

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 7 agosto 2014

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

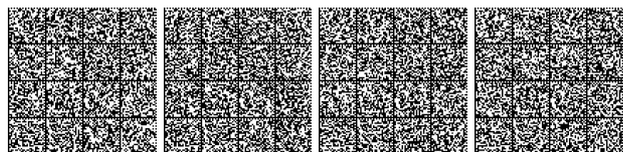
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 1027 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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	
Convocazioni di assemblea	
AVIM FARMACEUTICI S.P.A. Convocazione di assemblea (TS14AAA9949)	Pag. 4
BANCA DELLA CAMPANIA Società per azioni Convocazione assemblea (TS14AAA10027)	Pag. 4
ELAIA S.P.A. Convocazione di assemblea straordinaria (T14AAA10110).	Pag. 2
FUNIVIE FOLGARIDA MARILLEVA S.P.A. Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria degli azionisti (T14AAA10039).	Pag. 1
GAPAR S.P.A. Convocazione assemblea ordinaria (TS14AAA9940)	Pag. 3
INIZIATIVE IMMOBILIARI NORD MILANO S.P.A. Convocazione di assemblea (T14AAA10086)	Pag. 2
MILANOSPORT S.P.A. Convocazione di assemblea (T14AAA10052)	Pag. 1
SARACEN S.P.A. Convocazione di assemblea (TC14AAA9942)	Pag. 2
UNIQA PROTEZIONE S.P.A. Convocazione di assemblea straordinaria (T14AAA10056)	Pag. 2
VERRES S.P.A. in liquidazione Convocazione di assemblea ordinaria (TC14AAA10007)	Pag. 3
VILLA MARGHERITA S.P.A. Convocazione di assemblea straordinaria (TS14AAA9938)	Pag. 3
Altri annunci commerciali	
ABBOTT S.R.L. Informativa ai medici ed agli operatori sanitari ai sensi del D.Lgs. 196/2003 (T14AAB10050).	Pag. 6
ALBA LEASING S.P.A. Avviso di conferimento di ramo aziendale (ex arti- colo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 "Testo Unico Bancario" ed informativa ai sensi del de- creto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003 "Codice sulla Privacy") (T14AAB10054)	Pag. 6
IFF INIZIATIVE FINANZIARIE FARMACEUTI- CHE S.R.L. THE FOUR PLUS (LUXEMBOURG) S.A. Società partecipanti al progetto di fusione tran- sfrontaliera (T14AAB10113).	Pag. 9



IJDF ITALY S.R.L.
Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (Legge 130) nonché informativa ai sensi degli articoli 13 comma 4 e comma 5 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (Codice della Privacy) (T14AAB10095) Pag. 8

SOCIETÀ CAMBARERI S.P.A.
Diffida ai sensi dell'art. 2344 primo comma del c.c. (T14AAB10108) Pag. 9

SPAFID SOCIETÀ PER AZIONI
Avviso di avvenuto conferimento di ramo d'azienda, ai sensi dell'art.58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 (testo unico delle leggi in materia bancaria e creditizia), a favore di Spafid S.p.A. da parte di Ifid S.p.A., con sede in Milano, via Durini n. 11, capitale sociale Euro 26.000,00 i.v., codice fiscale e numero di iscrizione nel Registro delle Imprese di Milano: 03826540159, iscritta al R.E.A. di Milano al n. 975062 (T14AAB10091) Pag. 7

TOLOMEO FINANCE S.R.L.
Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi degli articoli 1 e 4 della L. 130/1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") nonché informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del D.Lgs. 196/2003, (il "Codice Privacy") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18.01.2007 (T14AAB10013) Pag. 5

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

CORTE DEI CONTI Sezione giurisdizionale per la regione Siciliana
Avviso di interruzione per morte del ricorrente (TC14ABA9961) Pag. 10

TRIBUNALE DI TORRE ANNUNZIATA Sezione lavoro - RGN 4494/2011
Notifica per pubblici proclami (T14ABA10089) Pag. 10

TRIBUNALE DI UDINE
Atto di citazione - Notifica per pubblici proclami (TC14ABA10070) Pag. 11

TRIBUNALE DI VICENZA
Atto di citazione (T14ABA10074) Pag. 10

Ammortamenti

TRIBUNALE DI BERGAMO
Ammortamento di certificati azionari (T14ABC10037) Pag. 13

TRIBUNALE DI URBINO
Ammortamento polizze di pegno (T14ABC10105) Pag. 14

TRIBUNALE DI VERONA
Ammortamento cambiario (T14ABC10034) Pag. 13

TRIBUNALE DI VERONA
Ammortamento cambiario (T14ABC10035) Pag. 13

TRIBUNALE DI VERONA
Ammortamento cambiario (T14ABC10032) Pag. 13

TRIBUNALE DI VERONA
Ammortamento cambiario (T14ABC10033) Pag. 13

TRIBUNALE DI VERONA
Ammortamento cambiario (T14ABC10031) Pag. 13

Eredità

TRIBUNALE DI BUSTO ARSIZIO
Eredità giacente di Antonio Colombo (TC14ABH9952) Pag. 14

TRIBUNALE DI NOVARA
Eredità giacente di Tanganelli Daniela (TX14ABH89) Pag. 14

TRIBUNALE DI PADOVA
Eredità giacente di Salasnich Antonio (T14ABH10111) Pag. 14

TRIBUNALE DI PISTOIA
Eredità giacente (T14ABH10044) Pag. 14

Riconoscimenti di proprietà

TRIBUNALE DI SONDRIO
Riconoscimento di proprietà (TC14ABM9953) Pag. 15

TRIBUNALE DI TRANI
Ricorso per usucapione (T14ABM10017) Pag. 14

Stato di graduazione

EREDITÀ BENEFICIATA DI ANCONA MARIA
Stato di graduazione dei creditori (T14ABN10077) Pag. 15

Proroga termini

PREFETTURA DI FERMO
Proroga dei termini legali e convenzionali (TC14ABP9945) Pag. 15



PREFETTURA DI PESCARA

Proroga dei termini legali e convenzionali
(TC14ABP9946) Pag. 16

PREFETTURA DI TARANTO

Proroga dei termini legali e convenzionali
(TC14ABP10000) Pag. 16

Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta

TRIBUNALE DI COMO

Richiesta di dichiarazione di morte presunta
(T14ABR10038) Pag. 17

TRIBUNALE DI CROTONE

Richiesta di dichiarazione di morte presunta
(T14ABR9736) Pag. 16

TRIBUNALE DI PALERMO

Dichiarazione di morte presunta di Agnello Giovanni Battista (T14ABR10021) Pag. 16

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Ricorso per dichiarazione di morte presunta
(TC14ABR9944) Pag. 17

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

EDILPONT 2008 SOC. COOP.

Deposito bilancio finale di liquidazione
(TC14ABS9951) Pag. 17

SOC. COOP. "DI.ME" A.R.L.

Deposito bilancio finale di liquidazione
(TS14ABS10001) Pag. 18

SOC. COOP. "GESTIONE SERVIZI" A.R.L.

Deposito bilancio finale di liquidazione
(TS14ABS9997) Pag. 18

SOC. COOPERATIVA - J & S A.R.L.

Deposito bilancio finale di liquidazione
(TS14ABS9996) Pag. 18

SOCIETÀ COOPERATIVA SOCIALE LA ROSA IN SIGLA "SOC. COOP. SOC. LA ROSA"

Deposito bilancio finale di liquidazione
(TC14ABS9950) Pag. 17

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

ABBOTT S.R.L.

Estratto comunicazione notifica regolare V&A
(T14ADD10061) Pag. 26

ACARPIA SERVIÇOS FARMACEUTICOS LDA

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 712/2012. (T14ADD10081) Pag. 28

ACTAVIS GROUP PTC EHF

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274. (T14ADD10040) Pag. 21

ACTAVIS ITALY S.P.A.

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274. (T14ADD10041) Pag. 21

AGIPS FARMACEUTICI S.R.L.

Comunicazione notifica regolare V&A. (T14ADD10075) Pag. 27

AGIPS FARMACEUTICI S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T14ADD10076) Pag. 27

BAXTER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD10107) Pag. 39

BAYER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (TS14ADD10004) Pag. 39

BAYER S.P.A.

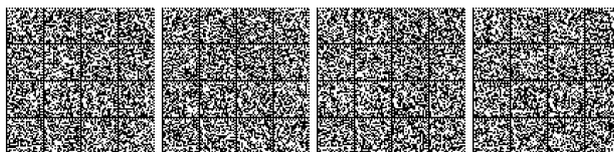
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (TS14ADD10003) Pag. 39

BAYER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (TS14ADD10006) Pag. 40



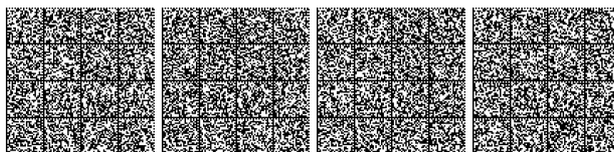
BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 712/2012 (T14ADD10005).....</i>	Pag. 40	LAB. IT. BIOCHIM. FARM.CO LISAPARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione 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 (T14ADD10042).....</i>	Pag. 22
CRINOS S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 29/07/2014 - Prot. n. 81015 (T14ADD10049).....</i>	Pag. 24	LABORATOIRES BOIRON S.R.L. <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 ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 (T14ADD10012).....</i>	Pag. 20
CSL BEHRING GMBH <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008. (T14ADD10106).....</i>	Pag. 39	MEDAC GMBH <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T14ADD10058).....</i>	Pag. 26
DOC GENERICI S.R.L. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (T14ADD10094).....</i>	Pag. 33	MEDAC GMBH <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008 e s.m. (T14ADD10059).....</i>	Pag. 26
DOC GENERICI S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008. (T14ADD10088).....</i>	Pag. 31	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano secondo procedura di Mutuo Riconoscimento. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T14ADD10082).....</i>	Pag. 29
DOC GENERICI S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008. (T14ADD10087).....</i>	Pag. 30	MSD ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX14ADD88)....</i>	Pag. 41
EG S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 29/07/2014 - Prot. n. 80909 (T14ADD10048).....</i>	Pag. 23	MSD ITALIA S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A (TX14ADD90).....</i>	Pag. 41
GALEN LIMITED <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD10046).....</i>	Pag. 23	MYLAN S.P.A. <i>Comunicazione di rettifica relativa al medicinale Nimesulide Mylan Generics (T14ADD10104).....</i>	Pag. 38
JANSSEN-CILAG S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.L. n. 274 del 29 dicembre 2007. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 712/2012 (T14ADD10083).....</i>	Pag. 29	MYLAN 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 29/12/2007, n. 274. (T14ADD10103)....</i>	Pag. 38
L. MOLteni & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO 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. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE (T14ADD10053).....</i>	Pag. 24	MYLAN 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 29/12/2007, n. 274. (T14ADD10102)....</i>	Pag. 37
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 (T14ADD10043).....</i>	Pag. 22		



NEOPHARMED GENTILI S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (T14ADD10045)</i>	Pag. 22	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. (T14ADD10100)</i>	Pag. 36
NEOVII BIOTECH GMBH <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e s.m.i. (TS14ADD10090)</i>	Pag. 40	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) N. 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD10098)</i>	Pag. 35
NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T14ADD10079)</i>	Pag. 28	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) N. 1234/2008. (T14ADD10011)</i>	Pag. 19
NOVARTIS CONSUMER HEALTH 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.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T14ADD10080)</i>	Pag. 28	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) N. 1234/2008 e s.m. (T14ADD10010)</i>	Pag. 19
RANBAXY ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, così come modificato dal Regolamento 712/2012. (T14ADD10055)</i>	Pag. 25	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD10092)</i>	Pag. 32
TEVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D. L.vo 29 dicembre 2007 n. 274 (T14ADD10019)</i>	Pag. 21	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T14ADD10009)</i>	Pag. 18
TEVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D. L.vo 29 dicembre 2007 n. 274 (T14ADD10018)</i>	Pag. 20	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. (T14ADD10099)</i>	Pag. 35
ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) N. 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD10097)</i>	Pag. 34	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) N. 1234/2008 e s.m. (T14ADD10008)</i>	Pag. 18
ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) N. 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD10096)</i>	Pag. 34		
ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) N. 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD10101)</i>	Pag. 36		
ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) N. 1234/2008. (T14ADD10093)</i>	Pag. 32		
		Valutazione impatto ambientale	
		MILANO SERRAVALLE – MILANO TANGENZIALI S.P.A. <i>Perfezionamento intesa Stato-Regione ed apposizione vincolo preordinato all'esproprio relativo al progetto definitivo dell'intervento di miglioramento della viabilità dello svincolo autostradale del nodo di Cascina Gobba - A51 Tangenziale Est di Milano - presentato dalla società Milano Serravalle - Milano Tangenziali S.p.A. Avviso di conclusione dei lavori di conferenza dei servizi (T14ADE10047)</i>	Pag. 42



Consigli notarili			
<p>CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI FORLÌ E RIMINI</p> <p><i>Iscrizione a ruolo della dott.ssa Emilia Costabile (TC14ADN9948).....</i></p>	Pag. 44	<p>CONSIGLIO NOTARILE DI BARI</p> <p><i>Iscrizione a ruolo del notaio Giorgio Sorbo (TC14ADN9955).....</i></p>	Pag. 45
<p>CONSIGLIO NOTARILE DELLA SPEZIA E MASSA</p> <p><i>Iscrizione nel ruolo dei notai esercenti del dott. Nic- colò Massella Ducci Teri (TC14ADN9941).....</i></p>	Pag. 44	<p>CONSIGLIO NOTARILE DI CATANZARO, CRO- TONE, LAMEZIA TERME E VIBO VALENTIA</p> <p><i>Iscrizione a ruolo dei notai esercenti del dott. Anto- nio Vinci (TC14ADN9956).....</i></p>	Pag. 45
<p>CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI PESARO E URBINO</p> <p><i>Iscrizione a ruolo dei notai esercenti della dott.ssa Anna Fionda (TC14ADN9995).....</i></p>	Pag. 45	<p>CONSIGLIO NOTARILE DI GROSSETO</p> <p><i>Iscrizione a ruolo del dott. Elicio Federico (TC14ADN9947).....</i></p>	Pag. 44
		<p>CONSIGLIO NOTARILE DISTRETTUALE DI ASTI</p> <p><i>Iscrizione a ruolo dei notai esercenti della dott.ssa Marina Sgarbi (TC14ADN9999).....</i></p>	Pag. 45



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

FUNIVIE FOLGARIDA MARILLEVA S.P.A.

in concordato preventivo

Sede legale ed amministrativa: piazzale Folgarida n. 30 -
Dimaro (TN)

Capitale sociale: € 34.364.414,00 interamente versato

Registro delle imprese: Trento n. 00124610221

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00124610221

Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria degli azionisti

I Signori Soci sono convocati in Assemblea Ordinaria e Straordinaria per il giorno 28 agosto 2014, ore 9.00, in prima convocazione, presso il Centro Congressi, "Alla Sosta dell'Imperatore" sito in Folgarida di Dimaro (TN), Strada dei Margeni n. 18, ed occorrendo, per il giorno 13 settembre 2014, ore 9.30, in seconda convocazione, nello stesso luogo, per trattare e deliberare in ordine al seguente ordine del giorno

In parte ordinaria:

1) Bilancio d'esercizio chiuso al 30 aprile 2014, composto dallo Stato Patrimoniale, dal Conto Economico, dalla Nota Integrativa e corredato della Relazione sulla Gestione degli Amministratori, della Relazione del Collegio Sindacale, nonché della Relazione della Società di Revisione: deliberazioni inerenti e conseguenti;

2) Aumento del numero dei componenti del Consiglio di Amministrazione da cinque a sei, nomina di un componente ad integrazione del Consiglio di Amministrazione: deliberazioni inerenti e conseguenti;

3) Rideterminazione dei compensi spettanti ai consiglieri di amministrazione: deliberazioni inerenti e conseguenti;

4) Conferimento dell'incarico di Revisione Legale dei Conti e deliberazioni inerenti e conseguenti, anche riguardanti il compenso ed i rimborsi spese;

5) Autorizzazione all'acquisto e disposizione di azioni proprie ai sensi del combinato disposto degli artt. 2357 e 2357-ter c.c.: deliberazioni inerenti e conseguenti;

In parte straordinaria:

1) Modifica dello Statuto Sociale: deliberazioni inerenti e conseguenti;

2) Approvazione del Nuovo Regolamento dei Lavori Assembleari: deliberazioni inerenti e conseguenti;

3) Copertura delle perdite pregresse iscritte in bilancio mediante utilizzo degli eventuali utili di esercizio portati a nuovo e delle riserve: deliberazioni inerenti e conseguenti.

I Soci che intendono partecipare all'Assemblea devono, ai sensi di legge e di Statuto, depositare le azioni, entro due giorni non festivi prima della data fissata per l'assemblea, al fine di dimostrare la legittimazione a partecipare all'adunanza ed a esercitare il diritto di voto. Tale deposito potrà avvenire sia presso la Sede Sociale, che presso tutti gli Istituti di Credito, facendosi rilasciare il relativo biglietto di ammissione, con oneri a carico del Socio depositante, con la precisazione che le azioni non potranno essere ritirate prima che l'assemblea abbia avuto luogo.

Il vicepresidente del consiglio di amministrazione
prof. dott. Luca Mandrioli

T14AAA10039 (A pagamento).

MILANOSPORT S.P.A.

Unipersonale

*Soggetta a direzione e coordinamento
del Comune di Milano*

Sede legale: viale Tunisia, 35 - Milano

Capitale sociale: € 41.361.307,02 interamente versato

Convocazione di assemblea

Gli Azionisti della Società sono convocati in assemblea straordinaria che si terrà presso la sede legale in Milano viale Tunisia 35, il giorno 17 settembre 2014 alle ore 16.00 per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno

1) Modifiche dello Statuto Sociale secondo quanto approvato dal Consiglio Comunale di Milano con propria delibera n. 11 del 28.04.2014.

Per poter intervenire all'Assemblea gli Azionisti dovranno depositare le loro azioni, ai sensi dell'art. 2370 del Codice Civile, dell'art. 13 dello Statuto Sociale e della Legge 29 dicembre 1962, n. 1745, almeno cinque giorni prima dell'Assemblea presso le Casse sociali oppure presso la Cassa di Risparmio delle Province Lombarde sede di Milano, Via Verdi n. 8.

Il presidente del consiglio d'amministrazione
dott. Pierfrancesco Barletta

T14AAA10052 (A pagamento).



UNIQA PROTEZIONE S.P.A.

Albo Imprese Assicurazione n. 1.00013 - Gruppo "UNIQA ITALIA": Albo gruppi n. 007

Società soggetta all'attività di direzione e coordinamento di UNIQA Assicurazioni S.p.A.

Sede Legale: via Puintat n. 2 - 33100 Udine (UD)

Capitale sociale: € 5.200.000,00 interamente versato

Registro delle imprese: Udine n. iscrizione 00226710309

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00226710309

Convocazione di assemblea straordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea straordinaria presso la sede sociale di UNIQA Assicurazioni S.p.A., sita in Milano, Via Carnia n. 26 - per il giorno 8 settembre 2014 alle ore 18.00 in prima convocazione ed, occorrendo, in seconda convocazione, per il giorno successivo, stessi luogo ed ora, per discutere e deliberare sul seguente

ordine del giorno

1. Decisione in ordine alla fusione per incorporazione in UNIQA Assicurazioni S.p.A. mediante approvazione del relativo progetto di fusione: deliberazioni inerenti e conseguenti;

Ai sensi di statuto, possono intervenire in assemblea gli azionisti titolari del diritto di voto. Ogni azione dà diritto ad un voto. Per intervenire all'assemblea gli azionisti debbono depositare le azioni, presso la sede sociale o presso la sede della società capogruppo, almeno due (2) giorni non festivi prima di quello fissato per l'assemblea. Le azioni non possono essere ritirate prima della fine dell'assemblea.

L'accoglienza dei signori azionisti avverrà a partire dalle ore 16:30.

Milano, 30 luglio 2014

Per il consiglio di gestione - Il presidente
Michele Meneghetti

T14AAA10056 (A pagamento).

INIZIATIVE IMMOBILIARI NORD MILANO S.P.A.

Sede: via Andrea Maffei, 1 - 20135 Milano
telefono 02/59903313 - fax 02/59903310

Capitale sociale: € 1.201.560

Registro delle imprese: 311198

R.E.A.: 1354406

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 10188600158

Convocazione di assemblea

I signori Soci sono convocati in Assemblea il giorno 09 settembre 2014 alle ore 09,30 in prima convocazione presso lo studio del Notaio Massimo Linares in Milano, Viale Majno 9 ed il giorno 12 settembre 2014 stesso luogo ore 12.30 in seconda convocazione per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

Parte ordinaria

1. Approvazione del bilancio al 31/12/2013

Parte straordinaria

2. Provvedimenti ex art. 2447 c.c.

Iniziative Immobiliari Nord Milano S.p.A. - Il liquidatore
Fabrizio Savoia

T14AAA10086 (A pagamento).

ELAIA S.P.A.

Sede: piazzale Cadorna n. 6 - Milano

Sede amministrativa: piazza Civinini n. 5 - Pistoia

Tel. e Fax 0573 976254

E-mail elaiaspa@cgn.legalmail.it

Capitale sociale: euro 16.200.000,00 interamente versato

Registro delle imprese: Milano n. 05874520967

R.E.A. di Milano: n. 1855974

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05874520967

Convocazione di assemblea straordinaria

I Signori Azionisti sono convocati in assemblea straordinaria che sarà tenuta presso lo studio del Notaio Dott. Giulio Cesare Cappellini in Pistoia, Corso Gramsci n. 147, per il giorno 15 settembre 2014, alle ore 17,30, in prima convocazione, ed occorrendo, per il giorno 24 settembre 2014, alle ore 17,30, in seconda convocazione, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1) Approvazione progetto di fusione trasmesso e protocollato alla C.C.I.A.A. di Pistoia e di Milano in data 27 giugno 2014, depositato presso la sede della società;

2) Deliberazioni e mandati conseguenti.

Pistoia, 5 agosto 2014

Il presidente
Fabio Pini

T14AAA10110 (A pagamento).

SARACEN S.P.A.

Sede: via Nazionale n. 150/D - Piraino (ME)

Registro delle imprese: 02561850831

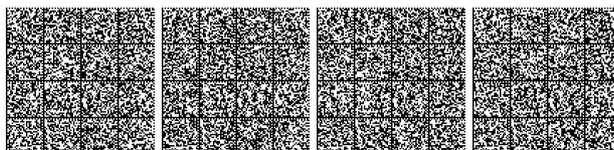
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02561850831

Convocazione di assemblea

Ai signori azionisti si comunica che è convocata l'assemblea ordinaria della Saracen S.p.a., in prima convocazione per il giorno 23 agosto 2014 alle 8, in Piraino (ME), via Nazionale n. 150/D ed in seconda convocazione il giorno successivo alle ore 20, stesso luogo, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Approvazione bilancio d'esercizio al 31 dicembre 2013 e suoi allegati;



2. Ratifica rinuncia compensi ai componenti Consiglio di amministrazione compreso il Presidente;
3. Varie ed eventuali.

I signori azionisti per partecipare all'assemblea debbono depositare i certificati azionari almeno 5 giorni prima dell'assemblea presso la sede della società in Piraino (ME), via Nazionale n. 150/D.

Piraino, 31 luglio 2014

Il presidente del C.d.A.
Maniaci Giuseppe

TC14AAA9942 (A pagamento).

VERRES S.P.A.
in liquidazione

*Società per azioni soggetta all'attività
di direzione e coordinamento
dell'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.*
Sede legale: viale dei Partigiani n. 18 - Aosta
Capitale sociale: € 1.836.152,32 i.v.
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00531840072

Convocazione di assemblea ordinaria

Gli azionisti sono convocati in assemblea ordinaria per il giorno 29 agosto 2014, ore 11, in prima convocazione, presso gli uffici della Finaosta S.p.a. in Aosta, via Festaz n. 22 e, occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 29 settembre 2014, stessi ora e luogo, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Provvedimenti ai sensi dell'art. 2364, primo comma, n. 2) e 3) del Codice civile: nomina del Collegio sindacale e del suo Presidente per gli esercizi 2014, 2015 e 2016; determinazione del relativo emolumento;
2. Comunicazioni del liquidatore unico.

Possono intervenire gli azionisti che, almeno cinque giorni prima di quello fissato per l'adunanza, abbiano depositato le azioni presso la sede sociale o presso UniCredit Banca di Roma, Banca Nazionale del Lavoro o Intesa San Paolo.

Aosta, 30 luglio 2014

Il liquidatore unico
dott. Carlo Pessina

TC14AAA10007 (A pagamento).

VILLA MARGHERITA S.P.A.

Casa di cura privata

Sede: viale di Villa Massimo n. 48 - Roma
Capitale sociale: Euro 600.000,00 interamente versato
Codice Fiscale e/o Partita IVA:
01571470580 - 01007401001

Convocazione di assemblea straordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea straordinaria presso la Sede sociale, per il giorno 16 settembre 2014 alle ore 6, in prima convocazione, ed il giorno 16 settembre 2014, stesso luogo, alle ore 11, in seconda convocazione per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Approvazione progetto di fusione per incorporazione della Villa Margherita Radiologia S.r.l. nella Villa Margherita S.p.a., delibere e modifiche statutarie conseguenti.

Si fa presente che ai sensi dell'art. 9 dello statuto sociale, possono intervenire all'Assemblea degli Azionisti coloro che hanno depositato le azioni almeno cinque giorni prima presso la Sede Sociale.

Roma, 30 luglio 2014

Il presidente
prof. Elio Cirese

TS14AAA9938 (A pagamento).

GAPAR S.P.A.

Sede legale: Via Braille n. 19 -
Fornace Zarattini - Ravenna
Capitale sociale: Euro 3.974.634,00
Codice Fiscale e/o Partita IVA: e REA n. 00596540393

Convocazione assemblea ordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria presso la sede legale in Ravenna, frazione Fornace Zarattini, via Braille n. 19, per il giorno lunedì 25 agosto 2014, alle ore 11, in prima convocazione, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Bilancio Esercizio 2013;
2. Varie ed eventuali.

Il presidente del CdA
Mario Avolio

TS14AAA9940 (A pagamento).



AVIM FARMACEUTICI S.P.A.*in liquidazione**Società soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Alliance Healthcare Italia S.p.A.*

Sede: via Cesarea n. 11/10

Capitale sociale: Euro 1.560.000

Registro delle imprese: e R.E.A. di Genova n. 447716

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00349140715

Convocazione di assemblea

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria in Lavagna (GE), via Moggia n. 75/A, per il giorno 15 settembre 2014, alle ore 10 ed occorrendo in seconda convocazione per il successivo giorno 16 settembre 2014, stessi luogo ed ora, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

Relazione del Liquidatore al bilancio finale di liquidazione, Rapporto del Collegio sindacale al bilancio finale di liquidazione, bilancio finale di liquidazione, piano di riparto finale.

Deposito delle azioni ai sensi di legge e di statuto.

Il liquidatore

Lorenzo Siri

TS14AAA9949 (A pagamento).

BANCA DELLA CAMPANIA**Società per azioni***Rientrante nel Gruppo Banca Popolare**dell'Emilia Romagna**contraddistinto dal codice n. 5387.6 dell'apposito**Albo dei gruppi*

Sede legale: via Filangieri n. 36 - Napoli

Direzione Generale in Avellino, Collina Liguorini -

Sito internet www.bancacampania.it

Capitale sociale: Euro 83.223.210,00

Convocazione assemblea

È convocata l'assemblea straordinaria dei soci in Avellino alla Collina Liguorini per il 10 settembre 2014, alle ore 10, in prima convocazione, ed occorrendo, in seconda convocazione, per l'11 settembre 2014, nello stesso luogo e alla medesima ora, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

Fusione per incorporazione nella Banca popolare dell'Emilia-Romagna soc. coop. ai sensi dell'art. 2505-bis del codice civile: proposta di approvazione del relativo progetto, ai sensi dell'art. 2502 del codice civile; deliberazioni inerenti e conseguenti.

Partecipazione all'assemblea

Ai sensi dell'art. 83-sexies TUF, la legittimazione all'intervento in assemblea e all'esercizio del diritto di voto è attestata da una comunicazione all'emittente, effettuata su istanza del

socio dall'ultimo intermediario presso il quale sono tenuti i conti sui quali sono registrate le azioni della società, sulla base delle evidenze relative al termine della giornata contabile del settimo giorno di mercato aperto precedente la data fissata per l'assemblea in prima convocazione, coincidente con il giorno 1° settembre 2014 (la «record date»); le registrazioni in accredito e in addebito compiute sui conti successivamente a tale termine non rilevano ai fini della legittimazione all'intervento e all'esercizio del diritto di voto in assemblea. Pertanto, coloro che diverranno titolari di azioni solo successivamente al 1° settembre 2014 (la «record date») non avranno il diritto di intervenire e di votare in assemblea.

Ai sensi della normativa applicabile, ai fini dell'invio delle comunicazioni previste dall'art. 83-sexies TUF, i soggetti legittimati dovranno avanzare apposita richiesta all'intermediario presso il quale sono tenuti i conti sui quali sono registrate le azioni della società.

Per l'ingresso in assemblea gli aventi diritto sono invitati a esibire copia della comunicazione effettuata alla società dall'intermediario, da rilasciarsi da parte dell'intermediario medesimo su domanda del soggetto che ha effettuato la richiesta di comunicazione.

Ogni soggetto legittimato a intervenire in assemblea può farsi rappresentare mediante delega scritta, salve le incompatibilità e i limiti previsti dalla legge e dallo statuto, sottoscrivendo il modulo di delega reperibile sul sito internet della società www.bancacampania.it, ovvero disponibile presso gli intermediari ovvero presso la sede legale in Napoli alla via Filangieri, la direzione generale in Avellino alla Collina Liguorini e le dipendenze della società. Si rammenta che, ai sensi dell'art. 11 dello statuto sociale, la delega deve essere autenticata nella firma del delegante da dirigenti o quadri direttivi della società, dagli intermediari ovvero da notai.

La delega dovrà essere consegnata al momento del primo ingresso nella sede dell'assemblea.

Non sono previste procedure di voto per corrispondenza o con mezzi elettronici.

Documentazione

Gli atti sono depositati a disposizione del pubblico, presso la sede legale e la direzione generale.

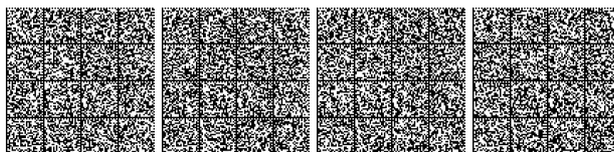
Ulteriori informazioni per gli azionisti

Eventuali ulteriori informazioni riguardanti la partecipazione all'assemblea potranno essere richieste al sig. Mario Galdo (tel. 0825/655275).

Avellino, 31 luglio 2014

Banca della Campania S.p.A. - Il presidente
Raffaele Picella

TS14AAA10027 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

TOLOMEO FINANCE S.R.L.

Sede legale: via V. Alfieri n. 1 - Conegliano
(Treviso) - Italia

Capitale sociale: Euro 10.200,00 interamente versato

Registro delle imprese: Treviso n. 03527600260

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 03527600260

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi degli articoli 1 e 4 della L. 130/1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") nonché informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del D.Lgs. 196/2003, (il "Codice Privacy") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18.01.2007

Tolomeo Finance S.r.l. società unipersonale per la cartolarizzazione dei crediti costituita ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, iscritta al registro delle società per la cartolarizzazione dei crediti tenuto da Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento del 29 aprile 2011, rende noto che, ai sensi di un contratto di cessione di crediti (il "Contratto di Cessione") sottoscritto il 22 luglio 2014 nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione, con efficacia economica dal 10 aprile 2014, si è resa cessionaria, a titolo oneroso e pro soluto, del credito ipotecario in sofferenza, originato da contratto di mutuo fondiario, vantato nei confronti di La Servizi Informatici S.p.A. (ora La Servizi Informatici S.p.A. in fallimento) da Deutsche Bank AG (in qualità di avente causa di CentroBanca S.p.A., il "Cedente").

Unitamente ai crediti, sono stati trasferiti a Tolomeo Finance S.r.l., senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dall'articolo 58, 3° comma, del D. Lgs. 385/93, richiamato dall'art. 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, tutti gli altri diritti della Cedente derivanti dal credito oggetto di cessione, ivi incluse le garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e più in generale ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente ai suddetti crediti ed ai contratti che li hanno originati.

Il ruolo di servicer, ossia di soggetto incaricato "della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento" dei crediti compresi nei portafogli sarà svolto da Securitisation Services S.p.A., la quale si avvarrà di Sergest S.r.l. in qualità di sub-servicer, ai fini del compimento (sotto il proprio controllo) di alcune attività di natura operativa riguardanti la gestione delle attività di recupero dei crediti.

Il debitore ceduto e gli eventuali garanti, successori ed aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Tolomeo Finance S.r.l. e, per essa, al soggetto nominato ai sensi dell'articolo 2, 3° comma, lettera c) della Legge sulla Cartolarizzazione, Securitisation Services S.p.A., via Alfieri n. 1, Conegliano (TV), Tel 0438 360926, Fax 0438 360962, e-mail: securitisation_services@finint.it.

Informativa ai sensi dell'articolo 13 del Codice Privacy

La cessione dei crediti a Tolomeo Finance S.r.l., ha comportato il trasferimento anche dei dati personali contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai crediti ceduti e relativi ai debitori ceduti ed eventuali garanti, successori ed aventi causa (i "Dati Personali").

Tolomeo Finance S.r.l. - tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13, comma 4 del Codice Privacy - assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza di autorizzazione dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali di cui al provvedimento del 18 gennaio 2007 in materia di cessione in blocco e cartolarizzazione dei crediti (pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* n. 24 del 30.01.2007) (il "Provvedimento").

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Codice Privacy, Tolomeo Finance S.r.l. - in nome proprio nonché del Cedente e degli altri soggetti di seguito individuati - informa di aver ricevuto dal Cedente, nell'ambito della cessione dei Crediti di cui al presente avviso, i Dati Personali relativi agli Interessati contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Crediti.

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

(i) per l'adempimento ad obblighi di legge o regolamentari; e

(ii) per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori/garanti ceduti nonché all'emissione di titoli della cartolarizzazione ovvero alla valutazione ed analisi dei Crediti Ceduti.

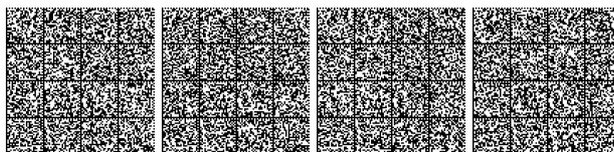
Resta inteso che non verranno trattati dati "sensibili" (art. 4, comma 1 lettera d, del Codice Privacy).

Il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità sopra menzionate e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali. Si precisa che i Dati Personali vengono registrati e formeranno oggetto di trattamento in base ad un obbligo di legge ovvero sono strettamente funzionali all'esecuzione del rapporto in essere con gli stessi debitori ceduti e pertanto la natura del conferimento è obbligatoria in quanto un eventuale rifiuto renderebbe impossibile l'esecuzione del rapporto in essere.

I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per dette finalità ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. Potranno essere comunicati alla Banca d'Italia e alle altre autorità governative e regolamentari che eventualmente ne abbiano titolo, in conformità alle norme di legge e/o regolamentari applicabili, ai revisori dei conti, consulenti e professionisti, alle società di servizi e a tutti gli altri soggetti cui tali comunicazioni devono essere fatte ai fini dello svolgimento dei servizi e per l'esatto e diligente adempimento degli obblighi imposti dalla normativa vigente. In ogni caso, i Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza in qualità di responsabili del trattamento (i "Responsabili"), unitamente alla presente informativa, saranno messi a disposizione presso la sede legale di Tolomeo Finance S.r.l.

L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti che possono venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di responsabili del trattamento (i "Responsabili"), unitamente alla presente informativa, saranno messi a disposizione presso la



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

Titolare autonomo del trattamento dei Dati Personali è Tolomeo Finance S.r.l. con sede legale all'indirizzo sopra indicato.

Responsabili del trattamento dei Dati Personali sono Ser. Gest S.r.l., con sede legale in Bologna, Via Guinizzelli n. 10, codice fiscale e numero iscrizione al Registro delle Imprese di Bologna 02636511202, e Securitisation Services S.p.A., con sede legale in Via V. Alfieri n. 1, Conegliano (Treviso), Codice Fiscale e Iscrizione nel Registro delle Imprese di Treviso n. 03546510268, le quali, in qualità di Sub-Servicer e Servicer/Corporate Servicer, sono state nominate da Tolomeo Finance S.r.l. quali responsabili del trattamento dei Dati Personali.

Tolomeo Finance S.r.l. informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice Privacy; a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri Dati Personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi. Gli Interessati possono, altresì, nei limiti imposti da legge, richiedere la correzione, l'aggiornamento o l'integrazione dei dati inesatti o incompleti, ovvero la cancellazione o il blocco per i Dati Personali trattati in violazione di legge, o ancora opporsi al loro utilizzo per motivi legittimi da evidenziare nella richiesta (ai sensi dell'art. 7 del Codice Privacy).

Conegliano, 30 luglio 2014

Tolomeo Finance S.r.l. - L'amministratore unico
dott. Andrea Perin

T14AAB10013 (A pagamento).

ABBOTT S.R.L.

Sede legale: S.R. 148 Pontina Km 52 snc, Campoverde di Aprilia (LT)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00076670595

*Informativa ai medici ed agli operatori sanitari
ai sensi del D.Lgs. 196/2003*

Con atto di fusione stipulato in data 21 luglio 2014, la Società Abbott Vascular-Knoll Ravizza S.p.A si è fusa per incorporazione nella Società Abbott S.r.l. ("Fusione") e quindi, a far data dal 1 agosto 2014, la Abbott S.r.l. è subentrata nella commercializzazione di tutti i prodotti di Abbott Vascular-Knoll Ravizza S.p.A. Per effetto della Fusione, Abbott Vascular-Knoll Ravizza S.p.A non tratterà più i dati di medici e di operatori sanitari acquisite negli anni per l'attività di informazione medico scientifica, per attività amministrative, per la gestione degli studi clinici, per l'organizzazione di eventi scientifici, corsi di formazione, consulenze che, dal 1 agosto 2014, saranno trattati da Abbott S.r.l.

Pertanto, ai sensi dell'art. 16, comma 1, lett. b, del D.Lgs. 196/03, i dati personali sopra indicati sono stati trasferiti - per effetto della fusione - ad Abbott S.r.l., con sede in Campoverde di Aprilia (LT), S.R. 148 Pontina, Km 52 S.n.c. - 04011, che li tratterà per le stesse finalità per i quali sono stati raccolti.

In Abbott S.r.l. il responsabile della Divisione Vascular di riferimento e gli incaricati che operano nel medesimo ufficio potranno venire a conoscenza dei Suoi dati personali esclusivamente per il perseguimento delle finalità summenzionate.

Il Responsabile del trattamento è il responsabile della Divisione Vascular di riferimento e l'elenco aggiornato degli altri responsabili sarà disponibile richiedendolo all'indirizzo email: abbott@pec.it. In relazione al trattamento dei suddetti dati Lei in qualità di soggetto interessato potrà esercitare i diritti di cui all'art. 7 del D.Lgs. 196/03 ed in particolare si potrà ottenere a titolo esemplificativo in qualsiasi momento l'aggiornamento, la rettifica o la cancellazione dei relativi dati, rivolgendosi alla Abbott S.r.l - Strada Regionale 148 Pontina, Km 52 S.n.c. - 04011 Campoverde di Aprilia (LT), email: abbott@pec.it

Abbott S.r.l. - Il titolare del trattamento
dott. Stefano Zangara

T14AAB10050 (A pagamento).

ALBA LEASING S.P.A.

Iscritta all'Elenco Generale ex art. 106

D.Lgs. n. 385/93 n. 41763

Iscritta all'Elenco Speciale ex art. 107

D.Lgs. n. 385/93 n. 33627.1

Sede legale: via Sile n. 18 - Milano

Capitale sociale: € 325.000.000,00 interamente versato

Registro delle imprese: Milano 06707270960

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06707270960

Avviso di conferimento di ramo aziendale (ex articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 "Testo Unico Bancario" ed informativa ai sensi del decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003 "Codice sulla Privacy")

Alba Leasing S.p.A., iscritta all'Elenco Generale ex art. 106 D.Lgs. n. 385/93 al n. 41763 e all'Elenco Speciale ex art. 107 D.Lgs. n. 385/93 al n. 33627.1, con sede in Milano, Via Sile n. 18, capitale sociale sottoscritto e versato per Euro 325.000.000,00, numero di iscrizione nel Registro delle Imprese di Milano, codice fiscale e partita IVA 06707270960, numero R.E.A. 1909472,

rende noto che in data 30 giugno 2014, l'Assemblea Straordinaria dei Soci ha deliberato l'aumento di capitale sociale che è stato perfezionato con conferimento di ramo aziendale in data 30 luglio 2014, al n. 66.662 di repertorio in autentica Notaio Filippo Zabban di Milano - i cui effetti giuridici sono decorsi a partire dal giorno 1° agosto 2014 - tra le società "Credito Valtellinese S.c.", con sede in Sondrio, Piazza Quadrivio n. 8, iscritta nel Registro delle Imprese di Sondrio, codice fiscale e partita IVA n. 00043260140, iscritta all'albo delle banche al n. 489 e, quale capogruppo del Gruppo bancario Credito Valtellinese, iscritta all'albo dei gruppi bancari al n. 5216.7 e "Alba Leasing S.p.A.", con sede in Milano,



Via Sile n. 18, capitale sociale euro 325.000.000,00 interamente versato, iscritta nel Registro delle Imprese di Milano al numero di iscrizione e codice fiscale 06707270960, Repertorio Economico e Amministrativo n. 1909472 (conferitaria).

Ai sensi dell'art. 58 del decreto legislativo 1° settembre 1993 n. 385 - e per effetto dell'atto di sottoscrizione di aumento di capitale con conferimento di ramo aziendale - la sottoscritta Alba Leasing S.p.A. dà notizia dell'avvenuta cessione a suo favore da parte della suddetta conferente di tutti i diritti e gli obblighi in essere e del relativo subentro in tutti i rapporti giuridici attivi e passivi facenti capo al predetto ramo aziendale.

L'atto di conferimento è corredato dagli elenchi descrittivi beni e rapporti costituenti il ramo.

Il materiale relativo (atto e relativi allegati) sarà pubblicato integralmente sul sito internet www.albaleasing.eu alla sezione "Chi Siamo" - "Documenti Societari" alla voce "Atti di conferimento".

I terzi interessati potranno rivolgersi per ogni informazione a "Alba Leasing S.p.A.", con sede in Milano, Via Sile n. 18, numero verde 800180989 - fax 02 36716443, nelle ore di ufficio di ogni giorno lavorativo.

"Alba Leasing S.p.A." continuerà a trattare i dati personali dei creditori e debitori ceduti e degli eventuali loro garanti contenuti nei documenti relativi ai debiti e ai crediti ceduti con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti dalla società incorporata al momento della stipula dei relativi contratti.

Titolare autonomo del trattamento dei dati è "Alba Leasing S.p.A.", con sede legale in Milano Via Sile n. 18 presso cui possono essere esercitati i diritti di legge (art. 7).

Milano, 1 agosto 2014

Alba Leasing S.p.A. - L'amministratore delegato
Massimo Mazzeg

T14AAB10054 (A pagamento).

SPAFID SOCIETÀ PER AZIONI

Società appartenente al Gruppo Bancario Mediobanca

Iscritto all'Albo dei Gruppi Bancari cod. 10631

Sede legale: piazzetta Cuccia n. 1 - Milano

Capitale sociale: Euro 430.738.356 interamente versato

Registro delle imprese: Milano n. 00714490158

R.E.A. n. 343508

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00714490158

Avviso di avvenuto conferimento di ramo d'azienda, ai sensi dell'art.58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 (testo unico delle leggi in materia bancaria e creditizia), a favore di Spafid S.p.A. da parte di Ifid S.p.A., con sede in Milano, via Durini n. 11, capitale sociale Euro 26.000,00 i.v., codice fiscale e numero di iscrizione nel Registro delle Imprese di Milano: 03826540159, iscritta al R.E.A. di Milano al n. 975062

L'assemblea straordinaria degli azionisti di Spafid S.p.A. ha deliberato in data 23 luglio 2014 di aumentare il capitale sociale dagli attuali nominali Euro 1.000.000,00 sino a nominali euro 1.100.000,00 e così per nominali Euro 100.000,00 mediante

emissione di n. 10.000 nuove azioni ordinarie del valore nominale di euro 10,00 ciascuna, con sovrapprezzo complessivo di euro 3.500.000,00, così, per un importo complessivo pari ad euro 3.600.000,00 (tra nominale e sovrapprezzo), da liberarsi mediante conferimento in natura da parte di IFID S.p.A. di ramo d'azienda composto dagli elementi patrimoniali attivi e passivi e dai rapporti giuridici relativi all'attività di amministrazione fiduciaria dei beni per conto di terzi.

Con atto in autentica notaio dott. Andrea De Costa, notaio iscritto al Collegio Notarile di Milano, n. 40 di rep.e n. 8 di racc., iscritto presso il Registro delle Imprese di Milano in data 29/7/2014, atto che, con i relativi allegati, individua in dettaglio l'oggetto del conferimento, IFID S.p.A. ha ceduto e trasferito con efficacia 1 agosto 2014 per gli effetti dell'art. 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385, a Spafid S.p.A. il ramo d'azienda costituito nella sostanza da attività, passività, diritti, obbligazioni, contratti, inclusi i contratti di lavoro, atti, beni, responsabilità, doveri, poteri, aspettative e tutte le altre posizioni dalle quali derivino diritti e obbligazioni che sono organizzati in una unità commerciale economica e finanziaria al fine di svolgere i servizi fiduciari (di seguito "Ramo d'Azienda").

In ordine al predetto conferimento, Spafid S.p.A. informa, ai sensi e per gli effetti dell'art. 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993 n. 385, di aver acquisito il predetto Ramo d'Azienda. Sono compresi nel Ramo d'Azienda i seguenti elementi:

all'Attivo: *i)* crediti commerciali, *ii)* crediti per imposta IVCA ex art. 68 D.L. 22 giugno 2012 n. 83

al Passivo: *i)* Risconti Passivi, *ii)* TFR, *iii)* Debiti per imposta IVCA, *iv)* Ratei Ferie, 13.ma, 14.ma (al lordo oneri previdenziali).

Si dà atto che il Ramo d'Azienda comprende:

a) tutti i mandati fiduciari, fatta eccezione per i Mandati Esclusi, in essere ed operativi alla data di efficacia del conferimento e con essi:

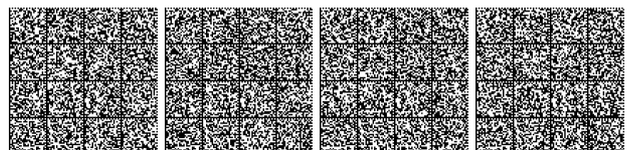
- tutti i beni, le attività che sono fiduciariamente amministrati (con o senza intestazione) da IFID S.p.A. in attuazione dei suddetti mandati;

- tutti i contratti di prestazione di servizi di investimento su strumenti finanziari e quelli di deposito titoli in custodia ed amministrazione, conti correnti, gestioni patrimoniali, polizze assicurative, intestate ad IFID S.p.A. comunque esecutivi, connessi e strumentali ai predetti mandati;

- tutte le quote e le azioni di società di capitali italiane, nonchè tutte le quote e le azioni di Oicr, Sicav e Sicar, italiane ed estere intestate fiduciariamente ad Ifid o comunque dalla stessa amministrata fiduciariamente in attuazione dei predetti mandati fiduciari;

- tutti gli incarichi connessi ai o derivanti dai predetti mandati fiduciari (ad esempio, alla gestione di patti di sindacato, amministrazione di piani di stock option ed azionariato diffuso, ecc.), e comunque la titolarità di tutti i beni e diritti che formano oggetto dei predetti mandati;

- tutti i poteri rappresentativi comunque attribuiti a Ifid per l'esecuzione dei suddetti mandati o comunque strumentali o connessi ai medesimi mandati, incluse le procure conferite dai fiducianti dei suddetti mandati. Dandosi atto che



la conferitaria viene immessa nel possesso della documentazione relativa ai mandati trasferiti, con evidenza del numero di mandato a cui la documentazione fa riferimento;

b) i n. 5 contratti di lavoro subordinato e n. 1 contratto di consulenza

c) tutti i crediti per commissioni relativi ai mandati trasferiti esistenti alla data di efficacia del conferimento e gli altri crediti afferenti al Ramo d'Azienda inseriti nella Situazione Patrimoniale;

d) i risconti passivi relativi ai mandati trasferiti e efferenti la porzione di commissioni già fatturate da Ifid ma di competenza del periodo successivo alla data di efficacia del conferimento;

e) le passività inserite nella Situazione Patrimoniale ulteriori rispetto ai risconti passivi di cui alla precedente lettera d).

Restando inteso che sono, in ogni caso, esclusi dal perimetro del Ramo d'Azienda oggetto di conferimento i mandati, pur in assenza di formalizzazione della reintestazione o restituzione al fiduciante dei beni oggetto di mandato:

a) che abbiano ad oggetto l'amministrazione di partecipazioni in società in liquidazione o sottoposte a procedure concorsuali ovvero il cui fiduciante sia sottoposto a procedura concorsuale;

b) per i quali Ifid o il fiduciante abbiano esercitato il diritto di recesso, con o senza giusta causa, dal mandato;

c) che siano, i mandati stessi o quanto ne forma oggetto, sottoposti a vincoli per provvedimento di un'autorità giudiziaria;

d) per i quali penda una causa giudiziaria;

e) per i quali sussistano vincoli contrattuali, statutari, legali (di qualunque legislazione applicabile) ed operativi che rendano impossibile il trasferimento da IFID S.p.A. a Spafid dell'intestazione fiduciaria o amministrazione dei beni oggetto del mandato fiduciario;

Del conferimento in oggetto è stata data notizia agli interessati mediante apposita comunicazione scritta.

I soggetti interessati potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Spafid, Foro Bonaparte 10 20121 Milano, telefonando al n. 02-806871.

Informativa sulla Privacy

Ai sensi e per gli effetti del Decreto Legislativo n. 196 del 30 giugno 2003 "Codice in materia di protezione dei dati personali" si informa che, a seguito dell'operazione sopra esposta titolare del trattamento dei dati personali è Spafid S.p.A. - Foro Bonaparte 10 Milano.

I dati personali già forniti o quelli che in futuro potranno essere forniti nonché ogni altro dato connesso alla gestione del mandato, saranno soggetti a trattamento da parte di Spafid S.p.A. in qualità di Titolare del trattamento, con modalità cartacea ed elettronica, per l'esecuzione del mandato e per finalità istituzionali, connesse o strumentali all'esercizio dell'attività di Spafid S.p.A. con la riservatezza e la sicurezza previste dalla predetta legge.

Gli stessi dati potranno venire a conoscenza degli incaricati del Titolare, quali i dipendenti, consulenti, collaboratori e fornitori, che svolgano per conto del Titolare trattamenti

per finalità strettamente connesse e strumentali all'esecuzione del mandato, nonché potranno essere trasmessi a terzi in adempimento ad obblighi di legge, ma non verranno diffusi; gli elenchi dei terzi consulenti e fornitori, cui i dati sono trasmessi, è consultabile presso la sede del Titolare.

Ai sensi dell'art.7 del Codice della Privacy, vige il diritto di ottenere, con comunicazione al recapito del titolare sopra indicato, la conferma dell'esistenza di propri dati, la loro comunicazione, l'indicazione della relativa origine e delle finalità, modalità e logica del trattamento, gli estremi del Titolare e degli eventuali responsabili e incaricati, l'aggiornamento, la rettifica e l'integrazione dei dati e, se trattati in violazione di legge, la relativa cancellazione, trasformazione in forma anonima o blocco.

Spafid S.p.A. - Il presidente
Michele Cattaneo

T14AAB10091 (A pagamento).

IJDF ITALY S.R.L.

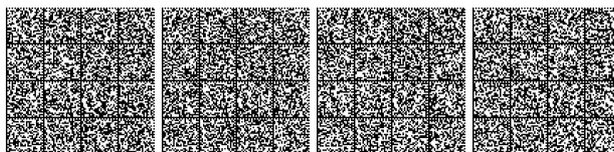
Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (Legge 130) nonché informativa ai sensi degli articoli 13 comma 4 e comma 5 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (Codice della Privacy)

IJDF Italy S.r.l., società costituita ai sensi dell'articolo 3 della Legge 130, con sede legale a Milano, Via San Prospero n. 4 (il Cessionario)

comunica

che lo stesso Cessionario, in forza di un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili "in blocco" ai sensi e per gli effetti degli articoli 1 e 4 della Legge 130 e dell'articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993 n. 385 (il Testo Unico Bancario), stipulato in data 22 luglio 2014 con Banca Popolare di Vicenza S.c.p.a., banca di diritto italiano con sede legale in Vicenza, Via Battaglione Framarin 18, n. di iscrizione al Registro delle Imprese di Vicenza, Codice Fiscale e Partita IVA 00204010243 aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi e al Fondo Nazionale di Garanzia, Capogruppo del Gruppo Bancario "Banca Popolare di Vicenza", iscritta al n. 1515 dell'Albo delle Banche, codice ABI e Gruppo Bancario 5728.1, n. A159632 dell'Albo Società Cooperative (sez. Cooperative Diverse), Capitale Sociale variabile interamente versato (il Cedente), ha acquistato pro soluto dal Cedente un portafoglio di crediti (per capitale, interessi, anche di mora, accessori, spese, ulteriori danni e quant'altro) derivanti da contratti di mutuo, di finanziamento, di apertura di credito in conto corrente o di altra facilitazione creditizia (i Crediti) individuati sulla base dei seguenti criteri:

(a) alla data del 30 giugno 2014 risultavano nella titolarità del Cedente, in proprio nonché in rappresentanza di consorzi di garanzia, e classificati alla voce "sofferenza" in conformità alle istruzioni di vigilanza di Banca d'Italia di volta in volta vigenti;



(b) alla data del 30 giugno 2014 erano stati classificati come "Nuove posizioni a sofferenza in dismissione anno 2014" e, per l'effetto, i relativi debitori principali erano stati destinatari di apposita comunicazione datata 17 luglio 2014 in merito a tale classificazione;

(c) non sono ricompresi in un unico titolo esecutivo (sentenza, decreto ingiuntivo, titolo di credito, atto pubblico, etc.) unitamente ad altri crediti che non soddisfano i criteri sopra riportati; e

(d) non derivano dal diritto di regresso del Cedente in forza di fidejussioni dallo stesso emesse nell'interesse del debitore principale, laddove dette fidejussioni non fossero state totalmente escusse alla data del 30 giugno 2014.

Unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti al Cessionario, senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dal comma 3 dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, tutti gli altri diritti derivanti al Cedente dai Crediti, ivi incluse le eventuali garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente ai suddetti Crediti.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione presso l'unità locale operativa di Centotrenta Servicing S.p.A. (il Servicer), situata in Milano, Via San Prospero n. 4, nonché presso la sede legale del Cessionario dalle ore 9.00 alle ore 13.00 di ogni giorno lavorativo bancario.

Il Cessionario informa i debitori ceduti e gli eventuali garanti del Cedente, che i loro dati personali contenuti nei documenti relativi ai Crediti, sono stati comunicati al Cessionario, e saranno trattati da quest'ultimo e dal soggetto incaricato della riscossione dei crediti.

Milano, 4 agosto 2014

Amministratore unico
dott. Salvatore Grimaldi

T14AAB10095 (A pagamento).

SOCIETÀ CAMBARERI S.P.A.

Sede legale: Località Cava di Barano snc -
Bagnara Calabria (RC)

Capitale sociale: sottoscritto € 120.000,00

Registro delle imprese: Reggio di Calabria n. 02689140800

R.E.A. di Reggio di Calabria n. 183547

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02689140800

Diffida ai sensi dell'art. 2344 primo comma del c.c.

Al Socio Cambareri Pino in riferimento al deliberato dell'assemblea straordinaria della società Cambareri S.p.A. assunto in data 25/07/2014 per atto notaio M.C. Costa rep. n. 41935 della raccolta n. 9243;

- Considerato che la S.V. ha sottoscritto in assemblea la quota di capitale sociale (in ricostituzione) di Euro 40.800,00= pari al 34% del capitale sociale ricostituito (ex art. 2447 del c.c.);

- Constatato che l'assemblea aveva richiesto il pagamento immediato del sovrapprezzo azioni ed il versamento del capitale entro sette giorni dalla detta assemblea;

- Preso atto che a tutt'oggi lei non ha provveduto ad eseguire i deliberati versamenti;

Formalmente la diffida ad ogni effetto di legge, ai sensi del primo comma dell'art. 2344 c.c. ad eseguire il versamento della complessiva somma di Euro 57.250,87= quale risultante della quota di spettanza del sovrapprezzo azioni (Euro 16.450,87=) nonché del 34% del capitale ricostituito (Euro 40.800,00=).

L'amministratore unico
geom. Antonio Cambareri

T14AAB10108 (A pagamento).

IFF INIZIATIVE FINANZIARIE FARMACEUTICHE S.R.L.

Sede: via Castel Morrone n. 1 - Milano

Capitale sociale: Capitale sociale: euro 50.000,00

Registro delle imprese: Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07383970154

THE FOUR PLUS (LUXEMBOURG) S.A.

Sede: Lussemburgo

*Società partecipanti al progetto
di fusione transfrontaliera*

società incorporante

THE FOUR PLUS (Luxembourg) S.A. con sede in L-1420 Lussemburgo, 23 rue Beaumont, iscritta al Registro del Commercio e delle Società del Lussemburgo al n. B 49717 Codice fiscale 97158410155

società anonima regolata dalla legge lussemburghese;

modalità di esercizio dei propri diritti da parte dei creditori e dei soci di minoranza - modalità di ottenimento gratuito dalla società delle informazioni relative alla fusione

Ciascun socio ha facoltà, nei trenta giorni che precedono la data fissata per l'assemblea chiamata a deliberare sulla fusione, di prendere visione, presso la sede sociale, dei documenti di cui all'art. 267 della Legge lussemburghese 10 agosto 1915 sulle società commerciali, ottenendone copia integrale a semplice domanda e senza spese.

I creditori possono fare opposizione alla fusione ai sensi dell'art.268 della medesima Legge lussemburghese

società incorporanda

IFF INIZIATIVE FINANZIARIE FARMACEUTICHE S.R.L. con sede in Milano, Via Castel Morrone n.1, numero di iscrizione nel Registro delle Imprese di Milano e codice fiscale 07383970154

società a responsabilità limitata regolata dalla legge italiana;

modalità di esercizio dei propri diritti da parte dei creditori e dei soci di minoranza - modalità di ottenimento gratuito dalla società delle informazioni relative alla fusione



la società incorporanda è interamente posseduta dall'incorporante, i creditori anteriori all'iscrizione del progetto di fusione presso il Registro delle Imprese possono fare opposizione ai sensi dell'art.2503 c.c. italiano

Amministratore unico
Martino Finotto

T14AAB10113 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI VICENZA

Atto di citazione

L'avv. Diego Prandina, quale difensore di Thoma Ruegg Anita n. in Svizzera il 14.10.1969 e di Thoma Erwin Francesco n. in Svizzera il 21.06.1968, conviene avanti il Tribunale di Vicenza per l'udienza del 20 febbraio 2015, ore 9.00, i sigg. Colpo Letizia n. a Marostica il 19.03.1930, Colpo Maria n. a Marostica il 22.12.1921, Franco Domenica n. a Lusiana il 01.07.1929, Meneghin Ivana n. a Marostica il 09.12.1956, o i loro rispettivi eredi, al fine di sentir dichiarare gli attori unici ed esclusivi proprietari per intervenuta usucapione dei seguenti immobili: "Comune di Marostica, Sezione Crosara, C.T., fgl. 4, map. n.156, n.159, n.160, n.161, n.257, n.340, n.341, n.418, n.419, n.421, n.425; Comune di Marostica, Sezione Crosara, C.F., fgl. 4, map. n.259; Comune di Marostica, Sezione Crosara, C.F., fgl. 4, map. n.670" e li invita a comparire all'udienza sopra indicata avanti il G.I. designando e a costituirsi almeno 20 giorni prima della stessa, con avvertimento che in difetto incorreranno nelle decadenze di cui agli artt. 167 e 38 cpc.

Marostica, 23 luglio 2014

avv. Diego Prandina

T14ABA10074 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TORRE ANNUNZIATA Sezione lavoro - RGN 4494/2011

Notifica per pubblici proclami

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. ai fini dell'integrazione del contraddittorio, disposta con decreto presidenziale del 18 giugno 2014, nel giudizio RGN 4494/2011 fissato per la discussione all'udienza del 29 ottobre 2014, del ricorso proposto innanzi al Tribunale di Torre Annunziata, Sezione Lavoro, Giudice dott. Giovanni Favi, dalla prof.ssa Maria Carmen Matarazzo, difesa dall'avv.

Guido Marone contro il Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca nonché contro l'Ufficio Scolastico Regionale per la Campania per il riconoscimento del diritto della ricorrente ad essere nominata quale dirigente scolastico a decorrere dall'anno scolastico 2009/2010, in quanto candidato idoneo del concorso ordinario 2004 utilmente collocato nella relativa graduatoria di merito, e riformulazione delle procedure di interpello, con condanna delle Amministrazioni resistenti a provvedere alla ricostruzione della carriera della ricorrente, anche ai fini previdenziali, con liquidazione delle differenze stipendiali dovute, oltre interessi e rivalutazione come per legge.

Il ricorso si fonda sui seguenti motivi: Violazione e falsa applicazione della L.n. 296/06 (Finanziaria 2007) con la quale si riconosce la priorità nell'immissione nel ruolo di dirigente scolastico agli idonei del concorso ordinario di cui al D.D.G. del 22.11.2004, rispetto ai candidati del concorso riservato di cui al D.M. del 3.10.2006.

Con il presente avviso è data conoscenza legale del giudizio ai controinteressati, individuati in tutti i docenti idonei del Concorso per il reclutamento dei Dirigenti scolastici 2006 di cui al D.M. del 3.10.2006, immessi nel ruolo di dirigente scolastico nella regione Campania nell'a.s. 2009/2010. Il testo integrale del ricorso è consultabile sul sito Internet dell'amministrazione competente (hubmiur.pubblica.ammministrazione.it/web/ministero/proclami).

avv. Guido Marone

T14ABA10089 (A pagamento).

CORTE DEI CONTI Sezione giurisdizionale per la regione Siciliana

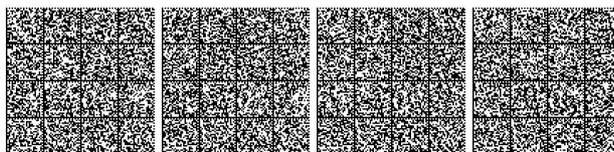
Avviso di interruzione per morte del ricorrente

Visti i ricorsi inoltrati alla sezione giurisdizionale per la regione siciliana della Corte dei conti dai signori sotto elencati e iscritti ai numeri indicati a fianco di ciascun nominativo, si comunica che - essendosi verificata l'interruzione del giudizio per morte del ricorrente così come dichiarato all'udienza del 10 luglio 2014 dal G.U.P. dott. Paolo Gargiulo - decorsi novanta giorni dalla pubblicazione di questo avviso senza che gli eredi abbiano provveduto alla riassunzione del giudizio, questo verrà dichiarato estinto ai sensi dell'art. 5, comma 3, della legge n. 205 del 21 luglio 2000.

Ricorso n.	Ricorrente	Data nascita	Data morte
57779	Caldarella Alfonso	13.04.1943	24.06.2013
58248	Badagliacca Lorenza	22.05.1934	27.06.2013

Il direttore del servizio pensioni
Piera Maria Tiziana Ficalora

TC14ABA9961 (Gratuito).



TRIBUNALE DI UDINE*Atto di citazione - Notifica per pubblici proclami*

Dayli s.r.l. in liq., con sede a Reana del Roiale (UD), via Nazionale 21, P.IVA 04983400963, rappresentata dall'Avv. Luca Ponti e domiciliata presso il suo studio in Udine, via Vittorio Veneto 39 (come da mandato a margine del ricorso ex art 161 l.f. d.d. 02.04.2014) ha depositato in data 02.04.2014 domanda di ammissione alla procedura di concordato preventivo. Il Tribunale di Udine, in data 08.05.2014 ha ammesso Dayli alla procedura di concordato preventivo, fissando al 26.06.2014 l'adunanza dei creditori. Il Presidente del Tribunale di Udine, con decreto del 29.07.2014, ha autorizzato la notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. a tutti i creditori di Dayli S.r.l. in liquidazione, fatta eccezione per i creditori dissenzienti indicati in atti, del provvedimento del Tribunale di Udine del 17.07.2014 che a tal fine si riporta di seguito in estratto :

TRIBUNALE DI UDINE

Sezione Civile

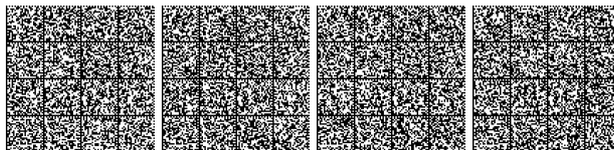
Il Tribunale di Udine, composto dai sigg.ri magistrati:

dott. Alessandra BOTTAN GRISELLI	Presidente
dott. Andrea ZULIANI	Giudice rel.
dott. Lorenzo MASSARELLI	Giudice

riunito in Camera di consiglio ha pronunciato il seguente

DECRETO

letti gli atti del concordato preventivo n° 6/14 C.P. proposto ai creditori da "Dayli S.r.l. in liquidazione", in persona dei liquidatori dott. Maurizio Variola, dott. Giuliano Bianco e dott. Giancarlo Sachs, con l'avvocato Luca Ponti;
sentito il giudice delegato;
rilevato che nei termini di legge la proposta è stata approvata dalla maggioranza dei creditori, risultando voti dissenzienti nella misura del 18, 676% dell'ammontare dei crediti ammessi al voto;
rilevato, peraltro, che si pone il tema della perdurante fattibilità giuridica del concordato preventivo, alla luce dell'abrogazione dell'art. 11, comma 3-quater, del decreto legge n° 145 del 2013 (come convertito dalla legge n° 9 del 2014), disposta dall'art. 22, comma 7, del decreto legge 24.6.2014, n° 91, entrato in vigore il giorno precedente l'adunanza dei creditori e attualmente in attesa di conversione in legge;
ritenuto, infatti, che tale abrogazione riapre la possibilità di considerare la presente procedura di concordato in sostanziale consecuzione con quella prenotativa precedentemente avviata con ricorso depositato da "Dayli S.r.l. in liquidazione" il 17.09.2013, con conseguente prospettiva di riconoscimento della prededuzione ai crediti sorti "in occasione o in funzione" di quella procedura, crediti che, invece, sono considerati come concorsuali (e dunque, per lo più, chirografari o degradati in chirografo) nella proposta di concordato;



ritenuta, peraltro, l'opportunità che anche tale aspetto "in diritto" venga trattato nell'ambito del giudizio di omologazione, nell'eventuale contraddittorio con i creditori interessati costituitisi, essendo quella della consecuzione tra più procedure di concordato preventivo questione sulla quale non esiste un consolidato orientamento giurisprudenziale e che è opportuno che venga valutata sulla base di un dato normativo più stabile (legge di conversione del decreto legge n° 91, che nel frattempo dovrà essere approvata), tenuto conto che gli aspetti giuridici si intrecciano qui con quelli di convenienza economica (riservati all'apprezzamento dei creditori), rispetto ai quali costituisce elemento rilevante l'apporto di finanza esterna garantito solo dal concordato e non dalla procedura concorsuale maggiore;

ritenuta la necessità – per quanto sopra esposto, da cui deriva la possibile ambiguità della mancata votazione contraria da parte di alcuni creditori che, considerati in chirografo, potrebbero non aver votato solo perché intendono vantare un ben diverso rango – che a tutti i creditori indistintamente, e non solo a quelli dissenzienti, sia comunicato l'avvio del giudizio di omologazione;

visti gli artt. 180 e 181 legge fall.;

fissa l'udienza dell'11.9.2014, ore 11.30, per la comparizione in camera di consiglio della società debitrice, del commissario giudiziale, dei creditori dissenzienti e di qualsiasi interessato, con termine a questi ultimi per la costituzione fino a dieci giorni prima dell'udienza e identico termine al commissario per il deposito del suo motivato parere; [OMISSIS]

Così deciso in Udine, nella camera di consiglio del 17.7.2014.

Il Presidente- dott.ssa Alessandra Bottan

Udine, li 01 agosto 2014

Il richiedente
avv. Luca Ponti

TC14ABA10070 (A pagamento).



AMMORTAMENTI**TRIBUNALE DI VERONA***Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Verona, con decreto n. 3117/2014 VG del 21/06/2014 ha pronunciato l'ammortamento di n. 9 pagherò cambiali, con scadenza rispettivamente al 30/07/2014, 30/09/2014, 30/10/2014, 30/12/2014, 28/02/2015, 30/04/2015, 30/06/2015, 30/08/2015, 30/10/2015, emessi in data 08/10/2013 da Panificio Pasticceria McJoe di Vatalaro Maria Annunziata a favore di L'Arte Bianca Sud S.r.l.

Opposizione legale entro 30 giorni.

avv. Marco Venturi

T14ABC10031 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERONA*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Verona, con decreto n. 3116/2014 VG del 21/06/2014 ha pronunciato l'ammortamento di n. 6 pagherò cambiali, ciascuna dell'importo di Euro 1.333,00, con scadenza rispettivamente al 30/06/2014, 30/07/2014, 30/08/2014, 30/09/2014, 30/10/2014, 30/11/2014, emessi in data 20/11/2013 da Panificio Iovino di Ruocco Anna a favore di Di Massa di Massa Dario & C s.a.s..

Opposizione legale entro 30 giorni

avv. Marco Venturi

T14ABC10032 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERONA*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Verona, con decreto n. 3118/2014 VG del 21/06/2014 ha pronunciato l'ammortamento di n. 9 pagherò cambiali, ciascuna dell'importo di Euro 767,00, con scadenza rispettivamente al 10/06/2014, 10/07/2014, 10/08/2014, 10/09/2014, 10/10/2014, 10/11/2014, 10/12/2014, 10/01/2015, 10/02/2015, emessi in data 14/10/2013 da Panificio Ditta Gala Vincenzo a favore di Di Massa di Massa Dario & C s.a.s..

Opposizione legale entro 30 giorni.

avv. Marco Venturi

T14ABC10033 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERONA*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Verona, con decreto n. 3119/2014 VG del 21/06/2014 ha pronunciato l'ammortamento del pagherò cambiario di importo di Euro 8.700,00 con scadenza al 30/04/2014, emesso in data 27/03/2013 da I Saponi del Forno snc di Mazzei Luigi e Torchia Francesco a favore di L'Arte Bianca Sud S.r.l.

Opposizione legale entro 30 giorni.

avv. Marco Venturi

T14ABC10034 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERONA*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Verona, con decreto n. 3120/2014 VG

del 21/06/2014 ha pronunciato l'ammortamento di n. 34 pagherò cambiali, con scadenza rispettivamente al 30/06/2014, 31/07/2014, 31/08/2014, 30/09/2014, 31/10/2014, 30/11/2014, 31/12/2014, 31/01/2015, 28/02/2015, 31/03/2015, 30/04/2015, 31/05/2015, 30/06/2015, 31/07/2015, 31/08/2015, 30/09/2015, 31/10/2015, 30/11/2015, 31/12/2015, 31/01/2016, 29/02/2016, 31/03/2016, 30/04/2016, 31/05/2016, 30/06/2016, 31/07/2016, 31/08/2016, 30/09/2016, 31/10/2016, 30/11/2016, 31/12/2016, 31/01/2017, 28/02/2017, 31/03/2017 emessi in data 24/05/2013 da King F.lli Drago S.r.l. a favore di Aldegheri Forni S.r.l.

Opposizione legale entro 30 giorni.

avv. Marco Venturi

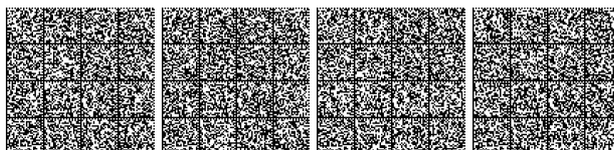
T14ABC10035 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BERGAMO*Ammortamento di certificati azionari*

Il Presidente del Tribunale di Bergamo Dr. Ezio Siniscalchi con decreto in data 21 luglio 2014 ha pronunciato l'ammortamento dei seguenti certificati azionari, relativi alla R. Polimeri S.p.A., oggi R. Polimeri S.p.A. in liquidazione, con sede in Telgate, via Ponte Gobbo n. 12, codice fiscale/partita IVA 02686440161:

- certificato azionario n. 13, per n. 70.000 azioni del valore nominale di 1 euro cadauna per complessivi Euro 70.000 intestato a Ruggeri S.p.A.;

- certificato azionario n. 14, per n. 70.000 azioni del valore nominale di 1 euro cadauna per complessivi Euro 70.000 intestato a Ruggeri S.p.A.;



- certificato azionario n. 16, per n. 150.000 azioni del valore nominale di 1 euro cadauna per complessivi Euro 150.000 intestato a Ruggeri S.p.A.;

- certificato azionario n. 17, per n. 112.500 azioni del valore nominale di 1 euro cadauna per complessivi Euro 112.500 intestato a Ruggeri S.p.A.

Opposizione legale entro 30 gg.

avv. Emanuele Gallizia

T14ABC10037 (A pagamento).

TRIBUNALE DI URBINO

Ammortamento polizze di pegno

Il Presidente del Tribunale di Urbino con Decreto n. Cronol. 2543/2014 del 15/07/2014 R.G. n. 239/2014 ha pronunciato inefficacia delle Polizze di credito su pegno rilasciate da Banca Delle Marche, Sezione di Credito su Pegno Filiale di Fossombrone di cui è intestatario il Sig. Settegrana Antonio, polizze n. 1283/2013 e n. 1284/2013 entrambe del 23/08/2013. Opposizione legale entro 30 giorni.

Fossombrone, li 04/08/2014

avv. Serenella Ruggeri

T14ABC10105 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI PISTOIA

Eredità giacente

Il Tribunale di Pistoia, con decreto Presidenziale del 30/07/2014, su istanza del curatore avv. Azzurra Eschini del Foro di Pistoia, ha dichiarato chiusa la procedura di eredità giacente della sig.ra Baldacci Renata di cui al n. 1488/13 R.V.G. per intervenuta accettazione da parte dei chiamati.

avv. Azzurra Eschini

T14ABH10044 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PADOVA

Eredità giacente di Salasnich Antonio

L'Avv. Giordano Carraro, giusto decreto Tribunale di Padova del 19.5.2014 e giuramento del 3.7.2014 è stato nominato Curatore dell'Eredità Giacente di Salasnich Antonio, nato a Padova, il 2.3.1928 e deceduto in Padova l'11.11.2012, dichiarata il 19.5.2014 R.V.G.n.1280/14. Eredi

e creditori si rivolgano al curatore con studio in Padova, Via Montà, n.334 - tel.0498151140 - fax: 049663954, email: studio@avvocatocarraro.com

Padova, il 15 Luglio 2014

avv. Giordano Carraro

T14ABH10111 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BUSTO ARSIZIO

Eredità giacente di Antonio Colombo

Il giudice del Tribunale di Busto Arsizio, dott.ssa D'Elia, con decreto del 5 luglio 2013, ha nominato l'avv. Anna Reali, con studio in Gallarate, via Cavallotti n. 7, curatore dell'eredità giacente di Antonio Colombo, C.F. CLMNTN-47P17I794Y, nato il 17 settembre 1947 a Solbiate Olona, residente in vita in Fagnano Olona e deceduto a Rozzano il 29 giugno 2012. L'incarico è stato accettato l'8 ottobre 2013.

Gallarate, 28 luglio 2014

Avvocato Anna Reali

TC14ABH9952 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NOVARA

Eredità giacente di Tanganelli Daniela

Il G.D. Dr.ssa G. Pascale (decr. 04.07.2014 R. Succ. 983/2014) ha nominato Dott. Matteo Molina (Studio in Novara, Corso della Vittoria n. 5), curatore dell'eredità giacente di Tanganelli Daniela nata il 19.11.1950 a Cortona, deceduta il 07.07.2004 a Novara.

Estratto conforme all'originale.

Novara, 7 luglio 2014

Il curatore
dott. Matteo Molina

TX14ABH89 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ

TRIBUNALE DI TRANI

Ricorso per usucapione

L'avv. Vito Petrarota del Foro di Trani in rappresentanza e difesa del sig. Ruta Giuseppe nato a Ruvo di Puglia il 14.03.1961 ed ivi residente C.F. RTUGPP61C14H645H in ragione del possesso continuato ed ininterrotto ultraventennale, conseguito dal padre sig. Ruta Filomeno, e del possesso



pacifico ed ininterrotto dal 2005 ad oggi di costui, del fondo rustico sito in agro di Ruvo di Puglia alla contrada Gigliano censito in catasto terreni al foglio 5 p.lla 116 mandorleto classe 4 della superficie di are 95,79 reddito dominicale euro 17,31 e reddito agrario euro 14,84, ha chiesto al Tribunale di Trani il cui giudizio pendente è iscritto al n. 2785/2013 che venga accertato l'avvenuto usucapione del suddetto fondo rustico in capo all'istante. Il Tribunale ha disposto la pubblicazione per estratto, sulla *Gazzetta Ufficiale* entro 15 giorni dall'avvenuta l'affissione nell'albo del Comune di Trani ed in quella del Tribunale di Trani. Chiunque vi abbia interesse può proporre opposizione entro il termine di novanta giorni a decorrere dalla scadenza del termine di affissione.

Ruvo di Puglia, li 24.07.2014.

avv. Vito Petrarota

T14ABM10017 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SONDRIO

Riconoscimento di proprietà

Il giudice del Tribunale di Sondrio con decreto 3 luglio 2014, atteso il ricorso per riconoscimento di proprietà per intervenuta usucapione speciale presentato da Mazzina Mara nata il 26 agosto 1963 a Chiavenna, residente a Gordona via Roma n. 27, C.F. MZZMRA63M66C623N ed in relazione ai fondi distinti in comune di Madesimo, catasto terreni, foglio 49, particella mappale 73/A porzione lato sud; ha ordinato che ricorso e decreto siano resi noti con affissione per 90 giorni all'albo del Tribunale di Sondrio, all'albo del comune di Madesimo e notificata a coloro che nei registri immobiliari figurano come titolari di diritti reali e pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica con avviso che chiunque vi abbia interesse avrà facoltà di proporre opposizione all'istanza stessa entro 90 giorni dalla scadenza del termine di affissione.

Avvocato Marco Del Curto

TC14ABM9953 (A pagamento).

STATO DI GRADUAZIONE

EREDITÀ BENEFICIATA DI ANCONA MARIA

Stato di graduazione dei creditori

A) crediti privilegiati:

- 1) Redazione inventario Euro 759,62
- 2) Spese procedura Euro 2.200,00
- 3) Denuncia di successione Euro 3.100,00
- 4) De Luca Placido Rosario Marco
(Surroga Banco di Sicilia) Euro 43.107,25

B) Crediti chirografari

- 1) Riscossione Sicilia S.p.A. Euro 1.046,39

Notaio
Achille Muscarà

T14ABN10077 (A pagamento).

PROROGA TERMINI

PREFETTURA DI FERMO

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Fermo,

Visto l'art. 2 del decreto legislativo 15 gennaio 1948 n. 1;

Vista la richiesta della Banca d'Italia, sede di Ancona, n. 0701765/14 del 10 luglio 2014 corredata dalla nota con la quale l'azienda di credito sotto specificata ha segnalato il mancato regolare funzionamento causato dall'astensione dal lavoro del personale per avere aderito allo sciopero organizzato dalle OO.SS. per il pomeriggio del 24 giugno 2014;

Banca delle Marche S.p.a. in amministrazione straordinaria di Jesi, Filiali di:

- Campofilone cod. 00074;
- Montegranaro cod. 00075;
- Porto San Giorgio cod. 00077;
- Fermo cod. 00088;
- Porto Sant'Elpidio cod. 00089;
- Monte San Pietrangeli cod. 00093;
- Monte Urano cod. 00096;
- Pedaso cod. 00111;

Considerato che da detta astensione è stato compromesso il regolare funzionamento dell'Istituto in parola;

Ritenuto di poter accogliere tale richiesta;

Decreta:

il riconoscimento del mancato funzionamento del sopra citato Istituto di Credito causato da eventi eccezionali agli effetti di cui all'art. 1 del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, nel pomeriggio del 24 giugno 2014, per gli effetti di tale disposto normativo è concessa la proroga dei termini legali e convenzionali, con le modalità previste dal decreto legislativo sopramenzionato.

Il presente decreto sarà pubblicato ai sensi dell'art. 31, comma 3, della legge n. 340/2000 nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e, a cura degli Istituti di Credito interessati, dovrà essere affisso, per estratto, negli uffici degli stessi e nelle filiali interessate.

Fermo, 14 luglio 2014

Il prefetto
A. Pagliuca

TC14ABP9945 (Gratuito).



PREFETTURA DI PESCARA*Proroga dei termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Pescara,

Vista la nota n. 0702754/14 del 10 luglio 2014, con la quale la Banca d'Italia Filiale di L'Aquila, ha chiesto, su conforme istanza della Banca delle Marche S.p.a. per le Filiali di: Pescara, Agenzia 1, via Fabrizi n. 63; Pescara, Agenzia n. 2, via E. Troilo n. 10; Montesilvano (PE) e Spoltore (PE), l'applicazione del decreto legislativo del 15 gennaio 1948, n. 1, concernente la sospensione dei termini legali e convenzionali scadenti durante il periodo di interruzione delle operazioni bancarie in dipendenza di eventi eccezionali;

Atteso che l'irregolare funzionamento degli sportelli delle anzidette dipendenze della Banca delle Marche S.p.a. è stato determinato dall'astensione dal lavoro del personale a causa degli scioperi che hanno interessato i sotto riportati pome-riggi:

26 e 27 giugno 2014 - Pescara, Agenzia 1, via Fabrizi n. 63;

24 e 27 giugno 2014 - Pescara, Agenzia 2, via E. Troilo n. 10;

27 giugno 2014 - Montesilvano (PE) e Spoltore (PE);

Visto l'art. 2 del decreto legislativo del 15 gennaio 1948, n. 1;

Decreta:

i termini legali e convenzionali scaduti nei citati giorni e nei cinque giorni successivi sono prorogati, a favore degli sportelli bancari indicati in premessa, di quindici giorni a decorrere dal giorno di riapertura degli sportelli al pubblico.

I titoli che si trovano giacenti presso la summenzionata Agenzia di Credito, durante il periodo di chiusura, dovranno essere muniti di apposita dichiarazione con cui, ai sensi dell'art. 3 del citato decreto legislativo n. 1/1948, si faccia menzione della proroga accordata.

Il presente decreto sarà pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Li, 17 luglio 2014

Il prefetto
D'Antuono

TC14ABP9946 (Gratuito).

PREFETTURA DI TARANTO*Proroga dei termini legali e convenzionali*

Il Prefetto della provincia di Taranto,

Visto l'art. 2 del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Vista la nota in data 4 luglio 2014 recante il prot. n. 0682695/14 con la quale la Banca d'Italia - sede di Bari

- ha chiesto che venga riconosciuto carattere di evento eccezionale alla manifestazione di protesta popolare che, nella giornata del 26 giugno 2014, non ha consentito il regolare funzionamento dei servizi espletati dalla sede di Avetrana della Banca di Credito Cooperativo di Avetrana;

Decreta:

è riconosciuto carattere di eccezionalità, ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, all'evento esposto in premessa, che non ha consentito il funzionamento dello sportello sopraccitato del predetto Istituto, nella giornata del 26 luglio 2014.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Taranto, 8 luglio 2014

Il prefetto
Guidato

TC14ABP10000 (Gratuito).

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

(2ª pubblicazione - Dalla *Gazzetta Ufficiale* n. 88).

TRIBUNALE DI CROTONE*Richiesta di dichiarazione di morte presunta*

Il Tribunale di Crotone, con decreto del 14/07/2014, depositato in pari data, nel procedimento rubricato al R.G.V.G. n. 809/2006, ordina la pubblicazione per estratto della domanda di morte presunta di Alfieri Michele, nato a Crucoli (KR), il 19/01/1953, con ultima residenza in Crucoli alla Via Nazionale, scomparso dal 1/06/1990, con l'invito a chi abbia notizie dello scomparso di farle pervenire al Tribunale di Crotone entro sei mesi dall'ultima pubblicazione, come previsto dall'art. 727 c.p.c..

Crotone, 23 luglio 2014

avv. Giuseppe Albanese

T14ABR9736 (A pagamento).

(1ª pubblicazione).

TRIBUNALE DI PALERMO*Dichiarazione di morte presunta
di Agnello Giovanni Battista*

Con decreto dell'09/06/2014 il Tribunale di Palermo ha autorizzato la pubblicazione per estratto della domanda di dichiarazione di morte presunta di Agnello Giovanni Battista nato a Monreale il 21/08/1960, scomparso il 07/09/1982.



Chiunque abbia notizie può farle pervenire al citato Tribunale entro sei mesi dalla pubblicazione .

Palermo 31/07/2014

Il richiedente
avv. Giuseppe Mammina

T14ABR10021 (A pagamento).

(1ª pubblicazione).

TRIBUNALE DI COMO

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Con provvedimento del 22/07/2014 il Tribunale di Como ha ordinato la pubblicazione del ricorso depositato il 16/07/2014 da Tolazzi Pierangelo e Claudio, entrambi nati a Milano ed ivi residenti in via T. Mamiani 8, per la dichiarazione della morte presunta della signora Gallizia Bernardina nata a Moggio Udinese (UD) in data 11/04/1930, ultima residenza in Inverigo (CO).

Chiunque abbia notizie della scomparsa è invitato a comunicarle al Tribunale di Como entro 6 mesi dall'ultima pubblicazione.

Tolazzi Pierangelo

T14ABR10038 (A pagamento).

(1ª pubblicazione).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Ricorso per dichiarazione di morte presunta

Il Tribunale di Torino, Sezione 7ª Civile, in persona del Presidente dott. Cesare Castellani, a seguito di ricorso della signora Rosa Fiscarelli, con decreto del 9 luglio 2014 reso nel procedimento R.G. n. 4702/14 VG, ha ordinato la pubblicazione per estratto della domanda di dichiarazione di morte presunta del di lei marito, signor Francesco Cardone, nato a Foggia il 14 gennaio 1935, con ultima residenza in Torino, corso Grosseto n. 355, scomparso dal 17 maggio 1993, con invito a chiunque abbia notizia dello scomparso a farle pervenire al Tribunale entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

Torino, 10 luglio 2014

Avv. Pietro Comparetto

TC14ABR9944 (A pagamento).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE

SOCIETÀ COOPERATIVA SOCIALE LA ROSA IN SIGLA "SOC. COOP. SOC. LA ROSA"

in liquidazione coatta amministrativa

Decreto n. 308/2013 del Ministero

dello sviluppo economico,

pubblicato in G.U. n. 228 del 28/09/13

Sede: via G. Cantello snc - Formicola (CE)

R.E.A.: CE 230585

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03265980619

Deposito bilancio finale di liquidazione

Si comunica che in data 25 luglio 2014 sono stati depositati presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Santa Maria Capua Vetere il bilancio finale di liquidazione e la relazione accompagnatoria relativi alla procedura in intestazione. Nel termine di 20 giorni dalla data di inserzione del presente avviso, gli interessati possono proporre le loro contestazioni con ricorso al Tribunale di Santa Maria Capua Vetere, decorso il quale gli atti finali si intenderanno approvati.

Il commissario liquidatore
rag. Antonio Guglielmelli

TC14ABS9950 (A pagamento).

EDILPONT 2008 SOC. COOP.

*in liquidazione ai sensi del decreto n. 125/SAA/2013
del 30.09.2013*

*Ministero dello sviluppo economico, direz. generale
per le PMI e gli enti cooperativi*

Sede: viale Nettunense km 35 - Anzio (RM)

Registro delle imprese: 10230781006

Deposito bilancio finale di liquidazione

Visto l'art. 213 L.F. e previa autorizzazione del Ministero dello sviluppo economico, prot. n. 0127525 - 11 luglio 2014, si comunica che in data 28 luglio 2014 è stato depositato presso la Cancelleria fallimentare del Tribunale di Velletri, il bilancio finale di liquidazione corredato dalla relazione e dal rendiconto della gestione, e che in data 29 luglio 2014 si è provveduto a depositare il bilancio finale di liquidazione anche presso la CCIAA di Roma.

Il commissario liquidatore
avv. Massimo Giuliano

TC14ABS9951 (A pagamento).



**SOC. COOPERATIVA -
J & S A.R.L.**

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 09465751007

Deposito bilancio finale di liquidazione

Il commissario liquidatore comunica che in data 16 dicembre 2013 è stato depositato presso la sezione fallimentare del Tribunale di Roma il bilancio finale della Soc. Cooperativa "J & S" in L.C.A.

il commissario liquidatore
avv. Massimo Camaldo

TS14ABS9996 (A pagamento).

**SOC. COOP. "GESTIONE
SERVIZI" A.R.L.**

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08095831007

Deposito bilancio finale di liquidazione

Il commissario liquidatore comunica che in data 19 dicembre 2013 è stato depositato presso la sezione fallimentare del Tribunale di Roma il bilancio finale della Soc. Cooperativa "Gestione Servizi" in L.C.A.

Il commissario liquidatore
avv. Massimo Camaldo

TS14ABS9997 (A pagamento).

**SOC. COOP.
"DI.ME" A.R.L.**

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 09685891005

Deposito bilancio finale di liquidazione

Il commissario liquidatore comunica che in data 17 dicembre 2013 è stato depositato presso la sezione fallimentare del Tribunale di Roma il bilancio finale della Soc. Cooperativa "DI.ME" in L.C.A.

Il commissario liquidatore
avv. Massimo Camaldo

TS14ABS10001 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

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: GLICLAZIDE ZENTIVA 80 mg compresse

Confezione e Numero di A.I.C.:

40 compresse divisibili - AIC n. 036376010

Codice Pratica n. N1A/2014/1749 - variazione Tipo IAIN n. B.III.1.a)3 - presentazione di un nuovo certificato d'identità della Farmacopea Europea per una sostanza attiva (gliclazide) da parte di un nuovo fabbricante (Bal Pharma Limited).

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

T14ADD10008 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare AIC : Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: RAMIPRIL E IDROCLOROTIAZIDE ZENTIVA

Confezioni e numeri di A.I.C:

2,5 mg + 12,5 mg compresse, 14 compresse - AIC n. 037742018

5 mg + 25 mg compresse, 14 compresse - AIC n. 037742020

Codice pratica: C1A/2013/3722



Procedura MRP n. DE/H/2629/IA/010/G - raggruppamento di variazioni composto da:

- n. 5 Variazioni Tipo IA n. B.III.1.a)2: presentazione di un Certificato aggiornato di conformità alla farmacopea europea per la sostanza attiva idroclorotiazide, da parte di produttori già autorizzati:

- R1-CEP 2004-307-Rev 01 e Rev 02 : produttore Cambrex Profarmaco Milano SRL;

- R1-CEP 2004-149-Rev 01 e Rev 02: produttore TEVA Pharmaceuticals Industries LTD;

- R1-CEP 2004-058-Rev 00: produttore Pharmaceutical Works Polpharma SA

Codice pratica: C1A/2014/766

Procedura MRP n. DE/H/2629/IA/012 - variazione Tipo IAIN n. B.III.1.a)3: presentazione di un nuovo Certificato di conformità alla farmacopea europea per la sostanza attiva idroclorotiazide, da parte di un nuovo produttore, Changzhou Pharmaceutical Factory: R0-CEP 2006-011-Rev 03

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T14ADD10009 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: ATORVASTATINA ZENTIVA 10 mg - 20 mg - 40 mg - 80 mg compresse rivestite con film

Confezioni: tutte

Numero di A.I.C.: 041162

Codice Pratica C1A/2014/1809 - procedura n. UK/H/5725/001-004/IA/010 - Tipo IA n. B.II.c.1a) modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti di un eccipiente. Rafforzamento dei limiti delle specifiche dell'eccipiente ferro ossido giallo.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T14ADD10010 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Codice Pratica C1B/2014/1392

N. di procedura Europea: DE/H/2630/001+003/IB/011

Medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE ZENTIVA 80 mg/12,5 mg e 160 mg/25 mg compresse

Confezioni: tutte

Numero di A.I.C.: 041492

Tipologia di variazione: Tipo IB n. A.2b)

Tipo di modifica: modifica del nome del medicinale

Modifica apportata: modifica della denominazione del prodotto nel CMS Belgio (da: Valsartan Hydrochlorothiazide Sanofi Aventis a: Valsartan Hydrochlorothiazide Sanofi).

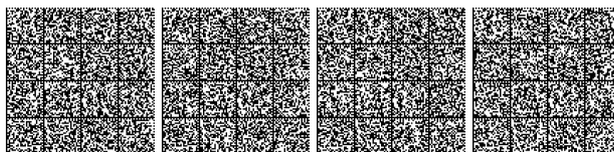
In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifica autorizzata entro e non oltre i sei mesi dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione 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 Daniela Lecchi

T14ADD10011 (A pagamento).

LABORATOIRES BOIRON S.R.L.

Sede legale: via Cornalia 7 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 03566770156

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 ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008

Medicinale: LENICALM;

Confezione e numero di A.I.C.: 0,3 g compresse, 30 compresse; AIC n. 028203014;

Codice Pratica: N1A/2014/1725;

Notifica regolare Ufficio V&A del 24/06/2014 IA - A.7): Rimozione di un sito di produzione di prodotto finito

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

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

Il procuratore speciale
dott. Alessandro Lorini

T14ADD10012 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Messina, 38 – 20154 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: ALLOPURINOLO TEVA ITALIA

Confezioni e numeri AIC: 040180 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: Codice Pratica C1A/2014/1596

Procedura europea: UK/H/1313/001-003/IA/011

Tipo di modifica: Tipo IAin - A.1

Modifica apportata: modifica dell'indirizzo del titolare AIC in Francia.

Medicinale: BICALUTAMIDE TEVA

Confezioni e numeri AIC: 038352 per tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: Codice Pratica C1A/2013/3438

Procedura europea: CZ/H/0133/001/IA/0026

Tipo di modifica: Tipo IAin - A.1

Modifica apportata: modifica dell'indirizzo del titolare AIC in Francia.

Medicinale: OXALIPLATINO TEVA

Confezioni e numeri AIC: 038107 per tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: Codice Pratica C1B/2014/599

Procedura europea: NL/H820/001/IB/026

Tipo di modifica: Tipo IB - B.II.f.1.e

Modifica apportata: modifica del protocollo di stabilità.

Medicinale: LEVOFLOXACINA TEVA

Confezioni e numeri AIC: 039686 per tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2014/1853

Procedura europea: UK/H/5428/001-002/IA/025/G

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IA - B.II.b.2.a pubblicazione parziale

Modifica apportata: aggiunta del sito di controllo dei lotti del prodotto finito TEVA Pharmaceutical Industries Ltd - 18 Eli Hurvitz Street, Industrial Zone, P.O. Box 353, 44102 Kfar Saba (Israele)

Medicinale: RIVASTIGMINA TEVA ITALIA

Confezioni e numeri AIC: 040405 solo per dosaggio 1,5 mg

Codice Pratica: C1A/2014/2065

Procedura europea: DE/H/1585/001/IA/0019

Tipo di modifica: Tipo IA - B.II.d.1.z

Modifica apportata: rettifica errore nel modulo 3.2.P.4.1 - specifiche per Rivastigmina tartrato 1,5 mg capsule (da "Rivastigmine Capsules 4.5 mg - 3.2.P.4.1" a "Rivastigmine Capsules 1.5 mg - 3.2.P.4.1").

Medicinale: ESCITALOPRAM TEVA

Confezioni e numeri AIC: 042116 per tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2014/1967

Procedura europea: HU/H/0179/IA/0029/G

Tipo di modifica: grouping di variazioni Type IA - B.II.d.2.a

Modifica apportata: Aggiunta di filtri alternativi per i metodi analitici: Dissolution, Uniformity of Content and Assay & Impurities, Degradation products Determination.

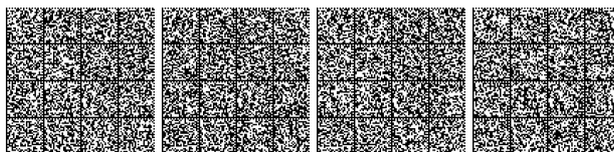
Medicinale: TROMETAN

Confezioni e numeri AIC: 037995 per tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: N1A/2014/1720

Tipo di modifica: Tipo IAin - A.5.a

Modifica apportata: modifica della ragione sociale del sito di produzione autorizzato da "Special Product's Line S.p.A." a "Esseti Farmaceutici S.r.l.". L'indirizzo e le operazioni di produzione rimangono invariate.



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 *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Maria Carla Curis

T14ADD10018 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Messina, 38 – 20154 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: DOXORUBICINA TEVA

Codice farmaco: 039646 per tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2014/1172

Procedura europea: NL/H/1403/001/IA/007

Tipologia variazione: Tipo IAin - C.1.z

Modifica apportata: aggiornamento di Foglio Illustrativo e RCP per l'inserimento della frase per la segnalazione delle reazioni avverse sospette.

In applicazione della determina AIFA del 25/08/2011, relativa all' art. 35, comma 1-bis, D. Lvo 219/2006, sono autorizzate le modifiche richieste con impatto sugli stampati relativamente ai medicinali sopra elencati 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.

Un procuratore
dott.ssa Maria Carla Curis

T14ADD10019 (A pagamento).

ACTAVIS GROUP PTC EHF

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

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

Medicinale: CITALOPRAM ACTAVIS

Confezioni e numeri A.I.C.: 20 mg compresse rivestite con film - 28 compresse - AIC n. 036660013 - Codice Pratica: N1A/2014/1686

Variazione di tipo IA n. A.7: Eliminazione di Special Product's Line Spa - Pomezia (Roma) quale sito di produzione, confezionamento primario, secondario, controllo e rilascio dei lotti.

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

T14ADD10040 (A pagamento).

ACTAVIS ITALY S.P.A.

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

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

Medicinale: NEOTIGASON

Confezioni e numeri A.I.C.: per tutti i dosaggi e le confezioni autorizzate - AIC n. 027480 - Codice Pratica: N1A/2014/1687

Variazione di tipo IA n. A.7: Eliminazione di Segetra s.a.s - San Colombano Al Lambro (Milano) quale sito di confezionamento secondario.

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

T14ADD10041 (A pagamento).



**LAB. IT. BIOCHIM. FARM.CO
LISAPHARMA S.P.A.**

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

Specialità medicinale, Confezione e numero A.I.C.:

LISATHYONE 600 mg/3 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile - 1 flaconcino polvere + 1 fiala solvente da 3 ml - AIC 041360013

LISATHYONE 600 mg/3 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile - 10 flaconcini polvere + 10 fiale solvente da 3 ml - AIC 041360025

Codice Pratica: N1A/2014/1664

Variazione Tipo IA B.II.e.6 b) - Modifica di una parte del contenitore primario che non è in contatto con il prodotto finito e che non influenza le informazioni sul prodotto. Introduzione del flip-off in materiale plastico.

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

Decorrenza della modifica:

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

Il legale rappresentante
dott. Giorgio Zagnoli

T14ADD10042 (A pagamento).

**LAB. IT. BIOCHIM. FARM.CO
LISAPHARMA S.P.A.**

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

Specialità medicinale, Confezione e numero A.I.C.:

Per la confezione:

AXOBAT 1 g/3,5 ml polv. e solv. per soluzione iniettabile per uso IM⁷ - 1 flac. polv. + 1 fl. solv. 3,5 ml - AIC 035837032

Codice Pratica: N1B/2013/2917

Grouping di variazioni - Variazione Tipo IB B.II.b.1 f), Tipo IAin B.II.b.1 a), Tipo IAin B.II.b.2 c) 2, per l'aggiunta dell'officina Laboratorio Farmaceutico C.T. S.r.l. San Remo (IM) per la produzione della fiala solvente di Lidocaina cloridrato 1% 3,5 ml.

Si precisa che la nuova officina Laboratorio Farmaceutico

C.T. S.r.l. di Via Dante Alighieri, 71 - 18038 San Remo (IM) è autorizzata ad effettuare le seguenti fasi di produzione della fiala solvente: produzione in bulk, confezionamento primario e secondario e rilascio dei lotti sul mercato.

I controlli verranno effettuati nella medesima officina nel sito di via Ludovico Ariosto, 17 - 18038 San Remo (IM).

Codice Pratica: N1B/2014/531

Grouping di variazioni - Variazione Tipo IB B.II.b.3 a), Tipo IA B.II.b.5 a), Tipo IA B.II.b.5 c), Tipo IB foreseen B.II.b.5 a) - Modifica minore al metodo di miscelazione del processo di produzione della fiala solvente, restringimento dei limiti di un controllo in-process (pH), eliminazione di un controllo in-process non significativo (Titolo) e modifica dei limiti del controllo in-process (volume dosato della fiala solvente).

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

Decorrenza della modifica:

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

Il legale rappresentante
dott. Giorgio Zagnoli

T14ADD10043 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo 15, Milano
Capitale Sociale € 1.000.000,00

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 06647900965

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

Specialità medicinale: ADRONAT

Confezione e numero AIC:

10 mg compresse, 14 compresse, AIC n. 029053030

Specialità medicinale: GENALEN

Confezioni e numeri AIC:

10 mg compresse, 14 compresse, AIC n. 034172015

Codice Pratica N1B/2014/1568

Variazione Grouping: n. 2 Variazioni di Tipo IA, B.III.1.a.2): presentazione di un certificato d'idoneità alla Farmacopea Europea (R0-CEP 2008-090-REV 01) relativo al principio attivo sodio alendronato, da parte di un produttore già approvato: IPCA LABORATORIES LIMITED, International House, 48 Kandivli Industrial Estate, Kandivli (West), India-400 067 Mumbai, Maharashtra. Sito produttivo IPCA LABORATORIES LIMITED, Sejavta District Ratlam, Madhya Pradesh, India-457 002.

n. 2 Variazioni di Tipo IB, B.I.b.1.z): ampliamento dei limiti del titolo di sodio alendronato per allinearli ai limiti riportati nella monografia della Farmacopea Europea da 99,0% - 101,0% a 98,0% - 102,0%.



n. 2 Variazioni di Tipo IB, B.I.b.2.e): sostituzione di una procedura di prova del sodio alendronato "Degree of coloration of solution" con "Appearance of solution" in conformità alla monografia del sodio alendronato.

n. 2 Variazioni di Tipo IA, B.I.b.2.b): eliminazione di una procedura di prova di sodio alendronato "Opalescence".

n. 2 Variazioni di Tipo IA, B.I.b.2.b): eliminazione del test "Identity of Sodium by flame".

n. 2 Variazioni IB, B.I.b.1.z): ampliamento del limite della specifica "Heavy metals" per allinearli al limite riportato nella monografia della Farmacopea Europea da NMT 10 ppm a NMT 20 ppm.

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 nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore speciale
Gianni Ferrari

T14ADD10045 (A pagamento).

GALEN LIMITED

Sede legale: Seagoe Industrial Estate - Craigavon, BT63
5UA - Regno Unito

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

Titolare AIC: Galen Limited

Codice pratica: CIB/2013/3501

Procedura europea: UK/H/1114/001/IB/040

Specialità medicinale: LAXIDO

Confezioni e numeri AIC: "polvere per soluzione orale" per tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 041547.

Tipologia di Variazione: Variazione tipo IB n. C.I.2 a)

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo per adeguarli al prodotto di riferimento.

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, e autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.6, 4.8, 5.3, 10 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 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. 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 AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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 Rosanna Esposito

T14ADD10046 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

Comunicazione notifica regolare UVA del 29/07/2014 - Prot. n. 80909

Medicinale: CLOPIDOGREL EG 75 mg compresse rivestite con film

Codice farmaco: 039440 - Tutte le confezioni

Codice Pratica n. C1B/2014/582 MRP N. SE/H/0877/001/IB/017/G

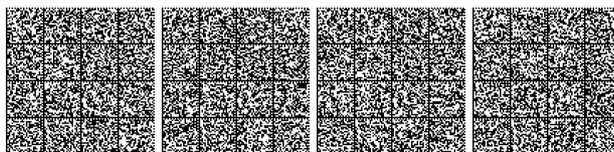
Tipologia variazione oggetto della modifica: grouping di 3 variazioni C.I.3.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento dell'RCP per implementazione delle raccomandazioni del PRAC

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto) 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.

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.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

T14ADD10048 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.

Sede legale: via Pavia 6 - I 20136 Milano

*Comunicazione notifica regolare UVA del 29/07/2014 -
Prot. n. 81015*

Medicinale: HIRUDOID 25000 U.I. crema, 25000 U.I. gel, 40000 U.I. crema e 40000 U.I. gel

Codice farmaco: 010386 - Tutte le confezioni

Codice Pratica n.N1B/2014/1305

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test e adeguamento di RCP ed etichette al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta 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 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 pre-

sente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

T14ADD10049 (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 una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE

Specialità medicinale: DEPALGOS

confezioni e numeri di a.i.c.:

"5mg+325mg" compresse rivestite con film, 14 compresse - AIC 035313016

"5mg+325mg" compresse rivestite con film, 28 compresse - AIC 035313028

"5mg+325mg" compresse rivestite con film, 56 compresse - AIC 035313030

"10mg+325mg" compresse rivestite con film, 14 compresse - AIC 035313042

"10mg+325mg" compresse rivestite con film, 28 compresse - AIC 035313055

"10mg+325mg" compresse rivestite con film, 56 compresse - AIC 035313067

"20mg+325mg" compresse rivestite con film, 14 compresse - AIC 035313079

"20mg+325mg" compresse rivestite con film, 28 compresse - AIC 035313081

"20mg+325mg" compresse rivestite con film, 56 compresse - AIC 035313093

titolare AIC: L.Molteni & C. dei F.Lli Alitti Società di Esercizio SpA

Codice pratica N.: N1A/2014/1706

N. e tipologia variazione: B.II.d.2.a) - Variazione di tipo IA



Tipo di modifica: Change in test procedure for the finished product Modifica di una procedura di prova del prodotto finito. Modifica minore di metodo approvato

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

Procuratore speciale
dott. Roberto Angeli

T14ADD10053 (A pagamento).

RANBAXY ITALIA S.P.A.

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

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

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

Medicinale: RAMIPRIL RANBAXY ITALIA

Confezioni e numero A.I.C.: tutte le presentazioni autorizzate - 042262; Codice pratica: C1A/2014/1516; Procedura DCP n.: FR/H/0530/002-004/IAin/002; Variazione tipo IAIN - B.III.1.a) 3: aggiunta nuovo CEP da parte di un nuovo produttore del principio attivo Ramipril: Zhejiang Huahai Pharmaceutical (Cina). I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Codice pratica: C1B/2014/1370; Procedura DCP n.: FR/H/0530/002-004/IB/003; Variazione tipo IB - B.I.d.1.a): 4: introduzione del re-test period di 24 mesi per il principio attivo prodotto da Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co Ltd. (Cina). I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Medicinale: ESCITALOPRAM RANBAXY ITALIA

Confezioni e numero A.I.C.: tutte le presentazioni autorizzate - 041647; Codice pratica: C1A/2014/1856; Procedura MRP n.: NL/H/2514/001/IA/005; Variazione tipo IAIN - B.II.b.1.a): aggiunta di un nuovo sito di confezionamento secondario (DHL Supply Chain (Italy)). I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Medicinale: ALPRAZOLAM RANBAXY

Confezioni e numero A.I.C.: tutte le presentazioni autorizzate - 034979; Estratto determinazione AIFA/V&A/P/80867 del 29/07/2014; Codice pratica: N1B/2013/2171; Variazione C.I.3.a) - tipo IB: aggiornamento stampati in linea al CSP per l'alprazolam del 15 Febbraio 2013, rilasciato da procedura di PSUR Worksharing n. WS FR/H/PSUR/0036/001.

In applicazione alla 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 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8 e 4.9 dell'RCP e corrispondenti paragrafi del FI ed etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI ed etichettatura. 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. I farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

Medicinale: LOSARTAN e IDROCLOROTIAZIDE
RANBAXY

Confezioni e numero A.I.C.: tutte le presentazioni autorizzate - 039677; Estratto determinazione AIFA/V&A/P/80874 del 29/07/2014; Codice pratica: C1B/2014/595; Procedura DCP n. UK/H/2514/01-02/IB/006; Variazione C.I.2.a) - tipo IB: aggiornamento stampati in linea n linea con il prodotto di riferimento Cozaar - Comp (Merck Sharp & Dohme Ltd) e in linea al QRD template (versione del 07 Aprile 2013). In applicazione alla 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, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, e 4.8 dell'RCP e corrispondenti paragrafi del FI ed etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI ed etichettatura. 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. I farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

T14ADD10055 (A pagamento).



MEDAC GMBH

Sede legale: Theaterstr. 6 - 22880 Wedel - Germany
Codice Fiscale e/o Partita IVA: DE 118579535

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

Codice pratica: C1A/2013/1357

N° di Procedura Europea: MRP n. UK/H/0962/001/IA/009

Medicinale: SODIO LEVOFOLINATO MEDAC (AIC n. 042013) 50 mg/ml soluzione iniettabile o per infusione in tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: Medac GmbH

Tipologia variazione: Tipo IA, A.4

Tipo di modifica: modifica dell'indirizzo del sito di produzione del principio attivo.

Modifica apportata: modifica dell'indirizzo del sito di produzione del principio attivo Cerbios-Pharma SA da Via Pian Scairolo 6, CH-6917 Barbengof Lugano (Svizzera) a Via Figino 6, CH-6917 Barbengof Lugano (Svizzera). 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. Sante Di Renzo

T14ADD10058 (A pagamento).

MEDAC GMBH

Sede legale: Theaterstr. 6 - 22880 Wedel - Germany
Codice Fiscale e/o Partita IVA: DE 118579535

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

Codice pratica: C1A/2013/1399

N° di Procedura Europea: MRP n. DE/H/0212/001/IA/025

Medicinale: BCG MEDAC (AIC n. 042171) 50 mg/ml soluzione iniettabile o per infusione in tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: Medac GmbH

Tipologia variazione: Tipo IAIN, B.II.b.2.c)1

Tipo di modifica: modifica di un sito di rilascio lotti per il prodotto finito.

Modifica apportata: aggiunta del sito medac s.a.s. come sito di rilascio lotti. 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. Sante Di Renzo

T14ADD10059 (A pagamento).

ABBOTT S.R.L.

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

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/77482 del 21 luglio 2014

Medicinale: GOPTEN

Codice farmaco: 028267019, 028267021, 028267033, 028267045

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

Codice pratica N°: N1B/2014/608, N1B/2014/1326

Tipo di modifica: Modifica stampati

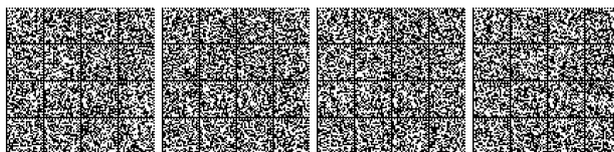
Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB C.I.3.z

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati per adeguamento alle procedure NL/H/PSUR/0047/001, NL/H/PSUR/0027/001 e al QRD template

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2 - 4.9, 5.2 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 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.



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.

Un procuratore
dott.ssa Valentina Simoncelli

T14ADD10061 (A pagamento).

AGIPS FARMACEUTICI S.R.L.

Sede: via Amendola, 4 - 16035 Rapallo

Comunicazione notificata regolare V&A.

Codice pratica : N1B/2014/1374

Titolare dell' AIC: Agips Farmaceutici srl

Specialità medicinale: GLAMOR

Confezione e numero di AIC: 037500016

"70 mg compresse rivestite con film" 4 compresse - AIC 037500016

Numero e data della comunicazione :

AIFA/V&A/P/80910 del 29 luglio 2014

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

C.I.1.b) IB; - Aggiornamento dell'RCP e del FI per implementare le avvertenze contenute nel Core Safety Profile finalizzato durante la procedura di PSUR Work-Sharing UK/H/PSUR/0070/001 e le modifiche previste dalla procedura del Public Assessment Report sugli studi pediatrici UK/H/PSUR/psWS/001

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2 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 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.

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.

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

L'amministratore unico
dott. Giuseppe Radaelli

T14ADD10075 (A pagamento).

AGIPS FARMACEUTICI S.R.L.

Sede: via Amendola, 4 - 16035 Rapallo

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.

Codice pratica: N1B/2013/2585

Titolare dell'AIC: Agips farmaceutici srl

Specialità medicinale: SAMPER (ciprofloxacina)

Confezioni e numeri di AIC:

"250 mg compresse rivestite con film" 10 compresse - AIC 037938014

"500 mg compresse rivestite con film" 6 compresse - AIC 037938026

"750 mg compresse rivestite con film" 12 compresse - AIC 037938038

Numero e data della comunicazione:

AIFA/V&A/P/80860 del 29 luglio 2014

Tipo di modifica: C.I.1 b)IB Aggiornamento RCP e FI su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza FV/72088/P del 5 Luglio 2013

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.5, 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.



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.

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.

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

L'amministratore unico
dott. Giuseppe Radaelli

T14ADD10076 (A pagamento).

NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: NARHIMED NASO CHIUSO AIC n. 015598028

Confezione: 1 mg/ml spray nasale, soluzione

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

Codice pratica: C1A/2014/1754

Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con il corrispondente metodo di prova ("Delivered dose uniformity solo al rilascio").

Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con il corrispondente metodo di prova ("Mean delivered dose", solo al rilascio)

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

Un procuratore
dott.ssa Silvia De Micheli

T14ADD10079 (A pagamento).

NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i.

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

Specialità medicinale: TERMARIN

Confezioni e numeri di A.I.C.: 500 mg + 30 mg polvere per soluzione orale, 6 bustine (AIC n. 042344010); 500 mg + 30 mg polvere per soluzione orale, 8 bustine (AIC n. 042344022); 500 mg + 30 mg polvere per soluzione orale, 10 bustine (AIC n. 042344034); 500 mg + 30 mg polvere per soluzione orale, 12 bustine (AIC n. 042344046); 500 mg + 30 mg polvere per soluzione orale, 14 bustine (AIC n. 042344059)

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

Codice pratica: C1B/2014/667

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. DE/H/3727/001/IB/001

A.2.b: Modifiche nella denominazione (di fantasia) del medicinale in Polonia.

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

Un procuratore
dott.ssa Silvia De Micheli

T14ADD10080 (A pagamento).

ACARPIA SERVIÇOS FARMACEUTICOS LDA

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

Cod. Pratica N1B/2014/1547

Titolare: ACARPIA Serviços Farmaceuticos LDA, Rua Dos Murcas 88, 9000 Funchal (Portogallo)

Specialità Medicinale: TRINITRINA

Confezione e numero di A.I.C.:

50 mg/50 ml concentrato per soluzione per infusione endovenosa - 5 flaconi - AIC n. 006035051

GROUPING: B.II.b.1f (tipo IB): aggiunta di sito produt-



tivo. B.II.b.1a (tipo IAin): aggiunta di sito produttivo per il confezionamento secondario. B.II.b.2c2 (tipo IAin): aggiunta di produttore responsabile del rilascio del lotto incluso il controllo. B.II.b.4b (tipo IB): riduzione delle dimensioni del lotto del prodotto finito fino a 10 volte inferiore. Sito produttivo: BIOINDUSTRIA L.I.M. S.p.A Via De Ambrosiis 2-4, 15067 Novi Ligure (AL) - Italy. Batch size: 5.900 flaconi da 51 ml.

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

Il legale rappresentante
Carlos Alberto de Freitas Teixeira

T14ADD10081 (A pagamento).

**MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS
LUXEMBOURG S.A.**

codice SIS 734

Sede legale: Luxembourg, Avenue de la Gare 1

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

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

Titolare AIC: Menarini International Operations Luxembourg S.A.

Tipologia variazione: IA B.I.a.2.a

Tipo di modifica: Aggiunta di un metodo alternativo di micronizzazione del salmeterolo xinafoato - a base di N2 anziché aria.

Codice pratica: C1A/2013/3107

N. di procedura europea: SE/H/0170/01-03/IA/080

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: ALIFLUS DISKUS (034463) 50 microgrammi/100 microgrammi/dose di polvere per inalazione in contenitore monodose, 50 microgrammi/250 microgrammi/dose di polvere per inalazione in contenitore monodose, 50 microgrammi/500 microgrammi/dose di polvere per inalazione in contenitore monodose.

Confezioni: 034463075, 034463099, 034463036, 034463063, 034463048, 034463087, 034463051, 034463012, 034463024.

Data di fine procedura europea e contestuale approvazione da parte dell'AIFA: 25.10.2013.

Codice pratica: C1A/2013/3108

N. di procedura europea: UK/H/0398/01-03/IA/74

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: ALIFLUS (034463)- 25 microgrammi/50 microgrammi/dose sospensione pressurizzata per inalazione, 25 microgrammi/125 microgrammi/dose sospensione pressurizzata per inalazione, 25 microgrammi/250 microgrammi/dose sospensione pressurizzata per inalazione.

Confezioni: 034463125, 034463101, 034463113.

Data di fine procedura europea e contestuale approvazione da parte dell'AIFA: 23.10.2013.

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

T14ADD10082 (A pagamento).

JANSSEN-CILAG S.P.A.

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

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.L. n. 274 del 29 dicembre 2007. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 712/2012

Titolare AIC: Janssen-Cilag SpA

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

Medicinale: HALDOL DECANOAS 50 mg/ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare

Confezioni e numeri di AIC: 3 fiale 1 ml AIC 025333016 - 1 fiala 3 ml AIC 025333016

Codice pratica: N1A/2014/1378

B.III.1.a.2 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per la sostanza attiva. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato: R1-CEP 2002-187 Rev 03

Medicinale: HALDOL

Confezioni e numeri di AIC: tutte le confezioni registrate - AIC 025373

Codice pratica: N1A/2014/1350

B.III.1.a.2 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per la sostanza attiva. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato:

DA: R1-CEP 1998-076 Rev 06 - A: R1-CEP 1998-076 Rev 07

DA: R1-CEP 1998-076 Rev 07 - A: R1-CEP 1998-076 Rev 08

Medicinale: EPREX soluzione iniettabile, 1 siringa pre-riempita

Confezioni e numeri di AIC: tutte le confezioni registrate - AIC 027015

Codice pratica: C1A/2014/981 - MRP FR/H/003/09-14/IA/110

B.II.b.5.a Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito. Restringimento dei limiti.



DA: 3.2.P.3.5 Process Validation and/or Evaluation subsection entitled "Validation of the Combined Optical Inspection Process (Automated and Manual)". AQL parameters used for the validation.

A: 3.2.P.3.5 Process Validation and/or Evaluation subsection with the data from the Process Validation of the Automated Optical Inspection Equipment which includes the additional camera. AQL parameters used for the validation

Medicinale: EPREX soluzione iniettabile, 1 siringa pre-riempita

Confezioni e numeri di AIC: tutte le confezioni registrate - AIC 027015

Codice pratica: C1A/2014/1524 - MRP FR/H/003/09-14/IA/111

B.II.b.5.a Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito. Restringimento dei limiti per il "Bioburden testing":

DA: IPC 4 Formulated bulk prior to filtration. Sample Volume 10 (mL) - Spec. < 1 CFU/1mL - IPC 7 Formulated bulk prior to filtration but prior to 0.22 micron filtration inside of the syringe filling isolator. Sample Volume 10 (mL) - Spec. < 1 CFU/10mL.

A: IPC 4 Formulated bulk prior to filtration. Sample Volume 100 (mL) - Spec. < 100 CFU/100mL - IPC 7 Formulated bulk prior to filtration but prior to 0.22 micron filtration inside of the syringe filling isolator. Sample Volume 100 (mL) - Spec. < 10 CFU/100mL.

Medicinale: MOTILIUM 10 mg compresse, 1 mg/ml sospensione orale

Confezioni e numeri di AIC: tutte le confezioni - AIC 024953

Codice pratica: C1A/2013/2896 - MRP BE/H/106/001-009/IA/040/G

C.I.8.a Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza: Introduction of the Janssen Pharmaceutical Companies of Johnson & Johnson ('Janssen Pharma') summary of the Pharmacovigilance System Master File (PSMF, effective 19 August 2013).

Un procuratore
dott. Marco Martelli

T14ADD10083 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

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

Titolare AIC: DOC Generici Srl - Via Turati 40 - 20121 Milano

Specialità medicinale: ACICLOVIR DOC Generici

Confezioni e numeri AIC:

400 mg/ 5ml sospensione orale - AIC n. 033551060

Codici pratica: N1A/2014/1614; N1A/2014/1637

Modifiche:

IAIN B.III.1.a.3 Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla monografia corrispondente della Farmacopea Europea per la sostanza attiva da parte di un nuovo fabbricante: Zhejiang Charioteer Pharmaceutical Co., Ltd - R1-CEP 2001-283-Rev 02

IA B.II.b.4.a Modifica della dimensione del lotto (comprese le categorie di dimensione del lotto) del prodotto finito, sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto (in aggiunta): 1.600 litres, equivalent to 16.000 bottles containing 100 ml of suspension

Specialità medicinale: ALENDRONATO DOC Generici

Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni - AIC n. 037520

Codice pratica: N1B/2014/1542

Modifica:

IB B.II.d.1.z Modifica dei parametri di specifica e/o limiti del prodotto finito. Altre variazioni. Riduzione della frequenza dei test di analisi da routinari a periodici (test microbiologici del prodotto finito)

Da: test on all batches

A: frequency of 1 in 10 batches, with at least 1 batch tested per year

Specialità medicinale: ALPRAZOLAM DOC Generici

Confezioni e numeri AIC:

0,25 mg compresse, 0,50 mg compresse - AIC n. 033726

Codice pratica: N1B/2014/1515

Modifica:

IB B.II.d.1.z Modifica dei parametri di specifica e/o limiti del prodotto finito. Altre variazioni. Riduzione della frequenza dei test di analisi da routinari a periodici (test microbiologici del prodotto finito)

Da: test on all batches

A: frequency of 1 in 10 batches, with at least 1 batch tested per year

Specialità medicinale: AZITROMICINA DOC Generici

Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni - AIC n. 039508

Codice pratica: N1B/2014/1512

Modifica:

IB B.II.d.1.z Modifica dei parametri di specifica e/o limiti del prodotto finito. Altre variazioni. Riduzione della frequenza dei test di analisi da routinari a periodici (test microbiologici del prodotto finito)

Da: test on all batches

A: frequency of 1 in 10 batches, with at least 1 batch tested per year

Specialità medicinale: FLUOXETINA DOC Generici

Confezioni e numeri AIC:

20 mg capsule rigide - AIC n. 033555

Codice pratica: N1B/2014/1513



Modifica:

IB B.II.d.1.z Modifica dei parametri di specifica e/o limiti del prodotto finito. Altre variazioni. Riduzione della frequenza dei test di analisi da routinari a periodici (test microbiologici del prodotto finito)

Da: test on all batches

A: frequency of 1 in 10 batches, with at least 1 batch tested per year

Specialità medicinale: GLUCOSAMINA SOLFATO DOC Generici

Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni - AIC n. 037076

Codice pratica: N1B/2014/1541

Modifica:

IB B.II.d.1.z Modifica dei parametri di specifica e/o limiti del prodotto finito. Altre variazioni. Riduzione della frequenza dei test di analisi da routinari a periodici (test microbiologici del prodotto finito)

Da: test on all batches

A: frequency of 1 in 10 batches, with at least 1 batch tested per year

Specialità medicinale: KETOPROFENE DOC Generici

Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni - AIC n. 034306

Codice pratica: N1B/2014/1543

Modifica:

IB B.II.d.1.z Modifica dei parametri di specifica e/o limiti del prodotto finito. Altre variazioni. Riduzione della frequenza dei test di analisi da routinari a periodici (test microbiologici del prodotto finito)

Da: test on all batches

A: frequency of 1 in 10 batches, with at least 1 batch tested per year

Specialità medicinale: LORAZEPAM DOC Generici

Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni - AIC n. 036002

Codice pratica: N1B/2014/1514

Modifica:

IB B.II.d.1.z Modifica dei parametri di specifica e/o limiti del prodotto finito. Altre variazioni. Riduzione della frequenza dei test di analisi da routinari a periodici (test microbiologici del prodotto finito)

Da: test on all batches

A: frequency of 1 in 10 batches, with at least 1 batch tested per year

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

Decorrenza delle modifiche tipo IB: dal giorno successivo alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

T14ADD10087 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

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

Titolare AIC: DOC Generici Srl - Via Turati 40 - 20121 Milano

Specialità medicinale: ANASTROZOLO DOC Generici

Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni - AIC n. 039793

Procedura Europea numero: NL/H/2703/IA/005/G

Codice Pratica: C1A/2014/1945

Modifica:

Grouping variation

- IAIN B.III.1.a.1 Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla monografia corrispondente della Farmacopea Europea per la sostanza attiva da parte di un fabbricante già approvato: Excella GmbH, CoS n. R0-CEP 2013-118-Rev 00

- IA A.7 Soppressione di un sito di fabbricazione per il prodotto finito: Segetra S.A.S

Specialità medicinale: CELECOXIB DOC Generici

Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni - AIC n. 041938

Procedura Europea numero: DE/H/3450/001-002/IA/003

Codice Pratica: C1A/2014/2021

Modifica:

IAIN B.III.1.a.1 Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla monografia corrispondente della Farmacopea Europea per la sostanza attiva da parte di un fabbricante già approvato: Interquim SA

Da: ASMF v. 0.3/October 2012

A: CoS n. R0-CEP 2012-351-Rev 00

Specialità medicinale: DESLORATADINA DOC Generici

Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni - AIC n. 040810

Procedura Europea numero: IT/H/0360/001-003/IB/003

Codice Pratica: C1B/2014/1722

Modifica:

IB B.II.f.1.b.1 Estensione del periodo di validità del prodotto finito così come confezionato per la vendita (sulla base di dati in tempo reale) da 2 anni a 3 anni

Specialità medicinale: MONTELUKAST DOC

Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni - AIC n. 040471

Procedura Europea numero: UK/H/2688/01-02/IA/012

Codice Pratica: C1A/2014/2016

Modifica:

IA A.7 Soppressione di più siti di fabbricazione per il prodotto finito: Pharmanel Pharmaceuticals S.A., SGS Lab Simon, Tjoapack Boskoop B.V.

Specialità medicinale: MONTELUKAST DOC Generici



Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni - AIC n. 040368

Procedura Europea numero: UK/H/2687/001/IA/012

Codice Pratica: C1A/2014/2015

Modifica:

IA A.7 Soppressione di più siti di fabbricazione per il prodotto finito: Pharmanel Pharmaceuticals S.A., SGS Lab Simon, Tjoapack Boskoop B.V.

Specialità medicinale: QUETIAPINA DOC Generici

Confezioni e numeri AIC:

25 mg, 100 mg, 200 mg, 300 mg, compresse rivestite con film - AIC n. 040682

Procedura Europea numero: NL/H/2549/001,002,004,005/IB/012

Codice Pratica: C1B/2014/1628

Modifica:

IB B.I.b.2.a Modifica minore nella procedura di prova di un principio attivo: Residual Solvents method

Specialità medicinale: RIVASTIGMINA DOC

Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni - AIC n. 042456

Procedura Europea numero: DE/H/3407/IB/005/G

Codice Pratica: C1B/2014/1625

Modifica:

Grouping variation: IAIN B.III.b.1.b, IB B.II.b.1.e
Aggiunta di un sito di fabbricazione del prodotto finito responsabile della produzione bulk e del confezionamento primario: SK Chemicals Co., Ltd. (Cheongju Plant), South Korea

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

Decorrenza delle modifiche tipo IB: dal giorno successivo alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

T14ADD10088 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: FELODIPINA ZENTIVA - 5 mg e 10 mg compresse a rilascio prolungato

Confezioni: tutte

Numero AIC : 037168

Codice Pratica C1B/2014/1889 - Procedura n. IT/H/0217/IB/013G - raggruppamento di variazioni composto da:

- Tipo IAIN n. B.II.b.1a) - Aggiunta dell'officina S.C. Zentiva S.A., Bucarest, Romania quale ulteriore sito per il confezionamento secondario del prodotto finito;

- Tipo IAIN n. B.II.b.1b) - Aggiunta dell'officina S.C. Zentiva S.A. Bucarest, Romania quale ulteriore sito per il confezionamento primario del prodotto finito;

- Tipo IB n. B.II.b.1e) - Aggiunta dell'officina S.C. Zentiva S.A. Bucarest, Romania quale ulteriore sito in cui sono effettuate tutte le operazioni di fabbricazione, ad eccezione del rilascio lotti/ controllo lotti/ confezionamento primario e secondario per un medicinale non sterile;

- Tipo IAIN n. B.II.b.2 c)2 - Aggiunta dell'officina S.C. Zentiva S.A. Bucarest, Romania quale ulteriore sito responsabile del rilascio lotti, incluso il controllo dei lotti;

- Tipo IA n. A.7 - Soppressione dell'officina Hexal AG quale officina del prodotto finito autorizzata alla produzione dei granuli e del nucleo delle compresse.

Medicinale: FELODIPINA ZENTIVA 10 mg compresse a rilascio prolungato

Confezioni: tutte

Numero AIC : 037168

Codice Pratica C1B/2014/1890 - procedura n. IT/H/0217/002/IB/014 - variazione Tipo IB n. B.II.b.4 z) - aggiunta di una ulteriore dimensione del lotto del prodotto finito (175.000 compresse a rilascio prolungato). L'ulteriore dimensione di lotto riguarda solo le produzioni che saranno realizzate presso l'officina S.C. Zentiva S.A. (Bucarest, Romania).

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T14ADD10092 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Codice Pratica C1B/2014/619

Medicinale: ESTMAR 150 microgrammi/20 microgrammi compresse e 150 microgrammi/30 microgrammi compresse

Confezioni e Numero di AIC: Tutte - AIC n. 041929

Procedura n. CZ/H/0531/001-002/1B/06



Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB n. C.I.2.a)

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/69838 del 1 luglio 2014

Modifica apportata: aggiornamento degli stampati per i contraccettivi ormonali combinati a seguito del referral art. 31.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.1-4.8, 5.1, 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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.

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.

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T14ADD10093 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Codice Pratica: N1B/2014/1345

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica:
TRIAZOLAM DOC Generici (AIC n. 036216) 0,125 mg
compresse, 0,25 mg compresse

Confezioni: tutte le confezioni

Titolare AIC: DOC Generici S.r.l.

Tipologia variazione: IB C.I.3.z

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Aggiornamento RCP e PIL per allinearli al CSP a seguito di procedura PSUR-WS, FI/H/PSUR/0016/002 del 16/01/2014

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 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8 e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare la modifica autorizzata, 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. 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 AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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 Pia Furlani

T14ADD10094 (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.i.

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: CLARITROMICINA ZENTIVA 250 mg e 500 mg compresse rivestite con film

Confezione e Numero di A.I.C.: Tutte - AIC n. 039820

Codice Pratica C1B/2013/3542

Procedura n. PT/H/0220/01-02/IB/05

Tipo modifica: modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB n. C.I.3.z)

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/64297 del 17 giugno 2014

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati per adeguamento alla procedura IE/H/PSUR/0020/002 e al nuovo QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 3, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 6.1, 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e le Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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.

Trascorso il suddetto termine le confezioni che non rechino le modifiche indicate dalla presente Comunicazione non potranno più essere dispensate al pubblico e, conseguentemente, andranno ritirate dal commercio.

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.

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T14ADD10096 (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.i.

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: MYWY 0,02 mg/ 3 mg compresse rivestite con film

N. di Procedura Europea : CZ/H/0533/001/IB/003

Codice Pratica C1B/2014/620

Confezioni: tutte

Numeri di A.I.C.: 041346

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB n. C.I.1.a)

Tipo di modifica: modifica stampati

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/77468 del 21 luglio 2014

Modifica apportata: aggiornamento degli stampati per i contraccettivi ormonali combinati a seguito del referral art. 31.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1 - 4.8, 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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.



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.

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T14ADD10097 (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.i.

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: AMLODIPINA ZENTIVA ITALIA 5 mg e 10 mg compresse

Confezioni: tutte

Numero di A.I.C.: 041785

Codice Pratica C1A/2014/50 - procedura n. CZ/H/0407/001-002/IA/005 - 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.

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

T14ADD10098 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: DESLORATADINA ZENTIVA 5 mg compresse rivestite con film

Confezioni: Tutte

Numero di A.I.C. : 040872

Codice Pratica n. C1B/2014/1444

MRP n. CZ/H/0515/001/IB/04

Tipo di modifica: modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: IB n. C.I.2.a)

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/75378 del 15 luglio 2014

Modifica apportata: aggiornamento degli stampati per adeguamento al medicinale di riferimento e al nuovo QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1-4.4, 4.6-4.8, 5.1-5.3, 9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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.

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.

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T14ADD10099 (A pagamento).



ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: DESLORATADINA ZENTIVA ITALIA 0,5 mg/ml soluzione orale

Confezioni: Tutte

Numero di A.I.C. : 040972

Codice Pratica n. C1B/2014/1449

MRP n. CZ/H/0516/001/IB/04

Tipo di modifica: modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: IB n. C.I.2.a)

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/72597 del 8 luglio 2014

Modifica apportata: aggiornamento degli stampati per adeguamento al medicinale di riferimento e al nuovo QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.6, 4.7, 4.8, 5.1, 5.2, 5.3, 9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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.

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.

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T14ADD10100 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare AIC: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: TELMISARTAN ZENTIVA 20 mg, 40 mg e 80 mg compresse

Confezioni : tutte

Numero A.I.C.: 040773

Codice Pratica C1B/2013/903

Procedura n. DE/H/3123/01-03/IB/07

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB n. C.I.2.a)

Modifica apportata: modifica dell'RCP e del FI in linea con l'EPAR di Micardis.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6,

4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 6.1 e 6.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti

paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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.



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.

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T14ADD10101 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 041255.

- Codice Pratica C1B/2014/1702. Proc. n. NL/H/2361/01-03;06-07/IB/007/G. Var. Grouping: Tipo IB cat. B.II.b.1 e) + Tipo IAin cat. B.II.b.1 a) & b): Aggiunta di Mylan Laboratories Ltd., Aurangabad - India come sito produttivo del prod. finito e per il confez. primario e secondario.

- Codice Pratica C1B/2014/1703. Proc. n. NL/H/2361/01-03;06-07/IB/008. Var. tipo IB cat. B.II.f.1 b)1: Aumento della shelf life del prodotto finito così come confezionato per la vendita (supportato da dati in tempo reale) da 24 a 36 mesi.

Specialità medicinale: DONEPEZIL MYLAN GENERICS ITALIA

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 041088. Codice Pratica C1A/2014/1947. Proc. n. SE/H/0927/01-02/IA/005. Var. tipo IAin cat. B.II.b.2.c).1: Aggiunta di Mylan Hungary Kft., Ungheria come sito produttivo responsabile per l'importazione ed il rilascio dei lotti, non incluso il controllo dei lotti.

Specialità medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 040989. Codice Pratica C1B/2014/1746. Proc.

n. DE/H/2448/01-03/IB/007. Var. tipo IB n. B.II.f.1.b)1: Aumento shelf life del prod. finito fino a 36 mesi.

Specialità medicinale: LANSOPRAZOLO MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 040843. Codice Pratica C1A/2014/1722. Proc. n. UK/H/3457/01-02/IA/007/G. Var. Grouping: Tipo IAin cat. B.II.b.1.a)&b): Aggiunta di Mylan Hungary Kft - Ungheria come sito per il confezionamento primario e secondario + Tipo IAin cat. B.II.b.2.c.2: Aggiunta di Mylan Hungary Kft - Ungheria come sito per il rilascio dei lotti, incluso il controllo dei lotti.

Specialità medicinale: SIMVASTATINA MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 037398 e 037420. Codice Pratica C1B/2014/953. Proc. n. UK/H/0613/01-03/IB/074/G. Var. Grouping: Tipo IB cat. B.II.b.1.e): Aggiunta sito produttivo in cui si svolgono tutte le operazioni, salvo rilascio lotti, controllo lotti, confez. primario e secondario, per i medicinali non sterili: Mylan Laboratories Limited, Plot No. H-12 & 13, MIDC, Waluj Aurangabad-431 136 Maharashtra, India + Tipo IAin cat. B.II.b.1b): Aggiunta sito di confez. primario: Mylan Laboratories Limited, Plot No. H-12 & 13, MIDC, Waluj Aurangabad-431 136 Maharashtra, India + Tipo IAin cat. B.II.b.1 a): Aggiunta sito di confez. secondario: Sostituzione di Tjoapack Boskoop BV, Paesi Bassi con Mylan Laboratories Limited, Plot No. H-12 & 13, MIDC, Waluj Aurangabad-431 136 Maharashtra, India.

Specialità medicinale: LEVETIRACETAM MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 040850.

- Codice Pratica C1B/2014/1698. Proc. n. DE/H/3019/01/IB/006. Var. tipo IB cat. B.II.b.4.a): Aumento della dimensione del lotto da 100 L a 500 L.

- Codice Pratica C1B/2014/1699. Proc. n. DE/H/3019/01/IB/007. Var. tipo IB cat. B.II.b.5.z): Controllo della carica microbica in una fase precedente del processo produttivo e conseguente modifica del limite di accettazione.

- Codice Pratica C1B/2014/1700. Proc. n. DE/H/3019/01/IB/008. Var. tipo IB unforeseen cat. B.II.b.3.z): Modifica del processo di fabbricazione di un medicinale sterile (estensione del tempo di mantenimento).

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

Procuratore
Maria Luisa Del Buono

T14ADD10102 (A pagamento).



MYLAN S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Mylan S.p.A.

Codice Pratica: N1B/2014/1554

Medicinale (codice AIC) - ALPRAZOLAM MYLAN GENERICS ITALIA, AIC n. 035856 - 750 mcg/ml, gocce orali soluzione

Confezioni: 035856044

Tipologia variazione: B.II.f.1.b)2

Tipo di modifica Modifica stampati

Modifica apportata: Introduzione della validità del prodotto finito dopo prima apertura: 12 settimane.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6.3 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 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.

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.

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

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.

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

Procuratore

Maria Luisa Del Buono

T14ADD10103 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

*Comunicazione di rettifica relativa
al medicinale Nimesulide Mylan Generics*

Nell'avviso T14ADD9810 sulla *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 90 del 31.07.2014 per il medicinale: Nimesulide Mylan Generics, dove è scritto: "Var. Grouping: Tipo IB cat B.II.b.1e): Sostituzione di un sito di produzione del prodotto finito: Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A. - Brembate (BG) + Tipo IA in cat. B.II.b.1b): Sostituzione di un sito di confezionamento primario: Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A. - Brembate (BG) + Tipo IA in cat. B.II.b.1a): Sostituzione di un sito di confezionamento secondario: Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A. - Brembate (BG) + N. 2 Tipo IA in cat. B.II.b.2c): Sostituzione di un sito responsabile del controllo e rilascio lotti: Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A. - Brembate (BG) e Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A. - Nembro (BG).", leggasi: "Var. Grouping: Tipo IB cat B.II.b.1e): Sostituzione di un sito di produzione del prodotto finito: Mipharm S.p.A. - Milano con Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A. - Brembate (BG) + Tipo IA in cat. B.II.b.1.b): Sostituzione di un sito per il confez. primario: Mipharm S.p.A. - Milano con Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A. - Brembate (BG) + Tipo IA in cat. B.II.b.1.a): Sostituzione di un sito per il confez. secondario: Mipharm S.p.A. - Milano con Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A. - Brembate (BG) + N. 2 Tipo IA in cat. B.II.b.2.c)2): Sostituzione di un sito responsabile del



controllo e rilascio lotti: Mipharm S.p.A. - Milano con Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A. - Brembate (BG) e Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A. - Nembro (BG) + Tipo IA cat. B.II.b.3.a): Modifica minore del procedimento di fabbricazione (aggiunta saccarosio) + Tipo IA cat. B.II.b.5.b): Aggiunta di controlli in corso di fabbricazione (Uniformità di massa, micro fori)".

Procuratore
Maria Luisa Del Buono

T14ADD10104 (A pagamento).

CSL BEHRING GMBH

Sede: Marburg - Germania

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

Comunicazione di notifica regolare

Protocollo n. 67007 del 24/6/2014

Codice pratica: N1A/2014/1724

Specialità Medicinale: SANDOGLOBULINA

Codice farmaco: 025199011, 025199023, 025199035, 025199047.

Titolare della registrazione: CSL Behring GmbH - Emil von Behring Strasse, 76 - 35041 Marburg (Germania).

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Natura della variazione: Modifica della frequenza e della data di sottomissione del Periodic Safety Update Report (PSUR).

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

Il presente provvedimento entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella G.U.

Il procuratore speciale
prof. Maria G. Mangano

T14ADD10106 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

Sede: piazzale dell'Industria, 20 - Roma
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 1234/2008 e s.m.i.

Codice pratica N1B/2014/1534

Specialità Medicinale: SOLUZIONE PER DIALISI PERITONEALE Baxter

AIC 031503 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare: Baxter S.p.A.

Variazione tipo IB n. C.I.11.z - Aggiornamento del Risk Management

Plan da Versione 2.0 del 18 dicembre 2013 a Versione 2.0 del 4 giugno 2014.

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 Simona Mancinelli

T14ADD10107 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: DIANE.

1 x 21 compresse rivestite - A.I.C. n. 023777030.

Codice pratica: N1A/2014/1635.

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

IAin - C.I.11 a) 1: Introduzione di obblighi e condizioni relativi ad un'autorizzazione all'immissione in commercio, o modifiche ad essi apportate, compreso il piano di gestione dei rischi: a) attuazione della o delle modifiche di testo approvate dall'autorità competente: presentazione dell'EU RMP Version 1.3 aggiornato in accordo con il Day 90 FAR nella procedura di work sharing NL/H/xxxx/WS/065.

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS14ADD10003 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: CIPROXIN.

Confezioni e numeri A.I.C.:

500 mg compresse a rilascio modificato 3 compresse - A.I.C. n. 026664122;



1000 mg compresse a rilascio modificato 7 compresse -
A.I.C. n. 026664146.

Codice pratica: N1A/2014/1722.

Tipo IA - B.I.a.2.a: Modifiche nel procedimento di fabbricazione del principio attivo - modifiche minori nel procedimento di fabbricazione del principio attivo.

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS14ADD10004 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer Pharma AG, Berlino - Germania.

Specialità medicinali, confezioni e numeri A.I.C.:

MICROGYNON - compresse rivestite - A.I.C. n. 023646019;

EGOGYN - compresse rivestite - A.I.C. n. 023647011;

PRIMOLUT NOR - compresse rivestite - A.I.C. n. 021053018.

Codice pratica: N1A/2014/1630.

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

Grouping n. 3 tipo IA - A5 b): Modifiche del nome e/o dell'indirizzo del titolare del fabbricante/importatore del prodotto finito (compresi il rilascio dei lotti e i siti di controllo della qualità): attività per le quali il fabbricante/importatore è responsabile, escluso il rilascio dei lotti - modifica del nome del sito di confezionamento secondario Pieffe Nord in UPS Healthcare Italia S.r.l.

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS14ADD10005 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.A., viale Certosa n. 130 - 20156 Milano.
Specialità medicinali, confezioni e numeri A.I.C.:

CLIMEN - compresse rivestite - A.I.C. n. 028033013;

FEDRA - compresse rivestite - A.I.C. n. 029551013;

PROGYNOVA - compresse rivestite - A.I.C. n. 021226016;

GINODEN - compresse rivestite - A.I.C. n. 026435038;

DIANE - compresse rivestite - A.I.C. n. 023777030;

MILVANE - compresse rivestite - A.I.C. n. 027358011;

MIRANOVA - compresse rivestite - A.I.C. n. 033779012.

Codice pratica: N1A/2014/1631.

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

Grouping n. 7 tipo IA - A5 b): Modifiche del nome e/o dell'indirizzo del titolare del fabbricante/importatore del prodotto finito (compresi il rilascio dei lotti e i siti di controllo della qualità): attività per le quali il fabbricante/importatore è responsabile, escluso il rilascio dei lotti - modifica del nome del sito di confezionamento secondario Pieffe Nord in UPS Healthcare Italia S.r.l.

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS14ADD10006 (A pagamento).

NEOVII BIOTECH GMBH

Sede sociale: Am Haag 6+7 D-82166 Gräfelfing, Germania

Codice Fiscale e/o Partita IVA: DE 204233271

- 00323368102

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

Titolare AIC: Neovii Biotech GmbH.

Specialità medicinale: IMMUNOGLOBULINE ANTI-LINFOCITI T UMANI FRESENIUS.

Confezioni: Tutte - A.I.C. n. 042421.

Procedura di Mutuo Riconoscimento: AT/H/0478/001/IA/003.



Codice pratica: C1A/2014/1855 Var. di tipo IA - B.II.d.2 Modifica della procedura di prova del prodotto finito. e) Aggiornamento della procedura di prova per renderla conforme alla monografia generale aggiornata della Farmacopea europea.

Procedura di Mutuo Riconoscimento: AT/H/0478/001/IB/004.

Codice pratica: C1B/2014/1648 Var. di tipo IB - B.II.d.2 Modifica della procedura di prova del prodotto finito. d) Altre modifiche di una procedura di prova (comprese sostituzioni o aggiunte).

Procedura di Mutuo Riconoscimento: AT/H/0478/001/IB/006.

Codice pratica: C1B/2014/1653 Var. di tipo IB unforeseen - B.I.a Modifica nella fabbricazione del principio attivo. z) Altre modifiche.

Procedura di Mutuo Riconoscimento: AT/H/0478/001/IA/008.

Codice pratica: C1A/2014/1863 Var. di tipo IA - B.II.d.2 Modifica nella procedura di prova del prodotto finito. a) Modifiche minori ad una procedura di prova approvata.

I lotti già prodotti alla data di 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 nella *Gazzetta Ufficiale*.

Procuratore
dott.ssa Simonetta Bonetti

TS14ADD10090 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Vitorchiano 151 - 00189 Roma
Partita IVA: 00887261006

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

Specialità medicinale: TALOXA 400 mg e 600 mg compresse, TALOXA 600 mg/5ml sospensione orale

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

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. FR/H/0061/001-003/IA/017/G

Codice Pratica: C1A/2014/996

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di variazioni di tipo IA - tipologia: A.7 Eliminazione dei siti Schering-Plough S.p.A., Comazzo (Italia) e Schering-Plough S.A., San Agustin de Guadalix (Spagna) per tutte le fasi di produzione in cui risultano attualmente autorizzati (produzione, confezionamento e rilascio dei lotti).

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Patrizia Villa

TX14ADD88 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Vitorchiano 151 - 00189 Roma
Partita IVA: 00887261006

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Specialità medicinale: COSOPT

Titolare A.I.C.: MSD Italia S.r.l.

Tipo di modifica: modifica stampati

Codice Pratica N° C1B/2013/3455

Codice farmaco:

034242014 - "20 mg/ml + 5 mg/ml collirio, soluzione" 1 flacone 5 ml con dosatore Ocumeter Plus

034242026 - "20 mg/ml + 5 mg/ml collirio, soluzione" 3 flaconi 5 ml con dosatore Ocumeter Plus

034242038 - "20 mg/ml + 5 mg/ml collirio, soluzione" 6 flaconi 5 ml con dosatore Ocumeter Plus

MRP N° DK/H/0134/001/IB/065

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Modifica apportata: Aggiornamento stampati con le istruzioni per l'uso e adeguamento al nuovo QRD template.

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

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.



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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Patrizia Villa

TX14ADD90 (A pagamento).

VALUTAZIONE IMPATTO AMBIENTALE

MILANO SERRAVALLE – MILANO TANGENZIALI S.P.A.

Sede legale: via del Bosco Rinnovato, 4/A –
20090 Assago (MI)

Perfezionamento intesa Stato-Regione ed apposizione vincolo preordinato all'esproprio relativo al progetto definitivo dell'intervento di miglioramento della viabilità dello svincolo autostradale del nodo di Cascina Gobba - A51 Tangenziale Est di Milano - presentato dalla società Milano Serravalle - Milano Tangenziali S.p.A.

Avviso di conclusione dei lavori di conferenza dei servizi

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 14-ter comma 10 della L. 241/90 si riporta il testo del decreto direttoriale n. 2360 del 26/03/2014 con il quale il Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti ha autorizzato la realizzazione delle opere sopra descritte.

Visti:

- l'art. 81 del DPR 24/7/1977 n. 616 e s.m.i.;
- la L. 7/8/1990 n. 241 e s.m.i. in materia di Conferenza dei Servizi;
- la L. 537/1993, recante disposizioni in materia di razionalizzazione delle procedure autorizzative delle opere d'interesse statale di cui all'art. 81 del DPR 616/77;
- il DPR 18/4/1994 n. 383 e s.m.i. "Regolamento recante disciplina dei procedimenti di localizzazione delle opere di interesse statale";
- l'art. 52, comma 1 del D. Lgs. 31/3/1998 n. 112;
- il T.U. in materia di espropriazione per pubblica utilità di cui al DPR 8/6/2001 n. 327 e s.m.i., ed in particolare l'art. 10 per i vincoli derivanti da atti diversi dal PRG;
- la Circolare n. 26 Segr. del 14/01/2005 in attuazione del DPR 2/7/2004 n. 184 relativa alla "riorganizzazione del Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti" e la ripartizione delle competenze per l'espletamento delle procedure di cui al DPR 18/4/1994 n. 383 tra gli organi centrali e periferici del Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti;
- il D. Lgs. 12/4/2006 n. 163 (Codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture);

- il D.L. n. 185/2008, convertito in legge n. 2/2009 con cui l'art. 20, comma 10-bis che modifica il comma 4 dell'art. 3 del DPR 18/4/1994 n. 383;

- il DPR n. 211 del 13/12/2008 "Regolamento recante la riorganizzazione del Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti" pubblicato sulla G.U. della Repubblica italiana n. 3 del 05/01/2009 che, nell'articolare, a livello centrale, l'espletamento dei compiti ad esso demandati individua, tra le altre, la Direzione generale per lo sviluppo del territorio, la programmazione ed i progetti internazionali competente nell'ambito degli adempimenti tecnici ed amministrativi relativi all'espletamento delle procedure di localizzazione di opere infrastrutturali di rilievo nazionale.

- il D.M. n. 307 del 02/04/2009, attuativo del DPR 211/2008 con il quale vengono individuati i compiti degli uffici dirigenziali di livello non generale del Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti;

- il DPR 05/10/2010 n. 207 Regolamento di esecuzione ed attuazione del D. Lgs. 12/04/2006 n. 163;

Premesso che:

- in relazione alle opere in oggetto indicate, con nota 2049/DT/PRNO/AT datata 01/03/2013, Milano Serravalle Milano Tangenziali S.p.A., concessionaria per la costruzione e l'esercizio dell'Autostrada A51 - Tangenziale Est di Milano, ha richiesto a questo Ministero l'espletamento della procedura di verifica di conformità urbanistica di cui al DPR 18/4/1994 n° 3863, in relazione all'intervento di "Miglioramento della viabilità di svincolo autostradale del nodo di Cascina Gobba - Riquifica svincolo di Cascina Gobba 1° stralcio", trasmettendo la relativa documentazione tecnica;

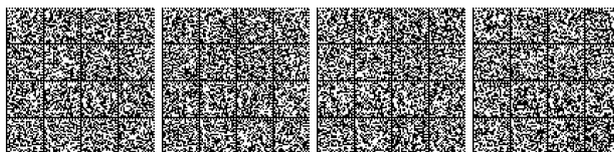
- con la suddetta comunicazione Milano Serravalle Milano Tangenziali S.p.A. ha, tra l'altro, precisato che:

- Sul progetto definitivo in oggetto l'ex Ispettorato Vigilanza Concessioni Autostradali di ANAS S.p.A. (oggi Ministero delle Infrastrutture e Trasporti - Struttura di Vigilanza sulle Concessionarie Autostradali) ha espresso parere favorevole con prescrizioni con nota CDG-0106468-P del 26/07/2011;

- Con Decreto DVA_DEC-2012-0000329 del 02/07/2012 è stata emessa favorevole pronuncia di compatibilità ambientale con prescrizioni formulate, rispettivamente, dalla Commissione Tecnica di verifica dell'impatto ambientale VIA e VAS, dal Ministero per i beni e le attività culturali e dalla Regione Lombardia;

- La comunicazione di avvio del procedimento, di cui agli artt. 7 e 8 della legge n. 241/1990 ed all'articolo 16 del DPR 327/2001 è stata effettuata con comunicazione indirizzata a i singoli soggetti interessati dal procedimento in data 25/02/2013, mediante pubblicazione all'albo pretorio dei comuni di Milano, Cologno M.se e Segrate in data 05/03/2013 e mediante pubblicazione sul sito della concessionaria www.serravalle.it. A tal proposito, con successiva nota 4760/DT/PTNO/MM del 15/5/2013 la Società ha trasmesso a questo Ministero, le osservazioni pervenute e le proprie relative controdeduzioni;

- Contestualmente all'invio a questo Ministero della documentazione di cui sopra, in previsione della convocazione di apposita conferenza dei servizi, Milano Serravalle Milano



Tangenziali S.p.A. ha provveduto a trasmettere copie conformi del suddetto progetto, su supporto informatico, a tutti gli Enti ed Amministrazioni interessati e tenuti per legge a rilasciare pareri o atti di assenso comunque denominati di rispettiva competenza, per le opere di interesse statale;

- Questo Ministero con nota n. 3951 del 26/4/2013 ha chiesto alla Regione Lombardia di pronunciarsi in merito all'accertamento della conformità urbanistica delle opere in esame alle prescrizioni delle norme e dei piani urbanistici ed edilizi vigenti nei comuni interessati, ai sensi del DPR 18/4/1994 n. 383 inviando a tal fine due copie timbrate e vistate degli elaborati progettuali;

- Con nota n. 8229 in data 24/09/2013, non essendo pervenute comunicazioni da parte della regione in ordine all'esito dell'accertamento richiesto, e non essendo intervenuta l'intesa Stato-Regione entro i tempi fissati dall'art. 2 del richiamato DPR 383/94, il Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti ha convocato Conferenza dei Servizi, in conformità a quanto disposto dall'art. 14 della L. 7/8/1990 n. 241 e dall'art. 3 del medesimo DPR 383/94 per il giorno 24 ottobre 2013 provvedendo anche alla pubblicazione della convocazione sul proprio sito internet istituzionale;

- Come risulta dal relativo verbale, in data 24/10/2013 si è pertanto svolta la seduta della Conferenza di Servizi alla quale erano presenti:

- Regione Lombardia
- Provincia di Milano
- Ministero dei Beni e delle Attività Culturali e del Turismo
- Milano Serravalle Milano Tangenziali S.p.A.

- Il suddetto verbale, al quale sono allegati tutti i pareri e le note - con le relative prescrizioni - resi in sede di Conferenza dei Servizi o trasmessi a questo Ministero, formano parte integrante del presente decreto;

- In conclusione della seduta il Presidente, valutate le specifiche risultanze della Conferenza dei Servizi, tenuto conto delle posizioni favorevoli delle Amministrazioni e degli Enti interessati e del fatto che non siano emersi elementi ostativi, ha constatato la sussistenza delle condizioni per pervenire con esito positivo all'Intesa Stato-Regione Lombardia sul procedimento di localizzazione dell'opera in esame, ai sensi e per gli effetti dell'art. 3 comma 3 del DPR 18/4/1994 n. 383 e successive modifiche ed integrazioni;

- Il Presidente ha rappresentato comunque l'esigenza di acquisire, ai fini della conclusione della Conferenza dei Servizi, i pareri non ostativi del Ministero della Difesa, dell'Autorità di Bacino del Po e di ARPA Lombardia, oltre che la Deliberazione di Giunta Regionale di espressione di assenso alla suddetta intesa con lo Stato, e di darne informazione a tutti gli Enti ed Amministrazioni interessati con apposita nota della D.G. sviluppo del territorio, programmazione e progetti internazionali;

- Con nota prot. 678 del 3/2/2014 è stata data comunicazione a tutti i soggetti interessati dell'avvenuta pubblicazione del verbale della seduta della conferenza di Servizi in oggetto sul sito internet istituzionale di questo Ministero;

Considerato che:

- Con Delibera di Giunta Regionale n. X/1405 del 21/02/2014 la Regione Lombardia ha manifestato favorevole volontà d'intesa ai sensi dell'art. 3 del DPR 383/94 per le opere in oggetto;

- Con nota prot. 7371/3.3 del 30/10/2013 l'Autorità di Bacino del Fiume Po ha dato atto che le prescrizioni di sua competenza, relative alle verifiche da attuare in via propeudeutica alla progettazione definitiva, formulate in sede di emissione del Decreto del Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare DVA_DEC-2012-0000329 del 2/7/2012, risultano ottemperate. Con la medesima nota l'Autorità ha tuttavia evidenziato che il rilascio del parere di compatibilità idraulica dell'opera in oggetto ricade nelle competenze dell'Agenzia Interregionale per il fiume Po (AIPO) competente ad esprimersi anche sulle opere idrauliche di difesa previste dal progetto;

- Con nota prot. 1399 del 17/01/2014 l'Agenzia Interregionale per il fiume Po (AIPO) ha trasmesso il Nulla Osta di propria competenza prot. 35809 del 12/12/2013;

- Con nota prot. Arpa_mi.2014.0023712 del 21/02/2014 l'Agenzia Regionale per la Protezione dell'Ambiente (ARPA) Lombardia ha trasmesso gli esiti della verifica di ottemperanza alle prescrizioni di competenza previste dal citato Decreto 000329 del 2/7/2012;

- Con nota prot. M_DE24363/18498 del 4/3/2014 con cui il Ministero della Difesa ha espresso formale parere favorevole alle opere di che trattasi;

- A seguito dell'acquisizione degli atti di cui sopra, con nota prot. 1752 del 5/3/2014, pubblicata anche sul proprio sito internet istituzionale, questo Ministero ha comunicato a tutti i soggetti interessati la conclusione della procedura di Conferenza dei servizi, con esito favorevole ai fini del procedimento di localizzazione delle opere in oggetto ai sensi e per gli effetti dell'art. 3 del DPR 18/4/1994 n. 383 e s.m.i.;

Per quanto sopra visto, premesso e considerato decreta

Art. 1 - perfezionamento intesa Stato-Regione.

Ai sensi e per gli effetti di quanto previsto dall'art. 3 del DPR 18/4/1994 n. 383 e s.m.i. è accertato il perfezionamento del procedimento d'intesa Stato-Regione Lombardia, relativamente al progetto Autostrada A51 - Tangenziale Est di Milano. Miglioramento della viabilità di svincolo autostradale del nodo di Cascina Gobba - Riquifica svincolo di Cascina Gobba 1° stralcio secondo gli elaborati progettuali di cui all'allegato 1 (*omissis*) e sulla base dei citati pareri o note - con le relative prescrizioni - resi in sede di Conferenza dei Servizi o trasmessi a questo Ministero che, unitamente al verbale della Conferenza dei Servizi, formano parte integrante del presente decreto.

Art. 2 - apposizione vincolo preordinato all'esproprio.

Ai fini della realizzazione dell'opera pubblica di cui all'art. 1, conformemente a quanto stabilito dall'art. 10 comma 1 del DPR 8/6/2001 n. 327, è disposto il vincolo preordinato all'esproprio dalla data del presente atto sulle aree da espropriare e/o occupare e/o asservire.



Art. 3 - atto finale conforme alla determinazione conclusiva della Conferenza dei Servizi.

Il presente decreto, conforme agli esiti della Conferenza dei Servizi, sostituisce ad ogni effetto gli atti di intesa, i pareri, le concessioni, anche edilizie, le autorizzazioni, le approvazioni, i nulla osta, previsti da leggi statali e regionali, secondo quanto stabilito dal comma 4, dell'art. 3 del DPR 18/4/1994 n. 383 e s.m.i..

Art. 4 - obblighi della Società proponente l'intervento.

E' fatto obbligo a Milano Serravalle Milano Tangenziali S.p.A. di provvedere alla pubblicazione del presente provvedimento secondo la normativa vigente in materia, dandone comunicazione alla Direzione generale per lo sviluppo del territorio, la programmazione ed i progetti internazionali di questo Ministero.

Alla stessa società proponente è rimesso il presente provvedimento per i successivi adempimenti di competenza.

Art. 5 - pubblicazioni.

Il presente Provvedimento è pubblicato sul sito internet istituzionale del Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti, all'indirizzo <http://www.mit.gov.it/mit/site.php>.

F.to Il direttore generale - Dott.ssa Maria Margherita Migliaccio

Ai sensi dell'art. 14-ter comma 10 della L. 241/90, si riporta per estratto l'avviso di emissione di Decreto di Compatibilità ambientale afferente l'intervento in oggetto.

Pronuncia di compatibilità ambientale del progetto relativo all'Autostrada A51 Tangenziale Est di Milano miglioramento della viabilità dello svincolo autostradale del nodo di Cascina Gobba presentato dalla società Milano Serravalle - Milano Tangenziali S.p.A.

Con decreto n. DVA-DEC-2012-0000329 del 02 luglio 2012, il Ministro dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare di concerto con il Ministro per i Beni e le Attività Culturali ha disposto il pronunciamento positivo con prescrizioni della compatibilità ambientale del progetto relativo all'Autostrada A51 Tangenziale Est di Milano miglioramento della viabilità dello svincolo autostradale del nodo di Cascina Gobba presentato dalla società Milano Serravalle - Milano Tangenziali S.p.A., con sede in via del Bosco Rinnovato 4/A, 20090 Assago (MI).

Il testo integrale del citato decreto è disponibile sul sito web del Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare: <http://www.minambiente.it> - sezione Territorio - Valutazione di Impatto Ambientale (VIA) - Procedure Concluse/provvedimenti- Provvedimenti VIA; detto decreto può essere impugnato dinnanzi al TAR entro 60 giorni, o con ricorso al Capo dello Stato entro 120 giorni, a decorrere dalla data di pubblicazione del presente estratto nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il direttore generale
avv. Mario Martino

T14ADE10047 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DELLA SPEZIA E MASSA

*Iscrizione nel ruolo dei notai esercenti
del dott. Niccolò Massella Ducci Teri*

Si rende noto, ai sensi e per gli effetti dell'art. 24, 3° capoverso, e 25, primo comma, della legge notarile 16 febbraio 1913 n. 89, che con provvedimento in data 9 luglio 2014, adempite le formalità previste, ho ordinato l'iscrizione nel Ruolo dei Notai esercenti di questi Distretti Riuniti della Spezia e Massa, del dott. Niccolò Massella Ducci Teri di Massimo, nato a Roma il 12 febbraio 1984, nominato Notaio alla sede di Lerici (SP) con decreto del Ministero della giustizia del 27 maggio 2014, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale*, IV Serie speciale n. 44 del 6 giugno 2014, insediato in data 9 luglio 2014.

Il presidente
notaio Francesco Calabrese de Feo

TC14ADN9941 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI GROSSETO

Iscrizione a ruolo del dott. Elicio Federico

Il presidente,

Vista l'istanza del 17 luglio 2014;

Visti i documenti acquisiti e particolarmente il decreto ministeriale di nomina del 19 luglio 2013 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 60 del 30 luglio 2013;

Ritenuto che l'interessato abbia adempiuto a tutte le prescrizioni di legge Ordina l'iscrizione nel Ruolo dei Notai esercenti in questo Distretto Notarile per la sede di Grosseto, con studio in viale Matteotti n. 2, del notaio Elicio Federico nato a Milano il 13 marzo 1977, a partire dal giorno 17 luglio 2014.

Grosseto, 17 luglio 2014

Il presidente
dott. Luciano Giorgetti

TC14ADN9947 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI FORLÌ E RIMINI

Iscrizione a ruolo della dott.ssa Emilia Costabile

Si rende noto che con decreto ministeriale 27 maggio 2014 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale*, IV Serie speciale n. 44 del 6 giugno 2014, è stata nominata Notaio ed assegnata alla



sede di Forlì la dott.ssa Emilia Costabile ed è stata iscritta a ruolo in detta sede con mio provvedimento in data odierna.

Forlì, 14 luglio 2014

Il presidente
dott.ssa Rosa Menale

TC14ADN9948 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI BARI

Iscrizione a ruolo del notaio Giorgio Sorbo

Il Presidente del Consiglio notarile di Bari, comunica che con suo odierno provvedimento è stato iscritto nel ruolo dei notai esercenti in questo distretto il dott. Giorgio Sorbo, nominato notaio alla sede di Palo del Colle con decreto del Ministro della giustizia del 27 maggio 2014, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 44 del 6 giugno 2014 - IV serie speciale - il cui termine è stato prorogato con decreto dirigenziale del 14 luglio 2014.

Il presidente
Biagio Franco Spano

TC14ADN9955 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI CATANZARO, CROTONE, LAMEZIA TERME E VIBO VALENTIA

Iscrizione a ruolo dei notai esercenti del dott. Antonio Vinci

Si rende noto che il dott. Antonio Vinci, nato a Tropea (Vibo-Valentia) il giorno 22 aprile 1980, nominato notaio per la sede di Nicotera in questi distretti notarili riuniti con decreto ministeriale del 27 maggio 2014, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - IV serie speciale - n. 44 del 6 giugno 2014, è stato iscritto nel ruolo dei notai esercenti in data 22 luglio 2014.

Il presidente
Giulio Capocasale

TC14ADN9956 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI PESARO E URBINO

*Iscrizione a ruolo dei notai esercenti
della dott.ssa Anna Fionda*

Ai sensi dell'art. 24 della legge notarile 16 febbraio 1913, n. 89, trasmetto avviso di iscrizione in data 29 luglio 2014 della dott.ssa Anna Fionda, notaio trasferita nella sede di Pesaro, con decreto direttoriale 26 maggio 2014, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 124, prorogato con decreto direttoriale in data 17 giugno 2014, proveniente da Jesi (D.N. di Ancona), avendo adempiuto a tutte le formalità previste dalla legge notarile e dal relativo regolamento, venne ammessa ad esercitare le funzioni notarili nella suddetta residenza a datare da oggi.

Il segretario
dott.ssa Luisa Rossi

TC14ADN9995 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DISTRETTUALE DI ASTI

*Iscrizione a ruolo dei notai esercenti
della dott.ssa Marina Sgarbi*

Il Presidente del Consiglio notarile di Asti notifica che la dott.ssa Marina Sgarbi è stata nominata notaio alla residenza di Mombercelli con decreto ministeriale del 27 maggio 2014 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* del 6 giugno 2014, n. 44 - IV serie speciale -, e che avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla legge notarile e relativo regolamento, è stato ammesso ad esercitare le funzioni notarili nella suddetta residenza a datare dal 14 luglio 2014.

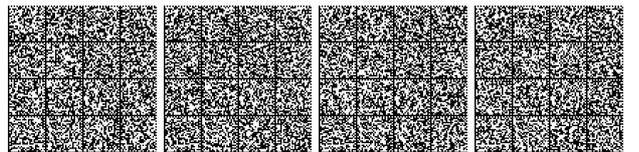
Asti, 15 luglio 2014

Il presidente del consiglio notarile
notaio Marilena Cantamessa

TC14ADN9999 (Gratuito).



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



GAZZETTA UFFICIALE

 DELLA REPUBBLICA ITALIANA

CANONI DI ABBONAMENTO (salvo conguaglio)
validi a partire dal 1° 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)*
 (di cui spese di spedizione € 74,42)*

- annuale € **302,47**
 - semestrale € **166,36**

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

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

- annuale € **86,72**
 - 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.

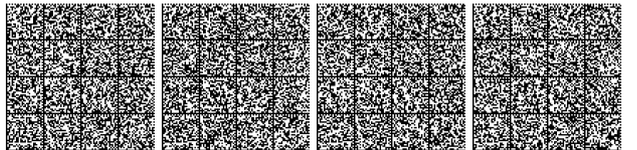
N.B. - La spedizione dei fascicoli inizierà entro 15 giorni dall'attivazione da parte dell'Ufficio Abbonamenti Gazzetta Ufficiale.

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.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



5^a SERIE SPECIALE - PARTE SECONDA

MODALITÀ E TARIFFE PER LE INSERZIONI

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

MODALITÀ

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

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

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

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

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

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

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

Le inserzioni, a norma delle vigenti disposizioni di legge in materia, devono riportare, in originale, la firma chiara e leggibile

del responsabile della richiesta; il nominativo e la qualifica del firmatario devono essere trascritti a macchina o con carattere stampatello.

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

Per ogni inserzione viene rilasciata regolare fattura.

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

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

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

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

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

TARIFFE (*)

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

Annunci commerciali

Per ogni riga o frazione di riga

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

€ 20,58

Annunci giudiziari

Per ogni riga o frazione di riga

(comprese comunicazioni o avvisi relativi a procedure di esproprio per pubblica utilità)

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

€ 8,08

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

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

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





€ 4,06

