

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 24 luglio 2014

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

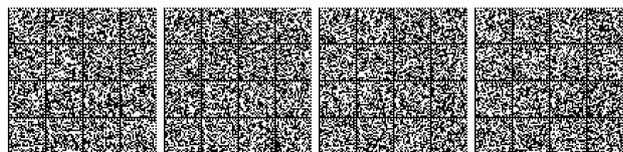
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 1027 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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.

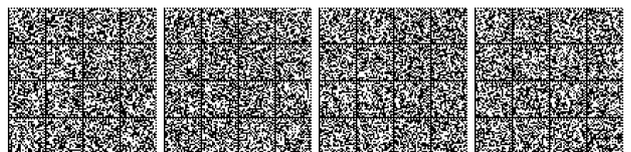
FOGLIO DELLE INSERZIONI

SOMMARIO

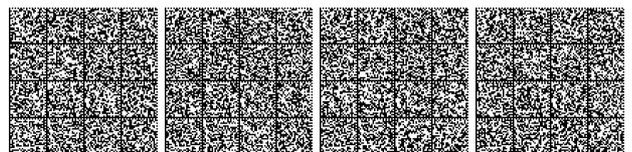
ANNUNZI COMMERCIALI	ANNUNZI GIUDIZIARI
Convocazioni di assemblea	Notifiche per pubblici proclami
AGRIFACTORING S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TS14AAA9445) Pag. 1</i>	TAR LAZIO - ROMA Sez. III <i>Notifica per pubblici proclami (TS14ABA9457) Pag. 11</i>
S.A.V.A.S. S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (T14AAA9420) Pag. 1</i>	TRIBUNALE CIVILE DI CAGLIARI <i>Estratto di atto di citazione (T14ABA9403) Pag. 6</i>
Altri annunci commerciali	TRIBUNALE CIVILE DI CAGLIARI <i>Estratto di atto di citazione (T14ABA9404) Pag. 7</i>
CAPRICORN G.E.I.E. <i>Atto modificativo di gruppo Europeo di interesse economico (TS14AAB9333) Pag. 3</i>	TRIBUNALE CIVILE DI ROMA <i>Notifica per pubblici proclami (TS14ABA9298) Pag. 10</i>
FF FINANCE S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto dell'articolo 4 della legge 30 aprile 1999, n 130 (la "Legge 130/99") e dell'articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n 385 (il "D.lgs. 385/93"). (T14AAB9466) Pag. 1</i>	TRIBUNALE DI CAMPOBASSO <i>Atto di citazione per usucapione (TC14ABA9296) Pag. 9</i>
	TRIBUNALE DI MATERA <i>Atto di citazione (T14ABA9443) Pag. 8</i>
	TRIBUNALE DI PARMA <i>Usucapione speciale (T14ABA9467) Pag. 8</i>
	TRIBUNALE DI PARMA <i>Notificazione per pubblici proclami (T14ABA9469) Pag. 8</i>



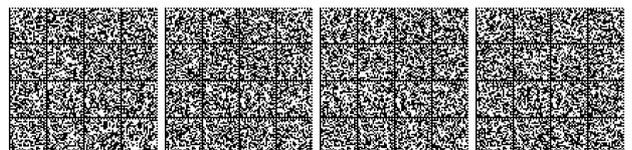
TRIBUNALE DI REGGIO CALABRIA <i>Atto di citazione per usucapione (TC14ABA9435) ...</i>	Pag. 10	TRIBUNALE DI PADOVA <i>Nomina curatore eredità giacente (T14ABH9383) ...</i>	Pag. 12
TRIBUNALE DI REGGIO CALABRIA <i>Atto di citazione per usucapione (TC14ABA9436) ...</i>	Pag. 10	TRIBUNALE DI TERNI <i>Chiusura eredità giacente di Fiorelli Lello - Proc. 828/13 R.G.V.G. (TC14ABH9302) ...</i>	Pag. 13
TRIBUNALE DI TARANTO <i>Notificazione per pubblici proclami (T14ABA9398) ..</i>	Pag. 6	TRIBUNALE ORDINARIO DI VITERBO <i>Eredità giacente di Tiziano Paternesi (TC14ABH9299) ..</i>	Pag. 13
TRIBUNALE DI TIVOLI Ufficio periferico di Palestrina <i>Atto di citazione per usucapione ordinaria a mezzo notifica per pubblici proclami (T14ABA9470) ..</i>	Pag. 9	Riconoscimenti di proprietà	
TRIBUNALE DI TREVISO <i>Atto di citazione per integrazione del contraddittorio (T14ABA9401) ..</i>	Pag. 6	TRIBUNALE CIVILE DI SALERNO <i>Acquisto per usucapione speciale ex Legge n. 346 del 1976 (TC14ABM9303) ..</i>	Pag. 14
TRIBUNALE DI TREVISO <i>Atto di citazione (TC14ABA9301) ..</i>	Pag. 9	TRIBUNALE DI PARMA <i>Usucapione speciale (T14ABM9397) ..</i>	Pag. 13
TRIBUNALE ORDINARIO DI COMO <i>Estratto atto di citazione (T14ABA9437) ..</i>	Pag. 8	TRIBUNALE DI RIETI <i>Intervenuta usucapione speciale (T14ABM9479) ..</i>	Pag. 13
TRIBUNALE ORDINARIO DI NAPOLI <i>Notificazione per pubblici proclami (T14ABA9396) ..</i>	Pag. 3	Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta	
Ammortamenti		TRIBUNALE DI TRIESTE <i>Dichiarazione di morte presunta (T14ABR9468) ..</i>	Pag. 14
TRIBUNALE DI CAGLIARI <i>Ammortamento cambiario (T14ABC9415) ..</i>	Pag. 12	Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione	
TRIBUNALE DI PADOVA <i>Ammortamento libretto di risparmio al portatore (T14ABC9414) ..</i>	Pag. 12	BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DEL BELICE S.C. <i>Deposito dello stato passivo (TC14ABS9295) ..</i>	Pag. 16
TRIBUNALE DI TRENTO <i>Ammortamento cambiario (T14ABC9456) ..</i>	Pag. 12	C.M.T.S. – CENTRO MAREMMANO TURISMO SOCIALE S.C.R.L. <i>Deposito piano di riparto supplementare (T14ABS9472) ..</i>	Pag. 14
TRIBUNALE DI VENEZIA <i>Ammortamento polizza (TC14ABC9297) ..</i>	Pag. 12	COOP. AL SOC. COOP. A R.L. <i>Deposito atti finali di liquidazione (T14ABS9488) ..</i>	Pag. 15
TRIBUNALE ORDINARIO DI IVREA <i>Ammortamento libretto di deposito a risparmio (T14ABC9399) ..</i>	Pag. 11	COOPERATIVA PULIZIE ITALIA S.C.A.R.L. <i>Deposito atti finali di liquidazione (T14ABS9476) ..</i>	Pag. 15
Eredità		JOLLY SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Deposito bilancio finale di liquidazione e relazione (T14ABS9364) ..</i>	Pag. 14
EREDITÀ BENEFICIATA DI PORCIATTI SILVANO <i>Invito ai creditori (T14ABH9475) ..</i>	Pag. 13	L'EQUIPE SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Deposito bilancio finale di liquidazione e relazione (T14ABS9366) ..</i>	Pag. 15
TRIBUNALE DI BERGAMO <i>Eredità giacente di Kumar Hardeep (T14ABH9369) ..</i>	Pag. 12	METAL ITALIA SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Deposito bilancio finale di liquidazione e relazione (T14ABS9365) ..</i>	Pag. 14
TRIBUNALE DI FIRENZE <i>Eredità giacente di Lucia Lenzi (T14ABH9487) ..</i>	Pag. 13		



ROYAL SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Deposito bilancio finale di liquidazione e relazione (T14ABS9368)</i>	Pag. 15	ASTRAZENECA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T14ADD9462)</i>	Pag. 39
SIENA SCAVI SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Deposito atti finali di liquidazione (T14ABS9477)</i>	Pag. 15	ASTRAZENECA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T14ADD9464)</i>	Pag. 40
ALTRI ANNUNZI			
Espropri			
ANAS S.P.A. Compartimento della viabilità per la Puglia <i>Esproprio (T14ADC9483)</i>	Pag. 18	B. BRAUN MILANO S.P.A. <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 274/2007 (T14ADD9419)</i>	Pag. 29
MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO Direzione generale per le risorse minerarie ed energetiche <i>Estratto del decreto di asservimento ed occupazione temporanea di terreno in Comune di Cercemaggiore (CB) ai fini della realizzazione del metanodotto "Biccari - Campochiaro DN1200 (48)" (T14ADC9412)</i>	Pag. 16	B. BRAUN MILANO S.P.A. <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 274/2007 (T14ADD9416)</i>	Pag. 28
Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici			
ABBOTT S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD9455)</i>	Pag. 36	B. BRAUN MILANO S.P.A. <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 274/2007 (T14ADD9417)</i>	Pag. 29
ALK-ABELLÒ S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T14ADD9410)</i>	Pag. 28	BAXTER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 712/2012 (T14ADD9471)</i>	Pag. 40
APOGEPHA ARZNEIMITTEL GMBH <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T14ADD9361)</i>	Pag. 18	BAXTER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 712/2012. (T14ADD9473)</i>	Pag. 41
ASTELLAS PHARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T14ADD9408)</i>	Pag. 26	BAXTER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 712/2012 (T14ADD9452)</i>	Pag. 33
ASTRAZENECA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T14ADD9463)</i>	Pag. 39	BAXTER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del del Regolamento 712/2012. (T14ADD9460)</i>	Pag. 38
		BAXTER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 712/2012 (T14ADD9451)</i>	Pag. 33
		BAXTER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 712/2012 (T14ADD9447)</i>	Pag. 32



BENEDETTI & CO. S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'Autorizzazione all'Immissione in Commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.L.vo 29/12/2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T14ADD9418).</i>	Pag. 29	GERMED PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T14ADD9381).</i>	Pag. 22
BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T14ADD9480)</i>	Pag. 41	GLAXOSMITHKLINE S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.L.vo 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T14ADD9454).</i>	Pag. 34
BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 712/2012/CE (T14ADD9409).</i>	Pag. 28	GRIFOLS ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 Dicembre 2007, n. 274. (T14ADD9448)</i> .	Pag. 32
BRUNO FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T14ADD9465)</i>	Pag. 40	GRUNENTHAL ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 274/2007 (T14ADD9377).</i>	Pag. 22
CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. <i>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. (TC14ADD9300).</i>	Pag. 45	HEXAL S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T14ADD9484)</i>	Pag. 43
D.R. DRUG RESEARCH S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE come modificato dal Regolamento 712/2012 (T14ADD9461).</i>	Pag. 39	HEXAL S.P.A. <i>Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale ACETILCISTEINA HEXAL (T14ADD9367)</i> .	Pag. 19
FARMACEUTICI CABER S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano apportate ai sensi del Regolamento(CE) 1234/2008 e s.m.i. (TS14ADD9335).</i>	Pag. 46	I.B.N. SAVIO S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TS14ADD9334).</i>	Pag. 45
FARMACEUTICI FORMENTI S.P.A. <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 274/2007 (T14ADD9378).</i>	Pag. 22	ISTITUTO GRIFOLS S.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 Dicembre 2007, n. 274. (T14ADD9449)</i> .	Pag. 32
FB-HEALTH S.P.A. <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e s.m.i. (TS14ADD9336).</i>	Pag. 46	ISTITUTO FARMACOBIOLOGICO MALESCI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T14ADD9390).</i>	Pag. 24
FDC PHARMA LTD. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano secondo procedura di mutuo riconoscimento. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 712/2012 (T14ADD9458)</i>	Pag. 37	ITALFARMACO S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A. (T14ADD9481).</i>	Pag. 42
		JANSSEN-CILAG S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare (T14ADD9442).</i>	Pag. 31



JOHNSON & JOHNSON S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i. (T14ADD9363).</i>	Pag. 19	NOVARTIS EUROPHARM LTD <i>Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T14ADD9373)</i>	Pag. 20
L. MOLteni & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO S.P.A. <i>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. (T14ADD9406)</i>	Pag. 25	NOVARTIS EUROPHARM LTD <i>Modifica secondaria dell'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T14ADD9372)</i>	Pag. 20
LAB. IT. BIOCHIM. FARM.CO LISAPARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE come modificato dal Regolamento 712/2012 (T14ADD9459).</i>	Pag. 37	NOVARTIS EUROPHARM LTD <i>Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T14ADD9374)</i>	Pag. 21
LABORATORI ALTER S.R.L. <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T14ADD9385).</i>	Pag. 23	NOVARTIS EUROPHARM LTD <i>Modifica secondaria dell'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T14ADD9371)</i>	Pag. 20
LABORATORI ALTER S.R.L. <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T14ADD9384).</i>	Pag. 23	NOVARTIS FARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria dell'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD9392)</i>	Pag. 25
LABORATORIO FARMACEUTICO C.T. S.R.L. <i>Comunicazione di notifica regolare V&A. (T14ADD9450).</i>	Pag. 33	NOVARTIS FARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD9393)</i>	Pag. 25
LIFEPHARMA S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A. (T14ADD9482).</i>	Pag. 42	NOVARTIS FARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria dell'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD9391)</i>	Pag. 25
MAGIS FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs n.219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE e s.m.i. (T14ADD9446)</i>	Pag. 32	OCTAPHARMA ITALY S.P.A. <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T14ADD9375).</i>	Pag. 21
MALESCI ISTITUTO FARMACOBIOLOGICO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T14ADD9438).</i>	Pag. 30	PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano secondo procedura di Mutuo Riconoscimento. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T14ADD9440).</i>	Pag. 30
MEDA PHARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008 e successive modificazioni. (T14ADD9486).</i>	Pag. 45	RECORDATI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Leg. vo n. 219/2006 e s.m.i. (T14ADD9362)</i>	Pag. 19



SANDOZ S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T14ADD9485) Pag. 43

SAPIO LIFE S.R.L.

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 274/2007 (T14ADD9474) Pag. 41

SIGMA-TAU I.F.R. S.P.A.

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T14ADD9382) Pag. 22

SIGMA-TAU I.F.R. S.P.A.

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T14ADD9379) Pag. 22

SO.SE.PHARM S.R.L.

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (T14ADD9439) Pag. 30

TECNIGEN S.R.L.

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale per uso umano (TC14ADD9304) Pag. 45

TEVA PHARMACEUTICALS LTD

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 s.m.i. e del D. L.vo 29 dicembre 2007 n. 274 (T14ADD9376) Pag. 21

VALEAS S.P.A.

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 e s.m. (T14ADD9441) Pag. 31

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T14ADD9370) Pag. 20

Iscrizione di privilegio

SOCIETÀ CONSORTILE A R.L. EGGERBACH

Iscrizione di privilegio (TC14ADJ9307) Pag. 47

TELERISCALDAMENTO BRENNERO S.R.L.

Iscrizione di privilegio (TC14ADJ9306) Pag. 47

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Revoca sospensione cautelare dall'esercizio delle funzioni notarili del notaio in Roma dottore Rosa Dorsa (TC14ADN9277) Pag. 47

CONSIGLIO NOTARILE DI VENEZIA

Iscrizione a ruolo del notaio Lorenzo Ziliotto (TC14ADN9279) Pag. 48

CONSIGLIO NOTARILE DI VENEZIA

Iscrizione a ruolo del notaio Francesca Boldrin (TC14ADN9280) Pag. 48

CONSIGLIO NOTARILE DI VENEZIA

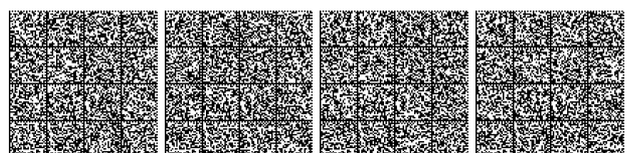
Iscrizione a ruolo del notaio Simone Bressan (TC14ADN9281) Pag. 48

CONSIGLIO NOTARILE DI VENEZIA

Iscrizione a ruolo del notaio Alexandro Minazzi (TC14ADN9282) Pag. 48

CONSIGLIO NOTARILE DI VENEZIA

Iscrizione a ruolo del notaio Chiara Ferretto (TC14ADN9278) Pag. 47



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

S.A.V.A.S. S.P.A.

Convocazione di assemblea

E' convocata per il giorno 11/08/2014 alle ore 10,30 presso lo studio del Dr. Vignaroli Luigi sito in Arezzo via Madonna del Prato nr. 119 l'assemblea dei soci per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

1. Determinazione compensi all'organo amministrativo.
2. Varie ed eventuali.

Il presidente del C.d.A.
Claudia Barboni

T14AAA9420 (A pagamento).

AGRIFACTORING S.P.A.

In liquidazione

Capitale sociale: € 5.165.000,00 interamente versato

Iscritta al Tribunale di Roma al n. 192/83

del registro delle imprese

Cod. fisc. 05842290586 - Partita I.V.A. 01455081008

Convocazione di assemblea ordinaria

Gli azionisti sono convocati in assemblea ordinaria a Roma, via Tevere n. 46, in prima convocazione per il giorno 18 settembre 2014 alle ore 11 ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 19 settembre 2014, stessi luogo ed ora, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1) Autorizzazione al liquidatore statutario alla conclusione e sottoscrizione della «datio in solutum», nell'ambito della procedura di C.P., del credito residuo nei confronti della procedura di concordato preventivo della Federconsorzi, in favore dei creditori postergati;

2) Varie ed eventuali.

Potranno intervenire all'assemblea i soci che avranno depositato nei termini di legge le azioni presso gli sportelli delle seguenti banche: BNL, Unicredit, Banco di Brescia, Banco Popolare Soc. Cooperativa, Banca Monte dei Paschi di Siena.

Roma, 21 luglio 2014

Agrifactoring S.p.A. in liquidazione
Il liquidatore
dott. Domenico Pazzalari

TS14AAA9445 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

FF FINANCE S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ex art. 2 provvedimento Banca d'Italia del 29 aprile 2011

Sede legale: corso Re Umberto, 8 — 10121 Torino — Italia
Fax +39 011 5176220

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Torino

R.E.A. TO 1132444

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 10425050019

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto dell'articolo 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge 130/99") e dell'articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 (il "D.lgs. 385/93").

FF Finance S.r.l., società costituita ai sensi dell'articolo 3 della Legge 130/99 (il "Cessionario"), comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della stessa Legge 130/99, in forza di un contratto di cessione di crediti pecuniari concluso in data 21 luglio 2014 (la "Data di Cessione"), ha acquistato pro soluto da Banca Farmafactoring S.p.A. (il "Cedente" o "Farmafactoring"), con effetto dalla Data di Cessione i crediti per capitale e relativi interessi nascenti da forniture di beni e servizi effettuate da parte di alcuni fornitori di beni e servizi (i "Fornitori") nei confronti dei seguenti enti

ASUR Zona Terr n 10 Area Vasta 3 Camerino per Euro 16,255.80, ASUR Zona Terr n 11 Area Vasta 4 Fermo per Euro 30,613.17, ASUR Zona Terr n 3 Area Vasta 1 Fano per Euro 160,958.94, ASUR Zona Terr n 7 Area Vasta 2 Ancona per Euro 642,366.48, ASUR Zona Terr n 2 Area Vasta 1 Urbino per Euro 123,581.46, ASUR Zona Terr n 5 Zona Vasta 2 Jesi per Euro 4,765.58, ASUR Zona Territoriale n 9 Area Vasta 3 Macerata per Euro 14,876.40, ASL 01 Avezzano Sulmona l'Aquila per Euro 7,801.65, ASL 04 Teramo per Euro 233,450.07, ASL 1 Imperiese per Euro 5,061.78, ASL 2 Savonese per Euro 46,482.00, ASL 4 Chiavarese per Euro 14,370.38, ASL 5 Spezzino per Euro 33,169.36, AUSL 12 di Viareggio per Euro 247,866.35, Az Osp Univ di Ferrara Arcispedale S Anna per Euro 1,307.60, Az Ospra Osp S Carlo Borromeo Milano per Euro 41,983.54, Az Ospedaliero Universitaria di Cagliari per Euro 46,574.08, Azienda Ospra di Bologna Policlinico S Orsola Mal per Euro 2,628.12, Azienda Ospra Spedali Civili di Brescia per Euro 47,647.71, Azienda Ospedaliera "G.Brotzu" per Euro 6,667.91, Azienda Ospedaliera della Valtellina e della Valchiavenna per Euro 772.20, Azienda Ospedaliera Universitaria di Parma per Euro 30,659.21, Azienda Ospedaliero Universitaria Meyer per Euro 21,911.45, Azienda Ospedaliero Universitaria Pisana per Euro 130,974.58, Azienda Ospedaliero Universitaria Senese per Euro 46,856.75, Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi per Euro 568,917.99, Azienda Ospedaliero Universitaria di Perugia per Euro 250,770.25, Azienda Ospedaliero Universitaria di Terni per Euro 289,434.55, Azienda Sanitaria Locale n 2 per Euro 4,679.31, Azienda Sanitaria Unica Regionale per Euro 886,088.55, Azienda USL 3 di



Pistoia per Euro 184,579.88, Azienda USL n 1 per Euro 39,816.77, Azienda USL n 6 per Euro 4,747.63, Azienda USL n 8 per Euro 67,700.01, Azienda Unita' Sanitaria Locale di Bologna per Euro 5,958.97, Azienda Unita' Sanitaria Locale Umbria n 1 per Euro 378,176.52, Azienda USL 11 di Empoli per Euro 73,287.78, Azienda USL della Romagna per Euro 4,045.52, Azienda USL di Cesena per Euro 36,795.92, Azienda USL di Imola per Euro 1,272.22, Azienda USL di Parma per Euro 19,589.54, Azienda USL di Reggio Emilia per Euro 256,920.25, Azienda USL Lanciano Vasto per Euro 25,860.94, ESTAV Centro per Euro 1,053,210.07, ESTAV Nord Ovest per Euro 636,021.29, ESTAV Sud Est per Euro 1,101,224.47, Ente Osp Galliera per Euro 18,283.05, Fondazione IRCCS Policlinico 'San Matteo' per Euro 49,707.32, Istituto G G ASL INI per Euro 753.47,

il tutto per un ammontare totale complessivo di Euro 7,917,444.84 (Euro settemilionovocentodiciasettemilaquattrocentoquarantaquattro\84)

Tali crediti, che il Cedente ha acquistato dai Fornitori prima della cessione al Cessionario sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, selezionati tra quelli che soddisfano i seguenti criteri e meglio identificati analiticamente negli allegati ai 40 atti di cessione di credito sopra citati (complessivamente i "Crediti"):

1. Il Credito è stato originato dal Fornitore nell'ordinario svolgimento della sua attività di impresa e rappresenta il prezzo delle forniture e/o dei servizi che è stato fatturato al relativo Debitore Ceduto.

2. Il Credito è stato ceduto pro soluto dal Fornitore a Farmafactoring conformemente al relativo Contratto di Factoring.

3. Il Credito è rappresentato da una fattura.

4. Il pagamento dovuto dal relativo Debitore Ceduto, in relazione al relativo Credito, non è soggetto a ritenuta d'acconto.

5. Il Credito è denominato in Euro e include la relativa imposta sul valore aggiunto (IVA) (ove applicabile).

6. Il Credito è esigibile in Italia alla relativa scadenza.

7. Il Credito deriva da un Contratto dei Fornitori:

(i) regolato dalla legge Italiana;

(ii) pienamente efficace e che costituisce una obbligazione valida e vincolante per il relativo Debitore Ceduto e le cui previsioni possono essere fatte valere nei confronti del medesimo;

(iii) rispetto al quale sono stati ottenuti tutti i consensi, le approvazioni e le autorizzazioni necessarie ai sensi di ogni legge, regolamento o provvedimento pubblico che sia applicabile al Fornitore ed al relativo Debitore Ceduto;

(iv) che non è stato risolto per iniziativa di alcune delle parti o non ha altrimenti avuto scadenza ovvero, qualora ciò fosse avvenuto, il relativo Credito è legittimamente sorto in costanza del relativo rapporto contrattuale

8. Il Credito costituisce obbligazioni legali, valide e vincolanti per il relativo Debitore Ceduto, e tali obbligazioni sono azionabili conformemente ai rispettivi termini (soggetti soltanto alla legge italiana e ad ogni regolamentazione italiana applicabile nel caso in cui il relativo Debitore Ceduto dovesse divenire insolvente).

9. Il Credito è stato identificato e può essere identificato dal Fornitore nonché da Farmafactoring in ogni momento.

10. Il Credito è stato ceduto a Farmafactoring da un Fornitore Eleggibile (come definito di seguito).

11. Il Credito è vantato nei confronti degli enti sopra elencati.

12. Il Credito è liberamente trasferibile a terzi e il Contratto dei Fornitori dal quale deriva non contiene alcuna limitazione alla cessione del Credito da parte del creditore a terzi.

13. Il termine di pagamento del relativo Credito non è superiore a 120 giorni dalla data di emissione della relativa fattura.

14. Il Credito è stato contabilizzato sul conto gestione aperto presso Farmafactoring e dedicato a FF Finance Srl, denominato "Conto 601", contrassegnato dal codice conto 601 ed ulteriormente identificato nel bollato del Cedente denominato "Giornale Crediti in Servicer Conto 601".

15. Il Credito non è un Credito con riferimento al quale tutto o parte del suo importo non è stato versato per almeno 24 mesi dopo la data di scadenza in cui era dovuto il pagamento di tale Credito.

Un Fornitore può essere qualificato come "Fornitore Eleggibile" se, alla relativa Data di Riferimento, soddisfa tutti i seguenti requisiti:

(i) ha la propria sede legale in Italia;

(ii) non è sottoposto a procedure fallimentari o di liquidazione;

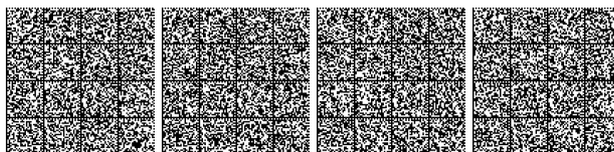
(iii) non è a sua volta un fornitore, un affiliato o dipendente di Farmafactoring.

Unitamente ai Crediti, sono stati altresì trasferiti al Cessionario, senza bisogno di alcuna formalità ed annotazione, salvo iscrizione della cessione presso il registro delle imprese e salvo eventuali forme alternative di pubblicità della cessione stabilite dalla Banca d'Italia, ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 della Legge 130/99 e 58 del D.lgs. 385/93, tutti gli altri diritti (inclusi i diritti di garanzia) spettanti al Cedente in relazione ai Crediti e, più in particolare, ogni diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, facoltà e prerogativa ad essi inerenti o comunque accessori, derivanti da ogni legge applicabile.

I debitori ceduti ed i loro eventuali garanti, successori od aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione al Cedente al seguente indirizzo: Banca Farmafactoring S.p.A., Via Domenichino 5, 20149 Milano (MI).

Inoltre, a seguito della cessione, il Cessionario è divenuto esclusivo titolare dei Crediti e, di conseguenza, ulteriore "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti.

Tanto premesso, il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta, ha nominato Zenith Service SpA, con sede legale in Via Guidubaldo del Monte, 61 - 00197 Roma, come Servicer dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta (il "Servicer"). Il Servicer è di conseguenza, divenuto ulteriore "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti.



Ai sensi e per gli effetti del codice in materia di protezione dei dati personali (in particolare i commi 1 e 2 dell'articolo 13), il Cessionario ed il Servicer non tratteranno dati definiti dal codice in materia di protezione dei dati personali come "sensibili".

I dati personali continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti in sede di instaurazione dei rapporti, così come a suo tempo illustrate.

In particolare, il Cessionario ed il Servicer tratteranno i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di Crediti ceduti; al recupero del credito (ad es. conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.); agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo.

In relazione alle indicate finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi.

Per lo svolgimento della propria attività di gestione e recupero crediti, il Cessionario ed il Servicer comunicheranno i dati personali per le "finalità del trattamento cui sono destinati i dati", a persone, società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale e società di recupero crediti.

Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede del Responsabile Banca Farmafactoring S.p.A., come sotto indicato.

I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati sensibili del cliente a seguito del suo consenso, utilizzeranno i medesimi in qualità di "titolari" ai sensi del codice in materia di protezione dei dati personali, in piena autonomia, essendo estranei all'originario trattamento effettuato presso il Responsabile.

I diritti previsti all'articolo 7 del codice in materia di protezione dei dati personali potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al Responsabile, Banca Farmafactoring S.p.A., Via Domenichino 5, 20149 Milano (MI), all'attenzione del Dott. Gianni Marzi.

FF Finance S.r.l. - L'amministratore unico
Manlio Genero

T14AAB9466 (A pagamento).

CAPRICORN G.E.I.E.

*Atto modificativo di gruppo Europeo
di interesse economico*

Il sottoscritto: Limentani David, nato a Roma il 10 luglio 1981, Amministratore del Capricorn G.E.I.E. con sede a Roma, via delle Quattro Fontane n. 109, fondo di € 10.000,00 R.I. Roma n. 10652991000.

Comunica ai sensi del Regolamento n. 2137/85 e del decreto legislativo 23 luglio 1991, n. 240 che con scrittura privata autenticata dal Notaio Roberta Mori di Roma in data 18 giugno 2014 Rep. 26328/9315 registrata a Roma il 14 luglio 2014:

«Zillo S.r.l.», con sede a Roma, via delle Quattro Fontane n. 109, iscritta al registro imprese di Roma con codice fiscale e n. 09179521001 e

«JP Holding S.r.l.» con sede a Roma, via Ezio n.19, iscritta al registro imprese di Roma con n. e codice fiscale n. 04375210962,

hanno ceduto a

«Immobiliare Nuova Ludovisi - S.r.l.» con sede in Roma, via Francesco Carrara n. 24, iscritta al registro delle Imprese di Roma con codice fiscale e n. 01444070633;

rispettivamente la quota di € 5.000,00 e la quota di € 3.000,00 di partecipazione al Capricorn G.E.I.E.

L'amministratore
David Limentani

TS14AAB9333 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE ORDINARIO DI NAPOLI

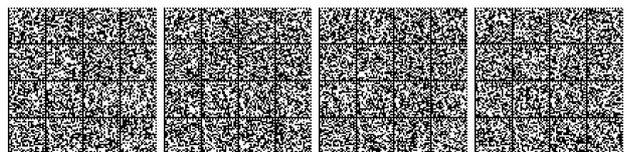
Notificazione per pubblici proclami

Anna Rotondo, Anna Casillo, Pasquale Cicatiello, Vitale Strazzullo, Pasqualina Di Palma e Giacomo Zullo, tutti rappresentati e difesi dall'avv. Sergio Galleano, ed elettivamente domiciliati presso lo studio dell'avv. Mara Patricelli sito in Pozzuoli, Via Solfataro 42, Avvisano che hanno proposto ricorso dinanzi al Tribunale ordinario di Napoli, annotato al n. 1262/11 R.G., la cui prossima udienza è fissata per il 23.09.2014, dinanzi al Giudice del Lavoro, dott.ssa Sarno, contro il Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti, con l'Avvocatura dello Stato, per l'accertamento e la declaratoria del loro diritto a partecipare alle selezioni di cui al bando di concorso del 03.12.2010 e conseguentemente ordinarsi all'amministrazione di valutare i loro titoli e di posizionarli nelle graduatorie predisposte secondo la posizione loro spettante, come risultante dalla documentazione e dai titoli a suo tempo presentati nei termini di cui al bando; spese rifuse. La particolarità del presente procedimento è data dal fatto che i lavoratori ricorrenti, tutti dipendenti del Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti sono stati esclusi dalle procedure selettive per l'attribuzione alla fascia retributiva immediatamente superiore a quella di appartenenza, indette con bando del 3.12.10, per essere stati oggetti di provvedimenti di sospensione dal servizio in relazione a procedimenti penali, non ancora conclusi in primo grado. Pertanto, i ricor-



renti hanno impugnato dapprima dinanzi al TAR Lazio, che si è dichiarato carente di giurisdizione, e poi dinanzi al Tribunale di Napoli, sezione lavoro, il bando di concorso del 3.12.10 pubblicato sul sito internet del Ministero convenuto in data 6.12.2010, nella parte in cui (art.2) prevede che non possono presentare domanda di partecipazione coloro i quali e) ... sono stati interessati da misure cautelari di sospensione dal servizio, a meno che il procedimento penale pendente non sia stato concluso con l'assoluzione almeno in primo grado, nonché, per quanto di ragione, del ccnl Ministeri 2006-2009, limitatamente all'art. 18, comma 8, dove si prevede che non possono partecipare alle progressioni i dipendenti (...) interessati da misure cautelari di sospensione dal servizio, a meno che il procedimento penale pendente non si sia concluso con l'assoluzione almeno in primo grado, del ccnl integrativo del 3.8.2010, relativamente all'art. 1, comma 3, lett. C), dove si prevede che non possono partecipare alle selezioni: c) i dipendenti che alla data di decorrenza degli sviluppi economici (...) sono stati interessati da misure cautelari di sospensione dal servizio, a meno che il procedimento penale pendente non si sia concluso con l'assoluzione almeno in primo grado, nonché dei provvedimenti individuali di esclusione dalle selezioni 2009-2010 adottati in data non nota dalla Amministrazione convenuta sulla base dei sopraindicati atti e provvedimenti. La causa veniva assegnata al giudice, dott.ssa Sarno, la quale ha disposto l'integrazione del contraddittorio nei confronti degli "ammessi alla procedura concorsuale di cui è causa, individuabili dall'elenco allegato" e precisamente nei confronti dei sigg.ri. che figurano nella graduatoria 2009, profilo Assistente Amministrativo da F4 a F5 (dalla posizione n. 190 alla n. 312) Pagogna Loredana, Cusano Maria Lucia, Paradisi Anna, Poggini Patrizia, Locci Luciana, Fassio Laura, Rovetti Ercoli Tiziana, Torda Maria Letizia, Barale Leonardo, Cortellessa Giuseppina, Sorrentino Arnaldo, Rossi Lucia, Mare Lidia, Del Cambio Lucia, Luisi Giuseppe, Manti Andrea, Alterio Angelo Michele, Giorgio Maria, Ligas Giuseppe, Montanari Liana, Ippoliti Rita, Galasso Concetta, Craca Laura, Marinelli Anna Maria, Zalfino Stefania Concetta, Penna Marina, Mellini Marina, Molinari Ignazio Pietro, Nuccelli Silvana, Siravo Maria Antonella, Aiello Pasquale, Face Mariarosaria, Mamberti Loredana, Ferrari Cinzia, Marzetti Paola, Cerullo Giuseppe, Cianca Vincenzo, Ferrari Fabio, Atticciati Luciano, Macale Maurizio, Parisi Francesco Gregorio, Ferroni Sergio, Guerriero Vincenzo, Invaldi Paola, Lalli Elisa Rosanna, Morrichini Alberto, Ferretti Fabrizio, Buresta Sibilla, De Sanctis Giano, Farinelli Walter, Ruggiano Maurizio, Malara Giovanni, Sciortino Renato, Fiorani Alessandro, Orlando Giacomo, Melillo Giuseppe, Angelini Roberto, Cutina Paola, Bernardini Paola, Antonaroli Lucia, Tripodi Laura, Natalini Stefano, Petraccia Maria Rosa, Dami Maria Cristina, Campisi Armando, Anella Giuseppe, Oricchio Rodolfo, Gagliardi Raffaele, Palmacci Daniela, Di maria Liliana Giuseppa Vinc. M., Vinaccia Donatella, Caprio Carla, Margio Marcello Cesare, Gradi Carla, Verga Alba, Ferrante Rosa Maria, Musa Miriam, Ricci Maria Gabriella, Vendemini Annalisa, Iafrate Nadia, Pisu Daniela, Civili Antonietta, Penna Nadia, Atili Barbara, Berliri Renata, Amicuzi Emanuela, Pieraccini Lidia, Ciabuschi Raffaella, Simigliani Dina, Paiella Claudia, De Rossi Luciana, Stendardi Stefania, Olmeda Elvira, Antinori

Graziana, Iannone Maria Grazia, Di Fraia Francesco, Arnesano Patrizia, Piarulli Maria, Pisano Sandro, Cantarelli Virginia, Bongiorno Emma, Benini Maria Gabriella, Baldari Anna Maria, Masci Antonella, Lucatelli Antonella, Sinibaldi Cinzia, Masuelli Marina, Seccenti Paola, Signorelli Barbara, Corradi Daniele, Argento Antonella, Paganelli Rita, Dagianti Silvana, Cianfoni Antonella, Ceraso Paolo Rosario, Truglio Giovanna Varia, Tomei Paola, Mbroisi Daniela, Vona Tiziana, Basili Paola, Baldi Lucia, Lettieri Consolata, Arciero Ornella. I sigg.ri. che figurano nella graduatoria 2010, profilo Assistente Amministrativo da F4 a F5 (dalla posizione n. 52 alla n. 138) Manzi Antonio, Frau Rita, Gatto Mirella, Mangiacapre Rosa, Basile Carlo, Adani Roberto, Gagliardini Daniela Maria, Torchio Patrizia, Gasbarri Enrica, Di Girolamo Pasquale, Medugno Angela Maria, Piccioni Fabio, Zucchini Elena Pier Angela, Vercellesi Patrizia, Mazzella Massimo Giuseppe Maria, Savoia Giovanna, De Vito Annamaria, Trevisani Susanna, Messina Salvatore, Panetta Miranda, Dionisi Daniela, Imondi Iolanda, Brunelli Anna, Monsignorini Maurizio, Tomassi Clara, Donini Anna, Sorrentino Rosa Silvana, Saldutti Antonio, Puggioni Maria Domenica, Abbate Tiziana, Bellacima Rosanna, Ercolani Francesca, Picconi Sandra, Zagaria Antonio, Nani Rosalia, Ruggiano Cristina, Varanese Annamaria, De Santis Roberta, Mancini Mauro, Fusco Raffaele, Micaletti Rita, Bonelli Rossana, Carioti Sergio, Viscido Vincenzo, Salandri Fabrizio, Cice Elena, Forgione Claudia, Di Bitonto Cinthia, De Bortoli Mario, Ferlenghi Luca, Bruzzone Roberto, Ricca Pasqualino, Picchiarrelli Annarita, Peroni Paola, Corcillo Carmine, Sassi Patrizia, Giunta Maurizio, Cichero Antonella, Parisi Letterio, Cecconi Clarice, Tinaburri Antonella, Tomassi Franca, Vita Nicola, Rossi Franca, Selvetella Claudio, Colleoni Maria Grazia, Cutini Adriana, Sulpasso Guglielmina, Cosentino Davide, Rambaldi Sandra, Pino Donatella, D'ambrogio Franca, Sebeto Carmelo, Grandicelli Claudio, Giuberti Miriam, Oliva Paolo, Trinci Annalisa, Barbato Antonio, Campora Francesco, Prisciantelli Assunta, Ascione Giordina Patrizia, Guglielmi Nadia, Retta Vito Antonio, Squarta Clara, Vantaggi Maria Francesca, Libanore Giorgio, Salvatori Antonio. I sigg.ri. che figurano nella graduatoria 2009, profilo Funzionario Tecnico - da F3 A F4 (dalla posizione n. 48 alla n. 145) Mercuri Giuseppe, Mastrovilli Alberto, Aratro Gelsomina, Marin Mauro, Palazzo Massimo, Borgesano Rosaria, Cardone Francesco, Boni Stefano, Franchi Cesare, Triggiani Francesco, Battista Vito, Lapadula Gerardo, Martinelli Marco, Tubino Fulvio, Zomparelli Ascenzo, Di Domenico Angelina, Pichierri Remo, Sturzi Emilio, Carta Efsio Maria, Vilasi Giuseppe, Di Carmine David, Lucante Gianfranco, Staderini Paolo, Floris Carlo, Tracanna Beniamino, Triolo Eugenio, Alba Giuseppe, Cesaroni Giovanni, Zazzu Marco, Caselli Edoardo, Colombo Lorenzo, De Razza Giuseppe, Mazzoni Carlo, Seddone Antonio Maria, Perri Alessandro, Peroni Giovannino, Cavallo Alberto, Altomare Sandro, Fogliacco Ettore, Monno Nicola, Scillitani Vincenzo, Simone Luciano Cesare, Arata Massimo, Deriu Giovanni Sebastiano, Iannone Oreste, Usai Antonino, Pozzi Antonio, Salvati Vincenzo, Scepi Salvatore Umberto, Natale Fernando, Rizzello Saverio, Bosio Angelo, De Luca Evelina Maria, Guerra Luciano, Taverniti Salvatore, Urbano Lorenzo, Pontillo Letizia, Spaziani Paolo, Intranuovo Domenico, Giardullo Francesco, Formisano Giovanni, Sciaudone



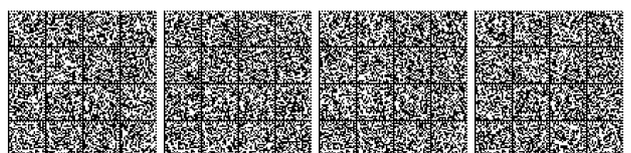
Giovanni, Uberti Massimo, Vasta Alessandro, Di Ture Giuseppe, Aimone Renato, Mola Carlo, Buffo Mauro, Senato Antonio Mario, Ercolino Matteo, Lancione Gilberto, Amante Marco, Massarelli Massimo, Ravani Alcide, Mercurio Vincenzo, Gasbarro Mario, Cabiddu Giuseppe, Rossi Giuseppe, Giulietti Gianfranco, Conte Pietro, Bertuzzi Giuseppe, Pagni Luciano, Frattura Giancarlo, Balgera Marco, Rabuano Luigi, Calabro' Orazio, Metallo Francesco, Del Rosario Ciro, Salerno Tommaso, Tatangeli Antonio, Coppola Roberto, De Pace Vincenza, Risitano Rosario, Leucci Saverio, Speranza Modestino, Langella Giovanni, Bonelli Franco, Gallucci Aldo Girolamo. I sigg.ri. che figurano nella graduatoria 2010, profilo Funzionario Tecnico da F3 a F4 (dalla posizione n. 3 alla n. 101) Guerrieri Aldo, Mitra Vincenzo, Cara Sergio, Candela Francesco, Carboni Giovanni, Barba Alfredo, Di Giulio Amedeo Francesco, Callegari Rodolfo, Capotosti Domenico, Leoncini Luciano, Giorgetti Pierdario, Barbuto Domenico, Oriolo Giuseppe, Fusacchia Maurizio, Biferi Fabrizio, Berruti Sergio, Zorretto Renzo, Musca Salvatore, Di Bello Antonio, Testa Giovanni, Schiera Francesco, Giacquinto Gaetano, Pinna Salvatore, Calisti Roberto, Santoro Beniamino, Pierri Ignazio, Giusti Danilo, Bocchini Giorgio, Squarcella Nicola, Bonello Riccardo, Lamparelli Mario, Longobardi Raffaele, Bucci Daniela, Aldrovandi Marco, Ramadori Vincenzo, Gatta Alessandro, Scalzo Gaetano, Romis Luciano, Chille' Beatrice, Toffano Francesco, Sirchia Roberto, Ruberti Rodolfo, Massa Leonardo, Di Cosimo Ciro, Lupo Vincenzo, Mirabella Edilio Giuseppe, Bravo Ennio, Falco Vincenzo, Torroni Umberto, Bottino Giuseppe, Orifici Giuseppe Biagio, Manco Giuseppe, Trotta Roberto, Tosti Guerra Mario, Navarra Mauro, Serafini Mario, Monni Luciano, Balestra Piergiorgio, Belloni Maurizio, Casale Enrico, Garino Claudio Francesco Filippo, Ciaffi Domenico, D'Emilio Vincenzo, D'Andrizza Ernesto, Molino Vincenzo, Bisiach Umberto, Minelli Sergio, Verona Roberto, Ricci Carlo, Mirabella Grazia, Mazzoni Gino, Piccini Bruno, Carbone Carmine, Claps Antonio Francesco, Palombini Anna, Chiarella Salvatore, De Rosa Michelino, Bonelli Nicola, Falasca Pietro, Tripodi Carmelo, Scotto Fabio, Miano Rosario, Rizzi Giuseppe, Santucci Giuseppe, Parisse Paolo, Bongiovì Pietro, Buccinnà Rocco, Castaldo Andrea, Pepe Biagio, Di Fini Calogero, Maresca Gianfranco, De Mutiis Domenico, Baccile Vincenzo, Cicia Enrico, Scopelliti Maria Angela, Pancrazi Cesare Giovanni, Scapatì Roberto, Coltellesse Alberto, Marino Francesco Saverio. I sigg.ri. che figurano nella graduatoria 2009, Profilo Funzionario Amministrativo Contabile - da F3 a F4 (dalla pozione n. 39 alla n. 137) Potești Luigi, Gentile Laura Maria, Andreangeli Patrizia, De Cusatis Maria, De Laurentis Lelio, Candido Guido, De Rosa Carmelo, Sblendorio Domenico, Pulciani Emma, Duranti Aniano, Franchi Francesca, Capolupo Maria, Carlisi Lucia, Ferrannini Giuseppina, Fucci Giorgio, Romano Carmelo, Bartoli Stefano, Gorgoni Ignazio, Albergo Filomena, Petrosino Maria, Sarra Mauro, Bianchi Lucilla, Latella Giovanna Paola, Lo Zopone Giovanna, Caratozzolo Rosario, Crisopulli Giuseppe Leone, Di Primo Domenico, Labrini Carmelo, Stravato Enza, Mellea Patrizia, Giglio Maria Giovanna, Capezzerà Rosa, Guida Federico, Felici Maria, Vaglia Gaetana, Rinoldo Mirella, Bucci Meris, Genovese Giovanna, Rossetti Amerigo, Ottomano Katia, Melé Valeria, Russo Vin-

cenzo, Martinez Alfredo, Abbruzzese Antonietta, Coco Brunella, Di Raimondo Barbara, Pascarelli Francesco, Mitrano Cristina, Giuliani Sergio, Cicalese Antonio, Ciardo Luigi, Fedele Maria, Sciretti Filippo, Latella Giovanni, Mattei Fernando Giuseppe, Tidore Lucia, Auricchio Raffaele Gerardo, Cassulo Luigi, Giacconi Edmondo, Fantauzzo Bruno, Aracri Rocco Mario, Liaci Cosimo, Camerota Nicolino, Della Maddalena Sabrina, Foti Fulvia, Nardelli Maria, Cavalcanti Lina, Pacello Antonio Salvatore, Caputi Antonietta Giulia, Desena Maria Immacolata, Ipri Maria Antonietta, Gorgoglione Rosa Giuseppina, De Luca Maria, Marini Maura, Nicotera Maria Graziella, Aspergo Elsa, Lauro Armando, Lanini Ambra, Nicoscia Ersilia, Riccobene Ilda Angela, Garofalo Salvatore, Di Sano Aldo, Tempesta Francesco, Ancora Carmen, Benenti Paolo, Zacchei Chiara, Piazza Giuseppe, Ballarini Maria Simona, Giuffrida Francesco, Mellano Mario, Paziienza Rosanna, Carbone Giovanni, Rosati Rossana, Todaro Gaetano Valter, Zanni Alberto, Pighetti Annunziata, Elmo Antonella, D'Ambrogio Bruno, Larota Gennaro. I sigg.ri. che figurano nella graduatoria 2010, Profilo Funzionario Amministrativo Contabile - Da F3 A F4 (Dalla posizione n. 3 alla n. 94) Pozzar Franco, Seminara Anna, Urso Michele, Ferrara Maurizio, Basilotta Carmelo, Decembrino Antonio, Mazzullo Umberto, Ricciato Giovanni, Mancini Massimo, Dosso Ermes, Canova Gonaria, Merante Savina, Porcaro Antonio, Manfredi Carmela, Chessa Vitalia, Ecce Maria Dolores, Piazzoli Angela, Pascucci Fabrizio, Francellini Mara, Cretella Biagio, Castellaneta Antonio, Corsano Martino, Loreto Salvatore, Del Giudice Roberto, Pecoraro Cataldo, Trapani Pietro, Mineo Andrea, Venerito Vincenzo, Giuffré Giuseppe, Mariotti Franca, Legretto Pasquale, Zangari Bernardo, Mastroianni Salvatore, Li Causi Pietro, Simonte Antonino, Santoro Salvatore, Balbinot Antonio, Ronsivalle Benedetto, Cerro Renato, Casanova Franco Cesare, Manco Luigi, Daidone Antonia Maria, Cinotti Guerina, Mosaico Vincenzo, Grillo Domenico, Angius Giampiero, Crisopulli Antonina, Gandolfo Pietro, Zafonte Silvana, Gallinotti Gentile, Catinella Pietro, Lardani Rita, Corrao Costantino, Proietti Augusta, Piccirillo fernando, Spera Giovanni, Iannello Pietro, di Biase Massimo, Giordano Cosimo, Falconetti Luigi, Tribuzio Michele, Cardaio Claudio, Salandri Alberto, Mercuri Maria Rosaria, De Maria Corrado, Laurita Rosa Domenica, Salvati Massimo, Giuli Serafina Ornelia Edda, Giancalone Giacomo, Cinone Michele, Rorato Giorgio, Fiorelli Mario, Battino Antonio, De Rosa Donatella, Piano Del Balzo Cristoforo, Fristachi Laura, Di Folco Carlo, Militello Francesco, Cangemi Giovanna, De Filippo Angela, Vitaletti Maria Luisa, Monforte Maurizio, Ferradino Maria, Ferramosca Giuseppina, De Lauri Michele, Celentano Raffaele, Giuva Patrizia, Fantera Stefano, De Ioris Lino, De Pasquale Antonietta, Raimondi Pietro, Gigliotti Battista Antonio. I sigg.ri. che figurano nella graduatoria 2009, profilo Funzionario Amministrativo Contabile - da F4 a F5 (dalla posizione n. 34 alla n. 36) Orlandi Gilberto, Lo Russo Regina, Grosseto Maria Giuseppina.

Roma, 01.07.2014

avv. Sergio Galleano

T14ABA9396 (A pagamento).



TRIBUNALE DI TARANTO*Notificazione per pubblici proclami*

Il sig. Ciannella Mauro (C.F.CNNMRA56H09E036I), nato a Ginosa (Ta) il 9.6.1956, elettivamente domiciliato in Ginosa (Ta) alla Via Isola Caprera n. 19 presso e nello Studio dell'Avv. Francesco Loiacono cita mediante autorizzazione ex art. 150 cpc (R.G. n. 1846/2014 - Cron. n. 1532/14) del Presidente del Tribunale di Taranto del 30.5.2014, i proprietari dei fondi siti in agro di Ginosa (Ta) c.de "Spiano - Gaudella", Cat. Terr. fg. 36 p.lla 40 (porz. AA 00.42.00. ha - porz. AB 00.23.38 ha) - fg. 36 p.lla 41 estesa 00.08.52 ha - fg. 36 p.lla 33 (porz. AA 00.37.00 ha - porz. AB 00.06.93) - fg. 36 p.lla 34 (porz. AA 00.03.05 ha - porz. AB 00.03.09) - fg. 36 p.lla 218 estesa 00.22.16 ha - fg. 36 p.lla 219 estesa 00.03.15 ha - fg. 36 p.lla 287 estesa 00.02.48 ha - fg. 42 p.lla 106 estesa 01.35.98 ha, i sigg.ri Di Tinco Antonio fu Ignazio; Comune di Ginosa (Ta), in persona del Sindaco *pro tempore*; Ciannella Vito Pietro (nato a Ginosa il 2.5.1929); Catucci Anna (Ginosa il 4.12.1956); Catucci Anna Lucia (Ginosa il 6.5.1923); Catucci Annunziata (Ginosa il 21.3.1959); Catucci Damiana (Ginosa il 26.3.1921); Catucci Domenico (Ginosa il 30.1.1961); Catucci Filomena (Ginosa il 27.1.1932); Catucci Francesca (Ginosa il 15.2.1936); Catucci Mauro (Ginosa il 8.2.1928); Catucci Pietro (Ginosa il 22.5.1963); Giannelli Maria Filomena fu Francesco; Giannelli Mauro fu Francesco, nonché eventuali eredi ed aventi causa dei summenzionati, dinanzi al Tribunale di Taranto all'udienza del 12 gennaio 2015, ore di rito, con invito a costituirsi nel termine di almeno 20 giorni prima della suddetta udienza ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., con espresso avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c., e che in difetto di costituzione si procederà in loro contumacia, per ivi sentir dichiarare in favore del sig. Ciannella Mauro (C.F. CNNMRA 56H09 E036I), l'intervenuto acquisto per usucapione della proprietà dei fondi siti in Ginosa (Ta) c.de "Spiano - Gaudella", (Cat. Terr. fg. 36 p.lla 40 (porz. AA 00.42.00. ha - porz. AB 00.23.38 ha) - fg. 36 p.lla 41 estesa 00.08.52 ha - fg. 36 p.lla 33 (porz. AA 00.37.00 ha - porz. AB 00.06.93) - fg. 36 p.lla 34 (porz. AA 00.03.05 ha - porz. AB 00.03.09) - fg. 36 p.lla 218 estesa 00.22.16 ha - fg. 36 p.lla 219 estesa 00.03.15 ha - fg. 36 p.lla 287 estesa 00.02.48 ha - fg. 42 p.lla 106 estesa 01.35.98 ha.

avv. Francesco Loiacono

T14ABA9398 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TREVISO*Atto di citazione per integrazione del contraddittorio*

Il Presidente del Tribunale di Treviso, il 6.6.14, su parere favorevole del PM del 4.6.14, ha autorizzato la notifica ex art. 150 c.p.c. dell'atto di citazione per integrazione del contraddittorio datato 1.4.14, con il quale il Dott. Gianfranco Gallina, Via San Marco, 1, Caerano di San Marco (TV), cita in giudizio tutti i possibili destinatari, che non è stato possibile

esattamente identificare, legittimati passivi in quanto titolari di diritti sul bene censito al Catasto Terreni del Comune di Caerano di San Marco, foglio 12, particella 154 (già individuata come partita 1110), porzione AA, seminativo, classe 3, Ha 0.82.00, reddito dominicale 48,70 euro, reddito agrario 31,76 euro, e porzione AB seminativo arborato irriguo, classe 2, Ha 0.05.45, reddito dominicale 5,49 euro, reddito agrario 3,10 euro, poiché eredi aventi causa dell'intestatario catastale Sig. Josef Cavallin, nato a Seebarn (Austria) il 26.7.1894, invitandoli a comparire avanti al Tribunale di Treviso, all'udienza del 29 Gennaio 2015, ore 10, Giudice Dott.ssa Susanna Menegazzi, procedimento n. 3986/13 RG, con l'invito alla costituzione almeno venti giorni prima dell'udienza indicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 e seguenti c.p.c., incorrendo altrimenti nelle decadenze di cui agli articoli 38 e 167 c.p.c., e procedendosi altrimenti in loro contumacia, per ivi accertarsi e dichiararsi, in favore del Dott. Gianfranco Gallina, l'intervenuto acquisto per usucapione della proprietà del suddetto immobile, per effetto di possesso pacifico, pubblico, non interrotto e ultraventennale, nonché per ordinarsi la trascrizione della sentenza che sarà emanata presso la Conservatoria dei Registri Immobiliari di Treviso/ Agenzia del Territorio - Ufficio Provinciale di Treviso, esonerando il Conservatore da ogni responsabilità, disponendosi la conseguente voltura catastale. Spese e compensi di lite rifiusi, oltre a CA e IVA come per legge.

Montebelluna, 18.7.14

avv. Ugo De Luchi

T14ABA9401 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI CAGLIARI*Estratto di atto di citazione*

Giusta autorizzazione ex art. 150 c.p.c. resa dal Presidente dell'intestato Tribunale all'esito del procedimento recante v.g. n. 1401/2014, si avvisa che con atto di citazione in data 30.01.2014, qui riprodotto per estratto, il sig. Delussu Giuseppe Domenico, nato a Goni (CA) il 01/02/1953 ed ivi residente nella via Dei Galillensi n. 02, cod. fisc.: DLSPG-P53B01E0840, e la sig.ra Lai Elisabetta nata a Goni (CA) il 22.04.1960 ed ivi residente nella via Dei Galillensi n. 02, cod. fisc.: LAILBT60D62E084E, ed elettivamente domiciliati nella via Cadello, n.14, in Villamar, presso lo Studio dell'Avv. Francesco Matta, del foro di Cagliari, C.F.: MTTFNC69P16L966S, fax: 070/9309465, PEC: francescomatta@avvpec.it che li difende in virtù di procura speciale alle liti apposta a margine dell'atto di citazione, Premesso che

I sig.ri Delussu Giuseppe Domenico e Lai Elisabetta, possiedono da proprietari, in comunione tra i medesimi, per la quota indivisa di 1/2 cadauno, pacificamente, pubblicamente ed indisturbatamente, dal lontano 1989, il seguente fabbricato, costituente per gli odierni attori abitazione principale, sito nel Comune di Goni (CA) nella via Dei Galillensi n. 02, contraddistinto in Catasto "Edilizio Urbano" al Foglio n. 8, Particella n. 1024 sub. 2, Cat. A/2 (Abitazione di tipo civile), Classe 5, Consistenza 8 vani, Rendita Euro 433,82, con-



finante con la proprietà di Lai Mario e Loi Maria, Marcia Ruggero e via Dei Galillensi, nonostante sia intestato, oltre a Delussu Giuseppe Domenico e Lai Elisabetta, agli odierni convenuti, come di seguito citati.

Tanto premesso, gli attori per come rappresentati e difesi, Citano

Delussu Carlo nato a Goni il 09.07.1963, cod. fisc.: DLSCRL63L09E084M; Delussu Consolata nata a Goni il 19.04.1909, cod. fisc.: DLSCSL09D59E084Q;

Delussu Cornelia nata a Goni il 14.04.1913, cod. fisc.: DLSCNL13D54E084F; Delussu Enrico nato a Goni il 27.02.1965, cod. fisc.: DLSNRC65B27E084K; Delussu Luigia, nata a Goni il 10.08.1916, cod. fisc.: DLSLGU16M50E084Y; Delussu Raimonda nata a Goni il 24.11.1928, cod. fisc.: DLSRN-D28S64E084C; Pittaluga Lucia nata a Goni il 10.01.1925, cod. fisc.: PTTLCU25A50E084H; Delussu Emilia, nata a Goni (CA) il 28.07.1923 e residente a Cagliari nella via Gallura n. 2, cod. fisc.: DLS MLE 23L68 E084 F a voler comparire dinanzi al Tribunale Civile di Cagliari, Sezione e Giudice designandi, all'udienza che ivi sarà tenuta il giorno 11.02.2015 alle ore 09.00, con invito a costituirsi ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 C.P.C., nel termine di 20 giorni prima dell'udienza indicata nel presente atto, con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 C.P.C. ed, inoltre, con avviso che in caso di mancata costituzione si procederà in contumacia per ivi sentir accogliere le seguenti Conclusioni

Voglia il Tribunale, respinta ogni contraria istanza, eccezione e richiesta,

1. accogliere la domanda attrice e per l'effetto dichiarare che gli istanti sono proprietari, in comunione tra i medesimi, per la quota indivisa di 1/2 cadauno per intervenuta usucapione, dell'immobile descritto in narrativa, costituente per i medesimi prima casa/abitazione principale, con ordine per gli uffici competenti, di provvedere alle iscrizioni, trascrizioni e volture di Legge.

2. con compensazione delle spese in caso di non opposizione alla presente domanda attrice, mentre, in caso contrario, gli attori chiedono la condanna delle parti oppponenti al pagamento delle Stesse.

Villamar, li 30.01.2014

avv. Francesco Matta

T14ABA9403 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI CAGLIARI

Estratto di atto di citazione

Giusta autorizzazione ex art. 150 c.p.c. resa dal presidente dell'intestato Tribunale all'esito del procedimento recante V.G. n. 1402/2014, si avvisa che con atto di citazione in data 30.01.2014, qui riprodotto per estratto, Il sig. Lai Mario, nato a Goni (CA) il 28/03/1931 ed ivi residente nella via Ezzelino Pilia n. 15, cod. fisc.: LAIMRA31C28E084V, e la sig.ra Loi Maria nata a Goni (CA) il 04.02.1940 ed ivi residente nella via Ezzelino Pilia n. 15, c.f.:LOIMRA40B44E084X

ed elettivamente domiciliati nella via Cadello, n.14, in Villamar, presso lo Studio dell'Avv. Francesco Matta, del foro di Cagliari, C.F.: MTTFNC69P16L966S, fax: 070/9309465, PEC: francescomatta@avvpec.it che li difende in virtù di procura speciale alle liti apposta a margine dell'atto di citazione Premesso che

I sig.ri Lai Mario e Loi Maria possiedono da proprietari, in comunione tra i medesimi, per la quota indivisa di 1/2 cadauno, pacificamente, pubblicamente ed indisturbatamente, dal lontano 1972, il seguente fabbricato, costituente per gli odierni attori abitazione principale, sito nel Comune di Goni (CA) nella via Ezzelino Pilia n. 15 contraddistinto in Catasto "Edilizio Urbano" al Foglio n. 8, Particella n. 1038, Cat. A/3 (Abitazione di tipo economico), Classe 2, Consistenza 8,5 vani, Rendita Euro 333,63, confinante con la proprietà di Marcia Ruggero, via Ezzelino Pilia, e giardino comunale, nonostante sia intestato agli odierni convenuti, come di seguito citati.

Tanto premesso, gli attori per come rappresentati e difesi, Citano

Delussu Carlo nato a Goni il 09.07.1963, cod. fisc.: DLSCRL63L09E084M; Delussu Consolata nata a Goni il 19.04.1909, cod. fisc.: DLSCSL09D59E084Q; Delussu Cornelia nata a Goni il 14.04.1913, cod. fisc.: DLSCNL13D54E084F; Delussu Enrico nato a Goni il 27.02.1965, cod. fisc.: DLSNRC65B27E084K; Delussu Luigia, nata a Goni il 10.08.1916, cod. fisc.: DLSLGU16M50E084Y; Delussu Raimonda nata a Goni il 24.11.1928, cod. fisc.: DLSRN-D28S64E084C; Pittaluga Lucia nata a Goni il 10.01.1925, cod. fisc.: PTTLCU25A50E084H; Delussu Emilia, nata a Goni (CA) il 28.07.1923 e residente a Cagliari nella via Gallura n. 2, cod. fisc.: DLS MLE 23L68 E084 F a voler comparire dinanzi al Tribunale Civile di Cagliari, Sezione e Giudice designandi, all'udienza che ivi sarà tenuta il giorno 11.02.2015 alle ore 09.00, con invito a costituirsi ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 C.P.C., nel termine di 20 giorni prima dell'udienza indicata nel presente atto, con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 C.P.C. ed, inoltre, con avviso che in caso di mancata costituzione si procederà in contumacia per ivi sentir accogliere le seguenti Conclusioni

Voglia il Tribunale, respinta ogni contraria istanza, eccezione e richiesta,

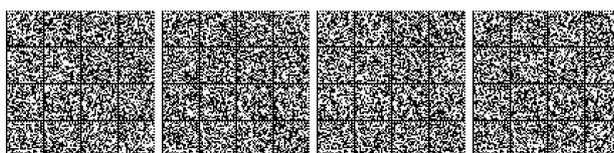
1. accogliere la domanda attrice e per l'effetto dichiarare che gli istanti sono proprietari, in comunione tra i medesimi, per la quota indivisa di 1/2 cadauno, per intervenuta usucapione, dell'immobile descritto in narrativa, costituente per i medesimi prima casa/abitazione principale, con ordine per gli uffici competenti, di provvedere alle iscrizioni, trascrizioni e volture di Legge.

2. con compensazione delle spese in caso di non opposizione alla presente domanda attrice, mentre, in caso contrario, gli attori chiedono la condanna delle parti oppponenti al pagamento delle stesse.

Villamar, li 30.01.2014

avv. Francesco Matta

T14ABA9404 (A pagamento).



TRIBUNALE ORDINARIO DI COMO*Estratto atto di citazione*

Con atto di citazione del 30 maggio 2014, depositato in copia anche alla Casa Comunale di Como e Mariano Comense, il sig. Marelli Rolando, assistito dall'avv. Matteo Ferrari, ha citato i signori Terraneo Aldo Claudio fu Leopoldo, Terraneo Giovanni Leopoldo, Terraneo Maria Angela fu Leopoldo, Pellizzoni Angela vedova Terraneo e/o loro eredi, intestatari dei terreni siti nel Comune di Mariano Comense ed identificati con i mappali 2636, 2637, 2358, 2629, nonché il sig. Marelli Luigi fu Pietro e/o i suoi eredi, intestatario del terreno sito nel Comune di Mariano Comense, identificato con il mappale 2628, a comparire avanti al Tribunale di Como, all'udienza del 28 gennaio 2015 ore 9.00 e seguenti, G.I. designandi, per ivi sentir dichiarare l'intervenuta usucapione a favore del sig. Marelli Rolando dei beni immobili sopra descritti.

Como, 7 luglio 2014

Il procuratore
avv. Matteo Ferrari

T14ABA9437 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MATERA*Atto di citazione*

La sig.ra Eufemia Gigliano (C.F. GGLFME53H51E326O), rappresentata e difesa dall'Avv. Costantino Morena, cita: Giuseppe Gigliano, nato ad Irsina lo 02.03.1950, res.te in Varese alla Via Carnia 41; Michelina Gigliano, nata a Matera lo 01.04.1958, res.te in Varese alla Via Goldoni 7; Vincenzo Gigliano, nato a Irsina lo 13.04.1952, res.te in Varese alla Via del Riveccio 21; Eufemia Gigliano, nata ad Irsina lo 10.12.1954, res.te in Veroli (FR) alla Contrada S.Anna 120; Gigliano Anna, fu Giuseppe; Gigliano Vito, fu Giuseppe; Gigliano Giuseppe, fu Giuseppe; Forliano Eufemia, fu Nicola; gli eredi e/o aventi causa, diretti o mediati di Gigliano Domenica, nata ad Irsina lo 01.07.1912 e deceduta in Cantello (VA) lo 08.06.2007; a comparire, dinanzi al Tribunale di Matera all'udienza del 9 gennaio 2015, ore di rito, con invito a costituirsi in giudizio, ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., nel termine di venti giorni prima dell'udienza indicata nel presente atto, oppure di quella fissata, ai sensi dell'art. 168 bis ultimo comma c.p.c., dal Giudice Istruttore e con avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli artt. 167 e 38 c.p.c. e che, in difetto di costituzione, si procederà in loro contumacia, ai sensi dell'art. 171 c.p.c., per ivi sentire accertare e dichiarare che la sig.ra Eufemia Gigliano possiede ininterrottamente da oltre vent'anni, pubblicamente e pacificamente, in via esclusiva per una quota pari al 100%, l'immobile sito in Comune di Irsina, alla Via Lucana n. 60 al piano primo, attualmente distinto al Catasto Fabbricati del Comune di Irsina al Foglio 79, Particella 902, sub 5, Categoria A/4, Classe 4, Consistenza 3,5 vani, rendita Euro 110,26;

e per l'effetto accertare e dichiarare, in favore dell'attrice, ai sensi dell'art. 1158 c.c., l'acquisto della proprietà dell'intero ridetto immobile, per l'intervenuta usucapione. Proc. N. 294/14 V.G. Notifica per pubblici proclami autorizzata dal Presidente del Tribunale di Matera, con decreto dello 07.07.2014, su parere favorevole del P.M.

Irsina, 13.07.2014

Avv. Costantino Morena

T14ABA9443 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PARMA*Usucapione speciale*

L'Avv. Gabriele Farri (C.F. FRRGRL81A08I153T - P.IVA. 02569570340), con Studio in Parma, Borgo Antini 3, rappresentante e difensore, congiuntamente e disgiuntamente agli Avv.ti Gaetano Gueli e Francesco Gueli del Foro di Piacenza, del sig. Antonio Gandolfini (C.F. GNDNTN50R28D555V), nato a Ferriere (PC) il 28.10.1950 residente in Piacenza, Via Guastafredda n. 38, ha chiesto, con ricorso ex art. 1159-bis c.c. del 17.03.2014, depositato il 03.06.2014, che il sig. Antonio Gandolfini usucapisse e potesse così acquistare la proprietà degli immobili censiti al Nuovo Catasto Terreni del Comune di Bardi, Foglio 59, mappali 57 (Bosco Ceduo cl. 3, di are 02 ca 50), 58 (Pascolo cl. 1, di are 12 ca 00), 73 (Bosco Ceduo cl. 3, di are 18 ca 40) e 74 (Seminativo cl. 5, di are 06 ca 70).

Il Giudice dell'intestato Tribunale ha ordinato affissione del ricorso e del provvedimento per 90 giorni all'albo del Comune di Bardi e all'albo del Tribunale di Parma; pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* e notifica a chi ne abbia diritto, avvertendo che chiunque ne abbia interesse potrà proporre opposizione entro 90 giorni dall'affissione e notifica.

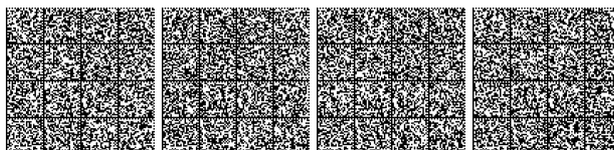
Parma, 18.07.2014

avv. Gabriele Farri

T14ABA9467 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PARMA*Notificazione per pubblici proclami*

Davanti al Tribunale di Parma, l'Avv. Gabriele Farri (C.F. FRRGRL81A08I153T), con Studio in Parma, Borgo Antini 3, rappresentante e difensore, congiuntamente e disgiuntamente agli Avv.ti Gaetano Gueli e Francesco Gueli del Foro di Piacenza, del sig. Antonio Gandolfini (C.F. GNDNTN50R28D555V), nato a Ferriere (PC) il 28.10.1950 residente in Piacenza, Via Guastafredda n. 38, ha chiesto, nei confronti dei Sigg.ri Rossi Antonio Di Antonio, Rossi Andrea Di Antonio, Rossi Francesca Di Antonio, Rossi Maria Di Antonio, con ricorso ex art. 1159-bis c.c., R.G. n. 3665/14, che il sig. Antonio Gandolfini usucapisse e potesse così acquistare la



proprietà degli immobili censiti al Nuovo Catasto Terreni del Comune di Bardi, Foglio 59, mappali 57 (Bosco Ceduo cl. 3, di are 02 ca 50), 58 (Pascolo cl. 1, di are 12 ca 00), 73 (Bosco Ceduo cl. 3, di are 18 ca 40) e 74 (Seminativo cl. 5, di are 06 ca 70).

Con ricorso depositato in data 26.03.2014, l'Avv. Gabriele Farri ha chiesto l'autorizzazione a procedere alla notificazione per pubblici proclami del ricorso R.G. n. 3665/14, nonché dell'emanando decreto. Con provvedimento del 15.05.2014, il Presidente del Tribunale di Parma, su parere favorevole del P.M. del 03.04.2014, ha autorizzato la notificazione del ricorso R.G. n. 3665/14 per pubblici proclami, con le modalità previste dall'art. 150 c.p.c.

Parma, 21.07.2014

avv. Gabriele Farri

T14ABA9469 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TIVOLI Ufficio periferico di Palestrina

Atto di citazione per usucapione ordinaria a mezzo notificazioni per pubblici proclami

Atto di citazione per usucapione ex art. 1158 c.c. di un fabbricato rurale, con una superficie di mq. 75, sito nel Comune di Jenne (RM), Via Tosca snc, piani T,1,2, distinto in catasto al Foglio n.18, particella 932, Rendita 92,19, Cat. A04, Classe 05 proposto da Lauri Antonella, Lauri Maria e Lauri Marcello contro eredi di Fornari Maurizia nata a Marcellina il 05/05/1942 con comparizione avanti al suintestato Tribunale per l'udienza del 23/02/2015 ore 09,30, con invito ai convenuti di costituirsi venti giorni prima dell'indicata udienza ex art. 166 c.p.c. e a comparire all'udienza indicata ex art. 168 bis c.p.c. Con avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica la decadenza ex artt. 38 e 167 c.p.c. e che in difetto di costituzione si procederà in loro contumacia.

avv. Luca Ferretti

T14ABA9470 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CAMPOBASSO

Atto di citazione per usucapione

Il sig. Iafrancesco Antonio, rappresentato e difeso dall'avv. Giacomo Pilla cita i sigg.ri: Iafrancesco Donato, nato in Ferrazzano, il 4 agosto 1877, ed eventuali eredi e aventi causa, ed Istria Maria Addolorata, nata in Ferrazzano, il 7 aprile 1882, ed eventuali eredi e aventi causa, dinanzi all'intestato Tribunale per l'udienza del 9 dicembre 2014, ore di rito, con invito a costituirsi ai sensi dell'art. 166 c.p.c. almeno venti giorni prima di detta udienza depositando comparsa ai sensi dell'art. 167 c.p.c. e con avvertimento di decadenza, in mancanza di quanto sopra, della possibilità di proporre

domande riconvenzionali, eccezioni di merito o processuali non rilavabili d'ufficio o, in caso contrario, in loro dichiarata contumacia ai sensi dell'art. 171 c.p.c., per ivi sentir rigettata ogni contraria tesi, istanza ed eccezione e sentir dichiarare l'attore proprietario esclusivo dell'immobile sito in Ferrazzano, distinto in CF del suddetto Comune al foglio n. 87, part. n. 177, sub 1 e sub 2.

Campobasso, 14 luglio 2014

Avv. Giacomo Pilla

TC14ABA9296 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TREVISO

Atto di citazione

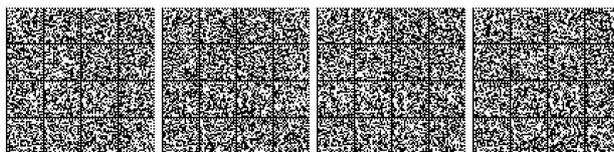
La Congregazione Serve di Maria Addolorata di Chioggia, in persona della legale rappresentante suor Umberta, al secolo Salvadori Silvana, corrente in Chioggia - Calle Manfredi, 224, partita IVA 00310300272, rappresentata e difesa dall'avv. Luigi Zancanaro (ZNCLGU63T29C111P) ed elettivamente domiciliata presso il suo studio in Paderno del Grappa Piazza Madonnina del Grappa, 2, *omissis*, espone La scrivente Congregazione, da oltre venti anni, è nel possesso pacifico, pubblico, continuo e non interrotto degli immobili censiti in Comune di Crespano del Grappa, Catasto Terreni, Foglio 9, MMNN 20 e 759. *Omissis*. Il MN 20 e intestato ad una certa Torresan Luigia Maria fu Luigi ved. Panizzon. *Omissis*. Il MN 759 risulta invece intestato a tale Baratto Vittore fu Andrea. *Omissis*. Per quanto sopra esposto, cita Baratto Vittore fu Andrea (BRTVTR27A28D157M) e Torresan Luigia Maria fu Luigi ved. Panizzon, nonché i loro discendenti e/o eredi per l'udienza del giorno 18 dicembre 2014 ad ore 09.00, con invito ai convenuti a costituirsi avanti l'intestato Tribunale, nel termine di venti giorni prima della suddetta udienza, ai sensi e nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c. ed a comparire alla medesima udienza, dinanzi al Giudice che sarà designato ex art. 168-bis c.p.c., fatto espresso avvertimento che la costituzione oltre il termine implicherà le decadenze di cui agli articoli 38 e 167 c.p.c. e che in caso di mancata costituzione o comparizione si procederà in loro legittima contumacia, per ivi sentir accogliere le seguenti conclusioni:

Nel Merito: Accertarsi che la Congregazione attrice ha acquistato per usucapione la piena, intera ed esclusiva proprietà degli immobili censiti nel Comune di Crespano del Grappa, Catasto terreni, foglio 9, MMNN 20 e 759. *Omissis*.

Paderno del Grappa, 7 maggio 2014

Avv. Luigi Zancanaro

TC14ABA9301 (A pagamento).



TRIBUNALE DI REGGIO CALABRIA*Atto di citazione per usucapione*

Il sig. Tramontana Francesco rappresentato e difeso dall'avv.to Aldo Porcelli con studio in Reggio Calabria, via Miraglia n. 5, giusta autorizzazione del 25 ottobre 2013 del presidente del Tribunale di Reggio Cal., visto il parere favorevole del PM, a notificare per pubblici proclami ex art. 150 cpc, ha citato i sigg.ri Rosato Adelina nata a Reggio Calabria il 6 maggio 1909, Rosato Alvera (o Elvira) nata a Waterton (USA) il 1° marzo 1909, Rosato Francesco nato a Gallico (RC) il 27 aprile 1913, Rosato Maria nata a Gallico (RC) il 12 settembre 1902 ed eventuali eredi avanti causa, dinanzi all'intestato Tribunale per l'udienza dell'8 luglio 2014.

La causa regolarmente iscritta al n. 159/14 veniva assegnata al GOT dott. Crucitti che avendo rilevato la mancanza nell'atto di citazione dell'avvertimento sulle decadenze ex art. 38 cpc all'udienza del 9 luglio 2014 ne ha disposto la rinnovazione per il 29 gennaio 2015 e pertanto il sig. Tramontana Francesco cita i sigg.ri Rosato Adelina nata a Reggio Calabria il 6 maggio 1909, Rosato Alvera (o Elvira) nata a Waterton (USA) il 1° marzo 1909, Rosato Francesco nato a Gallico (RC) il 27 aprile 1913, Rosato Maria nata a Gallico (RC) il 12 settembre 1902 ed eventuali eredi avanti causa, a comparire innanzi all'intestato Tribunale all'udienza del 29 gennaio 2015, ore di rito, con invito a costituirsi in giudizio almeno venti giorni prima di detta udienza depositando comparsa di risposta ai sensi e nelle forme dell'art 166 cpc e con l'espresso avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini comporterà le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c., e che, in difetto, si procederà in loro dichiaranda contumacia, per ivi, rigettata ogni contraria tesi, istanza ed eccezione, sentir dichiarare l'attore proprietario esclusivo: 1) del fabbricato di vani 1,5 riportato al N.C.E.U del Comune di Reggio Calabria sezione GCOal foglio 5, particella 272, sub 3 catg A/5 via Vico Labate n. 149/A; 2) bene comune non censibile ai sub.3 (cortile di pertinenza) identificato nella proposta di costituzione di BCNC riportato al N.C.E.U del Comune di Reggio Calabria sezione GCO al foglio 5, particella 272, sub 5.

Reggio Calabria, 14 luglio 2014

Avv. Aldo Porcelli

TC14ABA9435 (A pagamento).

TRIBUNALE DI REGGIO CALABRIA*Atto di citazione per usucapione*

Il sig. Ieracitano Giuseppe Antonio, rappr. e dif. dall'avv.to Aldo Porcelli con studio in Reggio Calabria, via Miraglia 5, giusta autorizzazione del 25 ottobre 2013 del presidente del Tribunale di Reggio Cal., visto il parere favorevole del PM, a notificare per pubblici proclami ex art. 150 cpc, ha citato i sigg.ri Rosato Adelina nata a Reggio Calabria il 6 maggio 1909, Rosato Alvera (o Elvira) nata a Waterton (USA) il 1° marzo 1909, Rosato Francesco nato a Gallico (RC) il

27 aprile 1913, Rosato Maria nata a Gallico (RC) il 12 settembre 1902 ed eventuali eredi avanti causa, dinanzi all'intestato Tribunale per l'udienza dell'8 luglio 2014.

La causa regolarmente iscritta al n. 158/14 veniva assegnata al GOT dott. Crucitti che avendo rilevato la mancanza nell'atto di citazione dell'avvertimento sulle decadenze ex art. 38 cpc all'udienza del 9 luglio 2014 ne ha disposto la rinnovazione per il 29 gennaio 2015 e pertanto il sig. Ieracitano Giuseppe Antonio cita i sigg.ri Rosato Adelina nata a Reggio Calabria il 6 maggio 1909, Rosato Alvera (o Elvira) nata a Waterton (USA) il 1° marzo 1909, Rosato Francesco nato a Gallico (RC) il 27 aprile 1913, Rosato Maria nata a Gallico (RC) il 12 settembre 1902 ed eventuali eredi avanti causa a comparire innanzi all'intestato Tribunale all'udienza del 29 gennaio 2015, ore di rito, con invito a costituirsi in giudizio almeno venti giorni prima di detta udienza depositando comparsa di risposta ai sensi e nelle forme dell'art. 166 cpc e con l'espresso avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini comporterà le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c., e, che in difetto, si procederà in loro dichiaranda contumacia, per ivi, rigettata ogni contraria tesi, istanza ed eccezione, sentir dichiarare l'attore proprietario esclusivo del: 1) manufatto di mq. 28 riportato al N.C.E.U del Comune di Reggio Calabria sezione GCOal foglio 5, particella 272, sub 1 catg C3 via Vico Labate n. 145; 2) del fabbricato di vani 1,5 riportato al N.C.E.U del Comune di Reggio Calabria sezione GCOal foglio 5, particella 272, sub 2 catg A/5 via Vico Labate n. 147-149; 3) del bene comune non censibile ai sub. 1 e 2 (cortile di pertinenza) identificato nella proposta di costituzione di BCNC riportato al N.C.E.U del Comune di Reggio Calabria sezione GCO al foglio 5, particella 272, sub 4, vico Labate.

Reggio Calabria, 14 luglio 2014

Avv. Aldo Porcelli

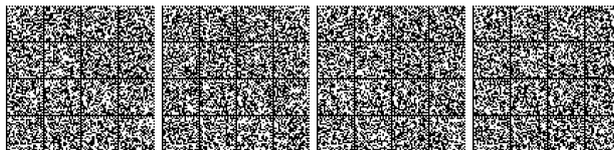
TC14ABA9436 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI ROMA*Notifica per pubblici proclami*

Patrizia Cioffi, codice fiscale CFFPRZ56T10H501W e Romeo Cioffi, codice fiscale CFFRMO48H18H501Q, con Avv. Antonio Poerio, codice fiscale PRONTN74D11H501Q, domiciliati in Roma, via Leonida Rech n. 76, intendono usucapire gli immobili a Roma, via Vicovaro n. 22, Catasto foglio 286, particelle n. 19, 100, 102, 249 e 1121 ex 95, intestati a Comune di Roma e particella 147, intestata a Achille Talenti fu Pietro, nato ad Albano Laziale il 13 dicembre 1895 morto in Roma, il 2 ottobre 1971; poiché è risultato difficile rinvenire gli eredi di Achille Talenti, il Presidente del Tribunale di Roma, l'8 luglio 2014, ha autorizzato la notifica per pubblici proclami; citati per l'udienza del 20 dicembre 2014, di fronte al Tribunale di Roma, il Comune di Roma e gli eredi di Achille Talenti.

avv. Antonio Poerio

TS14ABA9298 (A pagamento).



TAR LAZIO - ROMA
Sez. III

Notifica per pubblici proclami

Notifica per pubblici proclami nell'interesse di Camilla Vitanza, nata a Roma il 17 ottobre 1990 (C.F. VTNCLL-90R57H501H), domiciliata presso lo studio dell'avv. Antonia Sassone, (pec antoniasassone@ordineavvocatiroma.or), tel. 066877769, via Grazioli Lante, 70, Roma.

Con riferimento al ricorso n. 10828/2013, proposto da Camilla Vitanza, rappresentata e difesa dall'avv. A. Sassone, contro il Centro Sperimentale di Cinematografia di Roma, pendente innanzi al TAR Lazio-Roma, sez. III, giusta ordinanza del Tar Lazio-Roma, sez. III, n. 1123/14 del 5 marzo 2014, depositata in data 10 marzo 2014, avverte e notifica, per ogni effetto di legge, ai seguenti candidati al concorso per l'ammissione di 6 allievi al corso ordinario di sceneggiatura per il triennio 2014/2016 attivato dal Centro Sperimentale di Cinematografia di Roma: Giovanni Alloggio, Maria Annunziata, Antonio Atte, Lorenzo Bagnatori, Francesco Basile, Erica Belluzzi, Lorenzo Bernardini, Sarah Bertani, Filippo Bizzaglia, Mariagiulia Bocchini Padiglione, Giacomo Bolzani, Giuseppe Brigante, Andrea Cancellario, Roberta Caruso, Marco Casciani, Milena Catalano, Cavezzi Benedetta Francesco Cecchi Aglietti, Bruno Ciancaglioni, Flavia Cidonio, Sarah Colautti, Fabrizio Colica, Nicolas Condemi, Claudia De Angelis, Francesco De Giorgi, Mattia De Marco, Simone, De Michele, Martina Della Torre di Valvassina, Francesco Delli Colli Delli Colli, Agostino Devastato, Danny Di Diomedede, Lorenzo Di Falco, Armando Di Lillo, Iacopo Di Nuzzo, Nikola Dimitrov, Mattia Ferragina, Andrea Franceschino, Nicolò Galbiati, Matteo Galeotti, Flavia Giordani, Carla Giuliano, Tommaso Gorani, Carla Gravina, Giuliano Guarino, Annalaura Imperiali D'Afflitto, Nicola Ingenito, Cristina La Bella, Mauro Lafratta, Maria Lanciano, Paolo Lovecchio, Flavia Macchi, Simone Maiolo, Fabrizio Mancini, Michele Marchi, Ruben Marciano, Giada Marcon, Luigi Mascolo, Niccolò Massariello, Roberto Massimiliani, Sara Camilla Medi, Filippo Menicucci, Paola Mineo, Emanuele Mochi, Domenico Modafferi, Tatjana Motta, Luca Murri, Krizia Murrone, Gianluca Nocenti, Annamaria Orlando, Luca Paccusse, Chiara Pasanisi, Giacomo Patrucco, Pier Lorenzo Pisano, Piergiuseppe Quarto, Marco Raio, Marco Raspanti, Cristiana Regini, Francesco Rizzo, Beniamino Maria Rosa, Nicola Salerno, Riccardo Scampino Mattarelli, Stefano Serio, Matteo Simonetti, Serena Spanò, Matteo Squadrito, Silvana Tamma, Tisone Milo, Tindaro Trimarchi, Armando Maria Trotta, Roberto Urbani, Filippo Valoti Alebardi, Matteo Valsecchi, Massimo Voza, Anna Zagaglia, che ha chiesto l'annullamento del bando di concorso per l'ammissione di sei allievi al corso ordinario di sceneggiatura per il triennio 2014/2016, attivato dal Centro Sperimentale di Cinematografia di Roma, dei verbali della Commissione che ha escluso la ricorrente della ulteriore fase concorsuale, della graduatoria dei candidati ammessi alla seconda prova. Il ricorso ed i successivi motivi aggiunti sono affidati a quattro motivi di gravame:

primo motivo: violazione del principio dell'anonimato per le prove scritte perché il bando prevedeva la comunicazione delle generalità dei concorrenti per gli elaborati della prova pre selettiva inviate via e-mail;

secondo motivo: mancata dichiarazione della prevista dichiarazione di incompatibilità dei componenti la commissione con ogni candidato (art. 11 DPR 487/1994);

terzo motivo: mancata predisposizione dei criteri di massima utilizzati dalla Commissione nello scrutinio delle prove concorsuali;

quarto motivo: mancata verbalizzazione di tutte riunioni della commissione destinate alla correzione degli elaborati di concorso.

Con ordinanza del 5 marzo 2014 della terza sez., il TAR Lazio-Roma disponeva l'integrazione del contraddittorio, anche nella forma del avviso per pubblici proclami.

A tanto si provvede mediante il presente avviso, che vale, ad ogni effetto di legge, quale notificazione del ricorso, dei motivi aggiunti, nonché quale adempimento dell'ordine di integrazione del contraddittorio.

P.Q.M.

Si insiste per l'accoglimento del ricorso, le cui conclusioni abbiansi qui per interamente riportate e trascritte.

Il presente atto è esente dall'imposta di bollo in quanto assoggettato a contributo unificato ai sensi dell'art. 9 del D.P.R. 115/2002.

Roma, 28 aprile 2014

Avv. Antonia Sassone

TS14ABA9457 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE ORDINARIO DI IVREA

Ammortamento libretto di deposito a risparmio

Il Presidente

- letto il ricorso che precede;

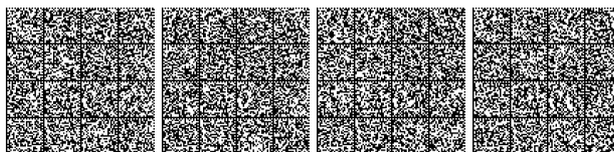
- visto l'art. 9 L. 30 luglio 1951 n. 948

- rilevato che sono stati compiuti tutti gli adempimenti prescritti dalla legge e che l'attendibilità dei fatti esposti dal ricorrente risulta confermata da

- vista la segnalazione dell'istituto emittente in data

Dichiara

l'inefficacia del libretto deposito a risparmio, certificato di deposito nominativo al portatore n. 26216817 emesso dall'Unicredit S.p.A. Agenzia di San Giorgio Canavese a nome di Tessitore Domenico n. il 24 gennaio 1929 in Montalenghe ed ivi residente in via Umberto I n. 13 C.F. TSS DNC 29A24 F411G autorizzando l'istituto emittente al rilascio di un duplicato dopo che sia trascorso il termine di gg 120 dalla data di pubblicazione del presente decreto a spese del richiedente nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica purchè nel frattempo non sia stata fatta opposizione del detentore



Manda

al ricorrente di provvedere alla notifica di copia del presente decreto all'istituto emittente e che detta copia resti affissa, a cura dell'istituto emittente, per 90 gg nei locali aperti al pubblico dello stabilimento dove il libretto è pagabile.

Ivrea li 6 giugno 2014

Tessitore Domenico

T14ABC9399 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PADOVA

Ammortamento libretto di risparmio al portatore

Con decreto di ammortamento in data 18.12.2012, notificato il 06.02.2013, il Presidente del Tribunale di Padova, su ricorso di Capuzzi Daniela (CPZDNL58S50E243G), ha autorizzato BNL Spa - Agenzia di Monselice - ad emettere il duplicato del libretto al portatore n. 11/000328 con un saldo di Euro 1.279,04, decorsi novanta giorni dalla notificazione e pubblicazione del decreto, in difetto di opposizione.

avv. Capuzzi Daniela

T14ABC9414 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TRENTO

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Trento con decreto n. 2732/14 VG del 16.07.2014 ha pronunciato l'ammortamento di numero tre cambiali ciascuna dell'importo di Euro 10.000,00 (diecimila/00) per un totale di Euro 30.000,00 (trentamila/00), prive di data di scadenza in favore di Lidia Galli. Opposizione legale entro 30 giorni.

Li, 21.07.2014

Giovannini Emanuela

T14ABC9456 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CAGLIARI

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Cagliari, dott. A. Leuzzi, con decreto del 2 luglio 2014, pubblicato il 3 luglio 2014, nel procedimento distinto col n. di ruolo V.G. 4280/2014, su ricorso della Begonia s.r.l., ha pronunciato l'ammortamento di tre titoli cambiari emessi dalla stessa Begonia s.r.l., privi di data, a favore della Tecno K s.r.l. per gli importi di euro 132.572,00, 177.100,00 e 278.300,00, e ha dichiarato l'inef-

ficacia degli stessi titoli, previe le notifiche di legge a cura della ricorrente, decorsi 30 giorni dalla pubblicazione per estratto del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, a cura del ricorrente, purché non venga nel frattempo fatta opposizione dal detentore.

Cagliari, 18 luglio 2014

avv. Matteo Liberati

T14ABC9415 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VENEZIA

Ammortamento polizza

Boscolo Bragadin Sonia nata a Chioggia (VE) il 1° dicembre 1953 - C.F. BSC SNO 53T41 C638S, in qualità di proprietaria polizza n. 422987-67 emessa il 27 aprile 2012 (smarrita), per decreto del GD 1° sez. civ. Venezia depositato il 26 giugno 2014, n. 1578/2014 VG, chiede la pubblicazione tale inserzione nella *Gazzetta Ufficiale* per ammortamento della stessa.

Boscolo Bragadin Sonia

TC14ABC9297 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI BERGAMO

Eredità giacente di Kumar Hardeep

Con decreto del 19/05/2014 il Tribunale di Bergamo ha dichiarato giacente l'eredità di Kumar Hardeep nato a Banga Nawanshahr (India) il 10.11.1989, residente in vita a Cavernago Via Ugo Foscolo, 2, deceduto in data 20/04/2012 a Verona, nominando curatore il Dott. Rag. Paolo Spanu con studio in Grumello d/M P.zza Camozzi, 9.

Il curatore dell'eredità giacente
dott. rag. Paolo Spanu

T14ABH9369 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PADOVA

Nomina curatore eredità giacente

Si comunica che con provvedimento del G.S. del 20/06/2014 depositato il 20/06/2014, l'eredità di Agostini Gianfranco nato a Cervarese Santa Croce (PD) il 24/11/1941 e deceduto in Padova il 03/10/2013 è stata dichiarata giacente.



La curatrice è la dott.ssa Baggio Cristina con studio in Padova via Monte Cengio 28/A.

dott.ssa Baggio Cristina

T14ABH9383 (A pagamento).

EREDITÀ BENEFICIATA DI PORCIATTI SILVANO

Invito ai creditori

Io sottoscritto Dr. Massimo Pagano, notaio in Siena, iscritto al Collegio Notarile di Siena e Montepulciano, relativamente all'eredità relitta da Porciatti Silvano, nato a Siena il 26 agosto 1940, c.f. PRC SVN 40M26 I726W e deceduto a Siena in data 18 aprile 2013,

INVITO

i creditori, ai sensi dell'articolo 498 del codice civile, a presentare presso il mio studio in Siena, La Lizza n. 10, entro il termine del 15 settembre 2014 le loro dichiarazioni di credito, corredandole dei titoli giustificativi.

Siena, 16 luglio 2014

notaio Massimo Pagano

T14ABH9475 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FIRENZE

Eredità giacente di Lucia Lenzi

Il Giudice delle Successioni del Tribunale di Firenze con decreto emesso in data 24 marzo 2014 ha nominato l'Avv. Carlo Ricchi, con studio in Firenze Via Solferino n. 10, Curatore dell'Eredità Giacente della Signora Lucia Lenzi, nata a Prato il 4.4.1952, residente in vita a Firenze ed ivi deceduta in data 7.11.2013.

Firenze, 22 maggio 2014

avv. Carlo Ricchi

T14ABH9487 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI VITERBO

Eredità giacente di Tiziano Paternesi

Il Presidente del Tribunale ai sensi degli articoli 528 e segg. c.c., nomina l'avv. Anna Paradiso curatore dell'eredità giacente del sig. Tiziano Paternesi nato a Civita Castellana (VT) il 22 maggio 1971 e deceduto a Roma il 14 dicembre 2011. Dispone inoltre che il suddetto curatore presti il prescritto giuramento entro 10 giorni dalla notifica del provvedimento.

Avv. Anna Paradiso

TC14ABH9299 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TERNI

Chiusura eredità giacente di Fiorelli Lello - Proc. 828/13 R.G.V.G.

Il Giudice delle Successioni presso il Tribunale di Terni, dott. P. Panariello, con provvedimento del 25 giugno 2014, ha dichiarato la chiusura dell'eredità giacente del defunto Fiorelli Lello, nato il 1° gennaio 1925 a Ferentillo ed ivi deceduto il 30 dicembre 2008 ritenuta l'accettazione tacita della stessa eredità da parte di Fiorelli Luca, nato a Terni il 26 novembre 1965 e residente in Ferentillo (TR).

Terni, 6 luglio 2014

avv. Francesco Giammugnai

TC14ABH9302 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ

TRIBUNALE DI PARMA

Usucapione speciale

L'Avv. Gabriele Farri (C.F. FRRGRL81A08I153T - P.IVA. 02569570340), con Studio in Parma, Borgo Antini 3, rappresentante e difensore, congiuntamente e disgiuntamente agli Avv.ti Gaetano Gueli e Francesco Gueli del Foro di Piacenza, del sig. Antonio Gandolfini (C.F. GNDNTN50R28D555V), nato a Ferriere (PC) il 28.10.1950 residente in Piacenza, Via Guastafredda n. 38, ha chiesto, con ricorso del 17-25.03.2014 (ex art. 1159-bis c.c.), che il sig. Antonio Gandolfini usucapisse e potesse così acquistare la proprietà dell'area censita al Catasto Terreni del Comune di Bardi, Foglio 59, mappale 532, di are 00 ca 63, Ente Urbano, ed al Catasto Fabbricati del Comune di Bardi, Foglio 59, mappale 532, Cat. C/2, cl. 3, cons. 7 mq.

Il Giudice dell'intestato Tribunale ha ordinato affissione del ricorso e del provvedimento per 90 giorni all'albo del Comune di Bardi e all'albo del Tribunale di Parma; pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* e notifica a chi ne abbia diritto, avvertendo che chiunque ne abbia interesse potrà proporre opposizione entro 90 giorni dall'affissione e notifica.

Parma, 17.07.2014

avv. Gabriele Farri

T14ABM9397 (A pagamento).

TRIBUNALE DI RIETI

Intervenuta usucapione speciale

Con decreto giudiziale del 08.05.2014, il Tribunale di Rieti ha dichiarato acquisita, per effetto di intervenuta usucapione speciale ex art.1159 bis cc e L. n. 346/1976 in accoglimento del ricorso promosso, in favore dei ricorrenti De Fulgentiis Pietro (CF.DFLPTR50L03C901F), e Valentini Aldo (CF. VLNLDA24S28H501R), già cointestatori catastali,



la piena proprietà degli immobili tutti censiti in Comune di Accumoli Fraz. Illica Catasto Terreni fg. 17 par.lle 23,76,92,98,102,103,113; fg.20 par.lle 36; fg.26 par.lle 1,2,9, 11,12,13,42,153,154,155,156,157, fg. 27 par.lle 40,60,68; fg. 29 par.lle 120,122,123; fg. 40 par.lle 134,154,170,178,262; fg. 41 par.lle 38; fg.42 par.lle 55,56; Catasto Fabbricati (rurali) fg.40 par.lle 96,155 con termine di 60 giorni ex art.3 comma 3 L. n.346/1976 per opposizione da parte di chiunque vi abbia interesse.

avv. Alessandra Pulcini

T14ABM9479 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI SALERNO

Acquisto per usucapione speciale ex Legge n. 346 del 1976

Il Tribunale Civile di Salerno, seconda sezione, seconda unità operativa ex sez. dist. di Eboli, in persona del G.M. dott. ssa Daniela Oliva, con provvedimento dell'11 giugno 2014 R.G. 2063/14 in accoglimento della domanda del sig. Alfano Vincenzo dichiara l'acquisto per usucapione della piena proprietà delle particelle numeri 68 e 555, foglio 89 porzioni 17674 e 17705 ubicate in Agro del Comune di Campagna, dispone la pubblicazione mediante affissione del provvedimento per 90 giorni all'Albo del Comune di Campagna e all'Albo del Tribunale di Salerno (ex sez. dist. di Eboli) e pubblicata per estratto una sola volta entro 15 giorni dalla data di affissione nella *Gazzetta Ufficiale*, la notifica a coloro che figurano come titolari di diritti reali sull'immobile ed a coloro che abbiano trascritto domanda giudiziale non perente diretta a rivendicare la proprietà o altri diritti reali di godimento.

Salerno, 15 luglio 2014

avv. Elio Lettieri

TC14ABM9303 (A pagamento).

RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA

TRIBUNALE DI TRIESTE

Dichiarazione di morte presunta

Con sentenza n.16/14, sub R.G. 3325/2013 V.G., dd.8.7.2014 il Tribunale di Trieste ha dichiarato la morte presunta, alla data del 30.11.2001, del sig. Giuliano Parisini, nato a Trieste il 3.2.1958, ordinando la presente pubblicazione.

Trieste, 21 luglio 2014

avv. Patrizia Bergamaschi

T14ABR9468 (A pagamento).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE

JOLLY SOCIETÀ COOPERATIVA

in liquidazione coatta amministrativa

Sede: Via Marconi 35 - Seriate (Bg)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11334010151

Deposito bilancio finale di liquidazione e relazione

Si comunica a tutti i creditori della cooperativa in epigrafe che in data 10/06/2014 è stato depositato presso il Tribunale di Bergamo - Cancelleria Fallimentare - il bilancio finale di liquidazione e la relativa relazione. Nel termine di venti giorni dalla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*, gli interessati possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore

dott. Mario Papalia

T14ABS9364 (A pagamento).

METAL ITALIA SOCIETÀ COOPERATIVA

in liquidazione coatta amministrativa

Sede: Via Trento 56 - Treviglio (BG)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03412700167

Deposito bilancio finale di liquidazione e relazione

Si comunica a tutti i creditori della cooperativa in epigrafe che in data 10/06/2014 è stato depositato presso il Tribunale di Bergamo - Cancelleria Fallimentare - il bilancio finale di liquidazione e la relativa relazione. Nel termine di venti giorni dalla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*, gli interessati possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore

dott. Mario Papalia

T14ABS9365 (A pagamento).

C.M.T.S. – CENTRO MAREMMANO TURISMO SOCIALE S.C.R.L.

in liquidazione coatta amministrativa

Sede legale: via Papa Giovanni XXIII n. 139 - Grosseto

Deposito piano di riparto supplementare

Presso il Tribunale di Grosseto, in data 08 Luglio 2014 è stato depositato il piano di riparto supplementare della Cooperativa C.M.T.S. - Centro Maremmano Turismo Sociale s.c.r.l., con sede in Grosseto, in Liquidazione Coatta Amministrativa.



Gli interessati, entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Grosseto 09 luglio 2014

Il commissario liquidatore
dott. Francesco Carri

T14ABS9472 (A pagamento).

L'EQUIPE SOCIETÀ COOPERATIVA

in liquidazione coatta amministrativa

Sede: Via Palazzo 21 - Brignano Gera d'Adda (BG)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03143110165

Deposito bilancio finale di liquidazione e relazione

Si comunica a tutti i creditori della cooperativa in epigrafe che in data 10/06/2014 è stato depositato presso il Tribunale di Bergamo - Cancelleria Fallimentare - il bilancio finale di liquidazione e la relativa relazione. Nel termine di venti giorni dalla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*, gli interessati possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
dott. Mario Papalia

T14ABS9366 (A pagamento).

ROYAL SOCIETÀ COOPERATIVA

in liquidazione coatta amministrativa

Sede: Via Verdi 2 - Crema
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01374840195

Deposito bilancio finale di liquidazione e relazione

Si comunica a tutti i creditori della cooperativa in epigrafe che in data 12/06/2014 è stato depositato presso il Tribunale di Bergamo - Cancelleria Fallimentare - il bilancio finale di liquidazione e la relativa relazione. Nel termine di venti giorni dalla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*, gli interessati possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
dott. Mario Papalia

T14ABS9368 (A pagamento).

COOPERATIVA PULIZIE ITALIA S.C.A.R.L.

Sede legale: Firenze
Registro delle imprese: CCIAA Firenze n. 48993
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 03909540480

Deposito atti finali di liquidazione

Il Commissario Liquidatore della cooperativa "Pulizie Italia scarl." di Firenze, in Liquidazione coatta amministrativa dal giorno 04.07.1994, comunica di aver depositato, in data 08.07.2014, il Bilancio Finale di Liquidazione ed Il Piano di Riparto finale, presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Firenze

Il commissario liquidatore
dott. Giovanni Semboloni

T14ABS9476 (A pagamento).

SIENA SCAVI SOCIETÀ COOPERATIVA

Sede: Siena
Registro delle imprese: Siena n. 01110720529
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 01110720529

Deposito atti finali di liquidazione

Il Commissario Liquidatore della cooperativa "SIENA SCAVI Piccola Società Cooperativa" di Siena, in Liquidazione coatta amministrativa dal giorno 26.09.2011, comunica di aver depositato in data 04.07.2014, il "Bilancio Finale di Liquidazione", presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Siena, con assoluta carenza di attivo.

Il commissario liquidatore
dott. Giovanni Semboloni

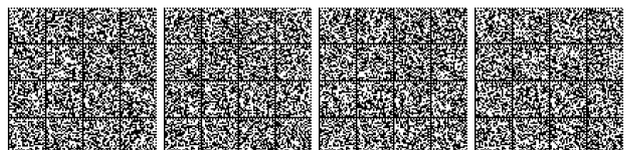
T14ABS9477 (A pagamento).

COOP. AL SOC. COOP. A R.L.

in liquidazione coatta amministrativa
Sede: via Mattei, 6 - Minerbio (BO)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01537921205

Deposito atti finali di liquidazione

Il Commissario Liquidatore della Cooperativa di cui in intestazione, da notizia di aver depositato in data 30.05.2014, presso la Cancelleria del Tribunale di Bologna, 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 Bologna, decorso il quale, gli atti finali si intenderanno approvati e si procederà a dare esecuzione al piano di riparto.

Data li, 23.06.2014

Il commissario liquidatore
dott. Roberto Valentini

T14ABS9488 (A pagamento).

BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DEL BELICE S.C.

in liquidazione coatta amministrativa

Sede: via Antonio Gramsci 12/14 - Partanna (TP)

Deposito dello stato passivo

Si avvisa, ai sensi dell'art. 86, comma 8, decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (Testo Unico Bancario), che, in data 30 giugno 2014, è stato depositato presso la Banca d'Italia, Amministrazione Centrale, Servizi Rapporti Esterni e Affari Generali, nonché presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Marsala, lo stato passivo della Banca di Credito Cooperativo del Belice s.c. in l.c.a., ai sensi dell'art. 86, commi 6 e 7, del decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (Testo Unico Bancario).

Il commissario liquidatore
avv. Francesco Borza

TC14ABS9295 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

ESPROPRI

MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO Direzione generale per le risorse minerarie ed energetiche

Estratto del decreto di asservimento ed occupazione temporanea di terreno in Comune di Cercemaggiore (CB) ai fini della realizzazione del metanodotto "Biccari - Campochiaro DN1200 (48)"

VISTO l'articolo 42 della Costituzione nella parte in cui prevede che la proprietà privata può essere, nei casi indicati dalla legge, e salvo indennizzo, espropriata per motivi d'interesse generale;

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

VISTO il decreto legislativo 23 maggio 2000, n. 164, *omissis*;

VISTO il decreto del Presidente della Repubblica 8 giugno 2001, n. 327 (di seguito: Testo Unico), *omissis*;

VISTO il decreto del Ministero dello sviluppo economico 17 aprile 2008 *omissis*;

VISTO il decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 5 dicembre 2013, n. 158 (di seguito dPCM n. 158/2013), *omissis* ;

VISTO il decreto del Ministro dello sviluppo economico 22 giugno 2012, *omissis* la funzione di Ufficio unico per gli espropri in materia di energia è attribuita alla Divisione VIII della Direzione generale per le risorse minerarie ed energetiche;

VISTO il decreto del Ministero dello sviluppo economico 26 giugno 2009 con il quale è stata dichiarata la pubblica utilità nonché l'indifferibilità e l'urgenza del metanodotto "Biccari - Campochiaro DN 1200 (48)" della lunghezza di 73,113 km;

VISTO il decreto del Ministero delle infrastrutture e dei trasporti prot. 4174 del 16 aprile 2010 di approvazione del progetto definitivo, accertamento della conformità urbanistica e imposizione del vincolo preordinato all'esproprio;

VISTO il decreto del Ministero dello sviluppo economico 26 febbraio 2014 con il quale sono stabilite ai sensi dell'articolo 22 del DPR n. 327/2001 le indennità di espropriazione, ai fini della realizzazione del metanodotto "Biccari - Campochiaro DN 1200 (48)", determinate senza particolare indagine o formalità per l'occupazione temporanea e la costituzione di servitù di metanodotto in terreni di Cercemaggiore (CB);

VISTA l'istanza *omissis*, corredata della necessaria documentazione, con la quale la società Snam Rete Gas S.p.A., *omissis* - ha chiesto a questa Amministrazione, ai sensi dell'art. 52-*quinquies*, comma 3, del Testo Unico, per i terreni ubicati nel foglio n. 54, mappale n. 4, del comune di Cercemaggiore, in provincia di Campobasso, con determinazione urgente delle indennità provvisorie:

- a) l'asservimento di area agricola, *omissis*;
- b) l'occupazione temporanea, *omissis*;

CONSIDERATO che la Snam Rete Gas Spa, nella medesima istanza sopra citata, ha indicato che la mappa catastale del terreno ubicato nel foglio n. 54, mappale n. 4, interessato dai procedimenti di pubblica utilità e di apposizione del vincolo preordinato all'esproprio, è stata resa pubblica solo mediante rappresentazione grafica correlata alla pubblicazione avvenuta presso l'albo pretorio del comune di Cercemaggiore (CB);

CONSIDERATO che l'opera, compresa nella rete nazionale dei gasdotti di cui all'articolo 9 del citato decreto legislativo n. 164/2000, riveste carattere d'urgenza, *omissis*

CONSIDERATO che, *omissis* ...ai sensi dell'art. 52-*quinquies*, l'emanazione del citato decreto prot. 4174 del 16 aprile 2010 ha determinato l'inizio del procedimento di esproprio e che nella fattispecie si realizza la condizione prevista dall'art. 22 del Testo Unico in base alla quale il decreto ablativo può essere emanato con determinazione urgente dell'indennità provvisoria;

RITENUTO che:

- il vincolo preordinato all'esproprio dei terreni interessati dai lavori di costruzione del metanodotto decade, salvo proroga, alla data del 15 aprile 2015;



- è necessario consentire che i lavori di realizzazione della condotta per il trasporto di gas naturale siano eseguiti senza soluzione di continuità, secondo una progressione continua della posa in opera del metanodotto;

- la costituzione della servitù di metanodotto è imposta a garanzia dei requisiti di sicurezza necessari per la realizzazione, l'esercizio e la manutenzione della condotta ai sensi del richiamato decreto ministeriale 17 aprile 2008;

- le indennità proposte dalla Società istante per l'occupazione temporanea e la costituzione di servitù di metanodotto a favore della Ditta proprietaria catastalmente identificata, indicata nel piano particellare allegato che è parte integrante del presente decreto, sono coerenti con i valori osservati per la regione agraria cui appartiene il comune di Cercemaggiore (CB) e sono ritenute congrue ai fini della determinazione urgente dell'indennità provvisoria,

VISTA la documentazione allegata all'istanza dalla Snam Rete Gas Spa e, in particolare, la relata di pubblicazione presso l'albo pretorio del comune di Cercemaggiore (CB), dal 30/04/2009 al 19/05/2009, della rappresentazione grafica dei terreni sottoposti ai procedimenti di pubblica utilità e di apposizione del vincolo preordinato all'esproprio, fra i quali il terreno oggetto dell'istanza,

DECRETA:

Articolo 1

A favore della Snam Rete Gas S.p.A. sono disposti l'asservimento e l'occupazione temporanea del terreno in comune di Cercemaggiore, provincia di Campobasso, interessato dal tracciato del metanodotto "Biccari - Campochiaro DN 1200 (48")" evidenziato nella allegata planimetria, con colore rosso tratteggiato per l'asservimento e con colore verde per l'occupazione temporanea. La Ditta proprietaria del terreno sottoposto all'azione ablativa è indicata nell'annesso elenco particellare.

Articolo 2

L'asservimento del terreno, sottoposto alla condizione sospensiva che siano ottemperati da parte di Snam Rete Gas S.p.A. gli adempimenti di cui ai successivi articoli 5 e 6, prevede quanto segue:

a) lo scavo e l'interramento alla profondità di circa 1 (uno) metro, misurato dalla generatrice superiore della condotta al momento della posa, di una tubazione per il trasporto di idrocarburi gassosi, nonché cavi accessori per reti tecnologiche;

b) l'installazione di apparecchi di sfiato, cartelli segnalatori ed eventuali opere sussidiarie necessarie ai fini della sicurezza;

c) la costruzione di eventuali manufatti accessori fuori terra, *omissis*;

d) l'obbligo di non costruire opere di qualsiasi genere, come pure fognature e canalizzazioni chiuse, a distanza inferiore a 20 (venti) metri dall'asse della tubazione, nonché di mantenere la superficie asservita a terreno agrario, con la possibilità di eseguire sulla stessa le normali coltivazioni senza alterazione della profondità di posa della tubazione;

e) la facoltà della Snam Rete Gas S.p.A. di occupare, *omissis*, l'area necessaria all'esecuzione dei lavori;

f) l'inamovibilità delle tubazioni, manufatti, apparecchiature ed opere sussidiarie relative al gasdotto *omissis*;

g) il diritto della Snam Rete Gas S.p.A. al libero accesso *omissis*;

h) la determinazione di volta in volta, a lavori ultimati, degli importi da liquidare, a chi di ragione, per i danni prodotti *omissis* occasione di eventuali riparazioni, modifiche, sostituzioni, recuperi, manutenzioni ed esercizio dell'impianto;

i) il divieto di compiere qualsiasi atto che costituisca intralcio ai lavori *omissis* diminuisca l'uso o l'esercizio della servitù;

j) la permanenza a carico dei proprietari dei tributi e degli altri oneri gravanti sui fondi.

Articolo 3

Le indennità provvisorie per l'asservimento e l'occupazione temporanea *omissis*, sono state determinate in modo urgente, *omissis*.

Articolo 4

Il presente decreto è trascritto senza indugio *omissis*, a cura della stessa Società, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica o nel Bollettino Ufficiale della Regione nel cui territorio si trova il bene. L'opposizione di terzi interessati è proponibile entro trenta giorni successivi alla pubblicazione dell'estratto.

Articolo 5

La Snam Rete Gas S.p.A. provvede alla notifica del presente decreto alla Ditta proprietaria, *omissis*.

Articolo 6

I tecnici incaricati dalla Snam Rete Gas S.p.A. provvederanno a redigere il verbale di immissione in possesso dei terreni, in contraddittorio con il soggetto espropriato, o con un suo rappresentante, descrivendo lo stato di consistenza del terreno sottoposto all'azione ablativa, e *omissis*

Articolo 7

La Ditta proprietaria dei terreni oggetto del presente decreto, nei trenta giorni successivi all'immissione in possesso, può comunicare a questa Amministrazione *omissis* con dichiarazione irrevocabile, l'accettazione delle indennità di esproprio. Questa stessa Amministrazione, *omissis*, disporrà affinché la Snam Rete Gas S.p.A. provveda al pagamento degli importi nel termine di 60 giorni. Decorso tale termine alla Ditta proprietaria saranno riconosciuti gli interessi legali.

Articolo 8

In caso di rifiuto o silenzio da parte della Ditta proprietaria *omissis* decorsi trenta giorni dalla data dell'immissione in possesso, gli importi saranno depositati presso la Ragioneria Territoriale competente - Servizio depositi amministrativi per esproprio - a seguito di apposita ordinanza di questa Amministrazione.

Entro lo stesso termine, la Ditta proprietaria che non condivide le indennità provvisorie proposte con il presente decreto può:

a) *omissis* ... produrre a questa Amministrazione, *omissis*, la richiesta per la nomina dei tecnici secondo lo schema B allegato al presente decreto, designandone uno di propria fiducia, affinché unitamente al tecnico nominato da questa Amministrazione e ad un terzo esperto nominato dal Presidente del competente Tribunale Civile, determinino le indennità definitive;



b) non avvalersi di un tecnico di fiducia; in tal caso le indennità definitive saranno determinate tramite la Commissione Provinciale competente o con l'avvalimento degli Uffici tecnici di questa Amministrazione ai sensi dell'articolo 52-*nonies* del Testo Unico.

In caso di non condivisione delle determinazioni definitive di cui sopra, il proprietario, il promotore dell'espropriazione o il terzo che ne abbia interesse potrà proporre opposizione alla stima, nei termini e con le modalità previste dall'articolo 54 del Testo Unico.

Articolo 9

omissis ... la Snam Rete Gas S.p.A., anche per mezzo delle sue imprese appaltatrici, ha facoltà di occupare i terreni per un periodo di anni due a decorrere dalla data di immissione in possesso delle stesse aree. La Società comunicherà preventivamente alla ditta proprietaria la data di avvio delle lavorazioni, la denominazione ed il recapito dell'impresa appaltatrice.

Articolo 10

Per lo stesso periodo di due anni, è dovuta alla ditta proprietaria dei terreni l'indennità di occupazione temporanea e danni riportata nel corrispondente elenco di cui al piano particellare allegato al presente decreto.

Articolo 11

Avverso il presente decreto è ammesso ricorso al Tribunale Amministrativo Regionale competente oppure ricorso straordinario al Presidente della Repubblica. I termini di proponibilità, decorrenti dalla data di notifica del provvedimento medesimo, sono di giorni 60 per il ricorso al TAR e di giorni 120 per il ricorso straordinario al Presidente della Repubblica.

Roma, 16 luglio 2014

Elenco dei proprietari dei terreni da asservire/occupare temporaneamente nel comune di Cercemaggiore (CB)

Iuliano Maria fu Giuseppe, Ved. Felice - C.F.: LNI-MRA65H55C486P; Foglio 54; Mappale n. 4.

Il direttore generale
ing. Franco Terlizzone

T14ADC9412 (A pagamento).

ANAS S.P.A.

Compartimento della viabilità per la Puglia

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

Esproprio

Il capo compartimento

ANAS di Bari ha autorizzato con propri provvedimenti, ai sensi della legge n° 741 del 16.12.1981 e n° 86 del 26.3.1986, il pagamento diretto delle indennità concordate dalle sotto indicate ditte per l'esecuzione dei lavori per l'ammodernamento e l'adeguamento alla sez. tipo B del codice della strada, del tratto compreso tra la fine della variante di Altamura e l'inizio della variante di Toritto - Il stralcio dal km 84+ 154 al km 94+040.

Si dispone la pubblicazione per estratto dei provvedimenti sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana al fine di eventuali proposte di opposizione di terzi entro il termine di gg. 30 dalla presente pubblicazione, scaduti i quali i provvedimenti stessi saranno esecutivi:

Agro di altamura

1) Prat. n° 75 fg 102 p.lla 111 Ditta Stigliano Maria Teresa n. Matera il 01/06/1958 Provvedimento n° 22269 del 02/07/2014 di Euro 180.542,83;

Il capo compartimento
ing. Nicola Marzi

T14ADC9483 (A pagamento).

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

APOGEPHA ARZNEIMITTEL GMBH

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

Titolare: Apogepha Arzneimittel GmbH - Kyffhäuserstrasse, 27 - 01309 Dresden - Germania

Codice pratica: C1A/2014/1670 n. di Procedura Europea UK/H/0918/001/IAIN/027

Medicinale: MICTONORM

Confezioni e numeri di A.I.C.:

“30 mg capsule a rilascio modificato” - A.I.C. 037768 (tutte le confezioni)

Tipologia variazione: Tipo IAIN C.I.z)

Tipo modifica: Modifiche al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e al Foglio Illustrativo di medicinali per uso umano

Modifica apportata: Aggiunta delle diciture relative alla segnalazione degli effetti indesiderati ai sensi della normativa vigente sulla Farmacovigilanza.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-*bis*, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo.



Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Anna Baudo

T14ADD9361 (A pagamento).

RECORDATI S.P.A.

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

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

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

Confezioni e numeri di AIC: 10 mg compresse rivestite con film - AIC n. 035768 (in tutte le confezioni registrate)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.

Codice pratica: C1B/2014/1509

MRP n. SE/H/280/02/IB/78 - conclusa in data 10 Luglio 2014.

Var. Type IB n. B.II.b.1.e: Replacement of a manufacturer responsible for bulk manufacturing of 10 mg tablets from Patheon France S.A.S, 40, boulevard de Champaret B.P. 448, 38317 Bourgoin Jallieu Cedex, France to Elaiapharm, 2881 Route des Crêtes, Z.I. Les Boullides - Sophia Antipolis, 06560 Valbonne, France.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzi

T14ADD9362 (A pagamento).

JOHNSON & JOHNSON S.P.A.

Sede: via Ardeatina Km 23,500, Santa Palomba - Pomezia (Roma)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00407560580

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 e s.m.i.

Codice Pratica n° C1B/2014/1017

N° di Procedura Europea: CZ/H/0392/001-002/IB/001/G

Medicinale: NICORETTEICY

Codice Farmaco: 040615

015 - "2 mg pastiglie", 20 pastiglie in contenitore PP

027 - "2 mg pastiglie", 80 pastiglie in contenitore PP

041 - "4 mg pastiglie", 20 pastiglie in contenitore PP

054 - "4 mg pastiglie", 80 pastiglie in contenitore PP

Titolare AIC: McNeil AB, Norrbroplatsen, 2 - SE251-09, Helsingborg, Svezia.

Tipologia di variazione: Tipo IB, B.II.f.1.b)1.

Tipo di modifica: Modifica della durata di conservazione del prodotto finito, così come confezionato per la vendita.

Modifica apportata: da 24 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*.

Un procuratore
dott.ssa Daniela Gambaletta

T14ADD9363 (A pagamento).

HEXAL S.P.A.

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

Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale ACETILCISTEINA HEXAL

Nell'avviso n. T14ADD5045, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale*, Parte II n. 44 del 12 Aprile 2014, a pagina 104, per il medicinale ACETILCISTEINA HEXAL, ove è scritto:

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

Si intenda:

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore delle presenti Comunicazioni di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.



I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Invariato il resto.

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

T14ADD9367 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: PRAVASTATINA ZENTIVA 20 mg e 40 mg compresse

Confezioni: tutte

Numero A.I.C.: 037143

Codice Pratica C1A/2013/3188 - procedura n. UK/H/0764/01-03/IA/015 - variazione Tipo IAIN n. B.II.b.1.a) - aggiunta dell'officina DHL Supply Chain (Italy) S.p.A. come sito responsabile del confezionamento secondario in Italia.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T14ADD9370 (A pagamento).

NOVARTIS EUROPHARM LTD

Modifica secondaria dell'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.

Codice Pratica: C1B/2014/1113

No. di Procedura Europea: SE/H/565/03/WS/096 (SE/H/xxxx/WS/055)

Medicinale: COTAREG 160/25 mg compresse rivestite con film (AIC 034114)

Confezioni: tutte le confezioni

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

Si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IB.

B.II.f.1.b.1 - Estensione del periodo di validità del prodotto finito da 24 a 36 mesi.

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

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

Un procuratore
Achille Manasia

T14ADD9371 (A pagamento).

NOVARTIS EUROPHARM LTD

Modifica secondaria dell'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.

Codice Pratica: C1A/2014/1779

No. Di Procedura Europea: DE/H/xxxx/IA/613/G

Medicinali: LESCOL capsule rigide 20 e 40 mg: AIC 029163

LIPAXAN capsule rigide 20 e 40 mg: AIC 029199

Confezioni: tutte le confezioni

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

Si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di Mutuo Riconoscimento per un gruppo di medicinali.

Tipo IAIN, B.II.b.2.c.1: Cambio di indirizzo di un sito di rilascio in Portogallo

Un procuratore
Achille Manasia

T14ADD9372 (A pagamento).

NOVARTIS EUROPHARM LTD

Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.

Codice Pratica: C1B/2014/1328

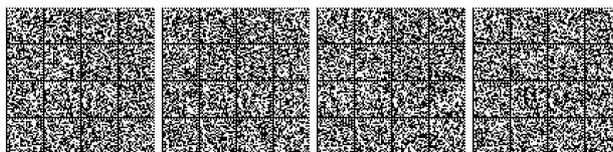
Medicinale: FORADIL (AIC 027660099), 12 mcg/erogazione soluzione pressurizzata per inalazione

Confezione: 100 erogazioni

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

Si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IB:

B.II.b.4. Modifica della dimensione dei lotti di prodotto finito da 35.000 confezioni a 35.000 - 63.000 confezioni.



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

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

Un procuratore
Achille Manasia

T14ADD9373 (A pagamento).

NOVARTIS EUROPHARM LTD

Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.

Codice Pratica: C1A/2014/1859

No. di Procedura Europea: UK/H/4983/001-002/IA/115/G
Medicinale: TAREG (AIC 033178), 80 mg e 160 mg capsule rigide

Confezioni: tutte le confezioni

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

Si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti variazioni di tipo IA:

A.7 - eliminazione del sito di fabbricazione di un intermedio: S.A. Ajinomoto Omnicem N.V.

A.7 - eliminazione del sito di fabbricazione di un intermedio: Dottikon Exclusive Synthesis AG.

B.I.a.1.f - modifiche riguardanti le prove di controllo effettuate da Solvias AG

B.I.a.1.f - modifiche riguardanti le prove di controllo effettuate da Novartis Ringaskiddy Ltd

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

Un procuratore
Achille Manasia

T14ADD9374 (A pagamento).

OCTAPharma ITALY S.P.A.

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

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

Titolare: Octapharma Ph. P.mBH. - Vienna - Codice SIS: 2101
Specialità medicinale: OCTAPLAS soluzione per infusione, sacca da 200 ml

Numero AIC e Confezioni: n. 034540017.

Codice pratica: N1A/2014/1513

Var - tipo IA in - B.V.a.1d): Procedura di Second Step per il PMF

da: EMEA/H/PMF/000008/05/AU/010/G

A: EMEA/H/PMF/000008/05/AU/011/G

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

Un procuratore
dott. Stefano Barucca

T14ADD9375 (A pagamento).

TEVA PHARMACEUTICALS LTD

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

Sede legale: via Messina, 38 - Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11654150157

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 s.m.i. e del D. L.vo 29 dicembre 2007 n. 274

Medicinale: COPAXONE

Codice farmaco: 035418021; 035418033; 035418045; 035418058

Codice Pratica: C1B/2014/868

Procedura europea: UK/H/0453/002/IB/143

Tipologia variazione: Tipo IB - C.I.3.z

Modifica apportata: modifica stampati per adeguamento dei testi alla procedura di PSUR WS UK/H/PSUR/0027/002; modifiche editoriali di adeguamento al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.6, 4.8, 4.9, 6.6 e 9 del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GU della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott.ssa Maria Carla Curis

T14ADD9376 (A pagamento).



GRUNENTHAL ITALIA S.R.L.

Sede: via C. Bo n. 11 - 20143 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04485620159

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

Titolare: Grünenthal Italia s.r.l.

Codice pratica: N1A/2014/1592

Specialità medicinale: CONTRAMAL

Confezioni e n. A.I.C.: capsule 50 mg 028853012;

Tipologia variazione: n. B.II.d.1.d Eliminazione del parametro "contenuto in acqua" al rilascio e in stabilità. I lotti già 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*.

L'amministratore delegato
dott. Thilo Stadler

T14ADD9377 (A pagamento).

FARMACEUTICI FORMENTI S.P.A.

Sede: via R. Koch 1/2 - 20152 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00738390152

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

Codice pratica N1A/2014/1091

Titolare: Farmaceutici Formenti S.p.A.

Specialità medicinale: FORTAMID compresse 16 mg

Confezioni e n. AIC: 20 compresse AIC 035876010 - 30 compresse AIC 035876022

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

n. B.III.1.a .1 - nuovo CEP n. R0-CEP 2009-001-Rev 00

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

Un procuratore
dott.ssa Isabella Masserini

T14ADD9378 (A pagamento).

SIGMA-TAU I.F.R. S.P.A.

Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

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

Titolare: Sigma-Tau I.F.R. SpA - Viale Shakespeare, 47 00144 Roma

Specialità medicinale: ACESISTEM

Confezioni e numero di AIC: tutte (AIC n. 027395)
Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012:

Cod. pratica: N1B/2014/1482 - Grouping n.2 var.:

IB upgraded: B.II.b.4.a): Aggiunta di una dimensione del lotto alternativa: 1.500.000 cpr

IA: B.II.b.3.a): Modifica minore nel processo di Fabbri- cazione del PF: aggiunta metodo di essiccamento in letto fluido-FBD.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: Maggio 2014.

Direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

T14ADD9379 (A pagamento).

GERMED PHARMA S.P.A.

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

Medicinale: TAMSULOSINA GERMED

Confezioni: AIC 037016, tutte le confezioni, Pratica C1B/2013/883, C1B/2013/3274 Variazioni DE/H/2062/001/IB/010, DE/H/2062/001/IB/012, C.I.3.a IB, C.I.z: modifica RCP par 2, 4.4-4.6, 4.8-4.9, FI ed etichette per Worksharing NL/H/PSUR/0014/002 e per PRAC EMA/PRAC/509108/2013 e nuovo QRD.

Medicinale: ACIDO ALENDRONICO GERMED

Confezioni: AIC 037443013, Pratica N1B/2014/1386, Variazioni 2 x C.I.3 z IB: modifica RCP par. 4.2-4.9, 5.1 e FI per Worksharing pediatrico UK/H/022/pdWS/001, art 45 reg CE 1901/2006 e PSUR WS UK/H/PSUR/0070/001.

Le modifiche a RCP devono apportarsi da entrata in vigore notifica ed entro 6 mesi quelle a FI ed etichette. Lotti già prodotti vendibili fino a scadenza, previa consegna da parte dei farmacisti del FI aggiornato come da Determina Scorte n. 371 del 14/04/2014.

Il legale rappresentante
dott. Carlo Oliani

T14ADD9381 (A pagamento).

SIGMA-TAU I.F.R. S.P.A.

Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

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

Titolare: Sigma-Tau I.F.R. SpA - Viale Shakespeare, 47 00144 Roma

Specialità medicinale: LIMPIDEX



Confezioni e numero di AIC: 15-30 mg capsule rigide - AIC n. 028755

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

Cod. pratica: N1A/2014/1689 - Grouping n. 4 var. IA:

4 var.: B.II.b.4.a) Modifica delle dimensioni del lotto standard:

Limpidex 15 mg: 3.500.000 cps rigide - 1.700.000 cps rigide

Limpidex 30 mg: 1.750.000 cps rigide - 850.000 cps rigide

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: Giugno 2014

Direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

T14ADD9382 (A pagamento).

LABORATORI ALTER S.R.L.

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: N1B/2013/3174

Medicinale: MONTELUKAST ALTER

Codice farmaco: AIC n. 039994013

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/72590 del 08.07.2014

Modifica apportata: adeguamento degli stampati, con le informazioni di sicurezza presenti nel Core Safety Profile (CSP) approvato a conclusione della procedura di PSUR Work Sharing: FI/H/PSUR/0015/002.

E' autorizzata la modifica di stampati richiesta (paragrafi 4.2; 4.3; 4.4; 4.5; 4.6; 4.8 del Riassunto di 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.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio illustrativo e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente determinazione.

Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. Il titolare dell'AIC del farmaco generico è esclusivo responsabile del pieno rispetto dei diritti di proprietà industriale relativi al medicinale di riferimento e delle vigenti disposizioni normative in materia brevettuale. Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del D.Lgs 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del D.Lgs 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

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

In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo. L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione.

Un procuratore speciale
dott.ssa Laura Zuccon

T14ADD9384 (A pagamento).

LABORATORI ALTER S.R.L.

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: N1B/2014/946

Medicinale: BROMAZEPAM ALTER

Codice farmaco: AIC n. 036133015, AIC n. 036133027, AIC n. 036133039

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/72614 del 01.07.2014

Modifica apportata: aggiornamento dell'RCP e del FI in accordo al CSP relativo alla procedura di PSUR Work Sharing (FR/H/PSUR/0066/001).

E' autorizzata la modifica di stampati richiesta (paragrafi 4.3,4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8 e 4.9 del Riassunto di 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.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di noti-



fica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio illustrativo.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente determinazione.

Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. Il titolare dell'AIC del farmaco generico è esclusivo responsabile del pieno rispetto dei diritti di proprietà industriale relativi al medicinale di riferimento e delle vigenti disposizioni normative in materia brevettuale. Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del D.Lgs 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del D.Lgs 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

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

In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo. L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione.

Un procuratore speciale
dott.ssa Laura Zuccon

T14ADD9385 (A pagamento).

**ISTITUTO FARMACOBIOLOGICO
MALESCI S.P.A.**

Sede legale e domicilio fiscale: via Lungo l'Ema n.7 -
Bagno a Ripoli (FI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00408570489

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

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

Titolare: Istituto Farmacobiologico Malesci S.p.A. Specialità medicinali:

AMBROMUCIL - tutte le confezioni

A.I.C. n. 028061

AMINOMAL - tutte le confezioni

A.I.C. n. 028061

ARTAXAN - tutte le confezioni

A.I.C. n. 026672

DIFFUMAL - tutte le confezioni

A.I.C. n. 025740

DIOSMECTAL - tutte le confezioni

A.I.C. n. 028852

MACRORAL - tutte le confezioni

A.I.C. n. 025320

OBIMAL - tutte le confezioni

A.I.C. n. 027172

OBISPAX - tutte le confezioni

A.I.C. n. 027256

QUINAZIDE - tutte le confezioni

A.I.C. n. 028331

QUINAZIL - tutte le confezioni

A.I.C. n. 027225

RAPICORT - tutte le confezioni

A.I.C. n. 026800

RINELON - tutte le confezioni

A.I.C. n. 034055

SODIO NITROPRUSSATO LIOFILIZZATO MALESCI
- tutte le confezioni

A.I.C. n. 033241

SUSTEMIAL - tutte le confezioni

A.I.C. n. 026688

TERAPROST - tutte le confezioni

A.I.C. n. 028651

TRANEX - tutte le confezioni

A.I.C. n. 022019

VECLAM - tutte le confezioni

A.I.C. n. 027529

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.:

Variatione Tipo IA in n. C.I.8.a) - Introduzione del Summary of Pharmacovigilance System Master File (modulo 1.8.1 - versione MEN_SAPS-2012 v. 01) per tutte le Autorizzazioni all'Immissione in Commercio registrate in Italia con procedura nazionale a titolarità Istituto Farmacobiologico Malesci S.p.A..

Codice Pratica: N1A/2014/1624 - Approvata il 10 luglio 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

T14ADD9390 (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 Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.

Codice pratica: N1A/2014/1603 del 29.05.2014

Medicinale: LAMISIL

Confezioni:

“250 mg compresse”, 8 compresse, AIC 028176028

“250 mg compresse”, 14 compresse, AIC 028176105

“1% crema”, tubo 20 g, AIC 028176042

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

Si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IAIN:

B.II.b.2.c.1: aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito (escluso il controllo dei lotti): Novartis Farma S.p.A. - Largo Umberto Boccioni 1, 21040 Origgio (VA)

Un procuratore
Achille Manasia

T14ADD9391 (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 Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.

Codice pratica: N1A/2014/1604 del 29.05.2014

Medicinale: LAMISIL

Confezioni:

“250 mg compresse”, 8 compresse, AIC 028176028

“250 mg compresse”, 14 compresse, AIC 028176105

“1% crema”, tubo 20 g, AIC 028176042

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

Si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IA:

A.5.b: Modifica del nome di un fabbricante responsabile del confezionamento secondario del prodotto finito

da: Pieffe Depositi S.r.l., Via Formellese Km 4,300, 00060 Formello (RM), Italia

a: UPS Healthcare Italia S.r.l., Via Formellese Km 4,300, 00060 Formello (RM), Italia.

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

Un procuratore
Achille Manasia

T14ADD9392 (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 Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.

Codice Pratica: C1A/2014/1829

No. di Procedura Europea: UK/H/0583/001-002/IA/067/G

Medicinale: LEPONEX 25 e 100 mg compresse (AIC n. 028824)

Confezioni: tutte le confezioni

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

Si informa dell'avvenuta approvazione del seguente gruppo di variazioni di tipo IA di aggiornamento delle specifiche e delle procedure di prova della sostanza attiva:

B.I.b.1.b: rafforzamento dei limiti delle specifiche per il test “Metalli pesanti tramite ICP-OES” da “Somma di Fe, Ni, Cu, Zn, Pb <= 20 ppm” a “Somma di Fe, Ni, Cu, Zn, Pb e Pt <= 20 ppm; Ni <= 2 ppm; Pb <= 2 ppm; Pt <= 2 ppm.”.

B.I.b.1.c: aggiunta del nuovo parametro di specifica “Metalli pesanti tramite precipitazione dei solfuri”.

B.I.b.2.a: modifiche minori alla procedura di prova “Metalli pesanti tramite ICP-OES”.

B.I.b.2.b: eliminazione della procedura di prova alternativa “Metalli pesanti tramite fluorescenza a raggi x”.

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

Un procuratore
Achille Manasia

T14ADD9393 (A pagamento).

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

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

Codice Pratica: N1A/2014/1663

Specialità medicinale: DIABREZIDE

Confezioni e numeri di A.I.C.: “80 mg compresse 40 compresse” AIC 031844 018

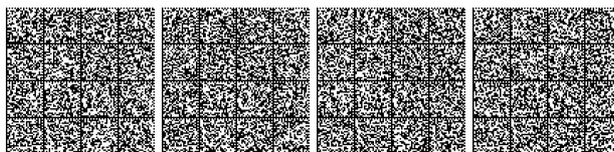
Specialità medicinale: GLICLAZIDE

Confezioni e numeri di A.I.C.: ; “80 mg compresse 40 compresse” AIC 033363 019

Titolare AIC: L. Molteni & C. dei F.lli Alitti Società di Esercizio SpA - Strada Statale 67 Fraz. Granatieri Scandicci (FI)

Tipologia variazione: Grouping Variations di tipo IA

Modifica Apportata: Variazione di tipo IAIN n B.III.1.a.3: Presentazione di un nuovo CEP per la sostanza attiva da parte di un nuovo fabbricante; variazione di tipo IA n A.7 Eliminazione di un sito di produzione della sostanza attiva



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

Procuratore speciale
dott. Roberto Angeli

T14ADD9406 (A pagamento).

ASTELLAS PHARMA S.P.A.

Sede legale: via del Bosco Rinnovato, 6 - U7 - 20090
Assago (Milano)

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 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche

Specialità medicinale: IOSALIDE 1 g compresse dispersibili - AIC 024401097 -12 compresse

Raggruppamento di variazioni relative al prodotto finito - Codice pratica: N1B/2014/1287:

Variazione IB_B.II.b.1.e - Sostituzione di un sito di fabbricazione in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione del rilascio dei lotti, del controllo dei lotti e degli imballaggi primario e secondario, per i medicinali non sterili. (da "Temmler Werke" a "Famar Lyon").

Variazione IAIN_B.II.b.1.b Sostituzione di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito. Sito di confezionamento primario (da "C.P.M. ContractPharma" a "Famar Lyon").

Variazione IAIN_B.II.b.1.a Sostituzione di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito. Sito di confezionamento secondario (da "C.P.M. ContractPharma" a "Famar Lyon").

Variazione IAIN_B.II.b.2.c.2 Modifiche a livello di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitative del prodotto finito. Sostituzione di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, compresi il controllo dei lotti/le prove (da "Temmler Werke" a "Famar Lyon").

Variazione IA_B.II.b.2.a Modifiche a livello di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitative del prodotto finito. Sostituzione di un sito in cui si effettuano i controlli del lotto/le prove. (Microbial purity and Potency da "Temmler Italia" a "Famar Orléans").

Variazione IA_B.II.b.2.a Modifiche a livello di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitative del prodotto finito. Aggiunta di un sito in cui si effettuano i controlli del lotto/le prove. (Microbial purity and Potency aggiunta di "Ave Pharm").

Variazione IA_A.7 Soppressione di siti di fabbricazione del prodotto finito, siti di confezionamento, fabbricanti responsabili del rilascio dei lotti, siti in cui si svolge il controllo dei lotti. ("Montefarmaco S.p.A.: Production, Packaging, Quality Control and Batch Release" e "Temmler Italia S.r.l.: Batch release").

Variazione IB_B.II.b.4.a Modifica della dimensione del lotto del prodotto finito. Sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto (da "200 kg" a "600 kg").

Variazione IB_B.II.b.3.a Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito. Modifica minore nel procedimento di fabbricazione (Temperature of preparation of wetting solution da "60°C" a "80°C").

Variazione IB_B.II.b.3.a Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito. Modifica minore nel procedimento di fabbricazione (da "Flow of solution: 1250 ml/min; Temperature of drying granulate 40°C" a "Temperature of drying granulate 50°C").

Variazione IB_B.II.b.3.a Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito. Modifica minore nel procedimento di fabbricazione (Preparation of granulate mesh size da "0.8 mm" a "1 mm").

Variazione IB_B.II.b.3.a Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito. Modifica minore nel procedimento di fabbricazione (Preparation of press-ready blend - Cancellazione di "relative humidity in working area checked and kept below 40% during tableting process").

Variazione IA_B.II.b.5.b Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito. Aggiunta di nuove prove o nuovi limiti (Aggiunta di "Temperature of granulate 50°C").

Variazione IA_B.II.b.5.c Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito. Soppressione di una prova in corso di fabbricazione non significativa (Cancellazione "Loss on drying of wet granulate 27-32%").

Variazione IB_B.II.b.5.z Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito. Altre variazioni. (Appearance da "Length:24mm; Width: 12.6mm" a "Oblong shaped tablet with a middle scoring line").

Variazione IB_B.II.b.5.z Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito. Altre variazioni (da "Theoretical weight: 1940mg+/-4%" a "Uniformity of mass: Ph.Eur.2.9.5").

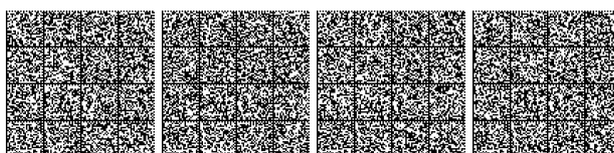
Variazione IB_B.II.b.5.z Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito. Altre variazioni (Disintegration time da "< 2min" a "= < 3 min").

Variazione IA_B.II.b.5.c Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito. Soppressione di una prova in corso di fabbricazione non significativa (cancellazione di "Relative humidity in working area").

Variazione IA_B.II.b.5.b Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito. Aggiunta di nuovi limiti ("Loss on Drying in final blend = < 3 min").

Variazione IB_B.II.c.1.g Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti di un eccipiente. In mancanza di monografie concernenti l'eccipiente della farmacopea europea o nella farmacopea nazionale di uno stato membro ("Hydroxypropylcellulose, low substituted" da "in house-USP/NF" a "USP/NF").

Variazione IB_B.II.a.1.a Modifica di impressioni, rilievi o altre marcature (Appearance da "Inscription JOSA and a bisection line in one side" a "scoring line in one side").



Variazione IB_B.II.d.2.d Aggiunta di una procedura di prova del prodotto finito ("HPLC: positive").

Variazione IA_B.II.d.1.d Soppressione di un parametro di specifica non significativo del prodotto finito ("Average mass 1862-2018 mg").

Variazione IA_B.II.d.1.d Soppressione di un parametro di specifica non significativo del prodotto finito ("Hardness 10-15 Kp").

Variazione IA_B.II.d.1.i Modifica dei parametri di specifica e/o limiti del prodotto finito (da "Uniformity of mass" a "Uniformity of dosage unit").

Variazione IA_B.II.d.2.e Aggiornamento della procedura di prova per renderla conforme alla monografia generale aggiornata alla farmacopea europea (da "Uniformity of mass" a "Uniformity of dosage unit").

Variazione IB_B.II.d.1.h Modifica dei parametri di specifica e/o limiti del prodotto finito. Aggiornamento del fascicolo al fine di conformarsi alla monografia generale aggiornata della farmacopea europea per il prodotto finito (Dissolution da " $\geq 75\%$ in 30 min" a " $Q=80\%$ in 30 min").

Variazione IB_B.II.d.2.d Modifica della procedura di prova del prodotto finito. Altre modifiche di una procedura di prova (Dissolution: da "Number of units 3; rpm 30 for 0-3 min; Sampling 2, 4, 6, 8, 10, 15, 20, 25, 30" a "Dissolution: Number of units 6; rpm 50; Sampling 30").

Variazione IB_B.II.d.2.d Modifica della procedura di prova del prodotto finito. Altre modifiche di una procedura di prova (Identification of related substances da "TLC" a "HPLC").

Variazione IB_B.II.d.1.z Modifica dei parametri di specifica e/o limiti del prodotto finito. Altre variazioni (Related Substances da "TLC: none > 10%, not more than 1 > 5% - < 10%; Josamycin = < 2%" a "HPLC: Ph. Eur. Imp D = < 3.0%; Any other specified = < 2.0%; Any other = < 2.0%; Total = < 14.0%").

Variazione IA_B.II.d.1.c Modifica dei parametri di specifica e/o limiti del prodotto finito. Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova ("Microbiology Ph Eur 2.6.12 and 2.6.13").

Variazione IB_B.II.e.3.z Modifica della procedura di prova del confezionamento primario del prodotto finito. Altre variazioni (Description of primary packaging da "Hard tempered, aluminium foil lacquered for heat sealing to PVC and PVDC-coated PVC on the side and primed for printing on the other side; Layer of varnish for printing approximately 1.4 (1.0-1.8) g/m²; Aluminium foil 20 +/- 2 micrometers; Seal layer 7.8 - 10.2 g/m² or 4.0 - 5.0 g/m²; Appearance: visual; Identification: IR; Colour Transparent; Width 183-185 mm; Seal strength 3.0 N/15 mm" a "Aluminium foil da 20 +/- 2 micrometers EC 1935/2004"; "Appearance: visual"; "Identification: IR").

Variazione IA_B.II.e.7.a Soppressione di un fornitore di elementi di confezionamento (Cancellazione "PVC/PVDC: Mazzuchelli"; "Al: Alusingen and A. Carcano").

Raggruppamento di variazioni relative al principio attivo josamicina propionato - Codice pratica: N1B/2014/1288:

Variazione IB_B.I.a.2.a Modifiche minori nel procedimento di fabbricazione del principio attivo (Fase "Acylation and Deacylation")

Variazione IB_B.I.a.2.a Modifiche minori nel procedimento di fabbricazione del principio attivo (Fase "Purification")

Variazione IB_B.I.a.2.a Modifiche minori nel procedimento di fabbricazione del principio attivo (Fase "Reprocessing")

Variazione IA_B.I.a.4. b Aggiunta di nuove prove e nuovi limiti in corso di fabbricazione (Purification Process Control, aggiunta di "Related substance C").

Variazione IA_B.I.b.1.b Rafforzamento dei limiti delle specifiche della materia prima utilizzata nel procedimento di fabbricazione del principio attivo (Josamycin (dried substance): Toluene da "0.1%" a "0.089%").

Variazione IA_B.I.b.1.b Rafforzamento dei limiti delle specifiche della materia prima utilizzata nel procedimento di fabbricazione del principio attivo (Josamycin (dried substance): Residue on ignition da "0.2%" a "0.1%").

Variazione IA_B.I.b.1.b Rafforzamento dei limiti delle specifiche della materia prima utilizzata nel procedimento di fabbricazione del principio attivo (Josamycin (dried substance) Assay da "not less than 900mcg/mg" a "not less than 900mcg/mg and not more than 1100 mcg/mg").

Variazione IA_B.I.b.1.c Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il metodo di prova corrispondente ("Related substances").

Variazione IA_B.I.b.1.d Modifica dei parametri di specifica di una materia prima. Soppressione di un parametro di specifica obsoleto ("Odour").

Variazione IA_B.I.b.1.d Modifica dei parametri di specifica di una materia prima. Soppressione di un parametro di specifica obsoleto ("Bitter taste").

Variazione IA_B.I.b.1.d Modifica dei parametri di specifica di una materia prima. Soppressione di un parametro di specifica obsoleto ("Toluene").

Variazione IB_B.I.b.1.z Modifica dei parametri di specifica di una materia prima. Altre variazioni (Heavy metals da "20ppm" a "30 ppm").

Variazione IA_B.I.b.2.b Soppressione di una procedura di prova di material prima quando è già autorizzata una procedura alternativa ("Quantitative test (colour of reaction)").

Variazione IB_B.I.b.2.e Sostituzione di una procedura di prova di una materia prima (Identification da "TLC" a "HPLC").

Variazione IB_B.I.d.1.a) 4. Introduzione di un periodo di ripersione della prova/di stoccaggio sulla base di dati in tempo reale (Aggiunta "Re-test period: 24 months" and "Storage conditions: store at room temperature").

Variazione IB_B.II.c.1.z - Modifica dei parametri di specifica e/o limiti di un eccipiente. Altre variazioni. (Strawberry flavour - Specifications da "in house" a "EC 1334/2008") - Codice Pratica N1B/2014/1290.

Variazione IB_B.II.b.5.z - Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito. Altre variazioni. (Hardness da "16-22Kp" a " $\geq 100N$ ") - Codice Pratica N1B/2014/1289.

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



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

L'amministratore delegato
Ermanno Buratti

T14ADD9408 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

Titolare: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A.

Via Lorenzini, 8 - 20139 Milano

Medicinale: MUCOSOLVAN 15 mg pastiglie gommose
Confezioni e numeri A.I.C.: 20 pastiglie gommose A.I.C. n. 024428195

30 pastiglie gommose A.I.C. n. 024428207

40 pastiglie gommose A.I.C. n. 024428219

Codice pratica: N1A/2014/1509

Modifica apportata: Variazione tipo IA n. B.II.b.4.a) Change in the batch size (including batch size ranges) of the finished product - Up to 10-fold compared to the originally approved batch size.

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

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

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

Il procuratore
p.v. G. Maffione

T14ADD9409 (A pagamento).

ALK-ABELLÒ S.P.A.

Sede sociale: via L. Settembrini 29 - 20020 Lainate (MI)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04479460158

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

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.

Codice pratica: C1B/2014/1403 - MRP n. SE/H/908/01-02/IB/08/G - Medicinale: JEXT, soluzione iniettabile in una penna preriempita - Codici AIC: 040585 - tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati - Titolare AIC: ALK-Abellò A/S Boge Allé 6-8, DK-2970 Horsholm-DK

Tipologia di variazione: Raggruppamento di 2 variazioni di tipo IB:

IB n. B.II.b.1.z) : sostituzione o aggiunta di un sito di fab-

bricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito

IB n. B.II.b.3.z) : modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito.

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

Il legale rappresentante
Claudio Fusari

T14ADD9410 (A pagamento).

B. BRAUN MILANO S.P.A.

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

Titolare A.I.C.: B. Braun Melsungen AG, Melsungen (Germania)

Codice pratica: C1A/2014/1839. Procedura n.: UK/H/3634/001/IA/005/G.

Specialità medicinale: GELASPAN 4%.

Confezione e n. di A.I.C.: tutte le confezioni e relativi numeri di A.I.C.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008.

Tipo di modifica: A.4 Change in the name of a manufacturer (including where relevant quality control testing sites) of the active substance, (where specified in the technical dossier) where no Ph. Eur. Certificate of Suitability is part of the approved dossier.

Sodium Acetate 3H₂O: da: Kemira ChemSolutions B.V. a: Niacet B.V..

B.III.1.b.4 Deletion of Ph. Eur. certificate of suitability for an active substance used in the manufacturing process of the active substance. (R1-CEP 2004-143-rev02).

B.II.e.5 Change in pack size of the finished product. Eliminazione della confezione "Plastic bags "Ecobag" (non-PVC) 1000 ml/ 10 x 1000 ml"

B.II.e.7 Change in supplier of packaging components b) Replacement of a supplier.

Polyethylene Granulate: da: Basell NV, Netherlands a: Basell Polyolefine GmbH, Germany; da Arkema (former Atofina), France a INEOS Bamble AS, Norway.

B.III.1.a.2 Submission of an updated Eur. certificate of suitability for an active substance from an already approved manufacturer.

Calcium Chloride 2H₂O: da R0-CEP 2006-263-Rev02 a R1-CEP 2006-263-Rev00;

Magnesium Chloride 6H₂O: da R0-CEP 2006-264-Rev01 a R1-CEP 2006-264-Rev00.

B.III.1.b.3 Submission of an updated Eur. certificate of suitability for a starting material used in the manufacturing process of the active substance from an already approved manufacturer.



Da Rousselot SAS, France a Rousselot, Netherlands.
B.III.1.a.1 Submission of a new Eur. certificate of suitability for an active substance from an already approved manufacturer.

Potassium Chloride: R0-CEP 2010-380-Rev01.

B.I.b.2.a Change in test procedure for a starting material in the manufacturing process of the active substance.

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

L'amministratore delegato
dott. Luigi Boggio

T14ADD9416 (A pagamento).

B. BRAUN MILANO S.P.A.

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

Titolare A.I.C.: B. Braun Melsungen AG, Melsungen (Germania)

Codice pratica: C1A/2014/1800. Procedura n.: NL/H/0894/001/IA/008/G.

Specialità medicinale: NALOXONE B. BRAUN 0,4 mg/ml.

Confezione e n. di A.I.C.: tutte le confezioni e relativi numeri di A.I.C.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008.

Tipo di modifica: C.I.8 a) Introduzione di una Sintesi del Sistema di Farmacovigilanza. - C.I.z Aggiornamento del paragrafo 4.8 del RCP e corrispondente sezione del FI relativamente alle segnalazioni degli effetti indesiderati.

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

L'amministratore delegato
dott. Luigi Boggio

T14ADD9417 (A pagamento).

BENEDETTI & CO. S.P.A.

Sede: via Bolognese 250 - 51100 Pistoia

Modifica secondaria di un'Autorizzazione all'Immissione in Commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.L.vo 29/12/2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008

Titolare A.I.C.: Benedetti & Co. S.p.A.

Specialità medicinale: STADIUM

Confezioni e numeri AIC: 039308010

Codice Pratica: N1B/2014/1295. Grouping Tipo IB/IA di n. 6 variazioni:

- IB-B.II.b.1.e, IAin-B.II.b.1.b, IAin-B.II.b.1.a, IAin-B.II.b.2.c)2: Aggiunta del nuovo sito di fabbricazione per tutte le fasi produttive, incluso i controlli e rilascio lotti (solo per il lotto da 360.000 compresse), Facta Farmaceutici S.p.A. - Stabilim. 2 Pomezia (Roma);

- IAin-B.III.1.a.3: Presentazione del nuovo CEP, relativo al principio attivo Cefixima, da parte del nuovo produttore (aggiunta) Dhanuka Laboratories Ltd - India (Certificate No. R1-CEP 2003-014-Rev 01).

- IB-B.II.d.2.d: Modifica minore ad una procedura di prova del prodotto finito (aggiunta del metodo alternativo UV per il Dissolution Test).

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

La procuratrice
sig.ra Letizia Ferruzza

T14ADD9418 (A pagamento).

B. BRAUN MILANO S.P.A.

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

Titolare A.I.C.: B. Braun Melsungen AG, Melsungen (Germania)

Codice pratica: C1A/2014/1753. Procedura n.: NL/H/0915/001/IA/007/G.

Specialità medicinale: FLUMAZENIL B. BRAUN 0,1 mg/ml.

Confezione e n. di A.I.C.: tutte le confezioni e relativi numeri di A.I.C.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008.

Tipo di modifica: C.I.8 a) Introduzione di una Sintesi del Sistema di Farmacovigilanza. - C.I.z Aggiornamento del paragrafo 4.8 del RCP e corrispondente sezione del FI relativamente alle segnalazioni degli effetti indesiderati.

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

L'amministratore delegato
dott. Luigi Boggio

T14ADD9419 (A pagamento).



**MALESCI ISTITUTO
FARMACOBIOLOGICO S.P.A.**

Sede legale e domicilio fiscale: via Lungo L'Ema 7 - 50015
Bagno a Ripoli (FI)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: FI 00408570489
codice SIS 550

*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*

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

Codice pratica: C1A/2014/1702.

n. di procedura europea: IT/H/261/001-004/IA/013.

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceu-
tica: OMEPRAZEN (026803) 10 mg, 20 mg e 40 mg cap-
sule rigide gastroresistenti, 40 mg polvere per soluzione per
infusione. Confezioni: 026803080, 026803092, 026803116,
026803104, 026803054, 026803027, 026803039.

Titolare AIC: Malesci Istituto Farmacobiologico S.p.A.

Tipologia variazione: IA in C.I.8.a

Tipo di modifica: Introduzione del riassunto del Pharma-
covigilance System Master File di Malesci Istituto Farmaco-
biologico S.p.A.(versione MEN_SAPS-2012 v. 01).

Data di fine procedura europea e contestuale approvazione
da parte dell'AIFA: 10.07.2014.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

T14ADD9438 (A pagamento).

SO.SE.PHARM S.R.L.

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

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Specialità Medicinale: LASTAN

Confezioni e numero di A.I.C.: tutte le confezioni autoriz-
zate; 039383

Codice pratica: C1A/2014/1830 (validata in Europa il
18.07.2014)

DCP n. NL/H/1388/001-004/IAIN/010

Tipo di variazione: Single Variation di tipo IAIN

Tipo di modifica: B.III.1. Presentazione di un certificato di
conformità alla farmacopea europea: nuovo, per una sostanza
attiva; a) Certificato di conformità alla monografia corri-
spondente della farmacopea europea; 1. Nuovo Certificato
presentato da un fabbricante già approvato.

Da: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd R0-CEP
2009-296-Rev 00;

A: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd R0-CEP
2009-296-Rev 00 e R0-CEP 2010-139-Rev 01

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 pub-
blicazione in Gazzetta Ufficiale

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

T14ADD9439 (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 secondo proce-
dura di Mutuo Riconoscimento. Modifiche apportate ai
sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274*

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

Specialità medicinale: LIPITOR (atorvastatina)

compresse rivestite con film 10mg - 20mg - 40mg - 80mg

Confezioni e numeri di AIC: AIC n. 033008(tutte le con-
fezioni)

Titolare AIC: Pfizer Limited, Ramsgate Road, Sandwich,
Kent CT13 9NJ, UK

Procedura n.: DE/H/3882/01-04/

Codice pratica: C1B//2013//3556

Tipologia variazione: Worksharing

Procedura n.: DE/H/XXXX/WS/086

Variazione tipo IB - B.II.c.2 d)- Modifica del metodo di
prova di un eccipiente d) Altre modifiche di una procedura
di prova (comprese sostituzioni o aggiunte)

Variazione tipo IA - B.II.d.1 a) - Modifica dei parametri di
specificità e/o dei limiti del prodotto finito. Rafforzamento dei
limiti delle specifiche

Variazione tipo IA - B.II.d.2 a) - Modifica della procedura
di prova del prodotto finito. Modifiche minori ad una proce-
dura di prova approvata

Variazione tipo IB - B.II.a.3 z) - Modifiche nella com-
posizione (eccipienti) del prodotto finito (aggiunta dettagli
descrizione emulsione di simeticone, nessuna modifica della
composizione quali-quantitativa)

Variazione tipo IB - B.II.e.7 z) - Modifica del fornitore di
elementi o di dispositivi di confezionamento (quando sono
menzionati nel fascicolo)

Specialità medicinale: CAMPTO (irinotecan cloridrato)

20mg/ml, concentrato per soluzione per infusione



Confezioni e numeri di AIC:

1 flaconcino in polipropilene 2ml AIC n. 032949048

1 flaconcino in polipropilene 5ml AIC n. 032949051

1 flaconcino in polipropilene 15ml AIC n. 032949063

Procedura n.: FR/H/108/002/II/048

Codice pratica: VC2/2013/22

Variazione B.I.a.1 Tipo II - Introduzione di un produttore alternativo, Olon S.p.A. - Strada Rivoltana km 6/7 - 20090 Rodano (MI) Italia, per il principio attivo irinotecan cloridrato.

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

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

T14ADD9440 (A pagamento).

VALEAS S.P.A.

Sede: via Vallisneri, 10 - 20133 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04874990155

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 e s.m.

Codice pratica: N1B/2014/1343

Specialità medicinale: SONGAR - AIC n. 024731

0,125 mg cps rigide-10 cps rigide contenenti ciascuna 2 compresse da 0,0625 mg (085); 0,25 mg cps rigide-10 cps rigide contenenti ciascuna 2 compresse da 0,125 mg (073); 0,25 mg cps rigide-20 cps rigide contenenti ciascuna 2 compresse da 0,125 mg (097); 0,375 mg/ml gocce orali, soluzione-flac 19 ml (111)

Titolare AIC: Valeas SPA - Via Vallisneri, 10 - 20133 Milano

Tipologia variazione: C.I.3.z) IB unforeseen

N. e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/72636 del 8/7/2014

Modifica apportata: Aggiornamento dell'RCP e del Foglio Illustrativo per implementare le avvertenze contenute nel CSP finalizzato durante la procedura di PSUR work sharing n. FI/H/PSUR/0016/002.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 6.5 e 8 del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo).

Il Titolare AIC si impegna ad apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione per l'RCP ed entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data per il Foglio Illustrativo.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione sia i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente Comunicazione.

Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Il legale rappresentante
dott. Virgilio Bernareggi

T14ADD9441 (A pagamento).

JANSSEN-CILAG S.P.A.

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

Estratto comunicazione notifica regolare

Tipo di modifica: modifica stampati

Codice pratica: N1B/2014/1373

Medicinale: DAKTARIN

Codice farmaco: AIC 024957060

Tipologia variazione: C.I.3.z) IB

Comunicazione AIFA/V&A/P/69780 del 01/07/2014

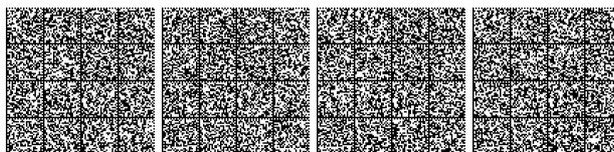
Modifica apportata: modifica SPC e PIL a seguito di una inesattezza segnalata dal Medicines Evaluation Board (MEB) al paragrafo 4.2 solo della forma farmaceutica "2% gel orale", successiva alla conclusione del Pediatric Worksharing NL/W/0027-0029/pdws/001.

E' autorizzata la modifica stampati richiesta (paragrafo 4.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC. Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio illustrativo aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è esclusivo responsabile del pieno rispetto dei diritti di proprietà industriale relativi al medicinale di riferimento e delle vigenti disposizioni normative in materia brevettuale.

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14, comma 2, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e



s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

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

Un procuratore
dott. Marco Martelli

T14ADD9442 (A pagamento).

MAGIS FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: via Cacciamali 34/36/38 - Brescia
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00312600174

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs n.219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE e s.m.i.

Codice Pratica N1B/2014/1355

Specialità Medicinale: TAZOPENIL AIC 038181

Confezioni: tutte Variazione Tipo IB by default B.II.b.3.a)
Modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto intermedio Piperacillina sodica/Tazobactam sodico 8:1 (produttore Fresenius Kabi Anti-Infectives - Pozzilli), utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito.

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in GU.

Il legale rappresentante
dott. Enzo Moroni

T14ADD9446 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

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

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

Codice pratica C1B/2014/834

Specialità Medicinale CLINIMIX

Procedura di Mutuo Riconoscimento UK/H/104/01-08/IB/033G

Specialità Medicinale: CLINIMIX A.I.C Nr. 032167

Variazione Grouping IB: Variazione di Tipo IB Nr B.III.1 a)5 Sottomissione CEP nuovo per il principio attivo Isoleucina - Ajinomoto Co Inc. : Versione R0-CEP2009-100-Rev 03; Variazione di Tipo IB Nr B.III.1 a)5 Sottomissione CEP nuovo per il principio attivo Isoleucina- Ajinomoto Co Inc. : Versione R1-CEP1998-122-Rev 03;

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

Un procuratore
dott.ssa Guia Maria Carfagnini

T14ADD9447 (A pagamento).

GRIFOLS ITALIA S.P.A.

Sede: via Carducci 62d-Loc La Fontina - 56010
Ghezzano, Pisa

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

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

Specialità medicinali: ALBUTEIN, ALPHANATE, ALPHANINE.

N. AIC: (029251016)-(029251028)-(029251030)-(029251042)-(033077088)
(033077090)-(033077102)-(033077114)-(029250065)-(029250077)-(029250089).

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

Variazione Tipo IAin, n. B.V.a.1.d: Inclusione di un Master File del plasma nuovo, aggiornato o modificato, nel fascicolo di autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale (PMF - seconda fase della procedura).

Certificato EMA n.: EMEA/H/PMF/000002/04/IB/020/G
Codice Pratica: N1A/2014/1596

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

La presente modifica si assume come approvata a far data dal giorno successivo alla sua pubblicazione.

Il procuratore
Alessandra D'Amici

T14ADD9448 (A pagamento).

ISTITUTO GRIFOLS S.A.

Sede: poligono Levante c/Can Guasch, 2 - 08150 Parets del Vallès Barcellona (Spagna)

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

Titolare e/o Produttore: Istituto Grifols S.A. Sede legale: c.s.

Specialità medicinale: PLASBUMIN

N. AIC: (028989046), (028989059), (028989097), (028989109)



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

Variatione Grouping Tipo IA in - C.I.8.a : Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano.

Codice Pratica: N1A/2014/1101.

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

La presente modifica si assume come approvata a far data dal giorno successivo alla sua pubblicazione.

Il procuratore
Alessandra D'Amici

T14ADD9449 (A pagamento).

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

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

Comunicazione di notifica regolare V&A.

Tipo di modifica: Modifica stampati.

Codice Pratica N. N1B/2013/3336.

Specialità Medicinale: PERASM.

Codice farmaco: 041357017 - 041357029- 041357031 .

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

Modifica apportata: Adeguamento allo PSUR FI/H/PSUR/0015/002.

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 dell' RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare all'RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella G.U.R.I. della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Il legale rappresentante
dott. Giuseppe Tessitore

T14ADD9450 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

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

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

Codice pratica C1B/2014/587

Specialità Medicinale CLINIMIX

Procedura di Mutuo Riconoscimento UK/H/104/01-08/IB/031

Specialità Medicinale: CLINIMIX A.I.C Nr. 032167

Var IB n. B.III.1 a)5 - Presentazione di un certificato nuovo d'idoneità alla Farmacopea Europea relativo ad un principio attivo da parte di un produttore già autorizzato

Sottomissione CEP nuovo per il principio attivo Istidina (da fornitore già autorizzato Ajinomoto Co., Inc) : R1-CEP 1998-107-Rev 02

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

Un procuratore
dott.ssa Guia Maria Carfagnini

T14ADD9451 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

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

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

Codice pratica C1B/2014/777

Specialità Medicinale CLINIMIX

Procedura di Mutuo Riconoscimento UK/H/104/01-08/IB/032

Specialità Medicinale: CLINIMIX A.I.C Nr. 032167

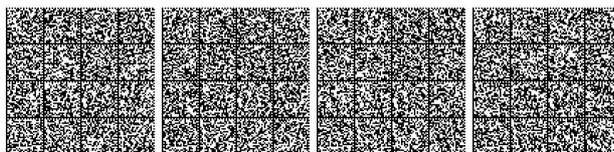
Var IB n. B.III.1 a)5 - Presentazione di un certificato nuovo d'idoneità alla Farmacopea Europea relativo ad un principio attivo da parte di un produttore già autorizzato

Sottomissione CEP nuovo per il principio attivo Leucina (da fornitore già autorizzato Ajinomoto North America Inc) : R0-CEP 2008-233-Rev 03

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

Un procuratore
dott.ssa Guia Maria Carfagnini

T14ADD9452 (A pagamento).



GLAXOSMITHKLINE S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.L.vo 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008

Codice Pratica: C1A/2014/583

N. di Procedura Europea: DE/H/2868/02/IA/15

Specialità Medicinale: AUGMENTIN (A.I.C. N. 026089...) 875 mg/125 mg compresse rivestite con film

Confezioni: Tutte le confezioni

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IA in B.III.1.a.3

Tipo di Modifica: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato:

- Per una sostanza attiva

a) Certificato di conformità alla monografia corrispondente alla farmacopea europea

3. Nuovo certificato presentato da un nuovo fabbricante (sostituzione o aggiunta)

Modifica Apportata: Registrazione Deretil S.A. Spagna come nuovo produttore di Amoxicillina triidrato con registrazione CEP

Codice Pratica: C1A/2014/1417

N. di Procedura Europea: NO/H/XXXX/IA/017/G

SUPER-GROUPING per le seguenti specialità medicinali:

AVODART 0.5 mg Capsule molli - A.I.C. n. 035895 010-022

COMBODART 0.5mg/0.4mg Capsule rigide - A.I.C. n. 039913 013-025-037

ELONTRIL 150 mg - 300 mg Compresse a rilascio modificato - A.I.C. n. 037697 012-024-036-048-051-063

GLAZIDIM 1 g Polvere per soluzione iniettabile - A.I.C. n. 025212 111-123-173 - 2 g Polvere per soluzione per infusione - A.I.C. n. 025212 059-085

LAMICTAL 5 mg - 25 mg - 50 mg - 100 mg - 200 mg Compresse dispersibili - A.I.C. n. 027807 066-054-130-142-080-155-078-092

RELENZA 5 mg Polvere per inalazione - A.I.C. n. 034497 014-026

SEROXAT 20 mg Compresse rivestite - A.I.C. n. 027963 014-038-040

ZELITREX 250 mg - 500 mg - 1000mg Compresse rivestite con film - A.I.C. n. 029503 048-012-036-024

ZYBAN 150 mg Compresse a rilascio prolungato - A.I.C. n. 034853 010-022-034-046-059

BOOSTRIX 0.5 ml Sospensione iniettabile - A.I.C. n. 034813 016-028-030-042-055-067-079-081-093-105-117-129-131-143-156

POLIOBOOSTRIX 0,5 ml Sospensione iniettabile - A.I.C. n. 036752 018-020-032-044-057-069-071-083

FLUARIX 0.5 ml Sospensione iniettabile - A.I.C. n. 029245 178-180-192-204-216-228

POLIOINFANRIX 0.5 ml Sospensione iniettabile - A.I.C. n. 037157 017-029-031

MALARONE 62.5/25 mg e 250 /100 mg Compresse rivestite con film - A.I.C. n. 033299 037-013

PRIORIX 0.5 ml Polvere e solvente per soluzione iniettabile - A.I.C. n. 034199 012-024-036-048-051-063-075-087-099-101-113-125

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

FLOLAN 1.5mg - 0.5mg Polvere e solvente per soluzione per infusione - A.I.C. n. 027750 037-013

Titolare A.I.C.: The Wellcome Foundation Ltd.

ENGERIX B Sospensione iniettabile - A.I.C. n. 026653 016-028-030-042-079-081-055-067-093-105

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline Biologicals s.a.

Tipologia variazione: Tipo IA in A.1

Tipo di Modifica: Modifica del nome e/o dell'indirizzo del titolare dell'A.I.C.

Modifica Apportata: Modifica indirizzo titolare A.I.C. GlaxoSmithKline AS (Norvegia)

Codice Pratica: C1A/2014/1395

N. di Procedura Europea: DK/H/1377/01-02/IA/018

Specialità Medicinale: TOCTINO (A.I.C. N. 038849...) 10 mg - 30 mg Capsule molli

Confezioni: 038849 016-028-030-042

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A. in rappresentanza della Società estera Stiefel Laboratories (Ireland) Ltd

Tipologia variazione: Tipo IA A.7

Tipo di Modifica: Soppressione dei siti di fabbricazione per una sostanza attiva, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente

Modifica Apportata: Revoca officina Basilea Pharmaceutical International Ltd come sito di rilascio del principio attivo

Codice Pratica: C1A/2014/1567

N. di Procedura Europea: NL/H/1539/02-06/IA/035

Specialità Medicinale: LAMICTAL (A.I.C. N. 027807...) 5-25-50-100-200 mg Compresse

Confezioni: 027807 066-054-130-142-080-155-078-092

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IA A.7

Tipo di Modifica: Soppressione dei siti di fabbricazione per una sostanza attiva, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente

Modifica Apportata: Revoca del sito P.N. Gerolymatos - Grecia

Codice Pratica: C1B/2014/1412

N. di Procedura Europea: NL/H/1539/01/IB/033

Specialità Medicinale: LAMICTAL (A.I.C. N. 027807...) 2-5-25-50-100-200 mg Compresse

Confezioni: 027807 179-066-054-130-142-080-155-078-092

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IB A.2 b)



Tipo di Modifica: Modifica nella denominazione del medicinale

b) Per i prodotti autorizzati secondo la procedura nazionale

Modifica Apportata: Modifica nella denominazione del medicinale solo in Belgio

Codice Pratica: C1B/2013/2473

N. di Procedura Europea: NL/H/XXX/WS/056

Specialità Medicinale: EUTIMIL (A.I.C. N. 027964...) 20 mg cpr rivestite e 2 mg/ml sospensione orale

Confezioni: 027964 016-030-042-028

Specialità Medicinale: SEROXAT (A.I.C. N. 027963...) 20 mg cpr rivestite e 2 mg/ml sospensione orale

Confezioni: 027963 014-038-040-026

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Grouping Variations: Tipo IB A.4 + IA A.4 + IA A.7

Tipo di Modifica: Cambio nome e/o indirizzo di un fabbricante - Soppressione di un sito di fabbricazione

Modifica Apportata: Revoca officina SmithKline Beecham plc, Irvine, UK - cambio nome officina Nicholas Piramal (I) Limited, in Piramal Enterprises Limited - cambio nome ed indirizzo officina Sipsy, Route de Beaucozè BP 79, 49242 Avrille Cedex, France in Zach System S.A., Z.I. La Croix Cadeau - CS 10079, 49242 Avrille Cedex, France

Codice Pratica: N1B/2014/914

Specialità Medicinale: IMIGRAN (A.I.C. N. 027975...) 50 mg - 100 mg Compresse rivestite con film

Confezioni: 027975 059-073

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IB B.I.b.1 c)

Tipo di Modifica: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo

c) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova

Modifica Apportata: Aggiunta dell'impurezza GR119423X nelle specifiche della sostanza attiva

Codice Pratica: N1B/2014/1390

Specialità Medicinale: CEFTRIAXONE GLAXOSMITHKLINE (A.I.C. N. 035669...) 500 mg polvere + ff solvente x uso i.m. - 2 g polvere x infusione e.v. - 1 g polvere + ff solvente x uso e.v. - 1 g polvere + ff solvente x uso i.m.

Confezioni: 035669023 - 035669050 - 035669047 - 035669035

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IB B.III.1 a) 1.

Tipo di Modifica: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato:

a) Certificato di conformità alla monografia corrispondente alla farmacopea europea

1. Nuovo certificato presentato da un fabbricante già approvato

Modifica Apportata: Nuovo Certificate of Suitability R0-CEP 2011-393-Rev 00 relativo a Ceftriaxone Sodium Sterile, ACS Dobfar S.p.A.

Codice Pratica: N1B/2014/1452

Specialità Medicinale: ZOFTRAN (A.I.C. N. 027612) 4 e 8 mg Cpr rivestite con film - 4 mg/2 ml e 8 mg/4 soluzione iniettabile - 4 mg/5 ml Sciroppo - 4 e 8 mg compresse orodispersibili - 40 mg/20 ml soluzione iniettabile

Confezioni: 027612011-027612023-027612035-027612047-027612086-027612098-027612112-027612136

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: GROUPING Variation: Tipo IB B.I.b.1 b) + IA B.I.a.2 a) + IA B.I.b.2 a)

Modifica Apportata: Variazioni per registrare modifiche nel processo di fabbricazione e nelle specifiche della sostanza attiva

Codice Pratica: N1A/2014/1454

Specialità Medicinale: HIBERIX (A.I.C. N. 031902012) polvere e solvente per soluzione iniettabile

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IA B.II.d.1 z

Tipo di Modifica: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito - altre variazioni

Modifica Apportata: Correzione dell'espressione della quantità di proteina carrier Tossoide Tetanico

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 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.

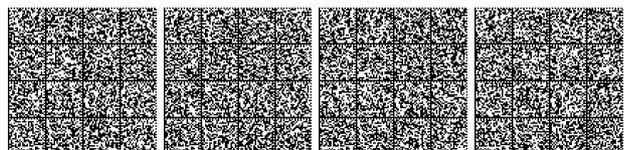
Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

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

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



Codice Pratica: C1B/2014/1139
 N. di Procedura Europea: EMEA/H/xxxx/WS/0553
 Specialità medicinale: Engerix B (AIC N. 026653...) sospensione per uso iniettabile
 Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline Biologicals s.a.
 Tipologia variazione: Tipo IB B.II.d.2.d)
 Tipo di Modifica: Modifica della procedura di prova del prodotto finito - d) Altre modifiche di una procedura di prova (comprese sostituzioni o aggiunte)
 Modifica apportata: Registrazione di un nuovo lotto di riferimento standard (SWN0568A07)
 Codice Pratica: C1A/2014/1080
 N. di Procedura Europea: BE/H/135/02/IA/035
 Specialità Medicinale: Mencevax ACWY (AIC n. 038504...) polvere e solvente per soluzione iniettabile
 Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.a.
 Tipologia variazione: Tipo IA A.7
 Tipo di modifica: Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente (se precisato nel fascicolo)
 Modifica apportata: Cancellazione del sito di Dresda per la produzione del solvente di sodio cloruro (NaCl) in fiala
 I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
 dott. Enrico Marchetti

T14ADD9454 (A pagamento).

ABBOTT S.R.L.

Sede: 04011 Campoverde di Aprilia (LT)
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00076670595

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

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i.

Specialità Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: ISOPTIN (020609) - 80 mg compresse rivestite con film

Confezioni: 30 compresse
 AIC n. 020609083

Titolare AIC: Abbott S.r.l., S.R. 148 Pontina km 52 snc, 04011 Campoverde di Aprilia (LT)

Codice Pratica: N1B/2014/984

Tipologia variazione: Grouping di 13 variazioni di tipo IB/IA/IAIN

Tipo di Modifica: 1 tipo IB n. B.II.b.1.e; 1 tipo IAIN n. B.II.b.1.b; 1 tipo IAIN n. B.II.b.1.a; 1 tipo IAIN n. B.II.b.2.c.2; 1 tipo IA n. B.II.b.4.b); 2 tipo IA n. B.II.b.5.b; 1 tipo IA n. B.II.b.5.c; 1 tipo IA n. B.II.d.1.a; 1 tipo IA n. B.II.d.1.i; 2 tipo IA n. B.II.d.1.d; 1 tipo IB n. B.II.d.2.d.

Modifica Apportata:

Aggiunta del sito "FAMAR A.V.E Anthoussa - Anthoussa - Atene - Grecia" per tutte le operazioni di produzione, confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio dei lotti del prodotto finito.

Modifica della dimensione del lotto del prodotto finito: Sino a 10 volte inferiore alla dimensione attuale del lotto.

Modifiche delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito: Aggiunta di nuove prove e di nuovi limiti: "Spessore della compressa dopo il film-coating" e "Diametro della compressa dopo il film-coating"; Soppressione di una prova in corso di fabbricazione non significativa: "Weighing records".

Modifiche dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito: Rafforzamento dei limiti della specifica del prodotto finito "Related Substances" al rilascio e alla shelf-life; Introduzione della l'Uniformità delle unità di dosaggio (Ph. Eur. 2.9.40) in sostituzione al metodo Uniformità di massa (Ph. Eur. 2.9.5); Soppressione di parametri di specifica non significativi: "Thickness" e "Diameter".

Modifica della procedura di prova del prodotto finito: Sostituzione del metodo UV con il metodo HPLC per la procedura di prova del prodotto finito "Assay del verapamil cloridrato" al rilascio.

Codice Pratica: N1A/2014/1092

Tipologia variazione: Variazione singola di tipo IAIN

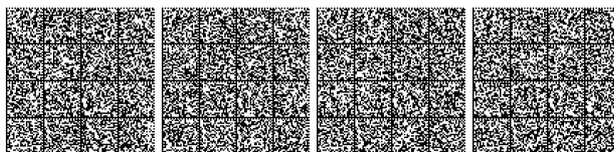
Tipo di Modifica: Tipo IAIN n. B.II.f.1.a.1

Modifica Apportata: riduzione del periodo di validità del prodotto finito così come confezionato per la vendita da 60 mesi a 36 mesi.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6.3 "Periodo di validità" del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto per quel che concerne la variazione sopra descritta con codice pratica: N1A/2014/1092 e paragrafo "PRODUTTORE" relativo alla lista dei siti produttori responsabili del rilascio lotti del Foglio Illustrativo per quel che concerne il grouping di variazioni sopra descritto con codice pratica: N1B/2014/984) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i



lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Valentina Simoncelli

T14ADD9455 (A pagamento).

FDC PHARMA LTD.

Sede legale: Unit 6 Fulcrum 1, Solent Business Park, Solent Way

Whiteley, Fareham Hampshire - PO15 7FE, Regno Unito
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 980801219

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

Titolare: FDC Pharma Ltd.

Specialità medicinale: DORZOLAMIDE FDC PHARMA 20 mg/ml collirio, soluzione

Confezione e numero di A.I.C.: 20 mg/ml collirio, soluzione - flacone da 5 ml in LDPE - A.I.C. n. 041558014/M.

Variazione Tipo IB - B.II.f.1: Modifica delle condizioni di conservazione del prodotto finito. Procedura europea n. UK/H/3591/001/IB/005. Codice pratica C1B/2013/2971.

Data di fine procedura europea e approvazione: 17 dicembre 2013.

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.

Il procuratore
dott.ssa Daniela Contini

T14ADD9458 (A pagamento).

LAB. IT. BIOCHIM. FARM.CO LISAPARMA S.P.A.

Sede: via Licinio, 11 - 22036 Erba (CO)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00232040139

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

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE come modificato dal Regolamento 712/2012

Codice Pratica: N1A/2014/1623

Medicinale:

AIC n. 036011017 - BENFER 50 mg/ml gocce orali soluzione - flacone da 30 ml

Titolare AIC: Laboratorio Italiano Biochimico Farmaceutico Lisapharma S.p.A. - Via Licinio, 11 - 22036 Erba (CO)

Tipologia variazione: Tipo IA A.6 Modifica nel codice ATC

Tipo di Modifica: Modifica al paragrafo 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto nel codice ATC e contestuale correzione di un errore di calcolo riportato nella composizione al paragrafo 2 e corrispettivo paragrafo del Foglio Illustrativo.

Modifica Apportata: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto nel codice ATC che passa da B03AB49 a B03AB05 e correzione dell'errore di calcolo riportato nella composizione che passa da "Un flaconcino da 30 ml contiene 600 mg di Fe (III)" a "Un flaconcino da 30 ml contiene 1500 mg di Fe (III)" e corrispettivo paragrafo del Foglio Illustrativo.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 2 e 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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



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

Il legale rappresentante
dott. Giorgio Zagnoli

T14ADD9459 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

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

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

Codice pratica C1A/2014/1477

Specialità Medicinale OLICLINOMEL A.I.C. n. 035467

Procedura di Mutuo Riconoscimento FR/H/0180/IB/005-008/053/G

Confezioni e numeri di A.I.C.:

N4-550 E 6 sacche di emulsione per inf. endov. da 1000 ml A.I.C. n. 035467012

N4-550 E 4 sacche di emulsione per inf. endov. da 1500 ml A.I.C. n. 035467024

N4-550 E 4 sacche di emulsione per inf. endov. da 2000 ml A.I.C. n. 035467036

N4-550 E 2 sacche di emulsione per inf. endov. da 2500 ml A.I.C. n. 035467048

N4-550 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 1000 ml A.I.C. n. 035467339

N4-550 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 1500 ml A.I.C. n. 035467341

N4-550 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 2000 ml A.I.C. n. 035467354

N4-550 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 2500 ml A.I.C. n. 035467366

N5-800 E 6 sacche di emulsione per inf. endov. da 1000 ml A.I.C. n. 035467051

N5-800 E 4 sacche di emulsione per inf. endov. da 1500 ml A.I.C. n. 035467087

N5-800 E 4 sacche di emulsione per inf. endov. da 2000 ml A.I.C. n. 035467063

N5-800 E 2 sacche di emulsione per inf. endov. da 2500 ml A.I.C. n. 035467075

N5-800 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 1000 ml A.I.C. n. 035467378

N5-800 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 1500 ml A.I.C. n. 035467380

N5-800 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 2000 ml A.I.C. n. 035467392

N5-800 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 2500 ml A.I.C. n. 035467404

N6-900 E 6 sacche di emulsione per inf. endov. da 1000 ml A.I.C. n. 035467099

N6-900 E 4 sacche di emulsione per inf. endov. da 1500 ml A.I.C. n. 035467101

N6-900 E 4 sacche di emulsione per inf. endov. da 2000 ml A.I.C. n. 035467113

N6-900 E 2 sacche di emulsione per inf. endov. da 2500 ml A.I.C. n. 035467125

N6-900 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 1000 ml A.I.C. n. 035467416

N6-900 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 1500 ml A.I.C. n. 035467428

N6-900 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 2000 ml A.I.C. n. 035467430

N6-900 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 2500 ml A.I.C. n. 035467442

N7-1000 E 6 sacche di emulsione per inf. endov. da 1000 ml A.I.C. n. 035467137

N7-1000 E 4 sacche di emulsione per inf. endov. da 1500 ml A.I.C. n. 035467149

N7-1000 E 4 sacche di emulsione per inf. endov. da 2000 ml A.I.C. n. 035467152

N7-1000 E 2 sacche di emulsione per inf. endov. da 2500 ml A.I.C. n. 035467164

N7-1000 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 1000 ml A.I.C. n. 035467455

N7-1000 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 1500 ml A.I.C. n. 035467467

N7-1000 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 2000 ml A.I.C. n. 035467479

N7-1000 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 2500 ml A.I.C. n. 035467481

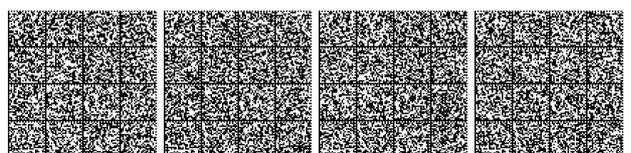
Variazione Grouping IA: Variazione di Tipo IA Nr B.I.b.1 c) : Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alle specifiche con il metodo di prova corrispondente: Metodo delle endotossine batteriche per il potassio cloruro.

2) Variazione di Tipo IAIN Nr B.III.1 a)3 Sottomissione CEP nuovo per il principio attivo Potassio cloruro (da fornitore nuovo K+S Kali GmbH) : Versione R0-CEP 2010-380-Rev 01.

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

Un procuratore
dott.ssa Guia Maria Carfagnini

T14ADD9460 (A pagamento).



ASTRAZENECA S.P.A.

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

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00735390155

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

Titolare: AstraZeneca S.p.A. - Palazzo Volta - Via F. Sforza - 20080 Basiglio (MI)

Codice Pratica: C1B/2013/3330 - Procedura di mutuo riconoscimento n.: FR/H/467/01-02/IB/011/G conclusasi in data 10/07/2014.

Specialità medicinale: MERREM

Confezioni e numeri dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio: 500 mg polvere per soluzione iniettabile per uso endovenoso (A.I.C. 028949081); 1000 mg polvere per soluzione iniettabile per uso endovenoso (A.I.C. 028949093).

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e s.m..

Grouping di 2 variazioni.

-1 Tipo IB B.I.a.1a Modifica del fabbricante di una materia prima - il fabbricante proposto fa parte dello stesso gruppo farmaceutico del fabbricante al momento approvato - aggiunta di un nuovo reparto per la fabbricazione del principio attivo sterile a ACS Dobfar.

-2 Tipo IA B.I.a.2 a Modifiche nel procedimento di fabbricazione del principio attivo - modifiche minori nel procedimento di fabbricazione del principio attivo sterile - cambio nel processo di fabbricazione a ACS Dobfar, Italia.

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

Un procuratore
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T14ADD9462 (A pagamento).

D.R. DRUG RESEARCH S.R.L.

Sede legale: via Turati, 3 - 22036 Erba (CO)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 09575490157/02385180134

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

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE come modificato dal Regolamento 712/2012

Codice Pratica N1B/2014/1432

Medicinale: DRAVYR 200 mg compresse - 25 compresse - AIC n. 028242016

DRAVYR 400 mg compresse - 25 compresse - AIC n. 028242028

DRAVYR 800 mg compresse - 35 compresse - AIC n. 028242093

DRAVYR 5% crema - tubo da 3 g - AIC n. 028242042

DRAVYR 5% crema - tubo da 10 g - AIC n. 028242055

Titolare AIC: D.R. Drug Research S.r.l. - Via Turati, 3 - 22036 Erba (CO)

Tipologia variazione: grouping di variazioni tipo IA A4, tipo IB B.I.a.1 a) e tipo IA B.III.1 a) 2.

Tipo di modifica: A.4 Modifica nel nome o indirizzo del produttore della sostanza attiva, B.III.1 a) 2. Presentazione di un certificato di Conformità alla Ph. Eu. nuovo o aggiornato per una sostanza attiva - Certificato aggiornato da parte di un produttore già approvato e B.I.a.1 a) Aggiunta di un produttore della sostanza attiva, dove il Certificato di Conformità alla Eu. Ph. non è parte del dossier approvato - Il produttore proposto è parte della stesso gruppo farmaceutico del produttore già approvato.

Modifica Apportata: modifica nel nome del produttore della sostanza attiva Aciclovir che passa da Solmag S.p.A a Olon S.p.A, presentazione del Certificato di conformità alla Ph. Eu. della sostanza attiva Aciclovir aggiornato R1 - CEP 2003-218 - Rev 02 e introduzione di un nuovo sito produttore della sostanza attiva che è parte dello stesso gruppo farmaceutico già approvato - I produttori autorizzati del principio attivo Aciclovir sono: Olon S.p.A Via Scaldasole, 33 - 27020 Dorno (PV) e OLON S.p.A Via Della Vittoria, 89 - 26837 Cassino D'Alberi - Mulazzano (LO).

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo della pubblicazione in GU.

L'amministratore unico
rag. A. Marelli

T14ADD9461 (A pagamento).

ASTRAZENECA S.P.A.

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

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00735390155

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

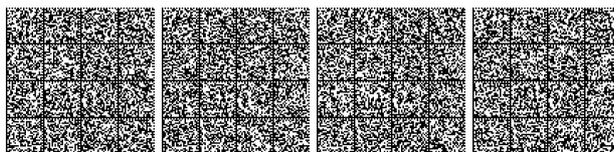
Titolare: AstraZeneca S.p.A. - Palazzo Volta - Via F. Sforza - 20080 Basiglio (MI)

Codice Pratica: C1B/2013/3331 - Procedura di mutuo riconoscimento n.: FR/H/467/01-02/IB/012/G conclusasi in data 10/07/2014.

Specialità medicinale: MERREM

Confezioni e numeri dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio: 500 mg polvere per soluzione iniettabile per uso endovenoso (A.I.C. 028949081); 1000 mg polvere per soluzione iniettabile per uso endovenoso (A.I.C. 028949093).

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e s.m..



Grouping di 2 variazioni.

-1 Tipo IB B.II.b.1 f) Sostituzione o aggiunta di un sito di fabbricazione - Sito in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione del rilascio dei lotti, del controllo dei lotti e del confezionamento secondario - aggiunta di un nuovo reparto per la produzione del bulk sterile.

-2 Tipo IB B.II.b.3.a) Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito - modifica del processo di fabbricazione per il bulk sterile a ACS Dobfar.

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

Un procuratore
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T14ADD9463 (A pagamento).

ASTRAZENECA S.P.A.

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

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00735390155

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

Titolare: AstraZeneca S.p.A. - Palazzo Volta - Via F. Sforza - 20080 Basiglio (MI)

Codice Pratica: C1B/2013/3332 - Procedura di mutuo riconoscimento n.: FR/H/467/01-02/IB/013/G conclusasi in data 10/07/2014.

Specialità medicinale: MERREM

Confezioni e numeri dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio: 500 mg polvere per soluzione iniettabile per uso endovenoso (A.I.C. 028949081); 1000 mg polvere per soluzione iniettabile per uso endovenoso (A.I.C. 028949093).

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e s.m..

Grouping di 3 variazioni.

-1 Tipo IB B.II.c.4 z) Modifica della sintesi o dell'estrazione di un eccipiente che non figura nella farmacopea - aggiunta di un reparto per la fabbricazione di un eccipiente (Sodio Carbonato) sterile a ACS Dobfar, Italia.

-2 Tipo IA B.II.c.4 a) Modifica della sintesi o dell'estrazione di un eccipiente che non figura nella farmacopea - cambi minori nella produzione di un eccipiente (Sodio Carbonato) sterile a ACS Dobfar, Italia.

-3 Tipo IB B.II.c.4 z) Modifica della sintesi o dell'estrazione di un eccipiente che non figura nella farmacopea - aumento nelle dimensioni dei lotti da 125 kg a 250 kg.

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

Un procuratore
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T14ADD9464 (A pagamento).

BRUNO FARMACEUTICI S.P.A.

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: Bruno Farmaceutici S.p.A., via delle Ande n. 15 - 00144 Roma

Modifiche apportate ai sensi del regolamento n. 1234/2008: Specialità medicinale: SPIROFUR - A.I.C. 023749-017, -056 - "50 mg + 20 mg capsule rigide" 10 e 20 capsule

Codice Pratica: N1A/2014/1534

Tipo (IA) B.III.1.a.2 - presentazione di un CEP aggiornato per il principio attivo furosemide da parte del produttore autorizzato - F.I.S. S.p.A. (da: R1-CEP 2004-005-Rev 02, a: R1-CEP 2004-005-Rev 03);

Codice Pratica: N1A/2014/1633

Grouping variation contenente 2 variazioni tipo Tipo (IA): B.III.1.a.2 - presentazione di un CEP aggiornato per il principio attivo spironolattone da parte del produttore autorizzato - Tianjin Tianyao Pharmaceuticals Co., LTD (da: R0-CEP 2011-291-Rev 00, a: R0-CEP 2011-291-Rev 01).

B.III.1.a.4 - soppressione di un CEP relativo al principio attivo spironolattone da parte del produttore autorizzato - Tianjin Tianyao Pharmaceuticals Co., LTD (R0-CEP 2007-115-Rev 02).

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

Regulatory affairs
dott.ssa Mariolina Bruno

T14ADD9465 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

Sede: piazzale dell'Industria 20 - Roma
Capitale sociale € 7.000.000 i.v.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00492340583

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

Codice pratica C1B/2014/586

Specialità Medicinale CLINIMIX

Procedura di Mutuo Riconoscimento UK/H/104/01-08/IB/030



Specialità Medicinale: CLINIMIX A.I.C Nr. 032167

Var IB n. B.III.1 a)5 - Presentazione di un certificato nuovo d'idoneità alla Farmacopea Europea relativo ad un principio attivo da parte di un produttore già autorizzato

Sottomissione CEP nuovo per il principio attivo Alanina (da fornitore già autorizzato Ajinomoto Co., Inc): Versione R1-CEP 1998-105-Rev 03

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

Un procuratore
dott.ssa Guia Maria Carfagnini

T14ADD9471 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

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

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

Codice pratica C1A/2014/1128

Specialità Medicinale OLICLINOMEL A.I.C. n. 035467
Procedura di Mutuo Riconoscimento FR/H/xxxx/IA/061/G

Variatione di Tipo Ia Nr B.III.1 a)1 Sottomissione CEP nuovo per il principio attivo "Olio di Oliva purificato" (da fornitore già autorizzato Société Industrielle des Oleagineux (SIO)) Versione R0-CEP 2012-333-Rev 01.

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

Un procuratore
dott.ssa Guia Maria Carfagnini

T14ADD9473 (A pagamento).

SAPIO LIFE S.R.L.

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

Codice Pratica N1B/2014/925

Prodotto Medicinale: OSSIGENO SAPIO LIFE

Confezioni e numero AIC: tutte le confezioni di gas medicinale compresso e gas medicinale criogenico in contenitori criogenici mobili: 039017013, 039017025, 039017037, 039017049, 039017052, 039017064, 039017076, 039017088, 039017090, 039017102, 039017114, 039017126, 039017138, 039017140, 039017153, 039017165, 039017177, 039017189, 039017191, 039017203, 039017215, 039017227, 039017239, 039017241, 039017254, 039017266, 039017278, 039017280,

039017292, 039017607, 039017595, 039017304, 039017316, 039017328, 039017330, 039017342, 039017355, 039017367, 039017379, 039017381, 039017393, 039017405, 039017417, 039017429, 039017431, 039017443, 039017456, 039017468, 039017621, 039017470, 039017482, 039017494, 039017506, 039017518.

Titolare AIC: Sapiro Life S.r.l. con sede legale in v. Silvio Pellico, 48 Monza

Tipologia variazione: grouping di variazioni tipo IA e IB: Var.B.II.b.1.b) tipo IAIN + Var.B.II.b.1.e) tipo IB + Var. B.II.b.2.c)2 tipo IA-IN.

Modifica apportata: aggiunta di un sito alternativo di produzione per il prodotto finito: Cer Medical S.r.l. - Via Torretta, 13 - 40012 Calderara di Reno (BO) per le seguenti fasi: produzione (Var. B.II.b.1.e), confezionamento primario (Var. B.II.b.1.b), rilascio lotto e controllo (Var. B.II.b.2 c.2).

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del D.Lgs 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo "Produttori" del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate al Foglio Illustrativo entro e non oltre i sei mesi dalla data di pubblicazione in GURI della variazione.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GURI della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GURI della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del D.Lgs 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

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

L'amministratore delegato
Mario Paterlini

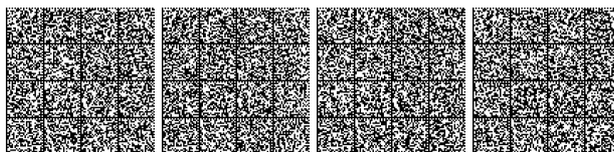
T14ADD9474 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.

Titolare: Boehringer Ingelheim International GmbH, Ingelheim am Rhein, Germania; Rappresentante in Italia: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., Via Lorenzini 8, 20139 Milano.

Medicinale: PRADIF



Confezioni e numeri A.I.C.:

“0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato”

Confezione da 20 capsule - A.I.C. n. 030106013

Confezione da 30 capsule - A.I.C. n. 030106025

“0,4 mg compresse a rilascio prolungato rivestite con film”

Numeri di A.I.C. non disponibili

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

Medicinale: IMUKIN

Confezione e numero A.I.C.:

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

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

Codice Pratica: C1A/2014/1396

Procedura di Mutuo riconoscimento n.: NL/H/xxxx/IA/295/G relativa alle variazioni NL/H/0033/001/IA/042, NL/H/106/001/IA/047 e NL/H/555/001/IA/021

Modifiche Apportate: grouping di tre variazioni di tipo IAIN n. C.I.8 a): modifica alla sintesi del sistema di farmacovigilanza (modifica della persona qualificata in materia di farmacovigilanza).

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

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

Il procuratore
p.v. G. Maffione

T14ADD9480 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

Sede: viale Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00737420158

Estratto comunicazione notifica regolare V&A.

Tipo di modifica: modifica stampati

Codice pratica N. N1B/2014/1240

Medicinale: DROPAXIN

Codice farmaco: 036063028, 036063030, 036063042

Tipologia variazione oggetto della modifica: IB C.I.2.a

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/75346 del 15/07/2014

Modifica apportata: adeguamento dei testi di Dropaxin compresse a quelli di Dropaxin gocce orali soluzione, già allineati allo stampato del prodotto di riferimento. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9, 5.1, 5.3 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata

in vigore della presente comunicazione di notifica regolare al riassunto delle caratteristiche del prodotto; Entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data del foglio illustrativo.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è esclusivo responsabile del pieno rispetto dei diritti di proprietà industriale relativi al medicinale di riferimento delle vigenti disposizioni normative in materia brevettuale.

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

T14ADD9481 (A pagamento).

LIFEPHARMA S.P.A.

Sede: via dei Lavoratori, 54 – 20092 Cinisello
Balsamo (MI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00244680104

Estratto comunicazione notifica regolare V&A.

Tipo di modifica: modifica stampati

Codice pratica N. N1B/2014/1241

Medicinale: STILIDEN

Codice farmaco: 036451021, 036451033, 036451045

Tipologia variazione oggetto della modifica: IB C.I.2.a

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/75343 del 15/07/2014

Modifica apportata: adeguamento dei testi di Stiliden compresse a quelli di Stiliden gocce orali soluzione, già allineati allo stampato del prodotto di riferimento. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9, 5.1, 5.3 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.



Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare al riassunto delle caratteristiche del prodotto; Entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data del Foglio illustrativo.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è esclusivo responsabile del pieno rispetto dei diritti di proprietà industriale relativi al medicinale di riferimento delle vigenti disposizioni normative in materia brevettuale.

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

L'amministratore delegato
dott. Francesco Lami

T14ADD9482 (A pagamento).

HEXAL S.P.A.

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

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

Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche

Titolare: Hexal S.p.A.

Medicinale: LANSOPRAZOLO HEXAL 15 mg e 30 mg capsule rigide gastroresistenti

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 037131

Procedura Europea n. NL/H/0681/001-002/IA/031/G

Codice Pratica: C1A/2014/1671

Grouping variation: Modifica Tipo IA in n. B.II.b.1.a + IA in n. B.II.b.1.b - Aggiunta sito per il confezionamento primario e secondario del prodotto finito: Lek Pharmaceuticals d.d, Tri mlina 2D, 9220 Lendava, Slovenia.

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

Comunicazione di Notifica Regolare UVA

Medicinale: LOPERAMIDE HEXAL- AIC: 033987- Confezioni: tutte,

Codice Pratica: N1B/2014/1393

Modifica Tipo IB C.I.3 z) unforseen

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

Medicinale: ENALAPRIL RANBAXY, 5 mg e 20 mg compresse - AIC: 036228 - Confezioni: tutte.

Codice Pratica: N1B/2011/574 e N1B/2014/1429

Tipo di modifiche: Tipo IB n. C.I.3 a e unforseen C.I.3.z

Modifica apportata: Modifica Stampati. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 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.

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore delle presenti Comunicazioni di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

T14ADD9484 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

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

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

Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche

Titolare: Sandoz S.p.A.

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

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 037707



Procedura Europea n. FI/H/0599/001-004/IB/047

Codice Pratica: C1B/2014/503

Modifica Tipo IBun n. B.II.e.z - Modifica dell'imballaggio primario del prodotto finito: Modifica del contenitore di gel di silice come essiccante nel flacone HDPE.

Medicinale: LERCANIDIPINA SANDOZ 10 mg e 20 mg compresse rivestite con film

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 039277

Procedura Europea n. DK/H/1486/001-002/IA/019

Codice Pratica: C1A/2014/1781

Modifica Tipo IAin n. B.II.b.2.c.1 - Aggiunta sito responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito (escluso controllo): Lek Pharmaceuticals d.d., Verovskova 57, 1526 Ljubljana, Slovenia.

Medicinale: MESALAZINA SANDOZ, 2 g e 4 g, sospensione rettale

AIC: 034836- Confezioni: tutte

Tipo di modifica: Tipo IB B.II.b.1 e); Tipo IAIN B.II.b.1 a); Tipo IAIN B.II.b.1 b); Tipo IAIN B.II.b.2 c) 2; Tipo IB B.II.b.4 a); 2 x Tipo IB B.II.d.1 d); Tipo IB B.II.d.1 c); Tipo B.II.d.2 d)

Modifica apportata: Aggiunta di Special Product's Line S.p.A, Strada Paduni 240, 03012 Anagni (FR), come sito produttivo per tutte le fasi (incluso confezionamento primario/secondario, controlli e rilascio lotti) in sostituzione dell'attuale officina autorizzata (Special Product's Line s.r.l., via Campobello 15, 00040 Pomezia, Roma). Modifica della dimensione del lotto del prodotto finito (sino a 10 volte superiore) da 420 Kg a 1000 Kg. Eliminazione di parametri di specifica non significativi del prodotto finito (contenuto di aminofenoli e anilina). Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con il corrispondente metodo di prova (per il contenuto di 3-ASA, acido salicilico, ogni singola impurezza, impurezze totali). Modifica della procedura di determinazione del titolo del prodotto finito mediante HPLC.

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

Comunicazione Notifica regolare UVA

Medicinale: SUMATRIPTAN SANDOZ 50 mg e 100 mg compresse rivestite con film

Codice AIC: 038636 - Confezioni: Tutte - Codice Pratica n. C1B/2013/173

N. e Tipologia variazione: FI/H/0348/001-002/IB/026, C.I.3.a type IB

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento RCP e FI a seguito della conclusione della procedura europea dello PSUR Worksharing (NL/H/PSUR/0016/002).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 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.

Medicinale: LATANOPROST E TIMOLOLO SANDOZ, 50 microgrammi/ml + 5 mg/ml collirio, soluzione

Codice AIC: 040754 - Confezioni: Tutte - Codice Pratica n.C1B/2012/1855

N. e Tipologia variazione: DK/H/2085/001/IB/002, C.I.3.a IB

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Modifica stampati per essere in linea con il CSP a seguito di procedura di PSUR Worksharing SE/H/PSUR/0010/002, e aggiornamento di SPC, PIL ed Etichette per adattarsi al nuovo QRD template.

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

Medicinale: DOCETAXEL LEK, 10mg/ml concentrato per soluzione per infusione - AIC: 041185- Confezioni: tutte

Codice Pratica: C1B/2013/3555

Procedura Europea n.: UK/H/2535/001/IB/009

Tipo di modifica: IB C.I.2.a - Aggiornamento degli stampati in linea con il prodotto di riferimento

Modifica apportata: è autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.4, 4.5, 4.8, 5.1, 6.5 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.

Medicinale: BRILLEVE, 20 microgrammi+75 microgrammi, compresse rivestite - AIC: 039894011; 30 microgrammi +75 microgrammi, compresse rivestite - AIC: 039894023;

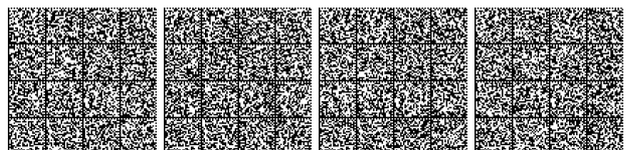
Codice pratica: N1B/2014/738

Tipo di modifica: IB - C.I.1 a

Modifica apportata: aggiornamento degli stampati per implementare le informazioni contenute nella decisione della Commissione a conclusione della procedura di Referral concernente i medicinali contenenti tinilestradiolo o estradiolo associato con clormadinone, desogestrel, dienogest, drospironone, etonogestrel, gestodene, nomegestrolo, norelgestromina o norgestimato. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.3, 4.4, 4.6 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di



30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

T14ADD9485 (A pagamento).

MEDA PHARMA S.P.A.

Sede legale: viale Brenta, 18 - 20139 Milano

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

Titolare AIC: Meda Pharma S.p.A.

Codice Pratica N°: N1A/2014/1668

Specialità medicinale: MINITRAN

Confezioni e numeri AIC: 027028, tutte le confezioni

Modifica apportata: Var.IA-A.7 Eliminazione di un produttore del prodotto finito (3M Drug Delivery Systems, St. Paul, MN, USA)

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

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

Amministratore delegato
dott. Francesco Matrisciano

T14ADD9486 (A pagamento).

CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: via Palermo 26/A - 43122 Parma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01513360345

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: Chiesi Farmaceutici S.p.A., Via Palermo, 26/A - 43122 Parma.

Specialità medicinale: FLUIBRON GOLLA.

Confezioni e numeri A.I.C.:

«0,25% collutorio» flacone da 160 ml - A.I.C. n. 042000012;

«0,25% spray per mucosa orale» flacone da 15 ml - A.I.C. n. 042000024.

«Ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione»

Codice pratica: N1B/2014/1368.

Variazione Tipo IB n. B.II.f.1.b.1 - Modifica della durata di conservazione o delle condizioni di magazzinaggio del prodotto finito - Estensione della durata di conservazione del prodotto finito - Così come confezionato per la vendita (sulla base di dati in tempo reale) - (Estensione della durata di conservazione del prodotto finito da 12 a 36 mesi).

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 nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TC14ADD9300 (A pagamento).

TECNIGEN S.R.L.

Sede: via Galileo Galilei 40 - 20092 Cinisello Balsamo (MI)

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale per uso umano

Medicinale: DONEPEZIL TECNIGEN.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

«5 mg compresse rivestite con film» 28 compresse - A.I.C. n. 043017019 - Classe A - Prezzo al pubblico € 14,40;

«10 mg compresse rivestite con film» 28 compresse - A.I.C. n. 043017021 - Classe A - Prezzo al pubblico € 19,95.

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee di cui alle determinazioni IAFA del 3 luglio 2006 e 27 settembre 2006, entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio sanitario nazionale, il giorno stesso della data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il legale rappresentante
Jorge Vieira

TC14ADD9304 (A pagamento).

I.B.N. SAVIO S.R.L.

Sede sociale: via del Mare, 36 - Pomezia (RM)
C.F. 07611511002

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i.

Titolare I.B.N. Savio S.r.l.

Specialità medicinale: CALCIO SAVIO - A.I.C. n. 032344.

Codice pratica N1A/2014/1697. Var. IA - B.II.b.4.b.

Modifica dimensione del lotto del prodotto finito, sino a 10 volte inferiore.

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



Specialità medicinale: NIKLOD - A.I.C. n. 034292.

Codice pratica N1A/2014/1549 Var. IA_{IN}-C.I.3.a: adeguamento stampati a seguito conclusione procedura di PSUR Worksharing (BE/H/PSUR/0011/002). È autorizzata la modifica stampati (paragrafi 4.8 e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) per le confezioni sopra elencate. Il Titolare A.I.C. deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione nella G.U.R.I. della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione nella G.U.R.I. della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella G.U.R.I. della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente variazione. Il Titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Il direttore del regolatorio
dott. Stefano Bonani

TS14ADD9334 (A pagamento).

FARMACEUTICI CABER S.P.A.

Sede sociale: viale Città d'Europa, 681 - Roma
C.F. 00964710388

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano apportate ai sensi del Regolamento(CE) 1234/2008 e s.m.i.

Titolare Farmaceutici Caber S.p.a.

Specialità medicinale: DECADRON.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

«2 mg/ml gocce orali, soluzione», flacone da 10 ml - A.I.C. n. 014729141;

1 fiala 4 mg/1 ml - A.I.C. n. 014729077;

1 fiala 8 mg/2 ml - A.I.C. n. 014729089;

3 fiala 4 mg/1 ml - A.I.C. n. 014729127;

3 fiala 8 mg/2 ml - A.I.C. n. 014729139.

Codice pratica N1A/2014/1406 Var. IA n. B.III.1.a.2 Aggiornamento CEP da parte di un produttore del principio attivo già autorizzato. I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Specialità medicinale: NOLPAZA A.I.C. 039115 Tutte le confezioni.

Codice pratica C1B/2014/1489 - UK/H/1585/01-02/IB/017. Var. IB-C.I.3.z: adeguamento stampati a seguito CSP per Pantoprazolo (DE/H/PSUR/0039/001). È autorizzata la

modifica stampati (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9, 5.2, 6.1, 6.3, 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) per le confezioni sopra elencate.

Specialità medicinale: OSTEONORM A.I.C. 034293 Tutte le confezioni.

Codice pratica N1A/2014/1550 Var. IA_{IN}-C.I.3.a: adeguamento stampati a seguito conclusione procedura di PSUR Worksharing (BE/H/PSUR/0011/002). È autorizzata la modifica stampati (paragrafi 4.8 e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) per le confezioni sopra elencate.

Il Titolare A.I.C. deve apportare le modifiche autorizzate dalla data di pubblicazione nella G.U.R.I. della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data a Foglio Illustrativo ed Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione nella G.U.R.I. della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella G.U.R.I. della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente variazione.

Il Titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Il direttore del regolatorio
dott. Stefano Bonani

TS14ADD9335 (A pagamento).

FB-HEALTH S.P.A.

Sede sociale: via dei Sabini, 28 - Ascoli Piceno
C.F. 02062550443

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

Titolare: FB-Health S.p.a.

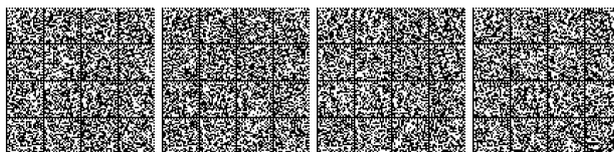
Codice pratica: N1B/2014/1430. Variazione Tipo IB n.A.2.b: Modifica del nome del medicinale da ZAPRIXIN, a LAZAPIR A.I.C. 040532 - tutte le confezioni.

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

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

L'amministratore unico
dott. Marco Marchetti

TS14ADD9336 (A pagamento).



ISCRIZIONE DI PRIVILEGIO**TELERISCALDAMENTO BRENNERO S.R.L.***Iscrizione di privilegio*

Con contratto di mutuo a rogito del dott. avv. Luca Barchi, notaio in Bolzano, con studio in Bolzano, vicolo Mendola n. 19, in data 29 maggio 2014 con n. 24.226/15.002 di repertorio e registrato a Bolzano il 5 giugno 2014 al n. 6294 serie 1T, esente, la società «Teleriscaldamento Brennero - S.r.l.» (in tedesco «Fernwaerme Brenner G.M.B.H.») con sede in Brennero (BZ), S. Valentino n. 55, partita IVA: 02729180212, ha costituito, a favore della «Cassa Centrale Raiffeisen dell'Alto Adige S.p.a.» con sede in Bolzano, via Laurin n. 1, partita IVA: 00194450219, privilegio di cui al decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385, art. 46, sugli impianti e macchinari installati come da relazione allegata sub «A» al suddetto contratto, nell'importo di Euro 2.000.000,00 per capitale oltre all'interesse del 3,750% all'anno, nell'interesse di mora del 6,750% all'anno ed alla cauzione di Euro 400.000,00. Contemporaneamente i crediti, vantati dalla suddetta banca nei confronti della suddetta «Teleriscaldamento Brennero - S.r.l.», con tutte le garanzie accessorie, sono stati ceduti alla «Banca Europea per gli Investimenti» con sede in Lussemburgo (Lussemburgo), 100, Boulevard Konrad Adenauer, codice fiscale: 80231030588.

Notaio in Bolzano
dott. avv. Luca Barchi

TC14ADJ9306 (A pagamento).

SOCIETÀ CONSORTILE A R.L. EGGERBACH*Iscrizione di privilegio*

Con contratto di mutuo a rogito del dott. avv. Luca Barchi, notaio in Bolzano, con studio in Bolzano, vicolo Mendola n. 19, in data 22 maggio 2014, il primo con n. 24.179/14.960 di repertorio e registrato a Bolzano il 28 maggio 2014 al n. 5954 serie 1T, esente, il secondo con n. 24.180/14.961 di repertorio e registrato a Bolzano il 28 maggio 2014 al n. 5953 serie 1T, esente, la Cassa Raiffeisen Campo di Trens Società Cooperativa con sede in Campo di Trens (BZ), frazione Trens, piazza Municipio n. 3, partita IVA: 00143170215, e la Cassa Raiffeisen Wipptal Società Cooperativa con sede in Vipiteno (BZ), via Città Nuova n. 9, partita IVA: 00165630211, hanno concordato con la società «Società Consortile a r.l. Eggerbach» con sede in Vipiteno (BZ), via Stazione n. 8, partita IVA: 02594770212, la costituzione di privilegio di cui al decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385, art. 46, su tutti i beni mobili non registrati, destinati all'esercizio dell'attività aziendale, in genere impianti e componenti esistenti e futuri,

concessioni e beni di investimento rispettivamente di produzione, ed in particolare gli impianti, componenti, macchinari ed attrezzature aziendali, per il rispettivo importo capitale di Euro 500.000,00 ed Euro 500.000,00 ed una rispettiva cauzione di Euro 150.000,00 ed Euro 150.000,00 per interessi anche di mora ed accessori nonché spese giudiziarie ed extra-giudiziarie di ogni genere.

Notaio in Bolzano
dott. avv. Luca Barchi

TC14ADJ9307 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI**CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA***Revoca sospensione cautelare dall'esercizio delle funzioni notarili del notaio in Roma dottore Rosa Dorsa*

Il sottoscritto Presidente del Consiglio Notarile dei Distretti Riuniti di Roma, Velletri e Civitavecchia, visti l'art. 37 della legge 16 febbraio 1913, n. 89 e l'art. 61 del regio decreto 10 settembre 1914, n. 1326, comunica che la Commissione Amministrativa Regionale di Disciplina del Lazio con provvedimento in data 11 luglio 2014 ha revocato la sospensione cautelare dall'esercizio delle funzioni notarili del notaio in Albano Laziale dott.ssa Rosa Dorsa, nata a Melfi (PZ) il 14 maggio 1954, disposta giusta provvedimento emesso dalla Commissione Amministrativa Regionale di Disciplina del Lazio in data 6 giugno 2014 (pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* - Foglio delle inserzioni - n. 78 del 3 luglio 2014).

Il presidente
Cesare Felice Giuliani

TC14ADN9277 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI VENEZIA*Iscrizione a ruolo del notaio Chiara Ferretto*

Si comunica che il giorno 9 luglio 2014 è stata ordinata l'iscrizione nel Ruolo del Distretto di Venezia, per la sede di Venezia, della dott.ssa Chiara Ferretto, nominata Notaio con decreto del Ministro della giustizia in data 27 maggio 2014, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - 4ª serie speciale - n. 44 del 6 giugno 2014.

Il presidente
dott. Carlo Bordieri

TC14ADN9278 (Gratuito).



CONSIGLIO NOTARILE DI VENEZIA*Iscrizione a ruolo del notaio Lorenzo Ziliotto*

Si comunica che il giorno 9 luglio 2014 è stata ordinata l'iscrizione nel Ruolo del Distretto di Venezia, per la sede di Chioggia, del dott. Lorenzo Ziliotto, nominato Notaio con decreto del Ministro della giustizia in data 27 maggio 2014, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - 4ª serie speciale - n. 44 del 6 giugno 2014.

Il presidente
dott. Carlo Bordieri

TC14ADN9279 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI VENEZIA*Iscrizione a ruolo del notaio Francesca Boldrin*

Si comunica che il giorno 9 luglio 2014 è stata ordinata l'iscrizione nel Ruolo del Distretto di Venezia, per la sede di Venezia, della dott.ssa Francesca Boldrin, nominata Notaio con decreto del Ministro della giustizia in data 27 maggio 2014, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - 4ª serie speciale - n. 44 del 6 giugno 2014.

Il presidente
dott. Carlo Bordieri

TC14ADN9280 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI VENEZIA*Iscrizione a ruolo del notaio Simone Bressan*

Si comunica che il giorno 9 luglio 2014 è stata ordinata l'iscrizione nel Ruolo del Distretto di Venezia, per la sede di Mestre, del dott. Simone Bressan, nominato Notaio con decreto del Ministro della giustizia in data 27 maggio 2014, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - 4ª serie speciale - n. 44 del 6 giugno 2014.

Il presidente
dott. Carlo Bordieri

TC14ADN9281 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI VENEZIA*Iscrizione a ruolo del notaio Alexandro Minazzi*

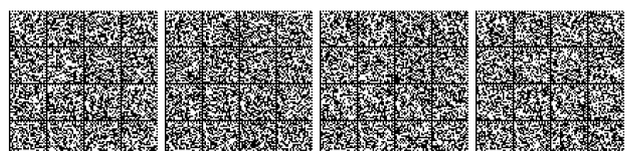
Si comunica che il giorno 9 luglio 2014 è stata ordinata l'iscrizione nel Ruolo del Distretto di Venezia, per la sede di Venezia, del dott. Alexandro Minazzi, nominato Notaio con decreto del Ministro della giustizia in data 27 maggio 2014, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - 4ª serie speciale - n. 44 del 6 giugno 2014.

Il presidente
dott. Carlo Bordieri

TC14ADN9282 (Gratuito).

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2014-GU2-87) Roma, 2014 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



GAZZETTA UFFICIALE

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

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

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

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

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

(di cui spese di spedizione € 40,05)* - annuale € **86,72**
 (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) € 1,01 (€ 0,83 + IVA)

Sulle pubblicazioni della 5ª Serie Speciale e della Parte II viene imposta I.V.A. al 22%.

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

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

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

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

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

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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





€ 4,06

