

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 19 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.

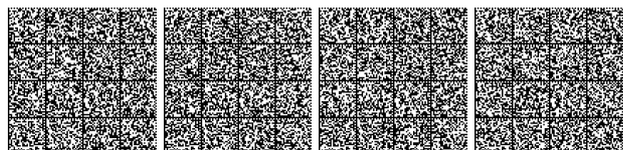
FOGLIO DELLE INSERZIONI

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	Altri annunci commerciali
Convocazioni di assemblea	CARTOLARIZZAZIONE AUTO RECEIVABLE'S S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007. (T13AAB11649)</i> Pag. 3
A.SE.R. S.P.A. Azienda servizi del Rhodense <i>Avviso di convocazione dell'assemblea ordinaria dei soci (T13AAA11606)</i> Pag. 1	EMILRO COLLECTION SERVICES S.R.L. EMILIA ROMAGNA FACTOR S.P.A. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1 settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"). (T13AAB11638)</i> Pag. 2
AR.TE AREZZO TENNIS S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (T13AAA11631)</i> Pag. 1	FINANCE LEASING S.P.A. <i>Diffida socio moroso (T13AAB11581)</i> Pag. 2
BANCA PROMOS S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (T13AAA11622)</i> Pag. 1	
SICILIACQUE S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (T13AAA11641)</i> Pag. 1	



IBT S.R.L.	
IBT EUROPE GMBH	
<i>Fusione transfrontaliera di IBT S.r.l. a socio unico (società di diritto italiano) in IBT EUROPE GMBH (società di diritto austriaco). (T13AAB11626).</i>	Pag. 2

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

TRIBUNALE DI BRESCIA	
<i>Estratto - Atto di citazione per usucapione (TC13ABA11491)</i>	Pag. 5
TRIBUNALE DI FERRARA	
<i>Usucapione di beni immobili (T13ABA11629)</i>	Pag. 4
TRIBUNALE DI LUCERA Sezione distaccata di Apricena	
<i>Estratto ricorso ex art. 702 bis c.p.c. per usucapione Notifica per pubblici proclami (TC13ABA11486)</i>	Pag. 5
TRIBUNALE DI SALERNO Sezione distaccata di Eboli	
<i>Avviso ai comproprietari (T13ABA11551)</i>	Pag. 4
TRIBUNALE DI VERBANIA	
<i>Estratto per notifica di atto di citazione ex art. 150 C.P.C. (T13ABA11644)</i>	Pag. 4

Ammortamenti

TRIBUNALE DI ASCOLI PICENO	
<i>Ammortamento libretto di deposito (T13ABC11549)</i>	Pag. 6
TRIBUNALE DI PARMA	
<i>Ammortamento certificato azionario (TC13ABC11487)</i>	Pag. 6

Eredità

Eredità beneficiata di Formica Margherita	
<i>Invito a presentare dichiarazioni di credito ex art.498 II CO.C.C (T13ABH11627)</i>	Pag. 6
TRIBUNALE DI ALESSANDRIA	
<i>Nomina curatore eredità giacente (T13ABH11568)</i>	Pag. 6
TRIBUNALE DI PERUGIA	
<i>Nomina curatore eredità giacente (T13ABH11632)</i>	Pag. 7

TRIBUNALE DI VARESE	
<i>Eredita' giacente (T13ABH11628)</i>	Pag. 6
TRIBUNALE DI VOGHERA	
<i>Eredità giacente (T13ABH11635)</i>	Pag. 7

Riconoscimenti di proprietà

TRIBUNALE DI VITTORIA	
<i>Riconoscimento di proprietà (TC13ABM11452)</i>	Pag. 7
TRIBUNALE ORDINARIO DI VELLETRI Sezione distaccata di Frascati	
<i>Riconoscimento di proprietà (T13ABM11624)</i>	Pag. 7

Stato di graduazione

TRIBUNALE DI FIRENZE	
<i>Pubblicazione stato di graduazione ex art. 501 cod. civ. (T13ABN11595)</i>	Pag. 7

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

EGO PICCOLA SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.	
<i>Deposito rendiconto, bilancio finale e piano di riparto (T13ABS11623)</i>	Pag. 8
SOCIETÀ COOPERATIVA SERVIZI GENERALI DELTA	
<i>Avviso di deposito bilancio finale di liquidazione (T13ABS11579)</i>	Pag. 8

ALTRI ANNUNZI

Espropri

MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO Dipartimento per l'energia Direzione generale per le risorse minerarie ed energetiche Divisione VIII – Ufficio espropriazioni	
<i>Ordinanza di deposito (T13ADC11642)</i>	Pag. 9
MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO Dipartimento per l'energia Direzione generale per le risorse minerarie ed energetiche Divisione VIII – Ufficio unico per gli espropri in materia di energia	
<i>Ordinanza di versamento indennità di esproprio (T13ADC11643)</i>	Pag. 10



Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici**A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.R.L.**

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29/12/2007, n. 274. (T13ADD11600) Pag. 22

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

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007 n. 274 (T13ADD11639) Pag. 26

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 (T13ADD11648) Pag. 27

ABIOTEN PHARMA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (T13ADD11553) Pag. 13

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. (T13ADD11562) Pag. 15

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. (T13ADD11563) Pag. 15

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. (T13ADD11561) Pag. 15

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. (T13ADD11560) Pag. 14

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. (T13ADD11565) Pag. 15

ACTAVIS ITALY S.P.A.

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. (T13ADD11558) Pag. 14

ACTAVIS ITALY S.P.A.

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. (T13ADD11557) Pag. 14

ALMUS S.R.L.

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. (T13ADD11584) Pag. 19

ANGENERICO S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007 n. 274 (T13ADD11645) Pag. 26

BAUSCH & LOMB - IOM 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 24 aprile 2006, n. 219. (T13ADD11587) Pag. 20

BAXTER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008. (T13ADD11550) Pag. 12

BAXTER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008 (T13ADD11554) Pag. 13

BAXTER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008 (T13ADD11555) Pag. 14

BAYER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. (Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n.712/2012). (TS13ADD11570) Pag. 31

BAYER S.P.A.

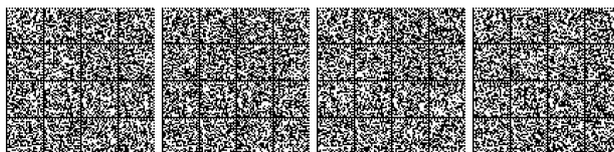
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (TS13ADD11569) Pag. 31

BAYER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (TS13ADD11567) Pag. 31

BAYER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008 (TS13ADD11494) Pag. 29



BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. (Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012) (T13ADD11564)</i>	Pag. 30	BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento N.1234/2008/CE. (T13ADD11566)</i>	Pag. 16
BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (T13ADD11493)</i>	Pag. 29	BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n.712/2012/CE. (T13ADD11636)</i>	Pag. 26
BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (T13ADD11497)</i>	Pag. 30	BRISTOL-MYERS SQUIBB S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (T13ADD11637)</i>	Pag. 26
BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (T13ADD11559)</i>	Pag. 30	CRINOS S.P.A. <i>Avviso di rettifica (T13ADD11646)</i>	Pag. 32
BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. (Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n.712/2012). (T13ADD11572)</i>	Pag. 32	EG S.P.A. <i>Avviso di rettifica (T13ADD11640)</i>	Pag. 32
BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB Stockholm (Svezia) <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008 così come emendato dal Regolamento 712/2012. (T13ADD11619)</i>	Pag. 25	FERRING 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 (T13ADD11583)</i>	Pag. 18
BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del regolamento n.1234/2008/CE. (T13ADD11588)</i>	Pag. 20	GRIFOLS ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T13ADD11612)</i>	Pag. 23
BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del regolamento n.1234/2008/CE. (T13ADD11589)</i>	Pag. 21	KRKA D.D. NOVO MESTO <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo n. 274 del 29/12/2007 e del regolamento (CE) n. 1234/2008/CE e successive modifiche (T13ADD11574)</i>	Pag. 16
BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento n.1234/2008/ce. (T13ADD11590)</i>	Pag. 21	L. MOLteni C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETA' DI ESERCIZIO S.P.A. <i>Sostituzione di sito di produzione del prodotto finito per il confezionamento primario e secondario e aggiunta di sito di produzione per il controllo e rilascio del prodotto finito (T13ADD11578)</i>	Pag. 17
BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento n.1234/2008/CE. (T13ADD11591)</i>	Pag. 21	LABORATORI ALTER 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 1234/2008/CE (T13ADD11615)</i>	Pag. 24
		LABORATORIO FARMACEUTICO C.T. S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del d. Lgs. 274/2007 e del regolamento CE n. 1234/2008. (T13ADD11617)</i>	Pag. 24



LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T. S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TC13ADD11460).....</i>	Pag. 29	S.F. GROUP S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T13ADD11611)..</i>	Pag. 23
LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T. S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TC13ADD11459).....</i>	Pag. 28	S.P.A. IT. LAB. BOUTY <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento UE 712/2012 Informativa ai sensi della Determina AIFA del 25 agosto 2011 (T13ADD11575).....</i>	Pag. 16
LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T. S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TC13ADD11458).....</i>	Pag. 28	SAPIO LIFE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T13ADD11613)..</i>	Pag. 23
LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T. S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TC13ADD11457).....</i>	Pag. 28	SO.SE.PHARM S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (T13ADD11548).....</i>	Pag. 12
MSD ITALIA S.R.L. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali (T13ADD11552).....</i>	Pag. 13	SO.SE.PHARM S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (T13ADD11547).....</i>	Pag. 12
MSD ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T13ADD11546).....</i>	Pag. 11	TEVA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (T13ADD11608).....</i>	Pag. 22
NEOPHARMED GENTILI S.R.L. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali (T13ADD11586).....</i>	Pag. 20	THERABEL GIENNE PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del regolamento CE 1234/2008 (T13ADD11647).....</i>	Pag. 27
NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.P.A. <i>Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i. (T13ADD11633).....</i>	Pag. 25	THERAMEX S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (T13ADD11616).....</i>	Pag. 24
OCTAPHARMA ITALY S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T13ADD11610).....</i>	Pag. 22	TORRENT PHARMA GMBH <i>Modifica secondaria di un'Autorizzazione all'Immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. (T13ADD11614).....</i>	Pag. 24
ORION CORPORATION <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 274/07 e del Regolamento CE n. 1234/2008. (T13ADD11585)..</i>	Pag. 19	UCB PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del d. lgs. 219/2006 e s.m.i. (T13ADD11576).....</i>	Pag. 17
RIVOIRA S.P.A. <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (T13ADD11532).....</i>	Pag. 11	UCB PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del d. lgs. 219/2006 e s.m.i. (T13ADD11577).....</i>	Pag. 17
ROCHE S.P.A. <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. (T13ADD11634).....</i>	Pag. 25		



ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale (T13ADD11580)..... Pag. 18

Valutazione impatto ambientale

AUTORITA' PORTUALE DI TRIESTE

Avviso pubblico - Comunicazione di avvio della procedura di valutazione di impatto ambientale (V.I.A.) - Valutazione ambientale strategica (V.A.S.) Integrata ai sensi dell'art. 6, comma 3-ter del d.lgs. 152/2006 e ss.mm.ii. (TC13ADE11489)..... Pag. 32

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DEL DISTRETTO DI BOLOGNA

Avviso di cessazione dall'esercizio delle funzioni di notaio del dott. Luigi Moruzzi (TC13ADN11490)..... Pag. 34

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI

DI GENOVA E CHIAVARI

Trasferimento notaio Raffaele Nicolini

(TC13ADN11462)..... Pag. 33

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI

DI GENOVA E CHIAVARI

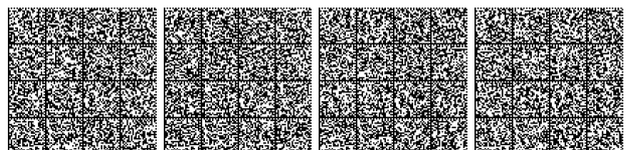
Trasferimento notaio Federico Solimena

(TC13ADN11461)..... Pag. 33

CONSIGLIO NOTARILE DI SONDRIO

Avviso di iscrizione a ruolo quale notaio in Grosotto

del dottor Demetrio Rando (TC13ADN11466)..... Pag. 34



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

A.S.E.R. S.P.A.

Azienda servizi del Rhodense

Sede: via Madonna n. 63 - 20017 Rho (MI)
www.aserspa.net
Telefono 02 9399891 - Fax 02 93998970

Avviso di convocazione dell'assemblea ordinaria dei soci

L'assemblea ordinaria dei soci di A.Se.R. SpA è convocata, ai sensi dell'art. 11 dello statuto sociale, il giorno venerdì 11 ottobre 2013 alle ore 15.00, presso la sede sociale in Rho via Madonna n. 63, per deliberare sul seguente ordine del giorno:

1) Adempimenti successivi alle dimissioni del Presidente del Collegio Sindacale: nomina dei sindaci ad integrazione del Collegio (art. 2401 cod. civ. e art. 25 Statuto Sociale);

Rho, 16 settembre 2013

A.Se.R. S.p.A.

Il presidente
Massimo Orlandi

T13AAA11606 (A pagamento).

BANCA PROMOS S.P.A.

Sede legale: viale Gramsci 19 Napoli
Capitale sociale: € 7.740.000,00 i.v.
R.E.A. n. 329424

Convocazione di assemblea ordinaria

I signori Azionisti sono convocati in assemblea ordinaria in Napoli il giorno 24 Ottobre 2013 alle ore 11:30 in prima convocazione e, occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 25 Ottobre 2013 ore 08:00 presso la sede della Banca in Napoli, viale Antonio Gramsci 19 con il seguente

Ordine del giorno

- Integrazione del Collegio Sindacale;
- Revisione compensi Consiglio d'Amministrazione;
- Politiche interne in materia di controlli sulle attività di rischio e i conflitti di interesse verso soggetti collegati;
- Revisione delle politiche di remunerazione;
- Varie ed eventuali.

Le modalità di partecipazione all'Assemblea sono regolate dalle disposizioni di legge e dallo Statuto sociale.

Il presidente del consiglio d'amministrazione
Ugo Malasomma

T13AAA11622 (A pagamento).

AR.TE AREZZO TENNIS S.P.A.

Sede sociale: via della Cella n. 62 Arezzo
Capitale sociale: deliberato: 390.500,00 euro
sottoscritto: 390.500,00 euro

Registro delle imprese: Arezzo n. 00882190515
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00882190515

Convocazione di assemblea ordinaria

I Sig. Soci sono convocati in assemblea ordinaria presso la Sede Sociale in Arezzo - Via della Cella n.62 per il giorno 05 ottobre 2013 alle ore 07.00 e, occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 06 ottobre 2013 ore 11.00 stesso luogo, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

- 1) Dimissioni organo amministrativo, delibere consequenziali;
- 2) Nomina nuovo organo amministrativo, delibere consequenziali;
- 3) Dimissioni Collegio Sindacale, delibere consequenziali;
- 4) Nomina nuovo Collegio Sindacale, delibere consequenziali;
- 5) Attribuzione compensi ai membri del C.d.A. e all'organo di revisione;
- 6) Analisi situazione societaria ed esame delle prospettive future;
- 7) Varie ed eventuali.

Possono partecipare all'assemblea i soci iscritti nel libro soci almeno cinque giorni prima di quello fissato per l'assemblea.
Arezzo, 10/09/2013

Il consiglio di amministrazione -
Il presidente
Lido Romiti

T13AAA11631 (A pagamento).

SICILIACQUE S.P.A.

Sede sociale: via Gioacchino di Marzo, 35 - 90144 Palermo
Capitale sociale: euro 400.000,00 interamente versato
Repertorio Economico Amministrativo n. 242214
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05216080829

Convocazione di assemblea

L'assemblea ordinaria della società è convocata presso la sede sociale di via Gioacchino di Marzo, n. 35, Palermo, alle ore 18,00 del 24 ottobre 2013 in prima convocazione ed, occorrendo, in seconda convocazione nello stesso luogo alle ore 11 giorno 25 ottobre 2013, con il seguente ordine del giorno;

1. Nomina nuovo Collegio Sindacale e determinazione dei relativi compensi.

Hanno diritto di intervenire all'assemblea i soci che possiedono azioni della società, ovvero che le abbiano depositate presso le seguenti banche Unicredit, Unicredit Banca Impresa e che siano iscritti nel libro soci alla data fissata per l'adunanza.

Il presidente
avv. Antonio Tito

T13AAA11641 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI**FINANCE LEASING S.P.A.**

Sede legale: via Ozanam n. 2 - Bergamo
 Capitale sociale: Euro 872.174,00 versato
 Registro delle imprese: Bergamo n. 03386020162
 R.E.A. di Bergamo n. 373780
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice Fiscale
 n. 03386020162

Diffida socio moroso

Gli amministratori della società Finance Leasing S.P.A., in nome e per conto di essa, ai sensi dell'art. 2344 c.c. diffidano il socio Golden Hill Three s.a. (con sede legale in 4, rue Charles VI, L-1327 Lussemburgo) affinché esegua il versamento del capitale sociale mancante a seguito del richiamo inviato in data 14 maggio 2012 con avvertimento che, in difetto di pagamento nel termine legale di giorni 15 dalla pubblicazione del presente avviso, si procederà ai sensi del precitato art. 2344 cod.civ.

Bergamo, 13/09/2013

p. Il consiglio di amministrazione -
 Il presidente
 dott. Giuseppe Ira

T13AAB11581 (A pagamento).

IBT S.R.L.
a socio unico

IBT EUROPE GMBH

Fusione transfrontaliera di IBT S.r.l. a socio unico (società di diritto italiano) in IBT EUROPE GMBH (società di diritto austriaco).

Avviso ai sensi dell'articolo 7 del Decreto Legislativo del 30 maggio 2008 n. 108.

I. Società coinvolte nella fusione transfrontaliera

IBT S.R.L. a socio unico, una società a responsabilità limitata di diritto italiano, con sede legale in Villorba - Treviso - Italia, indirizzo della sede legale Via G. Marconi n. 15, numero di iscrizione alla Camera di Commercio di Treviso n. 03586900262, capitale sociale pari a Euro 75.000,00 interamente versato (la "Società Incorporanda");

e

IBT EUROPE GMBH, una società a responsabilità limitata di diritto austriaco, con sede legale a 9020 Klagenfurt am Wörthersee, Primoschgasse 3, Austria, numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Klagenfurt n. 301785, capitale sociale pari a Euro 35.000,00 interamente versato (la "Società Incorporante").

II. Esercizio dei diritti dei creditori

- Con riferimento alla Società Incorporanda: i creditori

della Società Incorporanda, i quali vantano un credito sorto anteriormente all'iscrizione del progetto di fusione presso il Registro delle Imprese di Treviso ai sensi dell'articolo 2501 ter c.c., hanno diritto di proporre opposizione alla fusione ai sensi dell'articolo 2503 c.c. entro 60 giorni dall'iscrizione della decisione di fusione presso il Registro delle Imprese di Treviso;

III. Esercizio dei diritti dei soci di minoranza

- Con riferimento alla Società Incorporanda: non esistono soci di minoranza della Società Incorporanda in quanto tutti i soci hanno aderito al progetto di fusione;

- con riferimento alla Società Incorporante: non esistono soci di minoranza della Società Incorporante in quanto tutti i soci hanno aderito al progetto di fusione;

IV. Disponibilità di informazioni gratuite sulla fusione

Ulteriori informazioni sulla fusione transfrontaliera sono disponibili gratuitamente e messe a disposizione presso la sede legale della Società Incorporante e presso gli uffici della Società Incorporanda, al fine di consentire a tutti gli aventi diritto di prenderne visione.

IBT S.r.l. a socio unico

per il consiglio di amministrazione - La consigliera Babuin Scandia

IBT Europe GMBH

per il consiglio di amministrazione - Il presidente Vigani Ilario

T13AAB11626 (A pagamento).

EMILRO COLLECTION SERVICES S.R.L.

Iscritta al n. 33472.2 nell'Elenco delle Società Veicolo di Cartolarizzazione

Sede legale: strada Maggiore 29 - Bologna - Italia
 Registro delle imprese: Bologna n. 09646121005
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice Fiscale
 n. 09646121005

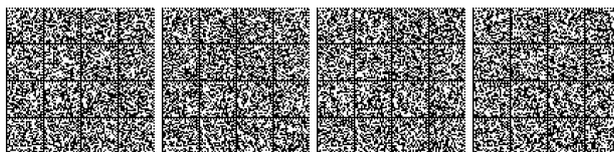
EMILIA ROMAGNA FACTOR S.P.A.

Debitamente registrata presso la Banca d'Italia ai sensi degli articoli 106 e 107 del Decreto Legislativo n. 385 del 1 settembre 1993

Sede legale: strada Maggiore 29 - Bologna - Italia
 Registro delle imprese: Bologna n. 217002
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 02231420361 -
 n. 04297210371

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

Con riferimento all'avviso pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 109 del 22 settembre 2009, Emilro Collection Services S.r.l. ("SPV") comunica che in data 17 settembre 2013 ha acquistato pro soluto da Emilia



Romagna Factor S.p.A. un portafoglio di crediti, del complessivo importo di Euro 74.703.220,17 unitamente a ogni altro diritto e garanzia accessori a tali crediti (i "Crediti"), che al 15 settembre 2013 soddisfacevano, oltre ai Criteri Comuni di cui ai punti da (a) ad (m) (inclusi) dell'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 109 del 22 settembre 2009, i seguenti Criteri Specifici:

(i) l'importo massimo di un Credito Commerciale oggetto della cessione è pari ad euro 1.753.511,03;

(ii) la scadenza massima dei Crediti Commerciali oggetto della cessione è il 31/01/2014;

(iii) la scadenza minima dei Crediti Commerciali oggetto della cessione è il 31/08/2013.

SPV ha conferito incarico a Emilia Romagna Factor S.p.A. ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti affinché per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei Crediti ceduti, proceda all'incasso delle somme dovute anche in via giudiziale per conto della SPV.

Per ogni informazione relativa al presente avviso e ai Crediti ceduti è altresì possibile rivolgersi a SPV presso la sede sociale.

Emilro Collection Services S.r.l. - Amministratore unico
dott. Fabio Stupazzini

T13AAB11638 (A pagamento).

CARTOLARIZZAZIONE AUTO RECEIVABLE'S S.R.L.

Sede: via Gustavo Fara, 26, 20124 Milano
Capitale sociale: € 10.000 interamente versato
Registro delle imprese: Milano n. 07968150966

Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007.

I termini definiti nell'avviso di cessione pubblicato dalla società nella *Gazzetta Ufficiale* Parte II numero 107 del 12/09/2013 (il precedente avviso) e non altrimenti definiti nel prosieguo hanno il medesimo significato nel presente avviso. Cartolarizzazione Auto Receivable's S.r.l. (di seguito CAR's) comunica che, in forza di contratto di cessione (il contratto di cessione) concluso in data 16/09/2013 (la data di cessione) ai sensi dell'MRTSA, ha acquistato pro soluto, da GMAC:

tutti i crediti che alla data del 13/09/2013 (la data di valutazione) presentavano le seguenti caratteristiche:

(a) tutti i crediti esistenti (ad eccezione di quelli a titolo di interessi corrispettivi, commissioni e spese derivanti dal relativo riscadenziamento) e non scaduti che alla Data di

Valutazione risultavano nella titolarità di GMAC in dipendenza dell'acquisto da parte della stessa GMAC - in forza di Contratti Quadro di Cessione in precedenza stipulati tra la stessa GMAC e i produttori - di crediti nascenti da vendite da parte dei produttori di autoveicoli nuovi a marchio "Opel" e "Chevrolet" (i crediti da vendita) effettuate prima della data di valutazione ed a favore dei rivenditori (di seguito i Rivenditori) in base a contratti di distribuzione in precedenza conclusi tra Produttori e i suddetti rivenditori, tali crediti da vendita come successivamente oggetto di riscadenziamento - prima della data di valutazione - in forza di separati accordi di riscadenziamento in precedenza conclusi tra GMAC e i rivenditori; e

(b) tutti i crediti di GMAC (ad eccezione di quelli a titolo di interessi corrispettivi, commissioni e spese) non scaduti derivanti da contratti di finanziamento stipulati con i rivenditori prima della data di valutazione; nonché

(c) tutti i crediti futuri (ad eccezione di quelli a titolo di interessi corrispettivi, commissioni e spese) che saranno vantati da GMAC nei confronti dei rivenditori e di cui GMAC diverrà titolare nel periodo compreso tra la data di cessione e il 20 settembre 2013, entrambe escluse (il periodo rilevante):

(i) in dipendenza dell'acquisto da parte di GMAC - nel periodo rilevante ed in base a contratti quadro di cessione conclusi prima della data di valutazione - di crediti da vendita sorti in base a vendite effettuate in base a contratti di distribuzione stipulati antecedentemente alla data di valutazione ed eventualmente oggetto di riscadenziamento in forza di accordi di riscadenziamento già in essere alla data di valutazione;

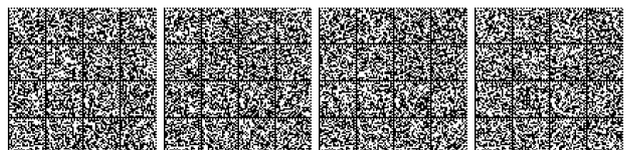
(ii) in base a contratti di finanziamento conclusi con i rivenditori nel periodo rilevante,

(congiuntamente i crediti futuri)

Unitamente ai crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti a CAR's i relativi diritti accessori nonché la riserva di proprietà e le attribuzioni secondo i termini dell'MRTSA.

In relazione al precedente avviso, CAR's comunica che tutti i crediti futuri venuti ad esistenza in capo alla medesima nel periodo rilevante (così come tali termini sono definiti nel precedente avviso), sono per l'effetto da intendersi pienamente ceduti in blocco a CAR's in forza del contratto di cessione e dell'MRTSA indicati nel precedente avviso.

CAR's ha inoltre conferito incarico a GMAC affinché, in suo nome e per suo conto, proceda - direttamente ovvero attraverso le banche designate - all'incasso delle somme dovute in relazione ai crediti e diritti ceduti. In forza di tale incarico, i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, sono legittimati a pagare a GMAC - o alle banche designate - ogni somma dovuta in relazione ai crediti e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era ad essi consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione e/o in conformità con le eventuali ulteriori indicazioni che potranno essere in seguito loro comunicate.



I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a GMAC nelle ore di ufficio di ogni giorno lavorativo.

Con riferimento ai dati personali dei debitori ceduti e degli eventuali loro garanti, CAR's, in nome e per conto proprio, di GMAC e degli altri soggetti richiamati, fornisce l'informazione di cui al precedente avviso, che deve, per l'effetto, intendersi qui integralmente richiamata.

Milano, li 17/09/2013

Cartolarizzazione Auto Receivable's S.r.l. -
L' amministratore unico
Umberto Rasori

T13AAB11649 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI SALERNO Sezione distaccata di Eboli

Avviso ai comproprietari

La Non Performing Loans S.p.A. (già Cassa di Risparmio di Cento S.p.A.) ha promosso avanti il Tribunale di Salerno Sezione distaccata di Eboli, esecuzione immobiliare nei confronti del sig. Tommaso De Nicola, nato a Salerno il 7.12.1964 C.F. DNCTMS64T07H703F, residente a Rubiera (RE) Via Garofalo, rubricata al n. 64/00 RGE sulla base del credito vantato nei suoi confronti in forza di decreto ingiuntivo n. 223/97. Data l'impossibilità di notificare l'avviso ex art.599 c.p.c. in data 10.1.2013 il Presidente del Tribunale di Salerno ha autorizzato la notifica attraverso i pubblici proclami ex art. 150-151 c.p.c. a: Sig.ra Granauro Filomena fu Nicola; Sig.ra Granauro Maria Rosa fu Nicola; Sig.ra Marino Chiara fu Rosa nata in Germania Rep. Dem; Sig. Rizzo Nazario fu Pietro nato il 3.1.1913 a Capaccio; Sig. Rizzo Nicola fu Pietro nato il 9.12.1917 a Capaccio; Sig. De Nicola Tommaso nato l'1.5.1908 a Palma Campania; Eredi Mauro Anna nata il 19.11.1942 a Capaccio e deceduta il 30.3.2005. I beni pignorati di proprietà del sig. De Nicola siti in Capaccio (SA), sono precisamente: 1) quota di 1/3 di fabbricato censito al NCEU del predetto comune al Fog. 44 part. 271 sub. 3; Fog. 44 part. 276 sub 2 e Fog. 44 part. 277 sub 2; 2) quota di 1/6 dei terreni censiti al N.C.T. del predetto comune al Fog. 29 part. 74 are 76.64 e Fog. 29 part. 130 are 37.46; 3) quota di 1/3 del terreno censito al N.C.T. al Fog. 40, part. 63 are 81.50 con diritto all'aia n. 8 del Fog. 40.

avv. Marco Pesenti

T13ABA11551 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FERRARA

Usucapione di beni immobili

L'Avv. Rita Gagliardi con studio in Argenta (FE) alla via Mazzini, 3, rappresentante e difensore del sig. Stancari Secondo, nato a Poggio Renatico (FE), il 17/06/1949, ha chiesto, con atto di citazione dinnanzi al Tribunale di Ferrara con prima udienza a comparire per la data 16 gennaio 2014, ad ore 9:00 ss., che il sig. Stancari Secondo usucapisse e potesse così acquistare la proprietà di una striscia di terreno adiacente al proprio fondo nonché un ente urbano avente ad oggetto un fabbricato strumentale alla conduzione del terreno entrambi siti in Coronella, frazione di Poggio Renatico (FE), via Macello, 26 (erroneamente indicata catastalmente in via Coronella, 122) distinti rispettivamente la striscia di terreno al Catasto Terreni del Comune di Poggio Renatico (FE) al foglio 5 particella 73 di are 14,50 e l'ente urbano avente ad oggetto un fabbricato strumentale alla conduzione del terreno al Catasto Fabbricati del Comune di Poggio Renatico (FE) al foglio 5 particella 71 di are 00,63. Il Presidente dell'instestato Tribunale ha disposto la per pubblici proclami ai signori Gennari Maria, Toselli Adele Derna, Toselli Alessandro, Toselli Alfonso, Toselli Anna, Toselli Clodomiro, Toselli Delfina, Toselli Elga, Toselli Elvia, Toselli Lilia Carmen, Toselli Luciano, impersonalmente gli eredi di Toselli Erasmo, Toselli Oripite, Toselli Spartaco, Ferrari Elena mediante deposito di compia nella Casa comunale di Ferrara, affissione all'albo del Tribunale di Ferrara e pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* e notifica a mezzo Pubblico Ufficiale ai signori Bolognesi Graziella, Bolognesi Guerrino e Bolognesi Monica, avvertendo che debbano costituirsi entro 20 giorni prima della fissata udienza ai sensi e nelle forme stabilite dall'art.166 c.p.c., con l'avvertimento che la mancata o tardiva costituzione comporterà le decadenze e le preclusioni di cui agli artt.38 e 167 c.p.c..

Ferrara, 16/09/2013

avv. Rita Gagliardi

T13ABA11629 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERBANIA

Estratto per notifica di atto di citazione ex art. 150 C.P.C.

Con decreto 20.8.2013 il Presidente del Tribunale di Verbania ha autorizzato la notifica per pubblici proclami ai Signori Barbieri Antonio fu Francesco, Barbieri Giovanna fu Francesco e Barbieri Maria fu Francesco e loro eventuali successori, persone che non è possibile identificare, dell'atto di citazione con cui Piazza Pierina nata il 13.09.1925 a Malesco ed ivi residente in Via Privata Piazza 76, assistita dall'Avv. Annamaria Possetti e presso di lei elettivamente domiciliata in Domodossola C.so P.Ferraris n.35, li ha convenuti in giudizio avanti al Tribunale di Verbania unitamente ai Signori Besana Fabio, Ferraris Gina, Piazza Diego, Piazza Giovanna, ai quali l'atto di citazione viene notificato nei modi ordinari, invitandoli a comparire all'udienza del 5 febbraio 2014 ore 9,00 ed a costituirsi in giudizio nei modi e nelle forme stabilite



dall'art.166 CPC almeno 20 giorni prima della predetta udienza, con avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli art. 38 e 167 CPC, al fine di ottenere una sentenza che dichiari da lei acquisita per effetto di usucapione la proprietà sui beni immobili siti nel territorio del Comune di Malesco individuati in catasto il primo al Foglio 7 particella 216, pascolo, classe 1, Sup.a.2,10 e il secondo al Foglio 18 particella n.444 pascolo, classe 1 sup.ca.64, in modo che la stessa attrice risulti intestataria esclusiva e per intero; con il favore di spese processuali nel caso di opposizione alla domanda.

avv.Annamaria Possetti

T13ABA11644 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LUCERA
Sezione distaccata di Apricena
Proc. r.g. n. 224/13

Estratto ricorso ex art. 702 bis c.p.c. per usucapione
Notifica per pubblici proclami

Con ricorso ex art. 702 bis C.P.C. depositato in data 2 maggio 2013 presso la cancelleria del Tribunale di Lucera, Sezione Distaccata di Apricena, la signora Pelosi Iolanda (codice fiscale PLSLND30E51G761G), nata a Poggio Imperiale (FG) l'11 maggio 1930 ed ivi residente alla via Chiaromonte n.48, rappresentata e difesa dall'avv. Raffaele Mundi con studio in San Severo (FG) alla via Carmicelli n.16, tel/fax 0882/374523 pec: mundi.raffaelefrancorubens@avvocatifoggia.legalmail.it, ha chiesto, stante il continuo ed ininterrotto possesso e la relativa conduzione da circa un quarantennio del fondo agricolo ricadente in agro del comune di Poggio Imperiale (FG), censito al catasto terreni al fg. 7 p.la 2 - seminativo irriguo della superficie di ha 0.50.75 RD € 27,52 RA € 15,73, che venga dichiarato che è divenuta proprietaria esclusiva per intervenuta usucapione ultraventennale del suindicato fondo, con ordine al conservatore dei RR. II. di Lucera di provvedere alla trascrizione dell'emananda sentenza, con vittoria di spese e competenze di causa solo in caso di opposizione. Il fondo agricolo di cui sopra risulta formalmente intestato presso il catasto a nome dei sigg. Braccia Elisa ovvero Baraccia Elisa nata a Poggio Imperiale il 18 agosto 1907 - codice fiscale BRCLSE07M58G761Y, Braccia Antonio nato a Poggio Imperiale il 1° febbraio 1957 - codice fiscale BRCNTN57B01G761H, Braccia Giuseppe nato a Poggio Imperiale il 18 settembre 1932 - codice fiscale BRCGPP32P18G761D, Braccia Grazia nata a Poggio Imperiale il 28 giugno 1892 - codice fiscale BRCLR-Z92H68G761Z, Braccia Lucia nata a Poggio Imperiale l'8 ottobre 1894 - codice fiscale BRCLCU64R48G761H, Braccia Maria Michela nata a Poggio Imperiale il 24 agosto 1896 - codice fiscale BRCMMC96M64G761N, Braccia Maria Giuseppa nata a Poggio Imperiale il 26 agosto 1899 - codice fiscale BRCMGS99M66G761J, Pelosi Attilio nato negli Stati Uniti d'America il 12 aprile 1928 - codice fiscale PLSTTL28D12Z404J, Pelosi Livia nata a Poggio Imperiale il 22 maggio 1934 - codice fiscale PLSLVI34E62G761L

residente a Novi Ligure (AL) in via Ovada n. 57/A. L'adito G.I. dell'intestato Tribunale, in data 6 maggio 2013 fissava l'udienza di comparizione delle parti dinanzi a sè per il giorno 18 luglio 2013 assegnando termine per la costituzione del convenuto sino a dieci giorni prima di detta udienza, disponendo che il ricorso e il decreto di fissazione dell'udienza venissero notificati dalla ricorrente alla convenuta entro il termine di giorni trenta prima della data fissata per la sua costituzione. Data l'impossibilità di notifica a tutti convenuti, che a seguito di ricerche effettuate presso l'anagrafe del comune di Poggio Imperiale risultano deceduti da svariati decenni o emigrati all'estero, la ricorrente per il tramite del proprio difensore ha chiesto al giudice di essere autorizzata alla notifica del ricorso e del pedissequo provvedimento di comparizione delle parti mediante notifica per pubblici proclami, come da richiesta formulata nel verbale d'udienza del 18 luglio 2013. Il giudice, considerate le ragioni della richiesta, visti e applicati gli artt. 150 e 151 C.P.C. autorizzava la ricorrente alla notifica del ricorso e del decreto per pubblici proclami, nel rispetto delle forme dell'art. 150 C.P.C.

Il giudice rinviava la causa in prosieguo, fissando la nuova udienza di comparizione delle parti il 10 aprile 2014. Si avvertono i convenuti che dovranno costituirsi nell'assegnato termine per la loro costituzione sino a dieci giorni prima di detta udienza, con l'avvertimento che in difetto si procederà in loro contumacia e che la costituzione oltre il termine predetto, e comunque oltre 10 giorni prima dell'udienza, implica le decadenze previste dagli artt. 38 e 702 bis commi 4 e 5 C.P.C.

San Severo, 23 luglio 2013

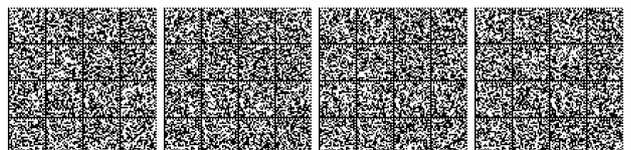
Avv. Raffaele F.R. Mundi

TC13ABA11486 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BRESCIA

Estratto - Atto di citazione per usucapione

I signori Alghisi Faustino (C.F. LGHFTN51M15B711U-BRN) e Menassi Teresa (C.F. MNSTRS47D59G264H), domiciliati in Pian Camuno (BS) alla via Puccini n. 21 presso lo studio legale Avv. Luana Cazzato, hanno promosso azione giudiziaria per far dichiarare l'intervenuta usucapione in loro favore del terreno sito in Lozio (BS), catasto terreni distinto al foglio 1 Mapp. 1704, prato di III ettari, 00 are 01 centiare 80, R.A euro 0,42-R.D. euro 0,51, nei confronti degli intestatari catastali e dei loro eredi. Gli attori citano i sig.ri Ballarini Domenica personalmente o in persona dei suoi eredi collettivamente ed impersonalmente, Ballarini Gabriella personalmente od in persona dei suoi eredi collettivamente ed impersonalmente, Fettolini Amelia personalmente od in persona dei suoi eredi collettivamente ed impersonalmente, Fettolini Bortolina personalmente od in persona dei suoi eredi collettivamente ed impersonalmente, Fettolini Ugo personalmente od in persona dei suoi eredi collettivamente ed impersonalmente, Magri Antonia personalmente od in



persona dei suoi eredi collettivamente ed impersonalmente, Magri Cesarina personalmente od in persona dei suoi eredi collettivamente ed impersonalmente, Magri Dante personalmente od in persona dei suoi eredi collettivamente ed impersonalmente, Magri Francesca personalmente od in persona dei suoi eredi collettivamente ed impersonalmente, Massa Lucia personalmente od in persona dei suoi eredi collettivamente ed impersonalmente, Rizzieri Venanzio personalmente od in persona dei suoi eredi collettivamente ed impersonalmente, a comparire avanti il Tribunale di Brescia, Giudice Istruttore designando, all'udienza del 18 febbraio 2014 ore e luoghi di rito, con invito a costituirsi nel termine di 20 giorni prima dell'indicata udienza ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., con avvertimento che la mancata o tardiva costituzione comporta le preclusioni e le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e con ulteriore avvertimento che in difetto di comparizione si procederà in loro contumacia.

avv. Luana Cazzato

TC13ABA11491 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI ASCOLI PICENO

Ammortamento libretto di deposito

Il Presidente dott. Giuseppe Marangoni del Tribunale di Ascoli Piceno con decreto n. 473 del 19-06-2013 ha sancito l'inefficacia del libretto di deposito nominativo vincolato: n. 03/11/14134 emesso dalla Banca Picena Truentina agenzia di Centobuchi di Monteprandone con un saldo di euro 151.516,06. Ha altresì autorizzato l'istituto Bancario emittente a rilasciare il duplicato del titolo suddetto, decorso il termine di giorni novanta dalla data di pubblicazione del presente decreto, per estratto, sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, purché nel frattempo non venga proposta opposizione.

Tribunale di Ascoli Piceno 19-06-2013

Il richiedente
avv. Otello Bagalini

T13ABC11549 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PARMA

Ammortamento certificato azionario

Il presidente del Tribunale di Parma pronuncia l'ammortamento del certificato azionario n. 297 con valore nominale attuale di € 155,00 emessa da Impianti Sportivi Immobiliare S.p.a. con sede in Parma Loc. Marore Strada Bassa Antica, n. 12 in data 5 marzo 1971, e intestata al medesimo ricorrente. Autorizza la predetta Società Impianti Sportivi Immo-

biliare S.p.A. a rilasciare il duplicato ex art. 2019 comma 2 cod. civ., decorso il termine di 30 giorni dalla data pubblicazione del presente decreto sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica sempre che, nel frattempo, non venga fatta opposizione da parte terzi.

Parma, 5 settembre 2013

Avv. Paolo Fratta

TC13ABC11487 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI ALESSANDRIA

Nomina curatore eredità giacente

Il Presidente del Tribunale di Alessandria con decreto depositato in data 22/05/2013 ha dichiarato giacente l'eredità di Carla Metti nata ad Alessandria il 12/07/1923 ed ivi deceduta il 09/04/2013, ultima residenza Casal Cermelli, via Gerbida 16, nominando curatore l'avv. Monica Coppi con studio in Alessandria, corso Roma 35

avv. Monica Coppi

T13ABH11568 (A pagamento).

Eredità beneficiata di Formica Margherita

Invito a presentare dichiarazioni di credito ex art. 498 II CO.C.C

Si avvisa ex art. 498 c.c. che a seguito del decesso della signora Formica Margherita, nata a Napoli (NA) il 2 giugno 1926, deceduta in data 27 gennaio 2010, l'erede D'Eufemia Donato Maria, Filippo, nato a Napoli il 2 marzo 1952, residente a Matera (MT) vico I Cappuccini n.14, codice fiscale DFMDTM52C02F839C, ha accettato l'eredità con beneficio di inventario; si invitano i creditori della defunta a presentare le dichiarazioni di credito al Notaio Plasmati Massimo, incaricato di redigere lo stato di graduazione, presso lo studio di Tursi (MT) via Olanda n.7 - entro il termine di 30 giorni dalla pubblicazione del presente avviso. Matera, 16.09.2013

D'Eufemia Donato Maria Filippo

T13ABH11627 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VARESE

Eredità giacente

Con provvedimento del 21.01.2013 il Giudice Dott. Cristiano De Giovanni ha dichiarato l'apertura dell'eredità giacente di Leonardo Cammisa residente in Luino, Via Gorizia



n. 48 e deceduto a Varese il 28.06.2008, nominando curatore dell'eredità giacente l'Avv. Riccardo Silvestri con studio in Varese, Via Speroni n. 14.

Varese, 07.03.2013

avv. Riccardo Silvestri

T13ABH11628 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PERUGIA

Nomina curatore eredità giacente

Il GOT, Dr.ssa Giuliana De Santis, con decreto n. 2373 del 6/12/2012, ha nominato curatrice dell'eredità giacente del sig. Ivano Cancelloni, nato a Magione il 24/5/1939, deceduto il 13/6/2013, ult. domicilio Residenza Protetta "Olindo Brancaleoni" di Panicale, l'Avv. Alessandra Bircolotti, studio in Perugia, Via del Sole n. 8.

avv. Alessandra Bircolotti

T13ABH11632 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VOGHERA

Eredità giacente

Il Tribunale di Voghera, con provvedimento del 26.08.2013 ha dichiarato giacente l'eredità di Cisarri Bruna che era nata a Milano il 24.05.1920 e deceduta in Godiasco Salice Terme (PV) il 03.02.2013, nominando curatore l'avvocato Roberto Gavio con studio in Voghera, Piazza Duomo 29.

avv. Roberto Gavio

T13ABH11635 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ

TRIBUNALE ORDINARIO DI VELLETRI Sezione distaccata di Frascati

Riconoscimento di proprietà

Repubblica italiana - In nome del popolo italiano il Giudice Unico letto il ricorso nRG 119/2012 presentato da:

- Ceraglia Anna [cod. fisc. CRG NNA 32T43 D773I],
- Ceraglia Cesare [c.f. CRG CSR 46A04 D773X],
- Ceraglia Stefano [c.f. CRG SFN 50P10 D773D]
- Romaniello Luciano [c.f. RMN LCN 76T13 D773S]

Diretto a ottenere il riconoscimento della proprietà esclusiva ex L. 346/1976 della zona di terreno sita in Comune di Frascati distinta in catasto al foglio 19 particella 155 classe 2 seminativo di are 24 ca 30 rendita dominicale Euro. 13,80 reddito agrario Euro. 10,67; Considerato che sono state eseguite ed espletate le formalità tutte di cui alla citata legge;

Ritenuto che non vi è stata opposizione nei termini di legge; Visto l'art. 3 della L. 346/1976 DECRETA

Ceraglia Anna, Ceraglia Cesare, Ceraglia Stefano, Romaniello Luciano unici ed esclusivi proprietari del bene immobile sopra descritto, DISPONE

che il presente provvedimento sia pubblicato per una sola volta nella *Gazzetta Ufficiale*, nonché affisso per la durata di gg. 90 all'Albo dell'intestato Tribunale e del Comune di Frascati.

Esonera il competente Conservatore dei Registri Immobiliari da ogni e qualsiasi responsabilità, mandando allo stesso per la relativa trascrizione.

avv. Giancarlo Corazza

T13ABM11624 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VITTORIA

Riconoscimento di proprietà

Con ordinanza del 4 giugno 2013, il G.I. del Tribunale di Vittoria dott. Donzella, nella causa n. 568/12 R.G. promossa da Paternò Giovanna n. Vittoria 6 gennaio 1962, ivi res. via Palestro n. 233, codice fiscale PTRGNN62A46M088Q e Paternò Vincenzo n. Vittoria 18 luglio 1935 ivi res. via Cascino n. 37, codice fiscale PTRVCN35L18M088P difesi dall'avv. Sebastiano Zorzi, ha disposto la pubblicità mediante pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* ex art. 31, L. 340/2000 del ricorso ex art. 3, L. 10 maggio 1976, n. 346 e art. 1159-bis C.C. promosso contro Giombarresi Maria Santa n. Vittoria 31 ottobre 1919 e Piccione Giuseppe n. Vittoria 16 giugno 1951 residenti in Valeggio sul Mincio aventi causa di Piccione Gennaro n. Vittoria 20 gennaio 2013 deceduto 20 giugno 2002 intestatario di 3/4 indivisi del fondo di cui *infra* - già raggiunti da regolare notifica - avente per oggetto «richiesta di decreto di riconoscimento della proprietà rurale per intervenuta usucapione speciale ex artt. 1159-bis C.C. e 3, L. 346/76 dei frustoli in Catasto Terreni di Vittoria contraddistinti al F. 205 partt. 68 are 15.40, 69 are 29.40, 72 are 10.50 e 466 are 0.90, per effetto del possesso continuato e pacifico animo domini per un periodo superiore a quello richiesto dall'art. 1159-bis.

avv. Sebastiano Zorzi

TC13ABM11452 (A pagamento).

STATO DI GRADUAZIONE

TRIBUNALE DI FIRENZE

Pubblicazione stato di graduazione ex art. 501 cod. civ.

Il sottoscritto Notaio ANTONINO POMA, con studio in Firenze, Viale Lavagnini n.13, de-legato con provvedimento del Giudice delle Successioni del Tribunale di Firenze del 13.07.07, ex art.498 cod.civ. alle operazioni di liquidazione concorsuale dell'eredità di AGNOLETTI PIERO, già titolare della DITTA PRIMA VISIONE GIOIELLI DI PIERO AGNOLETTI (erede beneficiato ALESSANDRO AGNOLETTI)



c o m u n i c a

- che con decreto del Giudice delle Successioni sopra indicato in data 25.07.2013 è stato approvato lo stato di graduazione ed il progetto di riparto finale;

- che l'attivo disponibile, detratte le somme per le spese liquidate ai professionisti e di pubblicità, è di euro 2.133,20;

- che tale somma da distribuire ai creditori chirografari sarà corrisposta con una per-centuale dello 0,697% (zero virgola seicentonovantasette per cento) come segue: Creditori chirografari:

1) EQUITALIA-CERIT S.p.A., credito ammesso euro 2.968,73,

credito attribuito euro 20,69

2) CASSA PREVIDENZA MONTE DEI PASCHI DI SIENA S.p.A., credito ammesso euro 8.668,67, credito attribuito euro 60,42

3) BARTALI & MORMORELLI S.n.c., credito ammesso euro 12.453,24,

credito attribuito euro 86,80

4) PAGINE GIALLE, credito ammesso euro 1.011,20, attribuito euro 7,05

5) CNA INFORMATICA, credito ammesso euro 103,46 , attribuito euro 0,72

6) TELECOM ITALIA S.P.A., credito ammesso euro 418,11, attribuito euro 2,91

7) FALLIMENTO EUROGEM S.R.L., credito ammesso euro 6.376,45,

credito attribuito euro 44,44

8) LEO BRA S.N.C., credito ammesso euro 4.154,04, attribuito euro 28,95

9) DIAMEX S.R.L., credito ammesso euro 2.585,82, credito attribuito euro 18,02

10) ENEL S.P.A., credito ammesso euro 216,58, credito attribuito euro 1,51

11) MAD S.R.L., credito ammesso euro 35.000,00, credito attribuito euro 243,95

12) ROBERTA VIGNALI, credito ammesso euro 17.500,00, attribuito euro 121,98

13) LAMPA S.R.L., credito ammesso euro 21.986,55, attribuito euro 153,25

14) EQUITALIA CERIT S.P.A., credito ammesso euro 2.421,49,

credito attribuito euro 16,88

15) ITALFONDIARIO S.P.A., credito ammesso euro 37.698,46,

credito attribuito euro 262,76

16) DEUTSCHE BANK S.P.A., credito ammesso euro 13.193,13, credito

attribuito euro 91,97

17) BANCA MONTE DEI PASCHI DI SIENA S.P.A., credito ammesso

euro 79.007,09, credito attribuito euro 550,69

18) CASSA DI RISPARMIO DI FIRENZE S.P.A. (Agenzia 17),

credito ammesso euro 19.705,63, credito attribuito euro 137,36

19) BIPIELLE GESTIONE CREDITO, credito ammesso euro

12.699,36, credito attribuito euro 88,52

20) BANCA POPOLARE ANTONIANA VENETA S.P.A. (Filiale 625),

credito ammesso euro 27.879,46, credito attribuito euro 194,33

precisa

- che eventuali reclami dovranno essere proposti ex art. 778 cod. proc. civ. entro trenta giorni dalla data di questa pubblicazione e che in difetto lo stato di graduazione diverrà definitivo.

Firenze, 10 settembre 2013

notaio
Antonino Poma

T13ABN11595 (A pagamento).

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

**SOCIETÀ COOPERATIVA SERVIZI
GENERALI DELTA**

in liquidazione coatta amministrativa

D.M. 29/2009 del 13/03/2009 - G.U. n. 117 del 22/05/2009

Sede: via G. Matteotti, 54 - Porto Tolle (RO)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01216780294

Avviso di deposito bilancio finale di liquidazione

In data 12/09/2013 è stato depositato presso il Tribunale di Rovigo il bilancio finale di liquidazione, il conto della gestione, il piano di riparto e la relazione ex art. 213 L.F. della predetta cooperativa. Stante l'insufficienza di attivo non si dà luogo a riparto, salvo le passività in prededuzione.

Dalla suddetta data decorrono i termini per proporre eventuali contestazioni nei modi di legge.

Il commissario liquidatore
dott. Giancarlo Bellemo

T13ABS11579 (A pagamento).

**EGO PICCOLA SOCIETÀ COOPERATIVA A
R.L.**

*in liquidazione coatta amministrativa ai sensi dell'art.2545
terdecies c.c. D.D. 27/06/2012 n.445*

Sede: via Picasso 17 - 04100 Latina (LT)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01941040592

Deposito rendiconto, bilancio finale e piano di riparto

Il sottoscritto Commissario liquidatore della Cooperativa in epigrafe, comunica che in data 3.9.2013 è stato depositato presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Latina il rendiconto, il bilancio finale e il piano di riparto. Ai sensi



dell'art. 213 L.F., tutti gli interessati possono proporre ricorso al Tribunale di Latina per le proprie contestazioni, nel termine di giorni 20 (venti) dalla pubblicazione della presente inserzione. Decorso tale termine, il piano di riparto sarà reso esecutivo e si procederà ai pagamenti.

Il commissario liquidatore
dott. Luciano Quadrini

T13ABS11623 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

ESPROPRI

MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO
Dipartimento per l'energia
Direzione generale per le risorse minerarie
ed energetiche
Divisione VIII – Ufficio espropriazioni

Ordinanza di deposito

Vista la legge 7 agosto 1990, n. 241, *omissis*;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, *omissis*;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 8 giugno 2001, n. 327, *omissis*;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 28 novembre 2008, n. 197, recante il regolamento di riorganizzazione del Ministero dello sviluppo economico;

Visto il decreto ministeriale 22 giugno 2012 *omissis*;

Visto il decreto del Direttore Generale della Direzione generale per la sicurezza dell'approvvigionamento e le infrastrutture energetiche del 14 marzo 2012, recante approvazione del progetto definitivo, dichiarazione di pubblica utilità con riconoscimento dell'urgenza e indifferibilità dell'opera, accertamento della conformità urbanistica, apposizione del vincolo preordinato all'esproprio per il metanodotto "Paliano (FR) - Busso (CB) DN 500 (20)", che autorizza la costruzione e l'esercizio dell'opera;

Visto il decreto ministeriale 20 dicembre 2012 con il quale, ai sensi dell'articolo 22 del Testo Unico, sono stati disposti a favore della Società Gasdotti Italia Spa, codice fiscale e partita IVA n. 04513630964, sede legale in via Moscova n. 3 - 20121 Milano - Uffici amministrativi in via dei Salci n. 25 - 03100 Frosinone - (di seguito: Società beneficiaria) l'asserimento e l'occupazione temporanea di strisce di terreni nel comune di Bojano, provincia di Campobasso, interessate dal tracciato del metanodotto "Paliano (FR) - Busso (CB) DN 500 (20)", meglio evidenziate nel piano particellare allegato al decreto stesso;

Considerato che con il citato decreto 20 dicembre 2012 sono stati stabiliti gli importi delle indennità provvisorie per la costituzione di servitù di metanodotto, l'occupazione temporanea e i danni derivanti dalle operazioni di messa in opera dell'infrastruttura;

Considerato che in caso di mancata accettazione o di rifiuto delle indennità proposte occorre depositare i relativi importi presso la competente Ragioneria Territoriale del Ministero dell'economia e delle finanze - Servizio depositi amministrativi - e che la Ditte indicate nelle posizioni n. 2, 4, 6, 8, 9, 10, 11, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25 e 26 del piano particellare del decreto inerente azioni ablativo nel comune di Bojano (CB) non hanno accettato gli importi delle indennità provvisorie;

Ritenuto opportuno provvedere alla custodia di tali importi in attesa della definizione dell'indennità,

ordina

alla Società beneficiaria dell'azione ablativa conseguente al citato decreto 20 dicembre 2012,

1. di depositare senza indugio gli importi stabiliti a favore della Ditte richiamate in allegato, indicate nelle posizioni n. 2, 4, 6, 8, 9, 10, 11, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25 e 26 del piano particellare inerente il Comune di Bojano (CB), allegato al decreto 20 dicembre 2012, presso la competente Ragioneria Territoriale del Ministero dell'economia e delle finanze - Servizio depositi amministrativi;

2. di curare immediatamente la pubblicazione della presente ordinanza, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica o nel Bollettino Ufficiale della Regione, ai sensi dell'articolo 26, comma 7, del Testo Unico;

3. di trasmettere la documentazione inerente gli adempimenti di cui ai punti 1 e 2:

a) ad ogni componente delle Ditte, relativamente alla parte di interesse;

b) ai terzi che risultino titolari di un diritto sull'immobile;

c) allo scrivente Ufficio.

Metanodotto Busso-Paliano 20" - Comune di Bojano

** N. ditta: 2 - Proprietari attuali: Scinocca Mario, Soget SpA Società di Gestione Entrate e Tributi - Dati catastali: Fg. 31 / Mapp. 306 - Totale indennità offerta a corpo: Euro 369,04

** N. ditta: 4 - Proprietari attuali: Emme Immobiliare Srl - Dati catastali: Fg. 28 / Mapp. 250: Totale indennità offerta a corpo: Euro 16.181,33 - Dati catastali: Fg. 28 / Mapp. 267: Totale indennità offerta a corpo: Euro 1.857,66 - Dati catastali: Fg. 28 / Mapp. 790: Totale indennità offerta a corpo: Euro 24.964,04

** N. ditta: 6 - Proprietari attuali: Romano Addolorata - Dati catastali: Fg. 29 / Mapp. 100 - Totale indennità offerta a corpo: Euro 984,78

** N. ditta: 8 - Proprietari attuali: Romano Antonietta, Romano Michelina - Dati catastali: Fg. 29 / Mapp. 563 - Totale indennità offerta a corpo: Euro 565,95

** N. ditta: 9 - Proprietari attuali: Colacci Michele, Colacci Nicolino, Romano Addolorata, Colalillo Raffaele - Dati cata-



stali: Fg. 24 / Mapp. 384 - Totale indennità offerta a corpo: Euro 1.876,70

** N. ditta: 10 - Proprietari attuali: Prioriello Angelina, Prioriello Anna, Prioriello Antonio, Prioriello Assunta, Prioriello Domenica, Prioriello Giovanna, Prioriello Lucia, Prioriello Salvatore, Romano Saverio, Vitone Pasqualina, Gest Line SpA - Dati catastali: Fg. 24 / Mapp. 160: Totale indennità offerta a corpo: Euro 49,74 - Dati catastali: Fg. 24 / Mapp. 171: Totale indennità offerta a corpo: Euro 1.728,46

** N. ditta: 11 - Proprietari attuali: Colalillo Gaudenzio, Molise Auto Snc, Colalillo Giuseppe, Colalillo Giovannina, Colalillo Addolorata - Dati catastali: Fg. 18 / Mapp. 490 - Totale indennità offerta a corpo: Euro 1.545,99

** N. ditta: 19 - Proprietari attuali: Paiano Anna Rita, Paiano Antonio, Paiano Cosimo, S.R.T. SpA, Paiano Francesco - Dati catastali: Fg. 30 / Mapp. 627 - Totale indennità offerta a corpo: Euro 123,13

** N. ditta: 20 - Proprietari attuali: Parisi Anna, Tribunale di Campobasso - Dati catastali: Fg. 29 / Mapp. 383: Totale indennità offerta a corpo: Euro 131,79 - Dati catastali: Fg. 29 / Mapp. 661: Totale indennità offerta a corpo: Euro 154,50 - Dati catastali: Fg. 29 / Mapp. 662: Totale indennità offerta a corpo: Euro 162,29

** N. ditta: 21 - Rico Addolorata Assunta, Rico Felicia, Rico Donato, Rico Mario - Dati catastali: Fg. 29 / Mapp. 375 - Totale indennità offerta a corpo: Euro 41,78

** N. ditta: 22 - Proprietari attuali: Rico Carmina, Tavone Salvatore, Paolozzi Rodolfo - Dati catastali: Fg. 29 / Mapp. 262 - Totale indennità offerta a corpo: Euro 96,03

** N. ditta: 23 - Proprietari attuali: Scinocca Annarita - Dati catastali: Fg. 29 / Mapp. 227 - Totale indennità offerta a corpo: Euro 601,30 - Dati catastali: Fg. 29 / Mapp. 265: Totale indennità offerta a corpo: Euro 66,40

** N. ditta: 24 - Proprietari attuali: Mastroianni Letizia, Tavone Antonio, Tavone Domenico, Tavone Gaetano, Tavone Mario, Tavone Michele, Tavone Vincenzo - Dati catastali: Fg. 29 / Mapp. 238 - Totale indennità offerta a corpo: Euro 532,17

** N. ditta: 25 - Proprietari attuali: Colariccio Aurelia Maria, Tavone Salvatore, Tavone Berenice, Tavone Antonietta - Dati catastali: Fg. 29 / Mapp. 237 - Totale indennità offerta a corpo: Euro 306,06

** N. ditta: 26 - Proprietari attuali: Colalillo Bice, Colalillo Carmine, Colalillo Liberato, Colalillo Domenico - Dati catastali: Fg. 24 / Mapp. 237 - Totale indennità offerta a corpo: Euro 116,01

Roma, 13/09/2013

Il responsabile del procedimento
Roberto Rocchi

T13ADC11642 (A pagamento).

MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO
Dipartimento per l'energia
Direzione generale per le risorse minerarie ed energetiche
Divisione VIII – Ufficio unico per gli espropri in materia di energia

Ordinanza di versamento indennità di esproprio

Il funzionario reggente dell'Ufficio Espropri

Richiamati:

- il decreto del Presidente della Repubblica 8 giugno 2001, n. 327, *omissis*;

- il decreto del Presidente della Repubblica 28 novembre 2008, n. 197, *omissis*;

- il decreto ministeriale 22 giugno 2012 che modifica il decreto 7 maggio 2009 di individuazione degli Uffici di livello dirigenziale non generale del Ministero dello sviluppo economico *omissis*;

- il decreto del Direttore Generale della Direzione generale per la sicurezza dell'approvvigionamento e le infrastrutture energetiche del 14 marzo 2012, recante approvazione del progetto definitivo, dichiarazione di pubblica utilità con riconoscimento dell'urgenza e indifferibilità dell'opera, accertamento della conformità urbanistica, apposizione del vincolo preordinato all'esproprio per il metanodotto "Paliano (FR) - Busso (CB) DN 500 (20)", che autorizza la costruzione e l'esercizio dell'opera;

- il decreto ministeriale 20 dicembre 2012 con cui sono disposti, a favore della Società Gasdotti Italia S.p.A., di seguito Società beneficiaria, l'asservimento e l'occupazione temporanea di strisce di terreni nel Comune di Bojano, provincia di Campobasso, interessate dal tracciato del metanodotto "Paliano (FR) - Busso (CB) DN 500 (20)" ed in particolare l'articolo 7 dello stesso con cui si dispone che le Ditte proprietarie, nei trenta giorni successivi all'immissione in possesso possono comunicare a questa Amministrazione e per conoscenza alla Società beneficiaria, con dichiarazione irrevocabile, l'accettazione delle indennità di asservimento e di occupazione nella misura stabilita nell'elenco allegato al decreto stesso;

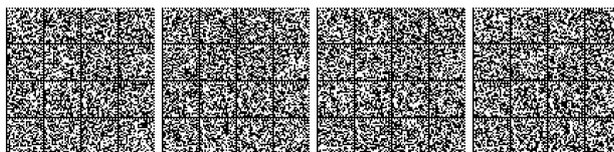
visti:

a) il verbale di immissione in possesso e stato di consistenza, redatto a cura della Società beneficiaria in data 22.03.2013 della porzione interessata del terreno sito nel Comune di Bojano, identificato al catasto al foglio 34, particella 288, Ditta n. 1 dell'allegato al decreto 20 dicembre 2012, di proprietà di Spina Vittorio *omissis*;

b) la comunicazione di accettazione di indennità e contestuale dichiarazione sostitutiva ai sensi degli articoli 48 e 76 del d.P.R. n. 445/2000 in data 04.04.2013 con cui Spina Vittorio dichiara:

- di essere esclusivo proprietario degli immobili sopraindicati,

- di accettare definitivamente e senza riserve le indennità stabilite nel citato decreto ministeriale per la costituzione di servitù di metanodotto, l'occupazione temporanea e i danni



a corpo stimati per la realizzazione nei predetti immobili dell'infrastruttura della Società beneficiaria, pari a euro 555,79 (cinquecentocinquantacinque/79),

- che non esistono diritti di terzi a qualunque titolo sull'area interessata dall'azione ablativa, in particolare per diritti reali, pignoramenti, ipoteche, fallimenti e sequestri,

- di assumersi in ogni caso, ai sensi dell'art. 26, c. 6, del Testo Unico, ogni responsabilità in relazione a eventuali diritti di terzi, ed in particolare l'obbligo di essere tenuto a cedere a chiunque possa vantare un diritto sull'area la quota di indennità a questi eventualmente dovuta, esonerando da ogni pretesa presente o futura il Responsabile della procedura espropriativa, nonché la Società beneficiaria del decreto 20 dicembre 2012,

ritenuto di procedere alla liquidazione, dispone

Art. 1 - Ai sensi dell'articolo 26, comma 1, del Testo Unico, la Società beneficiaria liquida, per l'asservimento e l'occupazione temporanea dell'area interessata dall'azione ablativa, alle persone/società di seguito elencate, l'importo a lato di ciascuna riportato:

- Spina Vittorio Euro 555,79 (cinquecentocinquantacinque/79)

Art. 2 - Il presente provvedimento è pubblicato per estratto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana a cura della Società beneficiaria.

Art. 3 - Decorsi trenta giorni dalla pubblicazione di cui all'articolo 2, nel caso non sia proposta opposizione da terzi, il provvedimento è eseguito senza indugio da parte della Società beneficiaria, che provvede ad eseguire il pagamento e inoltrare a questa amministrazione idonea documentazione attestante l'avvenuta esecuzione.

Roma, 13/09/2013

Il funzionario reggente l'ufficio
dott. Roberto Rocchi

T13ADC11643 (A pagamento).

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

RIVOIRA S.P.A.

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

Informativa ai sensi della Determina AIFA 25 agosto 2011.

Titolare A.I.C.: Rivoira S.p.A., via Durini, 7 - 20122 MILANO

Specialità medicinale: OSSIGENO RIVOIRA, AIC n. 038944

1. Codice pratica N1A/2013/2023, Variazione IA A.7) Soppressione del sito di fabbricazione di Scandiano (RE) della Rivoira S.p.a.

2. Codice pratica N1A/2013/2033 (Grouping)

Variazione IA A.4) Modifica del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante o del fornitore Air Liquide Impianti Gassificazione Srl del principio attivo

Variazione IA A.5 b) Modifica del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante Air Liquide Impianti Gassificazione Srl del prodotto finito, compresi i siti di controllo della qualità.

3. Codice pratica N1A/2013/2038 Variazione IA A.5 b) Modifica del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante D'Angelo Srl del prodotto finito, compresi i siti di controllo della qualità.

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

Un procuratore
ing. Valter Regis

T13ADD11532 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Vitorchiano 151 - 00191 Roma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: P. I. 00887261006

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

Specialità medicinali: INEGY e ZEKLEN

Titolare A.I.C.: Merck Sharp & Dohme Limited, Regno Unito

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

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. DE/H/xxxx/IA/0324/G

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

Codice Pratica: C1A/2013/2370

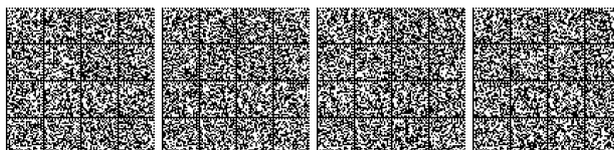
Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di due variazioni di tipo IAIN B.II.b.2 b) 2 e una variazione di tipo IAIN B.II.b.2.b) 1 Registrazione dei siti produttivi Merck Sharp & Dohme BV, Haarlem, Paesi Bassi, Merck Sharp & Dohme (Italia) S.p.A., Pavia, Italia, Merck Sharp & Dohme Ltd., Cramlington, Regno Unito, quali siti di rilascio dei lotti in tutti i Paesi in cui le specialità in oggetto sono autorizzate, al fine di uniformare le officine di rilascio in tutti i Paesi.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Patrizia Villa

T13ADD11546 (A pagamento).



SO.SE.PHARM S.R.L.

Sede legale: via dei Castelli Romani, 22 –
00040 Pomezia (Roma)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01163980681 e n.
04775221007

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

Specialità medicinale: BIOGINAL

Confezioni e numeri di A.I.C.: 100mg 6 ovuli per uso vaginale - 032207019

Codice pratica: N1B/2013/681

Tipologia di variazione: Grouping di Variazioni: due di Tipo IB e tre di tipo IAIN.

Tipo di modifica: B.II.b.1. aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito; e) Sito in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione della liberazione dei lotti, del controllo dei lotti e degli imballaggi primario e secondario, per i medicinali non sterili; b) Sito di imballaggio primario; a) Sito di imballaggio secondario; B.II.b.2.b.2.: aggiunta di un fabbricante responsabile della liberazione dei lotti, con controllo dei lotti/prove;

DA: Lamp San Prospero S.p.A., A: Lamp San Prospero S.p.A. e Special Product's Line S.p.A - Anagni (FR);

B.II.d.1.c: aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova;

DA: impurezze non note, singole e totali: Non presente, A: impurezze note: nmt 0,50 per cento, impurezze non note: nmt 0,10 per cento, impurezze totali: nmt 0,50 per cento.

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

T13ADD11547 (A pagamento).

SO.SE.PHARM S.R.L.

Sede legale: via dei Castelli Romani, 22 –
00040 Pomezia (Roma)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice Fiscale:
01163980681 - Partita I.V.A. n. 04775221007

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

Specialità medicinale: CETERIS

Confezioni e numeri di A.I.C.: Tutte le confezioni autorizzate - 037819

Codice pratica: N1B/2013/2392

Tipologia di variazione: Grouping di sette variazioni: una di Tipo IB, tre di Tipo IAIN e tre di Tipo IA

Tipo di modifica: B.II.b.1. aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito; e) Sito in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione della liberazione dei lotti, del controllo dei lotti e degli imballaggi primario e secondario, per i medicinali non sterili; b) Sito di imballaggio primario; a) Sito di imballaggio secondario; B.II.b.2.b.2.: aggiunta di un fabbricante responsabile della liberazione dei lotti, con controllo dei lotti/prove;

DA: Special Product's Line S.p.A. Pomezia (RM); A: Special Product's Line S.p.A. Pomezia (RM) e Special Product's Line S.p.A. Anagni (FR);

B.II.d.1.c: Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con il corrispondente metodo di prova, solo per le confezioni 012 e 014; B.II.d.1.d: Soppressione di un parametro di specifica non significativo, solo per le confezioni 012 e 014.

DA: Uniformità delle unità di dosaggio, Uniformità di contenuto (mezza compressa): conforme farmacopea; A: Suddivisione delle compresse: conforme farmacopea.

A.7: Eliminazione di un produttore di sostanza attiva.

DA: Cipla Limited e Dr Reddy's Laboratories Ltd, A: Cipla Ltd.

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

T13ADD11548 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

Sede legale: piazzale dell'Industria n.20 - Roma
Capitale sociale € 7.000.000,00 i.v.
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00492340583

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

Codice Pratica N1B/2013/114

Specialità Medicinale: GLUCOSIO BAXTER S.P.A.

Numeri di AIC: 030923 e 032390

Variazione Grouping: Variazione Tipo IB n. C.I.z - Aggiornamento paragrafo 4.2 dell'RCP e corrispondente paragrafo del foglio illustrativo a seguito RSI.

Sono concessi 180 giorni per lo smaltimento delle scorte. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Un procuratore
dott.ssa Concetta Capo

T13ADD11550 (A pagamento).



MSD ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Vitorchiano 151 - 00191 Roma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: P.I. 00887261006

*Riduzione del prezzo al pubblico
di specialità medicinali*

Specialità Confezione n. A.I.C. Classe Prezzo
medicinale

MAXALT 10 mg, 3 compresse 034115042/M A Euro
11,95

MAXALT 10 mg, 6 compresse 034115055/M A Euro
20,13

MAXALT RPD 10 mg, 3 liofilizzati orali 034115105/M
A Euro 11,95

MAXALT RPD 10 mg, 6 liofilizzati orali 034115117/M
A Euro 20,13

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni di cui
alle Determinazioni AIFA del 3 luglio 2006 e 27 settembre
2006, saranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte
del Servizio Sanitario Nazionale, dal giorno successivo a
quello della pubblicazione del presente annuncio in *Gaz-
zetta Ufficiale*.

Un procuratore speciale
dott.ssa Patrizia Villa

T13ADD11552 (A pagamento).

ABIOGEN PHARMA S.P.A.

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

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione
in commercio di specialità medicinale per uso umano.
Modifiche apportate ai sensi*

del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n. 274.

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 si
informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifi-
che apportate in accordo al Regolamento (CE) n. 1234/2008:

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

SPECIALITA' MEDICINALE: BRONCHO MUNAL

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate,
AIC n. 026609

Modifica apportata: codice pratica N1A/2013/2502 -
grouping di 3 variazioni: tipo IA n.A.4: cambio del nome
dell'officina autorizzata alla produzione della sostanza attiva,
da OM PHARMA a OM Pharma SA (Switzerland); tipo IA
A.5 b: modifica del nome del produttore del prodotto finito
responsabile della produzione di BRONCHO MUNAL cap-

sule e della produzione e controllo di BRONCHO MUNAL
granulato per sospensione orale, da OM PHARMA a OM
Pharma SA (Switzerland).

Tipo IA A.7: eliminazione di OM PHARMA quale sito
di produzione alternativo, responsabile del rilascio dei lotti
della specialità medicinale BRONCHO MUNAL granulato
per sospensione orale (Switzerland).

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

L'amministratore delegato
dott. Massimo Di Martino

T13ADD11553 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

Sede legale: piazzale dell'Industria 20, Roma
Capitale sociale € 7.000.000 i.v.
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00492340583

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

Codice pratica N1A/2013/2434

Specialità Medicinali:

FREAMINE III AIC:

022748038-089-091-103

ISOSELECT AIC:

029362035,

TPH AIC:

029189040-053-065

PRIMENE AIC:

026905099-101

Variazione Grouping IA:

-Tipo IAIN nr B.III.1 a)1 Presentazione di un certificato
d'idoneità alla Farmacopea Europea nuovo relativo ad un
principio attivo da parte di un produttore già autorizzato:

-Tipo IA nr B.III.1 a)2 Aggiornamento CEP (fornitore già
autorizzato):

Presentazione di certificato d'idoneità alla Farmacopea
Europea Nuovo e aggiornato per il principio attivo Serina
(Ajinomoto CO. INC); versione R1 CEP 1999-159-REV
02. I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU pos-
sono essere mantenuti in commercio fino alla data di sca-
denza indicata in etichetta.

Un procuratore
dott.ssa Guia Maria Carfagnini

T13ADD11554 (A pagamento).



BAXTER S.P.A.

Sede legale: piazzale dell'Industria 20 - Roma
 Capitale sociale € 7.000.000 i.v.
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00492340583

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

Codice pratica N1A/2013/2433

Specialità Medicinali:

FREAMINE III AIC:

022748038-089-091-103

ISOSELECT AIC:

029362035,

TPH AIC:

029189040-053-065

PRIMENE AIC:026905099-101

Variazione Grouping IA

Tipo IAIN nr B.III.1 a) 1 Presentazione di un certificato d'idoneità alla Farmacopea Europea nuovo relativo ad un principio attivo da parte di un produttore già autorizzato:

Tipo IA nr B.III.1 a) 2 Aggiornamento CEP (fornitore già autorizzato):

Presentazione di certificato d'idoneità alla Farmacopea Europea Nuovo e aggiornato per il principio attivo Prolina (Ajinomoto CO. INC);

versione R1 CEP 1998-106-REV 04

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

Un procuratore
 dott.ssa Guida Maria Carfagnini

T13ADD11555 (A pagamento).

ACTAVIS ITALY S.P.A

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 Italy S.p.A. - Via Luigi Pasteur, 10 - 20014 Nerviano (MI).

Medicinale: CALCIO FOLINATO ACTAVIS

Confezioni e numeri A.I.C.: 10 mg/ml soluzione iniettabile - tutte le confezioni - AIC no. 041058

Codice Pratica: C1A/2013/912 - Procedura n. DK/H/1922/001/IA/002

Modifica tipo IB-B.II.e.7.a: Eliminazione del riferimento ai fornitori dei materiali di confezionamento

Codice Pratica: C1B/2013/678 - Procedura n. DK/H/1922/001/IB/003

Modifica tipo IB - A.2.b: Cambio del nome del medicinale in Spagna

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.

Regulatory affairs manager
 Lorena Verza

T13ADD11557 (A pagamento).

ACTAVIS ITALY S.P.A

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 Italy S.p.A. - Via Luigi Pasteur, 10 - 20014 Nerviano (MI).

Medicinale: CAPECITABINA ACTAVIS

Confezioni e numeri A.I.C.: 150 mg-500 mg compresse - tutte le confezioni - AIC no. 040997

Procedura n. BE/H/0198/001-002/IA/001

Modifica tipo IA - B.II.b.2.b.1: Aggiunta di Actavis Group PTC ehf (IS) quale sito di rilascio lotti

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

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

Regulatory affairs manager
 Lorena Verza

T13ADD11558 (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: ATORVASTATINA ACTAVIS

Confezioni e numeri A.I.C.: 80 mg compresse rivestite con film - AIC no. 040248344, 040248357, 040248369, 040248371, 040248383 e 040248395.

Codice Pratica: C1B/2013/357 - Procedura n. DK/H/1404/004/IB/022

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



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

T13ADD11560 (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: PANTOPRAZOLO ACTAVIS

Confezioni e numeri A.I.C.: 20 mg-40 mg compresse gastroresistenti - tutte le confezioni - AIC no. 038740

Codice Pratica: C1B/2013/378

Procedura n. DK/H/1177/001-002/IB/019

Modifica tipo IB - A.2.b: Cambio del nome del medicinale in Portogallo

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

T13ADD11561 (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: SERTRALINA ACTAVIS

Confezioni e numeri A.I.C.: 50 mg-100 mg compresse rivestite con film - tutte le confezioni - AIC no. 038309

Codice Pratica: C1A/2012/2565

Procedura n. IS/H/0774/001-002/IA/009g

Variazione tipo grouping tipo IA: Approvazione parziale per la sola B.I.b.1.b Restringimento dei limiti di specifica per le impurezze

Codice Pratica: C1A/2013/2021

Procedura n. IS/H/0774/001-002/IA/010

Modifica tipo IA - B.III.1.a.2: Aggiornamento del CEP dell'attivo per il produttore già autorizzato Mylan Laboratories Ltd da R0-CEP 2008-304-Rev00 a R0-CEP 2008-304-Rev02

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

T13ADD11562 (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: ZOLPIDEM ACTAVIS

Confezioni e numeri A.I.C.: 10 mg compresse rivestite con film - tutte le confezioni - AIC no. 038640

Procedura n. NL/H/0252/001-002/IA/025

Modifica tipo IA - A.7: Cancellazione di Inpac AS (Norvegia) quale sito di confezionamento primario, secondario e di rilascio lotti

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

T13ADD11563 (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: PAROXETINA ACTAVIS

Confezioni e numeri A.I.C.: 20 mg compresse rivestite con film - tutte le confezioni - AIC no. 038822

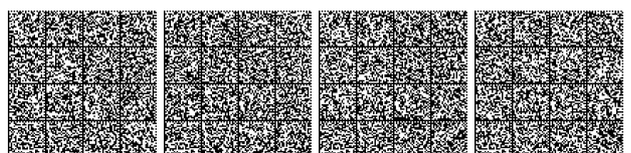
Procedura n. DE/H/1193/001/IA/16

Modifica tipo IA - B.III.1.a.2: aggiornamento del CEP per l'attivo del produttore già autorizzato Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. Ltd da R0-CEP 2006-002-Rev04 a R1-CEP 2006-002-Rev00

Procedura n. DE/H/1193/001/IA/17

Modifica tipo IA - B.III.1.a.2: aggiornamento del CEP per l'attivo del produttore già autorizzato Aesica da R0-CEP 2006-096-Rev01 a R1-CEP 2006-096-Rev00

Procedura n. DE/H/1193/001/IB/018



Modifica tipo IB - A.2.b: cambio nome del medicinale in Slovacchia.

Codice Pratica: C1A/2013/1150

Procedura n. DE/H/1193/001/IB/019g

Variazione di tipo grouping IA: B.II.b.1.a Aggiunta di G.L. Pharma (Industriestrasse 1, Lannach, Austria) quale sito di confezionamento secondario; B.II.b.2.a Aggiunta di G.L. Pharma (Industriestrasse 1, Lannach, Austria) quale sito di controllo e rilascio lotti; B.II.b.2.a Aggiunta di G.L. Pharma (Vienna, Austria) quale sito di controllo e lotti; B.II.b.2.b Aggiunta di G.L. Pharma (Schlossplatz 1, Lannach, Austria) quale sito di rilascio lotti; C.1.z Introduzione del PSMF inclusa QPPV del nuovo titolare AIC G.L. Pharma

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

T13ADD11565 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

Titolare A.I.C.: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A.

Via Lorenzini n. 8, 20139 Milano (MI)

Medicinale: ZERINOL GOLA LIMONE

Confezioni e numeri A.I.C.: "20 mg pastiglie"

Tutte le confezioni - 041239

Codice pratica: C1B/2013/290

Procedura decentrata n.: BE/H/0181/001/IB/09

Medicinale: ZERINOL GOLA MENTA

Confezioni e numeri A.I.C.: "20 mg pastiglie"

Tutte le confezioni - 036088

Codice pratica: C1B/2013/289

Procedura di mutuo riconoscimento n.: BE/H/0104/001/IB/029

Titolare: Boehringer Ingelheim International GmbH

Binger Str. 173 - 55216 Ingelheim (Germania)

Rappresentante in Italia: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A.

Via Lorenzini, 8 - 20139 Milano

Specialità medicinale: ZERINOL GOLA RIBES NERO

Confezioni e numeri A.I.C.: "20 mg pastiglie"

Tutte le confezioni - 036089

Codice pratica: C1B/2013/288

Procedura di mutuo riconoscimento n.: BE/H/0103/001/IB/029

Modifica apportata: IB A.2 b) Modifica della denominazione (di fantasia) del medicinale, per i prodotti autorizzati secondo procedura nazionale (per la Francia).

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

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

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

Il procuratore
p.v. G.Maffione

T13ADD11566 (A pagamento).

KRKA D.D. NOVO MESTO

Sede: Smarjeska Cesta 6 - Novo Mesto SI-8501 Slovenia

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 82646716

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo n. 274 del 29/12/2007 e del regolamento (CE) n. 1234/2008/CE e successive modifiche

Titolare di A.I.C. Krka, d.d., Novo mesto Smarjeska Cesta 6 - Novo Mesto SI-8501 Slovenia.

Medicinale: SIMVASTATINA KRKA compresse rivestite con film AIC n. 037708. Variazione stampati di grouping, tipo IB - C.I.3.a (procedura n. DK/H/0381/02-04/IB/044/G, codice pratica C1B/2012/989). Aggiornamento del riassunto caratteristiche del prodotto (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8 e corrispondenti sezioni del foglio illustrativo) in accordo alle raccomandazioni del PhVWP (CMDh/PhWP/042/2012) ed al Core Safety Profile rilasciato per il prodotto di riferimento, come da comunicazione di notifica regolare (AIFA/V&A/P/91321) del 4/9/2013 dell'AIFA. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott. Alessandro Ban

T13ADD11574 (A pagamento).

S.P.A. IT. LAB. BOUTY

Sede legale: via Vanvitelli n. 4 - Milano

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento UE 712/2012

Informativa ai sensi della Determina AIFA del 25 agosto 2011

Medicinale: SOLFLU - Confezioni e numeri di A.I.C.: polvere per soluzione orale 10 bustine gusto limone e miele da 4g

A.I.C. 041836014

Codice Pratica: N1B/2013/2453



Tipo di modifica: Variazione di Tipo IB B.II.f.1b)1 Estensione della durata di conservazione del prodotto finito così come confezionato per la vendita (sulla base di dati in tempo reale) da 12 mesi a 24 mesi dalla data di fabbricazione.

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

Il rappresentante legale
Giorgio Pisani

T13ADD11575 (A pagamento).

UCB PHARMA S.P.A.

Sede legale: Via Gadames, 57 – 20151 Milano

Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del d. lgs. 219/2006 e s.m.i.

Titolare A.I.C.: UCB Pharma S.p.A. - Via Gadames, 57 - 20151 Milano

Specialità Medicinale: NOOTROPIL

Confezioni e numeri A.I.C.:

“1200 mg compresse rivestite con film” - 40 compresse

A.I.C. n. 022921098

Codice Pratica N1B/2013/2248

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di variazioni:

Variazione di tipo IB by default n. B.II.a.3 “Modifiche nella composizione (eccipienti) del prodotto finito” b) “Altri eccipienti” 1 “Qualunque adeguamento minore della composizione quantitativa del prodotto finito per quanto riguarda gli eccipienti”.

Variazione di tipo IA n. B.II.b.3 “Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito” a) “Modifica minore nel procedimento di fabbricazione di una forma di dosaggio solida per uso orale o di soluzioni orali a liberazione immediata”.

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 GU.

Un procuratore
dott.ssa Laura Chiodini

T13ADD11576 (A pagamento).

UCB PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Gadames, 57 – 20151 Milano

Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del d. lgs. 219/2006 e s.m.i.

Titolare A.I.C.: UCB Pharma S.p.A. - Via Gadames, 57 - 20151 Milano

Specialità Medicinale: NIFEREX

Confezione e numero A.I.C.:

“100 mg capsule rigide gastroresistenti” - 50 capsule
A.I.C. n. 036743019

“100 mg capsule rigide gastroresistenti” - 30 capsule

“100 mg capsule rigide gastroresistenti” - 90 capsule

“100 mg capsule rigide gastroresistenti” - 500 capsule

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. SE/H/270/001/IA/028

Codice Pratica C1A/2013/2475

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IA C.I.z: introduzione del Pharmacovigilance System Master File per UCB Pharma SA e le sue filiali.

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

Un procuratore
dott.ssa Laura Chiodini

T13ADD11577 (A pagamento).

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

Sostituzione di sito di produzione del prodotto finito per il confezionamento primario e secondario e aggiunta di sito di produzione per il controllo e rilascio del prodotto finito

Specialità medicinale: STERIDROLO

confezioni e numeri di A.I.C.:

Polvere 10 buste g 5 - AIC n. 032049 025

Polvere 12 buste g 2,5 - AIC n. 032049 037

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

Codice pratica N.: N1A/2013/2458

N. e tipologia variazione: B.II.b.1.b), B.II.b.1.a), B.II.b.2.b.2); Grouping variations

B.II.b.1.b), B.II.b.1.a): Sostituzione di sito di produzione del prodotto finito per il confezionamento primario e secondario.

da: FINE FOODS N.T.M. SpA, Via dell'Artigianato 8/10 Brembate (BG)

a: SIGMAR ITALIA SpA Via Sombreno 11 Almè (BG)

B.II.b.2.b.2): Aggiunta di sito di produzione per il controllo e rilascio del prodotto finito:

SIGMAR ITALIA SpA Via Sombreno 11 Almè (BG)

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

Procuratore speciale
dott. Roberto Angeli

T13ADD11578 (A pagamento).



ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: viale Bodio 37/b - 20158 Milano
 Capitale Sociale: € 10.400
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice Fiscale
 n. 11388870153

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale

Medicinale: TOPIRAMATO ZENTIVA

Confezione: " 50 mg compresse rivestite con film " 60 compresse in blister - AIC n.038475152 - Classe A) - Prezzo al pubblico: Euro 28,57

Confezione: " 100 mg compresse rivestite con film " 60 compresse in blister - AIC n.038475253 - Classe A) - Prezzo al pubblico: Euro 54,09

Confezione: " 200 mg compresse rivestite con film " 60 compresse in blister - AIC n.038475354 -Classe A)- Prezzo al pubblico: Euro 105,51

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

Un procuratore
 dott.ssa Daniela Lecchi

T13ADD11580 (A pagamento).

FERRING S.P.A.

Sede legale: via Senigallia 18/2 - 20161 Milano
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. IT07676940153

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: Ferring S.p.A.

Specialità medicinale: DURATOCIN

Confezione e numero A.I.C.:

- 100 mcg/ml soluzione iniettabile - 5 fiale da 1 ml- AIC n. 037567017

Codice Pratica C1A/2013/2204

Procedura MRP n. UK/H/838/001/IA/013 conclusasi positivamente in data 18.07.2013.

Specialità medicinale: FERTIPEPTIL

Confezioni e numeri A.I.C.:

- 0,1 mg/1 ml sol.iniettabile, 7 siringhe preriempite - AIC n. 039404013

- 0,1 mg/1 ml sol.iniettabile, 28 siringhe preriempite - AIC n. 039404025

Codice Pratica C1A/2013/2185

Procedura MRP n. NL/H/1427/001/IAIN/007 conclusasi positivamente in data 02.08.2013.

Specialità medicinale: GONAPEPTYL DEPOT

Confezioni e numeri A.I.C.:

- 1 sir.priempita da 3,75 mg di polvere + 1 sir. priempita di solvente - AIC n. 035562014

- 3 sir.priempite da 3,75 mg di polvere + 3 sir. priempite di solvente - AIC n. 035562026

Codice Pratica C1A/2013/2178

Procedura MRP n. NL/H/0263/001/IAIN/024 conclusasi positivamente in data 19.07.2013.

SPECIALITA' MEDICINALE: MEROPUR

Confezioni e numeri A.I.C.:

- 600 UI polvere e solvente per soluzione iniettabile 1 flaconcino polvere + 1 siringa pre-riempita 1 ml solvente + ago+9 tamponi alcool + 9 siringhe monouso - AIC n. 036749036

- 1200 UI polvere e solvente per soluzione iniettabile 1 flaconcino polvere + 2 siringhe pre-riempite 1 ml solvente + ago + 18 tamponi alcool + 18 siringhe monouso - AIC n. 036749048

Codice Pratica C1A/2013/2193

Procedura DC n. DK/H/0606/002-003/IA/043 conclusasi positivamente in data 12.07.2013.

- 75 U.I. FSH + 75 U.I. LH, polvere e solvente per soluzione iniettabile - 5 fiale polv. + 5 fiale solv. 1 ml - AIC n. 036749012

- 75 U.I. FSH + 75 U.I. LH, polvere e solvente per soluzione iniettabile - 10 fiale polv. + 10 fiale solv. 1 ml - AIC n. 036749024

Codice Pratica C1A/2013/2192

Procedura MRP n. DK/H/0606/001/IA/044 conclusasi positivamente in data 12.07.2013.

SPECIALITA' MEDICINALE: MINIRIN/DDAVP

Confezioni e numeri A.I.C.:

- 0,1 mg/ml gocce nasali, soluzione flacone 2,5 ml - AIC n. 023892019

- 4 mcg/ml soluzione iniettabile 10 fiale - AIC n. 023892021

- 50 mcg/ml spray nasale, soluzione flacone nebulizzatore 2,5 ml - AIC n. 023892033

- 0,1 mg compresse 30 compresse - AIC n. 023892060

- 0,2 mg compresse 30 compresse - AIC n. 023892072

- 60 mcg compresse sublinguali - 10 compresse AIC n. 023892084

- 60 mcg compresse sublinguali - 30 compresse AIC n. 023892096

- 60 mcg compresse sublinguali - 100 compresse AIC n. 023892108

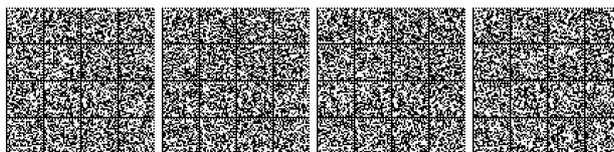
- 120 mcg compresse sublinguali - 10 compresse AIC n. 023892110

- 120 mcg compresse sublinguali - 30 compresse AIC n. 023892122

- 120 mcg compresse sublinguali - 100 compresse AIC n. 023892134

- 240 mcg compresse sublinguali - 10 compresse AIC n. 023892146

- 240 mcg compresse sublinguali - 30 compresse AIC n. 023892159



- 240 mcg compresse sublinguali - 100 compresse AIC n. 023892161

Codice Pratica: N1A/2013/2184

SPECIALITA' MEDICINALE: PENTASA

Confezioni e numeri A.I.C.:

- 1 g/100 ml sospensione rettale 7 contenitori monodose da 100 ml - AIC n. 027130020

- 2 g/100 ml sospensione rettale 7 contenitori monodose da 100 ml - AIC n. 027130032

- 4 g/100 ml sospensione rettale 7 contenitori monodose da 100 ml - AIC n. 027130044

- 1 g supposte 28 supposte - AIC n. 027130069

- 500 mg compresse a rilascio modificato 50 compresse - AIC n. 027130071

- 1 g granulato a rilascio prolungato 50 bustine - AIC n. 027130083

- 1 g compresse a rilascio modificato 60 compresse - AIC n. 027130107

Codice Pratica: N1A/2013/2068

Specialità medicinale: PROPESS

Confezione e numero A.I.C.:

- 5 dispositivi vaginali 10 mg - AIC n. 033372018

Codice Pratica C1A/2013/2270

Procedura MRP n. SE/H/129/001/IA/044 conclusasi positivamente in data 12.07.2013.

SPECIALITA' MEDICINALE: PICOPREP

Confezioni e numeri A.I.C.:

- polvere per soluzione orale, 2 bustine - AIC n. 039961014

- polvere per soluzione orale, 50x2 bustine - AIC n. 039961026

Codice Pratica C1A/2013/2132

Procedura MRP n. UK/H/1960/001/IA/012 conclusasi positivamente in data 16.07.2013.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008: Var. Tipo IA C.I.z) Modifiche (Sicurezza/Efficacia) a medicinali per uso umano e veterinario - altro: modifica della QPPV e introduzione/aggiornamento del Summary of Pharmacovigilance System Master File.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 14 del D.L.vo 178/91 e successive modificazioni ed integrazioni.

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

Un procuratore
dott.ssa Gloria Lecchi

T13ADD11583 (A pagamento).

ALMUS S.R.L.

Sede legale: via Cesarea 11/10 - 16121 Genova
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01575150998

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.

Specialità Medicinale: LATTULOSIO ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 66,7% sciroppo, flacone da 200 ml, AIC n. 029113014.

Codice pratica: N1B/2013/2351. Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008: Grouping of variations: tipo IB n. B.II.b.1.e), IA in n. B.II.b.1.b), IA in n. B.II.b.1.a), IA in n. B.II.b.2.b).2, IA n. B.II.b.4.a), IA n. B.II.e.6.b) - Sostituzione di un sito di produzione del prodotto finito per tutte le fasi del processo di produzione compresi confezionamento primario e secondario, rilascio e controllo dei lotti (nuovo sito ABC Farmaceutici S.p.A.), aumento del batch size da 1000 litri a 2000 litri e modifica di una parte del confezionamento primario non in contatto con il prodotto finito (nuova chiusura child proof).

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

Il procuratore
dott.ssa Dorotea Lo Iacono

T13ADD11584 (A pagamento).

ORION CORPORATION

Sede legale: Orionintie 1, FI-02200 Espoo, Finlandia

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 274/07 e del Regolamento CE n. 1234/2008.

Titolare AIC: Orion Corporation

Specialità medicinale: SANDRENA 0,5 g e 1 g gel

Confezioni: 032991022, 032991034, 032991010, 032991046

Numero Procedura: DK/H/105/001-002/IA/032

Codice pratica n. C1A/2013/900

Tipo di modifica: Tipo IA A 7 - Soppressione di un sito di fabbricazione per la produzione e il confezionamento del prodotto finito: Inpac AB - Svezia.

Specialità medicinale: SANDRENA 0,5 g e 1 g gel

Confezioni: 032991022, 032991034, 032991010, 032991046

Numero Procedura: DK/H/105/001-002/IA/033

Codice pratica n. C1A/2013/918

Tipo di modifica: Tipo IA B.III.1a)2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato da parte di un fabbricante già approvato: Estradiolo emidrato - R2-CEP 1995-017-REV03.



Specialità medicinale: KESSAR 10 mg e 20 mg compresse
 Confezioni: 027433010, 027433022

Tipo di modifica: Grouping costituito dalle seguenti variazioni: Tipo IA B.II.d 2a) Modifiche minori di una procedura di prova approvata: introduzione di un sistema semiautomatico di dissoluzione delle compresse; Tipo IA B.II.d 2a) Modifiche minori di una procedura di prova approvata:

sostituzione della sostanza di riferimento utilizzata per il test della determinazione delle impurezze.

Specialità medicinale: FILENA "ciclica" compresse

Confezioni: 028758011, 028758023

Codice pratica n. N1A/2013/2140

Tipo di modifica: Grouping costituito dalle seguenti variazioni: Tipo IA B.III.1a)2 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato da parte di un fabbricante già approvato: Estradiolo valerato R0-CEP 2006-166-Rev 02; Tipo IA B.III.1a)2 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato da parte di un fabbricante già approvato: Estradiolo valerato R1-CEP 2006-166-Rev 00; Tipo IA B.III.1a)2 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato da parte di un fabbricante già approvato: Medrossiprogesterone acetato R1-CEP 1995-051-Rev 06.

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

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

Un procuratore
 dott. Roberto Intrigila

T13ADD11585 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali

Medicinale e confezione: RIZALIV

- "5" 3 compresse in blister, AIC n. 034130017 - Classe A,
 Prezzo euro 16,72

A tale prezzo, espresso al lordo, dovranno essere applicate le due riduzioni di legge (in applicazione a quanto previsto dall'Allegato 1 della Determinazione AIFA del 31.07.2012 "Procedure di Payback - Anno 2012" pubblicata nella *G.U.* n. 183 del 07.08.2012) e sarà pubblicato nel foglio delle inserzioni della *Gazzetta Ufficiale* ed entrerà in vigore il giorno successivo alla pubblicazione.

Un procuratore speciale
 Gianni Ferrari

T13ADD11586 (A pagamento).

BAUSCH & LOMB - IOM S.P.A.

Sede legale: via Pasubio, 34 -
 20846 Macherio (MB) - Italia
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00857610968

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219.

Specialità medicinale: CLORADDEX (cloramfenicolo/desametasone)

Confezione "0,2% + 0,5% collirio, sospensione - flacone da 5 ml- A.I.C. n. 018155046;

Codice pratica: N1B/2013/817; Depositata in data: 19/6/2013

Modifica stampati secondo l'art. 61(3) direttiva 2001/83 - art. 78 D. Lgs. 219/2006.

Modifica etichetta esterna relativamente alla dicitura dei seguenti eccipienti:

da "Glicol polietilenico 1540" a "Glicol polietilenico 1500" e

da "Acqua distillata" ad "Acqua depurata"

La modifica entra in vigore dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

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

Un procuratore
 dott.ssa Ilaria Pianetti

T13ADD11587 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: ACTILYSE

Confezione e numero di A.I.C.:

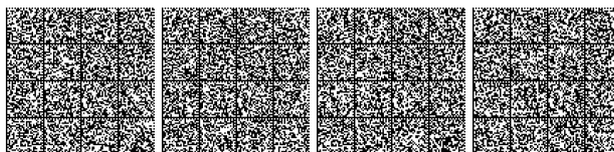
"polvere e solvente per soluzione iniettabile e per infusione"

Confezione da 10 mg - A.I.C. non disponibile

Codice pratica: C1B/2013/2046.

Procedura di mutuo riconoscimento n.: DE/H/0015/004/IB/097/G

Modifiche apportate: raggruppamento di variazioni: 2 variazioni di tipo IB n. B.II.b.2.a: aggiunta di un sito in cui vengono effettuati il controllo dei lotti/le prove di controllo qualitativo del prodotto finito; 5 variazioni di tipo IA n. B.II.e.2.b: aggiunta di nuovi parametri di specifica alla spe-



cifica del confezionamento primario del prodotto finito, con i metodi di prova corrispondenti.

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

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

Il procuratore
p.v. G.Maffione

T13ADD11588 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: ACTILYSE

Confezione e numero di A.I.C.:

“polvere e solvente per soluzione iniettabile e per infusione”

Confezione da 20 mg - A.I.C. n. 026533051

Codice pratica: C1B/2013/2047.

Procedura di mutuo riconoscimento n.: DE/H/0015/004/IB/098/G

Modifiche apportate: raggruppamento di variazioni: 2 variazioni di tipo IB n. B.II.b.2.a: aggiunta di un sito in cui vengono effettuati il controllo dei lotti/le prove di controllo qualitativo del prodotto finito; 1 variazione di tipo IA n. B.II.d.1.c: aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica del prodotto finito, con il corrispondente metodo di prova; 6 variazioni di tipo IA n. B.II.e.2.b: aggiunta di nuovi parametri di specifica alla specifica del confezionamento primario del prodotto finito, con i metodi di prova corrispondenti.

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

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

Il procuratore
p.v. G.Maffione

T13ADD11589 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: ACTILYSE

Confezione e numero di A.I.C.:

“polvere e solvente per soluzione iniettabile e per infusione”

Confezione da 50 mg - A.I.C. n. 026533048

Codice pratica: C1B/2013/2049.

Procedura di mutuo riconoscimento n.: DE/H/0015/004/IB/099/G

Modifiche apportate: raggruppamento di variazioni: 2 variazioni di tipo IB n. B.II.b.2.a: aggiunta di un sito in cui vengono effettuati il controllo dei lotti/le prove di controllo qualitativo del prodotto finito; 1 variazione di tipo IA n. B.II.d.1.c: aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica del prodotto finito, con il corrispondente metodo di prova; 6 variazioni di tipo IA n. B.II.e.2.b: aggiunta di nuovi parametri di specifica alla specifica del confezionamento primario del prodotto finito, con i metodi di prova corrispondenti.

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

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

Il procuratore
p.v. G.Maffione

T13ADD11590 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: ACTILYSE

Confezione e numero di A.I.C.:

“polvere e solvente per soluzione iniettabile e per infusione”

Confezione da 2 mg - A.I.C. non disponibile

Codice pratica: C1B/2013/2170.

Procedura di mutuo riconoscimento n.: DE/H/0015/005/IB/100/G

Modifiche apportate: raggruppamento di variazioni: 1 variazione di tipo IA n. A.4: modifica del nome del fabbricante 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; 2 variazioni di tipo IB n. B.II.b.2.a: aggiunta di un sito in cui vengono effettuati il controllo dei lotti/le prove di controllo qualitativo del prodotto finito; 4 variazioni di tipo IA n. B.II.e.2.b: aggiunta di nuovi parametri di specifica alla specifica del confezionamento primario del prodotto finito, con i metodi di prova corrispondenti; 1 variazione di tipo IB n. B.II.e.3.b: altra modifica di una procedura di prova del confezionamento primario del prodotto finito (compresa la sostituzione o l'aggiunta); 1 variazione



di tipo IA n. B.II.e.6.b: modifica apportata a un elemento del materiale di confezionamento (primario) che non è in contatto con la formulazione del prodotto finito, modifica che non ha un impatto sulle informazioni relative al prodotto.

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

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

T13ADD11591 (A pagamento).

**A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE
RIUNITE S.R.L.**

Sede legale e domicilio fiscale: via Sette Santi n. 3 - Firenze
Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice fiscale
n. 00395270481

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

Titolare: A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l.

Specialità Medicinale, confezioni e numeri di Autorizzazione all'Immissione in Commercio: FASTUM ANTIDOLORIFICO 1% gel - Tubo da 50 g - n.040657013

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa della avvenuta approvazione, in data 10 agosto 2013, della seguente modifica apportata in accordo al REGOLAMENTO (CE) 1234/2008:

Var. tipo IB C.I.3.a: Modifiche stampati richieste dall'autorità (Ufficio Farmacovigilanza AIFA) per le quali il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio non presenta nuove informazioni complementari.

Codice pratica: N1B/2013/2262

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

T13ADD11600 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Messina, 38 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11654150157

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

Medicinale: TAMSULOSIN TEVA, AIC: 037014 per tutte le confezioni autorizzate; Codice Pratica C1A/2013/2584; variazione NL/H/1657/01/IA/018 Tipo IAin n. A.I.: modifica dell'indirizzo del titolare AIC in Portogallo, Teva Pharma -

Produtos Farmaceuticos Lda, da: Lagoas Park, Edificio 1, Piso 3, 2740-264, Porto Salvo, Portogallo, a: Lagoas Park, Edificio 5-A, Piso 2, 2740-245, Porto Salvo, Portogallo. Codice Pratica: C1A/2013/2714, Grouping of Variations n. NL/H/1657/IA/019/G, 3 tipo IA n.A.7: Eliminazione dei siti: Actavis Ltd, B16 Bulebel, Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta, per la produzione, il confezionamento ed il controllo qualità del prodotto finito; Quinta-Analytica s.r.o., Pražská 1486/18c, 102 00 Prague 10, Repubblica Ceca, solo per il rilascio dei lotti; Famar S.A. - Peristerie Plant, Kifissou Av. 132, 121 31 Peristerie, Grecia, per il confezionamento.

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

Un procuratore
dott.ssa Maria Carla Curis

T13ADD11608 (A pagamento).

OCTAPharma ITALY S.P.A.

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

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

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

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

Specialità medicinale: PRONATIV

Numeri A.I.C. e Confezioni: n. 039240015.

1) Variazione singola tipo IB - Codice pratica: C1B/2013/2143

Procedura Mutuo Riconoscimento: DE/H/0464/001/IB/035

Variazione B.IV z) Sostituzione del set di trasferimento con dispositivo Mix2Vial

2) Variazione grouping - Codice pratica: C1A/2013/2233

Procedura Mutuo Riconoscimento: DE/H/0464/001/IAin/036/G

B.V.a.1 d) Aggiornamento del Plasma Master File: EMEA/H/PMF/000008/05/AU/010/G (PMF 2nd step)

C.I z) Introduzione del fascicolo di riferimento del sistema di Farmacovigilanza e cambio della Qualified Person.

B.II.e.7 b) Aggiunta di fornitore dei flaconi da 30 ml

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

Un procuratore
dott. Stefano Barucca

T13ADD11610 (A pagamento).



S.F. GROUP S.R.L.

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

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

Titolare: S.F. GROUP srl

Specialità' Medicinale: MONDEX - Confezione e numero di A.I.C.:

"875 mg/125 mg compresse rivestite con film" 12 compresse - A.I.C. 036847010

Codice Pratica: N1A/2013/2281

Tipologia variazione: Grouping che include le seguenti variazioni tipo IA

- Variazione tipo IA - B.III.1.a.2: Presentazione di un certificato di conformità alla Ph.Eur. aggiornato: R1-CEP 2001-123-Rev00 per la sostanza attiva Amoxicillina da parte del produttore già approvato ANTIBIOTICOS SA Avda De Antibioticos, 59/61 - 24009 Leon - Spain

- Variazione tipo IA - B.III.1.a.2: Presentazione di un certificato di conformità alla Ph.Eur. aggiornato: R1-CEP 2001-123-Rev01 per la sostanza attiva Amoxicillina da parte del produttore già approvato ANTIBIOTICOS SA Avda De Antibioticos, 59/61 - 24009 Leon - Spain

- Variazione tipo IA - B.III.1.a.2: Presentazione di un certificato di conformità alla Ph.Eur. aggiornato: R1-CEP 2001-123-Rev02 per la sostanza attiva Amoxicillina da parte del produttore già approvato ANTIBIOTICOS SA Avda De Antibioticos, 59/61 - 24009 Leon - Spain

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 sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Il legale rappresentante
dott. Francesco Saia

T13ADD11611 (A pagamento).

GRIFOLS ITALIA S.P.A.

Sede legale: via Carducci 62d - Loc. la Fontina
56010 Ghezzano-Pisa

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

TITOLARE: Grifols Italia S.p.A. - sede legale: c.s.

Specialità' Medicinali: ALPHANATE.

Confezioni e n. AIC:

ALPHANATE 250 UI - AIC n. 033077088

ALPHANATE 500 UI - AIC n. 033077090

ALPHANATE 1000 UI - AIC n. 033077102

ALPHANATE 1500 UI -IC n. 033077114

Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE:
- B.II.e.6.b: Assemblaggio di tutti gli elementi del prodotto in un unico astuccio.

- B.II.f.1.b.5: Estensione del periodo di validità del prodotto finito da 2 anni a 3 anni.

- B.II.f.1.d: Modifica delle condizioni di conservazione del prodotto finito da "2-8°C" a "entro 30°C".

Codice Pratica: N1B/2013/707.

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

Il procuratore
Alessandra D'Amici

T13ADD11612 (A pagamento).

SAPIO LIFE S.R.L.

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

Titolare AIC: Sapiro Life S.r.l., con sede legale in v. S.Pellico, 48 - 20900 - Monza (MB)

Prodotto Medicinale: ARIA SAPIO LIFE

Confezioni e numero AIC: tutte le confezioni di gas medicinale sintetico compresso: 039605199, 039605201, 039605213, 039605225, 039605237, 039605249, 039605252, 039605264, 039605276, 039605288, 039605290, 039605302, 039605314, 039605326, 039605338, 039605340, 039605353, 039605365.

Codice Pratica N1A/2013/2364

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 Variazione tipo IA n.A7 Soppressione di sito di fabbricazione, relativa all'eliminazione del sito produttivo alternativo: Air Liquide Italia Produzione srl - Via Appia Antica - 81020 - San Nicola La Strada (CE).

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

Legale rappresentante
Mario Paterlini

T13ADD11613 (A pagamento).



TORRENT PHARMA GMBH

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

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

Medicinale equivalente: AMLODIPINA TORRENT

Confezioni e numeri A.I.C.: 037701, in tutte le confezioni autorizzate.

DCP n. NL/H/0776/001-002/IA/020, codice pratica C1A/2013/2510, modifica di Tipo IA, categoria B.II.b.2.a, consistente nell'aggiunta di Heumann Pharma GmbH & Co. Generica KG come sito responsabile del controllo dei lotti. I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in G.U.

Un procuratore
Sante Di Renzo

T13ADD11614 (A pagamento).

LABORATORI ALTER S.R.L.

Sede: via Egadi, 7 - 20144 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: Partita IVA 04483510964

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

Medicinale: LOSARTAN LABORATORI ALTER (AIC n. 039211) 50 mg e 12,5 mg compresse rivestite con film in tutte le confezioni autorizzate. Codice Pratica N1A/2013/2383, Variazione di tipo IAin, n. B.III.1.a.3: presentazione del nuovo R0-CEP 2010-139-Rev 01 per l'aggiunta del fabbricante di p.a. Losartan potassium, Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co Ltd con sede legale in Xunqiao 317 024 Linhai, Zhejiang Province, Cina e sito produttivo in Chuannan No.1 Branch Factory of Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co.,Ltd Coastal Industrial Zone Duqiao 317 016 Linhai, Zhejiang Province, Cina.

CIPROFLOXACINA ALTER (AIC n. 036901) 250 mg, 500 mg e 750 mg compresse rivestite, in tutte le confezioni autorizzate. Codice Pratica N1A/2013/2503, Variazione di TIPO IAin, B.III.1.a)3 per l'inserimento del nuovo CEP:R0-CEP 2005-119-Rev 03 del produttore per il p.a. ciprofloxacin hydrochloride AARTI DRUGS LIMITED con sede legale in Mehendra Industrial Estate, Ground floor Plot. No. 109-D, Road No.29, Sion (East) 400 022 Mumbai, Maharashtra - India e sito produttivo in Plot. No. E-22, M.I.D.C.Tarapur Tal. Palghar, District Thane 401 506 Tarapur, Maharashtra -India. I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data della pubblicazione in GU.

Un procuratore
dott.ssa Pina Fodarella

T13ADD11615 (A pagamento).

THERAMEX S.R.L.

Sede legale: via Messina, 38 - 20154 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 12839400152

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

Comunicazione notifica regolare per modifica stampati
Codice Pratica:C1B/2012/2953

N° di Procedura Europea:UK/H/145/001-002/IB/040

Specialità Medicinale: FEMSEVEN 50 e 75, cerotti transdermici, AIC 029966 per tutte le confezioni autorizzate

Titolare: THERAMEX S.R.L

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

Tipo di Modifica: Armonizzazione del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto in linea con la revisione 4 del Core SPC per i prodotti per la Terapia Ormonale Sostitutiva (CMDh/131/2003, rev 04, giugno 2012).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.4, 4.6, 4.8 e 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Un procuratore
dott.ssa Maria Carla Curis

T13ADD11616 (A pagamento).

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

Sede legale: strada Solaro 75/77 - 18038 Sanremo (IM)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00071020085

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del d. Lgs. 274/2007 e del regolamento CE n. 1234/2008.

Codice Farmaco: 027751

Specialità medicinale: ALCOVER (marchio registrato)

Confezioni: Tutte: 027751066 - 027751078.

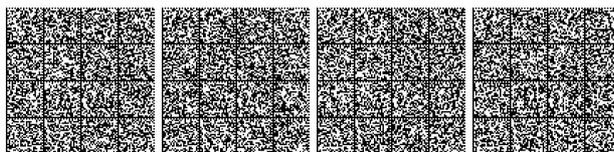
Codice Pratica N1A/2013/2234 - Variazione Tipo IA

Tipologia: B.II.a. 3 b) 1: Modifica della composizione (eccipiente) del prodotto finito: Acido citrico correttore di PH.

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 legale rappresentante
dott. Giuseppe Tessitore

T13ADD11617 (A pagamento).



BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB
Stockholm (Svezia)

Registro delle imprese: Partita I.V.A. n. SE556673916401

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008 così come emendato dal Regolamento 712/2012.

Estratto Comunicazione notifica regolare V&A per la pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana

Tipo di modifica: Modifica stampati.

Codice Pratica N° C1B/2013/2205.

Medicinale: RISEDONATO BLUEFISH.

Codice farmaco: 040749018, 040749020. MRP N°SE/H/934/01/IB/004

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

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati in seguito alla conclusione della procedura europea, ai sensi dell'art 45 del Regolamento pediatrico.

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

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

Un procuratore
 Carlo Locati

T13ADD11619 (A pagamento).

NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.P.A.

Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i.

Titolare: Novartis Consumer Health S.p.A., Largo U. Boccioni 1 - 21040 Origgio (VA)

Specialità medicinale: VOLTALGAN

Confezioni e numeri di A.I.C.: 3% schiuma cutanea (AIC n. 037645013)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE: Codice pratica: N1B/2013/2289

Ai sensi della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente gruppo di variazioni:

Tipo IB unforeseen n. B.II.a.3.z: Modifiche nella composizione (eccipiente) del prodotto finito (aggiunta di un tampone alla composizione del prodotto finito).

Tipo IB unforeseen n. B.II.b.3.z: Modifiche nella composizione (eccipiente) del prodotto finito (Eliminazione dell'aggiustamento del pH con NaOH durante lo step 3).

Tipo IB unforeseen n. B.II.b.3.z: Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito (Procedimento dello step di aggiunta del tampone).

Tipo IB unforeseen n. B.II.b.3.z: Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito (Inserimento

dell'aggiustamento di pH con NaOH allo step 9).

Tipo IB unforeseen n. B.II.b.3.z: Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito (Modifica del filtro utilizzato nell'ultimo passaggio del pH durante lo step 3).

Tipo IA n. B.II.b.5.c: Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito - Soppressione di una prova non significativa in corso di fabbricazione (Soppressione del controllo del pH durante lo step 3).

Tipo IA n. B.II.b.5.b: Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito - Aggiunta di nuove prove e di nuovi limiti (Aggiunta del controllo "Appearance of solution" allo step 4).

Tipo IA n. B.II.b.5.b: Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito - Aggiunta di nuove prove e di nuovi limiti (Aggiunta del controllo del pH allo step 4).

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. Roberto Bazzanella

T13ADD11633 (A pagamento).

ROCHE S.P.A.

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

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

Medicinali, confezioni e numeri di AIC:

BACTRIM "160 mg + 800 mg compresse" 16 compresse (021978046);

"80 mg/5 ml + 400 mg/5 ml sospensione orale" 1 flac.100 ml (021978061);

BACTRIM PERFUSIONE "400 mg/5 ml + 80 mg/5 ml concentrato per soluzione per infusione" 1 fiala 5 ml (028313017).

Codice pratica: N1A/2013/2504.

Grouping Variations:

tipo IA in nr. B.II.b.1.a: aggiunta di un sito di imballaggio secondario (Silvano Chiapparoli Logistica S.p.A. - Livraga - Italia).

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

La presente variazione può assumersi approvata dal giorno successivo alla data di pubblicazione in G.U.

Un procuratore
 dott. Maurizio Giaracca

T13ADD11634 (A pagamento).



BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n.712/2012/CE.

Titolare: Boehringer Ingelheim International GmbH
Binger Str. 173 - 55216 Ingelheim (Germania)
Rappresentante in Italia: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A.

Via Lorenzini, 8 - 20139 Milano

Medicinale: IBUPROFENE E PSEUDOEFEDRINA
BOEHRINGER INGELHEIM

Confezioni e numeri A.I.C.: "200 mg/30 mg compresse rivestite con film"

10 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 041218013

20 compresse in blister PVC/PVDC/AL - A.I.C. n. 041218025

Codice pratica: C1A/2013/2280

Procedura decentrata n.: UK/H/4352/001/IA/007

Modifica apportata: IA n. B.II.d.2.a) ("Do and Tell") Modifica minore di una procedura di prova ("Loss on drying") approvata per il prodotto finito.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data

di scadenza indicata in etichetta.

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

Il procuratore
p.v. G.Maffione

T13ADD11636 (A pagamento).

BRISTOL-MYERS SQUIBB S.R.L.

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

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

Specialità medicinale: PENSTAPHO

AIC 020711026 - '250 mg/2 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile' -Flacone 250 mg + fiala solvente 2 ml

AIC 020711038 - '500 mg/3 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile' -Flacone 500 mg + fiala solvente 3 ml

AIC 020711065 - '1 g/5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile' - Flacone 1 g + fiala solvente 5 ml

Codice pratica N1B/2013/2457. Variazione di tipo IB unforeseen, cat. B.II.b.1 Sostituzione di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito z) Sostituzione del sito responsabile di tutte le fasi di produzione della fiala solvente, prodotta

mediante sterilizzazione terminale: da Bristol-Myers Squibb S.r.l. (Anagni) ad Alfa Wassermann S.p.A. (Alanno).

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

T13ADD11637 (A pagamento).

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

(Società a socio unico e sotto la direzione e coordinamento di FINAF S.p.A.)

Registro delle imprese: Roma 03907010585
Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice Fiscale
03907010585

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

Titolare: Acraf SpA Viale Amelia, 70 - 00181 Roma
Specialità medicinale: DICLOCULAR 0,1% COLLIRIO
Confezioni e Numeri di A.I.C. tutte

N. e Tipologia variazione: variazione tipo IAin - B.III.1.a.3. - Submission of a new or updated Ph. Eur. certificate of suitability for an active substance - new certificate from a new manufacturer: Laboratorio Chimico Internazionale S.p.A. - Segrate, Milano (Italia) provvisto del Certificate of Suitability: R0-CEP 2009-303-Rev00

Codice pratica: C1/A/2013/2605

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

Il procuratore speciale
dott. Gianfranco Giuliani

T13ADD11639 (A pagamento).

ANGENERICO S.P.A.

Sede legale: via Nocera Umbra, 75 Roma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07287621002

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

Specialità Medicinale: AMOXICILLINA ANGENERICO, 12 compresse da 1 g

Confezioni: tutte;

Titolare Autorizzazione Immissione in Commercio: Angenerico SpA Via Nocera Umbra, 75 - 00181 - Roma

Codice Pratica: N1B/2013/145

N. e Tipologia variazioni: Variazione tipo IB - B.II.f.1.d. "Change in the shelf-life or storage conditions of the finished product d) change in storage conditions of the finished product



or the diluted/reconstituted product” in ottemperanza alla richiesta AIFA n. FV/122.319/P del 07/11/2012 - codice pratica FVRN-2010-790 - per presentazione variazioni a seguito di Rinnovo AIC. Modifica apportata: questo medicinale non richiede nessuna speciale condizione di conservazione;

Codice Pratica: N1B/2013/2353

N. e Tipologia variazioni: Variazione Gruping: n. 2 variazioni tipo IB - B.II.d.1 Change in the specification parameters and/or limits of the finished product: aggiunta Test “Sostanze correlate” e “Dissoluzione” per il controllo al rilascio e a fine validità del prodotto finito; Variazione Tipo IB -B.II.d.2 Change in test procedure for the finished product a) Minor changes to an approved test procedure: modifica del metodo HPLC per l'identificazione e la quantificazione dell' Amoxicillina;

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

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

Specialità Medicinale: SERTRALINA ANGENERICO 50 mg e 100 mg compresse rivestite con film

Confezioni: tutte;

Titolare Autorizzazione Immissione in Commercio: Angenerico SpA Via Nocera Umbra, 75 - 00181 - Roma

Codice Pratica: C1B/2013/109

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati: AIFA/V&A/P/89315 del 27/08/2013 - MRP N. DK/H/0680/001-002/IB/033 - variazione IB C.I.3.

Modifica apportata: adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo allo PSUR finale di Sertralina Cloridrato (solo informazioni di sicurezza dal SmPC Europeo di Zoloft = NL/H/1732/001-004) e modifiche secondo QRD Template.

E' Autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 3, 4.2-4.6, 4.8-5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell' AIC.

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

Codice Pratica: CIA/2013/2003

N. e Tipologia variazioni: MRP N. DK/H/0680/001-002/IB/034 - variazione B.III.1.a.2) Submission of a new updated Certificate of Suitability to the relevant Ph. Eur. Monograph for the active substance from an already approved manufacturer, Sandoz Syntek Ilac Hammaddeleri Sanayi ve Ticaret A.S., Istanbul, Turkey R0-CEP 2008-135-Rev03.

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

Il procuratore speciale
dott. Gianfranco Giuliani

T13ADD11645 (A pagamento).

THERABEL GIENNE PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Lorenteggio 270/A - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice Fiscale n.
11957290155

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

Specialità CORVALGAN - Codice confezione 033011065
Codice Pratica N1A/2013/2400

Specialità SIDOMOL - Codice confezione 033621044
Codice Pratica N1A/2013/2399

Variazione Tipo IAin n. A.5.a Modifica del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante del prodotto finito compresi i siti di controllo della qualità. Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti Therabel Pharmaceuticals Ltd - da: IDA Industrial Estate Dublin Road Loughrea Co. Galway. Ireland a: 1A Shelbourne House Shelbourne Road Ballsbridge Dublin 4 Ireland

Specialità CORVALGAN - Codice confezione 033011065
Codice Pratica N1A/2013/2398

Specialità SIDOMOL - Codice confezione 033621044
Codice Pratica N1A/2013/2396

Variazioni Tipo IAin n. B.II.b.1.b e B.II.b.1.a - Sostituzione o aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito. Sito di imballaggio primario e secondario. Sostituzione di Therabel Pharmaceuticals Ltd con Chanelle Medical, Dublin Road Loughrea Co Galway Ireland

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

Un procuratore
dott. Maurizio De Clementi

T13ADD11647 (A pagamento).

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: c.so Vittorio Emanuele II 72 - Torino

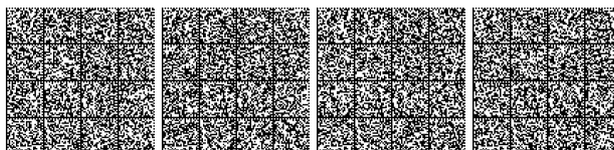
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274

Codice pratica N. N1B/2013/2465

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

Medicinale TRAMADOLO ABC Confezione e numero A.I.C.: 100 mg/ml gocce orali, soluzione - flacone da 10 ml AIC 037941010. Tipologia variazione: C.I.3a IB foreseen.

Tipo di modifica: modifica stampati su richiesta Ufficio di Farmacovigilanza. Modifica Apportata: aggiornamento di SPC e PIL in linea con la nota RNF del 25 Luglio 2013. E'



autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo. I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 180^o giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana. Trascorso il suddetto termine non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modifiche indicate dal presente provvedimento.

Il legale rappresentante
dott. Alberto Giraudi

T13ADD11648 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T. S.R.L.

Sede: via Cavour 70 - Mede (PV)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01467050181

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

Titolare AIC: Laboratorio Farmaceutico SIT Specialità Igienico Terapeutiche S.r.l.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Codice pratica n. N1A/2013/2333

Medicinale: ALGOFEN (aic: 023766)

Confezioni: 023766025 - «200 mg compresse rivestite» 12 compresse; 023766037 - «200 mg compresse rivestite» 24 compresse

N. e Tipologia variazione: B.III.1.a)1; B.III.1.a)2 - Grouping di variazioni di tipo IA

Tipo di Modifica: Grouping di variazioni per la presentazione e l'aggiornamento del Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea del produttore già approvato (BASF Corporation, Bishop, Texas, USA) per il principio attivo Ibuprofene (R1-CEP 2000-087-Rev 02)

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 37 del D.L.vo 219/2006.

La presente variazione può assumersi come approvata dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

La persona qualificata
dott. Pierluigi Ceva

TC13ADD11457 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T. S.R.L.

Sede: via Cavour 70 - Mede (PV)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01467050181

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

Titolare AIC: Laboratorio Farmaceutico SIT Specialità Igienico Terapeutiche S.r.l.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Codice pratica n. N1A/2013/2257

Medicinale: CONTROL (aic: 022959)

Confezioni: 022959011 - «1 mg compresse» 30 compresse; 022959023 - «2,5 mg compresse» 20 compresse

N. e Tipologia variazione: B.II.b.2b)2 - IA_{IN}

Tipo di Modifica: Sostituzione di un fabbricante responsabile della liberazione dei lotti, con controllo dei lotti/prove (da Bayer Healthcare Manufacturing S.r.l. a Laboratorio Farmaceutico SIT S.r.l.)

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 37 del D.L.vo 219/2006.

La presente variazione può assumersi come approvata dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

La persona qualificata
dott. Pierluigi Ceva

TC13ADD11458 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T. S.R.L.

Sede: via Cavour 70 - Mede (PV)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01467050181

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

Codice pratica n. N1B/2013/2268

Medicinale: LEVIOGEL (aic : 033428)

Confezione: 033428018 «1% gel» tubo 50 g; 033428020 «1% gel» tubo 100 g

Titolare AIC: Laboratorio Farmaceutico SIT Specialità Igienico Terapeutiche S.r.l.



Tipologia variazione: C.I.3.a)

Tipo di modifiche: Modifica stampati su richiesta Ufficio di Farmacovigilanza

Modifiche apportate: Aggiornamento di SPC, PIL ed etichette in linea con la nota RNF del 26 giugno 2013.

Sono autorizzate le modifiche degli stampati richieste (paragrafo 4.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

La presente variazione può assumersi come approvata dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

La persona qualificata
dott. Pierluigi Ceva

TC13ADD11459 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T. S.R.L.

Sede: via Cavour 70 - Mede (PV)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01467050181

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

Titolare A.I.C.: Laboratorio Farmaceutico SIT Specialità Igienico Terapeutiche S.r.l.

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

Codice pratica n. N1A/2013/2255.

Medicinale: ALCALOSIO (A.I.C.: 020436).

Confezioni: «granulato effervescente» flacone 150 g - A.I.C. n. 020436198;

«granulato effervescente» 30 bustine da 4 g - A.I.C. n. 020436200.

N. e Tipologia variazione: B.II.b.2a) - IA.

Tipo di modifica: Sostituzione di un sito in cui vengono effettuati il controllo dei lotti/le prove (da Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.a., via Dell'Artigianato nn. 8/10, 24041 Brembate, Bergamo a Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.a., via R. Follereau n. 25, 24027 Nembro, Bergamo).

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219/2006.

La presente variazione può assumersi come approvata dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

La persona qualificata
dott. Pierluigi Ceva

TC13ADD11460 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: CIPROXIN.

250 mg compresse rivestite con film - A.I.C. n. 026664019;

500 mg compresse rivestite con film - A.I.C. n. 026664021 e A.I.C. n. 026664134;

750 mg compresse rivestite con film - A.I.C. n. 026664096.

Procedura: FR/H/416/001-003/IA/017.

Codice pratica: C1A/2013/144.

Tipo IA - B.III.1.a) Submission of an update Ph.Eur. certificate of suitability for Ciprofloxacin Hydrochloride (da R1-CEP 1998-103-Rev 04 a R1-CEP 1998-103-Rev 05).

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS13ADD11493 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

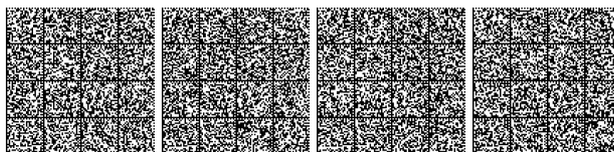
Titolare: Bayer S.p.a., viale Certosa n. 130, Milano.

Specialità medicinale: CARDIOASPIRIN (A.I.C.: 024840).

Confezioni e numeri di A.I.C.:

024840074, 024840086, 024840098, 100 mg compressa gastroresistente.

Codice pratica: n. N1A/2013/849.



Grouping di 2 variazioni tipo IA:

Tipo IA B.III.2.b: Modifica al fine di conformarsi alla Farmacopea europea o alla Farmacopea nazionale di uno Stato membro. Modifica al fine di conformarsi ad un aggiornamento della monografia applicabile della Farmacopea europea o della Farmacopea nazionale di uno Stato membro Adeguamento Standard Terms.

Da: Impurities A, B, C, D, E, F.

Any unspecified impurity - Related substances sum.

According to Ph. Eur. 7.0 monograph: Acetylsalicylic acid.

A: Impurities A, B, C, D, E, F.

Any unspecified impurity - Related substances sum.

According to Ph. Eur. 7.5 monograph: Acetylsalicylic acid.

Tipo IA B.I.b.2.a: Modifica nella procedura di prova del principio attivo o delle materie prime, reattivi o sostanze intermedie utilizzati nel procedimento di fabbricazione Modifiche minori di una procedura di prova approvata del principio attivo.

Da: Assay i.d.s According to Ph. Eur. monograph: Acetylsalicylic acid.

A: According to Ph. Eur. monograph: Acetylsalicylic acid Use potentiometric titration instead of phenolphthalein.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 37, decreto legislativo n. 219/2006.

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

Si fa presente, altresì, che per le confezioni sospese per la mancata commercializzazione, l'efficacia della modifica decorrerà dalla data di entrata in vigore del decreto di revoca della sospensione.

Un procuratore dirigente
dott. Salvatore Lenzo

TS13ADD11494 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.a., viale Certosa n. 130, 20156 Milano.

Codice pratica: N1A/2013/2284.

Specialità medicinale: DIANE.

Confezione e numero di A.I.C.:

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

Specialità medicinale: CLIMEN.

Confezione e numero di A.I.C.:

1x21 compresse rivestite - A.I.C. n. 028033013.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 712/2012.

Grouping variazione Tipo IA B.II.e.1a)1: Modifica dell'imballaggio primario del prodotto finito. Con questa variazione

si chiede di aggiungere, in alternativa ai confezionamenti già autorizzati, un ulteriore confezionamento.

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

Un procuratore dirigente
dott. Salvatore Lenzo

TS13ADD11497 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: NALADOR - 0,5 mg polvere per soluzione per infusione - A.I.C. n. 025998030.

Specialità medicinale: PROLUTON - 250 mg/ml soluzione per infusione - A.I.C. n. 005375062.

Codice pratica: N1A/2013/2085

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012:

Grouping n. 1 variazioni Tipo IA:

A7: eliminazione di un sito produttivo (Bayer Healthcare Manufacturing S.r.l., Garbagnate Milanese).

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS13ADD11559 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: DIANE - 21 cpr rivestite - A.I.C. n. 023777030.

Specialità medicinale: GINODEN - 21 cpr rivestite - A.I.C. n. 026435038.

Specialità medicinale: MILVANE - 21 cpr rivestite - A.I.C. n. 027358011.

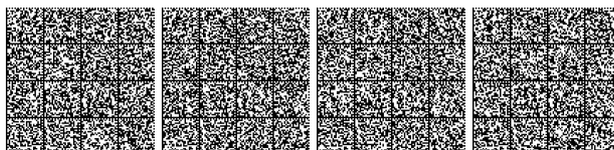
Specialità medicinale: MIRANOVA - 21 cpr rivestite - A.I.C. n. 033779012.

Codice pratica: N1A/2013/2165

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012:

Grouping n. 3 variazioni Tipo IA:

A7: eliminazione di un sito produttivo (Bayer Pharma AG, Berlino);



B.II.b.1 - (tipo IAin): sostituzione del sito Bayer Healthcare Manufacturing, Garbagnate Milanese responsabile del confezionamento secondario del medicinale finito con il sito Pieffe Nord S.r.l., Liscate;

B.II.b.1 - (tipo IAin): aggiunta di un sito alternativo (CIT S.r.l., Burago Molgora) per il confezionamento secondario del medicinale finito.

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS13ADD11564 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer OY, Pansiontie 47 - FI-20210 Turku - Finland.

Specialità medicinale: MIRENA.

Sistema a rilascio intrauterino - A.I.C. n. 029326016.

Codice pratica: N1A/2013/2162

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012:

IA - A.7: eliminazione di un sito produttivo (Bayer Healthcare Manufacturing S.r.l., Garbagnate Milanese).

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS13ADD11567 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer Pharma AG - Mullerstrasse, 178 Berlino 13342 Germania.

Specialità medicinale: MICROGINON - 1x21 cpr rivestite - A.I.C. n. 023646019.

Specialità medicinale: PRIMOLUT NOR - 10 mg cpr - A.I.C. n. 021053018.

Codice pratica: N1A/2013/2167

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012:

Grouping n. 3 variazioni Tipo IA:

A7: eliminazione di un sito produttivo (Bayer Pharma AG, Berlino);

B.II.b.1 - (tipo IAin): sostituzione del sito Bayer Healthcare Manufacturing, Garbagnate Milanese responsabile del confezionamento secondario del medicinale finito con il sito Pieffe Nord S.r.l., Liscate;

B.II.b.1 - (tipo IAin): aggiunta di un sito alternativo (CIT S.r.l., Burago Molgora) per il confezionamento secondario del medicinale finito.

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS13ADD11569 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer Pharma AG - Mullerstrasse, 178 Berlino 13342 Germania.

Specialità medicinale: EGOGYN - 1x21 cpr rivestite - A.I.C. n. 023647011.

Codice pratica: N1A/2013/2166

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012:

Grouping n. 2 variazioni Tipo IA:

B.II.b.1 - (tipo IAin): sostituzione del sito Bayer Healthcare Manufacturing, Garbagnate Milanese, responsabile del confezionamento secondario del medicinale finito con il sito Pieffe Nord S.r.l., Liscate;

B.II.b.1 - (tipo IAin): aggiunta di un sito alternativo (CIT S.r.l., Burago Molgora) per il confezionamento secondario del medicinale finito.

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS13ADD11570 (A pagamento).



BAYER S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: CLIMEN - 21 cpr rivestite - A.I.C. n. 028033013.

Specialità medicinale: FEDRA - 21 cpr rivestite - A.I.C. n. 029551013.

Specialità medicinale: PROGYNOVA - 20 cpr rivestite - A.I.C. n. 021226016.

Codice pratica: N1A/2013/2164

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012:

Grouping n. 2 variazioni Tipo IA:

B.II.b.1 - (tipo IAin): sostituzione del sito Bayer Healthcare Manufacturing, Garbagnate Milanese, responsabile del confezionamento secondario del medicinale finito con il sito Pieffe Nord S.r.l., Liscate;

B.II.b.1 - (tipo IAin): aggiunta di un sito alternativo (CIT S.r.l., Burago Molgora) per il confezionamento secondario del medicinale finito.

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS13ADD11572 (A pagamento).

EG S.P.A.

Sede legale: via D. Scarlatti, 31 - 20124 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice Fiscale n.
12432150154

Avviso di rettifica

In riferimento all'inserzione n. T13ADD11391 apparsa sulla GU Parte II n. 108 del 16/09/2013 relativa al medicinale UROFLUS, dove è scritto: "solo per dosaggio da 20 mg" sostituire con: "solo per dosaggio da 2 mg".

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

T13ADD11640 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.

Sede legale: via Pavia 6 I-20136-Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice Fiscale n.
03481280968

Avviso di rettifica

In riferimento all'inserzione n. T13ADD11390 apparsa sulla GU Parte II n. 108 del 14/09/2013 relativa al medicinale PROSTATIL, dove è scritto: "solo per dosaggio da 20 mg (AIC n.035051.022)" sostituire con: "solo per dosaggio da 2 mg (AIC n.035051.010)".

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

T13ADD11646 (A pagamento).

VALUTAZIONE IMPATTO AMBIENTALE**AUTORITA' PORTUALE DI TRIESTE**

Avviso pubblico - Comunicazione di avvio della procedura di valutazione di impatto ambientale (V.I.A.) - Valutazione ambientale strategica (V.A.S.) Integrata ai sensi dell'art. 6, comma 3-ter del d.lgs. 152/2006 e ss.mm.ii.

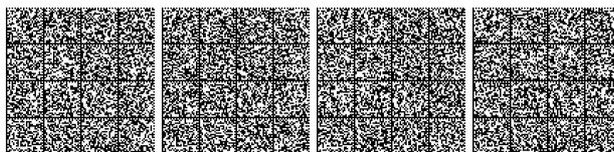
L'Autorità Portuale di Trieste, con sede in via K.L. von Bruck, n. 3, 34143 Trieste, comunica di aver presentato in data 1° agosto 2013 al Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare, istanza per l'avvio della procedura di Valutazione di Impatto Ambientale - Valutazione Ambientale Strategica Integrata (V.I.A.-V.A.S. Integrata), ai sensi dell'art. 6, c. 3-ter del D.Lgs. 152/2006 e ss.mm.ii., del Piano Regolatore Portuale di Trieste compreso tra quelli elencati nell'Allegato II alla Parte Seconda del D.Lgs. 152/2006 e ss.mm.ii., all'art. 11 - «Porti marittimi commerciali».

Il Piano Regolatore Portuale di Trieste riguarda il Porto di Trieste, sito presso le città di Trieste e Muggia, nella Provincia di Trieste, Regione Friuli Venezia Giulia.

Il Piano Regolatore Portuale promuove lo sviluppo del Porto attraverso la (ri)organizzazione del territorio portuale che, con una nuova configurazione dell'infrastruttura e relativo assetto funzionale, rimuove le criticità esistenti.

Con deliberazione n. 7 del 14 maggio 2009, il Comitato Portuale ha adottato all'unanimità il Piano Regolatore Portuale. Successivamente, ai sensi dell'art. 5, c. 3 della L. 84/94, il Consiglio Superiore dei Lavori Pubblici con Voto n. 150/10 ha reso parere favorevole in data 21 maggio 2010 (Prot. n. 0010695/A del 3 agosto 2010).

La valutazione degli impatti ambientali relativa allo sviluppo del Porto di Trieste così come proposto dal Piano



Regolatore Portuale di Trieste ha dimostrato l'insorgere di criticità non rilevanti (sia in fase di cantiere che in fase di esercizio) relativamente alle seguenti componenti ambientali: Atmosfera, Suolo e sottosuolo, Ambiente idrico - Acque interne e marino costiere, Vegetazione, flora, fauna ed ecosistemi, Paesaggio, Rumore, Aspetti socio economici, Traffico ed infrastrutture di trasporto. Al fine di contenere tali criticità, soprattutto con riferimento alla fase di cantiere, sono state individuate idonee misure di mitigazione ed attività di monitoraggio degli effetti del Piano.

Ai sensi dell'art. 10, c. 3 del D.Lgs. 152/2006 e ss.mm. ii. il procedimento V.I.A.-V.A.S. Integrata comprende la valutazione di incidenza di cui all'art. 5 del D.P.R. 357/1997 e ss.mm.ii. che ha escluso il verificarsi di effetti negativi sugli habitat e sulle specie di interesse comunitario presenti nei siti Natura 2000 nel territorio italiano e sloveno interessati dal Piano: ZPS IT3341002 «Aree Carchiche della Venezia Giulia» e il SIC IT 3340006 «Carso triestino e goriziano», SIC SI 3000276 «Kras» e omonima ZPS SI 5000023, SIC SI 3000243 Debeli Rtič, SIC SI 3000241 Ankaran-Sv. Nikolaj, SIC SI 3000252 e ZPS SI 5000008 Škocjanski zatok.

Il Piano Regolatore Portuale di Trieste, lo Studio Ambientale Integrato (comprensivo della valutazione di incidenza) e la Sintesi non Tecnica sono depositati per la pubblica consultazione presso:

Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare - Direzione Generale per le valutazioni ambientali, via Cristoforo Colombo, 44 - 00147 Roma;

Ministero per i Beni e le Attività Culturali - Direzione Generale per il paesaggio, le belle arti, l'architettura e l'arte contemporanea, via di San Michele, 22 - 00153 Roma;

Regione Friuli Venezia Giulia, Direzione Centrale Ambiente, Energia e Politiche per la Montagna, via Giulia, 75/1 Trieste;

Provincia di Trieste, Area Ambiente Trasporti e Infrastrutture, Unità Operativa Ambiente, via S. Anastasio, 3 34100 Trieste;

Comune di Trieste, Area Pianificazione Territoriale, Servizio Ambiente ed Energia, passo Costami, 2 34100 Trieste;

Comune di Muggia, Servizio Pianificazione, Ufficio Pianificazione e Urbanistica, piazza Marconi, 1 34015 Muggia (TS);

Autorità Portuale di Trieste, via K.L. von Bruck, 3 34143 Trieste.

La documentazione depositata è consultabile sul sito web del Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare all'indirizzo www.va.minambiente.it e sul sito dell'Autorità Portuale di Trieste all'indirizzo www.porto.trieste.it.

Ai sensi dell'art. 24 c. 4 del D.Lgs. 152/2006 e ss.mm. ii. entro il termine di 60 (sessanta) giorni dalla data di pubblicazione del presente avviso, chiunque abbia interesse può prendere visione del progetto e del relativo studio ambientale, e presentare in forma scritta proprie osservazioni, anche fornendo nuovi o ulteriori elementi conoscitivi e valutativi,

indirizzandoli al Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare; l'invio delle osservazioni può essere effettuato anche mediante posta elettronica certificata al seguente indirizzo: DGSalvanguardia.Ambientale@PEC.minambiente.it

Il presidente
dott.ssa Marina Monassi

TC13ADE11489 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI GENOVA E CHIAVARI

Trasferimento notaio Federico Solimena

Il presidente rende noto che, compiute le prescritte formalità, con provvedimento in data 26 agosto 2013 ha ordinato l'annotamento nel Ruolo dei Notai di questi Distretti Riuniti del trasferimento del notaio dott. Federico Solimena dalla sede di Genova alla sede di Santa Margherita Ligure, disposto con decreto dirigenziale del Ministero della giustizia 21 maggio 2013, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 125 del 30 maggio 2013.

Genova, 26 agosto 2013

Il presidente
Luigi Castello

TC13ADN11461 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI GENOVA E CHIAVARI

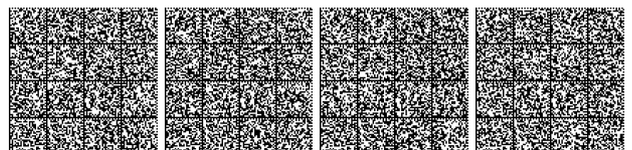
Trasferimento notaio Raffaele Nicolini

Il presidente rende noto che, compiute le prescritte formalità, con provvedimento in data 23 luglio 2013 ha ordinato l'iscrizione nel Ruolo dei Notai di questi Distretti Riuniti per la residenza di Genova del notaio dott. Raffaele Nicolini ivi trasferito dalla sede di Loano (D.N. di Savona), disposto con decreto dirigenziale 21 maggio 2013, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 125 del 30 maggio 2013.

Genova, 23 luglio 2013

Il presidente
Luigi Castello

TC13ADN11462 (Gratuito).



CONSIGLIO NOTARILE DI SONDRIO

*Avviso di iscrizione a ruolo quale notaio
in Grosotto del dottor Demetrio Rando*

Il presidente del Consiglio Notarile di Sondrio notifica che, con provvedimento in data 3 luglio 2013, Prot. n. 111, il dottor Demetrio Rando, già Notaio in Niscemi (Distretto Notarile di Caltagirone), trasferito nella sede di Grosotto con decreto del Direttore Generale Reggente del Dipartimento per gli Affari di giustizia, Direzione generale della Giustizia civile presso il Ministero della giustizia del 21 maggio 2013, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 125 del 30 maggio 2013, Serie generale, avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla Legge Notarile e dal relativo Regolamento, è stato iscritto nel Ruolo dei Notai esercenti nel Distretto Notarile di Sondrio, quale Notaio in Grosotto.

Sondrio, 5 agosto 2013

Il presidente del consiglio notarile
notaio Giandomenico Schiantarelli

TC13ADN11466 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE
DEL DISTRETTO DI BOLOGNA**

*Avviso di cessazione dall'esercizio
delle funzioni di notaio del dott. Luigi Moruzzi*

Il presidente avvisa ai sensi dell'art. 37 della legge notarile e dell'art. 61 del regolamento notarile che il notaio dott. Luigi Moruzzi notaio in Bologna (d.n. di Bologna) è cessato dall'esercizio delle sue funzioni con effetto dal 18 agosto 2013 in seguito a dispensa per limiti di età, emessa con D.D. del Ministero della Giustizia in data 21 marzo 2013, vistato dall'Ufficio Centrale Bilancio il 4 aprile 2013, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 94 del 22 aprile 2013.

Bologna, 5 settembre 2013

Il presidente
dott. Fabrizio Sertori

TC13ADN11490 (Gratuito).

MARCO MANCINETTI, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2013-GU2-110) Roma, 2013 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



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

€ 3,03

