GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 6 febbraio 2014

Si pubblica il martedì, il giovedì e il sabato

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA Amministrazione presso l'istituto poligrafico e zecca dello stato - via salaria, 1027 - 00138 roma - centralino 06-85081 - libreria dello stato Piazza G. Verdi, 1 - 00198 roma

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

FOGLIO DELLE INSERZIONI

SOMMARIO

1

2

Pag.

ANNUNZI COMMERCIALI

Convocazioni di assemblea

AUTOMOBILE CLUB LECCE Avviso di convocazione di assemblea (T14AAA1352)	Pag.	1
C.I.S.M. Consorzio Impianti e Servizi Mercati Convocazione di assemblea (TC14AAA1224)	Pag.	1
NUOVA MECCANICA S.P.A. Avviso di convocazione di assemblea straordinaria (T14AAA1374)	Pag.	1
SAFIM LEASING S.P.A. Convocazione assemblea straordinaria (TS14A-		

Altri annunzi commerciali

GOLDEN BAR (SECURITISATION) S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro-soluto (ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 in materia di cartolarizzazioni di crediti (la "Legge 130") e dell'art. 58 del decreto legislativo n. 385 del 1 settembre 1993 (il "T.U. Bancario")), corredato dall'informativa ai sensi dell'art. 13, commi 4 e 5 del decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007. (T14AAB1382)

AA1239).....

MEDIOCREDITO ITALIANO S.P.A.

INTESA SANPAOLO S.P.A.

MERCKX S.R.L.

NOMURA BANK INTERNATIONAL PLC – ITA-LIAN BRANCH

V.IVE.RE GRUPPO EUROPEO DI INTERESSE ECONOMICO

Avviso di proroga durata GEIE (T14AAB1319) Pag. 2







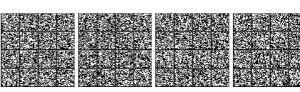


5

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami		
TRIBUNALE CIVILE DI POTENZA		
Notificazione per pubblici proclami (T14ABA1375)	Pag.	10
TRIBUNALE DI CASSINO		
Atto di citazione (T14ABA1307)	Pag.	9
TRIBUNALE DI FOGGIA		
Atto di citazione per usucapione (TC14ABA1221)	Pag.	11
TRIBUNALE DI FOGGIA		
Atto di citazione per usucapione (TC14ABA1230)	Pag.	12
TRIBUNALE DI PESCARA		
Notificazione per pubblici proclami (T14ABA1377)	Pag.	10
TRIBUNALE DI PESCARA		
Notificazione per pubblici proclami (T14ABA1376)	Pag.	10
TRIBUNALE DI SIRACUSA		
Estratto per riassunto della sentenza n. 1826/13 RG (TC14ABA1237)	Pag.	12
(TETTADATES))	r ug.	12
TRIBUNALE DI VENEZIA Atto di citazione (T14ABA1397)	$P_{\alpha\alpha}$	11
Auo di ciuzione (114ABA1597)	rug.	11
TRIBUNALE DI VICENZA	Dan	11
Notifica per pubblici proclami (T14ABA1379)	rug.	11
Ammortamenti		
TRIBUNALE DI AVELLINO Volontaria giurisdizione		
Ammortamento cambiario (T14ABC1381)	Pag.	13
TRIBUNALE DI FIRENZE		
Ammortamento cambiario - Avviso di rettifica		
dell'annuncio pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale n. 58 del 18 maggio 2013 (T14ABC1305)	Pag.	12
TRIBUNALE DI IVREA		
Ammortamento libretto di risparmio		
(TC14ABC1278)	Pag.	13
TRIBUNALE DI MACERATA		
Ammortamento certificato di deposito (T14ABC1306)	Pag.	13
	Ü	
TRIBUNALE DI MILANO Ammortamento libretto di risparmio (TIAARC1360)	$P_{\alpha\alpha}$	13

TRIBUNALE DI ROMA Ammortamento cambiali ipotecarie (TS14ABC1222)	Pag.	14				
TRIBUNALE ORDINARIO DI BARI						
Ammortamento certificato di deposito	Pag.	13				
TRIBUNALE DI ROMA Ammortamento cambiali ipotecarie (TS14ABC1220)	Pag.	13				
Nomina presentatore						
TRIBUNALE DI VELLETRI						
Conferma a presentatori (TS14ABE1261)	Pag.	14				
Eredità						
TRIBUNALE DI ASCOLI PICENO Sezione distaccata di San Benedetto del Tronto						
Invito ai creditori a presentare dichiarazioni di credito ex art. 498 c.c. (TC14ABH1228)	Pag.	14				
TRIBUNALE DI VARESE						
Eredità giacente di Barbieri Anna (TC14ABH1308)	Pag.	15				
TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO						
Eredità giacente Di Leo Savino (TC14ABH1234)	Pag.	15				
TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO						
Eredità giacente di Cadeddu Carlo (TC14ABH1231)	$P_{\alpha\alpha}$	14				
Breatta gracette at Caacaaa Carto (101 hibi11231)	1 48.	11				
TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO						
Eredità giacente di Bisacco Silvana (TC14ABH1219)	Pag.	14				
Riconoscimenti di proprietà						
TRIBUNALE DI TIVOLI						
Ricorso per usucapione speciale (TS14ABM1229)	Pag.	15				
Stato di graduazione						
EREDITÀ BENEFICIATA DE MONTE GIANANTONIO						
Avviso di rettifica stato di graduazione (T14ABN1310)	Pag.	15				
Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione						
COOP. PRODUTTORI AGRICOLI CASALALTA CANALICCHIO A R.L.						
Deposito atti finali di liquidazione (T14ABS1282)	Pag.	16				



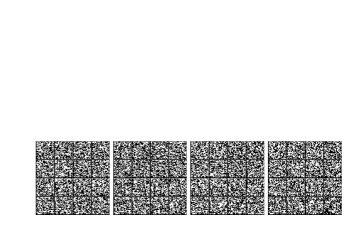
DARMA SGR S.P.A.			AGIPS FARMACEUTICI S.R.L.		
Avviso di deposito elenchi creditori del Fondo Immobiliare Ermes Real Estate ex art. 57, c. 3 bis e 4 D. Lgs. 58/98 (T14ABS1392)	Pag.	16	Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) N. 1234/2008. (T14ADD1320)	Pag.	23
POSIDONIA PICCOLA SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.			A CURG FARMA CREATER OF A		
Deposito atti finali di liquidazione (T14ABS1281)	Pag.	15	AGIPS FARMACEUTICI S.R.L. Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-		
- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			missione in commercio di specialità medicinale per uso		
SOC. COOP. EURO GROUP A R.L. Deposito atti finali di liquidazione (T14ABS1297)	Pag.	16	umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) N. 1234/2008. (T14ADD1322)	Pag.	24
SOCIETÀ COOPERATIVA SARDEGNA AMBIEN-			AGIPS FARMACEUTICI S.R.L.		
TE A R.L. Deposito bilancio finale di liquidazione (T14ABS1296)	Pag.	16	Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento	D.	-
(,			(CE) N. 1234/2008 (T14ADD1321)	Pag.	23
			ASTRAZENECA S.P.A.		
ALTRI ANNUNZI			Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto	D	2.4
			legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T14ADD1399)	Pag.	34
			BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.		
Espropri			Avviso di rettifica (T14ADD1314)	Pag.	22
GRANDI LAVORI FINCOSIT S.P.A.			BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.		
Autostrada A/3 Salerno-Reggio Calabria - Lavori			Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-		
di ammodernamento ed adeguamento al tipo 1/a del- le norme CNR/80. Macrolotto 3° - Parte 1^ - dal Km. 139+000 al Km. 148+000. Decreto di espropriazione (D.P.R. 327/2001 e s.m.i.) (T14ADC1390)	Pag.	17	missione in commercio di un medicinale per uso uma- no. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (UE) n. 712/2012. (T14ADD1318)	Pag.	23
			CIPROS S.R.L.		
Specialità medicinali presidi sanitari e medico-	chiruı	rgici	Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legisla-		
A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RI- UNITE S.R.L.			tivo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T14ADD1385)	Pag.	30
Modifica secondaria all'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di Mutuo Ri-			DOC GENERICI S.R.L.		
conoscimento. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T14ADD1388)	Pag.	32	Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (T14ADD1337)	Pag.	27
ABC FARMACEUTICI S.P.A.			EG 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. (T14ADD1336)	Pag.	27	Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche. (T14ADD1284)	Pag	18
ABC FARMACEUTICI S.P.A.			1254/2006 e successive modifiche. (114ADD1264)	Pag.	10
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29 dicembre			FIDIA FARMACEUTICI S.P.A. Avviso di rettifica (T14ADD1370)	Pag.	29
2007, n. 274. (T14ADD1335)	Pag.	26	·	-	
A CTAVIC CROUD PTC FUE			GB PHARMA S.R.L.		
ACTAVIS GROUP PTC EHF Estratto comunicazione notifica regolare UVA n.			Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medi- cinali per uso umano (T14ADD1316)	Pag.	22
AIFA/V&A/P/6173 del 21/01/2014 (T14ADD1315)	Pag.	22	IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L.	r ug.	
ACTAVIS GROUP PTC EHF			Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-		
Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007,	Daa	32	missione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE e della determina AIFA del 25 agosto	Dan	21
n. 274. (T14ADD1393)	Pag.	32	2011. (T14ADD1398)	Pag.	34



LABORATOIRES JUVISÉ PHARMACEUTICALS			NOVARTIS FARMA S.P.A.		
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im-			Modifica secondaria dell'autorizzazione all'immis-		
missione in commercio di specialità medicinale per			sione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i.		
uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T14ADD1394)	Pag.	33	(T14ADD1327)	Pag.	25
8,				Ü	
LABORATORI GUIDOTTI S.P.A.			NURON BIOTECH B.V.		
Modifica secondaria all'autorizzazione all'immis-			Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im-		
sione in commercio di medicinale per uso umano se-			missione in commercio di una specialità medicinale per		
condo procedura di mutuo riconoscimento Modifica			uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T14ADD1333).	Pag.	26
apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T14ADD1363)	Pag.	29			
,			NYCOMED ITALIA S.R.L.		
MEDICAIR ITALIA S.R.L.			Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immis-		
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-			sione in commercio di specialità medicinali per uso		
missione in commercio di specialità medicinale per uso			umano Modifiche apportate ai sensi del regolamento (CE) 712/2012 (T14ADD1396)	Pag.	34
umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legisla- tivo 29 dicembre 2007 n. 274. Modifica apportata ai				0	
sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (T14ADD1383) .	Pag.	30	ORION CORPORATION		
			Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-		
MYLAN S.P.A.			missione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/07		
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-			e del Regolamento CE n. 1234/2008. (T14ADD1380)	Pag.	30
missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decre-					
to legislativo 29/12/2007, n. 274. (T14ADD1311)	Pag.	19	PENSA PHARMA S.P.A.		
			Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immis-		
MYLAN S.P.A.			sione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Le-		
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-			gislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T14ADD1312)	Pag.	20
missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decre-					
to legislativo 29/12/2007, n. 274. (T14ADD1301)	Pag.	18	PFIZER ITALIA S.R.L.		
			Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano.		
NOVARTIS EUROPHARM LTD			Modifiche apportate ai sensi del d.lgs. 219/2006 e	_	
Avviso di rettifica (T14ADD1323)	Pag.	24	s.m.i. (T14ADD1354)	Pag.	28
NOVARTIS EUROPHARM LTD			PFIZER ITALIA S.R.L.		
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-			Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-		
missione in commercio di medicinale per uso umano.			missione in commercio di medicinale per uso umano.		
Modifica apportata ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i.	D	25	Modifica apportata ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i. (T14ADD1353)	Pag.	28
(T14ADD1326)	Pag.	25	(11411001333)	r us.	20
NOVARTIS FARMA S.P.A.			PFIZER ITALIA S.R.L.		
Modifica secondaria dell'autorizzazione all'immis-			Estratto comunicazione notifica regolare V&A	D	20
sione in commercio di un medicinale per uso umano.			(T14ADD1355)	Pag.	29
Modifica apportata ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i. (T14ADD1331)	Pag.	26	PROSTRAKAN LIMITED		
	G.		Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-		
NOVARTIS FARMA S.P.A.			missione in commercio di una specialità medicinale		
Modifica secondaria dell'autorizzazione all'immis-			per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. Modifica		
sione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i.			apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE		
(T14ADD1324)	Pag.	24	(T14ADD1350)	Pag.	27
	Ü		RANBAXY ITALIA S.P.A.		
NOVARTIS FARMA S.P.A.			Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im-		
Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'im-			missione in commercio di medicinale per uso uma-		
missione in commercio di un medicinale per uso uma- no. Modifiche apportate ai sensi del d.lgs. 219/2006 e			no. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento		
s.m.i. (T14ADD1325)	Pag.	24	1234/2008/CE, così come modificato dal Regolamento 712/2012. (T14ADD1387)	Pag.	31
				-	
NOVARTIS FARMA S.P.A.			SO.SE.PHARM S.R.L.		
Modifica secondaria dell'autorizzazione all'immis- sione in commercio di un medicinale per uso umano.			Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di medicinale per uso uma-		
Modifica apportata ai sensi del d.lgs. 219/2006 e s.m.i.			no. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento		
(T14ADD1332)	Pag.	26	1234/2008/CE. e s.m.i (T14ADD1389)	Pag.	32



SO.SE.PHARM S.R.L.			Variante piano regolatore
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i (T14ADD1386)	Pag.	31	CITTÀ DI MELENDUGNO (LE) Avviso variante al PRG (T14ADM1303)
SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE BV			CITTÀ DI MELENDUGNO (LE) Avviso variante al PRG (T14ADM1304)
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. (T14ADD1313)	Pag.	21	CITTÀ DI MELENDUGNO (LE) Avviso variante al PRG (T14ADM1302) Pag. 35
TAKEDA ITALIA S.P.A. Avviso di rettifica (T14ADD1395)	Pag.	33	ERRATA-CORRIGE
ZAMBON ITALIA 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. (T14ADD1283)	Pag.	17	Comunicato relativo all'Atto di citazione del TRI-BUNALE CIVILE DI NUORO (Avviso n. TC14ABA954 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale - Parte Seconda - n. 13 del 30 gennaio 2014). (TC14AZZ1537)



Annunzi commerciali

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

AUTOMOBILE CLUB LECCE

Avviso di convocazione di assemblea

L'Assemblea Straordinaria dei Soci dell'Automobile Club Lecce è indetta, in prima convocazione per il 25 Febbraio 2014, alle ore 08,00, ed in seconda convocazione il giorno 26 febbraio 2014, alle ore 12,00, presso la Sede dell'Ente - Via G. Candido n. 2 - Lecce con il seguente ordine del giorno

- 1) Comunicazioni del Presidente;
- 2) Approvazione Nuovo "Regolamento recante disposizioni sull'assemblea, la presentazione e la pubblicazione delle liste elettorali e lo svolgimento del *referendum*".

Possono partecipare all'Assemblea i Soci dell'Ente che siano tali alla data del 28 gennaio 2014 e che mantengano tale qualità alla data di svolgimento dell'Assemblea.

N.B. Non sono ammesse deleghe. Il regolamento è a disposizione c/o la Segreteria dell'Ente - Via G Candido n.2 Lecce.

Il presidente dott. A. Filippi Filippi

T14AAA1352 (A pagamento).

NUOVA MECCANICA S.P.A.

Avviso di convocazione di assemblea straordinaria

I Signori Azionisti e i componenti il collegio sindacale della Nuova Meccanica S.p.A. sono convocati in Assemblea straordinaria il giorno 12/03/2014 alle ore 11,00 in prima

convocazione , presso lo studio Notarile Giuseppe Balestrazzi in Catania v. F. Crispi n.247

ed occorrendo, in seconda convocazione i giorno 13/03/2014 alle ore 11,00 stesso luogo, per

discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

- 1) Proposta di trasformazione da società per azioni a società a responsabilita' limitata;
- 2) Proposta di riduzione del capitale sociale ad oggi esuberante per il conseguimento

delle attività correnti e future, con imputazione a riserva della differenza residua;

- 3) Adozione del nuovo statuto sociale;
- 4) Variazione sede sociale;
- 5) Delibere connesse e conseguenti.

I signori azionisti sono invitati ad osservare quanto previsto dall'art.13 dello statuto sociale, nel termine di giorni cinque dalla data di prima convocazione.

L'amministratore unico Giovanni Mazzarino

T14AAA1374 (A pagamento).

C.I.S.M.

Consorzio Impianti e Servizi Mercati

Sede legale: c.so Principe Eugenio n. 7/d - Torino Iscritto al Tribunale di Torino al n. 3718/1988 di società e fascicolo

Capitale sociale: € 21.060,00

Convocazione di assemblea

L'anno 2014 il giorno 26 febbraio alle ore 9 in prima convocazione, in un locale della sede sociale in corso Principe Eugenio n. 7/d Torino ed il giorno 27 febbraio alle ore 17, in un locale della sede sociale in corso Principe Eugenio, 7/d, in eventuale seconda convocazione, è convocata l'assemblea ordinaria dei soci per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

- 1. Approvazione del bilancio 2013;
- 2. Rinnovo cariche del Consiglio di Amministrazione;
- 3. Varie ed eventuali.

Torino, 24 gennaio 2014

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente Walter Sarto

TC14AAA1224 (A pagamento).

SAFIM LEASING S.P.A.

in liquidazione coatta amministrativa
Sede legale: via XXIV Maggio n. 43/45 - Roma
Capitale sociale: Euro 2.582.000,00
Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice fiscale e Registro
Imprese di Roma n. 07489770581

Convocazione assemblea straordinaria

Gli Azionisti sono convocati in Assemblea straordinaria per il giorno 25 febbraio 2014 alle ore 14,30 in prima convocazione, in Milano Foro Buonaparte, 44 presso la sede della Intek Group S.p.a., ed occorrendo per il giorno 28 febbraio 2014, in seconda adunanza, stessi luogo ed ora, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

- 1. Trasferimento della sede sociale da Roma, via XXIV Maggio n. 43/45 a Milano Foro Buonaparte n. 44 e conseguente modifica dell'art. 2 dello statuto sociale;
- 2. Adozione di un nuovo testo di Statuto; deliberazioni inerenti e conseguenti;
- 3. Nomina del Liquidatore, determinazione del compenso; deliberazioni inerenti e conseguenti;
- 4. Nomina del Collegio Sindacale, a cui viene affidata anche la revisione legale dei conti, e del suo Presidente; determinazione dei compensi. Deliberazioni inerenti e conseguenti.

Il diritto di intervento e la rappresentanza in Assemblea sono regolati dalle norme di legge e di statuto.

Il commissario liquidatore Ligestra Srl dott. Alessandro La Penna

TS14AAA1239 (A pagamento).









ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

MERCKX S.R.L.

Pubblicazione ai sensi dell'articolo 7, D.Lgs. n. 108/2008 -Fusione transfrontaliera per incorporazione di Merckx Srl in liquidazione in Codrin Expertconsulting Srl

Societa' partecipanti alla fusione transfrontaliera

- Codrin Expertconsulting Srl ("Società Incorporante"), società a responsabilità limitata, costituita e regolata secondo la legge rumena, con sede sociale in Mun. Ploiesti str Basarabilor nr. 7 et. 4 ap. cam. 9-10, iscritta al registro del commercio con il numero d'ordine J29/3176/2008, codice unico di registrazione (partita *Iva*) RO24760470,
- Merckx Srl in liquidazione ("Società Incorporanda"), società a responsabilità limitata, costituita e regolata secondo la legge italiana, con sede sociale in Milano (Mi), viale Abruzzi 13/A, Italia, 20131, codice fiscale, partita IVA e iscrizione al registro delle imprese di Milano n. 01612800761.

Modalità di esercizio dei diritti da parte dei creditori e dei soci di minoranza nonché le modalità con cui si possono ottenere gratuitamente tali informazioni dalla società

In relazione all'operazione di fusione transfrontaliera di Merckx Srl in liquidazione in Codrin Expertconsulting Srl:

- I creditori della Società Incorporanda possono esercitare i diritti previsti dall'articolo 2503, Codice Civile, secondo le modalità indicate in tale norma, ed, al contempo, gli stessi creditori possono ottenere le informazioni sull'esercizio dei propri diritti rivolgendosi direttamente presso la sede sociale di Merckx Srl in liquidazione. Non risultano soci di minoranza della Società Incorporanda, essendo quest'ultima interamente posseduta dalla Società Incoporante.
- I creditori della Società Incorporante possono esercitare i diritti previsti ai sensi della Legge 31/1990 ripubblicata, secondo le modalità indicate in tale norma, ed, al contempo, gli stessi creditori possono ottenere le informazioni sull'esercizio dei propri diritti rivolgendosi direttamente presso la sede sociale di Ploiesti (Romania), via Basarabilor n. 7 piano 4 stanze 9 e 10. Non risultano soci di minoranza della Società Incorporante, essendo quest'ultima interamente posseduta da Rosario Simeoli, codice fiscale SMLRSR78H13C495B, nato a Cercola (Na) il 13 giugno 1978 e residente a Jud. Prahova, Mun. Ploiesti, str. Carpati nr. 5 BL 33H Ap. 12

Amministratore unico e socio unico della Società codrin Expertconsulting Srl Rosario Simeoli

Liquidatore della società Meckx Srl in liquidazione Rosario Simeoli

T14AAB1309 (A pagamento).

V.IVE.RE GRUPPO EUROPEO DI INTERESSE ECONOMICO

Sede: via Puglia 35, Torino Registro delle imprese: Ufficio di Torino n. 06907150012

Avviso di proroga durata GEIE

Per deliberazione scritta dei Membri del 30/12/2013, depositata al Registro Imprese Torino il 27/01/2014, in corso di iscrizione, la durata del Gruppo è prorogata dal 31 dicembre 2013 al 28 febbraio 2014.

p. V.IVE.RE. GEIE Norbert Andreas Holzer

T14AAB1319 (A pagamento).

GOLDEN BAR (SECURITISATION) S.R.L.

Iscritta al registro delle imprese di Torino al n. 13232920150 all'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia, al n. 32474.9

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

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

La società Golden Bar (Securitisation) S.r.l. (in seguito, anche "Golden Bar") comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione ai sensi della Legge 130, in data 23 luglio 2013 ha sottoscritto un contratto quadro di cessione di crediti con la Santander Consumer Bank S.p.A., una banca costituita ed operante con la forma giuridica di società per azioni con sede legale in via Nizza, 262, 10126 Torino, Italia, codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione presso il registro delle imprese di Torino 05634190010, iscritta all'albo delle banche tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del T.U. Bancario al n. 5496, capogruppo del Gruppo Bancario Santander Consumer Bank iscritto all'albo dei gruppi bancari ai sensi dell'articolo 64 del T.U. Bancario (in seguito, anche "Santander"). Golden Bar comunica altresì che in base al predetto contratto quadro di cessione, in data 30 ottobre 2013, ha concluso con Santander un atto di cessione di crediti "individuabili in blocco" ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 130.

In forza di tale atto con effetto in data 30 ottobre 2013, la Golden Bar ha acquistato pro-soluto da Santander, tutti i crediti (per capitale, interessi, anche eventualmente di mora, accessori, spese, ulteriori danni, indennizzi e quant'altro) di titolarità di Santander, derivanti dai contratti di finanziamento, risultanti dai libri contabili di Santander, che alla data del 31 Gennaio 2014 (incluso) presentavano le seguenti caratteristiche (da intendersi cumulative salvo ove diversamente previsto):

(a) finanziamenti retti dalla legge italiana;

– 2 –



- (b) finanziamenti stipulati ed interamente erogati da Santander Consumer Bank S.p.A.;
- (c) finanziamenti il cui rimborso del capitale avviene in più quote fissate al momento dell'erogazione da corrispondersi su base mensile;
 - (d) finanziamenti erogati a:
- (i) persone fisiche residenti in Italia al momento della stipulazione; ovvero
- (ii) una o più persone giuridiche aventi sede sociale in Italia al momento della stipulazione;
 - (e) finanziamenti erogati e denominati in euro;
 - (f) finanziamenti che maturano interessi ad un tasso fisso;
- (g) finanziamenti appartenenti ad una delle seguenti categorie:
- (i) finanziamenti senza vincolo di destinazione, concessi ed erogati direttamente al debitore o ad un soggetto da lui indicato, ma diverso dall'esercizio commerciale convenzionato, e recanti la dicitura "prestiti personali" (i) con un ammontare residuo per capitale (al netto delle eventuali rate scadute e non pagate) compreso tra l'importo di Euro 101,93 e l'importo di Euro 52.033,76 e (ii) con un tasso annuo nominale applicabile a ciascun credito pari o superiore al 7,538 per cento;
- (ii) finanziamenti vincolati esclusivamente all'acquisto di beni diversi dai beni di cui ai successivi punti (iii) o (iv) o alle prestazioni di servizi, concessi al debitore ed erogati all'esercizio commerciale convenzionato (i) con un ammontare residuo per capitale (al netto delle eventuali rate scadute e non pagate) compreso tra l'importo di Euro 80,00 e l'importo di Euro 29.498,99 e (ii) con un tasso annuo nominale applicabile a ciascun credito pari o superiore allo 0,0 per cento;
- (iii) finanziamenti vincolati esclusivamente all'acquisto di (A) veicoli (ivi inclusi automobili, moto, camper e altri veicoli commerciali con un peso fino a 35 quintali) registrati al P.R.A. (Pubblico Registro Automobilistico) e la cui data di prima immatricolazione risale a non oltre 12 mesi dalla data di stipulazione del relativo contratto di credito al consumo; (B) imbarcazioni registrate al R.I.D. (Registro Imbarcazioni Diporto) e la cui data di prima registrazione risale a non oltre 12 mesi dalla data di stipulazione del relativo contratto di credito al consumo; e (C) motori marini nuovi, e che in ogni caso: (i) sono stati concessi al debitore ed erogati all'esercizio commerciale convenzionato; (ii) hanno un ammontare residuo per capitale (al netto delle eventuali rate scadute e non pagate) compreso tra l'importo di Euro 191,31 e l'importo di Euro 64.436,00; e (iii) hanno un tasso annuo nominale applicabile a ciascun credito pari o superiore al 0,130 per cento; e
- (iv) finanziamenti vincolati esclusivamente all'acquisto di (A) veicoli (ivi inclusi automobili, moto, camper e altri veicoli commerciali con un peso fino a 35 quintali) registrati al P.R.A. (Pubblico Registro Automobilistico) e la cui data di prima immatricolazione risale a oltre 12 mesi dalla data di stipulazione del relativo contratto di credito al consumo; (B) imbarcazioni registrate al R.I.D. (Registro Imbarcazioni Diporto) e la cui data di prima registrazione risale a oltre 12 mesi dalla data di stipulazione del relativo contratto di credito al consumo; e (C) motori marini usati, e che in ogni caso: (i)

sono stati concessi al debitore ed erogati all'esercizio commerciale convenzionato; (ii) hanno un ammontare residuo per capitale (al netto delle eventuali rate scadute e non pagate) compreso tra l'importo di Euro 4.536,82 e l'importo di Euro 34.042,58; e (iii) hanno un tasso annuo nominale applicabile a ciascun credito pari o superiore al 7,509 per cento;

- (h) finanziamenti con almeno una rata, comprensiva di una componente capitale e di una componente interessi, scaduta e regolarmente pagata al 28 Gennaio 2014;
- (i) finanziamenti in relazione ai quali Santander Consumer Bank S.p.A. vantava un saldo creditorio complessivo in linea capitale (al netto delle eventuali rate scadute e non pagate) non superiore a Euro 64.436,00;
- (j) finanziamenti con rate a scadere entro il 15 Dicembre 2023 ovvero, nel caso in cui tale giorno non sia un giorno lavorativo, il giorno lavorativo immediatamente successivo;
- (k) finanziamenti stipulati da Santander Consumer Bank S.p.A. nel periodo compreso tra il 17 Aprile 2007 (incluso) ed il 24 Dicembre 2013 (incluso); e
- (1) finanziamenti il cui tasso annuo effettivo globale, di cui all'articolo 121 del T.U. Bancario, applicabile a ciascun credito non è superiore al 21,030 per cento.

Sono tuttavia esclusi dalla cessione i crediti nascenti dai finanziamenti che al 31 Gennaio 2014 presentano una o più delle seguenti caratteristiche:

- (m) finanziamenti che avevano più di due rate insolute (per tali intendendosi rate che siano scadute e non pagate interamente alla prevista data di pagamento e che siano rimaste tali per un periodo di almeno un mese solare a partire da tale data, anche non consecutive);
- (n) finanziamenti che avevano avuto in qualsiasi momento a decorrere dalla relativa data di erogazione più di cinque rate insolute (per tali intendendosi rate che siano scadute e non pagate interamente alla prevista data di pagamento e che siano rimaste tali per un periodo di almeno un mese solare a partire da tale data, anche non consecutive);
- (o) finanziamenti la cui documentazione contrattuale richiede lo specifico consenso del debitore per la cessione dei crediti; o
 - (p) finanziamenti assistiti da:
- (a) cessione di una quota pari ad un massimo di un quinto della retribuzione mensile del compenso, del salario o della pensione del mutuatario ai sensi del D.P.R. n. 180 del 5 gennaio 1950, effettuata dal mutuatario in favore di Santander Consumer Bank S.p.A.; ovvero
- (b) delegazione di pagamento avente ad oggetto il pagamento di una quota della retribuzione mensile del mutuatario da parte del relativo datore di lavoro a Santander Consumer Bank S.p.A., ai sensi dell'articolo 1269 del codice civile, previo conferimento da parte del mutuatario al proprio datore di lavoro del relativo mandato irrevocabile ai sensi dell'articolo 1723, secondo comma, del codice civile.

Unitamente ai crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti a Golden Bar, senza ulteriori formalità o annotazioni, ai sensi del combinato disposto dell'art. 4 della Legge 130 e dell'art. 58 del T.U. Bancario, tutti gli altri diritti derivanti a Santander dai contratti di finanziamento, richiamati nel summenzionato atto di cessione, ivi incluse le garan-



zie, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa inerente ai suddetti crediti e ai relativi rapporti di finanziamento o di credito.

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

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi, per ogni ulteriore informazione, telefonicamente al numero 011.6318.111 o inviando un fax allo 011.19.526.118 (dal lunedì al venerdì in orario 9-19) o, di persona, presso la sede legale di Santander Consumer Bank S.p.A. in Torino, via Nizza, 262.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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



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

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

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

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

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

T14AAB1382 (A pagamento).

NOMURA BANK INTERNATIONAL PLC – ITALIAN BRANCH

Iscritta all'albo di cui all'articolo 13 del Testo Unico
Bancario al n. 3369.6
Sede legale: Piazza del Carmine 4,
20121 succursale in Milano
Registro delle imprese: Milano 06049480962
Codice Fiscale e/o Partita IVA: C.F. 06049480962

Avviso di conferma ed estensione di cessione in blocco di crediti in garanzia ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007.

In data 30 luglio 2012 Nomura Bank International plc - Italian Branch (il "Cessionario") ha sottoscritto un contratto di cessione di crediti in garanzia (il "Contratto di Cessione in Garanzia") ai sensi del quale Alba Leasing S.p.A. (il "Cedente") ha ceduto in garanzia al Cessionario tutti i crediti derivanti da contratti di locazione finanziaria (i "Contratti di Locazione Finanziaria") in scadenza a partire dal 1° agosto 2012 (ivi inclusi, a titolo esemplificativo ma non esaustivo,

i canoni, gli interessi, gli accessori, gli eventuali incrementi dei canoni, le somme dovute a titolo di prezzo per l'eventuale esercizio dell'opzione di acquisto dei beni (i "Beni"), che al 29 maggio 2012 soddisfacevano i seguenti criteri (collettivamente, i "Crediti"):

- (a) Crediti derivanti da Contratti di Locazione Finanziaria governati dalla legge italiana;
- (b) Crediti derivanti da Contratti di Locazione Finanziaria relativi ai seguenti beni: (a) beni immobili situati in Italia, (b) treni, aereoplani, navi, imbarcazioni; (c) veicoli, motoveicoli, automobili, camion, veicoli d'affari, veicoli industriali o altri veicoli registrati o immatricolati in Italia, (d) beni ausiliari (come macchinari, equipaggiamenti o impianti), o (e) beni immateriali (come marchi);
- (c) Crediti derivanti da Contratti di Locazione Finanziaria che prevedono il diritto del relativo utilizzatore di acquistare il relativo bene oggetto di leasing alla data di scadenza tramite l'esercizio del diritto di opzione e il pagamento del prezzo di opzione stabilito nel relativo Contratto di Locazione Finanziaria;
- (d) Crediti derivanti da Contratti di Locazione Finanziaria con valuta in Euro o, laddove il relativo Contratto di Locazione Finanziaria sia stato sottoscritto prima dell'entrata in vigore dell'Euro in Italia, in Lire italiane;
- (e) Crediti derivanti da Contratti di Locazione Finanziaria con scadenza successiva al 30 settembre 2012;
- (f) Crediti derivanti dai seguenti Contratti di Locazione Finanziaria identificati alla data del 29 maggio 2012 dai seguenti numeri ID:

977995; 275204; 305631; 10018735; 687611; 815032; 670731; 824370; 979712; 331090; 333513 10029142; 812279; 796839; 974619; 10006627; 497428; 605438; 656628; 253466; 618676; 567828; 598106; 778575; 776375; 681775; 585079; 331342; 287536; 457855; 695306; 690309; 664239; 794414; 638037; 323575; 609828; 786265; 692341; 585356; 635016; 269790; 275456; 701451; 668358; 785890; 792889; 792890; 595421; 612511; 589925; 591900; 611560; 608429; 330303; 675205; 658177; 320567; 700117; 702974; 799804; 301358; 662942; 620512; 664859; 320377; 636319; 591602; 585067; 659427; 320892; 609613; 569335; 312916; 664852; 589581; 613494; 319879; 317240; 691379; 363270; 601955; 795269; 363387; 650802; 604059; 640329; 764032; 821015; 607491; 259280; 662960; 293683; 333534; 701397; 701488; 701881; 701883; 701888; 701894; 701931; 339910; 275130; 662485; 288882; 800350; 905292; 907707; 907709; 290524; 301541; 320425; 614902; 319018; 631989; 337925; 607288; 663704; 687959; 663170; 663207; 663240; 327937; 616495; 624210; 587237; 293216; 580559; 803738; 332637; 666636; 900514; 592254; 810525; 822052; 293707; 671993; 701491; 320348; 340341; 687818; 619531; 587379; 312505; 280186; 304415; 333630; 333637; 584893; 900637; 331493; 294739; 816258; 975866; 629245; 964565; 823719; 823820; 903829; 663599; 266040; 664557; 826555; 324772; 908084; 901565; 618866; 827173; 825092; 768906; 900850; 703286; 291268

con espressa esclusione di:

(i) Crediti derivanti da Contratti di Locazione Finanziaria in relazione ai quali il relativo utilizzatore abbia esercitato il diritto di opzione per acquistare il relativo/i Bene/i oggetto di leasing; (ii) Crediti relativi ad importi dovuti prima di agosto 2012 ai sensi di un Contratto di Locazione Finanziaria

(i "Criteri").

Unitamente ai Crediti sono stati altresì ceduti in garanzia al Cessionario senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dall'articolo 58, comma 3, del Testo Unico Bancario tutti gli altri diritti derivanti al Cedente dai Contratti di Locazione Finanziaria relativi ai Crediti ivi richiamati, ivi incluse le garanzie, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa inerente ai suddetti Crediti e ai relativi rapporti di finanziamento o di credito.

I Crediti sono stati ceduti al Cessionario originariamente a garanzia dell'adempimento da parte del Cedente di tutte le obbligazioni di pagamento derivanti da un contratto di finanziamento stipulato tra, *inter alios*, il Cedente e il Cessionario in data 30 luglio 2012.

La cessione dei crediti in blocco è stata pubblicata sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 90 del 2 agosto 2012 (l' "Avviso di Cessione Originario").

Con atto in data 29 January 2014 sottoscritto tra Nomura Bank International Plc, che agiva sia tramite la propria succursale di Milano sia la sede centrale di Londra e il Cedente hanno sottoscritto un contratto di modifica del Contratto di Cessione in Garanzia prevedendo che l'originaria cessione in garanzia dei Crediti dovesse essere intesa anche a garanzia di tutte le obbligazionid di pagamento del Cedente derivanti da un contratto denominato "Repurchase Agreement" predisposto secondo lo schema 2000 TBMA/ISMA Global Master Repurchase Agreement, stipulato in data 29 January 2014 tra la stessa Nomura Bank International Plc (che agiva tramite la propria sede centrale di Londra) e il Cedente, nonché a garanzia di tutte le operazioni del Cedente di acquisto poste in essere ai sensi del summenzionato Repurchase Agreement.

A seguito della modifica apportata al Contratto di Cessione in Garanzia i Crediti sono pertanto ceduti al Cessionario a garanzia dell'adempimento da parte del Cedente di tutte le obbligazioni di pagamento derivanti del contratto di finanziamento stipulato tra, *inter alios*, il Cedente e il Cessionario in data 30 luglio 2012 nonché dell'adempimento da parte del Cedente di tutte le proprie obbligazioni ai sensi del contratto denominato Repurchase Agreement nonchè di tutte le operazioni di acquisto e riacquisto poste in essere ai sensi del summenzionato Repurchase Agreement.

Si conferma che Alba Leasing S.p.A. ha ricevuto incarico dal Cessionario di procedere - per conto di quest'ultimo e anche tramite Italease S.p.A. - all'incasso delle somme dovute in relazione ai Crediti e, più in generale, alla gestione di tali Crediti in qualità di Servicer ai sensi del Contratto di Cessione in Garanzia. In virtù di tale incarico, i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, sono legittimati a pagare ogni somma dovuta in relazione ai Crediti e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era a loro consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate a tempo debito ai debitori ceduti.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione ad Alba Leasing S.p.A. - tel. 800.180.989; fax 02.3671.6212.

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

La cessione da parte del Cedente, ai sensi e per gli effetti del Contratto di Cessione in Garanzia, come modificato in data 29 January, dei Crediti, nonché dei relativi diritti accessori, azioni, garanzie reali e/o personali e quant'altro di ragione, ha comportato e/o potrà comportare il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali -contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali").

Ciò premesso, il Cessionario - tenuto a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13, comma 4 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali - assolve tale obbligo mediante la pubblicazione in forza di autorizzazione dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali emessa nella forma prevista dal provvedimento emanato dalla medesima Autorità in data 18 gennaio 2007.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali, il Cessionario - in nome e per conto proprio nonché del Cedente e degli altri soggetti di seguito individuati - conferma, come già informato mediante pubblicazione dell'Avviso di Cessione Originario, di aver ricevuto dal Cedente, nell'ambito della cessione dei Crediti, la disponibilità di documenti e di evidenze informatiche connesse ai Crediti che contengono Dati Personali relativi agli Interessati.

- Il Cessionario conferma, come già informato mediante pubblicazione dell'Avviso di Cessione Originario, in particolare, che i Dati Personali saranno, in ogni caso, oggetto di trattamento esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale del Cessionario stesso, e quindi:
- per l'adempimento ad obblighi previsti da leggi, regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da Autorità a ciò legittimate da legge o da organi di vigilanza e controllo; e
- per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori/garanti ceduti (es. gestione incassi, esecuzione di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazione sulle risultanze e sull'andamento dei rapporti, nonché sui rischi connessi e sulla tutela del credito) nonché all'emissione di titoli da parte del Cessionario ovvero alla valutazione ed analisi dei Crediti.

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

Il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante elaborazioni manuali o strumenti elettronici o comunque automatizzati, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità sopra menzionate e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali stessi. I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per le finalità sopra elencate ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea.

L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza in qualità di responsabili del trattamento (i "Responsabili"), unitamente alla presente informativa, potranno essere forniti agli Interessati su loro richiesta, rivolgendosi al Cedente al relativo indirizzo in prosieguo indicato.

Il Cessionario - in nome e per conto proprio nonché del Cedente e degli altri soggetti sopra individuati - conferma altresì, come già informato mediante pubblicazione dell'Avviso di Cessione Originario, che i Dati Personali potranno essere comunicati a società che gestiscono banche dati istituite per valutare il rischio creditizio consultabili da molti soggetti (ivi inclusi i sistemi di informazione creditizia). In virtù di tale comunicazione, altri istituti di credito e società finanziarie saranno in grado di conoscere e valutare l'affidabilità e puntualità dei pagamenti (ad es. regolare pagamento delle rate) degli Interessati.

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

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

Si conferma che titolare del trattamento dei Dati Personali è Nomura Bank International plc, operante tramite la succursale italiana che ha sede legale in Piazza del Carmine 4, 20121 Milano.

Si conferma che responsabile del trattamento dei Dati Personali è ALBALEASING S.p.A., con sede legale in Via Sile 18, 20139 Milano.

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

Gli Interessati hanno il diritto di accedere in ogni momento ai propri Dati Personali, rivolgendosi a ALBA LEASING S.p.A., con sede legale in Via Sile 18, 20139 Milano.

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

Per Nomura Bank International plc - Italian Branch -Branch Manager Takeshi Imatoki

T14AAB1384 (A pagamento).

MEDIOCREDITO ITALIANO S.P.A.

Banca iscritta all'albo delle banche, soggetta all'attività di direzione e coordinamento del socio unico Intesa Sanpaolo S.p.A. ed appartenente al gruppo bancario Intesa Sanpaolo iscritto all'albo dei gruppi bancari

Aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi ed al Fondo Nazionale di Garanzia

Sede: via Cernaia 8/10 - Milano

Capitale sociale: Euro 572.043.495,00 sottoscritto e versato Registro delle imprese: Milano 13300400150 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 13300400150

INTESA SANPAOLO S.P.A.

Banca iscritta all'Albo delle Banche, Capogruppo del Gruppo Bancario Intesa Sanpaolo iscritto all'albo dei Gruppi Bancari

Aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi e al Fondo Nazionale di Garanzia.

Sede: piazza San Carlo 156 - Torino

Sede secondaria con rappresentanza stabile: via Monte di Pietà 8 - Milano

Capitale sociale: Euro 8.549.266.378,64 sottoscritto e versato Registro delle imprese: Torino 00799960158 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00799960158 / 10810700152

Avviso ai sensi dell'articolo 58 del D. Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (Testo Unico Bancario) corredato dall'Informativa ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. 30 giugno 2003, n. 196 e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

La Mediocredito Italiano S.p.A. (di seguito anche "MCI") e Intesa Sanpaolo S.p.A.

premesso che:

- nell'ambito del gruppo facente capo a Intesa Sanpaolo S.p.A. (di seguito anche "Intesa Sanpaolo" o "la Conferente") - è stato avviato un progetto di riorganizzazione (il "Progetto") finalizzato alla creazione del Polo della Finanza d'Impresa mediante la concentrazione in MCI delle attività già svolte da LEASINT S.p.A. ("Leasint" o la "Conferitaria"), Centro Leasing Società per Azioni ("CL") e Neos Finance S.p.A. ("Neos"),

rendono noto che

per la realizzazione del Progetto sono state perfezionate le seguenti operazioni:

- (i) fusione per incorporazione di Neos in CL (con atto a rogito del Notaio Carlo Marchetti, notaio in Milano, del 18 dicembre 2013 (rep. n. 10.587/racc. n. 5.432), iscritto presso i Registri delle Imprese di Bologna e Firenze in data 20 dicembre 2013);
- (ii) fusione per incorporazione di CL quale risultante ad esito della fusione sub (i) in Intesa Sanpaolo (con atto a rogito del Notaio Carlotta Dorina Stella Marchetti, notaio in Garbagnate Milanese, del 20 dicembre 2013 (rep. n. 201/racc. n. 136), iscritto presso i Registri delle Imprese di Firenze e Torino in data, rispettivamente, 27 dicembre e 31 dicembre 2013);
- (iii) conferimento da Intesa Sanpaolo a Leasint di un ramo d'azienda ("il Ramo Conferito") sostanzialmente costituito dall'aggregato delle attività e passività ad essa rivenienti



dall'incorporazione di CL (con atto a rogito del Notaio Carlo Marchetti di Milano del 27 dicembre 2013 (rep. n. 10619/racc. n. 5452), iscritto, ai sensi dell'art. 2556 cod. civ., presso il Registro delle Imprese di Torino in data 21 gennaio 2014 e di Milano in data 22 gennaio 2014), di seguito anche ("l'Atto di conferimento");

(iv) fusione per incorporazione di Leasint - quale risultante ad esito del conferimento sub (iii) - in MCI (con atto a rogito del Notaio Carlotta Dorina Stella Marchetti, notaio in Garbagnate Milanese, del 20 dicembre 2013 (rep. n. 202/racc. n. 137), iscritto presso il Registro delle Imprese di Milano in data 24 dicembre 2013) (la "Fusione");

ciò con la precisazione che tutte le sopradette operazioni hanno avuto efficacia in data 1° gennaio 2014, l'una in un momento immediatamente successivo all'altra, nell'ordine cronologico di cui sopra;

rendono noto inoltre che

il Ramo Conferito a Leasint (e pertanto, all'esito del Progetto, rifluito in MCI) è composto come meglio dettagliato nell'atto di conferimento - il quale precisa le modalità tecniche dell'operazione - e nella relazione di stima redatta, ai sensi degli artt. 2343-ter del codice civile, dalla Deloitte Financial-Advisory S.r.l., quale esperto indipendente all'uopo nominato. Il complesso aziendale conferito, anche dal punto di vista della sua rappresentazione contabile, comprende: (i) dal lato attivo: Cassa, Attività Finanziarie di negoziazione; Crediti clientela; Attività materiali; Attività immateriali; Attività fiscali; Altre attività; (ii) e dal lato passivo: Debiti interbancari; Passività Finanziarie di negoziazione; Derivati di copertura; Passività fiscali; Altre passività; TFR; Fondi per rischi ed oneri. Si precisa che tra le attività di compendio del Ramo Conferito vi sono, tra l'altro, gli immobili analiticamente identificati nell'allegato "G" all'Atto di conferimento e i beni mobili di cui agli elenchi allegati nel fascicolo allegato sub "D" al ripetuto Atto di conferimento, mentre sono esclusi dal Ramo i seguenti elementi dell'attivo: (i) gli asset immobiliari di CL, diversi da quelli identificati nell'allegato "G" all'Atto di conferimento; (ii) la partecipazione detenuta da CL in Infogroup S.C.p.A., (iii) i beni artistici (ad esclusione dei tappeti) e (iv) le attività fiscali e le altre attività non collegate al Ramo. Correlatamente, sono esclusi dal Ramo i seguenti elementi del passivo: (i) il prestito subordinato collocato da CL nel 2007 sul mercato lussemburghese e le passività non subordinate di CL nei confronti delle società Banca CR Firenze e Intesa Sanpaolo Bank Ireland, che sono sostituiti da nuovi finanziamenti non subordinati erogati da Intesa Sanpaolo, (ii) le passività, subordinate e non, di CL e Neos in essere con Intesa Sanpaolo, annullate con la fusione e sostituite da nuovi finanziamenti concessi dalla medesima Intesa Sanpaolo, (iii) le passività fiscali e le altre passività non collegate al Ramo, (iv) i Fondi per rischi e oneri connessi al contenzioso fiscale e (v) i fondi e le cause passive relativi alla gestione del personale cessato.

Per effetto dell'operazione di conferimento dianzi descritta la Conferitaria - e, all'esito della Fusione, MCI - è subentrata in tutte le attività e passività e in tutti i beni e rapporti giuridici e contrattuali riconducibili al Ramo Conferito - tra essi inclusi i rapporti e contratti con la clientela in genere e dunque il portafoglio di contratti di leasing, finanziamenti menti

e mutui riconducibili al Ramo stesso, così come i relativi rapporti di credito e debito con i clienti - di modo che la Conferitaria (e, MCI, quale avente causa all'esito della Fusione) possa continuare senza soluzione di continuità nell'esercizio del medesimo;

evidenziano che

i beni e rapporti giuridici facenti capo alle società incorporate (e, con riferimento al conferimento, alla Conferente) nei quali le società incorporanti (e, con riferimento al conferimento, la Conferitaria ed i suoi successori ed aventi causa) proseguono sono come tali individuabili in blocco anche ai fini di cui all'art. 58 del D.Lgs. 1° settembre 1993. Ai sensi di detta disposizione, la comunicazione della realizzazione del Progetto a mezzo delle operazioni tutte dianzi descritte viene altresì depositata per l'iscrizione nel Registro delle Imprese di Torino e Milano.

La pubblicazione del presente avviso, unitamente agli adempimenti sopra indicati, produce gli effetti richiamati dal predetto articolo 58 del D. Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 di talché, in particolare, i privilegi e le garanzie di qualsiasi tipo da chiunque prestati o comunque esistenti, nonché le trascrizioni nei pubblici registri degli atti di acquisto dei beni oggetto di locazione finanziaria conserveranno la loro validità ed il loro grado a favore del soggetto avente causa senza bisogno di alcuna formalità o annotazione.

Informativa ex art. 13 D.Lgs. n. 196/2003

In qualità di Titolare del trattamento, Mediocredito Italiano S.p.A. assolve all'obbligo di comunicare agli interessati l'informativa ai sensi dell'art. 13 del Decreto Legislativo n. 196/2003 mediante la pubblicazione, in forza del Provvedimento del Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007, della prescritta informativa di seguito riportata.

Finalità del trattamento dei dati

I dati personali sono trattati da MCI nell'ambito della sua attività con le seguenti finalità:

a) prestare i servizi richiesti e gestire i rapporti con la clientela. Il conferimento dei dati personali necessari a tali finalità non è obbligatorio, ma il rifiuto a fornirli comporta l'impossibilità di eseguire quanto richiesto: per il trattamento di tali dati non è richiesto il consenso;

b) adempiere a prescrizioni dettate da normative nazionali e comunitarie (ad esempio: antiriciclaggio, prevenzione delle frodi sulle carte di pagamento, accertamenti fiscali e tributari, prestazione di servizi di investimento) nonché a disposizioni impartite da Organi di Vigilanza e Controllo (ad esempio: Centrale Rischi, Centrale di Allarme Interbancaria), anche in relazione agli obblighi di monitoraggio dei rischi operativi e creditizi a livello di Gruppo bancario. Il conferimento dei dati personali per tali finalità è obbligatorio e per il trattamento di tali dati non è richiesto il consenso.

Modalità di trattamento dei dati

Il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici e in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi sia quando ci si avvalga di strumenti tradizionali che di canali distributivi telematici o comunque innovativi.

Categorie di soggetti ai quali i dati possono essere comunicati



Per il perseguimento delle finalità di cui sopra, MCI necessita di comunicare i dati personali dei soggetti interessati - oltreché alla Capogruppo Intesa Sanpaolo, a società appartenenti al Gruppo Bancario o comunque a società controllate o collegate - a soggetti esterni operanti, anche all'estero, nell'ambito di:

- servizi bancari, finanziari e assicurativi, sistemi di pagamento, emissione di carte di credito, esattorie e tesorerie;
- acquisizione, registrazione e trattamento di dati rivenienti da documenti e supporti forniti dalla clientela ed aventi ad oggetto lavorazioni complessive relative a pagamenti, effetti, assegni od altri titoli;
- servizio di allineamento elettronico del codice di identificazione bancaria internazionale del conto (IBAN);
- imbustamento, smistamento e trasmissione delle comunicazioni alla clientela, nonché archiviazione di dati e documenti sia in forma cartacea che elettronica riferiti alla clientela;
- gestione di sistemi nazionali ed internazionali per il controllo delle frodi ai danni delle banche e degli intermediari finanziari (ad esempio: MEF-UCAMP);
- qualificazione dei partecipanti a gare di appalto pubbliche:
- rilevazione della qualità dei servizi, ricerche di mercato, informazione e promozione commerciale di prodotti e/o servizi propri e di Terzi; assistenza alla clientela;
- fornitura e gestione di procedure e sistemi informatici, di reti di comunicazione e di sistemi di protezione e sicurezza;
- servizi gestione di guardiania, videosorveglianza e videoregistrazione;
- attività di revisione contabile e di certificazione di bilancio.

Laddove tali soggetti, per le finalità sopra indicate, trasferiscano dati personali verso un paese non appartenente all'UE, le competenti Autorità giudiziarie o governative potrebbero avervi accesso in base alle locali disposizioni di legge.

I soggetti ai quali i dati possono essere comunicati, che non siano stati designati "Incaricati" o "Responsabili", utilizzano i dati quali "Titolari.

MCI designa "Incaricati" del trattamento tutti i lavoratori dipendenti e i collaboratori, anche occasionali, che svolgono mansioni che comportano il trattamento di dati personali, anche delimitandone ambiti ed abilitazioni.

MCI informa che i dati personali contenuti nella messaggistica riguardante trasferimenti finanziari potranno essere forniti, per esclusivi fini di prevenzione e di contrasto del terrorismo e del suo finanziamento, alle autorità pubbliche degli Stati membri dell'Unione Europea e degli Stati Uniti d'America.

MCI non diffonde i dati dei soggetti interessati.

Dati sensibili

In relazione al trattamento di dati "sensibili" (idonei a rivelare lo stato di salute, l'appartenenza a associazioni a carattere filosofico, politico o sindacale, ecc...) necessario per specifici servizi (mutui assistiti da assicurazione, polizze

vita, etc...) è richiesta una specifica manifestazione scritta di consenso, fermo restando che la Società effettua comunque i servizi richiesti e/o le operazioni disposte a favore dei soggetti interessati che comportano solo indirettamente la conoscenza di tali dati.

Diritto di accesso ai dati personali ed altri diritti

La normativa in materia conferisce all'interessato il diritto di ottenere la conferma dell'esistenza o meno di propri dati personali, le indicazioni circa l'origine, le finalità e le modalità del trattamento, la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge nonché l'aggiornamento, la rettifica o, se vi è interesse, l'integrazione dei dati. L'interessato, inoltre, può opporsi al trattamento dei propri dati per finalità di invio di materiale pubblicitario, di vendita diretta, di ricerche di mercato o di comunicazione commerciale.

Tutte le informazioni inerenti il diritto di accesso potranno essere richieste al seguente indirizzo:

Mediocredito Italiano S.p.A., Affari Legali, via Cernaia 8/10 - 20121 Milano

Milano-Torino, 30 gennaio 2014

Il presidente del consiglio di amministrazione di Mediocredito Italiano S.p.A. dott. Roberto Mazzotta

Il presidente del consiglio di gestione di Intesa Sanpaolo S.p.A. prof. Gian Maria Gros-Pietro

T14AAB1391 (A pagamento).

Annunzi giudiziari

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI CASSINO

Atto di citazione

Fantasia Francesco, nato a Gaeta (LT), in data 07.10.1932, ivi residente in Via Garbaldi, 21, autorizzato alla notifica per pubblici proclami dal Presidente del Tribunale di Cassino, Dr. Ghionni, con provvedimento del 05.12.013, depositato in cancelleria in pari data, reso nell'ambito del procedimento di Volontaria Giurisdizione n. 1051 / 2013 V.G., cita Fantasia Vincent Francesco e Vagnati Angela Maria, di residenza e dimora sconosciuti, invitando loro a comparire dinanzi il Tribunale di Cassino, per l'udienza del 22.09.2014, ore di rito, con invito a costituirisi in giudizio nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c., ed a comparire all'udienza indicata, con avvertimneto che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli artt. 167 e 38 c.p.c., per ivi





sentir dichiarare acquisita in favore di Fantasia Francesco per maturata usucapione la proprietà dei terreni siti in Gaeta (LT), in catasto al fg. 30, part. 60, vigneto, cl. 2, R.D. Euro 57,06, R.A. Euro 46,26, nonchè part. 393, vigneto, cl. 2, R.D. Euro 47,58, R.A. Euro 38,58 e part. 394, vigneto, cl. 2, R.D. Euro 69,94 e R.A. Euro 56,71.

Itri, li 07.01.2014

avv. Mirko Di Biase

T14ABA1307 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI POTENZA

Notificazione per pubblici proclami

I signori Vittorio Nigro, nato a Viggiano il 06.10.1941 (C.F. NGRVTR41R06L874J), e ivi residente alla Via Legneta n.30, e Franco Nigro, nato a Marsicovetere il 01.12.1982 (C.F. NGRFNC82T01E977P), e residente in Viggiano alla Via Giustino Fortunato n.7, elettivamente domiciliati per il presente atto in Potenza, alla via Cavour n.27, presso lo studio dell'avv. Stefano ZOTTA che li rappresenta e difende in forza di mandato (fax 0971.37363 e PEC zotta.stefano@ cert.ordineavvocatipotenza.it), hanno proposto in data 25.06.13 dinanzi al Tribunale di Potenza, ricorso ex art. 702 bis cpc, nei confronti: degli eredi del sig. Bellizia Amadeo Alberto, nato a Viggiano il 01.09.1901, degli eredi della sig. ra Miraglia Domenica Maria, nata a Lauria il 04.08.1908, del sig. Varella Giuseppe (o i suoi eredi), nato a Viggiano il 26.09.1924, della sig.ra Varella Maddalena (o i suoi eredi), nata a Viggiano il 23.03.1923, con invito a costituirsi nelle forme di legge e comunque non oltre 10 giorni prima della udienza fissata per la comparizione delle parti, con avvertimento che la costituzione oltre il termine indicato darà luogo alle decadenze di cui agli artt. 38, 167 e 702 bis, commi 4 e 5, c.p.c. e che, comunque, in mancanza di costituzione, si proseguirà in loro dichiarata contumacia, per sentire accogliere le seguenti conclusioni: voglia l'Ill.mo Tribunale di Potenza, previa comparizione personale delle parti, in accoglimento della domanda attorea, così provvedere:

- 1. accertare e riconoscere la sussistenza nella fattispecie in esame, dei requisiti previsti dall'art. 1158 c.c. per il verificarsi dell'usucapione, quale titolo di acquisto della proprietà immobiliare:
- 2. accertare e dichiarare l'intervenuto acquisto per usucapione della proprietà immobiliare sita al Comune di Viggiano (PZ), contrada Santa Croce, estesa per are 1.48.22, e identificata in catasto terreni con il foglio 37, particelle 159, da parte del sig. Vittorio Nigro, per possesso esclusivo, pacifico, pubblico e interrotto dal 1975 al 2011;
- 3. accertare e dichiarare valido ed efficace l'atto di donazione stipulato dai sigg.ri Vittorio Nigro e Franco Nigro per notar Beatrice Simone, rep. 63892, racc. 21825, in data 05.04.2011, avente ad oggetto la medesima proprietà immobiliare;
- 4. autorizzare l'Agenzia del Territorio di Potenza a trascrivere l'emananda ordinanza, con esonero da ogni responsabilità.

Iscritta la causa a ruolo con il n. RG 1830/2013, il | T14ABA1377 (A pagamento).

Giudice dell'intestato Tribunale ha fissato l'udienza del 20.06.2014, ore 10.00, per la comparizione delle parti, autorizzando la notifica per pubblici proclami nelle forme stabile dall'art. 150, terzo comma cpc, nonché mediante pubblicazione di un estratto del ricorso nei quotidiani "Il Quotidiano", "La Nuova Basilicata", "La Gazzetta del Mezzogiorno".

Potenza 31 gennaio 2014

avv. Stefano Zotta

T14ABA1375 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PESCARA

Notificazione per pubblici proclami

sottoscritta Pardi Francesca PRDFN-C51P63C474H), res.te in Cepagatti (PE), alla via Duca degli Abruzzi n.32, assistita dall'avv. Giuliana Pacione ed elett.te dom.ta presso il suo studio in Cepagatti (PE), alla via Marche n.4, giusta autorizzazione del Presidente del Tribunale di Pescara del 17.12.2013 a notificare ex art.150 c.p.c., convoca avanti la camera di conciliazione, Palazzo di Giustizia, via Lo Feudo, Pescara, per l'incontro di mediazione del 14 marzo 2014, ore 12, la sig.ra Della Valle Emma (c.f. DLLMME-00A41C474L), nata a Cepagatti (PE) il 01.01.1900, al fine di ottenere l'affrancazione dei seguenti terreni distinti in NCT del Comune di Cepagatti al fg. 18, p.lle nn. 209-221-223-978-979, con invito a far pervenire, entro 8 giorni prima l'adesione e il nominativo dell'avvocato.

avv. Giuliana Pacione

T14ABA1376 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PESCARA

Notificazione per pubblici proclami

Il sottoscritto Di Lorenzo Giovanni (c.f. DLRGN-N38A13B681J), res.te in Splotore (PE), alla via Montinope n. 14, assistita dall'avv. Giuliana Pacione ed elett.te dom. to presso il suo studio in Cepagatti (PE), alla via Marche n.4, giusta autorizzazione del Presidente del Tribunale di Pescara del 17.12.2013 a notificare ex art.150 c.p.c., convoca avanti la camera di conciliazione, Palazzo di Giustizia, via Lo Feudo, Pescara, per l'incontro di mediazione del 04 marzo 2014, ore 12, i sigg.ri De Landerset Ferdinando fu Ernesto, De Landerset Gustavo fu Ernesto, De Landerset Lilla fu Ernesto, De Landerset Pietro fu Ernesto, De Landerset Rodolfo fu Ernesto, De Landerset Saverio fu Ernesto, al fine di ottenere l'affrancazione dei seguenti terreni distinti in NCT del Comune di Cappelle sul Tavo al fg. 7, p.lle nn. 223-396, con invito a far pervenire, entro 8 giorni prima l'adesione e il nominativo dell'avvocato.

avv. Giuliana Pacione

— 10 -



TRIBUNALE DI VICENZA

Notifica per pubblici proclami

Il Presidente del Tribunale di Vicenza con provvedimento 16.01.2014 ha autorizzato la notifica per pubblici proclami, ex art. 150 c.p.c., dell'atto con cui De Santi Natalino, in proprio e quale procuratore speciale dei sig.ri Benetti Sergio, Lorenzi Maria Luigia, Stocchero Margherita, Stocchero Onelia Maria, Stocchero Silvana Ausilia, Stocchero Roberto, Cecchetto Annalisa, Cecchetto Giovanna, Cecchetto Graziella, Cecchetto Gian Pietro, Busetto Gianna Ofelia, Busetto Anna, Busetto Renato, cita dinanzi al Tribunale di Vicenza, per l'udienza del 07.10.2014, ore di rito, i seguenti convenuti: Cumerlato Adele, Cumerlato Domenico, Cumerlato Lucia, Cumerlato Bruna, Cumerlato Rino, Trentin Pasqualina, Trentin Maria, Trentin Agnese, Trentin Natalina, Cumerlato Narciso, Cumerlato Giuseppe, Cumerlato Giovanni, Cumerlato Beniamino, Cumerlato Bruno, Filippi Luciano, Filippi Valter, De Santi Diana, Benetti Emilia Giordana, Consolaro Alessandro, Consolaro Diego, Consolaro Enrico, Perin Alessandra, Perin Dario, Franceschi Giuseppina fu Francesco vedova Sandri e/o i suoi eredi o aventi causa; per far accertare l'avvenuto acquisto in loro favore, per usucapione ventennale, dei seguenti beni immobili in Comune di Valdagno, Sezione di Novale: Catasto dei Fabbricati, Foglio 2, Particella 1673; Catasto dei Terreni, Foglio 2, Particelle 1676 e 47; Catasto dei Terreni, Foglio 1, Particella 354. Con l'invito a costituirsi nel termine di almeno venti giorni prima della suddetta udienza ex art. 166 c.p.c., con l'avviso che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli art. 38 e 167 c.p.c. e che, in difetto di costituzione, si procederà in loro contumacia.

avv. Fiorello Zaupa

avv. Marco Serini

T14ABA1379 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VENEZIA

Atto di citazione

Il Sig. Cristian Maniero, rappresentato e difeso dagli Avv. ti Riccardo Alba e Massimo Pavan ed elettivamente domiciliato presso il loro studio in Dolo, Via Garibaldi n. 45, , con atto di citazione avanti al Tribunale di Venezia, con udienza fissata per il 28 Marzo 2014, esponendo di averne il pacifico notorio, continuo ed ininterrotto possesso da ben oltre 20 anni e di averla utilizzata come fosse di sua proprietà esclusiva e come tale essendo sempre stata considerata dai terzi ha chiesto nei confronti di Marco Renzovich fu Nicola, di residenza e dimora sconosciuti l'accoglimento delle seguenti conclusioni:

- accertato che Cristian Maniero Claudio possiede ininterrottamente da oltre vent'anni pacificamente, pubblicamente ed in via esclusiva l'appezzamento di terreno sito in Comune di Fossò Via Molinetto catastalmente censito al C.T. Partita 4260 Foglio 9 mappale 167 seminativo arborato di are 22.00 e che nel corso di questi anni né Marco Renzovich fu Marco, peraltro mai conosciuto, né soggetti che si siano manifestati come suoi aventi causa a titolo particolare od universale, hanno rivendicato il diritto sulla quota di 4/16 che risulta essere ancora solo formalmente intestata al convenuto, dichiararsi l'intervenuto acquisto per usucapione in favore di Masiero Cristian anche della suddetta quota di 4/16 del terreno come sopra catastalmente individuato, ordinandosi al competente Conservatore dei RR.II. di effettuare la conseguente trascrizione dell'emenanda sentenza, con esonero da ogni responsabilità.

Dolo, li 29 Gennaio 2014

avv. Riccardo Alba avv. Massimo Pavan

T14ABA1397 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FOGGIA

Atto di citazione per usucapione

Stefania Angelo rappresentato e difeso dall'avv. Stefano M. Rutica, dom. a Cagnano Varano via Siberia n. 12, premesso l'esercizio animo domini univoco pubblico pacifico continuo incontestato da oltre venti anni del possesso di terreno sito in Cagnano V., in catasto Fl 26 p. 413, orto 2, di are 8 ca 12, RD € 7,55, RA € 5,03, cita Curatolo Agostino, D'Aloia Angelo, D'Aloia Speranza, D'Aloia Atonia, Di Rita Donata Maria, D'Aloia Giovanni, D'Aloia Francesco, D'Aloia Michele, Morelli Maria Felicia, Morelli Mario Ermanno Salvatore, De Simone Maria Atonia, De Simone Michelina Giuliana, De Simone Romualdo, Stefania Antonia, De Simone Angela, De Simone Maria Lucia, De Simone Giovanna Ognissanti Lucrezia, De Simone Maria, De Simone Michela, De Simone Giovanna, Russo Michele, Russo Libera, Russo Anna Maria, Russo Giuseppe Antonio, Russo Angela, Curatolo Pasqualina, Donataccio Vincenzo Stefano, Vittoriano Michele, Vittoriano Samantha, Di Maggio Mirella, Donataccio Maria Carlotta, Donataccio Angela, Curatolo Agostino, Curatolo Maria, Di Lella Claudio, Facenna Elena nonché ogni altro erede di D'Aloia Giovanni, Curatolo Leonarda, D'Aolia Nicola, D'Aloia Antonio, D'Aloia Maria, De Simone Romualdo. De Simone Donato. Stefanìa Giulia Elisabetta. De Simone Mariantonia, Morelli Matteo Renato, De Simone Giovanni Andrea, Di Fiore Filomena Maria, De Simone Angelo, De Simone Matteo, De Simone Michele Libero, D'Aloia Maria Mattea, Curatolo Agostino, Curatolo Angelo, De Monte Anna Maria, Curatolo Mattea Clelia, Curatolo Maria, Donataccio Anna Maria, Donataccio Michele, Curatolo Donato, Curatolo Donata Speranza, collettivamente ed impersonalmente a comparire dinanzi all'intestato Tribunale all'udienza del 18 settembre 2014 ore di rito con invito a costituirsi ex art. 166 cpc con espresso avvertimento che la mancata costituzione entro giorni venti prima dell'udienza indicata comporterà le preclusioni e decadenze di cui agli artt. 38 e 167 cpc e che non costituendosi si procederà in loro contumacia, per ivi sentir dichiarare l'attore proprietario esclusivo del terreno. Ai fini della condizione di procedibilità, domanda n. 90/2013 di mediazione, i convenuti sono convocati presso la sede della Tota Consulting S.r.l. di Rodi Garganico via Mauro del Giudice n. 31, in data 3 marzo 2014 ore 16.

Lì, 15 gennaio 2014

Avv. Stefano Maria Rutica

TC14ABA1221 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FOGGIA

Atto di citazione per usucapione

Di Cataldo Teresa rappresentata e difesa dall'avv. Stefano M. Rutica, dom. a Cagnano Varano via Siberia n. 12, premesso l'esercizio animo domini univoco pubblico pacifico continuo incontestato da oltre venti anni del possesso di casa sita in Cagnano V., in catasto Fl 8, p. 630, cat. c/2, cl 3, mg 25, rendita 91,67, cita Curatolo Giuseppe, Curatolo Matteo, Curatolo Maria Assunta, Curatolo Domenica, Rutica Giuseppa, Rutica Grazia Maria, Rutica Giuseppe, Rutica Antonia Cornelia, Laporta Tommaso, Laporta Rosa, Laporta Domenico, Laporta Michele, Di Pumpo Antonio, Di Pumpo Giuseppa, Giangualano Grazia, Di Pumpo Domenico, Di Pumpo Aldo, Di Pumpo Roberto, Di Pumpo Giovanna, Di Pumpo Giuseppe, Di Pumpo Maria nonché ogni altro erede di Columpsi Giuseppina, Curatolo Simone, Di Pumpo Rosa e Rutica Maria Michela, collettivamente ed impersonalmente a comparire dinanzi all'intestato Tribunale all'udienza del 18 settembre 2014 ore di rito con invito a costituirsi ex art. 166 cpc con espresso avvertimento che la mancata costituzione entro giorni venti prima dell'udienza indicata comporterà le preclusioni e decadenze di cui agli artt. 38 e 167 cpc e che non costituendosi si procederà in loro contumacia, per ivi sentir dichiarare l'attrice proprietaria esclusiva dell'immobile. Ai fini della condizione di procedibilità, domanda n. 91/2013 di mediazione, i convenuti sono convocati presso la sede della Tota Consulting S.r.l. di Rodi Garganico via Mauro del Giudice n. 31, in data 3 marzo 2014 ore 17,30.

Lì, 15 gennaio 2014

Avv. Stefano Maria Rutica

TC14ABA1230 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SIRACUSA

Estratto per riassunto della sentenza n. 1826/13 RG

Gli avv.ti Antonella Girmenia e Carola Giardina, nella qualità di procuratori e difensori del sig. Sipione Sebastiano, nato a Pachino, il 7 settembre 1940 (cf. SPN SST 40P07 G211H), ed ivi residente in via Bengasi n. 50, adivano l'intestato Tribunale al fine di far dichiarare l'acquisto per usucapione dell'immobile sito in Pachino, via De Pretis n. 60/62, piano terra, in catasto, al foglio 15, particella n. 8201-8202, di proprietà dei sigg.ri Caccamo Salvatore, nato a Pachino il 22 dicembre 1899, deceduto in data 18 gennaio 1986 e Parlatore Carmela Maria Nicolina, nata a Cardinale, il 20 maggio 1904, deceduta in data 24 febbraio 1986, di cui ha il possesso continuato a far data dal lontano 1987. Nell'incoato procedimento nessun erede si costituiva, al fine di vantare diritti di proprietà sull'immobile de quo; all'esito dell'istruttoria, il GU pronunciava sentenza n. 1826/13 con la quale dichiarava l'attore, sig. Sipione Sebastiano, esclusivo proprietario dell'immobile per cui è causa, per averlo usucapito.

Pachino, 20 gennaio 2014

avv. Antonella Girmenia - avv. Carola Giardina

TC14ABA1237 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI FIRENZE

Ammortamento cambiario - Avviso di rettifica dell'annuncio pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale n. 58 del 18 maggio 2013

Il Presidente del Tribunale di Firenze, con decreto in data 18/12/2013, ha ordinato la correzione del decreto di ammortamento emesso dal Tribunale di Firenze in data 14 dicembre 2012 a seguito del ricorso n.4612/2012 di R.G.V.G. del Tribunale di Firenze e pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n.58 del 18 maggio 2013, eliminando dal testo del decreto le parole: "6) Pagherò cambiario di euro 2.500,00=scadenza 30/04/2012 emessa da Patrizia Garganti Srl Via Lucchese 39 Sesto Fiorentino a favore di MO.MA Srl e dalla stessa girata alla Soc. Aria Pulita Impianti Srl Via Cassia per Siena 44 San Casciano Val di Pesa domiciliata presso Banca MPS Agenzia di Sesto Fiorentino"

avv. Simone Pistelli

T14ABC1305 (A pagamento).



TRIBUNALE DI MACERATA

Ammortamento certificato di deposito

Il Presidente del Tribunale di Macerata con decreto N.2439/13 RG NC e N.99 Cron. del 14/01/2014 ha pronunciato l'ammortamento del Certificato di Deposito al Portatore N. 98610463 emesso da UNI Banca Popolare di Ancona in data 08/05/2012 per l'importo di Euro 25.000,00 (venticinquemila/00), autorizzando l'emittente a rilasciare il duplicato del suddetto titoli, trascorso il termine di 90 giorni dalla data di pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* purchè nel frattempo non intervenga opposizione del detentore.

Potenza Picena, lì 30/01/2014

avv. Alessandra Perticarà

T14ABC1306 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento libretto di risparmio

Il Presidente del Tribunale di Milano con decreto in data 15/01/2014 ha pronunciato l'ammortamento del libretto di risparmio n. 7004451 di Euro 31.050,00 emesso da Centro Banca (UBI Banca) in data 01/03/2010. Opposizione legale entro 90 gg.

Melania Sirtoli

T14ABC1369 (A pagamento).

TRIBUNALE DI AVELLINO Volontaria giurisdizione

Ammortamento cambiario

Il Presidente della Sezione, delegato dal Presidente del Tribunale, pronunzia l'ammortamento del seguente titolo:

Cambiale: Bollo da 30,99 euro; Avellino 31.12.2004; euro 40.000,00. Al 01 gennaio 2006 pagherò per questa cambiale al signor Aufiero Semplicio la somma di euro quarantamila/00.

Nome ed indirizzo del debitore: D'Amore Guido, nato a Sierret (Svizzera) il 05.02.1967 - 3° Vico Tripoli n. 1 - Atripalda (AV).

Firma D'Amore Guido. Sul retro: euro 14,62 in bolli per cambiali. Per avallo: D'Amore Pietro, D'Amore Antonio.

Autorizza la duplicazione del predetto titolo dopo 15 giorni dalla data di pubblicazione del presente decreto sulla GURI purchè nel frattempo non venga fatta opposizione da parte del detentore.

avv. Nicola Purcaro

T14ABC1381 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI BARI

Ammortamento certificato di deposito

Il presidente del Tribunale di Bari con decreto n. 3482/2013 del 5 dicembre 2013 ha dichiarato l'inefficacia del certificato di deposito al portatore n. 164.0026019.

Acceso c/o filiale di Bitonto della Deutsche Bank il 27 dicembre 2007 su richiesta di Miccione Francesco, riportante saldo di \in 70.000,00.

Opposizione entro novanta giorni da pubblicazione.

Avv. Rossella Robles

TC14ABC1225 (A pagamento).

TRIBUNALE DI IVREA

Ammortamento libretto di risparmio

Il presidente del Tribunale di Ivrea letta l'istanza presentata da Fasano Gaetano e ritenuto legittimo il possesso del suddetto titolo, dichiara inefficace il libretto di risparmio al portatore indicato nella denuncia presentata il 25 settembre 2013 alla stazione dei Carabinieri, ed autorizza l'Istituto Bancario a rilasciarne il duplicato se nessuno presenta opposizione entro 90 giorni dalla pubblicazione. La pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* e cura e spese della parte ricorrente.

Gaetano Fasano

TC14ABC1278 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ROMA

Ammortamento cambiali ipotecarie

Con decreto del 18/06/2012 il Tribunale di Roma ha dichiarato l'ammortamento di n. 15 cambiali ipotecarie tutte emesse il 22/01/1997 da Patrizia Colombo all'ordine della Gioielleria Mangia di Anna Mangia & C. S.r.l. e pagabili tutte presso la Cassa Risparmio di Parma e Piacenza - Sede di Roma: n. 6 cambiali di L. 4.000.000 pari a \in 2.065,83 cad. con scadenza 30/09 - 31/10 - 30/11 - 31/12/1997; n. 8 cambiali di L. 3.000.000 pari a \in 1.549,37 cad. con scadenza n. 2 il 31/10/1997, n. 2 il 30/11/1997 e n. 4 il 31/12/1997; n. 1 di L. 2.000.000 pari ad \in 1.032,91 con scadenza 30/09/1997.

Termine opposizione 30 giorni.

Gioielleria Mangia & C. S.r.l. Anna Mangia

TS14ABC1220 (A pagamento).



TRIBUNALE DI ROMA

Ammortamento cambiali ipotecarie

Con decreto del 09/05/2012 il Tribunale di Roma ha dichiarato l'ammortamento di n. 288 cambiali ipotecarie: n. 96 cambiali di L. 1.060.000 pari a € 547,44 cad. emesse il 31/01/1997 da Patrizia Colombo all'ordine della S.I.FI.R. S.p.A. con scadenza dal 01/03/1997 al 01/02/2005, pagabili presso Cassa Risparmio di Parma e Piacenza - Sede di Roma; n. 96 cambiali di L. 1.375.000 pari ad € 710,13 cad. emesse il 01/03/1995 da LTD Benvenuti & Bonfant S.r.l., all'ordine della S.I.FI.R. S.p.A. con scadenza dal 02/04/1995 al 02/03/2003, pagabili presso Cassa Risparmio di Parma e Piacenza - Sede di Roma; n. 96 cambiali L. n. 1.187.500 pari a € 613,29 cad. emesse il 10/01/1995 da Patrizia Colombo all'ordine della S.p.A. con scadenza dal 11/02/1995 al 11/01/2003, pagabili presso la Cassa Risparmio di Parma e Piacenza - Sede di Roma.

Termine opposizione 30 giorni.

S.I.FI.R. S.p.A. Daniela Bianchi

TS14ABC1222 (A pagamento).

NOMINA PRESENTATORE

TRIBUNALE DI VELLETRI

Conferma a presentatori

Con provvedimento 22/01/2014 del Presidente del Tribunale di Velletri è stata confermata la nomina a presentatori di titoli, per conto del Notaio Maurizio Giorgio Di Benedetto di Pomezia, di Celli Daniela nata a Roma il 7 aprile 1971; Picuccio Michele nato a Montefalcone (BN) il 6 maggio 1968 e Conti Romano nato a Roma il 21 aprile 1967.

Roma, 31 gennaio 2014

notaio Maurizio Giorgio Di Benedetto

TS14ABE1261 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Eredità giacente di Bisacco Silvana

Con decreto emesso in data 19 dicembre 2013 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Bisacco Silvana, nato a Venezia il 26 maggio 1938 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 14 luglio 2012 - R.G. 8348/2013.

Curatore è stato nominato DR. Pidala' Leone Giacomo con studio in Settimo Torinese, via Milano n. 2.

Torino, 16 gennaio 2014

Il funzionario giudiziario dott.ssa Carmela Gagliardi

TC14ABH1219 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ASCOLI PICENO Sezione distaccata di San Benedetto del Tronto

Invito ai creditori a presentare dichiarazioni di credito ex art. 498 c.c.

Capecci Maria Pia, nata a Monteprandone il 24 febbraio 1944, cf. CPCMRP44B64F591L, Settembri Tiberio, nato a San Benedetto del Tronto il 6 novembre 1968, cf. STTT-BR68S06H769A, Settembri Catiuscia, nata a San Benedetto del Tronto il 4 aprile 1971, cf. STTCSC71D44H769U, assistiti dal dott. Sergio Lenhardy, Notaio in San Benedetto del Tronto (AP) con studio in via Fiscaletti n. 16, presso il quale eleggono domicilio, invitano i creditori dell'eredità di Settembri Giocondo, nato a Comunanza il 18 giugno 1944 e deceduto a San Benedetto del Tronto il 2 dicembre 2011, ai sensi dell'art. 498 c.c., a presentare, presso lo studio del suddetto notaio entro il termine di giorni 35 (trentacinque) le loro dichiarazioni di credito, corredandole dei titoli giustificativi.

Capecci Maria Pia - Settembri Tiberio - Settembri Catiuscia

Notaio Sergio Lenhardy

TC14ABH1228 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Eredità giacente di Cadeddu Carlo

Con decreto emesso in data 18 dicembre 2013 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Cadeddu Carlo, nato a Rivoli il 5 luglio 1938 residente in vita in Collegno e deceduto in Collegno il 24 ottobre 2013 - R.G. 8350/2013.

Curatore è stato nominato Avv. Stellina Martelli con studio in Torino, corso Re Umberto n. 3.

Torino, 16 gennaio 2014

Il funzionario giudiziario dott.ssa Carmela Gagliardi

TC14ABH1231 (A pagamento).

— 14 -



TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Eredità giacente Di Leo Savino

Con decreto emesso in data 19 dicembre 2013 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Di Leo Savino, nato a Candela il 1° maggio 1947 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 18 aprile 2013 - R.G. 8349/2013.

Curatore è stato nominato Avv. Veneziano Vanessa con studio in via Morghen n. 19 Torino.

Torino, 16 gennaio 2014

Il funzionario giudiziario dott.ssa Carmela Gagliardi

TC14ABH1234 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VARESE

Eredità giacente di Barbieri Anna

Si comunica che il Tribunale di Varese con decreto del 18 settembre 2013, ha dichiarato giacente l'eredità di Barbieri Anna nata a Concordia sul Secchia il 24 agosto 1932, deceduta il 2 giugno 2013 nominando curatore l'avv. Monica Goergen con studio in Varese, viale Aguggiari n. 13.

Varese, 27 gennaio 2014

avv. Monica Goergen

TC14ABH1308 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ

TRIBUNALE DI TIVOLI

Ricorso per usucapione speciale

Il Giudice del Tribunale di Tivoli, letto il ricorso per usucapione speciale avente RG 3381/2013 proposto dalla sig.ra Vendetti Stefania, sul terreno allibrato al Catasto dei terreni del Comune di San Gregorio da Sassola (RM) al fg. 3, part. lla n. 88, Semin.ARb. Classe 4, are 45,40; ne ha disposto l'affissione al Comune di San Gregorio da Sassola (RM) ed al Tribunale di Tivoli per 90 giorni avvertendo che chiunque ne abbia interesse potrà proporre opposizione entro 90 giorni dalla scadenza del termine di affissione.

Roma, 31 gennaio 2014

avv. Antonino Dierna

TS14ABM1229 (A pagamento).

STATO DI GRADUAZIONE

EREDITÀ BENEFICIATA DE MONTE GIANANTONIO

Avviso di rettifica stato di graduazione

Estratto (ex art. 501 C.C.) dell'atto Notaio Riccioni di Tricesimo (UD) Via De Pilosio n. 12 (Tel. 0432880943), del 28 gennaio 2014 (Rep. 112.228), reg.to Udine il 29 gennaio 2014 al n. 1144 *omissis* con il quale a rettifica dell'errore materiale di trascrizione contenuto nell'atto stesso Notaio in data 29 ottobre 2013 (Rep. n. 111.934), pubblicato sulla *G.U.* della Repubblica italiana in data 28 novembre 2013 n. 154, pag. 20, contenente verbale di graduazione dell'eredità beneficiata di De Monte Gianantonio, n. Artegna il giorno 8 maggio 1949, deceduto il 19 maggio 2010, si è dato atto che l'esatto importo del credito chirografario vantato dalla società "Officina del Diesel di Di Giusto Carmelo e Figli s.n.c.", con sede in Gemona del Friuli (UD), nei confronti del defunto De Monte Gianantonio è di euro 12.822,74 e non, come erroneamente trascritto, di euro 1.319,33.

Omissis

notaio Roberto Riccioni

T14ABN1310 (A pagamento).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE

POSIDONIA PICCOLA SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.

sciolta ex art. 2545 septiesdecies c.c.
Sede: Via Spaccabellezze, 36 - Porto Santo Stefano – Monte
Argentario (GR)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01213070533

Deposito atti finali di liquidazione

Il Commissario Liquidatore della Cooperativa di cui in intestazione, da notizia di aver depositato in data 24.12.2013, presso il Tribunale di Grosseto, gli atti finali della liquidazione (bilancio finale, rendiconto finale della gestione e relazione finale).

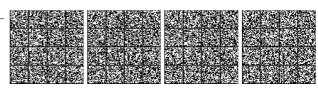
Nel termine di 20 giorni dalla data di inserzione del presente avviso, gli interessati possono proporre le loro contestazioni con ricorso al Tribunale di Grosseto, decorso il quale, gli atti finali si intenderanno approvati.

Firenze, 21.01.2014

Il commissario liquidatore dott. Gilberto Bargellini

T14ABS1281 (A pagamento).

— 15 -



COOP. PRODUTTORI AGRICOLI CASALALTA CANALICCHIO A R.L.

in liquidazione coatta amministrativa Sede: Collazzone – Frazione di Casalalta (PG) Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00608780540

Deposito atti finali di liquidazione

Il Commissario Liquidatore della Cooperativa di cui in intestazione, da notizia di aver depositato in data 02.10.2013, presso il Tribunale di Perugia, gli atti finali della liquidazione (comprensivi di bilancio finale, rendiconto finale della gestione e relazione finale).

Nel termine di 20 giorni dalla data di inserzione del presente avviso, gli interessati possono proporre le loro contestazioni con ricorso al Tribunale di Perugia, decorso il quale, gli atti finali si intenderanno approvati.

Roma, 27.01.2014

Il commissario liquidatore dott.ssa Laura Minelli

T14ABS1282 (A pagamento).

SOCIETÀ COOPERATIVA SARDEGNA AMBIENTE A R.L.

In liquidazione coatta amministrativa Sede: Pula (CA)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01795550928

Deposito bilancio finale di liquidazione

Si avvisa che sono stati depositati presso il Tribunale Ordinario di Cagliari gli atti finali di liquidazione (bilancio finale, relazione della gestione e piano di riparto). Gli interessati, ai sensi dell'articolo 213 del R.D. 16 Marzo 1942 n. 267, possono proporre reclamo entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso.

Cagliari, 27/01/14

Il commissario liquidatore dott. Paolo Congiu

T14ABS1296 (A pagamento).

SOC. COOP. EURO GROUP A R.L.

in l.c.a.

Sede: Via degli Artigiani, 34/36 - Calenzano (FI) Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04698170489

Deposito atti finali di liquidazione

Il Commissario Liquidatore della Cooperativa di cui in intestazione, da notizia di aver depositato in data 13.11.2013, presso la Cancelleria del Tribunale di Prato, gli atti finali della liquidazione (bilancio finale, rendiconto finale della gestione, relazione finale e piano di riparto finale) ai sensi dell'art. 213 comma 2 R.D. 267/1942.

Nel termine di 20 giorni dalla data di inserzione del presente avviso, gli interessati possono proporre le loro contestazioni con ricorso al Tribunale di Prato, decorso il quale, gli atti finali si intenderanno approvati e si procederà a dare esecuzione al piano di riparto.

Firenze, 21.01.2014

Il commissario liquidatore dott. Gilberto Bargellini

T14ABS1297 (A pagamento).

DARMA SGR S.P.A.

in l.c.a.

Avviso di deposito elenchi creditori del Fondo Immobiliare Ermes Real Estate ex art. 57, c. 3 bis e 4 D. Lgs. 58/98

I Commissari Liquidatori di Darma AM SGR SpA in l.c.a. (D.M. Econ. e Fin. 86786 del 4.11.2009) Avv. Massimo Bigerna e Prof. Giovanni Ossola comunicano a sensi dell'art. 86, 8° c. D. Lgs. 385/93 di avere depositato in data 27.1.2014 presso il Tribunale di Milano sez. fallim. (proc. 17/2009) gli elenchi dei creditori del Fondo Immobiliare Ermes Real Estate ex art. 57, c. 3 bis e 4 D. Lgs. 58/98 e di averne trasmesso copia a Banca d'Italia serv. REAG Roma.

avv. Massimo Bigerna

prof. Giovanni Ossola

T14ABS1392 (A pagamento).

— 16 -



ALTRI ANNUNZI

ESPROPRI

GRANDI LAVORI FINCOSIT S.P.A.

Autostrada A/3 Salerno-Reggio Calabria - Lavori di ammodernamento ed adeguamento al tipo 1/a delle norme CNR/80. Macrolotto 3° - Parte 1^ - dal Km. 139+000 al Km. 148+000. Decreto di espropriazione (D.P.R. 327/2001 e s.m.i.)

Decreto n.406/2013

Il Dirigente dell'Ufficio per le Espropriazioni

VISTO il contratto di affidamento a Contraente Generale tra la società ANAS SPA e la società GRANDI LAVORI FINCOSIT SPA, avente ad oggetto l'affidamento unitario per l'esecuzione, con qualsiasi mezzo, ai sensi dell'Art.1, comma 2, lett. f) della Legge n.443/2001, nonché dell'Art. 176 del DLgs 163/2006 e s.m.i. della stessa "Autostrada A/3 Salerno-Reggio Calabria - lavori di ammodernamento ed adeguamento al tipo 1/a delle norme CNR/80. Macrolotto 3° - Parte 1^ - dal Km. 139+000 al Km. 148+000" con atto a rogito del notaio Paolo CERASI di Roma in data 2 marzo 2010, Repertorio n. 8253 - Racc. 4327, registrato a Roma il 5 marzo 2010 al n. 4660 Serie 1T;

RILEVATO che in forza del predetto contratto di affidamento e dell'art. 31 del capitolato speciale di appalto allegato, la società ANAS SPA ha delegato alla società GRANDI LAVORI FINCOSIT SPA ogni potere concernente l'emanazione di tutti gli atti del procedimento espropriativo, in applicazione del sopra citato Testo Unico sulle Espropriazioni (DPR 327/2001 e successive modifiche ed integrazioni, essendo ivi stata formalizzata contrattualmente ed in conformità all'art. 6, comma ottavo, del Testo Unico sulle espropriazioni la delega dei poteri espropriativi da parte della società ANAS SPA al Contraente Generale, finalizzata a svolgere tutte le procedure tecniche, amministrative e finanziarie in materia di espropriazione delle aree di sedime.

OMISSIS

DECRETA

A favore del soggetto beneficiario "DEMANIO DELLO STATO RAMO STRADE proprietario" con sede in Roma, contro la ditta La Nuova Cartotecnica Ripocentro di Lombardi Giuseppe e C. s.n.c. - N.P. 420:

la espropriazione definitiva degli immobili siti nel comune di Lauria, distinti in catasto al foglio 130, part. 1183. Totale indennità depositata Euro 743.376,00.

DISPONE

Che il presente decreto sia registrato, trascritto, pubblicato, volturato e notificato nei modi e termini disciplinati dal più volte citato DPR 327/2001 e successive modifiche ed integrazioni;

AVVISA

Che avverso al presente decreto gli aventi diritto potranno ricorrere innanzi al TAR competente nel termine di 60 giorni dalla notifica o dell'avvenuta conoscenza o al Capo dello Stato nel termine di 120 giorni dalla notifica o dalla avvenuta conoscenza e che il responsabile espropri è l' ing. Roberto Sabatinelli.

Roma lì 28 novembre 2013

Grandi Lavori Fincosit S.p.A. - Il dirigente dell'ufficio espropri e responsabile delle procedure dott. ing. Roberto Sabatinelli

T14ADC1390 (A pagamento).

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

ZAMBON ITALIA S.R.L.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice fiscale n. 03804220154

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

Medicinale: URSACOL

Confezione: 023630015, 023630027, 023630039, 023630041, 023630054, 023630066, 023630078, 023630092

Titolare AIC: Zambon Italia S.r.l.

N. e Tipologie variazioni: C.I.3.a Type IB foreseen

Codice pratica n.: N1B/2013/2041 Tipo di modifica: Modifica stampati

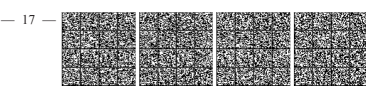
Modifica apportata: Modifica RCP a seguito della procedura europea di Psur Worksharing MT/H/PSUR/0001/002. Analoghe modifiche al FI.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi dal 4.3 al 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

I lotti già prodotti non possono essere più dispensati al pubblico a decorrere dal 180° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente comunicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Un procuratore dott. Ivan Lunghi

T14ADD1283 (A pagamento).



EG S.P.A.

Sede legale: via Pavia, 6 - I - 20136 Milano Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice Fiscale n. 12432150154

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

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

Titolare: EG S.p.A.

Specialità Medicinale: KITON

Numeri A.I.C. e Confezioni: 029324011"20 mg compresse", 50 cpr; 029324023 "40 mg compresse", 30 cpr divisibili

Codice Pratica: N1B/2013/2790

Grouping variation: Modifica Tipo IB n. B.II.d.1.g - Aggiunta di un parametro di specifica del prodotto finito con relativo metodo: impurezze; Tipo IB n. B.II.d.2.d. - Sostituzione di una procedura di prova autorizzata del prodotto finito.

Specialità Medicinale: FLUOXETINA EUROGENERICI Numeri A.I.C. e Confezioni: 034667 - Tutte le confezioni. Codice Pratica: N1B/2013/3338

Grouping variation: Modifica Tipo IB n. B.II.b.1.e + IAin n. B.II.b.1.a + IAin n. B.II.b.1.b + IAin n. B.II.b.2.c.2 - Sostituzione sito responsabile della produzione, confezionamento, controllo e rilascio lotti: da Special Product's Line Spa sede di Pomezia (Roma) a Special Product's Line Spa sede di Anagni (FR).

Specialità Medicinale: AMBROXOLO EG

Numeri A.I.C. e Confezioni: 034741037 "15 mg/5 ml sciroppo" flacone da 200 ml

Codice Pratica: N1B/2013/3213

Grouping variation: Modifica Tipo IB n. B.II.b.1.e + IAin n. B.II.b.1.a + IAin n. B.II.b.1.b + IAin n. B.II.b.2.c.2 - Sostituzione sito responsabile della produzione, confezionamento, controllo e rilascio lotti: da Special Product's Line Spa sede di Pomezia (Roma) a Special Product's Line Spa sede di Anagni (FR); Tipo IA n. B.II.b.4.a - Aumento della dimensione dei lotti del prodotto finito: da 1000 litri a 2000 litri.

Specialità Medicinale: LORMETAZEPAM EG

Numeri A.I.C. e Confezioni: 036309 - Tutte le confezioni. Codice Pratica: N1A/2013/3283

Modifica Tipo IA n. B.II.b.4.a - Modifica della dimensione dei lotti del prodotto finito da 600 litri a 2000 litri per il sito di produzione ABC Farmaceutici SpA.

Specialità Medicinale: SALBUTAMOLO E IPRATRO-PIO BROMURO EG

Numeri A.I.C. e Confezioni: 039523 - Tutte le confezioni. Codice Pratica: N1B/2013/3206

Grouping variation: Modifica Tipo IB n. B.II.b.1.e + IAin n. B.II.b.1.a + IAin n. B.II.b.1.b + IAin n. B.II.b.2.c.2 - Sostituzione sito responsabile della produzione, confezionamento,

controllo e rilascio lotti: da Special Product's Line Spa sede di Pomezia (Roma) a Special Product's Line Spa sede di Anagni (FR).

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 delle modifiche per le variazioni dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il procuratore dott. Osvaldo Ponchiroli

T14ADD1284 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

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

Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007, n. 274.

Codice Pratica: C1B/2013/2209

Procedura europea: NL/H/1206/002/IB/008

Specialità Medicinale: AZITROMICINA MYLAN 500

mg compresse rivestite con film

Confezioni: Autorizzazione All'Immissione in Commercio n. 040104 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: Mylan S.p.A.

Tipologia variazione: - C.I.3.a TIPO IB Tipo di Modifica Modifica degli stampati

Modifica Apportata: Modifica degli stampati in linea con il CSP e QRD

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (aggiornamento dei paragrafi 3, 4.1, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e di conseguenza aggiornamento del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Un procuratore Maria Luisa Del Buono

T14ADD1301 (A pagamento).



MYLAN S.P.A.

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

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

Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007, n. 274.

Specialità medicinale: BACLOFENE MYLAN GENE-RICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 037930. Codice Pratica: N1B/2013/3158. Var. Grouping: tipo IB n. B.II.b.1e) + tipo IAin n. B.II.b.1 b) + tipo IAin n. B.II.b.2c)2: Aggiunta nuovo sito di produzione responsabile di produzione, confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio dei lotti (ABC Farmaceutici Canton Moretti 29 10090 Località S. Bernardo - Ivrea (TO)) + tipo IA n. B.II.b.3 *a*): Modifica minore del processo produttivo.

Specialità medicinale: LORAZEPAM MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 035992. Codice Pratica: N1A/2013/3138. Var. tipo IA n.B.III.1.a)2: Presentazione di un Certificate of Suitability aggiornato per Lorazepam da parte di un fornitore API già registrato (Cambrex Profarmaco Milano S.r.l. - CEP n. R0-CEP 2008-049-Rev01).

Specialità medicinale: TICLOPIDINA MYLAN GENE-

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 033208.

Codice Pratica: N1A/2013/3107. Var. IA n. B.III.1.a.2: Aggiornamento Certificato di Conformità alla Farm. Eur. da parte di un produttore già approvato (AArti Drugs limited CEP R1-CEP-2002-116-Rev02).

Specialità medicinale: ISOSORBIDE MONONITRATO MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 036258.

Codice Pratica: N1A/2013/3080. Var. tipo IAin n. B.II.b.1 *a)*: Aggiunta di un sito di produzione responsabile del confezionamento secondario (DHL Supply Chain (Italy) S.p.A.).

Specialità medicinale: FINASTERIDE MYLAN ITALIA

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 039485. Codice Pratica C1A/2013/3699. Proc. n. IT/H/267/01/IA/008. Var. tipo IA n. A.7: Eliminazione del sito di produzione responsabile della produzione del principio attivo finasteride Cipla Limited Manufacturing Division Plot, India.

Specialità medicinale: FLUTAMIDE MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 035031. Codice Pratica C1A/2013/3825. Proc. n. UK/H/0269/IA/026/G. Var. Grouping: N. 3 Var. tipo IA n. B.II.d.2.a: Modifiche minori del metodo di dissoluzione, del metodo di saggio e del metodo delle sostanze correlate.

— 19 –

Specialità medicinale: BISOPROLOLO MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 040486. Codice Pratica C1A/2013/2561. Proc. n. UK/H/3994/01-06/IA/008/G. Var. Grouping: Var. tipo IA n. B.II.d.2.a: Modifica della concentrazione dello standard e della preparazione del test nella prova saggio per il prodotto finito; Var. tipo IA n. B.III.1.a)2: Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla Farm. Eur. per Bisoprololo fumarato da parte di un fabbricante già approvato (Unichem Laboratories Limited, India, R0-CEP 2008-038-Rev 01 del 9 maggio 2012); N. 2 Var. tipo IA n. A.7: Cancellazione siti Orifice Medical AB, Svezia (confez. primario e secondario) & Generics [UK] Limited, Regno Unito (sito per il *QC*).

Specialità medicinale: CARVEDILOLO MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 036453. Codice Pratica C1A/2013/3772. Proc. n. SE/H/0349/01-04/IA/039/G. Var. Grouping: Tipo IAin Cat. B.II.b.1.a)&b): Sostituzione di Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH, Berlin, Germania con Manufacturing Packaging Farmaca (MPF) B.V., Appelhof 13, Oudehaske, Paesi Bassi come sito per il confezionamento primario e secondario; Tipo IAin Cat. B.II.b.1.a)&b): Aggiunta di Manufacturing Packaging Farmaca (MPF) B.V., Neptunus 12, Heerenveen, Paesi Bassi come sito per il confezionamento primario e secondario; Tipo IA Cat. B.III.1.a)2: Invio di un CEP approvato per un produttore già autorizzato: Moehs Catalana SL, Spagna (R1-CEP 2002-089-Rev 02); Tipo IA n. B.III.1.a)2: Invio di un CEP approvato per un produttore già autorizzato: Pharmaceutical Works Polpharma S.A., Poland (R1-CEP 2002-258-Rev 02); Tipo IA Cat. B.I.b.1.d): Eliminaz. controllo dei solventi residui per la sostanza attiva.

Specialità medicinale: LETROZOLO MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 040645. Proc. n. IT/H/177/01/IA/010. Var. Tipo IAin n. A.1: Modifica dell'indirizzo del titolare AIC in Portogallo (da Mylan Lda. Rua Dr.Antonio Loureiro Borges Edificio Arquiparque 1r/c Esq. 1499-016 Alges Portugal a Mylan Parque Expo - Edificio Atlantis Av. D. João II, Lote 1.06.2.2 C - 7.3 e 7.4, 1990-095 Lisbona).

Specialità medicinale: DONEPEZIL MYLAN GENE-

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 038605. Codice Pratica C1A/2013/3209. Proc. n. SE/H/0723/01-02/IA/016. Var. tipo IAin n. B.II.a.1 *a*): Eliminaz. linea di incisione sulla compressa.

Specialità medicinale: TELMISARTAN MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 040121. Codice Pratica C1A/2013/3668. Proc. n. DE/H/2847/01-03/IA/005/G. Var. Grouping: Tipo IAin n. B.II.b.1.a)&b) + Tipo IAIN n. B.II.b.2.c)1: Aggiunta di Mylan Hungary Kft. come sito per il confez. primario e secondario e per il rilascio lotti; Tipo IA n. B.II.b.2.a): Aggiunta di Pharmavalid Pharmaceutical Metrological and Service Ltd. Microbiological Laboratory come sito responsabile del controllo lotti; Tipo IAIN n. C.I.8.a): Registrazione del Mylan Pharmacovigilance System Master File Summary.

Specialità medicinale: MICOFENOLATO MOFETILE MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 040185. Codice Pratica C1A/2013/3296. Proc. n. UK/H/2620/01/IA/007. Var. tipo IA n. B.II.d.1.h): Aggiornamento del Dossier per rispettare le disposizioni di una monografia generale aggiornata della Ph. Eur. per la specifica del prodotto finito relativa alla purezza microbica.

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*.

Procuratore Maria Luisa Del Buono

T14ADD1311 (A pagamento).

PENSA PHARMA S.P.A.

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

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

Medicinale: CANDESARTAN PENSA

Numeri A.I.C. e confezioni: 042739 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: Pensa Pharma S.p.A. Codice Pratica n.: C1A/2013/3780

N. di procedura: NL/H/2270/002-004/IA/004

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008, così come modificato dal regolamento (UE) n.712/2012

"Single variation" di tipo IAIN n. B.II.b.1 *a*): aggiunta del sito S.C.F. S.N.C. Di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio per il confezionamento secondario

Medicinale: CIPROFLOXACINA PENSA

Numeri A.I.C. e confezioni: 037292 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: Pensa Pharma S.p.A. Codice Pratica n.: N1B/2013/3272

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008, così come modificato dal regolamento (UE) n. 712/2012

Tipologia variazione: "Grouping of variations"

1 variazione di tipo IAIN n. B.II.b.1 *a)*: sostituzione del sito di confezionamento secondario Special Product's Line S.p.A. [Via Campobello, 15 - 00040 Pomezia (RM)] con il sito Special Product's Line S.p.A. [Strada Paduni, 240 - 03012 Anagni (FR)]

1 variazione di tipo IAIN n. B.II.b.1 b): sostituzione del sito di confezionamento primario Special Product's Line

S.p.A. [Via Campobello, 15 - 00040 Pomezia (RM)] con il sito Special Product's Line S.p.A. [Strada Paduni, 240 - 03012 Anagni (FR)]

1 variazione di tipo IB n. B.II.b.1 *e)*: sostituzione del sito Special Product's Line S.p.A. [Via Campobello, 15 - 00040 Pomezia (RM)] con il sito Special Product's Line S.p.A. [Strada Paduni, 240 - 03012 Anagni (FR)] come sito in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione del rilascio dei lotti, del controllo dei lotti e dell'imballaggio primario e secondario per i medicinali non sterili

1 variazione di tipo IAIN n. B.II.b.2 *c)* 2: modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di

controllo qualitativo del prodotto finito - sostituzione del fabbricante Special Product's Line S.p.A. [Via Campobello, 15 - 00040 Pomezia (RM)] con il sito Special Product's Line S.p.A. [Strada Paduni, 240 - 03012 Anagni (FR)] come responsabile dell'importazione e/o del rilascio dei lotti - compresi il controllo dei lotti/le prove.

Medicinale: GLICLAZIDE PENSA

Numeri A.I.C. e confezioni: 036643017 - "80 mg compresse" 40 compresse divisibili

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

Codice Pratica n.: N1B/2013/3349

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008, così come modificato dal regolamento (UE) n. 712/2012

Tipologia variazione: "Grouping of variations"

1 variazione di tipo IAIN n. B.III.1 *a)* 3: presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo (R1-CEP 2003-138-Rev 00) per il principio attivo "gliclazide" da parte di un nuovo fabbricante (aggiunta): Zhejiang Jiuzhou Pharmaceutical Co., LTD

1 variazione di tipo IB n. B.I.d.1 *a)* 4: modifica del periodo di ripetizione della prova/periodo di stoccaggio o delle condizioni di stoccaggio del principio attivo quando non vi è un certificato di conformità alla farmacopea europea che copre il periodo di ripetizione della prova nel quadro del fascicolo approvato - introduzione di un periodo di ripetizione della prova/di stoccaggio sulla base di dati in tempo reale

Codice Pratica n.: N1B/2013/3350

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008, così come modificato dal regolamento (UE) n. 712/2012

Tipologia variazione: "Grouping of variations"

1 variazione di tipo IAIN n. B.II.b.1 *a)*: sostituzione del sito di confezionamento secondario Special Product's Line S.p.A. [Via Campobello, 15 - 00040 Pomezia (RM)] con il sito Special Product's Line S.p.A. [Strada Paduni, 240 - 03012 Anagni (FR)]

1 variazione di tipo IAIN n. B.II.b.1 *b)*: sostituzione del sito di confezionamento primario Special Product's Line S.p.A. [Via Campobello, 15 - 00040 Pomezia (RM)] con il sito Special Product's Line S.p.A. [Strada Paduni, 240 - 03012 Anagni (FR)]

1 variazione di tipo IB n. B.II.b.1 *e)*: sostituzione del sito Special Product's Line S.p.A. [Via Campobello, 15 - 00040 Pomezia (RM)] con il sito Special Product's Line S.p.A. [Strada Paduni, 240 - 03012 Anagni (FR)] come sito in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione del rilascio dei lotti, del controllo dei lotti e dell'imballaggio primario e secondario per i medicinali non sterili

1 variazione di tipo IAIN n. B.II.b.2 *c)* 2: modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di

controllo qualitativo del prodotto finito - sostituzione del fabbricante Special Product's Line S.p.A. [Via Campobello, 15 - 00040 Pomezia (RM)] con il sito Special Product's Line S.p.A. [Strada Paduni, 240 - 03012 Anagni (FR)] come responsabile dell'importazione e/o del rilascio dei lotti - compresi il controllo dei lotti/le prove.

Medicinale: LISINOPRIL PENSA

Numeri A.I.C. e confezioni: 038668 - tutte le confezioni autorizzate

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

Codice Pratica n.: N1A/2013/3222

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008, così come modificato dal regolamento (UE) n. 712/2012

"Single variation" di tipo IA n. A.7: soppressione del sito Ranbaxy Laboratories Limited come fornitore del principio attivo "lisinopril".

Medicinale: LISINOPRIL E IDROCLOROTIAZIDE PENSA

Numero A.I.C. e confezione: 039003013 - "20 mg + 12,5 mg compresse" 14 compresse

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

Codice Pratica n.: N1A/2013/3242

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008, così come modificato dal regolamento (UE) n. 712/2012

"Single variation" di tipo IA n. A.7: : soppressione del sito Ranbaxy Laboratories Limited come fornitore del principio attivo "lisinopril".

Medicinale: OLANZAPINA PENSA

Numeri A.I.C. e confezioni: 042681- tutte le confezioni autorizzate

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

Codice Pratica n.: C1A/2013/3671

N. di procedura: IT/H/390/001-006/IA/005

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008, così come modificato dal regolamento (UE) n.712/2012

"Single variation" di tipo IAIN n. B.II.b.1 *a*): aggiunta del sito S.C.F. S.N.C. Di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio per il confezionamento secondario.

Medicinale: CLARITROMICINA PENSA

Numeri A.I.C. e confezioni: 038361 - tutte le confezioni autorizzate

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

Codice Pratica n.: N1B/2013/3139

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3 z) 1B

Numero e data della comunicazione: Comunicazione

AIFA/V&A/P/6188 del 21/01/2014

Modifica apportata: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo della specialità medicinale in oggetto per adeguamento del CSP a conclusione della procedura di PSUR WS (IE/H/PSUR/0020/002).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta: paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8 e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo, relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

Il procuratore dott.ssa Anita Falezza

T14ADD1312 (A pagamento).

SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE BV

Rappresentante per l'Italia SUN Pharmaceuticals Italia S.r.l. Sede legale: via Luigi Rizzo, 8 - 20151 Milano

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.

Titolare AIC: SUN Pharmaceutical Industries Europe BV. Medicinale: ACIDO ZOLEDRONICO SUN 4 mg/5 ml concentrato per soluzione per infusione. Confezioni: tutte. AIC medicinale: 041544. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE: NL/H/2336/001/IAin/004/G-Codice pratica: C1A/2013/3770 - Tipo IAin: B.II.b.1 Aggiunta sito produttivo prodotto finito per le operazioni di confezionamento secondario PHARM@IDEA S.R.L. Via del Commercio 5 - 25039 Travagliato (BS) Italia. Data implementazione: 25-09-2013; Tipo IAin: B.II.b.1 Aggiunta sito produttivo prodotto finito per le operazioni di confezionamento secondario Biokanol Pharma GmbH Kehler Strasse 776437 Rastatt Germany. Data implementazione: 01-08-2013

Medicinale OXALIPLATINO SUN 5 mg/ml concentrato per soluzione per infusione. Confezioni: tutte. AIC medicinale: 041761 - UK/H/4547/001/IA/006. Codice pratica: C1A/2013/3657 - Tipo IA: B.III.1 *a)* 2 Aggiornamento Ph. Eur. Certificate of Suitability per il principio attivo oxaliplatin (R1-CEP 2007-044-Rev 00), produttore SUN PHARMA-





CEUTICAL INDUSTRIES LTD. Data implementazione: 08-07-2013.

Medicinale: OXALIPLATINO SUN Pharmaceutical Industries Europe B.V. 5 mg/ml polvere per soluzione per infusione. Confezioni: tutte. AIC medicinale: 039871-UK/H/1371/001/IA/011. Codice pratica: C1A/2013/3656 - Tipo IA: B.III.1 *a)* 2 Aggiornamento Ph. Eur. Certificate of Suitability per il principio attivo oxaliplatin (R1-CEP 2007-044-Rev 00), produttore SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD. Data implementazione: 08-07-2013.

Medicinale: BICALUTAMIDE SUN 50 mg /150 mg Compresse rivestite con film. Confezioni: tutte. AIC medicinale: 040072 Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE: UK/H/1853/001-002/IA/008 - Codice pratica: C1A/2013/3778 - Tipo IA: A 5 b) Modifica nome produttore prodotto finito da Sun Pharma Medication Private Limited a Sun Pharma Laboratories Limited. Data implementazione: 21-10-2013.

Medicinale: SUMATRIPTAN SUN 6 mg/0,5 ml Soluzione iniettabile. Confezioni: tutte. AIC medicinale: 039982. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE:

NL/H/1375/001/IAin/010/G - Codice partica C1A/2013/3091: Tipo IAin: B.II.b.1 Aggiunta sito produttivo prodotto finito per le operazioni di confezionamento secondario Picking Farma, SA Address: C/Ripollés, 7-9 Polígono Industrial Can Bernades Subira Santa Perpetua de Mogoda 08130 Barcelona Spain. Data implementazione: 13-01-2013; Tipo IAin: B.II.b.1 Aggiunta sito produttivo prodotto finito per le operazioni di confezionamento secondario Biokanol Pharma GmbH Kehler Strasse 776437 Rastatt Germany. Data implementazione: 01-06-2013.

NL/H/1375/001/IAin/011 - Codice pratica: C1A/2013/3501- Tipo IAin: C.I.8 *a)* Sostituzione del DDPS con PSMF e modifica della QPPV. Data implementazione: 01-11-2013

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

Country manager dott. Mario Di Majo

T14ADD1313 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

Avviso di rettifica

L'avviso n. T14ADD811 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 11 del 25/01/2014, a pagina 53, è da ritenersi annullato per la sola parte relativa al medicinale DUOVENT 20 mcg + 50 mcg/erogazione soluzione pressurizzata per inalazione.

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

Il procuratore p.v. G. Maffione

T14ADD1314 (A pagamento).

ACTAVIS GROUP PTC EHF

Estratto comunicazione notifica regolare UVA n. AIFA/ V&A/P/6173 del 21/01/2014

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n.: N1B/2013/235, N1B/2013/2197

Medicinale: AZITROMICINA ACTAVIS

Codice farmaco: 039309012

Titolare AIC: Actavis Group PTC ehf

Tipologia di variazioni oggetto della modifica: Grouping Tipo IB foreseen IB-C.I.3.a e IB-C.I.3.a; Modifica tipo IB foreseen-C.I.3.a.

Modifica apportata: Attuazione delle modifiche dell'RCP e del FI richieste dal CMDh, attuazione delle modifiche dell'RCP e del FI a seguito dello PSUR Worksharing n. FI/H/PSUR/0007/001; aggiornamento dell'RCP e del FI in accordo al CSP relativo allo PSUR Worksharing n. FI/H/0007/002.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8 e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Un procuratore Lorena Verza

T14ADD1315 (A pagamento).

GB PHARMA S.R.L.

Sede legale: largo Panizza, 4 – 27100 Pavia Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 02183430186

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali per uso umano

TAMOXIFENE GB Pharma 20 mg compresse - 20 compresse AIC n. 034425049 - Classe S.S.N.: A - prezzo al pubblico: euro 5,07.

Il suddetto prezzo, non comprensivo delle riduzioni temporanee ai sensi delle determine AIFA del 03/07/2006 e 27/09/2006, entrerà in vigore, ai fini delle rimborsabilità da parte del S.S.N., il giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Un procuratore dott. Roberto Intrigila

T14ADD1316 (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 (UE) n. 712/2012.

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

Medicinale: AGGRENOX Confezioni e numeri A.I.C.:

- 200 mg + 25 mg capsule rigide a rilascio modificato, 50 capsule - AIC n. 033181037

- 200 mg + 25 mg capsule rigide a rilascio modificato, 60 capsule - AIC n. 033181049

Codice pratica: N1B/2012/531

Variazione tipo IB C.I.z: aggiornamento degli stampati per i quali non vengono presentati nuovi dati di qualità, clinici, preclinici o di farmacovigilanza.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (inserire 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 5.3 e 6.6) del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

Il procuratore p.v. G. Maffione

T14ADD1318 (A pagamento).

AGIPS FARMACEUTICI S.R.L.

Sede: Via Amendola, 4 - 16035 Rapallo

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

Codice Pratica: N1B/2012/2237

Titolare dell'AIC: Agips Farmaceutici Srl

Specialità medicinale: PORTEX Confezione e numero di AIC :

"500 mg compresse rivestite con film" 3 compresse - 039214010

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

B.II.b.1.a - IAIN - Replacement or addition of a manufacturing site for part or all of the manufacturing process of the finished product - *a)* Secondary packaging site

B.II.b.1.b - IAIN - Replacement or addition of a manufacturing site for part or all of the manufacturing process of the finished product - *b*) Primary packaging site

B.II.b.1.2 - IB - Replacement or addition of a manufacturing site for part or all of the manufacturing process of the finished product - *e*) Site where any manufacturing operation(s) take place, except batch-release, batch control, primary and secondary packaging, for non-sterile medicinal products.

B.II.b.2.b.2 - IAIN - Change to batch release arrangements and quality control testing of the finished product - *b*) Replacement or addition of a manufacturer responsible for batch release - 2) Including batch control/testing

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 G.U.

L'amministratore unico dott. Giuseppe Radaelli

T14ADD1320 (A pagamento).

AGIPS FARMACEUTICI S.R.L.

Sede: via Amendola, 4 - 16035 Rapallo

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

Codice Pratica: N1A/2013/2999

Titolare dell'AIC: Agips Farmaceutici Srl Specialità medicinale: SUMMAFLOX

Confezione e numero di AIC:

250 mg compresse rivestite con film - 5 compresse AIC 040047019

500 mg compresse rivestite con film - 5 compresse AIC 040047021

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

Grouping of Variations Tipo:

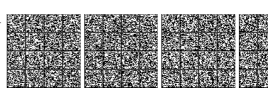
IA - A. 4 - Change in the name and/or address of a manufacturer (including where relevant quality control testing sites); or an ASMF holder; or a supplier of the active substance, starting material, reagent or intermediate used in the manufacture of the active substance (where specified in the technical dossier) where no Ph. Eur. Certificate of Suitability is part of the approved dossier; or a manufacturer of a novel excipient (where specified in the technical dossier)

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

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

L'amministratore unico dott. Giuseppe Radaelli

T14ADD1321 (A pagamento).



AGIPS FARMACEUTICI S.R.L.

Sede: via Amendola, 4 - 16035 Rapallo

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

Codice Pratica: N1B/2013/668

Titolare dell'AIC: Agips Farmaceutici Srl Specialità medicinale: SUMMAFLOX

Confezione e numero di AIC:

 $250\ mg$ compresse rivestite con film - 5 compresse AIC 040047019

500 mg compresse rivestite con film - 5 compresse AIC 040047021

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

Grouping of Variations Tipo:

IA - B.I.b.1.b - Change in the specification parameters and/or limits of an active substance, starting material / intermediate / reagent used in the manufacturing process of the active substance .

Tightening of specification limits

IB - B.I.b.1.c - Change in the specification parameters and/or limits of an active substance, starting material / intermediate / reagent used in the manufacturing process of the active substance .

Addition of a new specification parameter to the specification with its corresponding test method

IA - B.I.b.2.a - Change in test procedure for active substance or starting material/reagent/intermediate used in the manufacturing process of the active substance .

Minor changes to an approved test procedure

IA - B.I.b.2.a - Change in test procedure for active substance or starting material/reagent/intermediate used in the manufacturing process of the active substance .

Minor changes to an approved test procedure

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

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

L'amministratore unico dott. Giuseppe Radaelli

T14ADD1322 (A pagamento).

NOVARTIS EUROPHARM LTD

Avviso di rettifica

Nell'avviso T14ADD110, riguardante COTAREG 80/12,5 mg, 160/12,5 mg, 160/25 mg, 320/12,5 mg e 320/25 mg compresse rivestite con film (AIC 034114), pubblicato da Novartis Europharm Limited, Wimblehurst Road, Horsham, West Sussex RH12 4AB, Regno Unito, in *Gazzetta Ufficiale* parte seconda, n. 4 del 09/01/2014, alla pagina n. 12

dove è scritto: Codice pratica C1A/2013/2264 leggasi: Codice pratica C1B/2013/2264

Un procuratore Achille Manasia

T14ADD1323 (A pagamento).

NOVARTIS FARMA S.P.A.

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

Medicinale: ESTRADERM MX tutte le confezioni (AIC 031773).

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

Ai sensi della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IA.

Codice Pratica: N1A/2013/3052 del 21 novembre 2013

IA, B.III.1.a.4), eliminazione del certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea per la sostanza attiva Estradiolo emiidrato relativa al fornitore N.V.Organon - Oss - Olanda.

Un procuratore Achille Manasia

T14ADD1324 (A pagamento).

NOVARTIS FARMA S.P.A.

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

Medicinale: MIFLONIDE 200 mcg e 400 mcg polvere per inalazione, capsule rigide, AIC 034413/M

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

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

Codice Pratica: C1A/2013/3620

No. di procedura: DK/H/0147/01-02/IA/027/G.

IA no A.1 Modifica dell'indirizzo del titolare AIC in Por-

- da: Novartis Farma-Produtos Farmacêuticos, S.A. Rua do Centro Empresarial, Edificio 8, Quinta da Beloura, 2710-444 Sintra, Portogallo
- a: Novartis Farma-Produtos Farmacêuticos, S.A, Avenida Professor Doutor Cavaco Silva, n. 10E, Taguspark, Porto Salvo, 2740-255, Portogallo.

IA no B.II.b.2.c.1) Modifica dell'indirizzo del sito responsabile per il rilascio dei lotti in Portogallo

- da: Novartis Farma-Produtos Farmacêuticos, S.A. Rua do Centro Empresarial, Edifício 8, Quinta da Beloura, 2710-444 Sintra, Portogallo
- a: Novartis Farma-Produtos Farmacêuticos, S.A, Avenida Professor Doutor Cavaco Silva, n. 10E, Taguspark, Porto Salvo, 2740-255, Portogallo.

Un procuratore Achille Manasia

T14ADD1325 (A pagamento).

- 24 -



NOVARTIS EUROPHARM LTD

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

Titolare: Novartis Europharm LTD., Wimblehurst Road, Horsham, West Sussex RH12 4AB, Regno Unito

Medicinali: SANDIMMUN 100 mg/ml soluzione orale AIC 025306010; SANDIMMUN 50 mg/ml concentrato per soluzione per infusione AIC 025306022; SANDIMMUN 25 mg capsule molli AIC 025306034; SANDIMMUN 50 mg capsule molli AIC 025306046; SANDIMMUN 100 mg capsule molli AIC 025306059; SANDIMMUN NEORAL 100 mg/ml soluzione orale, AIC 029453040; SANDIMMUN NEORAL 10 mg capsule molli AIC 029453053; SANDIMMUN NEORAL 25 mg capsule molli AIC 029453014; SANDIMMUN NEORAL 50 mg capsule molli AIC 029453026; SANDIMMUN NEORAL 100 mg capsule molli AIC 029453038

Ai sensi della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione in gruppo per 2 medicinali.

Codice Pratica C1A-2013-3632;

N. e Tipologia variazione: DE/H/xxxx/IA/0572/G

Tipo IAin n. A.1: Modifica del nome e/o indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio: modifica dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Portogallo; Tipo IAin n. B.II.b.2 *c)* 1. Sostituzione di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti esclusi il controllo dei lotti- da Novartis Farma-Produtos Farmacêuticos, S.A. Rua do Centro Empresarial, Edificio 8, Quinta da Beloura, 2710-444 Sintra a Novartis Farma-Produtos Farmacêuticos, S.A. Avenida Professor Doutor Cavaco Silva, n. 10E, Taguspark 2740-255 Porto Salvo Portugal;

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 Achille Manasia

T14ADD1326 (A pagamento).

NOVARTIS FARMA S.P.A.

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

Medicinale: VOLTAREN: 50 mg compresse gastroresistenti, 30 compresse (AIC n. 023181011); 75 mg compresse a rilascio prolungato, 30 compresse (AIC n. 023181074); 100 mg compresse a rilascio prolungato, 21 compresse (AIC n. 023181035); 100 mg supposte, 10 supposte (AIC n. 023181023).

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

Ai sensi della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente raggruppamento di variazioni di tipo IA/IB per un gruppo di medicinali.

Codice Pratica: N1B/2013/3228 del 13 dicembre 2013

Tipo IB unforeseen n. B.I.b.1.z: Ampliamento dei limiti di un parametro di prova dello starting material 2,6-dichlorodiphenylamine (appearance)

Tipo IA n. B.I.b.1.c: Aggiunta di un parametro di prova dello starting material chloroacetylchloride at Unique Chemicals (Purity by GC)

Tipo IB n. B.I.b.2.e: Sostituzione di una procedura di prova per lo starting material chloroacetylchloride at Unique Chemicals (Assay)

Tipo IB n. B.I.b.2.e: Sostituzione di una procedura di prova per lo starting material chloroacetylchloride at Unique Chemicals (Identification)

Tipo IA n. B.I.b.1.c: Aggiunta di un parametro di prova dell'intermedio Diclofenac sodium IP (Identity by IR-ATR)

Tipo IA n. B.I.b.1.c: Aggiunta di un parametro di prova dell'intermedio Diclofenac sodium IP (Identity by sodium)

Tipo IA n. B.I.b.1.c: Aggiunta di un parametro di prova dell'intermedio Diclofenac sodium IP (Heavy metals by sulphide precipitation)

Tipo IA n. B.I.b.1.c: Aggiunta di un parametro di prova dell'intermedio Diclofenac sodium IP (Assay by titration)

Tipo IA n. B.I.b.1.c: Aggiunta di un parametro di prova dell'intermedio Diclofenac sodium IP (Assay by HPLC)

Tipo IA n. B.I.b.1.c: Aggiunta di un parametro di prova dell'intermedio Diclofenac sodium IP (Impurity D and E)

Tipo IB unforeseen n. B.I.b.1.z: Sostituzione di un parametro di prova dell'intermedio Diclofenac sodium IP (Loss on drying)

Tipo IB n. B.I.b.2.e: Modifiche minori di una procedura di prova per l'intermedio Diclofenac sodium IP (Related substance by HPLC)

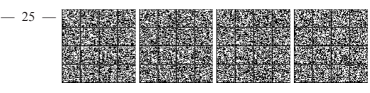
Tipo IA n. B.I.b.1.b: Restringimento dei limiti di un parametro dell'intermedio Diclofenac sodium IP (Other related substances)

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 Achille Manasia

T14ADD1327 (A pagamento).



NOVARTIS FARMA S.P.A.

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

Medicinale: VOLTAREN 100 mg supposte, 10 supposte (AIC n. 023181023).

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

Ai sensi della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IB.

Codice Pratica: N1B/2013/3229 del 13 dicembre 2013

Tipo IB by default n. B.I.a.2.a: Modifica minore del processo di fabbricazione del principio attivo (milling process at Novartis Pharma Stein)

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 Achille Manasia

T14ADD1331 (A pagamento).

NOVARTIS FARMA S.P.A.

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

Medicinale: VOLTAREN 50 mg compresse gastroresistenti, 30 compresse (AIC n. 023181011).

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

Ai sensi della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente raggruppamento di variazioni di tipo IA/IB.

Codice Pratica: N1B/2013/3230 del 13 dicembre 2013

- 1. Tipo IB by default n. B.II.d.1.c: Aggiunta di un parametro di prova per il prodotto finito (Residual solvent by headspace GC)
- 2. Tipo IA n. B.II.d.1.c: Aggiunta di un parametro di prova per il prodotto finito (Microbial enumeration tests (Platecount method), at the end of shelf-life)
- 3. Tipo IA n. B.II.d.2.a: Modifica minore di una procedura di prova del prodotto finito (Appearance)
- 4. Tipo IA n. B.II.d.2.a: Modifica minore di una procedura di prova del prodotto finito (Dissolution test)

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 Achille Manasia

T14ADD1332 (A pagamento).

NURON BIOTECH B.V.

Sede legale: Strawinskylaan 1143 Toren 11-C - 1077XX Amsterdam – Paesi Bassi

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

Medicinale: MENINGITEC

Numeri AIC e confezioni: 035438 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: Nuron Biotech B.V., Strawinskylaan 1143 Toren 11-C - 1077XX Amsterdam - Paesi Bassi

Codice Pratica n.: C1A/2013/3287 N. di procedura: UK/H/0356/002/IA/102

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008, così come modificato dal regolamento (UE) $n.\,712/2012$

"Single variation" di tipo IAIN n. C.I.8 a): introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano, modifiche concernenti la persona qualificata in materia di farmacovigilanza (compresi i suoi estremi) e/o il cambiamento di ubicazione del fascicolo permanente del sistema di farmacovigilanza: introduzione del fascicolo permanente del sistema di farmacovigilanza e modifica della persona qualificata in materia di farmacovigilanza.

Codice Pratica n.: C1A/2013/3285

N. di procedura: UK/H/0356/002/IA/103

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008, così come modificato dal regolamento (UE) n. 712/2012

"Single variation" di tipo IAIN n. B.II.b.2 *c)* 1: Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito - Sostituzione di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti - Esclusi il controllo dei lotti/le prove: daWyeth Pharmaceuticals (New Lane, Havant, Hampshire PO9 2NG,

United Kingdom) a Hälsa Pharma GmbH (Nikolaus-Dürkopp-Str. 4a, 33602 Bielefeld, Germany).

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

Il procuratore dott.ssa Anita Falezza

T14ADD1333 (A pagamento).

— 26 -

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

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

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

Titolare: ABC Farmaceutici S.p.A. - Corso Vittorio Emanuele II, 72 - 10121 Torino. Medicinale VALSARTAN ABC Confezioni e numeri A.I.C: "40 mg compresse rivestite con film" 14 compresse AIC 040762015; "80 mg com-



presse rivestite con film" 28 compresse AIC 040762027; "160 mg compresse rivestite con film" 28 compresse AIC 040762039. Modifica presentata come Grouping apportata ai sensi del Regolamento(CE) 712/2012: Codice Pratica: N1B/2013/3190; Variazione di tipo IAin B.III.a)1 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo presentato da un fabbricante già approvato Jubilant Life Sciences Limited - No. 18, 56, 57 & 58, Kiadb Industrial Area - Mysore District - India-571 302 Nanjangud, Karnataka (CEP R0-CEP 2011-110 Rev 00); Variazione tipo IB B.I.b.1 d) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo- Soppressione di un parametro di specifica non significativo (eliminazione delle specifiche interne presenti nell'ASMF e non presentate per l'ottenimento del CEP); Modifica IB B.I.d.1a) 4: Estensione del Re-test Period non presente nel CEP (da 18 mesi a 48 mesi). I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il legale rappresentante dott. Alberto Giraudi

T14ADD1335 (A pagamento).

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: 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.

Titolare: ABC Farmaceutici S.p.A. - C.so Vittorio Emanuele II, 72 - 10121 Torino. Medicinale CIPROFLO-XACINA ABC Confezioni e numeri A.I.C: 250 mg - 10 compresse rivestite con film AIC 037929015; 500 mg - 6 compresse rivestite con film AIC 037929027; 750 mg - 12 $\,$ compresse rivestite con film AIC 037929039. Codice pratica N1A/2013/2827. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 712/2012: Variazioni Grouping: IA B.III.1a.2 + IA B.III.1a.2 + IA B.III.1a.2 + IA B.III.1a.2. Presentazione di un certificato d'idoneità alla Farmacopea europea aggiornato, relativo ad un principio attivo presentato da un fabbricante già approvato: produttore: Dr Reddy's Laboratories Ltd - Plot. N° 110 and 111, S.V. Co-operative Industrial Estate - Bollarm Village, Jinnaram Mandal - IND - 502 325 Medak Dist. (Andhra Pradesh) e CTX LIFE SCIENCES PVT. LTD - Block No. 251-252 - Sachin - Magdalla Road G.I.D.C. Sachin - IND -394 230 Surat, Gujarat (da CEP R0-CEP 2003-013 Rev 01 a CEP R0-CEP 2003-013 Rev 04). I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il legale rappresentante dott. Alberto Giraudi

T14ADD1336 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

Sede legale: via Turati 40 - 20121 Milano Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11845960159

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Specialità Medicinale: DICLOFENAC DOC Generici (AIC n. 033727) 75 mg compresse a rilascio prolungato, 100 mg compresse a rilascio prolungato

Confezioni: tutte le confezioni - AIC n. 033727

Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. Tipologia variazioni: C.I.1.b IB Codice Pratica: N1B/2013/2831 Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Modifica RCP e FI, su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza, in seguito alla decisione della Commissione Europea n. C(2013) 6351 del 25/09/2013 (Referral art.31)

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/6196 del 21.01.2014

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

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

Un procuratore dott.ssa Pia Furlani

T14ADD1337 (A pagamento).

PROSTRAKAN LIMITED

Sede legale: Galabank Business - Park Galashiels TD1 1QH - UK

Codice Fiscale e/o Partita IVA: GB 750487814

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

Medicinale: RECTOGESIC; Confezioni e numeri di AIC.: 037537014 "4mg/g unguento rettale tubo in Al da 30g", MRP n. UK/H/0823/001/IA/020, Codice Pratica C1A/2012/2957, Single Variation n. C.1.z), introduzione del PSMF e modifica della QPPV. I lotti gia' 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 Sante Di Renzo

T14ADD1350 (A pagamento).

– 27 –



PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 – 04100 Latina Capitale sociale: € 1.000.000.000.00 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06954380157/01781570591

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

Si informa dell'avvenuta approvazione della seguente modifica apportata in accordo al regolamento (CE) 1234/2008:

Specialità Medicinale: GENOTROPIN - polvere e solvente per soluzione iniettabile

Confezioni e numeri di AIC: AIC n. 026844(tutte le confezioni)/M

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

Notifica in base all'art. 61(3): modifica dei Fogli Illustrativi (PIL) della specialità medicinale Genotropin (Procedura n. DK/H/0012/1,4-5,13-23/P/002).

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

> Un procuratore dott.ssa Donatina Cipriano

T14ADD1353 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

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

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

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

Specialità Medicinale: CAVERJECT

Confezioni e numeri di AIC:

10mcg polvere e solvente per soluzione iniettabile AIC n. 029561139

20mcg polvere e solvente per soluzione iniettabile AIC n. 029561141

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

Codice Pratica: C1B/2013/3327

Tipologia variazione: Modifica tipo IB B.II.b.3 - Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito a) Modifica minore nel procedimento di fabbricazione (Procedura n. UK/H/0413/001-002/IB/038)

Specialità Medicinale: FINASTERIDE PFIZER

Numeri AIC e confezioni: AIC n. 040062(tutte le confe-

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

Codice pratica: C1B/2013/3004

Grouping di 2 variazioni: n. 1 variazione Tipo IB A.2.b -Modifica della denominazione del medicinale in Paesi Bassi, Portogallo, Spagna, Norvegia e Svezia; n. 1 variazione Tipo IAin C.I.8.a - Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza (Amneal PSMF) (Procedura n. NL/H/1847/001/ IB/010/G).

Specialità medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica:

Artrotec 75 (diclofenac+misoprostolo) 75mg + 200mcg compresse a rilascio modificato

Confezioni:

10 compresse AIC n. 029757046

30 compresse AIC n. 029757059

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

Tipologia variazione: C.I.1a Codice pratica: C1A/2013/3507

Tipo di modifica: modifica stampati ex art. 31 direttiva 2001/86/CE

Modifica apportata: aggiornamento di SPC e PIL in linea con la Decisione della commissione Europea c(2013) 6351 del 29/09/2013.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3,4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC (Procedura n. UK/H/0136/001/IA/46).

Specialità medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica:

Misofenac 75 (diclofenac+misoprostolo) 75mg + 200mcg compresse a rilascio modificato

10 compresse AIC n. 029316054

30 compresse AIC n. 029316041

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

Tipologia variazione: C.I.1a Codice pratica: C1A/2013/35078

Tipo di modifica: modifica stampati ex art. 31 direttiva 2001/86/CE

Modifica apportata: aggiornamento di SPC e PIL in linea con la Decisione della commissione Europea c(2013) 6351 del 29/09/2013.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3,4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC (Rif. Procedura MR n. UK/H/0136/001/IA/46 - Artrotec 75)

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

> Un procuratore dott.ssa Donatina Cipriano

T14ADD1354 (A pagamento).

— 28



PFIZER ITALIA S.R.L.

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

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Specialità Medicinale: INSPRA

Codice farmaco: 037298015,037298027,037298039,0372 98041, 037298054,037298066,037298078,037298080,0372 98092,037298104,

 $037298116,037298128,037298130,037298142,03729815\\5,037298167,037298179,037298181,037298193,037298205\\,037298217,037298229,\quad037298231,037298243,037298256\\,037298268,037298270,037298282$

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l. Codice pratica: C1B/2013/814 Tipo di modifica: Modifica stampati

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

Numero e data della Comunicazione: n. AIFA/V&A/P/6168 del 21.1.2014

Numero di procedura: NL/H/0506/001-002/IB/034

Modifica apportata: Aggiornamento dell'RCP e del Foglio Illustrativo a seguito della conclusione della procedura di PSUR work sharing - Final Pediatric Assesment Report e adeguamento al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2,4.2,4.3,4.6,4.8,5.1 e 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Un procuratore dott.ssa Donatina Cipriano

T14ADD1355 (A pagamento).

LABORATORI GUIDOTTI S.P.A.

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

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00678100504

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

Titolare: Laboratori Guidotti S.p.A

Specialità Medicinale: METFORALMILLE 1000 mg compresse rivestite con film - Confezioni e numeri di Autorizzazione all'immissione in commercio: tutte le confezioni - 037062

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

Grouping di 4 variazioni: tipo IAIN B.III.1.a.3 presentazione di un nuovo Certificato di conformità alla Farmacopea Europea per il principio attivo metformina HCl da parte del nuovo produttore Weifa AS - Norvegia; tipo IA B.III.1.a.2 presentazione di un Certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per il principio attivo metformina HCl da parte del produttore già approvato USV Limited - India; tipo IA A.7 eliminazione del sito di produzione del prodotto finito Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH - Berlino (Germenia); tipo IA B.II.b.3.a modifica minore del processo di produzione del prodotto finito effettuato presso l'officina Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH - Tittmoning (Germania). Procedura europea: DE/H/0515/IA/027/G. Codice pratica: C1A/2013/3278. Data di fine procedura e approvazione: 22 novembre 2013.

Grouping di 2 variazioni: tipo IA B.II.b.3.a modifica minore del processo di produzione del prodotto finito effettuato presso l'officina Berlin-Chemie AG, Tempelhofer Weg, Berlino (Germania); tipo IB B.II.b.5.z modifica del controllo in process "Residual moisture" effettuato durante il nuovo processo produttivo presso l'officina Berlin-Chemie AG, Tempelhofer Weg, Berlino (Germania). Procedura europea: DE/H/0515/IB/028/G. Codice pratica: C1B/2013/3022. Data di fine procedura e approvazione: 9 gennaio 2014.

Grouping di 3 variazioni: tipo IB B.II.b.1.e aggiunta del sito alternativo per la produzione del bulk Menarini von Heyden - Dresda (Germania); tipo IA B.II.b.2.a aggiunta del sito alternativo per il controllo dei lotti Menarini von Heyden - Dresda (Germania); tipo IA B.II.b.4.a aggiunta di una nuova dimensione del lotto di 625.52 kg per la produzione effettuata presso l'officina Menarini von Heyden - Dresda (Germania). Procedura europea: DE/H/0515/IB/029/G. Codice pratica: C1B/2013/3023. Data di fine procedura e approvazione: 9 gennaio 2014.

Variazione di tipo IB B.II.f.z presentazione dei dati finali di stabilità a lungo termine per i lotti prodotti presso l'officina Berlin-Chemie AG, Tempelhofer Weg, Berlino (Germania). Procedura europea: DE/H/0515/001/IB/030. Codice pratica: C1B/2013/3024. Data di fine procedura e approvazione: 9 gennaio 2014.

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

T14ADD1363 (A pagamento).

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

Avviso di rettifica

Nell'avviso T14ADD1084 pubblicato nella *G.U.* parte II, n. 13 del 30.01.14 a pag. 45, seconda colonna, riguardante il medicinale ITAMIFAST, dove è scritto "Codice AIC: 039767" leggasi "Codice AIC: 041736". Invariato il testo.

Amministratore delegato dott. Giorgio Foresti

T14ADD1370 (A pagamento).



ORION CORPORATION

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

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

Titolare AIC: Orion Corporation

Specialità medicinale: OUETIAPINA ORION - 25 mg, 100 mg, 200 mg e 300 mg compresse rivestite con film AIC n. 040950 - tutte le confezioni

Numero e tipologia di variazione: SE/H/1115/001-004/ IB/006

Tipo IB foreseen - C.I.3.a) Attuazione delle modifiche di testo approvate per le quali il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio non presenta nuove informazioni complementari.

Codice pratica n. C1B/2012/3210 Tipo di modifica: Modifica stampati.

Modifica apportata: Aggiornamento RCP e FI in linea con la procedura europea di PSUR worksharing (NL/H/ PSUR/0021/004). E' autorizza la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.6, 4.8, del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 180° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

Trascorso il suddetto termine non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modifiche indicate dal presente

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

> Un procuratore dott. Roberto Intrigila

T14ADD1380 (A pagamento).

MEDICAIR ITALIA S.R.L.

Sede legale: via T. Tasso 29 - 20010 Pogliano Milanese (MI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05912670964

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

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

Medicinale: OSSIGENO MEDICAIR

Confezione: Gas medicinale compresso in bombole e Gas

medicinale criogenico in unità base

Codice A.I.C.: 039110

Titolare A.I.C.: Medicair Italia srl Codice Pratica: N1B/2012/1405

Tipo IB B.II.b.1.e, Tipo IAIN B.II.b.1.b, B.II.b.2.b.2: Aggiunta del sito produttivo Sol Spa di Assemini (CA), 4 Strada ZI Macchiareddu, per tutte le parti del processo produttivo del prodotto finito, incluso il rilascio dei lotti e i controlli sul prodotto finito

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

> Il legale rappresentante dott. Filippo Moscatelli

T14ADD1383 (A pagamento).

CIPROS S.R.L.

Sede legale: via Porta Rossa 12 - Firenze

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

Titolare A.I.C: Cipros S.r.l.

Specialità medicinale: NORADOX (037740014 - 026).

Codice Pratica N1B/2014/16. Grouping Tipo IB/IAin di n.5 Variazioni: B.II.b.1.e, B.II.b.1.b, B.II.b.1.a, B.II.b.2.c) 2 e B.III.1.a.3. per l'aggiunta del sito Special Product's Line S.p.A., Strada Paduni 240 - Anagni (FR) per tutte le fasi di produzione e per la presentazione del nuovo CEP, relativo al principio attivo Doxazosina Mesilato, da parte del nuovo produttore (sostituzione) Dr Reddy's Laboratories Limited -India (Certificate No. R0- CEP 2008-164 Rev 02).

Specialità medicinale: STEOFEN (034513022).

Codice Pratica N1A/2013/3195. Grouping Tipo IAin di n. 3 Variazioni: B.II.b.1.b, B.II.b.1.a, B.II.b.2.c)2, per l'aggiunta del sito Special Product's Line S.p.A., Strada Paduni 240 - Anagni (FR) per le fasi di confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio del lotto.

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.

> La procuratrice sig.ra Maria Letizia Ferruzza

T14ADD1385 (A pagamento).



SO.SE.PHARM S.R.L.

Sede legale: via dei Castelli Romani, 22 – 00040 Pomezia (Roma)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 01163980681 / 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 e s.m.i..

Specialità medicinale: INASAL

Confezioni e numeri di A.I.C: 0,375%+0,075% soluzione da nebulizzare e per uso orale - 039524018

Codice pratica: N1B/2013/3180

Tipologia di variazione: Grouping di quattro variazioni: una di Tipo IB e tre di Tipo IAIN

Tipo di modifica: B.II.b.1.: Sostituzione 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; *a*) Sito di imballaggio secondario; *b*) Sito di imballaggio primario;

B.II.b.2.c.2.: Sostituzione 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. Anagni (FR)

Specialità medicinale: ALGOPIRINA FEBBRE E DOLORE

Confezioni e numeri di A.I.C: Tutte le confezioni autorizzate - 042178

Codice pratica: N1B/2013/3199

Tipologia di variazione: Single Variation di Tipo IB

Tipo di modifica: B.II.f.1. Modifica della durata di conservazione del prodotto finito; *b)* estensione della durata di conservazione del prodotto finito; 1. così come confezionato per la vendita.

DA: 24 mesi A: 36 mesi.

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

> Il legale rappresentante dott.ssa Antonella Sabrina Florio

T14ADD1386 (A pagamento).

RANBAXY ITALIA S.P.A.

Sede legale: Piazza Filippo Meda, 3 - 20121 Milano Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04974910962

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, così come modificato dal Regolamento 712/2012.

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

Medicinale: RANITIDINA RANBAXY ITALIA

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le presentazioni autorizzate - 035397 e 035398; Codice pratica: C1B/2013/655; MRP n. UK/H/254/01-02/IB/43; Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/6192 del 21/01/2014; Variazione tipo IB - C.I.z): aggiornamento RCP, FI ed etichette per adempiere al commitment richiesto durante la procedura di rinnovo R01. I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 180° giorno successivo alla pubblicazione in G.U.

Medicinale: ACICLOVIR RANBAXY

Confezioni e numero A.I.C.: tutte le presentazioni autorizzate - 032927; Codice pratica: N1A/2013/3270; Grouping of variations 2 x tipo IA - B.III.1.a)2: aggiornamento CEP da parte di un produttore autorizzato; MYLAN LABORATORIES LIMITED (ex MATRIX LABORATORIES LIMITED) - India (R1-CEP 1998-029-Rev 04).

Medicinale: CEFTRIAXONE RANBAXY

Confezioni e numero A.I.C.: tutte le presentazioni autorizzate - 035905; Codice pratica: N1B/2013/3284; Variazione tipo IB - B.III.1.a)3: aggiunta di un nuovo CEP da parte di un nuovo produttore per il principio attivo ceftriaxone sodico; FRESEN*IUS* KABI Anti-Infectives S.r.l - Cina (R0-CEP 2010-232-Rev 00).

Medicinale: ESOMEPRAZOLO RANBAXY

Confezioni e numero A.I.C.: tutte le presentazioni autorizzate - 040839; Codice pratica: C1A/2013/3830; procedura DCP n. DE/H/0390/01-02/IAIN/015;

Medicinale: LANSOPRAZOLO RANBAXY

Confezioni e numero A.I.C.: tutte le presentazioni autorizzate - 037529; Codice pratica: C1A/2013/3546; procedura MRP n. NL/H/827/01-02/IAIN/018;

Variazione tipo IAIN - B.II.b.1.a): aggiunta di DHL Supply Chain S.p.A. (Italia) come sito autorizzato al confezionamento secondario.

Medicinale: LORAZEPAM RANBAXY

— 31 -

Confezioni e numero A.I.C.: tutte le presentazioni autorizzate - 035772; Codice pratica: N1B/2013/3269; Grouping of variations tipo IB, categorie B.II.d.1.g) e B.II.d.2.d) consistenti nell'aggiornamento del profilo delle impurezze del prodotto finito con inserimento di una nuova metodica HPLC per la contestuale quantificazione delle impurezze e del principio attivo lorazepam.



I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Le presenti variazioni possono assumersi approvate dal giorno successivo alla data di pubblicazione in G.U.

Un procuratore Sante Di Renzo

T14ADD1387 (A pagamento).

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

codice SIS 542

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

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

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

Specialita' medicinale: LOBIVON Confezioni e numeri di A.I.C.: 28 compresse da 5 mg (AIC n.032210015). Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa della avvenuta approvazione della seguente modifica apportata in accordo al REGOLAMENTO (CE) 1234/2008 e s.m.i.:

Grouping of variations composto da Tipo IB n. B.I.a.4.a Restrizione dei limiti degli in-process test applicati durante la fabbricazione del principio attivo nebivololo cloridrato da parte del produttore Janssen Pharmaceutica N.V.; Tipo IA n. B.I.a.3.a Modifica delle dimensioni del lotto della sostanza intermedia (fino a 10 volte). Procedura EU: NL/H/0103/IB/035/G. Codice pratica AIFA: C1B/2013/3462.

Data di fine procedura europea e approvazione: 29 gennaio 2014.

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

T14ADD1388 (A pagamento).

SO.SE.PHARM S.R.L.

Sede legale: via dei Castelli Romani, 22 – 00040 Pomezia (Roma)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 01163980681 / 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. e s m i

Specialità medicinale: LEVIFEN

Confezioni e numeri di A.I.C: Tutte le confezioni autorizzate - 041869

Codice pratica: N1B/2013/3245

Tipologia di variazione: Single Variation di Tipo IB

Tipo di modifica: B.II.f.1. Modifica della durata di conservazione del prodotto finito; *b)* estensione della durata di conservazione del prodotto finito; 1. così come confezionato per la vendita.

DA: 24 mesi A: 36 mesi

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

> Il legale rappresentante dott.ssa Antonella Sabrina Florio

T14ADD1389 (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 - Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður (Islanda)

Medicinale: CETIRIZINA ACTAVIS

Confezioni e numeri A.I.C: tutte le confezioni autorizzate - AIC no. 038054

Tipologia variazione: C.I.2.a IB foreseen

Codice Pratica: C1B/2013/2321 Tipo di Modifica: modifica stampati

Modifica Apportata: Aggiornamento di RCP e FI in linea con il prodotto di riferimento Zirtec

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (aggiornamento di RCP e FI in linea con il prodotto di riferimento Zirtec e differenziazione del Foglio Illustrativo per ciascuna delle forme farmaceutiche) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.



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

T14ADD1393 (A pagamento).

LABORATOIRES JUVISÉ PHARMACEUTICALS

Sede Legale: 149 boulevard Stalingrad - 69100 Villeurbanne - France

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.

Medicinale: ENTUMIN

Numero A.I.C. e confezione: 021553021 - "100mg/ml gocce orali, soluzione" flacone 10 ml

Titolare A.I.C.: Laboratoires Juvisé Pharmaceuticals - 149 Boulevard Bataille de Stalingrad 69100 Villeurbanne - Francia

Codice Pratica N.: N1B/2013/3081

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008, così come modificato dal regolamento (UE) n.712/2012

Tipologia variazione: "Grouping of variations"

1 variazione di tipo IB n. B.II.e.1 *a)* 2: modifica del confezionamento primario del prodotto finito - composizione qualitativa e quantitativa - forme farmaceutiche semisolide e liquide non sterili - modifica della composizione qualitativa del tappo da "internal cap: polyethylene" a "internal cap: polypropylene"

1 variazione di tipo IA n. B.II.e.2 *c)*: modifica dei parametri di specifica del confezionamento primario del prodotto finito - soppressione di un parametro di specifica non significativo - soppressione del parametro di specifica del tappo "conformità alla circolare N. 84"

Codice Pratica N.: N1A/2013/3042

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008, così come modificato dal regolamento (UE) n.712/2012

Tipologia variazione: "Grouping of variations"

2 variazioni di tipo IA n. B.II.e.2 *b*): modifica dei parametri di specifica del confezionamento primario del prodotto finito - aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova - aggiunta dei parametri di specifica del contagocce "uniformità di dosaggio" e "contaminazione microbiologica"

2 variazioni di tipo IA n. B.II.e.2 *c)*: modifica dei parametri di specifica del confezionamento primario del prodotto finito - soppressione di un parametro di specifica non significativo - soppressione dei parametri di specifica del contagocce "conformità alla circolare N. 84" e "controllo di tenuta"

1 variazione di tipo IA n. B.III.2 *a)* 2: modifica al fine di conformarsi alla farmacopea europea - modifica delle specifiche di una sostanza che non figurava nella farmacopea europea al fine di renderla conforme alla farmacopea europea - eccipiente: saccarina

5 variazioni di tipo IA n. B.III.2 *b*): modifica al fine di conformarsi alla farmacopea europea - modifica al fine di conformarsi ad un aggiornamento della monografia applicabile della farmacopea europea per acido benzoico, glicole propilenico, acido tartarico, glicerolo, acqua depurata

1 variazione di tipo IA n. B.III.2 c): modifica al fine di conformarsi alla farmacopea - modifica delle specifiche nel passaggio dalla farmacopea nazionale di uno Stato membro alla farmacopea europea per etanolo 96%

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

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

Il procuratore dott.ssa Anita Falezza

T14ADD1394 (A pagamento).

TAKEDA ITALIA S.P.A.

Sede legale: via Elio Vittorini 129 - 00144 Roma Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00696360155

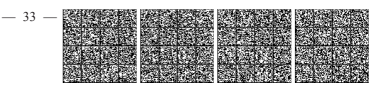
Avviso di rettifica

Nell'avviso pubblicato sulla GURI n. 11 del 25/01/2014 codice inserzione T14ADD828 per la specialità medicinale PANTORC 40 mg polvere per soluzione iniettabile ev (in tutte le confezioni registrate) - AIC 039536 e 039537, cod. prat. C1A/2013/3515, dove è scritto DE/H/1363/003/IA/0552/G e da intendersi DE/H/0268/003/IA/0552/G

Decorrenza delle modifiche: dalla data di pubblicazione in G.U.

Un procuratore dott.ssa Laura Elia

T14ADD1395 (A pagamento).



NYCOMED ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Elio Vittorini 129 - 00144 Roma Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 04086080969

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

Modifiche apportate ai sensi del regolamento (CE) 712/2012

Titolare: Nycomed Italia Srl, Via Elio Vittorini 129, 00144 Roma

Specialità medicinale: XEFO RAPID

Confezioni e numeri di AIC: 8 mg compresse rivestite con film, in tutte le confezioni registrate - AIC 029313

- Cod. Prat. C1A/2013/3094, Grouping n. 3 var: 2 Tipo IAin/IA B.II.b.1.b) Aggiunta di Cerano (NO) come sito alternativo di confezionamento primario e secondario; 1 tipo IA A.7 Eliminazione di Takeda Pharma A/S Roskilde come sito per il controllo qualità MRP: DK/H/123/006/IA/051/G (DK/H/123/IAIN/051/G)
- Cod. Prat. C1A/2013/3093, n. 1 var Tipo IA C.I.8.a) Introduzione del PSMF, variazione da DDPS a PSMF MRP: DK/H/0123/006/IA/052

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

Decorrenza delle modifiche: dalla data di pubblicazione in G.U.

Un procuratore dott.ssa Laura Elia

T14ADD1396 (A pagamento).

IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 10616310156

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE e della determina AIFA del 25 agosto 2011.

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

LENTOGEST "341 mg/ 2 ml soluzione iniettabile" - AIC 024542019. Cod. pratica N1A/2013/3257.

PRONTOGEST "soluzione iniettabile" - AIC 005239. Tutte le confezioni registrate. Cod. pratica: N1A/2013/3259.

Var. tipo IA - B.II.b.2 *a)* Aggiunta di un sito in cui si effettuano i test/controlli dei lotti: Eurofins BIOLAB S.r.l., Via B. Buozzi 2, Vimodrone (MI).

TIROSINT "compresse" - AIC 034368. Confezioni 050 e 047. Cod. pratica: N1A/2013/3260.

Var. tipo IA - B.II.b.2 *a)* Aggiunta di un sito in cui si effettuano i test/controlli dei lotti: Labor L+S AG, Mangelsfeld 4, Bad Bocklet-Grossenbach, Germania.

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

Il direttore affari regolatori dott. Paolo Castelli

T14ADD1398 (A pagamento).

ASTRAZENECA S.P.A.

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

Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice Fiscale n. 00735390155

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

Specialità Medicinale: RATACAND PLUS

Confezioni e numeri AIC: "8mg/12,5 mg compresse", "16mg/12,5 mg compresse", "32mg/12,5 mg compresse", "32mg/25 mg compresse". A.I.C. 034186. Tutte le confezioni registrate.

Codice pratica C1A/2013/3547. Variazione depositata in data 25.11.2013.

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. SE/H/0162/001-004/IA/089/G conclusasi in data 16 Dicembre 2013.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/

Grouping di quattro variazioni:

Tipo IA - B.II.e.1.a) 1 Modifica del confezionamento primario del prodotto finito - composizione qualitativa e quantitativa - forme farmaceutiche solide

Tipo IA - A7 Soppressione di un sito di confezionamento e rilascio del prodotto finito: Biofabri S.L (Spain)

Tipo IA - A7 Soppressione di un sito di fabbricazione del principio attivo: Sumitomo Chemical Co., Ltd (Japan)

Tipo IA - A7 Soppressione di un sito di rilascio del prodotto finito: AndersonBrecon (UK) Limited, Forest Road

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

indicata in etichetta.

Decorrenza della modifica: Modifica confezionamento primario 03.12.2012; Biofabri 30.04.2013; Sumitomo 28.03.2013; AndersonBrecon Forest Road 11.10.2013.

Un procuratore dott.ssa Sabrina Baldanzi

T14ADD1399 (A pagamento).

— 34 -



VARIANTE PIANO REGOLATORE

CITTÀ DI MELENDUGNO (LE)

Avviso variante al PRG

La Giunta della Regione Puglia con atto n. 1563 del 31/07/2012 (esecutivo a norma di legge), ha approvato, ai sensi dell'art. 1 della L.R. n. 40/96 e degli artt. 16 e 21 della L.R. n. 56/80 nei termini e per le motivazioni di cui al parere del C.U.R. n. 21/2001,

la variante al PRG di Melendugno per il recupero di insediamenti abusivi, comparto E3.1, adottata con delibera di Consiglio Comunale n. 2 del 10.02.2004.

Il responsabile dell'ufficio tecnico arch. Salvatore Petrachi

T14ADM1302 (A pagamento).

CITTÀ DI MELENDUGNO (LE)

Avviso variante al PRG

La Giunta della Regione Puglia con atto n. 1564 del 31/07/2012 (esecutivo a norma di legge), ha approvato, ai sensi dell'art. 1 della L.R. n. 40/96 e degli artt. 16 e 21 della L.R. n. 56/80 nei termini e per le motivazioni di cui al parere del C.U.R. n. 21/2001,

la variante al PRG di Melendugno per il recupero di insediamenti abusivi, comparto E3.2, adottata con delibera di Consiglio Comunale n. 2 del 10.2.2004.

Il responsabile dell'ufficio tecnico arch. Salvatore Petrachi

T14ADM1303 (A pagamento).

CITTÀ DI MELENDUGNO (LE)

Avviso variante al PRG

La Giunta della Regione Puglia con atto n. 1565 del 31/07/2012 (esecutivo a norma di legge), ha approvato, ai sensi dell'art. 1 della L.R. n. 40/96 e degli artt. 16 e 21 della L.R. n. 56/80 nei termini e per le motivazioni di cui al parere del C.U.R. n. 21/2001,

la variante al PRG di Melendugno per il recupero di insediamenti abusivi, comparto E3.3, adottata con delibera di Consiglio Comunale n. 2 del 10.02.2004.

Il responsabile dell'ufficio tecnico arch. Salvatore Petrachi

T14ADM1304 (A pagamento).

ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo all'Atto di citazione del TRIBUNALE CIVILE DI NUORO (Avviso n. TC14ABA954 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale - Parte Seconda - n. 13 del 30 gennaio 2014).

Nell'avviso n. TC14ABA954 del TRIBUNALE CIVILE DI NUORO relativo all'Atto di citazione pubblicato nella Gazzetta Ufficiale - Parte Seconda - n. 13 del 30 gennaio 2014 alla pagina 19, prima colonna, al tredicesimo rigo dove è scritto:

«... all'udienza del 13 *maglio* 2014,...» leggasi:

«... all'udienza del 13 maggio 2014,...»

TC14AZZ1537 (Gratuito).

LOREDANA COLECCHIA, redattore

Delia Chiara, vice redattore

(WI-GU-2014-GU2-016) Roma, 2014 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



Politica de la constitución de l



5^a SERIE SPECIALE - PARTE SECONDA

MODALITÀ E TARIFFE PER LE INSERZIONI

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

MODALITÀ

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

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

I testi delle inserzioni devono pervenire in originale, trascritti a macchina o con carattere stampatello, redatti su carta da bollo o uso bollo, con l'applicazione di una marca da Euro 16,00 ogni quattro pagine o 100 righe; eventuali esenzioni da tale imposta dovranno essere documentate all'atto della presentazione o dell'invio.

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

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

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

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

Le inserzioni, a norma delle vigenti disposizioni di legge in materia, devono riportare, in originale, la firma chiara e leggibile del responsabile della richiesta; il nominativo e la qualifica del firmatario devono essere trascritti a macchina o con carattere

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

Per ogni inserzione viene rilasciata regolare fattura.

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

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

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

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

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

TARIFFE (*)

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

Annunzi commerciali

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

Per ogni riga o frazione di riga

€ 20.58

Annunzi giudiziari

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

Per ogni riga o frazione di riga prio per pubblica utilità)

(comprese comunicazioni o avvisi relativi a procedure di espro-

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

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

(*) Nei prezzi indicati è compresa l'IVA 22%







Patro distration of the state o



MODALITÀ PER LA VENDITA

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

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

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

Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato Direzione Marketing e Vendite Via Salaria, 1027 00138 Roma fax: 06-8508-3466

e-mail: informazioni@gazzettaufficiale.it

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



Signal Si



DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

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

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

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

Abbonamento annuo (incluse spese di spedizione)

56,00

86.72

- annuale

1,01 (€ 0,83 + IVA)

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

Prezzi di vendita: serie generale	€	1.00
serie speciali (escluso concorsi), ogni 16 pagine o frazione	€	1.00
fascicolo serie speciale, <i>concorsi</i> , prezzo unico	€	1.50
supplementi (ordinari e straordinari), ogni 16 pagine o frazione	€	1.00
fascicolo Conto Riassuntivo del Tesoro, prezzo unico	€	6,00

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

PARTE I - 5° SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

- annuale 302,47 (di cui spese di spedizione € 129,11)* (di cui spese di spedizione € 74,42)* - semestrale € 166,36

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

(di cui spese di spedizione € 40,05)* (di cui spese di spedizione € 20,95)*

- semestrale 55,46

Prezzo di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione (oltre le spese di spedizione) Sulle pubblicazioni della 5° Serie Speciale e della Parte II viene imposta I.V.A. al 22%.

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

190,00 Abbonamento annuo Abbonamento annuo per regioni, province e comuni - SCONTO 5% Volume separato (oltre le spese di spedizione) 180,50 18,00 I.V.A. 4% a carico dell'Editore

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

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

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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





€ 3,05

