

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 5 settembre 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

Convocazioni di assemblea

CIDEC CONFIDI CAMPANIA Società cooperativa
per azioni

Avviso di convocazione di assemblea straordinaria
(T13AAA11048) Pag. 1

ERREPI S.P.A.

Convocazione di assemblea ordinaria
(T13AAA11003) Pag. 1

Altri annunci commerciali

FORINV GEIE

Costituzione GEIE (T13AAB11016) Pag. 1

GOLDEN BAR (SECURITISATION) S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro-soluto (ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 in materia di cartolarizzazioni di crediti (la "Legge 130") e dell'art. 58 del decreto legislativo n. 385 del 1 settembre 1993 (il "T.U. Bancario")), corredato dall'informativa ai sensi dell'art. 13, commi 4 e 5 del decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007. (T13AAB11052) Pag. 2

MB FINANCE S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli art.li 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 e dell'art.lo 58 del D.Lgs n. 385 del 1 settembre 1993 (T13AAB11060) Pag. 4



ANNUNZI GIUDIZIARI**Notifiche per pubblici proclami****CORTE D'APPELLO DI VENEZIA**

Atto di citazione - Appello contro la sentenza n. 117/2012 pronunciata dal Tribunale di Padova - Sez. dist. Este - depositata il 26 giugno 2012. (T13ABA11015). Pag. 6

TRIBUNALE DI TREVISO Ex sezione distaccata di Montebelluna

Accertamento di usucapione a mezzo notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. (T13ABA11044). ... Pag. 6

TRIBUNALE ORDINARIO DI LUCERA Sede distaccata di Apricena

Atto di citazione per usucapione (T13ABA11045) ... Pag. 7

Ammortamenti**TRIBUNALE DI BERGAMO**

Avviso di rettifica dell'annuncio pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale n. 82 del 13/07/2013 Ammortamento cambiario (T13ABC11035). Pag. 8

TRIBUNALE DI NAPOLI

Ammortamento polizza di pegno (T13ABC11051) ... Pag. 8

TRIBUNALE DI NAPOLI

Ammortamento polizze di pegno (T13ABC11050). ... Pag. 8

TRIBUNALE DI NOLA

Ammortamento cambiario (T13ABC11049) Pag. 8

Eredità**TRIBUNALE DI NAPOLI**

Nomina curatore eredità giacente (T13ABH11072) .. Pag. 8

Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta**TRIBUNALE DI CAGLIARI**

Richiesta di dichiarazione di morte presunta (T13ABR10862) Pag. 8

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione**COOPERATIVA "GESTIONE SERVIZI LOCALI A R.L."**

Deposito bilancio finale di liquidazione (T13ABS10973) Pag. 9

SOCIETÀ COOPERATIVA EDILIZIA SIRMIONE A R.L.

Deposito bilancio finale della liquidazione e piano di riparto (T13ABS11043) Pag. 9

ALTRI ANNUNZI**Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici****ABC FARMACEUTICI S.P.A.**

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274. (T13ADD11065). Pag. 20

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274. (T13ADD11066). Pag. 21

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274. (T13ADD11067). Pag. 21

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274. (T13ADD11064). Pag. 20

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274. (T13ADD11068). Pag. 21

ABIOTEN PHARMA S.P.A.

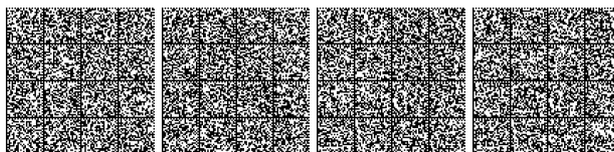
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (T13ADD11042) .. Pag. 16

ACTAVIS GROUP PTC EHF

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n. 274. (T13ADD11063). Pag. 20

BRACCO S.P.A.

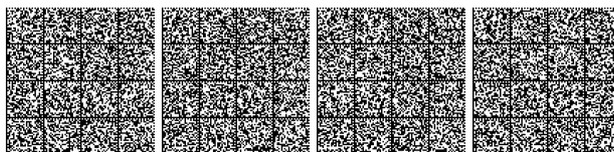
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.lgs n. 219/2006 e s.m.i. e del regolamento CE n. 1234/2008 (T13ADD11012) Pag. 9



BRACCO S.P.A. <i>Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali ad uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs n. 219/2006 e s.m.i. e del regolamento CE n. 1234/2008. (T13ADD11013)</i>	Pag. 10	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T13ADD11025)</i>	Pag. 12
BRISTOL-MYERS SQUIBB S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (T13ADD11023)</i>	Pag. 12	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A. <i>Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T13ADD11024)</i>	Pag. 12
EPIFARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 (T13ADD11034).</i>	Pag. 14	HEXAL AG <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 (T13ADD11058)</i>	Pag. 18
EPIFARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 (T13ADD11040).</i>	Pag. 15	HEXAL 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 (T13ADD11055)</i>	Pag. 17
ERREKAPPA EUROTERICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE (T13ADD11062)</i>	Pag. 20	HOSPIRA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del regolamento (CE) 1234/2008 (T13ADD11001)</i>	Pag. 9
ERREKAPPA EUROTERICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE (T13ADD11061)</i>	Pag. 19	I.G. FARMACEUTICI DI IRIANNI GIUSEPPE <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 (T13ADD11037).</i>	Pag. 15
FG S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 (T13ADD11036).</i>	Pag. 14	IODOSAN S.P.A. <i>Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T13ADD11022)</i>	Pag. 11
GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A. <i>Modifiche secondarie 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. (T13ADD11026)</i>	Pag. 13	IODOSAN 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. (T13ADD11021)</i>	Pag. 11
GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A. <i>Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T13ADD11028)</i>	Pag. 13	IPSO PHARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 (T13ADD11041).</i>	Pag. 15
GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A. <i>Modifiche secondarie 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. (T13ADD11027)</i>	Pag. 13	MYLAN S.P.A. <i>Avviso di rettifica (T13ADD11002)</i>	Pag. 24



NORIT N.V. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. Comunicazione notificata regolare (T13ADD11046)</i>	Pag. 16	S.I.F.I. 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 (TC13ADD10971)</i>	Pag. 22
PIAM FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano.(Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del regolamento CE n. 1234/2008) (TS13ADD10993)</i>	Pag. 23	SANDOZ GMBH <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 (T13ADD11057)</i>	Pag. 18
PIERRE FABRE ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T13ADD11029)</i>	Pag. 14	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 (T13ADD11059)</i>	Pag. 18
PIERRE FABRE PHARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE del 24 novembre 2008 e succ. (T13ADD11073)</i>	Pag. 22	SANDOZ S.P.A. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale (T13ADD11018)</i>	Pag. 10
PROFILE PHARMA LTD <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. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T13ADD11056)</i>	Pag. 17	SANDOZ S.P.A. <i>Avviso di rettifica (T13ADD11069)</i>	Pag. 24
RECORDATI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo n. 219/2006 e s.m.i. (T13ADD11019)</i>	Pag. 10	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. (T13ADD11054)</i>	Pag. 17
RECORDATI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D. Leg.vo n. 219/2006 e s.m.i. (T13ADD11020)</i>	Pag. 10	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. (T13ADD11053)</i>	Pag. 16
S.I.F.I. 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 (TC13ADD10972)</i>	Pag. 23	SOFAR S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazione a immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 274/2007 (T13ADD11047)</i>	Pag. 16
		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 (CE) N. 1234/2008. (T13ADD11070)</i>	Pag. 21
		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. (T13ADD11071)</i>	Pag. 22



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

ERREPI S.P.A.

Sede legale: via Ollearo n. 5 - Milano
Capitale sociale: € 199.300,00.=

Convocazione di assemblea ordinaria

Gli azionisti della società per azioni Errepi, sono convocati in assemblea ordinaria presso la sede legale, per il giorno 27 settembre 2013, alle ore 8:00, in prima convocazione, ed occorrendo, per il giorno 30 settembre 2013, alle ore 21:00, in seconda convocazione presso la sede legale in Milano, Via Ollearo n. 5, per deliberare sul seguente

ordine del giorno

1. Bilancio e relazione sulla gestione relativi all'esercizio sociale chiuso il 31/03/2013: deliberazioni inerenti e conseguenti. Relazione del collegio sindacale.

2. Nomina del Collegio sindacale: delibere conseguenti.

Per intervenire in assemblea valgono le norme di legge e di statuto.

Milano, 29 agosto 2013.

Il presidente del C.d.A.
Serafini Sergio

T13AAA11003 (A pagamento).

CIDEC CONFIDI CAMPANIA

Società cooperativa per azioni

Sede legale: via Sedile di Porto 9 - Napoli (NA)
Registro delle imprese: Napoli n. 03464870637
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03464870637

Avviso di convocazione di assemblea straordinaria

I Signori Soci sono convocati in assemblea straordinaria per il giorno 8 ottobre 2013 alle ore 24,00 in prima convocazione ed occorrendo il giorno 9 ottobre 2013 alle ore 10,00 in seconda convocazione, presso la sede legale sita in Napoli (Na) alla Via Sedile di Porto n.9, per discutere e deliberare sul seguente Ordine del giorno:

- 1) Modifica della disciplina statutaria inerente a: art. 1 - denominazione sociale
- 2) Conseguente riformulazione dello Statuto Sociale
- 3) Varie ed eventuali

p. il consiglio di amministrazione - Il presidente
dott. Modestino Giovagnoni

T13AAA11048 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

FORINV GEIE

Sede: via Sardegna n. 57, Milano
Capitale sociale: € 1.000,00
Registro delle imprese: Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08326430967

Costituzione GEIE

Si rende noto che con atto autenticato Not. Marco Micheli di Parma N.65924/24756 del 4 luglio 2013 (registrato a Parma il 22-7-2013 n. 10324-1T ed iscritto al R.I. di Milano al n.08326430967 (anche Codice Fiscale) (REA n.2018282) si è costituito un GEIE denominato "FORINV GEIE"

Oggetto: Il Gruppo non ha scopo di lucro ed ha per oggetto lo sviluppo dell'interesse economico dei suoi Membri, con la finalità di agevolare e sviluppare l'attività propria di ciascuno degli stessi sul mercato dei singoli Stati di appartenenza ed internazionale nonché di migliorare e di aumentare i risultati delle attività medesime da facilitare; l'attività del gruppo deve collegarsi sostituirsi all'attività economica dei suoi membri e non essa. In particolare, il GEIE opera valorizzando le competenze e le capacità dei Membri con particolare riguardo ai campi di attività professionale e imprenditoriale dei membri stessi - in particolare le attività di compravendita, sviluppo, amministrazione, valorizzazione e gestione immobiliare favorendone l'aggregazione e la cooperazione per singoli progetti e/o di medio e lungo termine.

In generale esso potrà compiere tutte le operazioni ricollegabili all'oggetto sopra citato e che saranno suscettibili di facilitarne la realizzazione. (come più diffusamente specificato al R.I. di Milano)

Compagine Sociale:

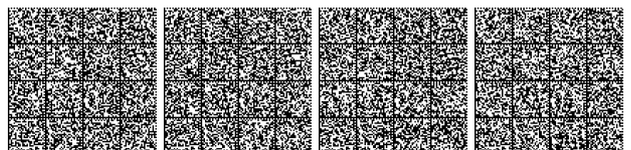
"COMPAGNIA FINANZIARIA ETICA - SOCIETA' COOPERATIVA" con sede in Milano (MI), Via Sardegna n. 57, capitale sociale variabile, iscritta al R.E.A. presso la C.C.I.A.A. di Milano al n. 1989727, Codice Fiscale e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Milano 07891860962,

"ESSE.CI. PRECAST TECHNOLOGY SRL", con sede in Romania (EE), Judetul di ARAD, Municipio di ARAD, Strada Andrei Muresanu n. 21-App.4, capitale sociale 4.300 Lei pari circa euro 1.000,00 i.v., iscritta al R.E.A. presso la C.C.I.A.A. di Romania al n. 31314100, Codice Fiscale e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Romania n.RO31314100,

Amministrazione: consiglio di amministrazione a tempo indeterminato.

Presidente:LOCATELLI STEFANO SILVIO, nato a Milano (MI) il 20 febbraio 1970, domiciliato a Cremona (CR), Via San Rocco n. 15;

Vice-Presidente:SCHIAPPA CRISTIANO, nato a Parma (PR) il 27 marzo 1971, domiciliato a Medesano (PR), Via IV Novembre n. 11;



Consigliere Delegato: BRUNELLI MICHELE, nato a Mantova (MN) il 31 marzo 1965, domiciliato a Parma (PR), Borgo Paggeria n. 24, con i poteri risultanti dal Registro delle Imprese di Milano.

Milano 6 agosto 2013

Il presidente del C.d.A.
Locatelli Stefano Silvio

T13AAB11016 (A pagamento).

GOLDEN BAR (SECURITISATION) S.R.L.

Iscritta all'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento del Governatore della Banca d'Italia del 29 aprile 2011 al n. 32474.9

Sede legale: Torino, via Principe Amedeo, 11
Registro delle imprese: Torino al n. 13232920150
Codice Fiscale e/o Partita IVA: Partita I.V.A. n. 13232920150

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

La società Golden Bar (Securitisation) S.r.l., con sede in Torino, via Principe Amedeo, 11, comunica che, nell'ambito di un'operazione unitaria di cartolarizzazione ai sensi della Legge 130 relativa a crediti ceduti e da cedere da Santander Consumer Bank S.p.A. ai sensi di un contratto "quadro" di cessione di crediti sottoscritto in data 31 ottobre 2011, ha acquistato, in forza di un atto di cessione di crediti "individuabili in blocco" ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 130 concluso in data 21 novembre 2011, con effetto in pari data, nell'ambito del contratto di cessione "quadro" sopra richiamato, pro-soluto da Santander Consumer Bank S.p.A., una banca costituita ed operante con la forma giuridica di società per azioni con sede legale in via Nizza, 262, 10126 Torino, Italia, codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione presso il registro delle imprese di Torino 05634190010, iscritta all'albo delle banche tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del T.U. Bancario al n. 5496, capogruppo del Gruppo Bancario Santander Consumer Bank iscritto all'albo dei gruppi bancari ai sensi dell'articolo 64 del T.U. Bancario, tutti i crediti (per capitale, interessi, anche eventualmente di mora, accessori, spese, ulteriori danni, indennizzi e quant'altro) di Santander Consumer Bank S.p.A. derivanti da contratti di finanziamento, risultanti dai libri contabili di Santander Consumer Bank S.p.A. al 1 Settembre 2013 (escluso), classificati come crediti in bonis in base ai criteri adottati da Santander Consumer Bank S.p.A., in conformità alla normativa emanata dalla Banca d'Italia, che presentano le seguenti caratteristiche (da intendersi cumulative salvo ove diversamente previsto):

(a) finanziamenti retti dalla legge italiana;

(b) finanziamenti stipulati ed interamente erogati da Santander Consumer Bank S.p.A.;

(c) finanziamenti il cui rimborso in linea capitale avviene in più quote secondo il metodo di ammortamento c.d. "alla francese" (così come rilevabile alla data di sottoscrizione del relativo contratto di finanziamento), per tale intendendosi quel metodo di ammortamento ai sensi del quale tutte le rate sono di importo costante e sono comprensive di una componente capitale fissata al momento dell'erogazione e crescente nel tempo e di una componente interesse decrescente nel tempo;

(d) finanziamenti erogati a:

(i) persone fisiche residenti in Italia al momento della stipulazione; ovvero

(ii) una o più persone giuridiche aventi sede sociale in Italia al momento della stipulazione;

(e) finanziamenti erogati e denominati in euro;

(f) finanziamenti che maturano interessi ad un tasso fisso;

(g) finanziamenti che prevedono un piano di rimborso mensile;

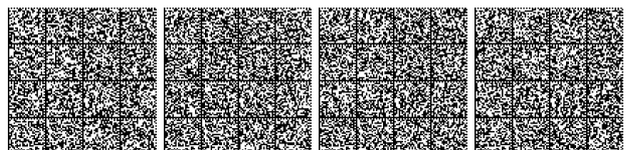
(h) finanziamenti appartenenti ad una delle seguenti due categorie:

(iii) finanziamenti vincolati esclusivamente all'acquisto di veicoli (ivi inclusi automobili e veicoli commerciali con un peso fino a 35 quintali) registrati al P.R.A. (Pubblico Registro Automobilistico) e la cui data di prima immatricolazione risale a non oltre 12 mesi dalla data di stipulazione del relativo contratto di finanziamento, concessi al debitore ed erogati all'esercizio commerciale convenzionato (i) con un ammontare residuo per capitale (al netto delle eventuali rate scadute e non pagate) compreso tra l'importo di Euro 514,86 e l'importo di Euro 53.490,72 e (ii) con un tasso annuo nominale applicabile a ciascun credito pari o superiore al 3,329 per cento; e

(iv) finanziamenti vincolati esclusivamente all'acquisto di veicoli (ivi inclusi automobili e veicoli commerciali con un peso fino a 35 quintali) registrati al P.R.A. (Pubblico Registro Automobilistico) e la cui data di prima immatricolazione risale a oltre 12 mesi dalla data di stipulazione del relativo contratto di finanziamento, concessi al debitore ed erogati all'esercizio commerciale convenzionato (i) con un ammontare residuo per capitale (al netto delle eventuali rate scadute e non pagate) compreso tra l'importo di Euro 364,73 e l'importo di Euro 40.148,64 e (ii) con un tasso annuo nominale applicabile a ciascun credito pari o superiore al 6,766 per cento;

(i) finanziamenti con almeno una rata, comprensiva di una componente capitale e di una componente interessi, scaduta e regolarmente pagata al 27 Agosto 2013;

(j) finanziamenti in relazione ai cui debitori Santander Consumer Bank S.p.A. vanta un saldo creditorio complessivo in linea capitale (al netto delle eventuali rate scadute e non pagate) non superiore a Euro 53.490,72;



(k) finanziamenti con rate a scadere entro il 15 Luglio 2020 (incluso) ovvero, nel caso in cui tale giorno non sia un giorno lavorativo, il giorno lavorativo immediatamente successivo;

(l) finanziamenti stipulati da Santander Consumer Bank S.p.A. nel periodo compreso tra il 22 Novembre 2006 (incluso) ed il 26 Luglio 2013 (incluso); e

(m) finanziamenti il cui tasso annuo effettivo globale, di cui all'articolo 121 del T.U. Bancario, applicabile a ciascun credito non è superiore al 19,28 per cento.

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

(n) finanziamenti il cui piano di ammortamento è stato modificato rispetto a quello originariamente previsto nel relativo contratto;

(o) finanziamenti che hanno anche una sola rata insoluta (per tale intendendosi una rata che sia scaduta e non pagata interamente alla prevista data di pagamento e che sia rimasta tale per un periodo di almeno un mese solare a partire da tale data);

(p) finanziamenti che hanno avuto in qualsiasi momento a decorrere dalla relativa data di erogazione più di tre rate insolte, per tali intendendosi rate che siano scadute e non pagate interamente alla prevista data di pagamento e che siano rimaste tali per un periodo di almeno un mese solare a partire da tale data, anche non consecutive;

(q) finanziamenti erogati a persone fisiche o persone giuridiche le quali abbiano, anche in passato, contratto altri finanziamenti con Santander Consumer Bank S.p.A. in relazione ai quali Santander Consumer Bank S.p.A. abbia esercitato il diritto di pronunciarli decaduti dal beneficio del termine;

(r) finanziamenti erogati a persone fisiche che, al momento dell'erogazione, erano dipendenti, agenti o mandatari di Santander Consumer Bank S.p.A. o di altre società del "Gruppo Bancario Santander Consumer Bank";

(s) finanziamenti la cui documentazione contrattuale richiede lo specifico consenso del debitore per la cessione dei crediti;

(t) finanziamenti garantiti dalla cessione del quinto dello stipendio;

(u) finanziamenti il cui bene finanziato non è ancora stato consegnato al relativo debitore;

(v) finanziamenti il cui debitore ha fatto domanda di rimborso anticipato;

(w) finanziamenti il cui bene finanziato è una moto, un camper o un'imbarcazione; e

(x) finanziamenti recanti uno dei seguenti codici prodotto: 15, 16, 17, 18, 19, 66, 67, 68 o 69.

Unitamente ai crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti a Golden Bar (Securitisations) S.r.l., senza ulteriori formalità o annotazioni, ai sensi del combinato disposto dell'art. 4 della Legge 130 e dell'art. 58 del T.U. Bancario, tutti gli altri diritti derivanti a Santander Consumer Bank S.p.A. dai contratti di finanziamento richiamati nel summenzionato contratto di cessione, ivi incluse le garanzie, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa inerente ai suddetti crediti e ai relativi rapporti di finanziamento o di credito.

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

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

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

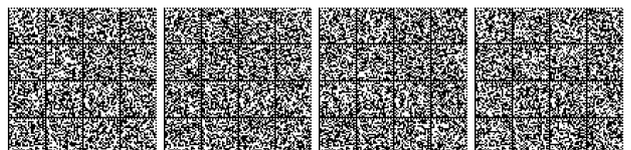
La cessione da parte di Santander Consumer Bank S.p.A., ai sensi e per gli effetti del suddetto contratto di cessione, di tutte le ragioni di credito vantate nei confronti dei debitori ceduti relativamente ai contratti di finanziamento a questi concessi, per capitale, interessi e spese, nonché dei relativi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

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

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'art. 13 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali, Golden Bar (Securitisations) S.r.l., in nome e per conto proprio nonché di Santander Consumer Bank S.p.A. e degli altri soggetti di seguito individuati, informa di aver ricevuto da Santander Consumer Bank S.p.A., nell'ambito della cessione dei crediti di cui al presente avviso, Dati Personali relativi agli Interessati contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Crediti Ceduti.

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

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



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

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

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

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

I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per dette finalità ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. In ogni caso, i Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

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

Golden Bar (Securitisatio) S.r.l. - in nome e per conto proprio nonché di Santander Consumer Bank S.p.A. e degli altri soggetti sopra individuati - informa, altresì, che i Dati Personali potranno essere comunicati a società che gestiscono banche dati istituite per valutare il rischio creditizio consultabili da molti soggetti (ivi inclusi i sistemi di informazione creditizia). In virtù di tale comunicazione, altri istituti di credito e società finanziarie saranno in grado di conoscere e valutare l'affidabilità e puntualità dei pagamenti (ad es. regolare pagamento delle rate) degli Interessati.

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

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

Titolare del trattamento dei Dati Personali è Golden Bar

(Securitisatio) S.r.l., con sede legale in via Principe Amedeo, 11, 10123 Torino, Italia.

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

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

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

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

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

T13AAB11052 (A pagamento).

MB FINANCE S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle Società Veicolo al numero 33652.9

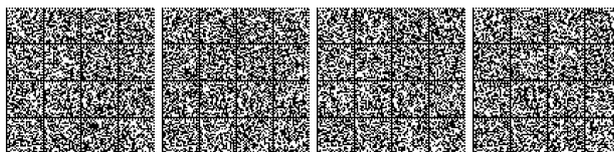
Sede legale: Corso Re Umberto n. 8 - Torino

Registro delle imprese: Torino n. 10126420016

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli art.li 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 e dell'art.lo 58 del D.Lgs n. 385 del 1 settembre 1993

MB Finance Srl (la "Società") comunica che, ai sensi dei contratti che regolano le cessioni dei crediti, la Società ha acquistato pro soluto, ai termini e alle condizioni ivi specificate, i crediti in sofferenza, come sotto individuati, rappresentati dal capitale, dagli interessi, dagli accessori, dalle spese e da ogni altro importo dovuto in forza di contratti di finanziamento (i "Contratti di Finanziamento") così stipulati:

- in data 5/2/2013 2013 ai sensi e per gli effetti degli artt. 1 e 4 della Legge 30 Aprile 1999 n. 130 con Banca Valsabbina S.c.p.A. ("Banca Valsabbina"), con sede in Vestone (BS) Via Molino n. 4, CF e Iscrizione al Registro Imprese di Brescia 00283510170 P. IVA 00549950988, i



seguenti crediti individuabili in blocco ai sensi degli artt. 1 e 4 della L. 130 del 30 aprile 1999 e dell'art. 58 del D.Lgs. 1 settembre 1993, n. 385: 161.933,20 Euro oltre successive occorrenze e spese come da ricorso per intervento nella Proc. Es. Imm.re 368/2009 del 3/5/2010 presso il Tribunale di Brescia nei confronti di Matarozzo Ramona, nata a Lumezzane (BS) il 20/5/1971; tale credito trae origine da finanziamento fondiario a rogito Notaio Michele Fiorino Rep. 38901 e Racc. 7414 il 29/9/2005, a garanzia del quale è stata iscritta ipoteca volontaria presso la Conservatoria RR II di Brescia il 3/10/2005 RP 12780 RG 56681 sui beni di proprietà di Pinto Mario, nato a Sarno (SA) il 10/7/1969; 18.491,37 Euro credito chirografario (val. 30/6/2010) come da decreto ingiuntivo 6994/2010 del Tribunale di Brescia del 13/9/2010 emesso nei confronti di Pinto Mario quale garante per fidejussione sino all'occorrenza di Euro 130.000 delle esposizioni della Pizzeria Ristorante il Vesuvio di Matarozzo & C. S.a.s. CF 03322800172;

- in data 4/6/2013 ai sensi e per gli effetti degli artt. 1 e 4 della Legge 30 Aprile 1999 n. 130 con Unicredit Spa ("Unicredit"), con sede in Roma, Via Alessandro Specchi 16, CF e iscrizione al Registro delle Imprese 0348170101, i seguenti crediti individuabili in blocco ai sensi degli artt. 1 e 4 della L. 130 del 30 aprile 1999 e dell'art. 58 del D.Lgs. 1 settembre 1993, n. 385: Euro 769.373,50 al 3/6/2013 in dipendenza di Mutuo Ipotecario n. 62026 garantito da ipoteca iscritta il 14.11.2005 presso la Conservatoria RR II di Brescia RG 65931 RP 14852, Euro 117,17 in dipendenza del c/c 40418724, vantati nei confronti di Cinquegrana Vincenzo nato a Napoli il 11.7.1970 e Strelchuk Yulia nata in Ucraina il 2.12.1975;

- in data 6/6/2013, ai sensi e per gli effetti degli artt. 1 e 4 della Legge 30 Aprile 1999 n. 130 con Banca di Credito Cooperativo di Pompiano e Franciacorta ("BCC Pompiano Franciacorta"), con sede in Pompiano (BS) Piazza S. Andrea 12, CF e iscrizione Registro Imprese di Brescia 00436650170, i seguenti crediti individuabili in blocco ai sensi degli artt. 1 e 4 della L. 130 del 30 aprile 1999 e dell'art. 58 del D.Lgs. 1 settembre 1993, n. 385: Euro 200.507,21 al 7/5/2009, in forza di contratto di finanziamento fondiario di originari Euro 200.000,00 stipulato in data 3/08/2006 a rogito Notaio Chiara Grazioli in Chiari (BS) rep. n. 14235 racc. n. 3764 registrato a Chiari il 7/8/2006 serie 1T, tra BCC Pompiano Franciacorta e Bono Antonio nato a Rovato (BS) il 31/5/1968, garantito da ipoteca volontaria di 1° grado, iscritta presso la Conservatoria di Brescia il 8/8/2006 ai nn. 45591/10612 per Euro 360.000,00;

- in data 28 giugno 2013, ai sensi e per gli effetti degli artt. 1 e 4 della Legge 30 Aprile 1999 n. 130 con Intesa Sanpaolo Spa ("Intesa"), con sede in Torino Piazza San Carlo 156, n. iscrizione al Registro delle Imprese e c.f. 00799960158, i seguenti crediti individuabili in blocco ai sensi degli artt. 1 e 4 della L. 130 del 30 aprile 1999 e dell'art. 58 del D.Lgs. 1 settembre 1993, n. 385: Euro 192.180,01 al 18/6/2013, in forza di finanziamento fondiario di originari Euro 154.000,00 stipulato in data 27/06/2002 a rogito Notaio Anna Consoli di Dalmine rep. 13121 stipulato con Fracassa Maria Rita nata a Roma il 27.9.1964 e Uva Stefano nato a Foggia il

30.1.1963, garantito da ipoteca volontaria di 1° grado, iscritta presso l'Ufficio Provinciale di Bergamo in data 4/7/2002 ai nn. 29340/7767 per Euro 308.000,00;

- in data 5 luglio 2013, ai sensi e per gli effetti degli artt. 1 e 4 della Legge 30 Aprile 1999 n. 130 con Banco di Brescia Spa ("Banco di Brescia"), con sede in Brescia Corso Martiri della Libertà 13, C.F., n. iscrizione al Registro delle Imprese e c.f. 03480180177, i seguenti crediti individuabili in blocco ai sensi degli artt. 1 e 4 della L. 130 del 30 aprile 1999 e dell'art. 58 del D.Lgs. 1 settembre 1993, n. 385: Euro 137.820,58 al 15/5/2013, in forza di finanziamento fondiario di originari Euro 125.000,00 stipulato in data 23/12/2004 a rogito Notaio Aldo Garioni di Travagliato rep. 39434 racc. 15997 stipulato con Gemmellaro Agostino nato a Palermo il 5.8.1968 garantito da ipoteca volontaria di 1° grado, iscritta presso l'Agenzia del Territorio Ufficio Provinciale di Brescia il 30/12/2004 ai nn. 70137/16377 per Euro 250.000,00;

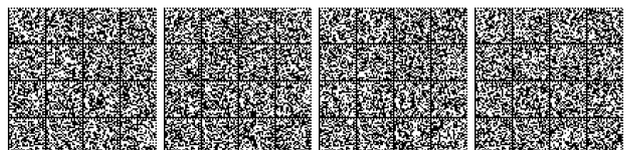
Ai sensi dei Contratti di Cessione e dell'art. 1263 del codice civile, sono altresì trasferite alla Società e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dal comma 3 dell'articolo 58 del d.lgs. n. 385 del 1 settembre 1993, richiamato dall'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, tutte le garanzie, tutti i privilegi e le cause di prelazione che assistono i predetti diritti e crediti, tutti gli altri accessori ad essi relativi nonché a ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai predetti diritti e crediti e/o al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai Contratti di Credito.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a MB Finance Srl, con sede legale in 10121 Torino, Corso Re Umberto n. 8.

Informativa sul trattamento dei dati personali ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196.

La Società informa i Debitori e gli eventuali garanti, ai sensi dell'art. 13 del d.lgs. 30 giugno 2003, n. 196 (recante il Codice per la protezione dei dati personali, di seguito il "Codice"), che i loro dati personali relativi ai rapporti di credito oggetto della suddetta cessione saranno trattati dalla Società, in qualità di titolare del trattamento, anche mediante elaborazione elettronica ed ogni altra modalità necessaria, per il conseguimento delle finalità relative alla realizzazione di un'operazione di cartolarizzazione di crediti ai sensi del combinato disposto dell'art. 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'art. 58 del d.lgs. 1 settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario").

In particolare, i loro dati potranno essere utilizzati per le attività connesse e strumentali alla gestione e amministrazione del portafoglio di crediti ceduti, all'eventuale recupero e all'adempimento degli obblighi previsti da leggi, regolamenti e da disposizioni impartite dalle competenti Autorità e da organi di vigilanza e controllo. L'acquisizione dei dati è obbligatoria per realizzare l'operazione di cessione dei crediti e di loro cartolarizzazione, che in assenza sarebbero precluse.



La Società precisa, inoltre, che, in virtù di accordi intercorsi tra le parti, la documentazione relativa ai singoli crediti è stata trasferita materialmente alla Società.

Nell'ambito della predetta operazione di cartolarizzazione, i dati dei debitori e dei garanti potranno essere comunicati a soggetti ed enti (es. professionisti, società, associazioni o studi professionali di consulenza e assistenza legale, società di recupero crediti, ecc.) incaricati di svolgere a favore del titolare del trattamento, e attraverso le strutture e il personale a ciò preposti, attività strettamente inerenti e funzionali al conseguimento delle finalità sopra indicate. L'elenco di tali soggetti è disponibile e consultabile presso la sede di Corso Re Umberto, 10121 Torino.

In relazione al trattamento dei predetti dati, in ogni momento i Debitori e gli eventuali garanti potranno richiedere di verificare i dati che li riguardano ed eventualmente correggerli o cancellarli, oppure opporsi a un loro particolare utilizzo, ed esercitare gli altri diritti previsti dal Codice (articolo 7 del Codice) rivolgendosi a Corso Re Umberto, 10121 Torino.

Torino, 05 Settembre 2013

L'amministratore unico
Manlio Genero

T13AAB11060 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

CORTE D'APPELLO DI VENEZIA

Atto di citazione - Appello contro la sentenza n. 117/2012 pronunciata dal Tribunale di Padova - Sez. dist. Este - depositata il 26 giugno 2012.

La sig.ra Donatella Zavattiero cita i sigg.ri Pavan Giuseppe, Pavan Maria, Pavan Pasquina o Pasqualina, Pavan Valentina fu Giovanni Leonzio, Piovan Adauta, Piovan Albano, Polato Bruno, Polato Clotide, Polato Oreste, Turetta Agnese, Turetta Agostino, Turetta Angelo, Turetta Annamaria, Turetta Elena, Turetta Gina, Turetta Rita, Turetta Teresina, Turetta Valentino e Agostino Zavattiero a comparire avanti la Corte d'Appello di Venezia all'udienza del 18.2.2014, ore di rito, con invito a costituirsi nei modi di cui all'art. 166 c.p.c. pena le decadenze e le preclusioni di cui all'art. 38 e 167 c.p.c. per ivi sentir accogliere le seguenti conclusioni: in riforma dell'appellata sentenza, in via preliminare: accertata l'esistenza di un nesso di pregiudizialità logico-giuridica tra la causa n. 10715/11 R.g. pendente innanzi al Tribunale di Padova e l'instaurando procedimento d'appello, sospendere il presente giudizio ai sensi dell'art. 295 c.p.c.; nel merito: accertare che ai sensi del patto di riservato dominio previsto all'art 4 lett. A comma 7 del contratto di cessione di quota

ereditaria sottoscritto in data 1 aprile 2008, la sig.ra Donatella Zavattiero ha mantenuto la titolarità della quota dei 5/18 dell'eredità del padre Lavinio Zavattiero, non avendo pagato il sig. Agostino Zavattiero le rate previste all'art. 4 del contratto; Accertare comunque che a seguito della dichiarazione di risoluzione del contratto la sig.ra Donatella Zavattiero è titolare della quota dei 5 /18 dell'eredità del padre Lavinio Zavattiero e quindi anche dei beni che la sentenza appellata ha dichiarato usucapiti da Agostino Zavattiero.

Il richiedente
avv. Tommaso Cappello

T13ABA11015 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TREVISO Ex sezione distaccata di Montebelluna

Accertamento di usucapione a mezzo notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c.

La Sig.ra Girotto Rita nata a Volpago del M.llo (TV) il 17.08.1950 (C.F. GRRTI50M57M1180), ed ivi residente in Via Cal Trevigiana n. 46, rappresentata e difesa dall'Avv. Miriam Baratto Guénolé e con domicilio eletto presso il suo studio in Montebelluna (TV) in Via Piave n° 71/A, come da mandato a margine dell'atto di citazione 15/7/2013, cita i sigg. Merlo Italia nata a Volpago del M.llo (TV) il 4.11.1915, residente in via Col San Martino, n. 7 - Montebelluna, Girotto Lina nata a Montebelluna (TV) il 9.12.1940, residente in via San Pio X, n. 53 - Istrana, Girotto Vanda nata a Montebelluna (TV) il 9.11.1944, residente a Volpago del Montello, via Jacopo Sansovino, n. 3, - Volpago del Montello, Girotto Noemi nata a Montebelluna (TV) il 22.04.1948, residente in via Col San Martino, n. 7, - Montebelluna, Girotto Franco nato a Montebelluna (TV) il 26.11.1955, residente in via Pordoi, n. 9, - Montebelluna, Gilbay Claudine Suzanne di luogo, data di nascita e residenza sconosciuti e/o i suoi eventuali eredi e/o aventi causa, Girotto Giuseppe nato a Volpago del M.llo (TV) il 13.12.1947, residente in via Feltrina, n. 60/A, Trevignano, Girotto Lino nato a Volpago del M.llo l'11.02.1950, residente in via G. Matteotti, n. 61, - San Vendemmiano, Casteller Maria nata a Volpago del M.llo (TV) il 7.02.1934, residente in frazione Preil, n. 5, - Roisan (AO), Casteller Gabriela nata a Volpago del M.llo (TV) il 29.01.1941, residente in via Brean n. 2/D, - Aosta, Morbidelli Sara nata a Novara il 16.03.1968, residente in via Ortaglia, n. 5, - Casalvolone, Morbidelli Daniele nato a Novara l'8.06.1970, residente in via Largo Oliaro, n. 4, - Novara, Girotto Rodolfo nato a Montebelluna (TV) il 19.01.1947, residente in via Monte Forcella, n. 9, Int. 4, - Montebelluna, Girotto Roberto nato a Montebelluna (TV) il 28.06.1950, residente in Piazza Tartini, n. 15, Int. 5, - Montebelluna, Rizzolo Mariano Antonio nato a Cittadella (PD) il 22.01.1958, residente in via C. Battisti, n. 166, - Lonigo (VI), Rizzolo Giovanni nato a Cittadella (PD) il 22.05.1968, residente in via Sant'Antonio, n. 42, - Veggiano, Rizzolo Leonilde nata a Cittadella



(PD) il 23.03.1962, residente in via Sant'Antonio, n. 82, - Veggiano, Giroto Miranda nata a Volpago del M. Ilo (TV) il 26.05.1931, residente in via Verdi, n. 9, Trevignano, Giroto Luciana nata a Trevignano (TV) il 24.04.1935, residente in via Tronconi, n. 3, - Montebelluna, Giroto Luigi nato a Trevignano (TV) il 15.09.1939, residente in via Ortaccio, n. 5, 69900 Cassina d'Agno Ticino (CH), Giroto Anna nata a Trevignano (TV) il 6.11.1941, residente in vicolo Municipio, n. 4, - Trevignano, Giroto Oscar nato a Trevignano il 7.02.1950, residente in vicolo Municipio, n. 4, - Trevignano, Maccagnan Giuseppina nata a Montebelluna (TV) l'1.01.1946, residente in via General Fiorone, n. 12, - Montebelluna, Maccagnan Rina nata a Montebelluna (TV) il 27.12.1947, residente in viale degli Alpini, n. 31, Int. 13, - Zero Branco, Maccagnan Milena nata a Montebelluna (TV) il 19.05.1950, residente in via Castellana, n. 168, - Resana, Maccagnan Natalina nata a Montebelluna (TV) il 12.12.1955, residente in via Levada, n. 127, - Onigo di Pederobba, Visentin Anna nata a Montebelluna il 27.08.1942, residente in via Raschiatti, n. 17, - Montebelluna, Visentin Bruna nata a Montebelluna (TV) l'1.08.1951, residente in via Marco Polo, n. 16, Int. 10, - Montebelluna, Visentin Claudio nato a Montebelluna (TV) il 20.02.1956, residente in via Benedetto Marcello, n. 13, Int. 6, - Montebelluna, Visentin Clelia nata a Montebelluna (TV) il 20.02.1939, residente in via Roncalli, n. 62, - Padernello di Paese; Visentin Lina nata Montebelluna (TV) il 22.06.1944, residente in via Feltrina Sud, n. 1, - Volpago del Montello, Arsiè Loredana nata a Montebelluna (TV) l'8.12.1963, residente in via Noris Guizzo, n. 15, - Volpago del Montello, Arsiè Catia nata a Montebelluna (TV) il 9.09.1965, residente in via Dalmazia, n. 82, - Volpago del Montello, Arsiè Giancarlo nato a Montebelluna (TV) il 26.03.1969, residente in via Angelo Ronchese, n. 18, - Treviso, Arsiè Noemi nata a Montebelluna (TV) il 13.11.1971, residente in via Stocco, n. 11/7, - Caerano di San Marco, Giroto Marta Amelia nata a Volpago del M. Ilo (TV) il 29.07.1902 e/o i suoi eredi e/o aventi causa, e li invita a comparire all'udienza del 12/6/2014 ad ore 9.00 davanti il Tribunale di Treviso, dinanzi al giudice designato ai sensi dell'art. 168 bis, con l'espresso invito a costituirsi nel termine di venti giorni prima dell'udienza indicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., ovvero dieci giorni prima in caso di abbreviazione dei termini, con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli art. 38, 167 c.p.c., affinché comparenti o contumaci nei loro confronti siano accolte le seguenti conclusioni:

“accertarsi e dichiararsi che Giroto Rita, nata a Volpago del M. Ilo (TV) il 17.08.1950 (C.F. GRTRTI50M57M1180), è esclusiva proprietaria, a seguito e per effetto di possesso ad usucapionem, continuo, pubblico, pacifico ed ultraventennale, anche in conseguenza di successione nel possesso del proprio padre Giroto Natale, uti dominus, degli immobili così catastalmente censiti: 1) C. F. - Comune di Volpago del Montello - foglio 2 - Sez. B, mapp. 1050, Cat. A/3, Cl. 1, 5,5 vani, R. Euro 255,65, Via Cal Trevigiana, Piano: T - 1, censito anche al C.T. del medesimo comune al Foglio 17, mapp. 1050, Ente Urbano, Ha 00.01.70; 2) C.T. - Comune di Volpago del Montello - foglio 13 - mapp. 376, Bosco Ceduo, Cl. 2, ha 00.04.00, R.d.

Euro 0,83, R.a. Euro 0,06; 3) C.T. - Comune di Volpago del Montello - foglio 17 - mapp. 261, Corte, Ha 00.01.00; 4) C.F. - Comune di Volpago del Montello - foglio 2 - Sez. B, mapp. 1051 sub 2, Cat. A/3, Cl. 1, 4 vani, R. euro 185,92, Via Cal Trevigiana, Piano: T - 1, censito anche al C.T. del medesimo comune al Foglio 17, mapp. 1051, Ente Urbano, Ha 00.03.44; 5) C.F. - Comune di Volpago del Montello - foglio 2 - Sez. B, mapp. 1051 sub 3, Cat. C/2, CL. 1, Mq 80, R. Euro 74,37, Via Cal Trevigiana, Piano: T; 6) C.T. - Comune di Volpago del Montello - Foglio 13 - mapp. 290, Bosco Ceduo, Cl. 2, Ha 00.17.50, R.d. Euro 3,62, R.a. Euro 0,27; 7) C.T. - C Comune di Volpago del Montello - Foglio 18 - mapp. 253, Sem. Irr. Arb., Cl. 2, Ha 00.05.25, R.d. Euro 4,61, R.a. 2,58. Ordinarsi le conseguenti trascrizioni e voltture. Spese di lite rifuse in caso di resistenza.” Con decreto del 22 agosto 2013 il Presidente del Tribunale di Treviso ha autorizzato la presente notifica per pubblici proclami.

Montebelluna, li 2/9/2013

Il richiedente
avv. Miriam Baratto Guénolé

T13ABA11044 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI LUCERA Sede distaccata di Apricena

Atto di citazione per usucapione

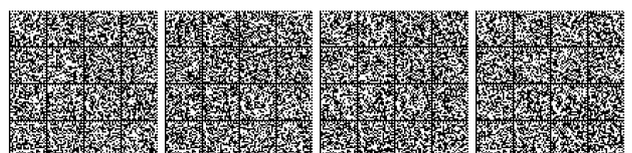
Nardella Michele nato a S. Marco in Lamis (FG) l'11 Gennaio 1951 e residente in Poggio Imperiale (FG) alla via Gargano 30 (NRDMHL51A11H985T), rappresentato dall'Avv. Giovanni Pio De Giovanni e dal Dott. Pietro De Leo, elettivamente domiciliato presso lo studio del primo in San Marco in Lamis alla Via Chiesa n. 28, ha chiesto il riconoscimento del titolo di proprietà per intervenuta usucapione ventennale su terreni ed annessi fabbricati rurali siti in agro di Lesina e censiti in Catasto al foglio 47, p.lla 210 sub. 1 e 2; 211; 212; 216; 213 per ha 0.77.00; al foglio 50, p.lla 8 per ha 0.10.50. Il Presidente del Tribunale di Lucera con Decreto del 10.06.2013 ha autorizzato la notifica per pubblici proclami ex art. 150 cpc per l'udienza del 30.12.2013 davanti la Sezione distaccata di Apricena agli intestatari Buonocore Concetta, Buonocore Giovanni, Calvo Antonio, Calvo Concetta, Calvo Erminia, Calvo Filomena, Calvo Giovanni, Calvo Giuseppa, Calvo Michele, Calvo Michele fu Gennero, Calvo Primiano, D'Apote Concetta, Orlando Primiano, Panunzio Michele, Penna Caroppa Michele, Terlizzi Donato, Calvo Anna, Calvo Benedetto, Calvo Maria, Calvo Primiano fu Nicola, Calvo Leonardo, Calvo Raffaele e La Porta Silvia Elena e i loro eredi collettivamente ed impersonalmente.

San Marco in Lamis (FG), li 23.05.2013

dott. Pietro De Leo

avv. Giovanni Pio De Giovanni

T13ABA11045 (A pagamento).



AMMORTAMENTI**TRIBUNALE DI NOLA***Ammortamento cambiario*

Il Giudice Delegato con decreto 10.07.2013 ha pronunciato l'ammortamento autorizzandone il pagamento trascorsi 30 giorni della cambiale emessa il 7.5.1998 in Ottaviano per l'importo di Lire 8.000.000 con scadenza 31.12.1998 dal sig. Pellone Antonio in favore di Ardisia snc

avv. Giovanna Marinelli

T13ABC11049 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI*Ammortamento polizze di pegno*

Il Giudice Delegato con decreto 28.02.2013 ha pronunciato l'ammortamento autorizzandone il duplicato trascorsi 90 gg. di due polizze di pegno al portatore emesse dalla Unicredit S.P.A. ag. di Napoli via Toledo con n. 67000723489/13 di Euro 660,00 e n. 67000723496/20 di Euro 600,00 di proprietà di Soprano Valentina

Soprano Valentina

T13ABC11050 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI*Ammortamento polizza di pegno*

Il Giudice Delegato, con decreto 21.05.2013 ha pronunciato l'ammortamento autorizzandone il duplicato trascorsi 90 gg. della polizza di pegno al portatore emessa dal Banco di Napoli spa con n. 663098-06 per Euro 1.100.00 di proprietà della sig.ra De Luca Giuseppina

De Luca Giuseppina

T13ABC11051 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BERGAMO

Avviso di rettifica dell'annuncio pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale n. 82 del 13/07/2013

Ammortamento cambiario

Con decreto emesso in data 29.08.2013 il Presidente del Tribunale di Bergamo ha modificato il decreto del 20.06.2013 precisando che la cambiale emessa a Castel-

liri in data 2.5.2013 in favore di Schneider Electric S.p.A. con scadenza 30.09.2013 di cui è stato dichiarato l'ammortamento è in realtà di Euro 160.000,00 e non di Euro 250.000,00.

Fermo nel resto il precedente decreto.

Bergamo, 29.08.2013

avv. Lidia Redaelli

T13ABC11035 (A pagamento).

EREDITÀ**TRIBUNALE DI NAPOLI***Nomina curatore eredità giacente*

Il Presidente di Turno con provvedimento del 27 marzo 2013 nomina l'avv. Antonio Vanore con domicilio in Pozzuoli (NA) alla Via Solfatarana n. 4/A curatore dell'eredità giacente di Lauro Ercole nato a Napoli il 21 febbraio 1927 e deceduto in Perugia il 28 settembre 2011

avv. Antonio Vanore

T13ABH11072 (A pagamento).

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

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

TRIBUNALE DI CAGLIARI*Richiesta di dichiarazione di morte presunta*

Con ricorso innanzi al Tribunale di Cagliari, RG n. 3414/2013, i Sig.ri Atzeri Efisio e più, hanno proposto istanza di dichiarazione di morte presunta, ex art. 58 cc e 726 cpc, del loro congiunto Atzeri Daniele, nato a Cagliari l'11.04.1980 e scomparso in mare il 28.03.2002. Si invita chiunque abbia notizia dello scomparso a farla pervenire al Tribunale di Cagliari entro sei mesi dalla pubblicazione del presente annuncio.

avv. Patrizia Rombi

T13ABR10862 (A pagamento).



*PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE*

**SOCIETÀ COOPERATIVA EDILIZIA
SIRMIONE A R.L.**

in liquidazione coatta amministrativa

*Deposito bilancio finale della liquidazione
e piano di riparto*

Il sottoscritto dottore Raffaele Pillo, commissario liquidatore della "Società cooperativa edilizia Sirmione a r.l. in l.c.a." (nominato con D.M. del 15/06/2000) con sede legale in Portici (Na), iscritta al R.I. di Napoli al n. 04517070639 nonché al R.e.a. di Napoli n. 481363, comunica che in data 27 agosto 2013 è stato depositato presso il Tribunale di Napoli VII Sez - civile - il bilancio finale della liquidazione e piano di riparto.

Il commissario liquidatore
dott. Raffaele Pillo

T13ABS11043 (A pagamento).

**COOPERATIVA
"GESTIONE SERVIZI LOCALI A R.L."**

Deposito bilancio finale di liquidazione

Presso il Tribunale di Gorizia, in data 21 agosto 2013, è stato depositato il bilancio finale di liquidazione, con il conto della gestione, della cooperativa «Gestione Servizi Logistici» a resp. limitata con sede a San Canzian d'Isonzo (GO), via Vespucci n. 33/3 iscritta al n. 70131 R.E.A. - Codice fiscale n. 01081430314, in scioglimento per atto dell'autorità ex art. 2545-septiesdecies del Codice civile.

Gli interessati, entro 20 giorni dalla pubblicazione del presente avviso possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro eventuali osservazioni.

Il commissario liquidatore
dott. Angelo Palumbo

TC13ABS10973 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

HOSPIRA S.P.A.

Sede legale e stabilimento: via Fosse Ardeatine, 2
20060 Liscate (MI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02181120599

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del regolamento (CE) 1234/2008

Titolare: Hospira S.p.A. - Medicinale:

- VANCOMICINA HOSPIRA nelle confezioni e numeri di AIC: 032213, tutte le presentazioni. Codice pratica N1A/2013/2293. Tipo IA, A.7. Eliminazione del seguente sito deputato ai controlli analitici e al rilascio dei lotti: ABBOTT S.r.l., Strada Statale 148 Pontina km 52 - 04010 Campoverde di Aprilia (LT) Italia.

- VANCOMICINA HOSPIRA nelle confezioni e numeri di AIC: 032213, tutte le presentazioni. Codice pratica N1A/2013/2291. Tipo IA, A.7. Eliminazione del seguente sito di produzione del principio attivo: Abbott Laboratories, 1401 Sheridan Road - 60064 North Chicago, Illinois (USA).

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

L'amministratore delegato
dott. Guido Carozzi

T13ADD11001 (A pagamento).

BRACCO S.P.A.

Sede sociale: via E. Folli, 50 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00825120157

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

Specialità medicinale: MEMAC.
Tutte le confezioni (AIC 033255)

Titolare: Bracco S.p.A.

N° e Tipologia variazione: UK/H/0182/IA/096/G

Codice Pratica: C1A/2013/1286



Tipo di modifica: Grouping of variations.
 Tipo IAIN C.I.z) Introduzione del Pharmacovigilance System Master File.

Un procuratore
 dott. ssa Anna Fasola

T13ADD11012 (A pagamento).

BRACCO S.P.A.

Sede sociale: via E. Folli, 50 - Milano
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00825120157

Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali ad uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs n. 219/2006 e s.m.i. e del regolamento CE n. 1234/2008.

Titolare AIC: Bracco S.p.A.
 Medicinale: PIRALDINA 500 mg 50 compresse
 A.I.C.: 010800011
 Codice Pratica : N1A/2013/894

Tipologia variazione: Tipo di IA B.III.1.a.2) presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato relativo al principio attivo Pyrazinamide (R0-CEP 2005-059-Rev 02).

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

Un procuratore
 dott. ssa Anna Fasola

T13ADD11013 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

Sede legale: largo Umberto Boccioni 1 - Origgio (VA)
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: C.F. n. 00795170158

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale

SALBUTAMOLO SANDOZ 100 microgrammi/dose sospensione pressurizzata per inalazione - 200 erogazioni in contenitore AL - AIC n. 039221015/M Classe S.S.N.: A Regime di Fornitura: RR - prezzo al pubblico: euro 2,78

Il suddetto prezzo, non è comprensivo delle riduzioni di cui alle Determinazioni AIFA 03.07.2006 e 27.09.2006, entrerà in vigore il giorno stesso della pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Un procuratore
 Susy Ferraris

T13ADD11018 (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 una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo n. 219/2006 e s.m.i.

Titolare: Recordati S.p.A. - Via Civitali, 1 - Milano.
 Specialità Medicinale: NAPROSYN

Confezione e Numero di AIC: "500 mg supposte" 10 supposte - AIC n. 023177088

Modifica apportata in accordo al Regolamento 1234/2008/CE.

Codice pratica: N1B/2013/2150.

Grouping of variations costituito da:

B.II.d.1.c Tipo IB: Aggiunta della specifica "Related substances: Impurity K (NMT 0.20%), Impurity J (NMT 0.20%), Impurity L (NMT 0.20%), Single unknown (NMT 0.20%), Total impurities (NMT 0.50%)" al rilascio e alla shelf-life con il relativo metodo HPLC;

B.II.d.2.d Tipo IB: Sostituzione della procedura di prova autorizzata (HPLC) per l'identificazione e il titolo del principio attivo naprossene, con un nuovo metodo HPLC;

B.II.d.2.b Tipo IA: Soppressione di una procedura di prova (IR) per l'identificazione del principio attivo naprossene.

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

T13ADD11019 (A pagamento).

RECORDATI S.P.A.

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

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

Codice Pratica: N1B/2013/2155

Specialità Medicinale: IMIDAZYL (AIC n. 003410) 1 mg/ml spray nasale, soluzione

Confezione: 003410053 (flacone 15 ml)

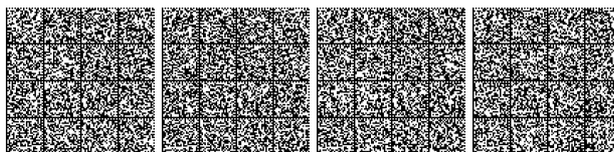
Codice Pratica: N1B/2013/2154

Specialità Medicinale: LOCAFLUO (AIC n. 039634) 0,01% spray nasale, soluzione

Confezione: 039634035 (flacone con erogatore da 20 ml)

Codice Pratica: N1B/2013/2153

Specialità Medicinale: LOCRINOLYN (AIC n. 039636) 0,01% + 0,02% spray nasale, soluzione



Confezione: 039636016 (flacone con erogatore da 20 ml)
 Codice Pratica: N1B/2013/2152
 Specialità Medicinale: SYNTARIS (AIC n. 024721)
 0,025% spray nasale, soluzione
 Confezione: 024721021 (flacone 24 ml 200 dosi)
 Titolare AIC: Recordati S.p.A.
 N. e Tipologia variazione: C.I.3.a IB forseen
 Tipo di modifica: Modifica stampati su richiesta Ufficio di Farmacovigilanza

Modifica apportata: Aggiornamento di RCP e FI in linea con la nota RNF del 22.05.2013

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4 e 5.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

Le modifiche richieste dovranno essere apportate immediatamente per il Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e, per il Foglio Illustrativo, entro il 180° giorno successivo a quello della pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Le confezioni già prodotte, che non rechino le modifiche indicate nella Nota AIFA, non potranno più essere dispensate al pubblico a decorrere dal 180° giorno successivo a quello della pubblicazione in *G.U.* Pertanto, entro la scadenza del termine sopra indicato, tali confezioni andranno ritirate dal commercio.

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

Un procuratore
 dott.ssa Annarita Franzì

T13ADD11020 (A pagamento).

IODOSAN S.P.A.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05085580156

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

Titolare: Iodosan S.p.A. - Via Zambelletti - Baranzate (MI).

Ai sensi della determinazione AIFA 18.12.2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente varia-

zione: Codice pratica N1A/2013/2294 - Specialità medicinale: INFLUCUP - Confezione: "500 mg polvere per soluzione orale" 10 bustine AIC 041286016.

Tipologia variazione: IA B.II.d.2.a) Minor change to an approved test procedure.

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

Un procuratore
 dott.ssa Alessandra Canali

T13ADD11021 (A pagamento).

IODOSAN S.P.A.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05085580156

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

Titolare: Iodosan S.p.A. - Via Zambelletti - Baranzate (MI).

Specialità medicinali: GOCCEMED - Confezione: "5 g /100 ml gocce per mucosa orale" flacone 30 ml AIC 00180202. GOLA ACTION - Confezioni: "150 mg/100 ml + 500 mg/100 ml spray per mucosa orale", flacone da 10 ml AIC 033501026 - "3 mg + 1 mg compresse orosolubili", 20 compresse AIC 033501014 - "150 mg/100 ml + 50 mg/100 ml collutorio", flacone da 150 ml AIC 033501038. GOLAFAIR -Confezioni: 1,5 mg pastiglie AIC 032199010 - 1,5 mg pastiglie gusto miele-limone AIC 032199022 - 1,5 mg pastiglie senza zucchero AIC 032199034 - 1,5 mg pastiglie gusto menta AIC 032199061 - 1,5 mg pastiglie gusto arancia-limone AIC 032199059. INFLUCUP - Confezione: "500 mg polvere per soluzione orale" 10 bustine AIC 041286016. INFLUMED - Confezioni: Compresse effervescenti con Vitamina C AIC 029238021 - Compresse rivestite con film AIC 029238019. RAFFREDDOREMED - Confezioni: capsule rigide, 12 capsule AIC 023178066 - Compresse effervescenti, 12 compresse AIC 023178054.

Ai sensi della determinazione AIFA 18.12.2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente Grouping variations: Codice Pratica N1A/2013/2035 - Tipologia variazione: IAin C.I.z Unforeseen: Introduction of the summary of Pharmacovigilance System.

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

Un procuratore
 dott.ssa Alessandra Canali

T13ADD11022 (A pagamento).



BRISTOL-MYERS SQUIBB S.R.L.

Modifiche secondarie di autorizzazioni 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.

Medicinale: ACEPLUS 50 mg + 25 mg compresse

AIC 026067013 - 12 compresse

Codice pratica C1A/2013/2289. Procedura n. DE/H/0769/002/IA/024G.

Grouping comprensivo di: 1) Variazione Tipo IA cat. B.III.1 a) 2. - Presentazione di un CEP aggiornato per l'idroclorotiazide per il produttore autorizzato Cambrex Profarmaco Milano S.R.L. (R1 CEP 2004 307 Rev 02); 2) Variazione Tipo IAIN cat. C.I.z - Introduzione del summary of Pharmacovigilance System per il Titolare AIC in Grecia.

Medicinale: ELITEN

AIC 027735012 - '10 mg compresse' - 28 compresse

AIC 027735024 - '20 mg compresse' - 14 compresse

Codice pratica: N1B/2013/2181

Variazione IB unforeseen cat. B.I.a)1.z - Aggiunta di un produttore API, non supportato da ASMF, che non comporta aggiornamento significativo delle sezioni del dossier pertinente la sostanza attiva - BASF Pharma SA.

Medicinale: TENSOGARD

AIC 027824010 - '10 mg compresse' - 28 compresse

AIC 027824022 - '20 mg compresse' - 14 compresse

Codice pratica: N1B/2013/2183

Variazione IB unforeseen cat. B.I.a)1.z - Aggiunta di un produttore API, non supportato da ASMF, che non comporta aggiornamento significativo delle sezioni del dossier pertinente la sostanza attiva - BASF Pharma SA.

Medicinale: TENSOZIDE

AIC 029004013 - '20 mg + 12,5 mg compresse' - 14 compresse

Codice pratica: N1B/2013/2184

Variazione IB unforeseen cat. B.I.a)1.z - Aggiunta di un produttore API, non supportato da ASMF, che non comporta aggiornamento significativo delle sezioni del dossier pertinente la sostanza attiva - BASF Pharma SA.

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

T13ADD11023 (A pagamento).

GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00867200156

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

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

Specialità medicinali: CORSODYL - Confezioni: 200 mg/100 ml soluzione per mucosa orale - flacone 150 ml AIC 014371037 - 200mg/100 ml spray per mucosa orale - flacone 60 ml AIC 014371052 - 1g/100g gel dentale - tubo da 30 g AIC 014371088. PANADOL - Confezioni: "500 mg compresse rivestite con film" 10 compresse AIC 024931040 - "500 mg compresse rivestite con film" 30 compresse AIC 024931053 - "500 mg compresse rivestite con film" 10 compresse Optizorb AIC 024931065. RINAZINA - Confezioni: "100 mg/100 ml spray nasale, soluzione" flacone 15 ml AIC 000590051 - "1 mg/ml adulti gocce nasali, soluzione" flacone 10 ml AIC 000590012. RINAZINA ANTIALLERGICA - Confezioni: "1 mg/1 ml spray nasale, soluzione" flacone 10 ml AIC 041174020 - "1 mg/1 ml spray nasale, soluzione" flacone 5 ml AIC 041174018.

Ai sensi della determinazione AIFA 18.12.2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente Grouping variations: Codice Pratica N1A/2013/2036 - Tipologia variazione: IAin C.I.z Unforeseen: Introduction of the summary of Pharmacovigilance System.

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

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

T13ADD11024 (A pagamento).

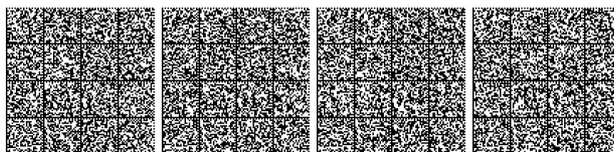
GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00867200156

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

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

Ai sensi della determinazione AIFA 18.12.2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione: Codice pratica N1A/2013/2037 - Specialità medicinale: CORSODYL - Confezione: 1 g/100 g gel dentale - tubo da 30 g AIC 014371088.



Tipologia variazione: IA A.7 Eliminazione di un sito responsabile dei controlli e rilascio lotti: Famar Italia S.p.A - Via Zambelletti 15 - Baranzate (MI).

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

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

T13ADD11025 (A pagamento).

**GLAXOSMITHKLINE CONSUMER
HEALTHCARE S.P.A.**

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00867200156

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

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

Specialità medicinale: NIQUITIN 2 mg e 4 mg pastiglie relativamente alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di Mutuo Riconoscimento - AIC 034283/M.

Modifiche apportate ai sensi della Determinazione 25 agosto 2011 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008: Procedura di MR UK/H/287/7-8/IB/131 - Codice pratica: C1B/2013/2137 - Type IB A.5 To register a change in address of secondary packaging site Springdew Ltd. from Units 9-10, Woodlands Business Park, Ystradgynlais, Swansea, West Glamorgan, SA9 1DX, UK to Units 9/10/11/12, Woodlands Business Park, Ystradgynlais, Swansea, West Glamorgan, SA9 1DX, UK.

Procedura di MR UK/H/287/7-8/IB/132 - Codice pratica: C1B/2013/2138 - Type IB To register changing the analytical methods applied to the excipient menthol mint powder PFC9926 to those of the US Pharmacopoeia and European Pharmacopoeia monograph.

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 Alessandra Canali

T13ADD11026 (A pagamento).

**GLAXOSMITHKLINE CONSUMER
HEALTHCARE S.P.A.**

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00867200156

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

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

Specialità medicinale: NIQUITIN 2 mg e 4 mg pastiglie gusto menta relativamente alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di Mutuo Riconoscimento - AIC 034283/M.

Modifiche apportate ai sensi della Determinazione 25 agosto 2011 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008: Procedura di MR UK/H/287/11-12/IB/101 - Codice pratica: C1B/2012/1959 - Type IB C.I.z - To update section 2 of the SmPC by adding "Mint flavour (contains lactose and soya protein)".

Procedura di MR UK/H/287/11-12/IB/128 - Codice pratica: C1B/2013/2135 - Type IB A.5 To register a change in address of secondary packaging site Springdew Ltd. from Units 9-10, Woodlands Business Park, Ystradgynlais, Swansea, West Glamorgan, SA9 1DX, UK to Units 9/10/11/12, Woodlands Business Park, Ystradgynlais, Swansea, West Glamorgan, SA9 1DX, UK.

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 Alessandra Canali

T13ADD11027 (A pagamento).

**GLAXOSMITHKLINE CONSUMER
HEALTHCARE S.P.A.**

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00867200156

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

Titolare: Stiefel Laboratories (Ireland) Ltd.

Rappresentante Legale e per la vendita: GlaxoSmithKline Consumer Healthcare S.p.A. - Via Zambelletti s.n.c. - Baranzate (MI).

Specialità medicinali: DUOFILM - Confezione: 16,7% + 16,7% Collodio AIC 034522019.



Ai sensi della determinazione AIFA 18.12.2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione: Codice Pratica N1A/2013/2217 - Tipologia variazione: IA in C.I.z Unforeseen: Introduction of the summary of Pharmacovigilance System.

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

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

T13ADD11028 (A pagamento).

PIERRE FABRE ITALIA S.P.A.

Sede legale: via G.G. Winckelmann,1 - 20146 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01538130152

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

Specialità medicinale: CLOBETASOLO Pierre Fabre (A.I.C. n. 038592) 500 mcg/g unguento, tubo da 10g, 30g.

Confezioni: 038592010, 038592022.

Codice pratica: C1A/2013/913. Procedura: BE/H/0136/001/IA/004. Numero e tipo di variazione: C.I.z tipo IAIN. Cambio della European Qualified Person for Pharmacovigilance e prima introduzione del Pharmacovigilance System Master File Summary (Version 2013-V1-S1).

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

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

Il procuratore generale
dott.ssa Maria Reposi

T13ADD11029 (A pagamento).

EPIFARMA S.R.L.

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

Specialità medicinale: TEZASTIN (AIC: 037637)

Confezioni: 037637016 - "10 mg compresse rivestite con film" 20 compresse divisibili (Autorizzata); 037637028 - "10 mg/ml gocce orali, soluzione" flacone 20 ml (Autorizzata)

Titolare AIC: Epifarma S.r.l.

N. e Tipologia variazione: C.I.3.a IB foreseen. Codice Pratica n.N1B/2013/2254

Tipo di modifica: Aggiornamento degli stampati, su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza (FV/58989/P) del 05/06/2013, relativa all'esito rinnovo.

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

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

L'amministratore unico
Giuseppe Irianni

T13ADD11034 (A pagamento).

FG S.R.L.

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

Specialità medicinale: CETIRIZINA FG (AIC: 037635)

Confezioni: 037635012 - "10 mg compresse rivestite con film" 20 compresse divisibili (Autorizzata); 037635024 - "10 mg/ml gocce orali, soluzione" flacone 20 ml (Autorizzata)

Titolare AIC: FG S.r.l.

N. e Tipologia variazione: C.I.3.a IB foreseen. Codice Pratica n.N1B/2013/2258

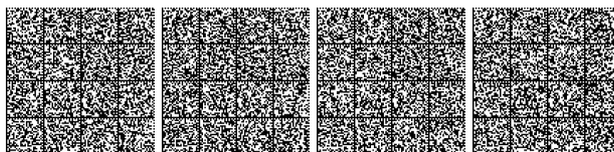
Tipo di modifica: Aggiornamento degli stampati, su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza (FV/59007/P) del 05/06/2013, relativa all'esito rinnovo.

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

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

Il procuratore
Giuseppe Irianni

T13ADD11036 (A pagamento).



I.G. FARMACEUTICI DI IRIANNI GIUSEPPE

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

Specialità medicinale: CETIRIZINA IG FARMACEUTICI (AIC: 037639)

Confezioni: 037639010 - 10 mg compresse rivestite con film” 20 compresse divisibili (Autorizzata); 037639022 - “10 mg/ml gocce orali, soluzione” flacone 20 ml (Autorizzata)

Titolare AIC: I.G. FARMACEUTICI di Irianni Giuseppe

N. e Tipologia variazione: C.I.3.a IB foreseen. Codice Pratica n.N1B/2013/2253

Tipo di modifica: Aggiornamento degli stampati, su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza (FV/58992/P) del 05/06/2013, relativa all'esito rinnovo.

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

I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 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 titolare
Giuseppe Irianni

T13ADD11037 (A pagamento).

EPIFARMA S.R.L.

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

Specialità Medicinale: CETIRIZINA EPIFARMA (AIC: 037654)

Confezioni: 037654011 - “10 mg compresse rivestite con film” 20 compresse divisibili (Autorizzata); 037654023 - “10 mg/ml gocce orali, soluzione” flacone 20 ml (Autorizzata)

Titolare AIC: Epifarma S.r.l.

N. e Tipologia variazione: C.I.3.a IB foreseen. Codice Pratica n.N1B/2013/2257

Tipo di modifica: Aggiornamento degli stampati, su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza (FV/59008/P) del 05/06/2013, relativa all'esito rinnovo.

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

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

L'amministratore unico
Giuseppe Irianni

T13ADD11040 (A pagamento).

IPSO PHARMA S.R.L.

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

Specialità medicinale: CETIRIZINA IPSO PHARMA (AIC: 037636)

Confezioni: 037636014 - “10 mg compresse rivestite con film” 20 compresse divisibili (Autorizzata); 037636026 - “10 mg/ml gocce orali, soluzione” flacone 20 ml (Autorizzata)

Titolare AIC: Ipso Pharma S.r.l.

N. e Tipologia variazione: C.I.3.a IB foreseen. Codice Pratica n.N1B/2013/2259

Tipo di modifica: Aggiornamento degli stampati, su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza (FV/59012/P) del 05/06/2013, relativa all'esito rinnovo.

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

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

L'amministratore unico
Giuseppe Irianni

T13ADD11041 (A pagamento).



ABIOGEN PHARMA S.P.A.

Sede legale: Ospedaletto - Pisa, via Meucci, 36
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05200381001

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

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

Specialità medicinale: GLADIO

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 031220.

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente modifica apportata in accordo al Regolamento (CE) n. 1234/2008: codice pratica N1A/2013/2188 - Variazione tipo IA n. A.7: eliminazione di un sito responsabile della produzione, controllo e confezionamento del prodotto finito: Industrias Farmacéuticas Almirall, S.L. - Sant Just Desvern, Barcelona - Spagna.

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

L'amministratore delegato
dott. Massimo Di Martino

T13ADD11042 (A pagamento).

NORIT N.V.

Sede legale: Nijverheidsweg-Noord 72
3800 AC Amersfoort - Paesi Bassi
Codice Fiscale e/o Partita IVA: NL006092482B06

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

Codice Pratica: C1B/2012/58

MEDICINALE CARBOMIX, AIC n.033588017/M- granulato per sospensione orale

Titolare AIC: Norit N.V.

Tipologia variazione: C.I.3.a - tipo IB foreseen - Modifica stampati (paragrafi 1-4.2-4.3-4.4-4.5-4.7-4.8-4.9-5.1-5.2 del Riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti sezioni del Foglio Illustrativo e delle etichette).

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

Un procuratore
Michiel Hendriks

T13ADD11046 (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 a immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 274/2007

Titolare: SOFAR S.p.A.

Specialità medicinale: VERAMON "286 mg + 200 mg compresse"

Confezioni: 002806089, 002806091.

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

Variazione di tipo IA-B.III.1.a.2: Presentazione di un CEP aggiornato (N. R1-CEP 2003-059-REV 02) relativo al principio attivo propifenazone da parte di un produttore autorizzato: Shandong Xinhua Pharmaceutical Co. Ltd.

Pratica N1A/2013/2206. Data di implementazione della variazione: 09/07/2012.

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

T13ADD11047 (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:

019396050 - LISOMUCIL TOSSE SEDATIVO 10 mg pastiglie - 24 pastiglie

Titolare AIC: Sanofi Aventis S.p.A.

Codice Pratica: N1B/2013/2188

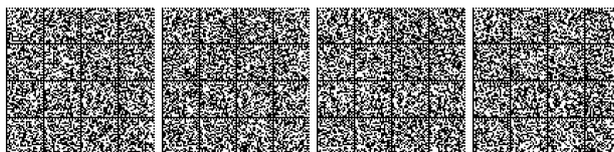
Tipologia variazione: Grouping n. 3 Tipo IA IN B.III.1.a).3 - Tipo IA B.II.b.3.a) - Tipo IB B.II.b.1.e) - Sostituzione di un Certificato di Idoneità alla Farmacopea Europea con contestuale spostamento della fase di adsorbimento della sostanza attiva e sostituzione di un nuovo sito di produzione responsabile di tale fase - Sanofi-Aventis S.p.A. S.S. 17 km 22 67019 Scoppito (L'Aquila) Italia.

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

T13ADD11053 (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:
023185097 - LISOMUCIL ADULTI 750 mg/15 ml scioppo senza zucchero - flacone da 200 ml

Titolare AIC: Sanofi Aventis S.p.A.

Codice Pratica: N1A/2013/2219

Tipologia variazione: Tipo IA IN B.IV.1.a)1 - Modifica di un dosatore - dispositivo munito di marcatura CE - Bicchierino dosatore adatto a chiusure child proof (antimano-missione).

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

T13ADD11054 (A pagamento).

HEXAL 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

Titolare: Hexal S.p.A.

Medicinale: CARVEDILOLO HEXAL - 3,125 mg, 6,25 mg, 12,5 mg, 25 mg compresse.

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 036457/M

Procedura Europea n. FI/H/0182/001-004/IA/036/G

Codice Pratica: C1A/2013/2352

Grouping variation: Tipo IA in n. B.II.b.1.a + IA in n. B.II.b.1.b - Aggiunta sito per il confezionamento secondario e primario: Klocke Verpackungs - Service GmbH, Max-Becker-Str. 6 - 76356 Weingarten, Germania.

Medicinale: SERTRALINA HEXAL - 50 mg e 100 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 036733/M

Procedura Europea n. DK/H/0674/001-002/IA/043

Codice Pratica: C1A/2013/2028

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP per il principio attivo da parte del produttore già autorizzato Sandoz Syntek Ilac Hammaddeleri Sanayi ve Ticaret A.S.: da R0-CEP 2008-135-Rev 01 a R0-CEP 2008-135-Rev 03.

Medicinale: BISOPROLOLO HEXAL - 1,25 mg, 2,5 mg, 3,75 mg, 5 mg, 7,5 mg e 10 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 038810/M

Procedura Europea n. NL/H/0597/001-006/IB/011

Codice Pratica: C1B/2013/2153

Modifica Tipo IBfo n. A.2.b - Modifica del nome della specialità medicinale in Italia: da Bisoprololo Hexal a Bisoprololo Almus.

Medicinale: METFORMINA HEXAL - 1000 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 036640/M

Procedura Europea n. DE/H/1806/001/IA/059

Codice Pratica: C1A/2013/2416

Modifica Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del produttore del principio attivo Smruthi Organics Limited, India.

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

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

T13ADD11055 (A pagamento).

PROFILE PHARMA LTD

Sede: Chichester Business Park, City Fields Way,
Tangmere, Chichester West Sussex PO20 2FT UK
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 643206562

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

Medicinale PROMIXIN; Confezione e numero di A.I.C.: 037129018/M "1 Milione di unità Internazionali (UI) polvere per soluzione per nebulizzatore";

Codice pratica C1B/2013/2374; MRP n. UK/H/618/01/IB/030- Modifica Tipo IB n. C.I.z consistente nella conferma dell'armonizzazione del foglio illustrativo e delle etichette per standardizzare il testo del foglio illustrativo e delle etichette in conformità a quanto richiesto dall'autorità francese ANSM. I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta, ai sensi dell'art. 37 del D.L.vo n. 219/2006. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data della loro pubblicazione in G.U.

Un procuratore
Sante Di Renzo

T13ADD11056 (A pagamento).



SANDOZ GMBH

Sede legale: Biochemiestrasse, 10 A 6250 Kundl
Rappresentante per l'Italia: Sandoz S.p.A.
Largo U. Boccioni, 1 - 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

Titolare: Sandoz GmbH

Medicinale: QUETIAPINA Sandoz GmbH - 100 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 040968/M

Procedura Europea n. DK/H/1527/001/IA/020

Codice Pratica: C1A/2013/2030

Modifica Tipo IA n. B.II.a.3.a.2 - Aumento della quantità di un eccipiente del prodotto finito: Ossido di ferro giallo (E172) da 0.12 mg a 0.14 mg.

Medicinale: METFORMINA SANDOZ GmbH - 500 mg e 850 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 038898/M

Procedura Europea n. NL/H/1170/001-002/IA/023

Codice Pratica: C1A/2013/2419

Modifica Tipo IA n. A.7

Eliminazione del produttore del principio attivo Smruthi Organics Limited, India.

Medicinale: PRAVASTATINA SANDOZ GmbH - 20 mg compresse.

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 039239/M

Procedura Europea n. DK/H/0603/002/IA/043

Codice Pratica: C1A/2013/2422

Modifica Tipo IA n. B.II.b.4.a - Modifica delle dimensioni dei lotti del prodotto finito: aggiunta lotto da 1.920.000 compresse.

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

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

T13ADD11057 (A pagamento).

HEXAL AG

Rappresentante per l'Italia: Hexal S.p.A.
Largo U. Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA)
Sede legale: Industriestrasse, 25 D 1 Holzkirchen

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

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

Titolare: Hexal AG

Medicinale: METFORMINA HEXAL AG - 500 mg e 850 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 038828/M

Procedura Europea n. NL/H/1171/001-002/IA/017

Codice Pratica: C1A/2013/2417

Modifica Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del produttore del principio attivo Smruthi Organics Limited, India.

Medicinale: PRAVASTATINA HEXAL AG - 20 mg compresse.

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 040536/M

Procedura Europea n. DK/H/0601/001/IA/036

Codice Pratica: C1A/2013/2418

Modifica Tipo IA n. B.II.b.4.a - Modifica delle dimensioni dei lotti del prodotto finito: aggiunta dimensione lotti da 1.920.000 compresse.

Medicinale: ALPRAZOLAM HEXAL AG - 0,25 mg, 0,5 mg e 1 mg compresse.

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 036860/M

Procedura Europea n. NL/H/0355/001-003/IB/030

Codice Pratica: C1B/2013/2151

Modifica Tipo IBfo n. B.II.f.1.a.1 - Riduzione del periodo di validità del prodotto finito da 36 mesi a 24 mesi.

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

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

T13ADD11058 (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

Titolare: Sandoz S.p.A.

Medicinale: CEFUROXIMA SANDOZ - 125 mg, 250 mg e 500 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 037732/M

Procedura Europea n. NL/H/0557/001-003/IB/020

Codice Pratica: C1B/2013/2156

Modifica Tipo IBfo n. B.I.b.2.e - Modifica di una procedura di prova autorizzata del principio attivo.

Medicinale: VALSARTAN SANDOZ - 40 mg, 80 mg, 160 mg e 320 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 040318/M

1) Procedura Europea n. SE/H/0821/001-004/IB/010/G

Grouping variation: Tipo IBfo + IA n. B.II.d.1.a - Restringimento dei limiti di specifica del prodotto finito + n. 02 x Tipo IA n. B.II.d.2.a - Modifiche minori di procedure di prova già approvate del prodotto finito + n. 02 x IBfo n. B.II.d.2.d - Sostituzione di procedure di prova autorizzate del prodotto finito.

2) Procedura Europea n. SE/H/0821/001-004/IA/011/G



Codice Pratica: C1A/2013/2187

Grouping variation: Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP per il principio attivo da parte del produttore già autorizzato Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. Ltd: da R0-CEP 2010-072 Rev 00 a R0-CEP 2010-072 Rev 01 + n. 4 x Tipo IA n.B.I.b.1.d - Eliminazione di parametri di specifica non significativi del principio attivo.

Medicinale: ZIPRASIDONE SANDOZ - 20 mg, 40 mg, 60 mg e 80 mg capsule rigide.

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 041339/M

Procedura Europea n. DE/H/3330/001-004/IB/005

Modifica Tipo IBfo n. B.II.f.1.b.1 - Estensione del periodo di validità del prodotto finito da 18 mesi a 24 mesi.

Medicinale: RAMIPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ - 2,5 mg+12,5 mg e 5 mg+25 mg compresse.

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 038004/M

Procedura Europea n. DK/H/0532/001-002/IB/033

Codice Pratica: C1B/2013/510

Modifica Tipo IBfo n. B.II.b.3.a - Modifica minore del processo di produzione del prodotto finito.

Medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ - 80 mg/12,5 mg, 160 mg/12,5 mg, 160 mg/25 mg, 320 mg/12,5 mg e 320 mg/25 mg compresse rivestite con film.

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 040920/M

Procedura Europea n. SE/H/0932/001-005/IA/014/G

Codice Pratica: C1A/2013/2562

Grouping variation: Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2

Aggiornamento CEP per il principio attivo da parte del produttore già autorizzato Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd., Cina: da R0-CEP 2010-072-Rev 00 a R0-CEP 2010-072-Rev 01 + n. 3 x Tipo IA n. B.I.b.1.d - Eliminazione di parametri di specifica non significativi del principio attivo.

Medicinale: RIZATRIPTAN SANDOZ 5mg, 10 mg compresse orodispersibili

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 041302/M

Procedura Europea n. DE/H/1437/01-02/IB/009

Codice Pratica: C1B/2013/2190

Modifica Tipo IB, B.II.f.1.b.1 - Estensione del periodo di validità del prodotto finito: da 24 mesi a 36 mesi.

Medicinale: CAPECITABINA SANDOZ 150 mg, 500 mg compresse rivestite con film

Codice AIC: 041937/M - Confezioni: Tutte

1)Procedura Europea n. NL/H/2458/001-002/IB/002 - Codice Pratica: C1B/2013/2424

Modifica Tipo IB, B.II.f.1.d) - Modifica delle condizioni di conservazione del prodotto finito.

2)Procedura Europea n° NL/H/2458/001-002/IB/003/G - Codice Pratica: C1B/2013/2512

Modifica grouping Tipo IB, B.II.b.3.z) Modifica shelf life e condizioni di conservazione del bulk.

Medicinale: MIGXIA crema 10mg/g

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 038716/M

Procedura Europea n. IT/H/0140/001/IA/006/G - Codice Pratica: C1A/2013/2434 - Grouping of variation Tipo IA: n.

A.5.b): modifica del nome del sito responsabile del controllo lotti da Apoteket AB in Apoteket Produktion & Laboratorier AB + n. B.II.b.2.a): sostituzione del sito responsabile del controllo lotti AnalyCen Nordic AB con Eurofins Pharma A/S + n. A.7: eliminazione del sito responsabile del controllo lotti Reciep Stockholm AB.

Medicinale: PARACETAMOLO SANDOZ 500 mg, 100 mg compresse

Confezioni: tutte - Codice AIC: 042360

Procedura Europea n. NL/H/2729/001/IA/001 - Codice Pratica: C1A/2013/1140

Variazione tipo IA n. B.III.1.a)3: introduzione del CEP n. R1-CEP 2002-020-Rev 03 per il nuovo produttore di paracetamolo Farmson Analgesics, India.

Medicinale: ESCITALOPRAM SANDOZ 5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg compresse rivestite con film

Confezioni: tutte - Codice AIC: 042022

Procedura Europea n. AT/H/0379/001-004/IB/005 - Codice pratica: C1B/2013/753Variazione tipo IB n. B.II.f.1.b)1: estensione della validità del prodotto finito da 24 mesi a 36 mesi per il dosaggio da 20 mg confezionato in blister Al/Al e per tutti i dosaggi confezionati in flacone HDPE

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

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

T13ADD11059 (A pagamento).

ERREKAPPA EUROTERRAPICI S.P.A.

Sede legale: via Ciro Menotti 1/A - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 09674060158

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

Medicinale: ANTACAL 5 mg compresse, 28 compresse, AIC 027461019 - 10 mg compresse, 14 compresse, AIC 027461021

Codice pratica N1B/2013/2214 - Grouping di variazioni: Tipo IB-B.II.b.1.e) "Aggiunta di un sito in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione della liberazione dei lotti, controllo dei lotti e del confezionamento primario e secondario, del prodotto finito per i medicinali non sterili: Pfizer Pharmaceuticals LLC, Road # 2 Km 58.2, Barceloneta, 00617 Puerto Rico"; Tipo IA-B.II.b.3.a) "Modifica minore del procedimento di fabbricazione di una forma di dosaggio solida per uso orale"; Tipo IA-B.II.b.4.a) "Modifica della dimensione del lotto (comprese le categorie di dimensione del lotto) 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.

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

L'amministratore delegato
dott. Enrico De Angelis

T13ADD11061 (A pagamento).

ERREKAPPA EUROTERRAPICI S.P.A.

Sede legale: via Ciro Menotti 1/A - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 09674060158

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

Medicinale: FINASTERIDE RK, in tutte le sue confezioni autorizzate, AIC 039417

Procedura n. UK/H/1466/001/IA/010 - Codice pratica C1A/2013/2496

Variazione Tipo IA in - B.III.1.a).1 "Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea nuovo per una sostanza attiva - Nuovo certificato presentato da un fabbricante già approvato: Dr. Reddy's Laboratories Limited, certificato n. R0-CEP 2009-195-Rev 02".

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

L'amministratore delegato
dott. Enrico De Angelis

T13ADD11062 (A pagamento).

ACTAVIS GROUP PTC EHF

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

Titolare: Actavis Group PTC ehf - Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður (Islanda)

Medicinale: EXEMESTANE ACTAVIS

Confezioni e numeri A.I.C.: 25 mg compresse rivestite con film - tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 040212/M

Codice Pratica: C1A/2012/58 - Procedura n. FR/H/0431/001/IA/004g

Variazione di tipo Grouping IA n. B.II.d.2 a); IA n. B.II.d.2 a); IA n. B.II.d.2 a); IA n. B.II.d.2 a); IA n. B.II.d.2 a): Modifiche minori di più procedure di prova approvate.

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

T13ADD11063 (A pagamento).

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: Torino - C.so Vittorio Emanuele II n.72

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

Titolare: ABC Farmaceutici S.p.A - C.so Vittorio Emanuele II, 72 - 10121 Torino.

Medicinale ANSIMAR Confezione e numero A.I.C: "20 mg/ml sciroppo" flacone 200 ml AIC 025474065. Codice pratica N1A/2013/2197. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Variazione di tipo IA B.II.d.1. Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. c) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova: aggiunta delle impurezze note, non note e totali a rilascio e al termine del periodo di validità. I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il legale rappresentante
dott. Alberto Giraudi

T13ADD11064 (A pagamento).

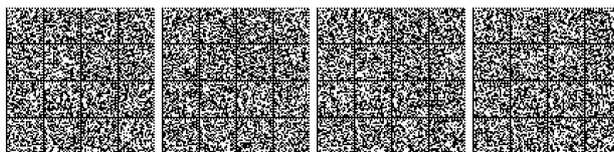
ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: Torino - C.so Vittorio Emanuele II n. 72

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

Titolare: ABC Farmaceutici S.p.A - C.so Vittorio Emanuele II, 72 - 10121 Torino.

Medicinale DOMPERIDONE ABC Confezione e numero A.I.C: "10 mg compresse" 30 Compresse - AIC 035809019. Codice pratica N1A/2013/2331. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Variazioni Grouping: IA B.III.1a.2 + IA B.III.1a.2 + IA B.III.1a.2 + IA B.III.1a.2 + IA B.III.1a.2. Presentazione di un certificato d'idoneità alla Farmacopea europea aggiornato, relativo ad un principio attivo presentato da un fabbricante già approvato: produttore: Sri Krishna Pharmaceuticals Limited C-4 Industrial Development Area- Uppal - IND - 500 039 Hyderabad, Andhra Pradesh (da CEP N. R0-CEP 1997-094 Rev 02 a CEP CEP N. R1-CEP 1997-094 Rev 04). I lotti già



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

Il legale rappresentante
dott. Alberto Giraudi

T13ADD11065 (A pagamento).

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: Torino – C.so Vittorio Emanuele II n. 72

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

Titolare: ABC Farmaceutici S.p.A - C.so Vittorio Emanuele II, 72 - 10121 Torino. Medicinale LANSOPRAZOLO ABC Confezioni e numeri A.I.C.: 15 mg capsule rigide gastroresistenti - blister 14 capsule AIC 038064010; 15 mg capsule rigide gastroresistenti - blister 28 capsule AIC 038064022; 15 mg capsule rigide gastroresistenti - contenitore 14 capsule AIC 038064034; 15 mg capsule rigide gastroresistenti - contenitore 28 capsule AIC 038064046; 30 mg capsule rigide gastroresistenti - blister 14 capsule AIC 038064059; 30 mg capsule rigide gastroresistenti - blister 28 capsule AIC 038064061; 30 mg capsule rigide gastroresistenti - contenitore 14 capsule AIC 038064073; 30 mg capsule rigide gastroresistenti - contenitore 28 capsule AIC 038064085. Codice pratica N1B/2013/2273. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Variazione Tipo IB unforeseen B.I.a.1 Modifica del fabbricante di una materia prima, di un reattivo o di un prodotto intermedio utilizzato nel procedimento di fabbricazione di una sostanza attiva o modifica del fabbricante della sostanza attiva (compresi, eventualmente, i siti di controllo della qualità), per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea z) Altre variazioni: Aggiunta del produttore: Hetero Drugs Limited - Survey No. 213, 214 & 255 -Bonthapally Village, Jinnaram Mandal - India-502 313 Medak Distritct, Andhra Pradesh anche per la fase di micronizzazione non coperta da CEP. I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il legale rappresentante
dott. Alberto Giraudi.

T13ADD11066 (A pagamento).

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: Torino – C.so Vittorio Emanuele II n. 72

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

Titolare: ABC Farmaceutici S.p.A - C.so Vittorio Emanuele II, 72 - 10121 Torino. Medicinale METAMIZOLO SODICO ABC Confezione e numero A.I.C.: "500 mg/ml gocce orali,

soluzione" flacone 20 ml AIC 037852011. Codice pratica N1A/2013/2222. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Variazioni Grouping: IA B.III.1a.2 + IA B.III.1a.2 + IA B.III.1a.2. Presentazione di un certificato d'idoneità alla Farmacopea europea aggiornato, relativo ad un principio attivo presentato da un fabbricante già approvato: produttore: Shandong Xinhua Pharmaceuticals Co, Ltd - 14 Dongy Road - Zhangdian District - China - 255 055 Zibo, Shandong Province (da CEP N. CEP R0-CEP 2001-356 Rev 03 a CEP N. CEP R1-CEP 2001-356 Rev 02). I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il legale rappresentante
dott. Alberto Giraudi

T13ADD11067 (A pagamento).

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: corso Vittorio Emanuele II, 72 - 10121 Torino

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

Titolare: ABC Farmaceutici S.p.A. - Corso Vittorio Emanuele II, 72 - 10121 Torino.

Medicinale VALSARTAN ABC Confezioni e numeri A.I.C.: "40 mg compresse rivestite con film" 14 compresse AIC 040762015; "80 mg compresse rivestite con film" 28 compresse AIC 040762027; "160 mg compresse rivestite con film" 28 compresse AIC 040762039. Modifica apportata ai sensi del Regolamento(CE) 1234/2008: Codice Pratica: N1A/2013/2221;

variazione di tipo IA A.5 Modifica del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante del prodotto finito, compresi i siti di controllo della qualità b)

Tutti gli altri: Modifica della ragione sociale del sito autorizzato ai controlli microbiologici: DA Microbiological Consultant Services (MCS) A MCS Laboratories Limited. Decorrenza della modifica: dal 27/06/2012.

Il legale rappresentante
dott. Alberto Giraudi

T13ADD11068 (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 (CE) N. 1234/2008.

Titolare: Zentiva Italia S.r.l., viale L. Bodio n. 37/b, Milano.

Medicinale: GABAPENTIN ZENTIVA 100 mg, 300 mg e 400 mg capsule rigide



Confezioni: tutte

Numero A.I.C.: 036777/M

Codice pratica C1A/2013/1238 - procedura n. DK/H/0508/001-003/IA/033 - variazione Tipo IAIN n. B.II.b.1a) - aggiunta di un sito per il confezionamento secondario: DHL SUPPLY CHAIN (ITALY) S.p.A.

Codice pratica C1A/2013/2319 Procedura n. DK/H/0508//IA/034/G - Grouping variations dato da:

- 2 Tipo IA n. B.III.1.b)3 - aggiornamento di due certificati di conformità alla farmacopea europea relativi al rischio TSE per l'eccipiente gelatina da parte di un fabbricante già approvato (Rousselot SAS);

- 1 Tipo IAIN n.B.III.1.a)3 - presentazione di un nuovo certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea per il principio attivo da parte di un nuovo produttore (Jiangxi Synergy Pharmaceutical Co., Ltd.).

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

T13ADD11070 (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.

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: FINASTERIDE ZENTIVA 5 mg compresse rivestite con film

Confezioni: tutte

Numero A.I.C.: 037722/M

Codice Pratica C1B/2013/501 - procedura n. DE/H/1977/IB/022/G - Grouping variations dato da:

- 1 Tipo IA n. B.I.b.1.c): aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova (microbiological purity);

- 7 Tipo IA n. B.I.b.1.d): soppressione di un parametro di specifica non significativo (solubility, polymorph identity, colour of solution, particle size, bulk density, residue on ignition, heavy metals);

- 1 Tipo IA n. B.I.b.1.z): correzione del numero di un metodo di analisi;

- 1 Tipo IB n. B.I.b.2.c): sostituzione di una procedura di prova per un reattivo che non ha effetti significativi sulla qualità globale del principio attivo.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T13ADD11071 (A pagamento).

PIERRE FABRE PHARMA S.R.L.

Sede legale: via G.G. Winckelmann,1 - 20146 Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 10128980157

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

Specialità medicinale: PERMIXON

Confezioni: 320 mg capsule molli, 16 capsule (AIC n. 025288059); 160 mg capsule, 30 capsule (AIC n. 025288046); 640 mg capsule rettili, 8 capsule (025288061)

Codice pratica: N1A/2013/2368

Tipologia e n. di variazione: tipo IA n. B.III.2.a.2. Modifica delle specifiche della materia prima (Saw palmetto fruit) che non figurava nella farmacopea europea al fine di conformarsi ad essa.

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

Il procuratore generale
dott. Fabio Torriglia

T13ADD11073 (A pagamento).

S.I.F.I. S.P.A.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00122890874

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

Titolare: S.I.F.I. S.p.a. - Via E. Patti n. 36, Lavinaio - Aci S. Antonio (CT)

Specialità medicinale: PENSULVIT

Confezione e numero A.I.C.: unguento oftalmico 6,5 g (002177018)

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

Grouping di variazioni: n. 2 Tipo IB unforeseen n. B.I.a.1.z «Modifica del fabbricante di una materia prima, di un reattivo o di un prodotto intermedio utilizzato nel procedimento di fabbricazione di una sostanza attiva o modifica del fabbricante della sostanza attiva (compresi, even-



tualmente, i siti di controllo della qualità), per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea - z) altre variazioni» e n. 1 Tipo IA n. A.4 «Modifica del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante (compresi eventualmente i siti di controllo della qualità) o del fornitore di un principio attivo, di una materia prima, di un reattivo o di una sostanza intermedia utilizzata nella fabbricazione del principio attivo (se specificati nel fascicolo del prodotto) per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea»

Modifica ragione sociale del produttore del principio attivo Tetraciclina:

da Alchymar S.p.a. via delle Industrie n. 6 - 20020 Ceriano Laghetto Milano

a: Trifarma S.p.a. via delle Industrie n. 6 - 20020 Ceriano Laghetto Milano

Codice pratica: N1B/2012/269

Comunicazione esito regolare AIFA: 2 agosto 2013

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*.

Procuratore
dott.ssa Manuela Marrano

TC13ADD10971 (A pagamento).

S.I.F.I. S.P.A.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00122890874

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

Titolare: S.I.F.I. S.p.A. - Via E. Patti n. 36, Lavinaio - Aci S. Antonio (CT)

Specialità medicinale: COLBIOCIN

Confezione e numero A.I.C.: unguento oftalmico 5 g (020605022)

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

Grouping di variazioni: n. 2 Tipo IB unforeseen n. B.I.a.1.z «Modifica del fabbricante di una materia prima, di un reattivo o di un prodotto intermedio utilizzato nel procedimento di fabbricazione di una sostanza attiva o modifica del fabbricante della sostanza attiva (compresi, eventualmente, i siti di controllo della qualità), per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea z) altre variazioni» e n. 1 Tipo IA n. A.4 «Modifica del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante (compresi eventualmente i siti di controllo della qualità) o del fornitore di un principio attivo, di una materia prima, di un reattivo o di una sostanza intermedia utilizzata nella fabbricazione del principio attivo (se specificati nel fascicolo del prodotto) per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea»

Modifica ragione sociale del produttore del principio attivo Tetraciclina:

da Alchymar S.p.a. via delle Industrie n. 6 - 20020 Ceriano Laghetto Milano

a: Trifarma S.p.a. via delle Industrie n. 6 - 20020 Ceriano Laghetto Milano

Codice pratica: N1B/2012/277

Comunicazione esito regolare AIFA: 2 agosto 2013

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*.

Procuratore
dott.ssa Manuela Marrano

TC13ADD10972 (A pagamento).

PIAM FARMACEUTICI S.P.A.

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

Titolare: PIAM Farmaceutici S.p.a., via Padre G. Semeria, 516131 Genova.

Specialità Medicinali e numeri di AIC: GRIFOXINA (AIC 041125), TRISSIL (AIC 040530)

Confezioni: tutte le confezioni

Codice Pratica: N1A/2013/2040. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE: Grouping di 2 Variazioni di tipo IA: A.5. b) Modifica del nome di un sito dove viene effettuato il controllo di qualità: da Microbiological Consultancy Services (MCS) a MCS Laboratories Limited

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

Specialità Medicinale: AZITREDIL

Numeri A.I.C. e confezioni: 039213018 «500 mg compresse rivestite con film» 3 compresse

Codice Pratica: N1B/2013/2241. Modifiche apportate ai sensi del regolamento 1234/2008/CE:

Grouping di variazioni di Tipo IA_{IN} e IB forseen n. B.II.b.1.a., B.II.b.1.b, B.II.b.1.e e B.IIb.2.b.2. Aggiunta di un sito per la produzione, confezionamento, controllo e rilascio dei lotti: aggiunta di Special Product's Line S.p.a. Strada Paduni, 240 - 03012 Anagni (FR)

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



Specialità Medicinale: PERCITALE

Confezioni e numeri A.I.C.: 036302014 (40 mg/ml gocce orali, soluzione - flacone 15 ml), 036302026 (20 mg compresse - 28 compresse rivestite da 20 mg), 036302038 (40 mg - 14 compresse rivestite da 40 mg)

N. e Tipologia variazione: Var.IB forseen: C.I.3.a Cod. pratica NIB/2013/2138

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Modifica stampati per implementare le avvertenze contenute nel CSP finalizzato durante la procedura di PSUR work sharing n. SE/H/PSUR/0015/002

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8 e 4.9) del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio.

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.

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

Un amministratore delegato
dott.Gianfranco Repetto

TS13ADD10993 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

Avviso di rettifica

Nell'avviso T13ADD10493 sulla *G.U.* parte II - n. 93 del 08/08/2013 per il medicinale: DONEPEZIL MYLAN GENERICS ITALIA, dove è scritto: "Pramigen", leggasi: "DONEPEZIL MYLAN GENERICS ITALIA".

Un procuratore
Maria Luisa Del Buono

T13ADD11002 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

Sede legale: largo U. Boccioni, 1 I - 21040 Origgio (VA)
Codice Fiscale e/o Partita IVA:
Codice fiscale n. 00795170158

Avviso di rettifica

In riferimento all'inserzione n.T13ADD9736 apparsa sulla GU Parte II n.86 del 23/07/2013 relativa al medicinale FLECAINIDE SANDOZ, dove è scritto: "Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Germania" sostituire con : "Dieselstrasse 5, 70839 Gerlingen, Germania".

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

T13ADD11069 (A pagamento).

MARCO MANCINETTI, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2013-GU2-104) Roma, 2013 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



MODALITÀ PER LA VENDITA

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

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

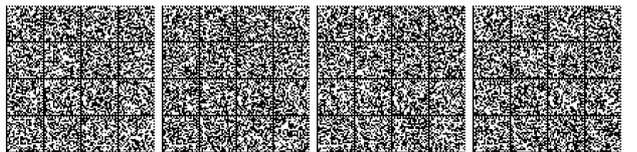
L'Istituto conserva per la vendita le Gazzette degli ultimi 4 anni fino ad esaurimento. Le richieste per corrispondenza potranno essere inviate a:

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

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



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



GAZZETTA  UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

**CANONI DI ABBONAMENTO (salvo conguaglio)
validi a partire dal 1° GENNAIO 2013**

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

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

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

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

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

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

*(di cui spese di spedizione € 128,06)**
*(di cui spese di spedizione € 73,81)**

- annuale € **300,00**
- semestrale € **165,00**

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

*(di cui spese di spedizione € 39,73)**
*(di cui spese di spedizione € 20,77)**

- annuale € **86,00**
- semestrale € **55,00**

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

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

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

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

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

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

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

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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





* 4 5 - 4 2 0 4 0 0 1 3 0 9 0 5 *

€ 2,02

