (RC) al viale delle Rimembranze n. 12, giusta nomina in atti, ha convenuto in giudizio il Comune di Gioiosa Ionica; gli Eredi di Caracciolo Marianna: Letteri Vincenzo, Letteri Maria Teresa, Letteri Carmela, Letteri Giuseppa Luigia Maria, Letteri Assunta, Letteri Palma; gli Eredi di Letteri Maria Rosa: Comisso Rocco, Comisso Teresa Maria, Comisso Giuseppa Italia Vittoria Romana, Comisso Natalina, Comisso Giuseppe, Comisso Salvatore; gli Eredi di Comisso Maria: Mazzaferro Rocco, Mazzaferro Caterina; gli Eredi di Letteri Rocco: Lopresti Giuseppa, Letteri Giuseppe, Letteri Anna Maria, Letteri Vincenzo, Letteri Benito, dinanzi al Tribunale Civile di Locri all'udienza del 13 gennaio 2014, con invito a costituirsi ai sensi dall'art. 166 C.P.C. e con l'avvertimento che la costituzione tardiva implicherà le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 C.P.C. e, in difetto di costituzione, si procederà in loro contumacia, per sentir riconoscere in capo all'attore l'acquisto, per intervenuta usucapione, della proprietà dell'immobile sito nel Comune di Gioiosa Ionica, riportato nel N.C.T. al Foglio n. 18, Particella n. 222, per averlo il Logozzo posseduto da oltre 20 anni, pacificamente, continuamente e pubblicamente.

Gioiosa Ionica, 23 luglio 2013

avv. Erika Demartino

TC13ABA10082 (A pagamento).

## TRIBUNALE DI VERBANIA

### *Atto di citazione*

A mezzo di atto di citazione datato 3 dicembre 2012 le signore Guida Anella e Guida Luana, tutte rappresentate e difese dall'avv. Antonello Viviano con studio in Verbania-

Intra, corso G. Mameli n. 47, chiedono di ottenere la declaratoria di intervenuta usucapione ordinaria a loro favore dei beni immobili siti in Falmenta sotto indicati. Il procedimento è pendente presso il Tribunale di Verbania ed è iscritto al numero di R.G. 2262/2012 (Giudice Istruttore dott. M.C. Persico - data prima udienza 17 luglio 2013 ore 9 e s.s. poi differita al 16 aprile 2014 ore 9 e s.s.). Tutto ciò premesso dunque le signore Guida Anella e Guida Luana, citano per pubblici proclami i signori Grassi Natalia Virginia o Virginia fu Emilio, nata a Falmenta (VB) il giorno 5 ottobre 1894, Grassi Angela o Angelina o Angiolina Pierina fu Federico, nata a Falmenta il 29 giugno 1902, Testori Maria Armada, nata a Macugnaga (VB) il 25 ottobre 1943, Testori Teresina, nata a Falmenta il 16 dicembre 1937, Testori Gina Maria, nata a Falmenta il 27 gennaio 1934; Testori Enrico, nato a Falmenta il 18 settembre 1927; Testori Pierina, nata a Falmenta il 21 luglio 1929; Minoletti Pietro, nato a Cannobio il 18 novembre 1947; Minoletti Angelo, nato a Falmenta il 9 novembre 1948; Minoletti Angela, nata a Falmenta il 25 maggio 1953, loro eredi ed aventi causa a comparire innanzi al Tribunale di Verbania posto in corso Europa all'udienza che ivi sarà tenuta il giorno 16 aprile 2014 alle ore 9 es.s. invitandoli a costituirsi nelle forme stabilite dalla legge e nel termine di venti giorni prima dell'udienza indicata, con l'avvertimento che il difetto di costituzione nei suddetti termini implicherà le decadenze di cui agli artt. 167 C.P.C. e 38 C.P.C. per sentire accogliere le seguenti conclusioni «Voglia l'onorevole Tribunale di Verbania, contrariis rejectiis e previa ogni opportuna declaratoria in fatto ed in diritto: Nel merito: accertare e dichiarare che le attrici Guida Anella e Guida Luana hanno acquistato per usucapione l'intera proprietà degli immobili di cui in premessa e così identificati nel Catasto terreni del Comune di Falmenta: - foglio 4 particella 284 sub 3) consistente in porzione di fabbricato e - foglio 4 particella 284 sub 5) consistente in porzione di fabbricato ed in particolare sono costituiti da un locale al piano primo e tre locali + loggiato + wc al piano secondo. Ordinare la voltura catastale e la trascrizione nei registri immobiliari della sentenza a favore degli odierni attori. In ogni caso con vittoria di spese, diritti onorari di giudizio».

Verbania, 22 luglio 2013

avv. Antonello Viviano

TC13ABA10095 (A pagamento).

## TAR LAZIO

### *Integrazione del contraddittorio con notifica per pubblici proclami*

Con ricorso rubricato sub R.G. n. 324 del 2012, incardinato innanzi al Tribunale Amministrativo Regionale per la Regione Lazio - Roma, la signora Domenica Liuzzi, ammessa al patrocinio a spese dello Stato con provvedimento n. prot. 12253/2011, del 15 dicembre 2011, rappresentata e difesa dall'avv.to Michele Della Bella, e presso lo studio di questi elettivamente domiciliata in Roma, viale Liegi n. 34, pre-



mettendo di aver partecipato alla procedura di cui alla L.R. (Regione Lazio) n. 4/2009, relativa al c.d. reddito minimo garantito e, giusta la Determinazione Dirigenziale R.U. 7569 del 21 ottobre 2011, nonché la relativa graduatoria definitiva, di cui all'allegato A della medesima Determinazione, lamentava di essere stata esclusa dal novero dei candidati per c.d. ammessi al beneficio, poiché privata di almeno tre (3) punti nella valutazione della posizione personale nella citata graduatoria definitiva. La signora Liuzzi, conseguentemente, impugnava (1) la Determinazione Dirigenziale R.U. 7569 del 21 ottobre 2011, (2) la relativa graduatoria definitiva, nonché, (3) ogni altro atto, anche se non conosciuto, ad essa presupposto, connesso, e/o conseguente. A sostegno del proprio ricorso, la ricorrente, rappresentando e documentando il proprio status di infermità fisica e mentale, deduceva - I - la violazione e falsa applicazione dell'art. 6, L. 241/90 - doveri del responsabile del procedimento - e art. 43, comma 1, D.P.R. 445/2000; nonché - II - l'eccesso di potere nelle figure sintomatiche del difetto di istruttoria, travisamento dei fatti, illogicità manifesta.

avv.  
Michele Della Bella

TS13ABA10057 (A pagamento).

#### AMMORTAMENTI

### TRIBUNALE DI NOCERA INFERIORE Prima sez. civile

#### *Ammortamento cambiario*

Il Giudice designato del Tribunale di Nocera Inferiore, dott.ssa Marianna D'Avino, con decreto nr. 185/2010 V.G. del 04 marzo 2010, ha pronunciato l'ammortamento di nr. 3 effetti cambiari portati per lo sconto presso il Banco di Napoli - filiale di Salerno - con rispettiva scadenza al 18.01.2008, 17.02.2008 e al 28.02.2008 a tacitazione di operazione convenuta con la Cater Roma spa, autorizzandone il pagamento dopo trenta giorni dalla data di pubblicazione del decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, purchè non venga fatta opposizione dai detentori. All'uopo si allega ricorso per ammortamento di titoli di credito smarriti.

avv. Fabio Petrelli

T13ABC10109 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI VIGEVANO

#### *Ammortamento assegni circolari*

Il Presidente del Tribunale di Vigevano con decreto in data 18/06/2013 ha pronunciato l'ammortamento degli assegni circolari n. 3200075059-12 di Euro 5.000,00, n. 3200091861-05 di Euro 5.000,00, n. 4200055078-11 di Euro 10.000,00,

n. 3200091862-06 di Euro 5.000,00 intestati a Biemme Elettronica Srl emessi dal Banco Popolare di Vigevano Agenzia n. 1517 con clausola non trasferibile. Opposizione legale entro 15 gg.

Paul Peter Bogdanich

T13ABC10184 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI MILANO

#### *Ammortamento certificati di deposito*

Il presidente del Tribunale di Milano in data 8 febbraio 2013 ha dichiarato l'ammortamento dei certificati al portatore n. 5006121 e n. 5006490 emessi dal Fondo Comune di Investimento Mobiliare ARCA BB rappresentativi di n. 85,475 quote - € 2.607,52 e n. 21,606 quote - € 719,40.

Il presidente ha posto per eventuale opposizione il termine di 90 giorni dalla data della pubblicazione del decreto.

Varese, 14 giugno 2013

Banca Popolare di Bergamo S.p.A.  
Supporto direzione generale  
Adempimento amministrativi legali  
Vincenzo Agrifoglio - Alberto Vanoni

TC13ABC10017 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI ROMA

#### *Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Roma, 3<sup>a</sup> Sezione Civile con decreto depositato in data 1° luglio 2013 - R.G. Vol. 7118/13, ha dichiarato l'ammortamento con efficacia dopo 30 giorni dalla data di pubblicazione di n. 60 vaglia cambiari garantiti da ipoteca sull'immobile sito a Roma, via Vincenzo Troya n. 32/D, tutti sottoscritti da Giorgio Pacini in data 27 aprile 1998 in favore di S.I.F.I.R. Società Immobiliare Finanziaria Romana S.p.a. dell'importo di L. 657.200 ciascuno, per un totale di L. 39.432.000 con scadenze mensili consecutive dall'8 maggio 1998 all'8 aprile 2003. Purchè non venga fatta nel frattempo opposizione dal detentore.

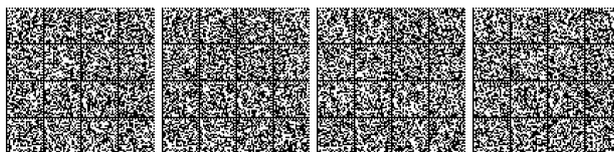
avv. Mauro Onofri

TC13ABC10035 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI ROMA

#### *Ammortamento assegno circolare*

Il Presidente del Tribunale di Roma con decreto n. 15473/12 dell'11 novembre 2012, ha pronunciato l'ammortamento dell'assegno circolare del 15 luglio 2005 n. 8.300.220.317-12 di € 44.469,52 emesso dal Banco di Napoli in favore



di Fondazione Enpaia, autorizzandone il pagamento dopo 15 giorni dalla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, salvo opposizione dal detentore entro tale termine.

avv. Bruno Belli

TS13ABC10033 (A pagamento).

### EREDITÀ

#### TRIBUNALE DI PADOVA

*Eredità giacente di Rampazzo Alfeo*

Con decreto emesso in data 23 febbraio 2013 il Giudice delle Successioni dott.ssa Giovanna Sanfratello ha dichiarato giacente l'eredità di Rampazzo Alfeo, nato a Rubano (PD) il 2 maggio 1936, residente in Padova in Via Monte Ceva n. 7 e deceduto in Padova il giorno 7 marzo 2010.

Curatore dell'Eredità Giacente è stato nominato il dott. Emanuele Carraro con studio in Padova, Galleria Trieste n.6. Padova, 26 luglio 2013

Il curatore di eredità giacente  
dott. Emanuele Carraro

T13ABH10126 (A pagamento).

#### TRIBUNALE DI SAVONA

*Nomina curatore eredità giacente*

Il Presidente del Tribunale di Savona con decreto delli 11/07/2013 nomina curatore dell'eredità giacente di Ada Del Prato nata nel Comune di Santa Giulia (SV) il 31/03/1925 e deceduta a Cairo Montenotte (SV) il 27/02/2012, l'avv. Fabrizio De Nicola del Foro di Savona nato il 15/08/1977 e residente in Andora via Carminati nr. 24/B PEC: avv. fabriziodenicola@pec.giuffre.it - Tel.: 339/1384010 - Fax: 0192070209. Savona, li 29/07/2013.

avv. Fabrizio De Nicola

T13ABH10164 (A pagamento).

### RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ

#### TRIBUNALE CIVILE DI TARANTO

*Riconoscimento di proprietà*

Esaminati gli atti relativi al proc. iscritto al n.998/04 R.G.; pronunziando sull'istanza formulata dai ricorrenti per la regolarizzazione del titolo di proprietà del fondo di seguito

descritto; rilevato che sono state ritualmente adempiute tutte le seguenti formalità di cui al decreto n.72 cron., del 12.1.05: affissione presso l'Albo del Tribunale di Taranto del 2.3.05 e presso l'Albo comunale di Pulsano del 7.3.05; pubblicazione dell'istanza e del decreto su Gazz. Uff., pag. 13 foglio delle inserzioni n.62, anno 146 del 16.3.05; che all'esito della notifica dell'istanza e del decreto, veniva proposta opposizione dal solo Mandrillo Pasquale ed il relativo proc. n.6999/05 R.G., iscritto dinanzi al Tribunale di Taranto, veniva dichiarato estinto per mancata riassunzione nei termini, con sent. n.607/11 del Tribunale di Taranto, passata in giudicato il 7.5.12; considerato altresì il compimento delle ulteriori prescrizioni di cui all'ordinanza del 7.5.12, e l'acquisizione d'ufficio dei necessari chiarimenti, a cura del registro immobiliare catasto terreni-Ufficio prov. di Taranto, relativi all'esistenza di iscrizioni e trascrizioni in favore di altri soggetti che non siano quelli risultanti dalle visure catastali prodotte in atti; assunte infine le opportune informazioni; ritenuto che ricorrono le condizioni previste dalla legge, atteso che si tratta di fondo rustico il cui reddito dominicale iscritto in catasto è indicato in Euro 1,65 e che il possesso pacifico ed ininterrotto risulta dalla documentazione in atti e dalle dichiarazioni dei testi esaminati nel celebrato giudizio per opposizione, acquisite nel presente procedimento; visti ed applicati l'art. 1159 bis C.C. e la legge 10.5.76 n.346, come modificata dalla legge 31.1.94 n.97, DICHIARA i signori Turco Vincenzo c.f.: TRCVCN25S17H90D, Turco Bianca c.f.: TRCB-NC28M 49L0 49W, Turco Eva c.f.: TR CVEA35H44L049P, Turco Anna c.f.: TRCNNA44C 644 079J, Turco Antonia c.f.: TRCNTN 38H69L049Q, Turco Mario c.f.: TRCMRA48 R31L049R, Nappo Franco c.f.: NPPFNC55H27L049A, Nappo Antonio c.f.: NPPN TN50E13L049R, Nappo Orlandino c.f.: NPPRND57R27L049G, Nappo Maria Anna c.f.: NPPMNN-59L59L049S, proprietari pro quota indivisa del fondo rustico in agro di Pulsano (TA), viale dei Micenei, censito al foglio n.15/2, particella n.136. DISPONE che il presente decreto sia reso noto mediante affissione per gg. 90 nell'albo del Comune di Pulsano (TA) ed in quello di questo Tribunale; sia pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana entro il termine di gg. 15 dalla data dell'avvenuta affissione nei due albi e sia notificato a coloro che dai pubblici registri immobiliari figurano come titolari dei diritti reali sull'immobile ed a coloro che, nel ventennio antecedente alla presentazione dell'istanza, abbiano trascritto contro il ricorrente o i loro danti causa domanda giudiziale non perenta diretta a rivendicare la proprietà o altri diritti reali di godimento sul fondo; FISSA per le eventuali opposizione da parte di chiunque vi abbia interesse il termine di sessanta giorni dalla scadenza del termine di affissione, decorso il quale, senza che siano state proposte opposizioni, il presente decreto costituirà titolo per la trascrizione ai sensi dell'art. 2651 C.C. Taranto 31.5.13. Il Giudice dott. Marcello Diotaiuti.

avv. Carmine D'Alessandro

T13ABM10178 (A pagamento).



---

*ASTE GIUDIZIARIE*

---

**TRIBUNALE DI TRANI**  
**Cancelleria Esecuzione Immobiliare**

*Proc. n. 271/1999 - Estratto di avviso di vendita giudiziale*

Si rende noto che davanti al G.E. dott.ssa Rosella Politi si procederà alla vendita giudiziale del seguente immobile: Lotto unico: Complesso turistico sito in Bisceglie alla Via V. Siciliani civv.41 e 42 costituito da un Albergo riportato nel Catasto Fabbricati del Comune di Bisceglie al fg.2 p.lla 5: l'albergo costruito negli anni 1980 su un suolo irregolare di superficie nominale di circa mq.6.624 è composto da tre corpi di fabbrica principali fuori terra e da due piani interrati di cui:

- 1- Fabbricato A fuori terra: destinato ad albergo su quattro piani (P.T., 1°, 2°, 3°) oltre il terrazzo lastrico solare, composto da n.52 camere di cui n.3 suite oltre i servizi annessi;
  - 2- Fabbricato B fuori terra (P.T.): destinato a sala ristorante e cucina con relativi servizi;
  - 3- Fabbricato C fuori terra (P.T.): destinato a servizi annessi alla zona piscina e depositi, ingresso alla rampa di accesso ai parcheggi interrati e superiormente ad essi a zone di terrazzamento;
- 1° Piano interrato sottostante i corpi di fabbrica descritti innanzi e in parte l'area di pertinenza scoperta sovrastante: destinato, a seconda delle zone sottostanti i corpi di fabbrica principali, in parte a sala ristorante e servizi annessi, in parte a sala colazione-ristorante con servizi annessi, in parte a depositi e lavanderia, in parte a vani tecnici ed in parte a parcheggio interrato;



- 2° Piano interrato sottostante il parcheggio di 1° piano interrato: destinato a parcheggio e riguardante solo la zona del parcheggio di 1° piano interrato. N.B.: per le superfici leggasi quesito n.2 della relazione e per le opere abusive presenti in detta struttura che dovranno essere oggetto di condono edilizio leggasi relazione quesito n.5. Il presente complesso immobiliare è inserito in un più ampio ed unitario complesso turistico dal quale può essere separato con l'esecuzione dei lavori e con la sopportazione dei costi indicati dettagliatamente nella relazione tecnica integrativa. Prezzo Base di vendita: €. 3.512.500,00; Offerte in aumento: €. 70.250,00.

La vendita verrà tentata senza incanto il giorno 3 ottobre 2013 alle ore 12.00 presso l'aula di udienza del Tribunale di Trani ubicata in Piazza Trieste n.1 piano 1°. Nei casi di mancata vendita senza incanto (art.569 co.3 c.p.c.), la stessa verrà tentata con incanto il giorno 10 ottobre 2013 alle ore 12.00 presso l'aula di udienza del Tribunale di Trani ubicata in Piazza Trieste n.1 piano 1°. Le offerte per partecipare a tale vendita, in bollo da € 16,00, dovranno essere depositate presso la Cancelleria dell'Esecuzione immobiliare del Tribunale di Trani, a pena di inefficacia, entro e non oltre le ore 12 del giorno che precede la vendita. Per le altre modalità e condizioni di vendita si rinvia alle avvertenze generali pubblicate nell'avviso di vendita. Presso la Cancelleria delle Esecuzioni Immobiliari è possibile ottenere ulteriori informazioni. I testi integrali dell'avviso di vendita, della relazione di stima e dell'ordinanza di vendita si trovano pubblicati in Internet sui siti: [www.astegiudiziarie.it](http://www.astegiudiziarie.it), [www.asteanunci.it](http://www.asteanunci.it), [www.portaleaste.com](http://www.portaleaste.com), [www.asteimmobili.it](http://www.asteimmobili.it). Modalità e condizioni sono quelle riguardanti la generalità delle vendite delegate e indelegate. Per tutto quanto non previsto si applicano le vigenti disposizioni di legge. Trani, 12 luglio 2013.

Il funzionario giudiziario  
dott. Vincenzo Liso

TS13ABO10108 (A pagamento).



**RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI  
ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA****TRIBUNALE DI AOSTA***Sentenza di dichiarazione di morte presunta*

Il Tribunale di Aosta, con sentenza N. 4/2013 pronunciata il 12/7/2013 e depositata il 23/7/2013 nel procedimento N. 81/2012 RVG, ha dichiarato la morte presunta di SERRA Giorgio, nato a Iglesias il 22 ottobre 1949, già residente in Ayas.

avv. Enrico Orecchia

T13ABR10149 (A pagamento).

**TRIBUNALE CIVILE DI ROMA***Sentenza di dichiarazione di morte  
presunta di Di Carlo Francesco*

L'avvocato Giovanna Fiore rende noto che il presidente del Tribunale di Roma, sez. 1<sup>a</sup> Civile, con sentenza n. 306/2013 depositata il 27 giugno 2013 ha dichiarato la morte presunta del signor Di Carlo Francesco, nato a Roma il 10 novembre 1949 alla data del 15 settembre 1982 a cui risale l'ultima notizia della scomparsa.

Avv. Giovanna Fiore

TC13ABR10019 (A pagamento).

**PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO  
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE****PRIMA SOCIETA' COOPERATIVA  
in liquidazione coatta amministrativa**

Sede: Genova  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01134160108

*Deposito bilancio finale di liquidazione*

Si comunica che in data 26/07/2013 è stato depositato presso la cancelleria fallimenti del Tribunale di Genova il bilancio finale della liquidazione (autorizzazione ministeriale del 07/06/2013 protocollo 0095705).

Genova, 26/07/2013

Il commissario liquidatore  
avv. Giuseppe Saverio Sorda

T13ABS10141 (A pagamento).

**MICRODATA TELEMATION RICERCA E  
SVILUPPO S.C.R.L.**

*in liquidazione coatta amministrativa*  
Sede legale: regione Amérique n. 71 - Quart (AO)  
Registro delle imprese: Aosta  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00645130071

*Deposito bilancio finale di liquidazione*

Si dà pubblica notizia che in data 25.07.2013 è stato depositato presso la cancelleria fallimentare del Tribunale di Aosta il bilancio finale di liquidazione relativo alla procedura di liquidazione coatta amministrativa della società cooperativa "Microdata Telemation ricerca e sviluppo a r.l.", con sede in Quart (Ao), regione Amérique 71, svolgente l'attività di fabbricazione di microcomputer.

Il commissario liquidatore  
dott. Alessandro Framarin

T13ABS10182 (A pagamento).

**SOC. COOP. LAVORATORI CATTOLICI A R.L.**

*in liquidazione coatta amministrativa*  
*D.M. del M.L.P.S. del 4 agosto 1998*  
Sede legale e uffici: c/o dott. Silvio Fuiano -  
Commissario liquidatore  
viale Ofanto n. 236 - 71122 Foggia  
Tel. 0881/631397 - Fax 0881/881329  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00084830736

*Deposito di piano di riparto parziale ex art. 212 L.F.*

Ai sensi e per gli effetti degli artt. 212-213 della legge fallimentare, R.D. 16 marzo 1942, si avverte gli interessati che è stato depositato, presso la Cancelleria fallimentare del Tribunale di Taranto, a mezzo raccomandata a/r. del 12 luglio 2013 pervenuta il 16 luglio 2013, un piano di riparto parziale in favore dei creditori della Società Cooperativa Lavoratori Cattolici, con sede a Taranto, via Basta n. 48, posta in liquidazione coatta amministrativa con decreto del Ministero del lavoro e P.S. del 4 agosto 1998.

Il commissario liquidatore  
dott. Silvio Fuiano

TC13ABS10049 (A pagamento).

**GOLD SERVICE SOCIETÀ  
COOPERATIVA A R.L.***Deposito atti finali*

Il Commissario Liquidatore La Rosa Otello, via Tiburtina n. 364, Roma, informa che in data 22 febbraio 2013, ha depositato presso la CCIAA di Roma, Bilancio Finale di Liquidazione al 30 settembre 2012 e relazione al Bilancio Finale della «Gold Service Soc. cooperativa a r.l.» con sede



in Roma (RM), via Appio Claudio n. 289, codice fiscale e partita I.V.A. n. 04168491001, sciolta d'ufficio ai sensi dell'art. 2545/XVII del Codice civile.

Il commissario liquidatore  
La Rosa Otello

TS13ABS10054 (A pagamento).

## ALTRI ANNUNZI

### ESPROPRI

#### ANAS S.P.A.

#### Compartimento della viabilità per la Puglia

Sede: Viale L. Einaudi, 15 - 70125 Bari  
tel. 080/5091111

Avviso pagamento indennità

#### Il Capo Compartimento

ANAS di Bari ha autorizzato con propri provvedimenti, ai sensi della legge n° 741 del 16.12.1981 e n° 86 del 26.3.1986, il pagamento diretto delle indennità concordate dalle sotto indicate ditte per l'esecuzione dei lavori di adeguamento alla sez. III CNR. Tronco: Variante di Altamura - 1° Lotto dal Km 85+000 (inizio variante di Altamura) al Km 81+300 (innesto con la Strada Statale 99). Si dispone la pubblicazione per estratto dei provvedimenti sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana al fine di eventuali proposte di opposizione di terzi entro il termine di gg. 30 dalla presente pubblicazione, scaduti i quali i provvedimenti stessi saranno esecutivi:

#### Agro di Altamura

1) Prat. n° 227 - 229 - 231 fg. 163 p.lle 608 - 587 - 586 - 609 Ditta Alba Prima s.r.l. con sede in Bari - 04035330721 - Amm. Cucchiarelli Sergio nato a Roma il 20/11/1928 Provvedimento n° 25354-I del 17/07/2013 di Euro 233.240,00;

2) Prat. n° 287 fg. 162 p.la 2197 - 2198 Ditta Cucchiarelli Carla nata a Bari il 24/06/1960 e Cucchiarelli Valeria nata a Bari il 27/09/1952 Provvedimento n° 25355-I del 17/07/2013 di Euro 232.601,60;

3) Prat. n° 238 fg. 163 p.la 600 - 601 Ditta Lomurno Michele nato a Altamura il 22/12/1957 Provvedimento n° 25353-I del 17/07/2013 di Euro 30.940,00;

4) Prat. n° 233 - 244 fg. 163 p.la 607 - 606 - 395 - 385 Ditta Locapo Maria nata a Altamura il 07/10/1950 e Pinto Sergio nato a Altamura il 25/06/1946 Provvedimento n° 25349-I del 17/07/2013 di Euro 38.182,00;

5) Prat. n° 237 fg. 163 p.la 599 - 598 Ditta Giordano Lorenzo Antonio nato a Altamura il 13/06/1954 e Oreste Isabella nata a Altamura il 05/04/1949 Provvedimento n° 25351-I del 17/07/2013 di Euro 30.940,00;

6) Prat. n° 239 - 240 - 241 fg. 163 p.la 592 - 593 - 594 - 595 - 596 - 597 Ditta Moramarco Francesco nato a Altamura il 07/05/1945, Moramarco Giuseppe nato a Altamura il 09/08/1941 e Moramarco Renato Nicola nato a Altamura il 21/09/1947 Provvedimento n° 25352-I del 17/07/2013 di Euro 123.692,00;

7) Prat. n° 234 fg. 163 p.la 604 - 605 - 602 - 603 - 383 Ditta Casiello Caterina nata a Altamura il 02/10/1955, Casiello Giuseppe nato a Altamura il 31/03/1963, Casiello Michele nato a Altamura il 08/04/1951, Casiello Vitantonio nato a Altamura il 20/01/1950 e Cicirelli Maria Lucia nata a Altamura il 16/01/1926 Provvedimento n° 25348-I del 17/07/2013 di Euro 29.682,00;

8) Prat. n° 230 fg. 163 p.la 415 - 381 - 387 Ditta Alba Prima S.R.L. con sede in Altamura - 04035330721 per 132/396, Casiello Caterina nata a Altamura il 02/10/1955 - per 3/396, Casiello Giuseppe nato a Altamura il 31/03/1963 - per 3/396, Casiello Michele nato a Altamura il 08/04/1951 - per 3/396, Casiello Vitantonio nato a Altamura il 20/01/1950 - per 3/396, Cicirelli Maria Lucia nata a Altamura il 16/01/1926 - per 24/396, Giordano Lorenzo Antonio nato a Altamura il 13/06/1954 - per 18/396, Lomurno Michele nato a Altamura il 22/12/1957 - per 36/396, Moramarco Francesco nato a Altamura il 07/05/1945 - per 44/396, Moramarco Giuseppe nato a Altamura il 09/08/1941 - per 44/396, Moramarco Renato Nicola nato a Altamura il 21/09/1947 - per 44/396, Oreste Isabella Argia nata a Altamura il 05/04/1949 - per 18/396, Pinto Sergio nato a Altamura il 25/06/1946 - per 24/396 Provvedimento n° 25508-I del 17/07/2013 di Euro 167.314,00.

Il capo compartimento  
ing. Nicola Marzi

T13ADC10124 (A pagamento).

### SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

#### NEAPHARMA S.R.L.

Sede legale: via Madonna di Campagna, 4 -  
Garbagna Novarese (NO)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA:  
Codice fiscale n. 02277960031

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

Specialità medicinale: PRIZITEC. Codici confezioni:  
037638018 - 037638020

Specialità medicinale: KROLLER. Codici confezioni:  
037908011 - 037908023

Codice pratica NIA/2013/825



Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Gruppo di 2 variazioni Tipo IA n. C.I.z - Modifica del riassunto del PSMF e della QPPV.

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

Il procuratore speciale  
dott. Maurizio De Clementi

T13ADD10073 (A pagamento).

### **BOOTS PHARMACEUTICALS S.R.L.**

Sede legale: via Cesarea 11/10 - 16121 Genova  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02077880991

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

Specialità Medicinale: NIROLEX FEBBRE E DOLORE  
Confezione e Numero AIC: "500 mg compresse, 20 compresse" - AIC 038588012;

Codice pratica: N1A/2013/2088

Numero e tipologia variazione: Grouping of variations : tipo IA n. B.II.b.4.a) Modifica delle dimensioni del lotto (comprese le categorie di dimensione di lotto) del prodotto finito - Sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto + tipo IA n. B.II.b.3.a) Modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito.

Codice pratica: N1A/2013/2089

Numero e tipologia variazione: Grouping of variations : Tipo IA n. B.II.d.1 c) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con il corrispondente metodo di prova (Aggiunta del parametro di specifica "Impurities") + Tipo IA n. B.II.d.1 c) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con il corrispondente metodo di prova (Aggiunta del parametro di specifica "Microbiological quality")

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

Codice pratica: N1B/2013/2078

Numero e tipologia variazione: Grouping of variations : Tipo IB forse n. B.II.d.2.d) Modifica della procedura di prova del prodotto finito- Altre modifiche di una procedura di prova (compresa la sostituzione o l'aggiunta):

Sostituzione del metodo per la determinazione del contenuto d'acqua da "Perdita all'essiccamento" a "Karl Fischer" + Tipo IB forse n. B.II.d.2.d) Modifica della procedura di prova del prodotto finito- Altre modifiche di una procedura di prova (compresa la sostituzione o l'aggiunta): Sostituzione del metodo analitico HPLC usato per l'identificazione del principio attivo, per la determinazione del titolo e per il test di dissoluzione. + Tipo IB by default n. B.II.d.1.z) Ph. Eur. 2.9.40 Uniformity of dosage units (by mass variation)

is introduced to replace the current method Ph. Eur. 2.9.5 Uniformity of mass: Sostituzione del test da "Uniformity of mass" a "Uniformity of dosage unit"

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

Il procuratore  
dott.ssa Dorotea Lo Iacono

T13ADD10074 (A pagamento).

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

Codice Fiscale e/o Partita IVA:  
Codice fiscale 01392770465

*Estratto di comunicazione di notifica regolare UVA per la pubblicazione in GU Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008*

Medicinale: FLUAD (AIC 031840)

AIC confezioni autorizzate: 031840034; 031840061; 031840046; 031840059;

Titolare: Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l., Siena, 53100 - Via Fiorentina, 1.

N. e Tipologia variazione: B.I.d.1: IB;

Codice pratica: N. C1B/2013/887

Tipo modifica: estensione della shelf-life dell'MF59C.1 da 36 a 60 mesi

Medicinale: INFLUPOZZI ADIUVATO (AIC 034377)

AIC confezioni autorizzate: 034377022; 034377010

Titolare: Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l., Siena, 53100 - Via Fiorentina, 1.

N. e Tipologia variazione: B.I.d.1: IB;

Codice pratica: N1B/2013/768

Tipo modifica: estensione della shelf-life dell'MF59C.1 da 36 a 60 mesi

Medicinale: FLUAD (AIC 031840)

AIC confezioni autorizzate: 031840034; 031840061; 031840046; 031840059;

Titolare: Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l., Siena, 53100 - Via Fiorentina, 1.

N. e Tipologia variazione: B.II.d.1: IA;

Codice pratica: N. C1A/2013/1237

Tipo modifica: Aggiunta del test delle sub-visible particles al pannello di rilascio del prodotto finito

Medicinale: INFLUPOZZI ADIUVATO (AIC 034377)

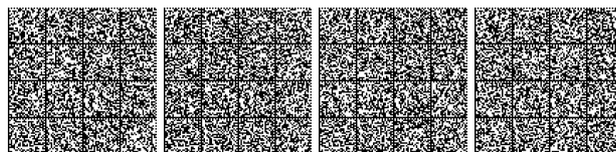
AIC confezioni autorizzate: 034377022; 034377010

Titolare: Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l., Siena, 53100 - Via Fiorentina, 1.

N. e Tipologia variazione: B.II.d.1: IA;

Codice pratica: N. N1A/2013/837

Tipo modifica: Aggiunta del test delle sub-visible particles al pannello di rilascio del prodotto finito



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

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

Un procuratore  
dott.ssa Antonella Muci

T13ADD10075 (A pagamento).

### **RANBAXY ITALIA S.P.A.**

Sede legale: piazza Filippo Meda, 3 - 20121 Milano Sede operativa: Via Ariberto, 3 - 20123 Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04974910962

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

Titolare: Ranbaxy Italia S.p.A. - Piazza Filippo Meda, 3 - 20121 Milano

Medicinale: CEFTRIAXONE RANBAXY

Confezioni e numero A.I.C.: tutte le presentazioni autorizzate - 035905013; Codice Pratica: N1A/2013/2091; Grouping di 6 variazioni Tipo IA categoria B.III.1.a.2): presentazione di un CEP aggiornato per un produttore autorizzato (Moehs Iberica S.L. - Spain; R0-CEP 1996-020-Rev 06). I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Medicinale: CLARITROMICINA RANBAXY ITALIA

Confezioni e numero A.I.C.: tutte le presentazioni autorizzate - 037586/M; Codice Pratica: C1B/2013/2044; MRP: UK/H/0825/01-02/IB/025; Variazione Tipo IB categoria B.II.d.1.z): modifica di un parametro di specifica del prodotto finito (Uniformity of Dosage Units). I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Medicinale: IRBESARTAN RANBAXY

Confezioni e numero A.I.C.: tutte le presentazioni autorizzate - 040818/M; Codice Pratica: C1A/2013/2054; DCP: NL/H/1242/01-03/IA/008; Variazione Tipo IA categoria B.III.1.a.2): presentazione di un CEP aggiornato per un produttore autorizzato (Ranbaxy Laboratories Limited - India; R0-CEP 2010-195-Rev 02). I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Medicinale: LANSOPRAZOLO RANBAXY

Confezioni e numero A.I.C.: tutte le presentazioni autorizzate - 037529/M; Codice Pratica: C1A/2013/2190; MRP: NL/H/0827/01-02/IAIN/017; Variazione Tipo IAIN categoria A.1: modifica nell'indirizzo del MAH in EE, LT & LV. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Medicinale: LORMETAZEPAM RANBAXY

Confezioni e numero A.I.C.: 2,5 mg/ml gocce orali, solu-

zione - flacone da 20 ml - 036285017; Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/74477 del 18/07/2013; Codice Pratica: N1B/2013/279; Variazione Tipo IB categoria C.I.3.a): aggiornamento degli stampati in linea con il CSP rilasciato a conclusione della procedura di PSUR WS AT/H/PSUR/0030/001. I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 180° giorno successivo a quello di pubblicazione in G.U.

Medicinale: OLANZAPINA RANBAXY

Confezioni e numero A.I.C.: tutte le presentazioni autorizzate - 040714/M; Codice Pratica: C1B/2012/2107; MRP: NL/H/1425/01-02,04/IB/013; Variazione Tipo IB, categoria C.I.2.a): modifica al RCP a seguito di aggiornamenti sul profilo di sicurezza in linea con la decisione del CHMP del 24/05/2012 e aggiornamento del FI in linea con il QRD template. I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 120° giorno successivo a quello di pubblicazione in G.U.

Medicinale: PRAMIPEXOLO RANBAXY

Confezioni e numero A.I.C.: 0,7 mg compresse - tutte le presentazioni autorizzate - 040253/M; Codice Pratica: C1B/2013/2059; DCP: UK/H/4061/04/IB/004; Variazione Tipo IB categoria B.II.f.1.b)1: estensione della shelf-life del prodotto finito a 4 anni. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Medicinale: RABEPRAZOLO RANBAXY

Confezioni e numero A.I.C.: tutte le presentazioni autorizzate - 040938/M; Codice Pratica: C1B/2013/908; DCP: DE/H/3126/01-02/IB/003; Variazione Tipo IB, categoria B.II.d.2.d): cambiamenti nella procedura di test Dimeric Impurity per il prodotto finito. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Medicinale: TAMSULOSIN RANBAXY

Confezioni e numero A.I.C.: tutte le presentazioni autorizzate - 037483/M; Codice Pratica: C1B/2013/397; MRP: PT/H/0129/01/IB/019; Variazione Tipo IB, categoria C.I.3.a): aggiornamento degli stampati in linea con il CSP rilasciato a conclusione della procedura di PSUR WS NL/H/PSUR/0014/002. I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 180° giorno successivo a quello di pubblicazione in G.U.

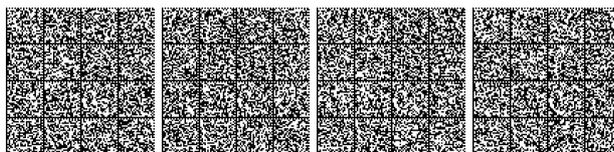
Medicinale: TELMISARTAN RANBAXY

Confezioni e numero A.I.C.: 40 mg compresse - tutte le presentazioni autorizzate - 042279/M; Codice Pratica: C1A/2013/2094; MRP: PT/H/0679/002/IA/001; Variazione Tipo IA categoria B.II.b.4.a): aggiunta di una dimensione di lotto fino a 10 volte rispetto a quella approvata. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Medicinale: VALSARTAN RANBAXY

Confezioni e numero A.I.C.: tutte le presentazioni autorizzate - 040617/M;

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/78509 del 23/07/2013; Codice Pratica: C1B/2012/1879; MRP: FR/H/0481/01-03/IB/004; Variazione Tipo IB, categoria C.I.3a): aggiornamento degli stam-



pati a seguito della procedura SE/H/PSUR/0024/002 per adeguamento al medicinale di riferimento e al formato QRD 2011. I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 180° giorno successivo a quello di pubblicazione in G.U.

Codice Pratica: C1A/2012/2314; MRP: FR/H/0481/02-03/IA/005; Variazione Tipo IA categoria B.II.b.3.a): modifica minore del processo produttivo del prodotto finito. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Le presenti variazioni possono assumersi approvate dal giorno successivo alla data di pubblicazione in G.U.

Un procuratore  
Sante Di Renzo

T13ADD10076 (A pagamento).

### MSD ITALIA S.R.L.

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

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

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. FI/H/110/01-02/IA/028/G

Specialità medicinali: LUCILLE

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

Titolare AIC: N.V. ORGANON

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

Codice pratica: C1A/2013/2271

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione del grouping di 12 variazioni di tipo IA - tipologia: B.I.b.1.d) per la soppressione di parametri di specifica non significativi.

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

Un procuratore speciale  
dott.ssa Patrizia Villa

T13ADD10098 (A pagamento).

### SANDOZ S.P.A.

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

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

*Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e del Regolamento (CE) 1234/2008*

Medicinale: RIZATRIPTAN SANDOZ 5mg, 10 mg compresse orodispersibili

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 041302/M

Procedura Europea n. DE/H/1437/01-02/IA/008

Codice Pratica: C1A/2013/2238

Modifica Tipo IA, B.II.e).1 Modifica dell'imballaggio primario del prodotto finito, a) composizione qualitativa e quantitativa 1) Forme farmaceutiche solide: modifica confezionamento primario relativamente al peel-off blister.

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

Un procuratore  
dott.ssa Susy Ferraris

T13ADD10102 (A pagamento).

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

Sede legale: strada Solaro 75/77 - 18038 Sanremo (IM)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00071020085

*Comunicazione di notifica regolare V&A.*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N. N1B/2013/815

Specialità Medicinale: CHEMACIN

Codice farmaco: 025513033 e 025513045.

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3.

Data della comunicazione: 23 Luglio 2013.

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati con le nuove informazioni di sicurezza presenti nel Core Safety Profile (CSP) approvato a conclusione della procedura di PSUR Worksharing (EE/H/PSUR/0005/002), finalizzata il 25/01/2013.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8 e 4.9 dell' RCP 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 180° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella *Gazzetta Ufficiale*. Trascorso il suddetto termine non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modifiche indicate dal presente provvedimento.

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

Il legale rappresentante  
dott. Giuseppe Tessitore

T13ADD10105 (A pagamento).



**LFB – LABORATOIRE FRANCAIS  
DU FRACTIONNEMENT ET DES  
BIOTECHNOLOGIES**

*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: LFB - Laboratoire Francais du Fractionnement et des Biotechnologies - 3 Avenue Des Tropiques - BP 305 Les Ulis - 91958 Courtaboeuf - Cedex - Francia

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. FR/H/xxxx/WS/006 che comprende:

ALBUMINA LFB - MRP n. FR/H/223/01/WS/026

WILFACTIN - MRP n. FR/H/274/01/WS/028

Codice Pratica: C1B/2012/2050

Specialità Medicinale: WILFACTIN

Confezioni e numero AIC: "100 UI/ml" polvere e solvente per soluzione iniettabile - AIC n. 037392014

Specialità Medicinale: Albumina LFB

Confezioni e numero AIC: "soluzione per infusione 200 mg/ml flacone di vetro da 50 ml" AIC n. 036176016 e "soluzione per infusione 200 mg/ml flacone di vetro da 100 ml" AIC n. 036176028.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Worksharing di due variazioni di tipo IB unforseen relative all'aggiornamento annuale dei dati relativi al plasma per frazionamento di origine francese.

Un procuratore  
Alessandra Cameroni

T13ADD10112 (A pagamento).

**SCHARPER S.P.A.**

Sede legale: Milano, Via Manzoni, 45  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 09098120158  
- 10771570156

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

Titolare: Scharper S.p.A. Via Manzoni, 45 - MILANO

Codice Pratica: N1B/2013/756

Medicinale: MICOMICEN "1% schiuma ginecologica"-  
Flacone 60 ml AIC n. 025216084

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

Grouping di Variazioni IB e IAIN: Variazioni: tipo IB n. B.II.b.1.e) + tipo IAIN n. B.II.b.1.b) + tipo IAIN n. B.II.b.1.a) e Variazione tipo IAIN n. B.II.b.2.b)2 sostituzione del sito di produzione responsabile di tutte le fasi produttive (produzione, confezionamento primario e secondario, controllo

e rilascio dei lotti) da: Montefarmaco S.p.A., Via G. Galilei, 7 - Pero, Milano a: Zeta Farmaceutici S.P.A. - Via Galvani, 10 - 36066 Sandrigo (Vicenza).

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

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

L'amministratore delegato  
Gianluca Visconti

T13ADD10113 (A pagamento).

**OMNIA S.P.A.**

Sede legale: via F. Delnevo 190 - Fidenza(PR)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: C.F. 01711860344

*Modifica minore di un'autorizzazione all'immissione in commercio ai sensi dell'art.79 del d.lgs. n. 219/2006: Modifica delle etichette nella veste tipografica definitiva (mock up)*

Medicinale: ARTIN 4% soluzione iniettabile con adrenalina 1:100.000, 100 cartucce AIC n. 036084034 e ARTIN 4% soluzione iniettabile con adrenalina 1:200.000, 100 cartucce AIC n. 036084046.

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

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo a quello della pubblicazione.

Il rappresentante legale  
Lauro Cerioli

T13ADD10114 (A pagamento).

**BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.**

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

Titolare: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., Via Lorenzini n. 8, 20139 Milano

Specialità medicinale: ACTILYSE

Confezioni e numeri di A.I.C.:

"polvere e solvente per soluzione iniettabile e per infusione"

confezione da 20 mg - A.I.C. n. 026533051/M

confezione da 50 mg - A.I.C. n. 026533048/M

confezioni da 2 mg e 10 mg - A.I.C. non disponibili

Codice pratica: C1B/2013/658.

Procedura di mutuo riconoscimento n.: DE/H/0015/004-005/IB/094/G



Modifiche apportate: raggruppamento di 3 variazioni di tipo IA n. B.I.b.2.a e 5 variazioni di tipo IB n. B.I.b.2.a: modifiche minori di alcune procedure di prova approvate del principio attivo.

Codice pratica: C1B/2013/626.

Procedura di mutuo riconoscimento n.: DE/H/0015/004-005/IB/095/G

Modifiche apportate: raggruppamento di 5 variazioni di tipo IA n. B.II.d.2.a e 1 variazione di tipo IB n. B.II.d.2.a: modifiche minori di alcune procedure di prova approvate del prodotto finito.

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

Boehringer Ingelheim Italia S.p.A. - Il procuratore  
M. Cencioni

Il procuratore  
p.v. G.Maffione

T13ADD10115 (A pagamento).

### BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

Titolare: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A.

Via Lorenzini n. 8, 20139 Milano

Specialità medicinale: IMUKIN

Confezione e numero A.I.C.:

“2 x 106 UI (0,1 mg) soluzione iniettabile”

confezione da 6 flaconcini - A.I.C. n. 028138016/M

Codice pratica: C1B/2013/738

Procedura di mutuo riconoscimento n.: NL/H/0033/001/IB/038/G

Modifiche apportate: raggruppamento di 5 variazioni di tipo IA n. B.II.d.2.a (modifiche minori di alcune procedure di prova approvate del prodotto finito) e 1 variazione di tipo IB n. B.II.d.2.d (altre modifiche di una procedura di prova del prodotto finito).

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

Boehringer Ingelheim Italia S.p.A. - Il procuratore  
M. Cencioni

Il procuratore  
p.v. G. Maffione

T13ADD10116 (A pagamento).

### ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: viale L. Bodio n. 37/b - Milano

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

Medicinale: ALPRAZOLAM ZENTIVA - 0,75 mg/ml  
gocce orali, soluzione

Codice farmaco: 035919048

Titolare AIC: Zentiva Italia S.r.l.

N. e Tipologia variazione: Tipo IB n. C.I.2.a

Codice Pratica: N1B/2013/2032

Tipo di modifica: Modifica Stampati

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/70913  
del 3 luglio 2013

Modifica apportata:

Modifica del riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo per adeguamento ai testi del prodotto originator Xanax autorizzati in seguito alla conclusione della procedura di PSUR Work-Sharing (FR/H/PSUR/0036/001) e procedura ex Art. 45 (UK/H/032/pdWS/001).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 3, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.3, 6.1, 6.2 e 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 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.

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

Un procuratore speciale  
dott.ssa Daniela Lecchi

T13ADD10117 (A pagamento).

### ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: viale L. Bodio n. 37/b - Milano

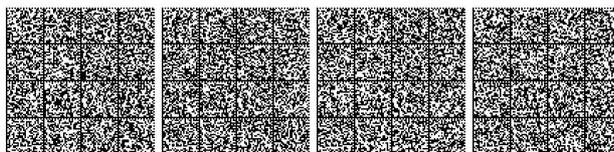
*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE*

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: OMEPRAZOLO ZENTIVA 20 mg capsule  
rigide gastroresistenti

Confezioni: tutte

Numero A.I.C.: 037333/M



Codice Pratica C1A/2013/2085 - Procedura n. DE/H/0557/IA/029/G - Raggruppamento di variazioni dato da:

- 2 Tipo IA n. B.III.1.b.3): presentazione di certificati aggiornati di conformità alla farmacopea europea relativi al rischio TSE presentati da un fabbricante già approvato (Rousselot) per l'eccezione gelatina (R1-CEP 2000-029-Rev 04 e R1-CEP 2000-027-Rev 02).

Medicinale: PANTOPRAZOLO ZENTIVA 40 mg compresse gastroresistenti

Confezione e Numero A.I.C.:

40 mg compresse gastroresistenti - 14 compresse - AIC n. 038881013/M

Codice Pratica C1B/2013/2009 - Procedura n. IT/H/292/001/IB/031 - Variazione Tipo IB n. A.7 - Eliminazione del sito Rottendorf Pharma GmbH autorizzato per le fasi di produzione, confezionamento primario e secondario, rilascio e controllo dei lotti del prodotto finito.

Medicinale: TOPIRAMATO ZENTIVA 25 mg, 50 mg, 100 mg e 200 mg compresse rivestite con film

Confezioni: tutte

Numero A.I.C.: 038475/M

Codice Pratica C1A/2013/2055 - Procedura n. DE/H/1031/IA/017/G - Tipo IAIN n. A.1 - Modifica dell'indirizzo del titolare AIC in Germania.

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 speciale  
dott.ssa Daniela Lecchi

T13ADD10118 (A pagamento).

### FARMIGEA S.P.A.

Sede legale: via G.B. Oliva 8 - 56121 Pisa  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice fiscale:  
13089440153

*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 apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008*

Variazione Tipo IB B.II.d.1.c.: aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica, ottenuto con il corrispondente metodo di prova.

Specialità medicinale: MIOVISIN. Confezioni e numeri A.I.C.: "20 mg/2 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intraoculare, 6 fiale polvere e 6 fiale solvente 2 ml - AIC n. 028930016.

Codice Pratica n. N1B/2013/649 (aggiunta test dell'impurezza singola non nota ed impurezze totali).

Specialità medicinale: NAFLOX. Confezioni e numeri A.I.C.: "3 mg/ml collirio, soluzione - flacone 10 ml - AIC n. 036650012; 3 mg/ml collirio, soluzione - 25 contenitori monodose da 0,5 ml - AIC n. 036650024.

Codice Pratica n. N1B/2013/667 (aggiunta dei limiti di specifica relativi alle impurezze singole note per entrambe le confezioni).

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

Un procuratore speciale  
Vittoria Iris Saylon

T13ADD10119 (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: AMARYL 2mg, 3mg, 4mg compresse

Confezioni e numeri di AIC: Tutte - AIC n. 032845

Codice pratica C1A/2013/2018 approvazione del RMS del 13 luglio 2013 - procedura MRP n. NL/H/0101/002-004/IA/066 - variazione Tipo IA n. B.II.b.3.a) modifica minore processo produzione prodotto finito.

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

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

Un procuratore  
dott.ssa Daniela Lecchi

T13ADD10120 (A pagamento).

### SANOFI-AVENTIS S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi-Aventis S.p.A.

Specialità medicinale: DEURSIL

Confezioni e numeri di A.I.C.:

"225 mg capsule rigide a rilascio prolungato - 10 cps - AIC n. 023605140



“225 mg capsule rigide a rilascio prolungato - 20 cps - AIC n. 023605153

“225 mg capsule rigide a rilascio prolungato - 30 cps - AIC n. 023605165

“225 mg capsule rigide a rilascio prolungato - 40 cps - AIC n. 023605177

Codice Pratica n. N1A/2013/2062 - variazione Tipo IAIN n. B.II.a.1.a) - eliminazione della scritta “Deursil 225 mg” dalla capsula.

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

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

Un procuratore  
dott.ssa Daniela Lecchi

T13ADD10121 (A pagamento).

### **SANOFI-AVENTIS S.P.A.**

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

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

Titolare AIC: Sanofi-Aventis S.p.A.

Specialità medicinale: PLASIL

Confezione e numero di AIC:

10 mg compresse - 24 compresse - AIC n. 020766046

Codice Pratica n. N1A/2013/2086 - variazione Tipo IAIN n. B.II.f.1.a)1 “Riduzione della durata di conservazione del prodotto finito così come confezionato per la vendita da 60 a 36 mesi”

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

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

Un procuratore  
dott.ssa Daniela Lecchi

T13ADD10122 (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: CORDARONE

Confezione e numero di AIC:

200 mg compresse rivestite - 20 compresse - AIC n. 025035015

Codice Pratica n. N1A/2013/2163 del 19/06/2013

Tipo IA n. B.II.d.1.d) - modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Eliminazione della specifica “Tempo di disaggregazione”.

Specialità medicinale: KERLON

Confezione e numero di AIC:

20 mg compresse rivestite con film - 28 compresse - AIC n. 025317013

Codice Pratica n. N1A/2013/2158 del 18/06/2013

Tipo IA n. B.II.d.1.d) - modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Eliminazione della specifica “Perdita all'essiccamento”

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

T13ADD10123 (A pagamento).

### **BRISTOL-MYERS SQUIBB S.R.L.**

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

Titolare A.I.C.: Bristol-Myers Squibb S.r.l., via Virgilio Maroso 50 - Roma.

Specialità medicinale: VIASPAN

AIC 035300019/M - soluzione per la conservazione di organi

Codice pratica C1A/2013/1239; procedura n. NL/H/0250/001/IA/035: var. tipo IAIN, cat. C.I.Z: notifica del PSMF nell'AIC del medicinale

Specialità medicinale: SELECTIN

AIC 027297023 - “10 mg compresse” - 20 compresse

AIC 027297011 - “20 mg compresse” - 10 compresse

AIC 027297035 - “40 mg compresse” - 14 compresse

Codice pratica: C1B/2012/2020; procedura n. FR/H/252/001-003/IB/037/G: grouping variation comprensivo di: 2 var. di tipo IAIN, cat. B.III.1.a)3 - presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea nuovo per la sostanza attiva presentato da un nuovo fabbricante; 2 var. di tipo IA, cat. B.III.1.a)2 - presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea aggiornato per la sostanza attiva presentato da un fabbricante già approvato; 1 var. di tipo IB, cat. B.I.d.1.a)4 - modifica del re-test period/ periodo di conservazione o condizioni di conservazione della



sostanza attiva quando non vi è un certificato di conformità alla farmacopea europea che copre il re-test period nel dosier autorizzato.

Codice pratica: C1A/2013/1185; procedura n. FR/H/0252/001-003/IAIN/040: var. tipo IAIN, cat. C.I.Z: notifica del PSMF nell'AIC del medicinale.

Specialità medicinale: MAXIPIME

AIC 028899019-'500mg/1,5ml polvere e solvente per soluzione iniettabile'-Flacone 500 mg + fiala solvente 1,5 ml

AIC 028899021-'1000 mg/3 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile'-Flacone 1000 mg + fiala solvente 3 ml

AIC 028899033-'2000 mg/10 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile'-Flacone 2000 mg + fiala solvente 10 ml

Codice pratica: N1A/2013/2076: var. tipo IA, cat. A.4: modifica del nome del fabbricante dell'intermedio utilizzato nella produzione della sostanza attiva, per il quale non si dispone di un certificato di conformità alla Farmacopea europea (da Archimica S.p.A. a Euticals S.p.A.).

Specialità medicinale: FUNGIZONE

AIC 015050014-'50 mg polvere per soluzione per infusione'-Flaconcino 10 ml

Codice pratica: N1A/2013/2034: var. tipo IA, cat. B.II.b.5 Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito - b) Aggiunta di nuovo test e nuovi limiti. I lotti già prodotti alla data di implementazione possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Direttore affari regolatori  
dott. Sandro Imbesi

T13ADD10127 (A pagamento).

### CARLO ERBA O.T.C. S.R.L.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29 dic 2007, n. 274 e del Regolamento CE n.1234/2008*

Titolare: Carlo Erba O.T.C. S.r.l., Via Ardeatina Km 23.500, 00040 Santa Palomba, Pomezia (RM)

Nome medicinale, confezione e numero di AIC:

OSSIMETAZOLINA Carlo Erba "0,05% Spray Nasale, soluzione" - A.I.C.: 036997017

Codice pratica: N1A/2013/2061

Grouping di n. 2 variazioni di tipo IA:

B.III.1 a) 2 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato (da ASMF a R0-CEP 2008-064-Rev 01) per la sostanza attiva Ossimetazolina Cloridrato da parte di un fabbricante già approvato (BASF PharmaChemikalien).

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

Un procuratore  
dott.ssa Daniela Gambaletta

T13ADD10132 (A pagamento).

### JOHNSON & JOHNSON S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29 dic 2007, n. 274 e del Regolamento CE n.1234/2008*

Titolare: Johnson & Johnson s.p.a., via Ardeatina km 23.500, 00040 Santa Palomba, Pomezia (RM)

Specialità medicinale: ACTIFED NASALE

Confezione e numero di AIC: "0,05% spray nasale, soluzione" flacone 15 ml - A.I.C. 028139032

Codice pratica: N1A/2013/2060

Grouping di n. 2 variazioni di tipo IA:

B.III.1 a) 2 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato (da ASMF a R0-CEP 2008-064-Rev 01) per la sostanza attiva Ossimetazolina Cloridrato da parte di un fabbricante già approvato (BASF PharmaChemikalien).

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

Un procuratore  
dott.ssa Daniela Gambaletta

T13ADD10133 (A pagamento).

### TORRENT PHARMA GMBH

Sede Legale: Südwestpark 50 Nürnberg - Germania  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: DE813544324

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

Medicinale equivalente: PANTOPRAZOLO Torrent, 40mg.

Confezioni e numeri A.I.C.: 041022/M, in tutte le confezioni autorizzate.



NL/H/1846/002/IB/004/G, codice pratica C1B/2012/1245, Grouping of variations comprendente n. 2 variazioni di Tipo IB, categoria C.I.3.a., consistente nell'aggiornamento dell'RCP e del FI in linea con i risultati del PhVWP per gli inibitori della pompa protonica a seguito delle comunicazioni CMDh/PhVWP/047/2012 e CMDh/PhVWP/048/2012 (marzo 2012). I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 120° giorno successivo a quello della presente pubblicazione nella GU. Trascorso il suddetto termine non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modifiche indicate dal presente provvedimento.

Un procuratore  
Sante Di Renzo

T13ADD10134 (A pagamento).

### BIOPHARMA S.R.L.

Sede legale: via Paolo Mercuri, 8 – 00193 Roma  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03744951009

*Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi D.Lgs. n.274/2007*

Titolare: Biopharma S.r.l.

Specialità medicinale: CEFTAZIDIMA BIOPHARMA

Codice pratica: N1B/2013/749

Numeri AIC e confezioni: 036012 - tutte le confezioni

Modifica apportata ai sensi regolamento (CE) 1234/2008: B.III.1.a.3 Tipo IB

Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea Europea (R0-CEP 2010-096-Rev 00) per la Cef-tazidima pentaidrato con sodio carbonato sterile del nuovo produttore Hanmi fine Chemical CO., LTD.

Codice pratica: N1B/2013/631

Numeri AIC e confezioni: 036012033, 036012045.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008: Grouping di variazioni B.II.b.1.f tipo IB e B.II.b.2.b.2 tipo IAIN.

Inserimento dell'officina Injectalia S.r.l. come nuovo sito di produzione, controllo e rilascio della fiala solvente.

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 loro pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

L'amministratore unico  
ing. Ernesto Orofino

T13ADD10139 (A pagamento).

### SOFAR S.P.A.

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

*Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi D.Lgs. 274/2007*

Titolare: SOFAR SpA

1) Specialità medicinale: AZAFOR "50 mg compresse rivestite con film"

Confezioni: n. AIC 037534017/M, 037534029/M.

N. procedura mutuo riconoscimento: IT/H/0273/001/IA/012

Modifica apportata ai sensi del Reg. CE 1234/2008 del 24/11/2008 e s.m.i.:

Variazione di tipo IA-B.II.c.1.c: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti di un eccipiente: Soppressione del test microbiologico dalle specifiche dell'eccipiente Opadry Clear.

Pratica C1A/2013/2140 approvata da AIFA con comunicazione di notifica regolare del 25/07/2013. Data di implementazione della variazione: 05/04/2013.

2) Specialità medicinale: PENTACOL

Confezioni e n. AIC: 4g schiuma rettale (026925077 e 026925115) 2g schiuma rettale (026925089 e 026925127)

Modifica apportata ai sensi del Reg. CE 1234/2008 del 24/11/2008 e s.m.i.:

Variazione di tipo IA-A.7: eliminazione di un produttore del principio attivo S.A. Ajinomoto Omnicem n.v. Pratica N1A/2013/2055.

Data di implementazione della variazione: 29/05/2013.

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

Un amministratore delegato  
dott.ssa Carla Labruzzo

T13ADD10143 (A pagamento).

### EPIFARMA S.R.L.

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

*Modifiche apportate ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008*

Titolare Epifarma S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via san Rocco 6, 85033 Episcopia (PZ) codice fiscale e partita I.V.A. 01135800769.

Specialità medicinale: PROCIFLOR cod. prodotto 037342 cod. confez. 019,021,033

Variazione B.III.1.a.3 tipo IAIN. Codice Pratica: N1A/2013/689. Presentazione di un nuovo da parte del nuovo fornitore (sostituzione). Sostituzione del fornitore Mylan Laboratories Limited con il fornitore Quimica Sintetica S.A. in possesso del CEP R1- CEP 1999-096 - Rev 03.



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

L'amministratore unico  
Giuseppe Irianni

T13ADD10144 (A pagamento).

**BAXTER S.P.A.**

Sede legale: piazzale dell'Industria 20, Roma  
Capitale sociale € 7.000.000,00 i.v.  
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/2013/2039.*

Specialità Medicinale: AERRANE. Confezioni e numeri di A.I.C.:

Liquido per Inalazione Flacone 100 ml A.I.C. n. 029033014

Liquido per Inalazione Flacone 250 ml A.I.C. n. 029033026

Var. IA n. B.I.b.1.d: Soppressione di un parametro di specificità non significativo nel p.a. (Eliminazione del test del Freon 123, ovvero l'impurezza R123, nelle Specifiche del p.a.)

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

Un procuratore  
dott.ssa Concetta Capo

T13ADD10145 (A pagamento).

**JANSSEN-CILAG S.P.A.**

Sede: via M. Buonarroti 23, 20093  
Cologno Monzese (MI)

*Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/  
V&A/P/74425*

Tipo di modifica: modifica stampati

Codice pratica: N1B/2013/546

Medicinale: SYSTEM

Codice farmaco: AIC 028648(032)-(044)-(057)-(069

Nazionale n. C.I.3) IB foreseen

Tipologia di variazione oggetto della modifica: variazione dei paragrafi 4.4, 4.6 e 4.8 del Riassunto Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo per adattamento al CSP in seguito a procedura di PSUR WorkSharing (UK/H/PSUR/0072/001).

E' autorizzata la modifica stampati richiesta (paragrafi 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 all'Azienda titolare dell'AIC.

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

Un procuratore  
dott. Marco Martelli

T13ADD10146 (A pagamento).

**LEO PHARMA S.P.A.**

Sede legale: via Amsterdam 125 - 00144 Roma  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11271521004

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

Estratto Comunicazione notifica regolare AIFA/  
V&A/P/74485 del 12/07/2013

Titolare AIC: Leo Pharma A/S - Danimarca

Rappresentante in Italia: LEO Pharma SpA

Specialità Medicinale: TOKEN

AIC: 035676016 - tubo da 3 g, 035676028 - tubo da 15 g, 035676030 tubo da 30 g, 035676042 tubo da 60 g, 035676055 - tubo da 100 g, 035676067 - tubo da 120 g;

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

Procedura n. DK/H/280/01/IB/24

Codice Pratica n° C1B/2013/409

Tipologia e natura della variazione oggetto della notifica: IB C.I.3. a)

Attuazione della o delle modifiche richieste dall'EMEA/ dall'autorità nazionale competente in seguito alla valutazione 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 alla data della pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in GU.

Il procuratore  
Stefania Bonomi

T13ADD10150 (A pagamento).



**LEO PHARMA S.P.A.**

Sede legale: via Amsterdam 125 - 00144 Roma  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11271521004

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del d.lgs. 274/2007*

Titolare AIC: Leo Pharma A/S - Danimarca

Rappresentante in Italia: LEO Pharma SpA

Specialità Medicinale: DOVOBET gel

AIC: 035675139 - tubo da 15 g, 035675141 - tubo da 30 g, 035675154 tubo da 60 g, 035675166 - tubo da 30x2 g, 035675178 - tubo da 30x3 g

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

MRP n. DK/H/279/02/IA/47/G

Codice Pratica n° C1A/2013/2078

Tipologia e natura della variazione oggetto della notifica: IA B.III.1 a) 2

Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato.

Per una sostanza attiva

Per una materia prima/un reattivo/una sostanza intermedia utilizzati nel procedimento di fabbricazione della sostanza attiva

Per un eccipiente

a)Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea

2. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato

Da : R1-CEP 2000-223- Rev 02 R1-CEP 2000-223-Rev 03

A: R1-CEP 2005-145- Rev 00 R1-CEP 2005-145-Rev 01

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in GU.

Il procuratore  
Stefania Bonomi

T13ADD10151 (A pagamento).

**LEO PHARMA S.P.A.**

Sede legale: via Amsterdam 125 - 00144 Roma  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11271521004

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

Estratto Comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/74489 del 12/07/2013

Titolare AIC: Leo Pharma A/S - Danimarca

Rappresentante in Italia: LEO Pharma SpA

Specialità Medicinale: DOVOBET unguento

AIC: 035675014 - tubo da 3 g, 035675026 - tubo da 15 g, 035675038 tubo da 30 g, 035675040 tubo da 60 g, 035675053 - tubo da 100 g, 035675065 - tubo da 120 g;

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

MRP n. DK/H/279/01/IB/45

Codice Pratica n° C1B/2013/407

Tipologia e natura della variazione oggetto della notifica: IB C.I.3. a)

Attuazione della o delle modifiche richieste dall'EMEA/ dall'autorità nazionale competente in seguito alla valutazione 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.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.4, 4.8 e 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Il procuratore  
Stefania Bonomi

T13ADD10152 (A pagamento).

**MEDA PHARMA S.P.A.**

Sede legale: viale Brenta 18, 20139 Milano

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 1234/2008*

Grouping di variazioni: SE/H/xxx/IA/152/G

Titolare AIC: MEDA PHARMA S.p.A.

Specialità medicinale: ZOLPEDUAR, compresse sublinguali.

Confezioni e numero AIC: TUTTE - AIC n. 040540.../M.

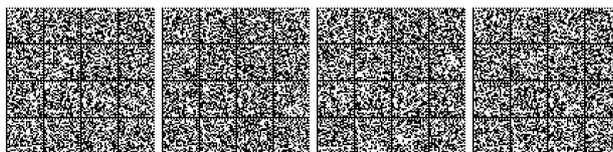
Procedura di Mutuo Riconoscimento N° SE/H/1046/01-02/IA/003/G.

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z. Introduzione del Riassunto del Sistema di Farmacovigilanza inclusa la modifica del QPPV-EU.

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

Amministratore delegato  
dott. Francesco Matrisciano

T13ADD10153 (A pagamento).



**MEDA AB**

Sede legale: Cio Meda AB Box 906 – Se 170 09 Solna  
Stoccolma (Svezia)

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 1234/2008*

Grouping di variazioni: SE/H/xxx/IA/152/G

Titolare AIC: MEDA AB, Sweden

Specialità medicinale: CALCIDURAN, compresse masticabili.

Procedura di Mutuo Riconoscimento N° SE/H/0805/002/IA/014/G

Specialità medicinale: CALCIDURAN, compresse rivestite con film.

Procedura di Mutuo Riconoscimento N° SE/H/0805/003/IA/014/G

Confezioni e numero AIC: TUTTE - AIC n. 040291.../M.

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z. Introduzione del Riassunto del Sistema di Farmacovigilanza inclusa la modifica del QPPV-EU.

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

Amministratore delegato  
dott. Francesco Matrisciano

T13ADD10154 (A pagamento).

**MEDA PHARMA S.P.A.**

Sede legale: viale Brenta 18, 20139 Milano

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 1234/2008*

Titolare AIC: MEDA PHARMA S.p.A.

Grouping di variazioni: MRP DK/H/xxx/IA/087/G

Specialità medicinale: ELIDEL crema 10 mg/g.

Confezioni e numero AIC: TUTTE - AIC n. 036006.../M.

Procedura di Mutuo Riconoscimento N° DK/H/0339/IA/058/G.

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z. Introduzione del Riassunto del Sistema di Farmacovigilanza inclusa la modifica del QPPV-EU.

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

Amministratore delegato  
dott. Francesco Matrisciano

T13ADD10155 (A pagamento).

**MEDA PHARMA S.P.A.**

Sede legale: viale Brenta 18, 20139 Milano

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

*Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 1234/2008*

Titolare AIC: MEDA PHARMA S.p.A.

Grouping di variazioni: DE/H/xxx/IA/302/G

Specialità medicinale: FORMOTEROLO VIATRIS, Novolizer 6 mcg/dose polvere per inalazione Confezioni e numero AIC: Tutte - AIC n. 037316.../M. MRP DE/H/0571/01/IA/020/G.

Specialità medicinale: BREAKYL, 200 mcg film buccale, 400 mcg film buccale, 600 mcg film buccale, 800 mcg film buccale, 1200 mcg film buccale, Start 200, 400, 600, 800 mcg film buccale.

Confezioni e numero AIC: Tutte - AIC n. 041164.../M. MRP DE/H/1660/001/IA/03/G.

Specialità medicinale: DYMISTA, 137 mcg /50 mcg per erogazione, spray nasale, sospensione.

Confezioni e numero AIC: Tutte - AIC n. 041808.../M. MRP DE/H/3355/001/IA/01/G

Specialità medicinale: BUDESONIDE VIATRIS, Novolizer 200 mcg polvere per inalazione, 400 mcg polvere per inalazione.

Confezioni e numero AIC: Tutte - AIC n. 036004.../M. MRP DE/H/0367/02/IA/44/G

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z. Introduzione del Riassunto del Sistema di Farmacovigilanza inclusa la modifica del QPPV-EU.

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

Amministratore delegato  
dott. Francesco Matrisciano

T13ADD10156 (A pagamento).

**MEDA PHARMA S.P.A.**

Sede legale: viale Brenta 18, 20139 Milano

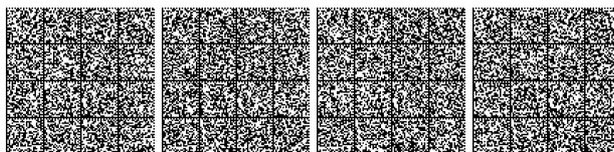
*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano.*

*Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 1234/2008*

Titolare AIC: MEDA PHARMA S.p.A.

Codice Pratica N° N1A/2013/456

Specialità medicinali in tutte le confezioni autorizzate: ALLESPRAY (AIC. 039848), ALMARYTM (AIC. 025728), ANCOTIL (AIC. 0247530), AUREOMICINA (AIC.002039), BETADINE (AIC. 023907), CIBACEN



(AIC. 027516), CIBADREX (AIC. 028037), COLIFOAM (AIC. 027000), CRONOCEF (AIC. 028727), DALMADORM (AIC. 022717), EFIRET (AIC n. 026784), EUPRES (AIC. 024728), FASTJEKT (AIC. 028505), FLUOROURACILE MEDA (AIC. 020352), GEMADOL (AIC. 024180), LIBRAX (AIC. 019711), LIBRIUM (AIC. 017604), LIMBITRYL (AIC. 021462), MATRIX (AIC. 026324), MAXAQUIN (AIC. 027943), MESTINON (AIC. 009286), MINITRAN (AIC. 027028), MOGADON (AIC. 020731), NIFEDICOR (AIC. 024608), NITRAKET (AIC. 035157), NORMISON (AIC. 025058), NOVANTRONE (AIC. 026126), PARODEL (AIC. 023781), PROCTAFOAM HC (AIC. 032013), PROSTIGMINA (AIC. 005277), PROTAMINA MEDA (AIC. 004698), RELIFEX (AIC. 033500), SERPAX (AIC. 020835), TENKLUOREN (AIC. 025730), THEOLAIR (AIC. 027662), TILCOTIL (AIC. 026758), TORADIUR (AIC. 028252), TRAVELGUM (AIC. 005170), VENITRIN (AIC. 018128), VIRAZOLE 8AIC. 026875), X PREP (AIC. 024514).

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z. Introduzione del Riassunto del Sistema di Farmacovigilanza inclusa la modifica del QPPV-EU.

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

Amministratore delegato  
dott. Francesco Matrisciano

T13ADD10157 (A pagamento).

### OCTAPHARMA ITALY S.P.A.

Sede legale e domicilio fiscale: Via Cisanello n.145, Pisa  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01887000501

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

Titolare AIC: Octapharma Italy SpA via Cisanello 145 - 56124 PISA.

1) Specialità medicinale: OCTANINE polvere e solvente per soluzione iniettabile

Numeri A.I.C. e Confezioni: n. 040092/tutte le confezioni.

Codice pratica: C1B/2012/3129

Procedura Mutuo Riconoscimento: DE/H/0213/01-02/IB/040

Variatione IB: B.IV - z) Nuovo dispositivo medico di trasferimento (Mix2Vial)

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

Un procuratore  
dott. Stefano Barucca

T13ADD10161 (A pagamento).

### OCTAPHARMA ITALY S.P.A.

Sede legale e domicilio fiscale: Via Cisanello n. 145, Pisa  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01887000501

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

1) Titolare AIC: Octapharma Italy SpA, via Cisanello 145 -Pisa.

Specialità medicinale: RHESONATIV

Numeri A.I.C. e Confezioni: n. 039596/tutte le confezioni.

Codice pratica: C1B/2012/2946

Procedura Mutuo Riconoscimento: SE/H/0541/001/IB/015

2) Titolare AIC: Octapharma Italy SpA, via Cisanello 145 - 56124 Pisa(IT),

Specialità medicinale: OCTANORM

Numeri A.I.C. e Confezioni: n. 040652 /tutte le confezioni.

Codice pratica: C1B/2012/3191

Procedura Mutuo Riconoscimento: SE/H/390/001/IB/036

Variatione IB - B.II.d.1 - z): Modifica del limite per il controllo dei parametri di prova visiva: aggiunta della specifica: "leggermente opalescente"

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

Un procuratore  
dott. Stefano Barucca

T13ADD10162 (A pagamento).

### TEVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Messina 38, 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: BESETIX (ex LIUDA) p.a. Gestodene/Ethinilestradiolo; Confezioni e numeri AIC 038310/M per tutte le confezioni autorizzate; Codice Pratica C1B/2013/2012; Single variation n. FR/H/0294/001-002/IB/0020 Tipo IB n. A.2.b. Modifica della denominazione del medicinale da "Liuda" a "Besetix". 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

T13ADD10165 (A pagamento).



**F.I.R.M.A. S.P.A.**

Sede legale e domicilio fiscale: Firenze  
 - Via di Scandicci, 37  
 Codice Fiscale e/o Partita IVA:  
 Codice fiscale n. 00394440481

*Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di mutuo riconoscimento. Modifiche apportate ai sensi del Decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274.*

Titolare: F.I.R.M.A. S.p.A - Via di Scandicci, 37 - Firenze.  
 Specialità Medicinale: ZANTIPRIDE 30 mg + 12,5 mg compresse rivestite con film. Confezioni e numeri di A.I.C.: 036824...(tutte le confezioni). Ai sensi della Determinazione AIFA del 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive integrazioni:

Grouping of Variations: Var. tipo IA n. B.III.1.a.2: aggiornamento del CEP di idrocolorotiazide prodotto dal sito approvato di Cambrex -dalla versione No. R1-CEP 2004-307-Rev 01 alla No. R1-CEP 2004-307-Rev 02. Var tipo IA in n. B.I.a.1.a: introduzione di Lusochimica S.p.A., sito produttivo e sede legale sita in via Giotto 9 - 23871 Lomagna (LC) - Italy, come produttore aggiuntivo di zofenopril calcium. Var tipo IA in n. C.I.z: introduzione del Pharmacovigilance System Master File.

Procedura EU n.UK/H/710/001/IA/020 - C.P. n C1A/2013/1225

Fine procedura e data di decorrenza della modifica: 17 giugno 2013.

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

Il procuratore  
 dott. Roberto Pala

T13ADD10167 (A pagamento).

**ISTITUTO LUSO FARMACO D'ITALIA S.P.A.**

Sede legale e domicilio fiscale: Peschiera  
 Borromeo(MI)- via Walter Tobagi n. 8  
 Codice Fiscale e/o Partita IVA:  
 Codice fiscale n. 00714810157

*Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di mutuo riconoscimento.*

*Modifiche apportate ai sensi del Decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274.*

Titolare: Istituto Lusofarmaco d'Italia S.p.A. - Via Walter Tobagi 8, Peschiera Borromeo (MI). Specialità medicinale: BIFRIZIDE 30 mg + 12,5 mg compresse rivestite con film. Confezioni e numeri di A.I.C.: 036823...(tutte le confezioni). Ai sensi della Determinazione AIFA del 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive integrazioni:

Grouping of Variations: Var. tipo IA n. B.III.1.a.2: aggiornamento del CEP di idrocolorotiazide prodotto dal sito approvato di Cambrex -dalla versione No. R1-CEP 2004-307-Rev 01 alla No. R1-CEP 2004-307-Rev 02. Var tipo IA in n. B.I.a.1.a: introduzione di Lusochimica S.p.A., sito produttivo e sede legale sita in via Giotto 9 - 23871 Lomagna (LC) - Italy, come produttore aggiuntivo di zofenopril calcium. Var tipo IA in n. C.I.z: introduzione del Pharmacovigilance System Master File.

Procedura EU n.UK/H/673/001/IA/020 - C.P. n C1A/2013/1260

Fine procedura e data di decorrenza della modifica: 20 giugno 2013.

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

Il procuratore  
 dott. Roberto Pala

T13ADD10168 (A pagamento).

**MEDA PHARMA S.P.A.**

Sede legale: viale Brenta 18, 20139 Milano

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Estratto comunicazione notifica regolare V&A*

Tipo di modifica: Modifica Stampati

Codice pratica N°C1B/2012/2300

Medicinale: TRADONAL

Codice farmaco: A.I.C. 034233015, A.I.C.034233027, A.I.C. 034233039, A.I.C.034233041, A.I.C. 034233054, A.I.C. 034233066, A.I.C. 034233078, A.I.C. 034233080.

MRP N° UK/H/225/001-004/IB/062

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3.a

Modifica apportata:

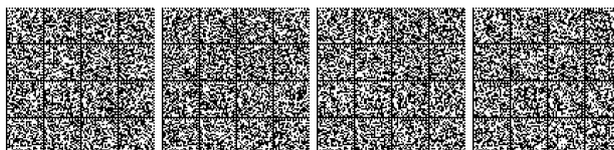
Modifica stampati per implementare quanto richiesto dal PhVWP in merito al rischio di convulsioni, sindrome da serotonina e suicidio in anziani e pazienti con compromissione renale o epatica.

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

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

Amministratore delegato  
 dott. Francesco Matrisciano

T13ADD10171 (A pagamento).



**BAXTER S.P.A.**

Sede legale: piazzale dell'Industria 20, Roma  
 Capitale sociale € 7.000.000,00 i.v.  
 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/2013/2028. Specialità Medicinali:  
 ELETTROLITICA EQUILIBRATA PEDIATRICA BAXTER (A.I.C. 030917)

ELETTROLITICA DI REINTEGRAZIONE CON SODIO GLUCONATO BAXTER (A.I.C. 031239)

SOLUZIONI PER DIALISI PERITONEALE BAXTER S.P.A. (A.I.C. 031508)

SOLUZIONE PER EMOFILTRAZIONE BAXTER (A.I.C. 031509)

Variatione Grouping: Variazione Tipo IAIN B.III.1.a)3: Sottomissione CEP nuovo per il principio attivo Potassio Cloruro del nuovo produttore K+S Kali GmbH. I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore  
 dott.ssa Concetta Capo

T13ADD10172 (A pagamento).

**OCTAPHARMA ITALY S.P.A.**

Sede legale e domicilio fiscale: via Cisanello n.145, Pisa  
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01887000501

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

1) Specialità medicinale: ALBUNORM 5%-20%-25%

Titolare AIC: Octapharma Ltd (SIS code.2127) sita in 6 The Zenith Building, 26 Spring Gardens, Manchester M2 1AB, U.K.

Numeri A.I.C. e Confezioni: n. 039187/tutte le confezioni  
 Codice pratica: C1A/2012/1528

Procedura Mutuo Riconoscimento: DE/H/480/001-004/IA/010 - Variazione IA: - A-Modifiche amministrative -z) Altre.

Reset della sequenza dell' e-CTD da 0024/0023/0015 a 0000

2) Specialità medicinale: OCTANATE

Titolare AIC: Octapharma Italy SpA via Cisanello 145 - 56124 Pisa.

Numeri A.I.C. e Confezioni: n. 040112 /tutte le confezioni.

Codice pratica: C1A/2012/2688

Procedura Mutuo Riconoscimento: SE/H/1070/01-02/IAin/027

3) Specialità medicinale: OCTAGAM

Titolare AIC: Octapharma Ltd - The Zenith Building - 26 Spring Gardens - M2 1AB Manchester - U.K.

Numeri A.I.C. e Confezioni: n. 035143 /tutte le confezioni.

Codice pratica: C1A/2012/3087

Procedura Mutuo Riconoscimento: UK/H/0325/001/IAin/053

4) Specialità medicinale: WILATE

Titolare AIC: Octapharma Italy SpA via Cisanello 145 - 56124 Pisa.

Numeri A.I.C. e Confezioni: n. 039385/tutte le confezioni

Procedura Mutuo Riconoscimento: DE/H/0471/003-004/IA/019 - Variazione IAin: - A-Modifiche amministrative: Cambio indirizzo del Titolare AIC in Spagna

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

Un procuratore  
 dott. Stefano Barucca

T13ADD10173 (A pagamento).

**LABORATORI GUIDOTTI S.P.A.**

Sede legale e domicilio fiscale: via Livornese 897,  
 La Vettola - Pisa

Codice Fiscale e/o Partita IVA:

Codice fiscale n. 00678100504

*Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di mutuo riconoscimento.*

*Modifiche apportate ai sensi del Decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274.*

Titolare: Laboratori Guidotti S.p.A. - Via Livornese, 897 - Pisa - La Vettola.

Specialità medicinale: ZOPRAZIDE 30 mg + 12,5 mg compresse rivestite con film. Confezioni e numeri di A.I.C.: 036702...(tutte le confezioni). Ai sensi della Determinazione AIFA del 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive integrazioni:

Grouping of Variations: Var. tipo IA n. B.III.1.a.2: aggiornamento del CEP di idrocolorotiazide prodotto dal sito approvato di Cambrex -dalla versione No. R1-CEP 2004-307-Rev 01 alla No. R1-CEP 2004-307-Rev 02. Var tipo IAin n. B.I.a.1.a: introduzione di Lusochimica S.p.A., sito produttivo e sede legale sita in via Giotto 9 - 23871 Lomagnana (LC) - Italy, come produttore aggiuntivo di zofenopril calcium. Var tipo IAin n. C.I.z: introduzione del Pharmacovigilance System Master File.

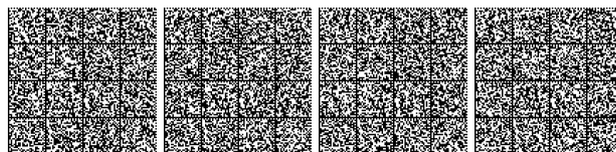
Procedura EU n.UK/H/674/001/IA/021 - C.P. n C1A/2013/1226

Fine procedura e data di decorrenza della modifica: 17 giugno 2013.

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

Il procuratore  
 dott. Roberto Pala

T13ADD10174 (A pagamento).



**NUOVA FARMEC S.R.L.**

Sede legale: via W. Flemming, 7 - 37029  
Settimo di Pescantina (VR)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA:  
00133360081 - 01737830230

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

Titolare: Nuova Farmec Srl

Specialità medicinale: CETRIFARM. Codice pratica: N1B/2013/751.

Confezione e numero di A.I.C.:

037846019 CETRIFARM 0,015%+0,15% Soluzione cutanea busta da 25 ml

037846021 CETRIFARM 1,5%+15% Concentrato per soluzione cutanea fustino da 5000 ml

037846033 CETRIFARM 1,5%+15% Concentrato per soluzione cutanea flacone da 1000 ml

037846045 CETRIFARM 1,5%+15% Concentrato per soluzione cutanea busta da 20 ml

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

Variazione IB - B.II.d.1.g - Aggiunta del parametro di specifica del prodotto finito relativo alle impurezze

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

L'amministratore delegato  
Renato Tabasso

T13ADD10176 (A pagamento).

**PFIZER ITALIA S.R.L.**

Sede legale: via Isonzo, 71 - 04100 Latina  
Capitale sociale: E. 1.000.000.000,00  
Codice Fiscale e/o Partita IVA:  
06954380157/01781570591

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica 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:

Specialità medicinale: CAMPTO

Confezioni e numero di AIC: 032949(tutte le confezioni)/M

Titolare AIC: Pfizer Limited (UK)

Procedura n.: FR/H/0108/002/IA/47

Specialità medicinale: MINESSE

Confezioni e numero di AIC: 034922(tutte le confezioni)/M

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l. (Italia)

Procedura n.: FR/H/0158/001/IA/044

Codice pratica: C1A/2012/3056

Grouping di variazioni Tipo IAIN C.I.z - Art. 5 procedure -Introduzione del Pharmacovigilance System Master File nelle autorizzazioni all'immissione in commercio dove era registrato il DDPS ed in quelle dove il DDPS non era registrato. (Procedura n. FR/H/xxxx/IA/40/G)

Specialità Medicinale: GABAPENTIN PFIZER

Confezioni e numeri AIC: AIC n. 040150(tutte le confezioni)/M

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

Codice pratica: C1A/2013/2118

Variazione Tipo IAIN n. B.III.2.a Modifica delle specifiche del principio attivo al fine di conformarsi alla Farmacopea Europea (Procedura n. DE/H/2852/001-005/IAIN/015).

Specialità Medicinale: SERTRALINA PFIZER

Confezioni e numeri AIC: AIC n. 042434(tutte le confezioni)/M

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

Codice pratica: C1B/2013/755

Grouping di otto variazioni: tre variazioni Tipo IAIN/IB n. B.II.b.1 e una variazione Tipo IA B.II.b.2 Aggiunta del sito Aurobindo Pharma Limited come sito alternativo per la produzione, il controllo dei lotti e il confezionamento del prodotto finito. Una variazione Tipo IB A.7 Eliminazione del sito Colorcon LTD (UK) o Colorcon Inc. (US) per la produzione dell'eccipiente Opadry. Una variazione Tipo IA B.II.d.2.a) Modifiche minori al metodo analitico D27.31. Una variazione Tipo IB B.I.c.z Introduzione delle specifiche e dei certificati di analisi delle buste in LDPE usate per il principio attivo. Una variazione Tipo IB B.II.f.1.z Introduzione dei risultati degli studi di fotosensibilità per il prodotto finito (Procedura n. NL/H/2417/001-002/IB/005/G).

Specialità medicinale: TATIG. Numeri di AIC e confezioni:

50mg compresse rivestite con film - 15 compresse AIC n. 027754047

50mg compresse rivestite con film - 30 compresse AIC n. 027754086

100mg compresse rivestite con film - 15 compresse AIC n. 027754050

100mg compresse rivestite con film - 30 compresse AIC n. 027754098

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

Codice pratica: C1B/2013/840

Procedura n. NL/H/1736/001-002/IB/027

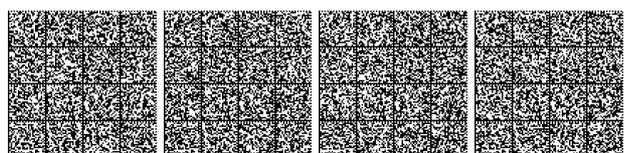
Specialità medicinale: ZOLOFT

Numeri di AIC e confezioni:

25mg compresse rivestite con film - 7 compresse AIC n. 027753122

25mg compresse rivestite con film - 28 compresse AIC n. 027753134

50mg compresse rivestite con film - 15 compresse AIC n. 027753033



50mg compresse rivestite con film - 30 compresse AIC  
n. 027753108

100mg compresse rivestite con film - 15 compresse AIC  
n. 027753045

100mg compresse rivestite con film - 30 compresse AIC  
n. 027753110

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

Codice pratica: C1B/2013/839

Procedura n. NL/H/1732/001-003/IB/027

Variazione Tipo IA: Tipo IB n. IB B.II.b.4.z) Modifica  
delle informazioni relative alla dimensione del lotto del pro-  
dotto finito.

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

Un procuratore  
dott.ssa Donatina Cipriano

T13ADD10183 (A pagamento).

### **PENSA PHARMA S.P.A.**

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

*Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in  
commercio di specialità medicinali per uso umano.  
Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo  
29 dicembre 2007, n. 274*

Medicinale: POTASSIO CANRENOATO PENSA

Numero A.I.C. e confezione: 033807013 '100 mg com-  
presse rivestite con film' 20 compresse

Titolare A.I.C.: Pensa Pharma S.p.A.

Codice Pratica N.: N1B/2013/2187

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

"Single variation" di tipo IB foreseen n. B.II.d.1: modifica  
dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito  
c) aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla speci-  
fica con il corrispondente metodo di prova: inserimento tra  
le specifiche del prodotto finito dei limiti relativi alle impu-  
rezze non note ed alle impurezze singole note, alle impurezze  
singole non note ed alle impurezze totali come richiesto dalla  
comunicazione AIFA/FV/135090/P del 13 Dicembre 2012  
per la pratica FVRN/2010/576.

Medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULA-  
NICO PENSA

Numeri A.I.C. e confezioni: 037501020 '875+125 mg  
compresse rivestite con film' 12 compresse

Titolare A.I.C.: Pensa Pharma S.p.A.

Codice Pratica N.: N1B/2013/2111

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

Tipologia variazione: "Grouping of variations"

1 variazione di tipo IB n. B.II.b.3 a): modifica nel procedi-  
mento di fabbricazione del prodotto finito - modifica minore  
nel procedimento di fabbricazione di una forma di dosaggio  
solida per uso orale o di soluzioni orali a liberazione imme-  
diata;

1 variazione di tipo IA n. B.II.b.3 a): modifica nel procedi-  
mento di fabbricazione del prodotto finito - modifica minore  
nel procedimento di fabbricazione di una forma di dosaggio  
solida per uso orale o di soluzioni orali a liberazione imme-  
diata;

1 variazione di tipo IA n. B.II.b.4 a): modifica della  
dimensione del lotto (comprese le categorie di dimensione  
del lotto) del prodotto finito - sino a 10 volte superiore alla  
dimensione attuale approvata del lotto: da 70.000 compresse  
a 209.988 compresse.

Medicinale: OMEPRAZOLO PENSA

Numero A.I.C. e confezione: 037623 - tutte le confezioni  
autorizzate

Titolare A.I.C.: Pensa Pharma S.p.A.

Codice Pratica N.: N1B/2013/2194

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

Tipologia variazione: "Grouping of variations"

1 variazione di tipo IA n. B.III.1 b) 3: presentazione di  
un certificato di conformità alla farmacopea europea relativo  
al rischio di EST aggiornato (finale R1-CEP 2000-029-Rev  
04) per l'eccipiente "gelatina" da parte di un fabbricante già  
approvato: ROUSSELOT SAS

1 variazione di tipo IA n. B.III.1 b) 3: presentazione di  
un certificato di conformità alla farmacopea europea relativo  
al rischio di EST aggiornato (finale R1-CEP 2000-027-Rev  
02) per l'eccipiente "gelatina" da parte di un fabbricante già  
approvato: ROUSSELOT SAS

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

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

Il procuratore  
dott.ssa Anita Falezza

T13ADD10185 (A pagamento).

### **ASTRAZENECA S.P.A.**

Sede legale: Palazzo Volta - via F. Sforza -  
20080 Basiglio (MI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 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: RHINOCORT

Confezioni e numeri dell' autorizzazione all'immissione  
in commercio: 100 microgrammi/erogazione polvere nasale  
- un erogatore Turbohaler da 200 dosi. A.I.C. n. 028935029



Specialità Medicinale: PULMAXAN

Confezioni e numeri dell' autorizzazione all'immissione in commercio:

200 microgrammi/erogazione, polvere per inalazione - un erogatore Turbohaler da 100 dosi. A.I.C. n. 027621022

400 microgrammi/erogazione, polvere per inalazione - un erogatore Turbohaler da 50 dosi. A.I.C. n. 027621034

Codice pratica N1A/2013/212. Variazione depositata in data 18/02/2013.

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

Modifica "Grouping".

Variazione di tipo IA n. A.7 Soppressione dei siti di fabbricazione [anche per una sostanza attiva, un prodotto intermedio o finito, un sito di imballaggio, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di in eccipiente (se precisato nel fascicolo)] - Eliminazione di Pierrel S.p.A. - Strada Statale Appia 46/48 - 81043 Capua (CE), come sito di confezionamento secondario.

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

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

Un procuratore  
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T13ADD10186 (A pagamento).

### ASTRAZENECA S.P.A.

Sede legale: Palazzo Volta - via F. Sforza -  
20080 Basiglio (MI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 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.*

*Estratto comunicazione notifica regolare V&A*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n. N1B/2013/120

Medicinale: RHINOCORT

Codice farmaco: 028935029

Tipologia variazione oggetto della modifica: IB-C1.z

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/74456 del 12 Luglio 2013.

Modifica apportata:

Modifica stampati per aggiornamento delle istruzioni sull'uso dell'inalatore Turbohaler

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

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

Un procuratore  
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T13ADD10187 (A pagamento).

### SIMESA S.P.A.

Sede legale: Palazzo Galileo - via F. Sforza - 20080 Basiglio (MI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 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: SPIROCORT

Confezioni e numeri dell' autorizzazione all'immissione in commercio:

200 microgrammi/erogazione, polvere per inalazione - un erogatore Turbohaler da 100 dosi. A.I.C. n. 029330026

400 microgrammi/erogazione, polvere per inalazione - un erogatore Turbohaler da 50 dosi. A.I.C. n. 029330038.

Codice pratica N1A/2013/212. Variazione depositata in data 18/02/2013.

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

Modifica "Grouping".

Variazione di tipo IA n. A.7 Soppressione dei siti di fabbricazione [anche per una sostanza attiva, un prodotto intermedio o finito, un sito di imballaggio, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di in eccipiente (se precisato nel fascicolo)] - Eliminazione di Pierrel S.p.A. - Strada Statale Appia 46/48 - 81043 Capua (CE), come sito di confezionamento secondario.

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

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

Un procuratore  
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T13ADD10188 (A pagamento).

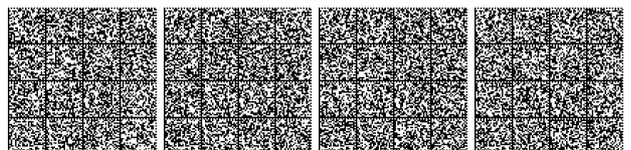
### HOSPIRA ITALIA S.R.L.

Sede: via Orazio, 20/22 - 80122 Napoli

Codice Fiscale e/o Partita IVA: Partita IVA 02292260599

*Avviso di rettifica*

In riferimento all'inserzione n. T13ADD9972 pubblicata sulla *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 88 del 27/07/2013, è revocata la pubblicazione relativa alle specialità medi-



cinali EPSOCLAR (codice pratica N1B/2013/2125) e EPSODILAVE (codice pratica N1B/2013/2126), variazioni Tipo IB B.I.z).

Un procuratore  
dott. Adriano Pietrosanto

T13ADD10191 (A pagamento).

### RECORDATI S.P.A.

Sede legale: via Matteo Civitali, 1 - Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice fiscale 00748210150

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Leg.vo n. 219/2006 e s.m.i.*

Titolare AIC: Recordati S.p.A. - Via Civitali, 1 - Milano.  
Specialità medicinale: FALVIN

Confezioni e numeri di AIC: 200-600-1000 mg capsule molli vaginali (AIC n. 025982, codice confezioni 149-190-202)

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

Codice pratica: N1B/2013/776.

Grouping of variations costituito da:

Var. B.II.d.1.c Tipo IB: Aggiunta della specifica "Related substances: Ph. Eur. Impurity A (NMT 0.2%), Ph. Eur. Impurity B (NMT 1.0%), Ph. Eur. Impurity C (NMT 0.2%), Any other impurity (NMT 0.2%), Total impurities (NMT 1.0%) al rilascio e alla shelf-life" con il relativo metodo HPLC.

Var. B.II.d.2.d Tipo IB: Sostituzione della procedura di prova autorizzata (TLC-UV) per l'identificazione e il titolo del principio attivo fenticonazolo nitrato, con un metodo HPLC - solo per capsule 200 mg.

Var. B.II.d.2.d Tipo IB: Sostituzione della procedura di prova autorizzata (HPLC) per l'identificazione e il titolo del principio attivo fenticonazolo nitrato, con un nuovo metodo HPLC - solo per capsule 600-1000 mg.

Var. B.II.d.2.b Tipo IA: Soppressione di una procedura di prova autorizzata (TLC) per l'identificazione del principio attivo fenticonazolo nitrato.

Var. B.II.d.1.c Tipo IA: Aggiunta della specifica "Parahydroxybenzoate identification" al rilascio con il relativo metodo HPLC.

Var. B.II.d.1.c Tipo IA: Aggiunta della specifica "Parahydroxybenzoate content" al rilascio e alla shelf-life con il relativo metodo HPLC.

Var. B.II.d.1.c Tipo IA: Aggiunta della specifica "Identification of colouring material (titanium dioxide)" al rilascio con il relativo metodo.

Var. B.II.d.1.c Tipo IA: Aggiunta della specifica "Appearance of the container" alla shelf-life con il relativo metodo.

Var. B.II.d.1.a Tipo IB: Rafforzamento della specifica "Fenticonazole nitrate content" al rilascio e alla shelf-life (da: 90-110% a: 95.0-105.0%) - solo per capsule 200 mg.

Var. B.II.d.1.z Tipo IA: Modifica della specifica "Appearance of the capsules" al rilascio e alla shelf-life per descrivere più accuratamente l'aspetto del prodotto finito - solo per capsule 200 mg.

Specialità medicinale: LOMEXIN

Confezioni e numeri di AIC: 200-600-1000 mg capsule molli vaginali (AIC n. 026043, codice confezioni 101-152-202)

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

Codice pratica: N1B/2013/747.

Grouping of variations costituito da:

Var. B.II.d.1.c Tipo IA: Aggiunta della specifica "Related substances: Ph. Eur. Impurity A (NMT 0.2%), Ph. Eur. Impurity B (NMT 1.0%), Ph. Eur. Impurity C (NMT 0.2%), Any other impurity (NMT 0.2%), Total impurities (NMT 1.0%) al rilascio e alla shelf-life" con il relativo metodo HPLC.

Var. B.II.d.2.d Tipo IB: Sostituzione della procedura di prova autorizzata (TLC-UV) per l'identificazione e il titolo del principio attivo fenticonazolo nitrato, con un metodo HPLC - solo per capsule 200 mg.

Var. B.II.d.2.d Tipo IB: Sostituzione della procedura di prova autorizzata (HPLC) per l'identificazione e il titolo del principio attivo fenticonazolo nitrato, con un nuovo metodo HPLC - solo per capsule 600-1000 mg.

Var. B.II.d.2.b Tipo IA: Soppressione di una procedura di prova autorizzata (TLC) per l'identificazione del principio attivo fenticonazolo nitrato.

Var. B.II.d.1.c Tipo IA: Aggiunta della specifica "Parahydroxybenzoate identification" al rilascio con il relativo metodo HPLC.

Var. B.II.d.1.c Tipo IA: Aggiunta della specifica "Parahydroxybenzoate content" al rilascio e alla shelf-life con il relativo metodo HPLC.

Var. B.II.d.1.c Tipo IA: Aggiunta della specifica "Identification of colouring material (titanium dioxide)" al rilascio con il relativo metodo.

Var. B.II.d.1.c Tipo IA: Aggiunta della specifica "Appearance of the container" alla shelf-life con il relativo metodo.

Var. B.II.d.1.a Tipo IB: Rafforzamento della specifica "Fenticonazole nitrate content" al rilascio e alla shelf-life (da: 90-110% a: 95.0-105.0%) - solo per capsule 200 mg.

Var. B.II.d.1.z Tipo IA: Modifica della specifica "Appearance of the capsules" al rilascio e alla shelf-life per descrivere più accuratamente l'aspetto del prodotto finito - solo per capsule 200 mg.

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

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

Un procuratore  
dott.ssa Annarita Franzì

T13ADD10192 (A pagamento).



**NOVARTIS FARMA S.P.A.**

*Modifica secondaria dell'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i.*

Specialità medicinale: LAMISILMONO 1% gel soluzione cutanea (A.I.C. n. 038282012) tubo da 4 g.

Titolare AIC: Novartis Farma S.p.A., Largo Umberto Boccioni 1, 21040 Origgio VA

Ai sensi della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente raggruppamento di variazioni di Tipo IAIN:

Codice Pratica: C1A/2013/1307

N. di procedura: SE/H/0992/004/IA/016/G

Tipo IAIN A.1. Modifica dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in DK e IS, da Novartis Healthcare A/S, Lyngbyvej 172, DK-2100 Copenhagen 0, Danmark a Edvard Thomsens Vej 14 DK-2300 Copenhagen S, Danmark.

Tipo IAIN B.II.b.2.b)1. Sostituzione di un produttore responsabile della liberazione dei lotti da Novartis Healthcare A/S, Lyngbyvej 172, DK-2100 Kopenhagen 0, Denmark a Novartis Healthcare A/S, Edvard Thomsens vej 14, DK-2300 Kopenhagen S, Denmark.

(Fine procedura del RMS (Svezia) del 03-luglio-2013)

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

Un procuratore  
Achille Manasia

T13ADD10193 (A pagamento).

**ASTRAZENECA S.P.A.**

Sede legale: Palazzo Volta - via F. Sforza -  
20080 Basiglio (MI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 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.*

*Estratto comunicazione notificata regolare V&A.*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N. N1B/2013/762

Medicinale: TENORETIC

Codice farmaco: 024737013, 024737025, 024737037

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/78562 del 23 luglio 2013.

Modifica apportata:

aggiornamento degli stampati a seguito della procedura di PSUR Worksharing SK/H/PSUR/0003/002.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.5 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 determinazione n. AIFA/V&A/P/78562 del 23 luglio 2013 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 provvedimento n. AIFA/V&A/P/78562 del 23 luglio 2013.

Un procuratore  
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T13ADD10194 (A pagamento).

**EG S.P.A.**

Sede legale: via D. Scarlatti, 31 - I - 20124 - Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA:

Codice Fiscale n. 12432150154

*Comunicazione notificata regolare UVA del 23/07/2013 -  
Prot. N. 78571*

Medicinale: NIFEDIPINA EG

Codice farmaco: 032804 Tutte le confezioni - Codice Pratica N. N1B/2013/712

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3.a

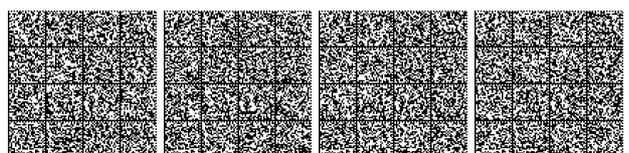
Modifica apportata: adeguamento degli stampati a seguito della procedura di PSUR WorkSharing CZ/H/PSUR/0014/001.

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

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

Il procuratore  
dott. Osvaldo Ponchiroli

T13ADD10195 (A pagamento).



**SANOFI-AVENTIS S.P.A.**

Sede legale: viale L. Bodio, 37/b - 20158 Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA:  
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 A.I.C./Confezione:  
024274019 - BIOFLORIN capsule - 25 capsule  
Titolare AIC: Sanofi Aventis S.p.A.  
Codice Pratica: N1A/2013/2195

Tipologia variazione: Tipo IA A.5.b - Aggiornamento toponomastico dell'indirizzo del sito di produzione del principio attivo - Cerbios-Pharma SA Via Figino, 6 6917 Barbengo (Lugano) (Svizzera).

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

T13ADD10196 (A pagamento).

**SANOFI-AVENTIS S.P.A.**

Sede legale: viale L. Bodio, 37/b - 20158 Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA:  
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 A.I.C./Confezione:  
013046053 - ENTEROGERMINA 2 miliardi capsule rigide - 12 capsule  
013046065 - ENTEROGERMINA 2 miliardi capsule rigide - 24 capsule  
013046038 - ENTEROGERMINA 2 miliardi/5 ml sospensione orale 10 flaconcini da 5 ml  
013046040 - ENTEROGERMINA 2 miliardi/5 ml sospensione orale 20 flaconcini da 5 ml

Titolare AIC: Sanofi Aventis S.p.A.  
Codice Pratica: N1A/2013/2196

Tipologia variazione: Tipo IA.A4 - Aggiornamento toponomastico dell'indirizzo del sito di produzione del principio attivo - Cerbios-Pharma SA Via Figino, 6 6917 Barbengo (Lugano) (Svizzera).

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

T13ADD10197 (A pagamento).

**FARMIGEIA S.P.A.**

Sede legale: via G.B. Oliva 8 - 56121 Pisa  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice fiscale 13089440153

*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: GLAUBRIM 2 mg/ml collirio, soluzione. Confezioni e numeri A.I.C.: "1 flacone - AIC n. 040101014/M; 2 flaconi -AIC n. 040101026/M; 3 flaconi - AIC n. 040101038/M.

Codice Pratica n. C1A/2013/2086. Procedura Europea DCP n. UK/H/2110/01/IA/07.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Variazione C.I.z - Tipo IAin - Introduzione del riassunto del sistema di Farmacovigilanza.

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

Un procuratore speciale  
Vittoria Iris Saylon

T13ADD10199 (A pagamento).

**EG S.P.A.**

Sede legale: via D. Scarlatti, 31 - I - 20124 - Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA:  
Codice Fiscale n. 12432150154

*Comunicazione notifica regolare UVA del 19/07/2013 - Prot. N. 77274*

Medicinale: CITALOPRAM EUROGENERICI  
Codice farmaco: 036869 - Codice Pratica N. N1B/2013/366  
Tipo di modifica: Modifica stampati  
Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3.a IB foreseen

Modifica apportata: Aggiornamento dell'RCP e del Foglio Illustrativo a seguito della conclusione della procedura di PSUR worksharing del Citalopram.

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

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

Il procuratore  
dott. Osvaldo Ponchiroli

T13ADD10200 (A pagamento).



**CRINOS S.P.A.**

Sede legale: via Pavia 6 - I - 20136 - Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA:  
Codice Fiscale n. 03481280968

*Comunicazione notifica regolare UVA del 19/07/2013 -  
Prot. N. 77268*

Medicinale: FELIPRAM

Codice farmaco: 036125, tutte le confezioni - Codice Pratica N. N1B/2013/365

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3.a IB foreseen

Modifica apportata: Aggiornamento dell'RCP e del Foglio Illustrativo a seguito della conclusione della procedura di PSUR worksharing del Citalopram.

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

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.

Il procuratore  
dott. Osvaldo Ponchiroli

T13ADD10201 (A pagamento).

**JANSSEN-CILAG S.P.A.**

Sede: via M. Buonarroti 23, 20093 Cologno Monzese (MI)

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

Titolare AIC: Janssen-Cilag SpA

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

Medicinale: EPREX soluzione iniettabile, 1 siringa pre-riempita

Confezioni e numeri di AIC: tutte le confezioni registrare AIC 027015/M

Codice pratica C1B/2013/2094 - MRP FR/H/003/09-014/IB/108 e FR/H/138/001/IB/68

B.III.1.b.2) - Certificato di conformità alla Farmacopea Europea relativo al rischio di TSE per una sostanza attiva. Nuovo certificato da parte di un nuovo produttore: R1-CEP-2000-076 Rev 02

Medicinale: RISPERDAL

Confezioni e numeri di AIC: tutte le confezioni registrare AIC 028752

Codice pratica C1A/2013/819 - MRP DE/H/2184/002-016/IA/026

B.III.1.a.2) - Certificato di conformità alla Farmacopea Europea per la sostanza attiva. Certificato aggiornato da parte di un produttore già approvato: DA: R1-CEP 2001-183-Rev02 - A: R1-CEP 2001-183-Rev03

Medicinale: PARIET 20 mg compresse gastroresistenti

Confezioni e numeri di AIC: tutte le confezioni autorizzate - AIC 034216/M

Codice pratica: C1A/2013/807 - Numero procedura europea: application UK/H/xxxx/IA/216/G (UK/H/0248/002/IA/084/G)

B.II.a.3.b).1 Modifica della composizione (eccipienti) del prodotto finito. Altri eccipienti. Adeguamento minore della composizione quantitativa del prodotto finito per quanto riguarda gli eccipienti: riduzione quantità di cera carnauba. DA: tracce (0,025) - A: tracce (0,002)

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

Un procuratore  
dott. Marco Martelli

T13ADD10203 (A pagamento).

**SOOFT ITALIA S.P.A.**

Sede sociale: contrada Molino n. 17 -  
Montegiorgio (FM)

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

Titolare: Sooft Italia S.p.a., Contrada Molino n. 17, Montegiorgio (FM)

Specialità medicinale: TAIOfTAL

Confezioni e numeri di AIC:

80 mg/1 ml sospensione iniettabile per uso intravitreo 1 flaconcino da 1 ml A.I.C. n. 040637011

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e s.m.i. Codice pratica: N1B/2013/764 Modifica: IB.- B.II.f.1.b.1 Modifica del periodo di validità del prodotto finito come confezionato per la vendita da 12 a 24 mesi.

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

Il rappresentante legale  
dott. Piero Biondi

TS13ADD10052 (A pagamento).



**BAYER S.P.A.**

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del regolamento CE n. 712/2012*

Titolare: Bayer S.p.a. con sede e domicilio legale in viale Certosa n. 130, 20156 (Milano) codice fiscale e partita I.V.A. n. 05849130157.

Specialità medicinale: ELEVIT

30 compresse rivestite con film AIC 037072016/M

100 compresse rivestite con film AIC 037072028/M

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012

Procedura di mutuo riconoscimento AT/H/151/01/IA/044

Pratica n. C1A/2013/2209

Type IA B.II.c.1.a Change in the specification parameters and/or limits of an excipient. Tightening of specification limits (Iron Oxide yellow).

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

Un procuratore dirigente  
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS13ADD10086 (A pagamento).

**BAYER S.P.A.**

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. ( Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012)*

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

Specialità medicinale: PRIMOVIST 0,25 mmol/ml soluzione iniettabile

Numero di AIC: AIC 037025/M

Procedura: SE/H/0429/001-002/IB/034/G

Codice Pratica: C1B/2013/802

Tipo IB foreseen - B.II.b.4.a) Modifica della dimensione del lotto del prodotto finito - sin a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto.

Tipo IB unforeseen - B.II.b.5.z) Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto.

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

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

Un procuratore dirigente  
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS13ADD10088 (A pagamento).

*CONCESSIONI DI DERIVAZIONE  
DI ACQUE PUBBLICHE*

**PROVINCIA DI VITERBO**  
**Assessorato ambiente energia settore  
tutela acque**

*Concessione derivazione pluriennale di acqua da tre pozzi  
in comune di Fabrica di Roma loc. Pian di Logge*

La ditta Azienda Biodinamica Claudio Menicocci di Menicocci Cristina in data 14 dicembre 2012 ha chiesto la variante e il subentro alla concessione per l/sec. 28,00 di acqua da tre pozzi in Comune di Fabrica di Roma in località Pian di Logge per uso irriguo. Fasc. n. 5121.

Il dirigente del settore  
dott. ing. Flaminia Tosini

TC13ADF10021 (A pagamento).

*CONSIGLI NOTARILI*

**CONSIGLIO NOTARILE DI BERGAMO**

*Iscrizione a ruolo notaio Ermogene Miraglia*

Il presidente rende noto che il notaio Ermogene Miraglia, con decreto dirigenziale 21 maggio 2013 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 125 del 30 maggio 2013 è stato trasferito dalla sede di Calcio (Distretto Notarile di Bergamo) alla sede di Bergamo (Distretto Notarile di Bergamo) ed iscritto a Ruolo il 18 luglio 2013.

Bergamo, 18 luglio 2013

Il presidente  
dott. Peppino Nosari

TC13ADN10036 (Gratuito).





€ 4,03

