

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 18 settembre 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.

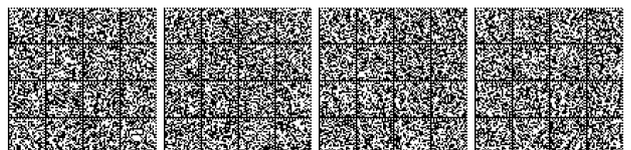
FOGLIO DELLE INSERZIONI

SOMMARIO

ANNUNZI COMMERCIALI	
Convocazioni di assemblea	
BANCA A.G.C.I. S.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria (T14AAA11081)</i>	Pag. 1
BANCA DI TREVISO S.P.A. Gruppo Bancario Banca Popolare di Marostica <i>Convocazione di assemblea (T14AAA11078)</i>	Pag. 1
E.S.P.I. - ENTE SICILIANO PER LA PROMOZIONE INDUSTRIALE <i>Convocazione di assemblea ordinaria (T14AAA11151)</i>	Pag. 2
ECOFIN DI EDOARDO COCINI & C. S.A.P.A. <i>Convocazione di assemblea (T14AAA11039)</i>	Pag. 1
H.R. SOLUTION Società cooperativa a responsabilità limitata <i>Convocazione di assemblea ordinaria (T14AAA11136)</i>	Pag. 2
Altri annunci commerciali	
AUTO ABS ITALIAN LOANS MASTER S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi e per gli effetti dell'articolo 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti (come di volta in volta modificata, la "Legge sulla Cartolarizzazione"), corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali"). (T14AAB11155)</i>	Pag. 6
BBVA FINANZIA S.P.A.	
PITAGORA S.P.A. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario") (TS14AAB11080)</i>	Pag. 7
CONSUMER TWO S.R.L.	
UNICREDIT S.P.A. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1 settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") nonché del provvedimento del garante della privacy del 18 gennaio 2007. (T14AAB11113)</i>	Pag. 3
CONSUMER TWO S.R.L.	
UNICREDIT S.P.A. <i>Avviso di conferma della cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1 settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") nonché del provvedimento del garante della privacy del 18 gennaio 2007. (T14AAB11112)</i>	Pag. 3
DYRET SPV S.R.L.	
DYNAMICA RETAIL S.P.A. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la "Legge 130") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario") (T14AAB11143)</i>	Pag. 5



ANNUNZI GIUDIZIARI	Eredità
Notifiche per pubblici proclami	
TAR CALABRIA - CATANZARO Sezione II <i>Notifica per pubblici proclami (T14ABA11095)</i> Pag. 14	TRIBUNALE DI VICENZA <i>Nomina curatore di eredità giacente di Meggiolaro Patrizio - N. 1172/14 R.G.V.G. (T14ABH11079)</i> Pag. 18
TAR LAZIO – ROMA Sez. III <i>Notificazione per pubblici proclami - Ricorso n. 4875/2014 (T14ABA11144)</i> Pag. 13	TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO <i>Eredità giacente di Faiello Giuseppe (T14ABH10996)</i> Pag. 18
TRIBUNALE DI ANCONA <i>Atto di citazione per usucapione - Notifica ex art. 150 c.p.c. (T14ABA11058)</i> Pag. 9	Riconoscimenti di proprietà
TRIBUNALE DI BERGAMO <i>Ricorso per usucapione speciale (T14ABA11111)</i> Pag. 12	TRIBUNALE CIVILE DI PIACENZA <i>Estratto di ricorso per usucapione - Legge n. 346/1976 (T14ABM11011)</i> Pag. 18
TRIBUNALE DI LUCCA <i>Estratto di atto di citazione per usucapione (T14ABA11071)</i> Pag. 9	TRIBUNALE DI RIETI <i>Estratto ricorso per usucapione - Legge n. 346/1976 (T14ABM11077)</i> Pag. 18
TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro <i>Atto di integrazione del contraddittorio - dott. Mariani R.G. 2612/2014 - Notificazione per pubblici proclami (T14ABA11065)</i> Pag. 9	Stato di graduazione
TRIBUNALE DI MODENA <i>Atto di citazione per usucapione (T14ABA11139)</i> Pag. 12	TRIBUNALE CIVILE DI ANCONA <i>Estratto di rettifica stato di graduazione - Liquidazione eredità beneficiata di Uliari Ettore Felice (T14ABN10990)</i> Pag. 19
TRIBUNALE DI PAVIA <i>Atto di citazione (T14ABA11089)</i> Pag. 11	Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta
TRIBUNALE DI PORDENONE <i>Notificazione per pubblici proclami - Usucapione speciale immobiliare (T14ABA11076)</i> Pag. 11	TRIBUNALE DI FORLÌ <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta (T14ABR11165)</i> Pag. 19
TRIBUNALE DI TIVOLI <i>Atto di citazione a mezzo notifica per pubblici proclami (T14ABA11138)</i> Pag. 12	TRIBUNALE DI PIACENZA <i>Dichiarazione di assenza (T14ABR11013)</i> Pag. 19
TRIBUNALE DI VELLETRI <i>Estratto atto di citazione per l'integrazione del contraddittorio (T14ABA11140)</i> Pag. 12	Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione
TRIBUNALE DI VICENZA <i>Atto di citazione per usucapione (T14ABA11092)</i> Pag. 11	COOPERATIVA DI CONSUMO – SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L. <i>Deposito atti finali (T14ABS11150)</i> Pag. 20
Ammortamenti	DELTA VDA SOC. COOP. A R. L. <i>Deposito bilancio finale di liquidazione, conto della gestione e piano di riparto tra i creditori (T14ABS11066)</i> Pag. 19
TRIBUNALE DI CALTANISSETTA <i>Ammortamento polizza di pegno (T14ABC11061)</i> Pag. 18	SOC. COOP. VALLE D'AOSTA PONY EXPRESS <i>Deposito bilancio finale di liquidazione e conto della gestione (T14ABS11073)</i> Pag. 20
TRIBUNALE DI LATINA <i>Ammortamento cambiario (T14ABC11063)</i> Pag. 18	SPEED VALLEÈ SOC. COOP. A R. L. <i>Deposito bilancio finale di liquidazione e conto della gestione (T14ABS11070)</i> Pag. 20



ALTRI ANNUNZI

Espropri

AUTOSTRADE PER L'ITALIA S.P.A.
Estratto del decreto di esproprio (T14ADC11086) ... Pag. 20

Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici

A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RI-
UNITE S.R.L.
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-
missione in commercio di specialità medicinali per uso
umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legi-
slativo 29/12/2007, n.274. (T14ADD11122)..... Pag. 36

A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini
Francesco
Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immis-
sione in commercio di medicinali per uso umano. Mo-
difiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i.
(T14ADD11085) Pag. 30

ABIOTEN PHARMA S.P.A.
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-
missione in commercio di specialità medicinale per
uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto
Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (T14ADD11126) .. Pag. 36

ABIOTEN PHARMA S.P.A.
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-
missione in commercio di specialità medicinale per
uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto
Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (T14ADD11034) .. Pag. 22

ASTELLAS PHARMA S.P.A.
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-
missione in commercio di una specialità medicinale per
uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto
Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T14ADD11106) .. Pag. 33

ASTRAZENECA S.P.A.
Estratto comunicazione notifica regolare V&A,
prot. AIFA/V&A/P/90550 del 2 Settembre 2014. Mo-
difica apportata ai sensi del D.Lvo 29/12/2007,
n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.
(T14ADD11036) Pag. 22

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.
Riduzione del prezzo di vendita al pubblico di spe-
cialità medicinale (T14ADD11154) Pag. 40

BOOTS PHARMACEUTICALS S.R.L.
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-
missione in commercio di specialità medicinali per uso
umano. Modifica stampati ai sensi dell'Art. 79 del De-
creto Legislativo n. 219/2006. (T14ADD11082) Pag. 29

BRISTOL-MYERS SQUIBB S.A.R.L.
Modifica secondaria di autorizzazione all'immis-
sione in commercio di specialità medicinale per uso
umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento
1234/2008/CE (T14ADD11145) Pag. 38

BRISTOL-MYERS SQUIBB S.R.L.
Modifica secondaria di autorizzazione all'immis-
sione in commercio di specialità medicinale per uso
umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento
1234/2008/CE (T14ADD11146) Pag. 38

BRUNO FARMACEUTICI S.P.A.
Modifica secondaria di autorizzazione all'immis-
sione in commercio di specialità medicinale per uso uma-
no. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo
29 dicembre 2007, n. 274 (T14ADD11087)..... Pag. 31

CHEMI S.P.A.
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-
missione in commercio di una specialità medicinale
per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs.
219/2006 e s.m.i. (T14ADD11072)..... Pag. 28

CRINOS S.P.A.
Comunicazione notifica regolare UVA del
01/09/2014 - Prot. n. 90304 (T14ADD11043) Pag. 25

DR. REDDY'S S.R.L.
Modifiche secondarie di autorizzazioni all'im-
missione in commercio di specialità medicinali per
uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decre-
to Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Rego-
lamento 1234/2008/CE e successivi aggiornamenti
(T14ADD11088) Pag. 31

DR. WILLMAR SCHWABE GMBH & CO. KG
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immis-
sione in commercio di medicinale per uso umano. Mo-
difica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/
CE e del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e
s.m.i. (T14ADD11074) Pag. 28

EG S.P.A.
Comunicazione notifica regolare UVA del
01/09/2014 - Prot. n. 90414 (T14ADD11042) Pag. 24

EG S.P.A.
Pubblicazione del prezzo al pubblico di specia-
lità medicinali cui è stata applicata una riduzione
(T14ADD11153) Pag. 40

ERREKAPPA EUROTERICI S.P.A.
Comunicazione notifica regolare V&A
(T14ADD11091) Pag. 32

FB HEALTH S.P.A.
Comunicato di riduzione del prezzo al pubblico di
specialità medicinale (T14ADD11149)..... Pag. 43



FIDIA FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lvo 274/2007 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD11055) .</i>	Pag. 26	LABORATORIO FARMACOLOGICO MILANESE 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. (T14ADD11037) .</i>	Pag. 23
GERMED PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T14ADD11119) .</i>	Pag. 35	LIPOMED GMBH <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219 del 24 aprile 2006 e s.m. (T14ADD11147) .</i>	Pag. 39
IBA PHARMA SA <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T14ADD11090) .</i>	Pag. 31	MONTEFARMACO OTC S.P.A. <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 219/2006 e s.m. e del Regolamento CE n. 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD11056)</i>	Pag. 27
IBSA FARMACEUTICI 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 UE 712/2012. (T14ADD11075) .</i>	Pag. 29	MONTEFARMACO OTC S.P.A. <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 219/2006 e s.m. e del Regolamento CE n. 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD11054)</i>	Pag. 25
ISTITUTO GRIFOLS S.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 Dicembre 2007, n. 274 (T14ADD11129) .</i>	Pag. 37	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. (Domanda presentata all'Agenzia Italiana del Farmaco – Ufficio Valutazione e Autorizzazione: 16 maggio 2014) (TX14ADD112) .</i>	Pag. 44
ISTITUTO GRIFOLS S.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 Dicembre 2007, n. 274 (T14ADD11128) .</i>	Pag. 36	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 (T14ADD11108) .</i>	Pag. 34
IPSEN S.P.A. <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008 (T14ADD11157) .</i>	Pag. 41	NUOVA FARMEC S.R.L. <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 274/2007 (T14ADD11062) .</i>	Pag. 28
IPSEN S.P.A. <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008 (T14ADD11156) .</i>	Pag. 40	PENSA PHARMA S.P.A. <i>Riduzioni di prezzo al pubblico di specialità medicinale per uso umano (T14ADD11040) .</i>	Pag. 23
IPSEN S.P.A. <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008 (T14ADD11158) .</i>	Pag. 41	PENSA PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T14ADD11152) .</i>	Pag. 39
LABORATORIO FARMACOLOGICO MILANESE 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. (T14ADD11038) .</i>	Pag. 23	PIAM FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del regolamento CE n. 1234/2008. (TS14ADD11148) .</i>	Pag. 42



PROGRAMMI SANITARI INTEGRATI S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di importazione parallela di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1084/2003. (T14ADD11142). Pag. 38

PROGRAMMI SANITARI INTEGRATI S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di importazione parallela di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1084/2003. (T14ADD11141). Pag. 37

PROSTRAKAN LIMITED

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. (T14ADD11135). Pag. 37

RATIOPHARM GMBH

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.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 (T14ADD11083). Pag. 29

ROCHE S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008, come modificato dal Regolamento (CE) n. 712/2012. (TX14ADD109) Pag. 43

ROCHE S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008, come modificato dal Regolamento (CE) n. 712/2012. (TX14ADD110). Pag. 43

ROCHE S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008, come modificato dal Regolamento (CE) n. 712/2012. (TX14ADD111). Pag. 44

SANOFI-AVENTIS S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T14ADD11041). Pag. 24

SANOFI-AVENTIS S.P.A.

Pubblicazione di riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale (T14ADD11035) Pag. 22

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

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T14ADD11059) Pag. 27

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

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T14ADD11060) Pag. 27

SO.SE.PHARM S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (T14ADD11093). Pag. 32

SO.SE.PHARM S.R.L.

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (T14ADD11094) Pag. 33

SOL S.P.A.

Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (T14ADD11107) Pag. 34

SYNTHON BV

Grouping di variazioni tipo IB. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 (TC14ADD11008) Pag. 42

SYNTHON BV

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 (TC14ADD10998). Pag. 41

TEVA ITALIA S.R.L.

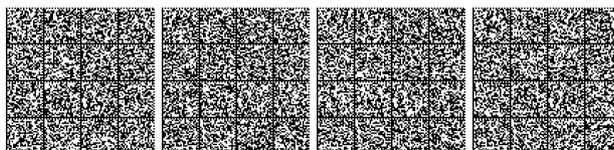
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 (T14ADD11084). Pag. 30

TEVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Reg. 1234/2008/CE e s.m.i. e del D. L.vo 29 dicembre 2007 n. 274 (T14ADD11033) Pag. 21

WELLINGTON STREET DEVELOPMENT PHARMA LTD

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T14ADD11121) Pag. 35



Concessioni demaniali		Costruzione ed esercizio di linee elettriche
AUTORITÀ PORTUALE DI AUGUSTA		IDROELETTRICA FIUME SANGRO 2 S.R.L.
<i>Concessione demaniale (TC14ADG11027)</i>	<i>Pag. 45</i>	<i>Realizzazione impianto minieolico da 60 kW, nel</i>
		<i>Comune di Rapone (PZ) (T14ADQ11110)</i>
		<i>Pag. 46</i>
Consigli notarili		IDROELETTRICA FIUME SANGRO 2 S.R.L.
CONSIGLIO NOTARILE DI GROSSETO		<i>Realizzazione impianto minieolico da 60 kW, nel</i>
<i>Iscrizione a ruolo del notaio Di Pietro Rosario</i>		<i>Comune di Picerno (PZ) (T14ADQ11109)</i>
<i>(TC14ADN11012)</i>	<i>Pag. 45</i>	<i>Pag. 45</i>



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

ECOFIN DI EDOARDO COCINI & C. S.A.P.A.

Sede legale: corso Matteotti, 1/A - Milano
Capitale sociale: Euro 3.600.000,00 interamente versato

Convocazione di assemblea

I Signori Azionisti della Società Ecofin di Edoardo Cocini & C. S.a.p.A., in ottemperanza a quanto deliberato dall'assemblea ordinaria del 02.07.2014, sono convocati in assemblea ordinaria presso la sede sociale in Milano Corso Matteotti 1/A, per il giorno 15.10.2014 alle ore 16,00 in prima convocazione ed occorrendo per il giorno 17.10.2014 alle ore 16,00 in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

- Delibere relative ai versamenti in conto futuro aumento del capitale sociale.

Si rammenta che possono intervenire all'assemblea i soci che abbiano depositato le azioni nei termini e con le modalità previste dalle vigenti leggi.

Il socio accomandatario
dott. Enrico Cocini

T14AAA11039 (A pagamento).

BANCA DI TREVISO S.P.A.

Gruppo Bancario Banca Popolare di Marostica

Cod. ABI 3141.9 - Iscritta all'Albo delle Banche al n. 5430

Sede: piazza Indipendenza, n. 11 - Treviso

Capitale sociale: Euro 50.901.147,00 interamente versato
diviso in 50.901.147 azioni ordinarie

Registro delle imprese: della C.C.I.A.A. di Treviso n.
03402050268

C.C.I.A.A. di Treviso REA 278265

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 03402050268

Convocazione di assemblea

Ai sensi degli artt. 2366 c.c. e 9 dello Statuto Sociale viene convocata l'assemblea ordinaria della Banca di Treviso S.p.A.

L'assemblea si terrà il giorno 21 ottobre 2014 alle ore 11.00 presso la Sala Conferenze della Camera di Commercio - Piazza Borsa, 3 - TREVISO, in prima convocazione, ed occorrendo, per il giorno 22 ottobre 2014 alle ore 21.00 in seconda convocazione, per la trattazione del seguente

Ordine del giorno

1) Relazione degli amministratori sulla situazione patrimoniale, corredata delle osservazioni del collegio sindacale, e conseguenti deliberazioni ai sensi dell'art. 2446 del codice civile;

2) Nomina di un nuovo Consigliere per l'integrazione del numero minimo previsto da Statuto;

3) Varie ed eventuali.

Sito Internet dell'Emittente

Tutti i documenti e le informazioni complementari al presente avviso sono disponibili sul sito internet www.banca-treviso.it nella sezione "chi siamo/informazioni societarie".

Come partecipare e votare in Assemblea

Ai sensi dell'art. 83-sexies e seguenti del TUF; i soci che intendono partecipare e votare all'Assemblea devono richiedere alla propria banca depositaria l'invio alla Banca di Treviso della comunicazione relativa alla loro legittimazione; tale comunicazione deve pervenire entro i 2 gg lavorativi precedenti alla prima convocazione (art. 11 Statuto Sociale).

Partecipazione per delega

Con riguardo alla partecipazione per delega all'Assemblea, ai sensi dell'art. 11 dello Statuto Sociale "l'azionista può farsi rappresentare per delega scritta solo da altro azionista fermi le limitazioni e i divieti previsti dall'art. 2372 c.c."

Gli azionisti potranno utilizzare il modulo di delega disponibile presso la sede legale della Banca nonché sul sito internet. La delega deve pervenire alla Banca in originale entro l'orario di inizio dei lavori assembleari.

Record date

Si ricorda che ai sensi dell'art. 83-sexies c.2 del TUF possono intervenire in assemblea coloro i quali risultano titolari delle azioni al termine del giorno 10 ottobre 2014; mentre non avranno diritto ad intervenire coloro i quali diventeranno titolari delle azioni successivamente a tale data.

Disponibilità delle relazioni sulle deliberazioni previste

Sempre sul sito internet e presso la Sede Sociale sono disponibili i documenti che saranno sottoposti all'Assemblea.

Treviso, li 11/09/2014

p. Il consiglio di amministrazione -
Il presidente
ing. Fabrizio Morona

T14AAA11078 (A pagamento).

BANCA A.G.C.I. S.P.A.

Albo Enti Creditizi n. 5667

Sede legale: via Alessandrini 15 - 40126 Bologna

Capitale sociale: € 15.000.000,00 i.v.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02599341209

Convocazione di assemblea straordinaria

I signori soci sono convocati in assemblea straordinaria in prima convocazione per il giorno 9 ottobre 2014 alle ore 9,30 presso la sala riunioni della Banca A.G.C.I. Spa in Via Alessandrini n. 15 a Bologna e, occorrendo, in seconda convocazione, per il giorno

Venerdì 10 ottobre 2014 alle ore 15,00

Presso la Sala Plenaria del "Green Park Bologna - Hotel&Congressi" in Via San Donato 3/3 - Località Quarto Inferiore, Granarolo dell'Emilia (BO)

per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno



1. Aumento inscindibile del capitale sociale a pagamento da euro 15 milioni a euro 18 milioni; delibere inerenti e conseguenti.

La convocazione, la delega, il testo delle proposte di deliberazione e gli eventuali documenti che saranno sottoposti all'approvazione dell'Assemblea sono a disposizione dei soci sul sito internet della Banca A.G.C.I. S.p.a. - www.bancaagci.com.

Partecipazione

Tenuto conto che tutte le azioni della Banca A.G.C.I. S.p.A. sono dematerializzate e risultano accentrate in Monte Titoli, sono ammessi a partecipare all'Assemblea tutti i Soci che risultano regolarmente iscritti a Libro Soci alla chiusura lavorativa del giorno precedente a quello dell'Assemblea.

Integrazione ordine del giorno

Gli Azionisti che, anche congiuntamente, rappresentino almeno un decimo del capitale sociale possono chiedere, entro dieci giorni dalla pubblicazione dell'avviso di convocazione dell'Assemblea, l'integrazione dell'elenco delle materie da trattare, indicando nella domanda gli ulteriori argomenti da essi proposti.

Gli Azionisti che esercitino tale diritto predispongono una relazione sulle materie di cui essi propongono la trattazione da consegnare all'organo di amministrazione della Banca entro il termine ultimo per la presentazione della richiesta di integrazione. Le eventuali integrazioni dell'ordine del giorno saranno rese note, con le medesime modalità di pubblicazione del presente avviso, almeno 15 giorni prima di quello fissato per l'Assemblea.

Diritto di porre domande

Gli Azionisti possono porre domande sulle materie all'ordine del giorno mediante invio delle stesse a mezzo raccomandata a/r presso la Sede Legale della Banca in Bologna (BO), Via Alessandrini n. 15. Le domande devono pervenire entro il decimo giorno precedente la data fissata per l'Assemblea. A tali domande sarà data risposta, al più tardi, durante l'Assemblea.

Rappresentanza

I soggetti a cui spetta il diritto di voto possono farsi rappresentare in Assemblea ai sensi delle norme in vigore utilizzando, a tale scopo, i moduli disponibili sul sito internet www.bancaagci.com, sezione "Investor Relation, Operazioni societarie", area "Aumento del capitale 2014".

Documentazione

Il testo integrale delle proposte di deliberazione unitamente alle relazioni sulle materie all'ordine del giorno e agli ulteriori documenti che saranno sottoposti all'Assemblea saranno a disposizione del pubblico presso la Sede Legale e sul sito internet della Banca, a far data dal 9 settembre 2014.

Note informative

Con riferimento alla delega, il Consiglio di Amministrazione ha delegato all'autentica della firma del delegante tutti i Componenti del Consiglio di Amministrazione ed il Direttore Generale.

Per agevolare la verifica dei poteri rappresentativi loro spettanti, i Soci che parteciperanno all'Assemblea in rappresentanza legale o volontaria di azionisti o comunque di altri aventi diritto, possono far pervenire la documentazione com-

provante tali poteri presso la sede della Banca A.G.C.I. S.p.a. entro e non oltre il 08/10/2014.

Si ricorda, altresì, che le deleghe possono essere rilasciate solo ed esclusivamente a Soci della Banca A.G.C.I. S.p.A. che non siano amministratori, sindaci o dipendenti della stessa sino ad un numero massimo di 15 (quindici) per ognuno; non potranno essere accettate deleghe rilasciate in bianco oppure incomplete.

Bologna, 9 settembre 2014

Per il consiglio di amministrazione - Il presidente
dott. Giorgio Brunelli

T14AAA11081 (A pagamento).

H.R. SOLUTION

Società cooperativa a responsabilità limitata

Albo delle Società Cooperative: A216405

Sede legale: via San Francesco d'Assisi, 18 -

00063 Campagnano di Roma (RM)

Capitale sociale: € 9210,00 i.v.

REA: RM-1317566

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11632171002

Convocazione di assemblea ordinaria

I signori soci sono convocati in assemblea ordinaria il giorno 3 Ottobre 2014 alle ore 10,00 presso la sede di Via San Francesco d'Assisi, 18 - 00063 Campagnano (RM), ed occorrendo in seconda convocazione il giorno 4 Ottobre 2014 stesso luogo e stessa ora per discutere e deliberare sul seguente Ordine del giorno:

1. Approvazione del Bilancio sociale al 31/12/2013: Deliberazioni inerenti e conseguenti;

2. Varie ed eventuali.

L'amministratore unico
Ivan Grillo

T14AAA11136 (A pagamento).

E.S.P.I. - ENTE SICILIANO PER LA PROMOZIONE INDUSTRIALE

in liquidazione - Palermo

Convocazione di assemblea ordinaria

L'assemblea Ordinaria dei Partecipanti al Fondo di Dotazione dell'Ente Siciliano per la Promozione Industriale, posto in liquidazione con L.r. 20.01.1999 n. 5, è convocata - ai sensi dell'art. 11 della L.r. 7.03.1967 n. 18, modificato dall'art. 21 della L.r. 5.03.1979 n. 17 - per il giorno 15 ottobre 2014 alle ore 10,00, in prima convocazione ed, occorrendo, in seconda convocazione, per il giorno 16 ottobre 2014, alle ore 10,00, presso la sede dell'Ente, sita in Palermo - Via Alfonso Borrelli n. 10 - per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno: Bilancio dell'Ente chiuso al 31.12.2013: determinazioni conseguenti.



Si fa presente che qualora all'Assemblea non intervenga il legale rappresentante, ciascun Ente partecipante dovrà essere rappresentato da persona munita di regolare delega.

Il commissario liquidatore
prof. avv. Rosalba Alessi

T14AAA11151 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

CONSUMER TWO S.R.L.

Sede legale: Piazzetta Monte, 1 - 37121 Verona
Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Verona n. 04189980230
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 04189980230

UNICREDIT S.P.A.

Sede legale: Via Alessandro Specchi, 16 - 00186 Roma
Capitale sociale: Euro 19.654.856.199,43 i.v.
Registro delle imprese: Roma n. 00348170101
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00348170101

Avviso di conferma della cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1 settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") nonché del provvedimento del garante della privacy del 18 gennaio 2007.

La Consumer Two S.r.l. (l'"Acquirente") comunica che in data 5 luglio 2013 ha concluso con UniCredit S.p.A. (l'"Originator") un contratto quadro di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario. In virtù di tale contratto quadro di cessione l'Originator avrà facoltà di cedere, e l'Acquirente acquisterà, periodicamente pro soluto, secondo un programma di cessioni su base rotativa da effettuarsi nel corso del tempo ai termini e alle condizioni ivi specificate, i crediti rappresentati dalle rate, dagli interessi, dagli accessori, dalle spese e quant'altro, dovuti in relazione a prestiti personali erogati e eventualmente da erogarsi in forza dei contratti di finanziamento ("Contratti di Finanziamento") stipulati dall'Originator con i propri clienti ("Debitori").

Nell'ambito del programma di cessioni sopra indicato, si comunica che in forza dei contratti di cessione stipulati ai sensi del contratto quadro di cessione sopra menzionato, sono stati ceduti anche i crediti venuti a esistenza a seguito di erogazioni effettuate ai sensi dei seguenti contratti di finanziamento:

2251783 2395408 2466735 2750066 786530 2733070
2521118 2472020 2858159 2811314 2538161 2787373
2856033 2319977 2829952 2768001 2771161 2851098
2561253 2845809 2873721 2521120 2858012 2386481

2583682 2787122 2871289 2757491 2921085 2760402
2843997 2795282 2817880 2534829 2355340 2379043
2583800.

Milano, 15 Settembre 2014
CONSUMER TWO S.R.L.

per Consumer Two S.r.l. - Il presidente del consiglio di
amministrazione
dott. Matteo Pigaiani

T14AAB11112 (A pagamento).

CONSUMER TWO S.R.L.

Sede legale: Piazzetta Monte, 1 - 37121 Verona
Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Verona n. 04189980230
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 04189980230

UNICREDIT S.P.A.

Sede legale: Via Alessandro Specchi, 16 - 00186 Roma
Capitale sociale: Euro 19.654.856.199,43 i.v.
Registro delle imprese: Roma n. 00348170101
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00348170101

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1 settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") nonché del provvedimento del garante della privacy del 18 gennaio 2007.

Con riferimento all'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 82 del 13 Luglio 2013, Consumer Two S.r.l. (l'"Acquirente") comunica che, nell'ambito del programma di cessioni indicato nel summenzionato avviso di cessione, in data 12 Settembre 2014 ha acquistato pro soluto da UniCredit S.p.A. (l'"Originator") ogni e qualsiasi credito, esistente e futuro, derivante dai e/o in relazione a prestiti personali erogati e eventualmente da erogarsi in forza dei contratti di finanziamento ("Contratti di Finanziamento") stipulati dall'Originator con i propri clienti (i "Debitori"), ivi inclusi, (i) il diritto a ricevere tutte le somme dovute a partire dal 1 Settembre 2014 dai Debitori a titolo di rata od ad altro titolo; (ii) gli indennizzi; (iii) gli indennizzi liquidati in forza di una polizza di assicurazione di cui sia beneficiario l'Originator e le somme ricevute in forza di una qualsiasi garanzia relativa ai Contratti di Finanziamento di cui sia beneficiario l'Originator; e (iv) le garanzie reali e personali e tutti i privilegi e le cause di prelazione che assistono i predetti diritti e crediti, e tutti gli accessori ad essi relativi, che al 31 Agosto 2014 (la "Data di Valutazione") soddisfacevano i seguenti criteri cumulativi:

i criteri oggettivi elencati ai punti da 1 a 11 e da 17 a 27 (inclusi) del succitato avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 82 del 13 Luglio 2013; nonché gli ulteriori Criteri Comuni di seguito elencati:

1. Finanziamenti che derivano da Contratti di Finanzia-



mento in cui compaia la denominazione “Prestito tu”, “Compact tu”, “Famiglia prodotti gamma Credit Express”, “Credit Maxi casa”, “Credit mini casa”, “Prestito Ristrutturazione”, “Prestito Casa” ovvero “Prestito finalizzato”.

Sono tuttavia esclusi dalla cessione i crediti nascenti dai finanziamenti che alla Data di Valutazione, pur presentando le caratteristiche sopra indicate, presentano altresì (salvo ove diversamente previsto) una o più delle seguenti caratteristiche:

2. Finanziamenti i cui relativi Debitori siano, alla data del 31/07/2014 amministratori e/o dipendenti (ivi inclusi, a titolo esemplificativo ma non esaustivo, dirigenti e funzionari) di UniCredit S.p.A. o delle altre società del Gruppo Bancario UniCredit;

3. Finanziamenti del Canale non Banking (non erogati attraverso la struttura di rete bancaria di proprietà di UniCredit S.p.A.).

i seguenti Criteri Specifici:

4. Finanziamenti il cui Importo Finanziato Iniziale sia superiore od uguale a Euro 1.000 e inferiore od uguale ad Euro 28.000;

5. Finanziamenti il cui Importo Capitale Residuo sia superiore od uguale a Euro 1.000 e inferiore od uguale ad Euro 28.000;

6. Finanziamenti in relazione ai quali i pagamenti vengono effettuati dai relativi Debitori attraverso addebito diretto in conto corrente e RID;

7. Finanziamenti il cui Contratto di Finanziamento indichi un TAN superiore a 2,999%;

8. Finanziamenti il cui numero di Rate residue siano superiori ad 1;

9. Finanziamenti il cui numero di Rate residue siano inferiori ad 120.

Sono tuttavia esclusi dalla cessione i crediti nascenti dai finanziamenti che alla Data di Valutazione, pur presentando le caratteristiche sopra indicate, presentano altresì (salvo ove diversamente previsto) una o più delle seguenti caratteristiche:

10. Tutti i prestiti personali erogati da UniCredit S.p.A. e denominati “Credit Express Compact (Codice prodotto U3 e Y3) e Credit Express Dynamic (Codice prodotto UX, LX e WI)”;

11. Finanziamenti la cui ultima rata sia dovuta oltre il 31/05/2025;

12. Finanziamenti denominati “Prestiti Finalizzati”;

13. Finanziamenti erogati prima del 01/04/2014 e dopo il 31/07/2014,

i seguenti Ulteriori Criteri:

sono tuttavia esclusi dalla cessione i crediti nascenti dai finanziamenti che alla Data di Valutazione, pur presentando le caratteristiche sopra indicate, presentano altresì (salvo ove diversamente previsto) la seguente caratteristica:

14. Finanziamenti per i quali il tasso fisso contrattuale sia il risultato della somma di due elementi ossia il parametro EURIRS di durata corrispondente al prestito e lo spread.

L’Acquirente ha conferito incarico a UniCredit S.p.A. ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione affinché in suo nome e per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all’incasso delle somme dovute. In forza di tale incarico, i debitori ceduti continueranno a pagare a Uni-

Credit S.p.A. ogni somma dovuta in relazione ai crediti ceduti nelle forme previste dai relativi contratti di finanziamento o in forza di legge e dalle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti.

Informativa all’interessato ai sensi dell’art. 13, comma 4 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 e del provvedimento dell’Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007.

Ai sensi dell’art. 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il “Codice Privacy”) e delle disposizioni dell’Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali di cui al Provvedimento 18 gennaio 2007 (G.U. n. 24 del 30 gennaio 2007), informiamo i Debitori ed eventuali loro garanti indicati nella relativa documentazione contrattuale sull’uso dei loro dati personali e sui loro diritti. I dati personali in possesso dell’Acquirente sono stati raccolti presso la UniCredit S.p.A.. Ai Debitori ed eventuali loro garanti precisiamo che non verranno trattati dati “sensibili”. Sono considerati sensibili i dati relativi, ad esempio, al loro stato di salute, alle loro opinioni politiche e sindacali ed alle loro convinzioni religiose (articolo 4 del Codice Privacy). I dati personali dell’interessato saranno trattati nell’ambito della normale attività dei titolari del trattamento e, precisamente, per quanto riguarda l’Acquirente, per finalità connesse e strumentali alla gestione del portafoglio di crediti, finalità connesse agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni impartite da Autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo, finalità connesse alla gestione ed al recupero del credito. In relazione alle indicate finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi e saranno conservati per il tempo necessario a garantire il soddisfacimento dei crediti ceduti e l’adempimento degli obblighi di legge. Si precisa che i dati personali dei Debitori in nostro possesso vengono registrati e formeranno oggetto di trattamento in base ad un obbligo di legge ovvero sono strettamente funzionali all’esecuzione del rapporto contrattuale (per i quali il consenso dell’interessato non è, quindi, richiesto). I dati personali potranno anche essere comunicati all’estero per dette finalità ma solo a soggetti che operino in paesi appartenenti all’Unione Europea. In ogni caso, i dati personali non saranno oggetto di diffusione. I dati personali dei Debitori e dei loro garanti verranno comunicati ai destinatari della comunicazione strettamente collegati alle sopraindicate finalità del trattamento e, in particolare, a società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale, società controllate e società collegate, società di recupero crediti, revisori contabili, ecc. I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i dati possono essere comunicati utilizzeranno i dati in qualità di “titolari” ai sensi della legge, in piena autonomia, essendo estranei all’originario trattamento effettuato. I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti potranno rivolgersi ai titolari e al responsabile del trattamento per esercitare i diritti riconosciuti loro dall’articolo 13 del Codice Privacy (cancellazione, integrazione, opposizione, ecc.). Sono inoltre riconosciuti ai Debitori



gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice Privacy, ossia: - il diritto di ottenere la conferma dell'esistenza o meno di dati personali che li riguardano, anche se non ancora registrati, e la loro comunicazione in forma intelligibile;

- il diritto di ottenere l'indicazione: (a) dell'origine dei dati personali; (b) delle finalità e modalità del trattamento; (c) della logica applicata in caso di trattamento effettuato con l'ausilio di strumenti elettronici; (d) degli estremi identificativi del titolare, dei responsabili e del rappresentante designato ai sensi dell'articolo 5, comma 2; (e) dei soggetti o delle categorie di soggetti ai quali i dati personali possono essere comunicati o che possono venirne a conoscenza in qualità di rappresentante designato nel territorio dello Stato, di responsabili o incaricati;

- il diritto di ottenere: (a) l'aggiornamento, la rettificazione ovvero, quando vi hanno interesse, l'integrazione dei dati; (b) la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, compresi quelli di cui non è necessaria la conservazione in relazione agli scopi per i quali i dati sono stati raccolti o successivamente trattati; (c) l'attestazione che le operazioni di cui alle lettere (a) e (b) sono state portate a conoscenza, anche per quanto riguarda il loro contenuto, di coloro ai quali i dati sono stati comunicati o diffusi, eccettuato il caso in cui tale adempimento si rivela impossibile o comporta un impiego di mezzi manifestamente sproporzionato rispetto al diritto tutelato;

- il diritto di opporsi, in tutto o in parte: (i) per motivi legittimi al trattamento dei dati personali che li riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta; (ii) al trattamento di dati personali che li riguardano a fini di invio di materiale pubblicitario o di vendita diretta o per il compimento di ricerche di mercato o di comunicazione commerciale.

Titolare del trattamento dei dati personali è Consumer Two S.r.l., con sede legale in Piazzetta Monte, 1, 37121 Verona.

Responsabile del trattamento dei dati personali è UniCredit S.p.A.

I dati personali potranno essere comunicati a società che gestiscono banche dati istituite per valutare il rischio creditizio consultabili da molti soggetti (ivi inclusi sistemi di informazione creditizia). In virtù di tale comunicazione, altri istituti di credito e società finanziarie saranno in grado di conoscere e valutare l'affidabilità e puntualità dei pagamenti (ad esempio, il regolare pagamento delle rate) dei Debitori. Nell'ambito dei predetti sistemi di informazioni creditizie e banche dati, i dati personali saranno trattati attraverso strumenti informatici, telematici e manuali che garantiscono la sicurezza e la riservatezza degli stessi, anche nel caso di utilizzo di tecniche di comunicazione a distanza nell'esclusivo fine di perseguire le finalità perseguite.

I dati personali sono oggetto di particolari elaborazioni statistiche al fine di attribuire un giudizio sintetico o un punteggio sul grado di affidabilità e solvibilità dei Debitori (c.d. credit scoring), tenendo conto delle seguenti principali tipologie di fattori: numero e caratteristiche dei rapporti di credito in essere, andamento e storia dei pagamenti dei rapporti in essere o estinti, eventuale presenza e caratteristiche delle

nuove richieste di credito, storia dei rapporti di credito estinti.

I sistemi di informazioni creditizie cui UniCredit S.p.A. continuerà a comunicare, in nome e per conto di Consumer Two S.r.l., i dati personali, sono gestiti da:

- CRIF S.p.A. con sede legale in Via Fantin n. 1/3, 40131 Bologna - Ufficio Relazioni con il Pubblico: Viale Francesco Zanardi n. 41, 40131 Bologna. Fax: 051 6458940, Tel: 051 6458900, sito internet: www.consumatori.crif.com;

- Experian-Cerved Information Services S.p.A. con sede legale in Via c. Pesenti n. 121/123, 00156 Roma - Fax: 199.101.850, Tel: 199.183.538, sito internet: www.experian.it;

- Consorzio per la Tutela del Credito - CTC, Viale Tunisia 50 - 20124 Milano Tel. 02/66710229 - 02/66710235 Fax 02/67479250, sito internet: www.ctconline.it.

* I debitori ceduti e gli eventuali Loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione presso le Agenzie UniCredit S.p.A. o telefonando al Servizio Clienti Prestiti al numero 800.640.640 (dall'estero +39.02.33.48.50.05) - servizio attivo dal lunedì al sabato dalle 8.00 alle 20.00 - o inviando un fax al numero 0238017051.

Milano, 15 Settembre 2014

per Consumer Two S.r.l. - Il presidente del consiglio di amministrazione
dott. Matteo Pigaiani

T14AAB11113 (A pagamento).

DYRET SPV S.R.L.

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

Sede legale: via Gustavo Fara 26 - 20124 Milano (Italia)

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano n. 08575290963

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08575290963

DYNAMICA RETAIL S.P.A.

Sede legale: via Guidubaldo del Monte, 61 - Roma (Italia)

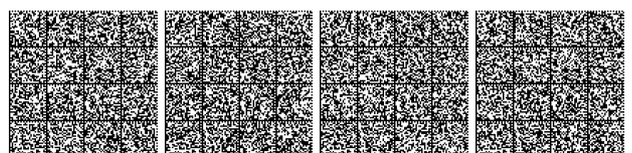
Capitale sociale: Euro 2.502.791,00 i.v.

Registro delle imprese: Roma n. 03436130243

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03436130243

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

DYRET SPV S.r.l., società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge 130 (il "Cessionario"), comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della stessa legge, in forza del contratto di cessione di crediti pecuniari sottoscritto in data 17 aprile 2014 tra Dynamica Retail S.p.A. (il "Cedente" o



“Dynamica”) ed il Cessionario, e della successiva proposta di acquisto inviata da Dynamica ed accettata da parte del Cessionario in data 12.09.2014 (la “Data di Cessione”), il Cessionario ha acquistato da Dynamica, con effetto dalla Data di Cessione, i crediti per capitale e relativi interessi ricompresi nel portafoglio incrementale nascenti da mutui rimborsabili mediante cessione del quinto o, in alternativa, assistiti da delegazione di pagamento effettuata/e in favore di Dynamica dai relativi debitori. La cessione è stata effettuata nell’ambito di una operazione di cartolarizzazione realizzata da parte del Cessionario ai sensi della Legge 130 (la “Cartolarizzazione”), di cui all’avviso di cessione di crediti pubblicato dal Cessionario e dal Cedente il 24.04.2014 sulla G.U. n. 49 la “Precedente Pubblicazione”).

Tali crediti, sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, selezionati tra quelli che soddisfano alla data del 06.09.2014 (la “Data di Valutazione”) i criteri di selezione indicati nella Precedente Pubblicazioni (complessivamente i “Crediti”).

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

I debitori ceduti ed i loro eventuali garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione al Cedente al seguente indirizzo: Dynamica Retail S.p.A., Via Guidubaldo del Monte 61, 00197 - Roma.

Per quanto riguarda la nomina del Servicer e le modalità di pagamento dei Crediti (da effettuarsi, salvo diversa istruzioni, a Dynamica nel proprio ruolo di Sub-Servicer della Cartolarizzazione), si fa rinvio a quanto indicato nella Precedente Pubblicazione, che vale pertanto anche ai fini della cessione dei Crediti di cui al presente avviso.

Si informa che, a seguito della cessione, il Cessionario è divenuto esclusivo titolare dei Crediti e, di conseguenza, “Titolare” del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti delle disposizioni della decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003, in materia di protezione dei dati personali (la “Legge Privacy”) come dettagliatamente indicato nella Precedente Pubblicazione, alla quale si fa rinvio anche ai fini della informativa privacy in forma semplificata.

Milano, 15.09.2014

Dyret SPV S.r.l. - L’amministratore unico
Massimo Antonio Bosio

T14AAB11143 (A pagamento).

AUTO ABS ITALIAN LOANS MASTER S.R.L.

Sede legale: Via V. Alfieri, 1 - 31015 Conegliano (TV)

Capitale sociale: Euro 10.000,00 interamente versato

Registro delle imprese: Treviso n. 04671540260

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 04671540260

Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi e per gli effetti dell’articolo 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti (come di volta in volta modificata, la “Legge sulla Cartolarizzazione”), corredato dall’informativa ai sensi dell’articolo 13, commi 4 e 5 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il “Codice in materia di Protezione dei Dati Personali”).

Auto ABS Italian Loans Master S.r.l. società costituita ai sensi dell’articolo 3 della Legge sulla Cartolarizzazione (la “Società”), comunica che, in forza di un contratto di cessione (il “Contratto di Cessione”) concluso in data 15 settembre 2014 (la “Data di Cessione”) ai sensi di un accordo quadro per la cessione di crediti pecuniari denominato “Master Receivables Transfer Agreement” (l’“Accordo Quadro”), sottoscritto in data 15 settembre 2014 con Banque PSA Finance, succursale italiana, con sede in Via Gallarate 199, 20151 Milano (“BPF Italia”), ha acquistato pro soluto, con efficacia economica dal 09 settembre 2014, da BPF Italia crediti di cui all’articolo 1 della Legge 21 febbraio 1991, n. 52, derivanti da contratti di finanziamento stipulati fra BPF Italia e altri soggetti per l’acquisto di auto (i “Crediti”), nell’ambito di un’operazione di cartolarizzazione posta in essere dalla Società ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione (la “Cartolarizzazione”).

Nell’ambito dell’Accordo Quadro, la Società e BPF Italia hanno concordato (i) termini e modalità di eventuali ulteriori cessioni di Crediti ai sensi dell’Accordo Quadro e nell’ambito della Cartolarizzazione e (ii) che a tutte le cessioni effettuate ai sensi dell’Accordo Quadro si applichi il disposto dell’articolo 5, commi 1, 1-bis e 2 della legge 21 febbraio 1991, n. 52. La Società e BPF Italia hanno altresì concordato di effettuare la presente pubblicazione ai sensi e per gli effetti dell’articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione.

Qualsiasi soggetto che abbia stipulato un contratto di finanziamento con BPF Italia per l’acquisto di auto a partire dal 24/06/2008, potrà tempo per tempo rivolgersi a BPF Italia (all’indirizzo sotto indicato) per sapere se il credito vantato nei propri confronti da BPF Italia sia stato ceduto alla Società. Nel caso in cui tale cessione sia stata posta in essere ai sensi dell’Accordo Quadro, l’informativa ai sensi del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali di cui sotto troverà applicazione, fermo restando che BPF Italia invierà alla prima occasione utile una comunicazione relativa alla cessione a ciascun debitore ceduto contenente l’informativa relativa al trattamento dei Dati (come di seguito definiti) ai sensi del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali. La Società informa i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, in nome e per conto proprio, di BPF Italia e degli altri soggetti sotto individuati (i “Soggetti Richiamati”), che



i loro dati personali (di seguito i "Dati Personali" o "Dati"), contenuti nei documenti relativi al credito ceduto, sono stati comunicati a, e saranno quindi trattati anche da, BPF Italia e da tali altri soggetti.

I Dati continueranno comunque ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti da BPF Italia al momento della stipulazione del contratto, come indicate nel modulo di informativa e consenso già sottoscritto dai debitori ceduti con la stipulazione del contratto medesimo. In particolare, BPF Italia, operando in qualità di servicer della Cartolarizzazione in rappresentanza e per conto della Società, continuerà a gestire il contratto, i relativi crediti ed il loro incasso, come sopra indicato.

In particolare, la Società e BPF Italia quale servicer tratteranno i Dati per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di crediti ceduti, al recupero del credito (ad es. conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.), agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo. Il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito della Cartolarizzazione ha nominato lo stesso servicer quale "Responsabile" del trattamento dei Dati relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali.

La Società e BPF Italia, quale servicer, potranno comunicare i Dati, nei limiti consentiti dalla legge, alle seguenti categorie di soggetti:

* agli altri soggetti incaricati della riscossione e recupero dei Crediti ceduti, inclusi i legali incaricati di seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi e ad eventuali altri soggetti che vengano nominati dalla Società per svolgere attività di gestione amministrativa e informatica delle informazioni relative ai Crediti;

* ai revisori contabili e agli altri consulenti legali, fiscali e amministrativi della Società per la consulenza da essi prestata in merito alla gestione della Società;

* alle autorità di vigilanza della Società in ottemperanza ad obblighi di legge;

* ai soggetti incaricati di effettuare analisi del portafoglio ceduto e/o di attribuire merito di credito ai titoli che verranno emessi per finanziare l'acquisto dei crediti medesimi;

* ai soggetti incaricati di tutelare gli interessi dei detentori di tali titoli.

L'elenco completo di tali soggetti sarà a disposizione presso BPF Italia al presente indirizzo: Via Gallarate 199, 20151 Milano.

Ogni altra informazione fornita ai debitori ceduti nell'ambito del detto modulo di informativa - salvo che non sia espressamente derogata o incompatibile con la presente informativa - è già nota ai debitori ceduti e viene quindi omessa nella presente informativa, ai sensi dell'articolo 13 comma 2 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali.

La Società ed i Soggetti Richiamati, ai quali possono essere comunicati i Dati, utilizzeranno i medesimi in qualità di "titolari" ai sensi del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti potranno rivolgersi a BPF Italia, nella sua qualità di Responsabile del trattamento per esercitare i diritti riconosciuti loro dall'art. 7 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali (cancellazione, integrazione, opposizione ecc.) con lettera raccomandata indirizzata a BPF Italia, Via Gallarate 199, 20151 Milano, o in alternativa a mezzo e-mail all'indirizzo di posta elettronica banquepsafinance@mpsacert.it.

Conegliano, li 15 settembre 2014

per Auto ABS Italian Loans Master S.r.l. Società Unipersonale - L'amministratore unico
Andrea Fantuz

T14AAB11155 (A pagamento).

BBVA FINANZIA S.P.A.

Sede legale: via Umberto Quintavalle n. 68 -
00173 Roma, Italia

Capitale sociale: interamente versato euro 33.527.901,00

Registro delle imprese: Roma n. 08099191002

Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice fiscale
n. 08099191002

PITAGORA S.P.A.

Sede legale: corso Marconi n. 10 - 10125 Torino, Italia

Capitale sociale: Euro 32.100.000,00
di cui versato euro 26.100.000,00

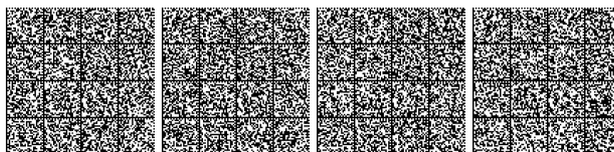
Registro delle imprese: Torino n. 04852611005

Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice fiscale
n. 04852611005

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario")

PITAGORA Finanziamenti Contro Cessioni del Quinto S.p.A., con Sede Legale in Torino - Corso Marconi n. 10, con capitale sociale di euro 32.100.000,00, di cui versati euro 26.100.000,00, Codice Fiscale e Partita IVA n. 04852611005, in persona del legale rappresentante Geom. Massimo Sanson, Amministratore Delegato (di seguito denominata «Cessionario» o «Pitagora»), comunica che, in forza del contratto di cessione di crediti pecuniari (il «Contratto di Cessione») sottoscritto in data 5 settembre 2014 tra Pitagora S.p.A. («Pitagora») e BBVA Finanzia S.p.A. («BBVA»), BBVA ha ceduto a Pitagora, con effetto dalla Data di Efficacia, ai sensi dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, taluni crediti pecuniari derivanti da mutui rimborsabili mediante cessione del quinto erogati da Pitagora in qualità di mandataria di BBVA.

Tali crediti oggetto di cessione a Pitagora individuabili in blocco ai sensi della citata disposizione di legge, sono stati



selezionati tra quelli che soddisfacevano alla data del 5 settembre 2014 (la «Data di Valutazione») i criteri di seguito indicati:

a) derivino da Finanziamenti erogati da Pitagora in nome e per conto di BBVA sulla base del mandato conferito in data 24 gennaio 2011 dalla stessa BBVA a Pitagora, quale mandataria plafonataria;

b) derivino da Finanziamenti personali da rimborsarsi mediante Cessione del Quinto effettuata dal Debitore in favore di BBVA e notificata al relativo datore di lavoro e da questo accettata (con rilascio di un atto di benestare da parte del relativo datore di lavoro ovvero mediante trattenuta in busta paga della relativa Cessione del Quinto);

c) siano Finanziamenti erogati in favore di persone fisiche, residenti o domiciliate in Italia, dipendenti da una Pubblica Amministrazione o pensionati;

d) siano denominati in Euro e i relativi contratti non contengano previsioni che ne permettano la conversione in un'altra valuta;

e) sia maturata e pagata almeno una rata;

f) siano assistiti da una o più Polizze Assicurative, ciascuna rilasciata da una delle seguenti Compagnie Assicuratrici: Axa France Vie, Net Insurance Life, HDI Assicurazioni, MetLife di cui è beneficiaria Pitagora per la copertura del Sinistro Vita;

g) non siano stati classificati, dalla data di erogazione del relativo Finanziamento, come «sofferenze» ai sensi della circolare n. 139 dell'11 febbraio 1991 della Banca d'Italia (Centrale dei rischi - Istruzioni per gli Intermediari creditizi), come successivamente modificata ed integrata;

h) siano stati classificati, dalla data di erogazione del relativo Finanziamento, come «partite incagliate» ai sensi della circolare n. 49 dell'8 febbraio 1989 della Banca d'Italia («Manuale per la compilazione della matrice dei conti»), come successivamente modificata ed integrata;

i) siano stati interamente erogati e per i quali non sussista alcun obbligo o possibilità di effettuare ulteriori erogazioni;

j) siano stati erogati ai sensi di Finanziamenti disciplinati dalla legge della Repubblica italiana;

k) siano nella disponibilità di BBVA.

l) abbiano un T.A.N. compreso tra il 3,866% e il 4,965%.

Unitamente ai Crediti ceduti, sono stati altresì trasferiti a Pitagora, senza bisogno di alcuna formalità ed annotazione, salvo iscrizione della cessione presso il registro delle imprese e salvo eventuali forme alternative di pubblicità della cessione stabilite dalla Banca d'Italia, ai sensi dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, tutti gli altri diritti (inclusi i diritti di garanzia) spettanti al soggetto cedente in relazione ai Crediti e, più in particolare, ogni diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, facoltà e prerogativa ad essi inerenti o comunque accessori, derivanti da ogni legge applicabile.

I debitori ceduti ed i loro eventuali garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Pitagora al seguente indirizzo: Pitagora S.p.A., Corso Marconi 10, 10125 Torino.

Inoltre, a seguito della cessione, Pitagora è divenuto esclusivo titolare dei Crediti ceduti e, di conseguenza, «Titolare» del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti delle disposizioni della decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003, in materia di protezione dei dati personali (la «Legge Privacy»).

Ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy (in particolare i commi 1 e 2 dell'articolo 13), Pitagora non tratterà dati definiti dalla stessa Legge Privacy come «sensibili».

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

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

Pitagora potrà comunicare i dati personali per le «finalità del trattamento cui sono destinati i dati», a persone, società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale e società di recupero crediti.

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

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

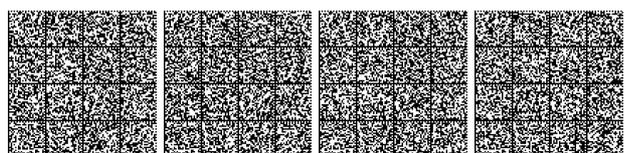
I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati sensibili del cliente a seguito del suo consenso, utilizzeranno i medesimi in qualità di «titolari» ai sensi del codice in materia di protezione dei dati personali, in piena autonomia, essendo estranei all'originario trattamento effettuato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

I diritti previsti all'articolo 7 della Legge Privacy potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al Responsabile Pitagora S.p.A., Corso Marconi 10, 10125 Torino, all'attenzione del Privacy Officer.

Torino, 9 settembre 2014

Per Pitagora S.p.A. - L'amministratore delegato
geom. Massimo Sanson

TS14AAB11080 (A pagamento).



ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI ANCONA

Atto di citazione per usucapione - Notifica ex art. 150 c.p.c.

La sig.ra Selena Soleggiati e la sig.ra Nadina Neri c/o avv. Paolo Campanati v.le della Vittoria 32, Ancona hanno chiesto di essere dichiarate uniche ed esclusive proprietarie per avvenuta usucapione della quota dell'immobile attualmente intestata al sig. Pesaresi Nazzareno, nato a Camerano (AN) il 01/12/1909, immobile iscritto al foglio 12, particella 68, sub. 2 - NCEU di Camerano (AN), convenendo dinanzi l'intestata Autorità il sig. Pesaresi Nazzareno nonché suoi eventuali eredi e/o aventi causa, diretti o mediati, collettivamente ed impersonalmente per l'udienza del 15 marzo 2015 ore di rito, con l'invito a costituirsi in giudizio almeno venti giorni prima dell'udienza ai sensi dell'art. 166 c.p.c. e con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine comporta le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che in difetto si procederà in loro contumacia. Il Presidente del Tribunale ha autorizzato, su parere favorevole del P.M., la notificazione per pubblici proclami.

Ancona, 20/08/2014

avv. Paolo Campanati

T14ABA11058 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO

Sezione lavoro

Atto di integrazione del contraddittorio - dott. Mariani R.G. 2612/2014 - Notificazione per pubblici proclami

Lo Duca Mario Andrea, Di Nicastro Angelo e Ronsecco Donatella hanno proposto con l'Avv. Michela Pedroni ricorso rubricato al n. 2612/14 contro Agenzia delle Dogane, sede regionale di Milano, chiedendo, previa disapplicazione degli atti illegittimi, l'accertamento e la dichiarazione del diritto dei ricorrenti al riconoscimento del servizio prestato pre-ruolo nelle procedure selettive indette dall'Agenzia con nota prot. 14845/RI del 25/5/10 per l'attuazione di n. 506 sviluppi economici all'interno della II area, dalla fascia retributiva F3 alla fascia F4, con decorrenza dal 01/01/07, e di n. 240 sviluppi economici all'interno della II area, dalla fascia F3 alla fascia F4, con decorrenza dal 01/01/08, nonché la condanna dell'Agenzia delle Dogane ad attribuire ai ricorrenti il punteggio relativo al servizio pre-ruolo come indicato in ricorso e ad inserire i ricorrenti nella corretta posizione in graduatoria in base al punteggio indicato, provvedendo ad individuare il corretto inquadramento professionale. La domanda si fonda sul riconoscimento del servizio effettivamente svolto dai dipendenti, richiamato dall'art. 3 lett. A del bando

dell'Agenzia, alla luce del principio di non discriminazione: i ricorrenti, partecipanti alla procedura selettiva e non risultati vincitori, sarebbero risultati immediati vincitori ove l'Agenzia avesse loro riconosciuto il servizio prestato pre-ruolo. L'Agenzia delle Dogane si costituiva eccependo che fosse disposta l'integrazione del contraddittorio dei dipendenti contro interessati alla pronuncia di merito e chiedendo che la domanda fosse rigettata perché infondata in fatto e diritto. Il Giudice, Dott. Mariani, riteneva necessario integrare il contraddittorio nei confronti dei partecipanti alle graduatorie pubblicate con Det. Prot. N. 26559/RI/2013 del 30/10/2013, anteriori all'ultimo dei ricorrenti, previa autorizzazione per la notifica ex art 150 C.p.c. di atto di integrazione del contraddittorio da chiedersi al Presidente del Tribunale, fissando l'udienza del 21/11/14 ore 9.30 per il proseguo della causa avanti a sé. Il Presidente Delegato, con decreto del 08/07/14, ha autorizzato la notifica per pubblici proclami mediante pubblicazione dell'atto di integrazione del contraddittorio sul sito web dell'Agenzia delle Dogane, oltre a quanto previsto dal III comma dell'art. 150 C.p.c. Premesso ciò, per consentire ai dipendenti contro interessati, eventualmente sopravanzati in caso di accoglimento della domanda dei ricorrenti, di costituirsi nel giudizio pendente avanti il Tribunale di Milano, sez. Lavoro R.G. n. 2612/2014, Dott. Mariani, per l'udienza fissata per il 21/11/2014, ore 9.30, nelle forme e nei termini di legge, si notifica per pubblici proclami quanto sopra ai soggetti inseriti nella graduatoria generale di merito Det. Prot. 26559/RI/2013, anteriori all'ultimo dei ricorrenti, in particolare da Napoli Gaetanino (n.1) a Livi Mariateresa Giulia (n.1078) per la decorrenza dal 01/01/07 e da Mirri Fabio (n.1) a Colazzo Luigia (n.265) per la decorrenza dal 01/01/08.

Milano, 13/08/2014

avv. Michela Pedroni

T14ABA11065 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LUCCA

Estratto di atto di citazione per usucapione

Il sottoscritto Alemanno Casali De Servi, nato a Lucca, il 25 maggio 1938, c.f. CSL LNN 38E25 E715P, ed ivi residente in frazione Sorbano del Giudice, Via per Corte Ceccotti n.239, rappresentato e difeso dall'Avv. Laura Di Puccio, del foro di Lucca, c.f. DPCLRA73P62E715L, con domiciliazione nel suo studio legale sito in Lucca, Via Francesco Carrara 38, che dichiara di voler ricevere ogni comunicazione al n. di fax 0583/080868 e/o all'indirizzo di posta elettronica certificata laura.dipuccio@pecavvocatilucca.it,

premessi che

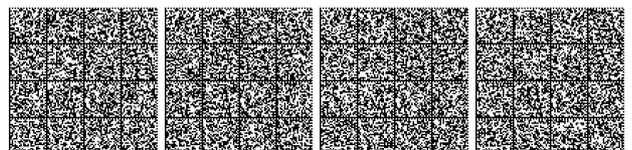
-da circa quaranta anni il sig. Alemanno Casali de Servi è nel possesso esclusivo "uti dominus", continuo, pacifico ed indisturbato degli immobili di seguito individuati: 1-i diritti di 3/4 spettanti per 1/4 a Casali De Servi Orlando e 2/4 a Cortesini De Servi Giuseppina sopra un fabbricato per civile abitazione elevato a tre piani fuori terra posta in via per Corte Ceccotti e rappresentato al Catasto Fabbricati del Comune



di Lucca, foglio 161 dalla particella 904 sub.1 cat.A/4 con rendita di Euro 515,17; 2-i diritti di 3/4 spettanti per 1/4 a Casali De Servi Orlando e 2/4 a Cortesini De Servi Giuseppina sopra un fabbricato per magazzino elevato a due piani fuori terra posto in via per Corte Ceccotti e rappresentato nel Catasto Fabbricati del Comune di Lucca, nel foglio 161, dalla particella 904 sub.2 categoria C/2 con rendita di euro 208,24; 3-i diritti di 3/4 spettanti per 1/4 a Casali De Servi Orlando e 2/4 a Cortesini De Servi Giuseppina sopra un vasto appezzamento di terreno posto lungo la via per Corte Ceccotti rappresentato al Catasto Fabbricati del Comune di Lucca nel foglio 161, dalle particelle 1061, 1062 e 1123 con la superficie complessiva di are 94 e centiare 30 ed i redditi di euro 56,01 il domenicale ed euro 65,74 l'agrario; 4-i diritti di una metà spettanti a Casali De Servi Orlando sopra un fabbricato per civile abitazione di piani tre fuori terra e vani 11 posto in Corte Botton e rappresentato nel catasto fabbricati del Comune di Lucca, nel foglio 162, particella 271 sub.3 categoria A/4 con la rendita di Euro 437,44; 5-i diritti di una metà spettanti a Casali De Servi Orlando sopra un fabbricato per magazzino di piani due fuori terra posto in Corte Botton e rappresentato nel catasto fabbricati del Comune di Lucca nel foglio 162, particelle 273 categoria C/2 con la rendita di Euro 120, 85; 6-i diritti di una metà spettanti a Casali De Servi Orlando sopra un fabbricato per magazzino di piani due fuori terra posto in via del Turco, corredato da un appezzamento di terreno ad uso uliveto rappresentato al catasto fabbricati del Comune di Lucca, nel foglio 162, particelle 677, categoria C/2, con rendita di Euro 107,84 ed al catasto terreni di detto Comune nel foglio 162, particella 151 con superficie di are 33 e centiare 5 ed i redditi di Euro 29,94 il domenicale e Euro 27,96 l'agrario; 7-i diritti di una metà spettanti a Casali De Servi Orlando sopra due appezzamenti di terreno prativo posto lungo la via del Turco rappresentati al Catasto Terreni del Comune di Lucca, nel foglio 162, dalla particella 266, colla superficie di are 18 e centiare 20 ed i redditi di euro 4,70 il domenicale e 3,76 l'agrario e dalle particelle 309 colla superficie di are 32 e centiare 20 ed i redditi di euro 8,31 il domenicale ed euro 6,65; 8-i diritti di 1/2 spettanti a Casali De Servi Orlando, sopra un appezzamento di terreno posto sopra la strada del sellaio rappresentato al catasto terreni del Comune di Lucca nel foglio 161, dalla particella 527, con la superficie di are 40 e centiare 10 ed i redditi di euro 29,94 il domenicale e 27,96 l'agrario. Difatti gli intestari catastali delle quote di detti beni risultano essere persone emigrate nel 1074 e attualmente non sono identificabili i possibili aventi diritti.

Tutto ciò premesso, il sig. Alemanno Casali de Servi, ut *supra* rappresentato e difeso, cita Cortesini De Servi Giuseppina, nata a Lucca, il 26 febbraio 1907 ed Casali De Servi Orlando, nato a Lucca, il 20 gennaio 1933 e/o i loro possibili eredi, intestatari catastali di quote e comunque tutti coloro che abbiano interesse a contraddire la domanda, a comparire dinnanzi al Tribunale di Lucca, giudice designando ai sensi dell'art.168bis c.p.c., all'udienza del 19 dicembre 2014 ore e luogo di rito, con l'invito a costituirsi ai sensi dell'art.166 cpc, nel termine di venti giorni prima della predetta udienza e con avvertimento che la costituzione oltre il predetto termine comporterà le decadenze di cui agli artt.167 e 38c.p.c., e che, comunque in caso di mancata costituzione si procederà

in contumacia, per ivi sentire accogliere le seguenti conclusioni: "Voglia l'Ill.mo Tribunale adito, accertare e dichiarare che il sig. Alemanno Casali de Servi, nato a Lucca, il 25.5.1938, c.f. CSL LNN 38E25 E715P, ed ivi residente in frazione Sorbano del Giudice, Via per Corte Ceccotti n.239, ha acquistato, per effetto dell'usucapione ex art.1158 c.p.c., a titolo originario, per possesso ultraventennale il pieno ed esclusivo diritto di proprietà su ciascuno dei seguenti immobili e fondi 1-dei diritti di 3/4 spettanti per 1/4 a Casali De Servi Orlando e 2/4 a Cortesini De Servi Giuseppina sopra un fabbricato per civile abitazione elevato a tre piani fuori terra posta in via per Corte Ceccotti e rappresentato al Catasto Fabbricati del Comune di Lucca, foglio 161 dalla particella 904 sub.1 cat.A/4 con rendita di Euro 515,17; 2-dei diritti di 3/4 spettanti per 1/4 a Casali De Servi Orlando e 2/4 a Cortesini De Servi Giuseppina sopra un fabbricato per magazzino elevato a due piani fuori terra posto in via per Corte Ceccotti e rappresentato nel Catasto Fabbricati del Comune di Lucca, nel foglio 161, dalla particella 904 sub.2 categoria C/2 con rendita di euro 208,24; 3-dei diritti di 3/4 spettanti per 1/4 a Casali De Servi Orlando e 2/4 a Cortesini De Servi Giuseppina sopra un vasto appezzamento di terreno posto lungo la via per Corte Ceccotti rappresentato al Catasto Fabbricati del Comune di Lucca nel foglio 161, dalle particelle 1061, 1062 e 1123 con la superficie complessiva di are 94 e centiare 30 ed i redditi di euro 56,01 il domenicale ed euro 65,74 l'agrario; 4-dei diritti di una metà spettanti a Casali De Servi Orlando sopra un fabbricato per civile abitazione di piani tre fuori terra e vani 11 posto in Corte Botton e rappresentato nel catasto fabbricati del Comune di Lucca, nel foglio 162, particella 271 sub.3 categoria A/4 con la rendita di Euro 437,44; 5-dei diritti di una metà spettanti a Casali De Servi Orlando sopra un fabbricato per magazzino di piani due fuori terra posto in Corte Botton e rappresentato nel catasto fabbricati del Comune di Lucca nel foglio 162, particelle 273 categoria C/2 con la rendita di Euro 120, 85; 6-dei diritti di una metà spettanti a Casali De Servi Orlando sopra un fabbricato per magazzino di piani due fuori terra posto in via del Turco, corredato da un appezzamento di terreno ad uso uliveto rappresentato al catasto fabbricati del Comune di Lucca, nel foglio 162, particelle 677, categoria C/2, con rendita di Euro 107,84 ed al catasto terreni di detto Comune nel foglio 162, particella 151 con superficie di are 33 e centiare 5 ed i redditi di Euro 29,94 il domenicale e Euro 27,96 l'agrario; 7-dei diritti di una metà spettanti a Casali De Servi Orlando sopra due appezzamenti di terreno prativo posto lungo la via del Turco rappresentati al Catasto Terreni del Comune di Lucca, nel foglio 162, dalla particella 266, colla superficie di are 18 e centiare 20 ed i redditi di euro 4,70 il domenicale e 3,76 l'agrario e dalle particelle 309 colla superficie di are 32 e centiare 20 ed i redditi di euro 8,31 il domenicale ed euro 6,65; 8-dei diritti di 1/2 spettanti a Casali De Servi Orlando, sopra un appezzamento di terreno posto sopra la strada del sellaio rappresentato al catasto terreni del Comune di Lucca nel foglio 161, dalla particella 527, con la superficie di are 40 e centiare 10 ed i redditi di euro 29,94 il domenicale e 27,96 l'agrario. Per l'effetto ordinare al Conservatore dei Registri Immobiliari del Comune di Lucca, di procedere alle relative trascrizioni in favore di Alemanno Casali De Servi, nato a Lucca, il 25.5.1938, c.f. CSL LNN 38E25 E715P, ed ivi resi-



dente in frazione Sorbano del Giudice, Via per Corte Ceccotti n.239, quale pieno proprietario, della emananda Sentenza, con esonero da ogni responsabilità. Con il favore delle spese, diritti ed onorari di causa nei confronti dei convenuti costituiti in modo infondato”

Lucca, li 11 agosto 2014

avv. Laura Di Puccio

T14ABA11071 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PORDENONE

Notificazione per pubblici proclami - Usucapione speciale immobiliare

Si notifica agli aventi diritto che la signora Bit Iole, nata a Caneva (PN) il 09.06.1934 ed ivi residente, via S. Pietro n. 31, C.F. BTILIO34H49B598V, con l'avv. Annalisa Del Col, C.F. DLCNLS56B45H657I e domicilio eletto presso la stessa in Pordenone, Viale Martelli n. 11, pec annalisa.delcol@avvocatipordenone.it, avendo posseduto in modo pacifico, pubblico, continuo ed ininterrotto, da oltre venti anni gli immobili così catastalmente censiti: Comune di Caneva - Catasto dei Fabbricati, F. 21; Part. 155; Cat. A/4; Classe 3; Consistenza 7,5 vani; Rendita: Euro 336,99; Via Borgo Nadalin n.19, piano: T1 - 2 - 3; F. 21; Part. 172; Cat. C/6; Classe 1; Consistenza mq 11; Rendita: Euro 16,48; Via Borgo Nadalin, piano: T; Comune di Caneva - Catasto dei Terreni, F. 21; Part. 168; Qualità Seminativo; Classe 3; Superficie: are 04 ca 10; Reddito Dominicale: Euro 2,01; Reddito Agrario: Euro 1,16, ha presentato al Tribunale di Pordenone ricorso per usucapione ai sensi dell'art. 1159 bis c.c. dei beni medesimi. I beni risultano intestati al sig. Bit Silvano nato a Caneva il 20.12.1926 C.F. BTISVN26T20B598T, deceduto in Canada il 28.12.2012 ed il Presidente del Tribunale di Pordenone con provvedimento in data 07.08.2014 ha autorizzato la notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. Si avvisano gli aventi diritto che hanno facoltà di proporre opposizione al ricorso ai sensi di legge entro il termine di novanta giorni dalla notifica.

Pordenone, 15 settembre 2014

avv. Annalisa Del Col

T14ABA11076 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PAVIA

Atto di citazione

Il Presidente del Tribunale, con decreto 16.7.2014, ha autorizzato la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione promosso da Bellotti Savina, nata a Valeggio sul Mincio (VR) il 6.9.1935, C.F. BLL SVN 35P46 L567 H, residente in Mortara, Frazione Guallina, Via Pio IX n. 23, Zorzolo Francesca, nata a Mortara il 13.3.1955, C.F. ZRZ FNC 55C53 F754 F, residente a Cilavegna, Via Berlinguer n. 23, Zorzolo Maria Rosa, nata a Mortara il 29.6.1959, C.F. ZRZ MRS 59H69 F754 V, residente a Mortara, viale Giovanni Paolo II n. 40 e

Zorzolo Ornella, nata a Mortara il 9.1.1962, C.F. ZRZ RLL 62A49 F754 S, residente a Mortara, via Martiri delle Foibe n. 14, rappresentati dall'avv. Valentina Corti C.F. CRT VNT 67B51 F754 D presso il cui studio hanno eletto domicilio in Mortara, P.zza Silvabella 12, nei confronti di: intestatario catastale Zorzoli (o Zorzolo) Giuseppe Fu Ambrogio e/o gli eredi del predetto non meglio identificati ne' identificabili. Prima udienza 29.5.2015 h. 9, Tribunale di Pavia Giudice designando. Invito a costituirsi ex art. 166 c.p.c. almeno 20 gg. prima, in difetto decadenze di cui agli art. 38 e 167 c.p.c. Oggetto: acquisto per usucapione dei terreni siti in Comune di Mortara e censiti al Catasto Terreni del predetto Comune al: Foglio n. 25, particella 224, di are 16 e c.a. 09, R.D. Euro 27,42; R.A. Euro 9,97. Foglio n. 25, particella 225, di are 42 e c.a. 44, R.D. Euro 24,11; R.A. 26,30. Foglio 29, particella 17, di are 66 e c.a. 15, R.D. 37,58; R.A. Euro 41,00. Foglio 26, particella 300, di ettari 1, are 95 e c.a. 26, R.D. 110,93, R.A. 121,01. per la quota complessiva di 1/2 (9/18)

avv. Valentina Corti

T14ABA11089 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA

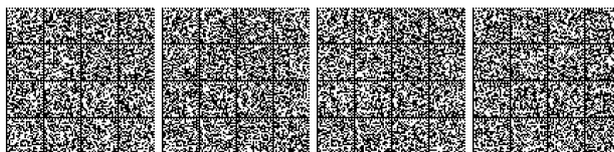
Atto di citazione per usucapione

La Sig.ra Dal Pozzo Nives, C.F. DLPNVS36A57Z118N, rappresentata e difesa dall'Avv. Andrea Tonello del Foro di Vicenza (C.F. TNLNDR75C31E864G), elettivamente domiciliata presso il suo studio sito in 36034 Malo (VI), via Chiesa n. 32, autorizzato dal Presidente del Tribunale di Vicenza con provvedimento del 05.08.2014 a procedere alla notifica per pubblici proclami, cita la Sig.ra Dal Pozzo Edda, la Sig.ra Dal Pozzo Violetta, il Sig. Algullu Guner, il Sig. Algullu Gemil, o i rispettivi eredi, a comparire innanzi all'intestato Tribunale per l'udienza del 16.06.2015, Giudice designando, con l'invito a costituirsi nel termine di 20 giorni prima suddetta udienza, ai sensi dell'art. 166 cpc, con l'avvertimento che la costituzione oltre suddetto termine implica le decadenze di cui agli art. 167 e 38 cpc, per ivi sentire dichiarare l'attrice proprietaria per intervenuto usucapione dei subalterni afferenti l'unità immobiliare individuata alla particella 336, nonché ai mappali relativi alle particelle 385 e 394 come di seguito descritti. Abitazione: N.C.E.U. Foglio 26, particella 336, sub. 3, bene comune non censibile, comune ai sub. 4 e 5 (corridoio d'entrata al piano terra, vano scale e una porzione di area scoperta antistante l'edificio); N.C.E.U. Foglio 26, particella 336, sub. 4, cat. A/3, classe 1, vani 3,5 (abitazione); N.C.E.U. Foglio 26, particella 336, sub. 5, cat. A/3, classe 1, vani 3,5 (abitazione); N.C.E.U. Foglio 26, particella 336, sub. 6, bene comune non censibile, comune ai sub. 4 e 5 (deposito). Terreno pertinenziale: C.T. Foglio 26, mappale 385, prato di classe 3, mq. 400, R.D. Euro 1,45, R.A. Euro 0,93; C.T. Foglio 26, mappale 394, area rurale, mq. 292, R.D. ---, R.A. ---.

Malo - Vicenza, 10.09.2014

avv. Andrea Tonello

T14ABA11092 (A pagamento).



TRIBUNALE DI BERGAMO*Ricorso per usucapione speciale*

Con ricorso ex art. 1159/bis c.c. del 04.06.2014, la sig.ra TOMASONI ROSSELLA (TMSRSL70E46C800P) nata a Clusone, il 06.05.1970 e residente in Castione della Presolana, via F. Nullo n. 11, rappresentata e difesa dall'avv. Elena Balestra di Bergamo (BLSLNE69L71A794Y) ha chiesto l'accertamento della proprietà esclusiva (con indicazione di testimoni) in virtù dell'avvenuta usucapione sui seguenti beni immobili siti in Comune di Castione della Presolana (BG), località Caiane: 1. terreno contraddistinto al Catasto Terreni con il mappale n. 2198, di are 40.00; 2. terreno contraddistinto al Catasto Terreni con il mappale n. 3919, di are 20.90; 3. terreno contraddistinto al Catasto Terreni con il mappale n. 8588, di are 00.40; 4. terreno contraddistinto al Catasto Terreni con il mappale n. 12952, di are 03.00; 5. terreno contraddistinto al Catasto Terreni con il mappale n. 487 di are 00.70 e 6. fabbricato rurale ancora da accatastrare e censire edificato sui predetti terreni. Con decreto del 15.07.2014, n. 2175/14 R.G.V, il Presidente del Tribunale di Bergamo ha autorizzato la notificazione del ricorso per pubblici proclami.

Con espressa avvertenza che chiunque vi abbia interesse può proporre opposizione ex art. 3 Legge 346/1976 entro 90 giorni dalla notifica/scadenza termine affissione.

avv. Elena Balestra

T14ABA11111 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TIVOLI*Atto di citazione a mezzo notifica per pubblici proclami*

Con autorizzazione del Tribunale di Tivoli del 7.08.2014, il sig. Di Giacomo Tonino domiciliato in Roma, Via Taranto 6 presso lo studio dell'avv. Roberto Cerreti del foro di Roma, che lo rappresenta e difende, notifica ai sensi dell'art. 150 c.p.c. a: eredi del sig. Di Giacomo Natale nato a Cineto Romano (RM) il 20 marzo 1919, eredi del sig. Di Giacomo Domenico nato a Cineto Romano (RM) il 22 febbraio 1902, eredi del sig. Di Giacomo Antonio nato a Cineto Romano il 23 febbraio 1902, *omissis*, citazione a comparire avanti al Tribunale di Tivoli per l'udienza del 5 maggio 2015, ore di rito, Giudice designando, con invito a costituirsi in giudizio nel termine di giorni 20 prima della data d'udienza indicata, con avvertimento che, in difetto, si procederà in loro contumacia e che la costituzione fuori termine comporterà le preclusioni e le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. per sentir dichiarare le seguenti conclusioni: Voglia l'Ill.mo Giudice adito dichiarare il sig. Di Giacomo Tonino nato a Roma il 22 ottobre 1947 pieno ed esclusivo proprietario per intervenuta usucapione ventennale della Cantina sita nel Comune di Cineto Romano (RM), riportata in N.C.E.U. al Foglio di mappa n. 7, particella n. 440, Sub. 2 in virtù del possesso pubblico, pacifico e continuato per oltre venti anni.

Roma, 3 settembre 2014

avv. Roberto Cerreti

T14ABA11138 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MODENA*Atto di citazione per usucapione*

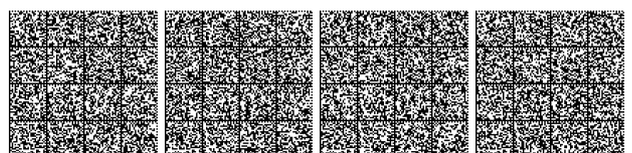
Giacobazzi Francesco, cod. fisc. GCBFNC48L09H061W, nato il 9/7/1948 a Prignano s. S. (MO) e ivi residente in Via Casalcicogno n. 1917, fr. Pigneto, rappresentato e difeso dall'Avv. Barbara Luccioli, domiciliati presso il suo studio in Sassuolo (MO), via del Pretorio n.17, avendo posseduto uti domini, pubblicamente, pacificamente ed ininterrottamente per oltre vent'anni i seguenti terreni e fabbricati rurali siti nel Comune di Prignano Sulla Secchia (MO) registrati al Catasto Terreni dell'Agenzia del Territorio, foglio 32 particelle: 1) n. 124 n. 128 e n. 129; 2) n. 121; 3) n. 122 e 123; cita per pubblici proclami ex art. 150 cpc con autorizzazione del Tribunale di Modena del 4/9/2014 gli intestatari dei beni e cioè, rispettivamente: 1) Debbia Adelmo, Debbia Antonio, Debbia Beatrice, Debbia Elvira, Debbia Malvina, Debbia Maria, Debbia Pietro, Debbia Venerina, Debbia Vitalino, Medici Giuseppina, Rivi Isabella, Venturelli Alvino e Venturelli Vittorio; 2) Borghi Angelo, Borghi Giuseppe, Borghi Antonio, Borghi Santa, Borghi Nazario, Borghi Rosina; 3) Bertoni Maria, loro eredi e/o aventi causa, dinanzi all'intestato tribunale per l'udienza del 29 gennaio 2015 con invito a costituirsi almeno venti giorni prima della udienza indicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che in difetto di costituzione si procederà in loro legittima contumacia per ivi sentir dichiarare l'avvenuta usucapione dei predetti beni in favore dell'attore come specificato.

avv. Barbara Luccioli

T14ABA11139 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VELLETRI*Estratto atto di citazione per l'integrazione del contraddittorio*

La Sig.ra Rita Galante difesa dagli avv.ti Luca Zampi e Tommaso Conti, nel giudizio civile iscritto al R.G. 1807/04, assegnato alla Dott.ssa Salucci, introdotto dalla Sig.ra Cossu Letizia, ha proposto domanda riconvenzionale con la quale chiede all'Ill.mo Tribunale adito che il Giudice accerti e dichiari per intervenuta usucapione, l'esistenza di una servitù apparente sul fondo di parte attrice sito in Velletri Contrada Comune dist. in catasto al fl. 39 part.lla 469 e 470, 476 in favore del fondo di proprietà Galante, confinante con quello dell'attrice, dist. in cat. al fl. 39 part.lla 336; ne ordini la trascrizione nella conservatoria dei RR.II e ordini alla convenuta il rispetto della stessa con astensione di ogni atto teso a turbare il pacifico possesso; in via ulteriormente gradata si chiede il Giudice Voglia, constatata la interclusione del fondo, imporre la servitù di passaggio a carico del fondo di parte attrice ed a favore della Galante limitatamente al tratto che attraversa il fondo della convenuta nelle forme e dimensioni in cui attualmente si trova il passaggio e con imposizione di un'indennità a carico della convenuta. Tanto premesso cita i Sig.ri Polzoni Guido e Cervini Laura a comparire in giudizio all'udienza del 20 gennaio 2015



h 9,30 innanzi il G.I. Dott.ssa Salucci per ivi sentir dichiarare l'esistenza della servitù di passaggio sullo stradello esistente sui loro fondi in favore della Sig.ra Rita Galante.

Velletri 04.09.2014

avv. Tommaso Conti

avv. Luca Zampi

T14ABA11140 (A pagamento).

TAR LAZIO – ROMA Sez. III

Notificazione per pubblici proclami - Ricorso n. 4875/2014

Dott. Federico Losurdo, rappresentato e difeso dall'avv. Paolo Colasante, ha impugnato: (1) il provvedimento di Abilitazione Scientifica Nazionale (nel prosieguo, *ASN*) alle funzioni di professore universitario di seconda fascia della tornata 2012 (prima annualità, indetta con D.D. MIUR n. 222/2012), emesso dal M.I.U.R. a conclusione della ricognizione della valutazione della Commissione Nazionale per il settore concorsuale 12/C1 (Diritto costituzionale), pubblicato ad ogni effetto di legge sul sito pubblico dell'ASN in data 04.02.2014; (2) il giudizio negativo ai fini dell'ASN di seconda fascia espresso nei confronti del ricorrente dalla stessa Commissione nell'ambito della medesima procedura; (3) tutti gli altri atti connessi, presupposti e consequenziali, anche come meglio individuati nel testo del ricorso. L'atto è stato notificato al M.I.U.R. e alla Commissione per l'ASN per il settore concorsuale 12/C1 presso l'Avvocatura Generale dello Stato, in Roma, Via dei Portoghesi, 12, nonché all'ANVUR, con sede in Roma, Piazzale Kennedy n. 20, e ai controinteressati, Prof. Nicola Viceconte e dott.ssa Michela Michetti. Il ricorso si basa due ordini di doglianze, così riassumibili. Da un lato, vengono dedotti i vizi di eccesso di potere, violazione di legge e incompetenza, in riferimento ad una serie di motivi di ricorso idonei a determinare l'illegittimità della procedura nella sua interezza: (a) l'omessa valutazione positiva dei Commissari; (b) l'insussistenza dei requisiti necessari affinché il Prof. Giampiero Di Plinio entrasse a far parte della Commissione giudicatrice; (c) l'illegittima composizione della Commissione, stante la sostituzione del Commissario OCSE (Prof. Balaguer) con un Commissario italiano (Prof. Romboli); (d) l'illegittimo esercizio del potere di autotutela da parte del M.I.U.R. quando ha proceduto all'annullamento degli atti sin a quel momento compiuti dalla Commissione, senza però sostituirla; (e) l'illegittimità delle proroghe della Commissione giudicatrice; (f) l'irregolarità delle riunioni della Commissione e delle relative verbalizzazioni, da cui si deduce un lasso di tempo irragionevolmente modesto ai fini del giudizio di ogni singolo candidato; (g) l'illegittimità costituzionale dell'art. 16, c. 3, lett. e), della l. n. 240/2010. Dall'altro lato, i medesimi vizi vengono dedotti in riferimento al giudizio individuale espresso nei confronti del ricorrente per: (a) l'illegittimo ricorso a criteri ulteriori di valutazione dei candidati e l'illegittima omessa applicazione di criteri che dovevano essere inderogabilmente applicati; (b)

la mancata valutazione di alcuni titoli; (c) la superficialità e la natura non analitica dei giudizi espressi. All'esito della Camera di consiglio (cautelare) del 05.08.2014, il Tribunale, con l'ordinanza n. 3922/2014, ha disposto il rinvio della causa all'udienza pubblica del 20.05.2015, nonché l'integrazione del contraddittorio nei confronti di tutti gli abilitati, di prima e di seconda fascia, "anche perché l'eventuale accoglimento delle censure relative alla composizione della commissione ed alla mancata valutazione di alcuni titoli (come previsto nel verbale n. 2 del 2 aprile 2013) sono in grado di travolgere, se accolte, l'intera procedura". Il numero dei controinteressati (107), ai sensi del medesimo provvedimento, giustifica la notifica a mezzo di pubblici proclami nei confronti di:

Abilitati alla prima fascia (33): Algostino Alessandra; Bifulco Daniela; Bindi Elena; Bonetti Paolo; Camerlengo Quirino; Cardone Andrea; Cavino Massimo; Ciancio Adriana; Cuniberti Marco; Deffenu Andrea; Degrassi Lidiana; Della Morte Michele; Ferri Giampietro; Giuffrè Felice Alberto Maria; Grasso Giorgio; Guazzarotti Andrea; Lamarque Elisabetta; Logroscino Pierdomenico; Marsocci Paola; Massa Pinto Ilenia; Nico Anna Maria; Ninatti Stefania; Papa Anna; Passaglia Paolo; Pastore Fulvio; Patroni Griffi Andrea; Pizzetti Federico Gustavo; Pizzolato Filippo; Pollicino Oreste; Randazzo Barbara; Rivosecchi Guido; Ruggiu Ilenia; Veronesi Paolo.

Abilitati alla seconda fascia (74): Agosta Stefano; Bascherini Gianluca; Belletti Michele; Benelli Filippo; Benvenuti Marco; Biondi Francesca; Buffoni Laura; Buratti Andrea; Buzzacchi Camilla; Calvano Roberta; Castelli Luca; Catalano Stefano; Cavasino Elisa; Ciervo Antonello; Ciolli Ines; Colavitti Giuseppe; Crivelli Elisabetta; Croce Marco; D'Alessandro Giovanni; Famiglietti Gianluca; Ferraiuolo Gennaro; Ferro Giancarlo Antonio; Fontana Gianpaolo; Furlan Federico; Galliani Davide; Geninatti Saté Luca; Giroto Dimitri; Gragnani Anna; Gratteri Andrea; Iadicicco Maria Pia; Iannuzzi Antonio; Imarisio Luca; Longo Erik; Mabellini Stefania; Maccabiani Nadia; Maestroni Angelo; Manfredi Raffaele; Marcenò Valeria Giusi Francesca; Martinico Giuseppe; Massa Michele; Mezzanotte Massimiliano; Milazzo Pietro; Olivito Elisa; Orofino Marco; Padula Carlo; Pallante Francesco; Parisi Stefania; Paterniti Francesco; Patruno Luciano; Perini Mario; Pettinari Cristian; Picchi Marta; Pin Andrea; Pirozzoli Anna; Pistorio Giovanna; Plutino Marco; Porena Daniele; Razzano Giovanna; Repetto Giorgio; Rodomonte Maria Grazia; Ronchetti Laura; Scaffardi Lucia; Sciarabba Vincenzo; Scuto Filippo; Sperti Angioletta; Sterpa Alessandro; Tega Diletta; Torretta Paola; Trucco Lara; Vecchio Fausto; Viceconte Nicola; Vipiana Patrizia; Vuolo Alfonso; Zuddas Paolo.

Si precisa che lo svolgimento del processo può essere seguito dal sito internet www.giustizia-amministrativa.it. Inoltre, una copia del ricorso e dell'ordinanza su emarginata è a disposizione presso la Casa comunale in Roma Capitale.

avv. Paolo Colasante

T14ABA11144 (A pagamento).

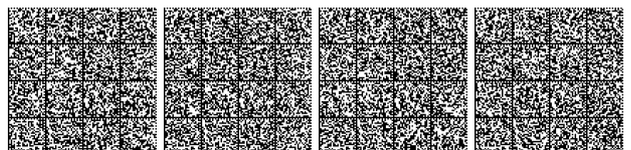


TAR CALABRIA - CATANZARO**Sezione II**

Ric. n. 825/2014

Notifica per pubblici proclami

Con Ordinanza n. 1156/2014, il TAR CZ ha ordinato la notifica per pubblici proclami dell'impugnativa proposta da Diodati Nicola, titolare di omonima azienda agricola, sedente in Terranova da Sibari, contro la Regione Calabria e nei confronti di De Franco Dora, Torcasio Bruno e Acinapura Antonietta Maria. Il ricorso si rivolge avverso il Decreto della Regione Calabria-Dipartimento N. 6 Agricoltura, Foreste e Forestazione, adottato dal Dirigente Generale del predetto Dipartimento nel "Registro dei Decreti dei Dirigenti della Regione Calabria" n. 2343 del 4 marzo 2014, ad oggetto "PSR Calabria 2007-2013 Approvazione graduatoria definitiva di merito delle istanze di riammissione presentate a valere sulla Misura 121 <Ammodernamento delle aziende agricole> di cui al DDG n. 4462 del 04.04./2012", pubblicato sul BURC Calabria del 14 marzo 2014, onde ottenerne l'annullamento, nella parte in cui, all' "Allegato B - Graduatoria Riammissione Misura 121 – Non Ricevibili Non Ammessi", include la domanda del ricorrente alla posizione n. 58 come "non ricevibile e non ammissibile", negandole la riammissione, anzicchè ammetterla con il punteggio rimodulato (57,28) utile ai fini dell'ammissione al contributo; nonché avverso ogni altro atto presupposto e/o conseguente e/o comunque connesso, anche allo stato non conosciuto. La presente notifica, ai fini dell'integrazione del contraddittorio, si rivolge a tutti i concorrenti collocati in posizione utile in graduatoria, i quali potrebbero conseguire una lesione, in caso di accoglimento del ricorso: Giorgi Rosanna, Pingitore Gianfranco, Lento Antonio, Di Nardo Carmelo, F.lli Labonia Soc. Agricola di Labonia Isabella Pia & C. SAS, Murrone Valentino, Guerriero Valentino Carmine, Bellucci Leopoldo, De Gregorio Giovanni, Az. Agr. Sestito SS, De Leo Francesca, Soc. Agr. S. Gabro di Brogna Giovanna e C., Papasergio Michele, Costa Caria – Soc. Coop. Agricola, Pitrelli Mimmo, Lento Roberta, Volpe Elena Ida, Azienda Agricola Fangiano di Marco Ferrini, Aloe Angelo, Eredi De Grazia Mario Filippo, Az. Agr. Canino F.lli Elio e Raffaele, Azienda Agricola Fulginiti, Mazza Ernesto, Ierace Natale, Giampà Giuseppe & Co. Soc. Agr. semplice, Policastri Maria Antonietta, Guzzoni Maria, Iuele Roberto, Crea Francesca, Azienda Agricola S.Andrea, Granata Paola, Spagnolo Rocco, Versaci



Vincenzo, Scappatura Simone, Fonsi Antonino Dionisio Mattia, Vulcano Vincenzo, Giovinazzo Francesco, Preteroti Domenico, Figlia Natalie, Rocca Lorenzo, Pascuzzo Rosa, Grimoli Mario, Orlando Cinzia, Arduca Teresa, Oliveri Giovanni, Durante Maria Isabella, Vozzo Teresa, Diodati Maria, Cosco Fortunato, Farina Concetta, Oppedisano Daniela, Mercurio Mario, Maiolo Antonella, Zucco Domenico, Amasino Giuseppina, Rosanova Massimiliano Vincenzo, Grillo Saverio, Hlavová Irena, Sgrò Pietro, Sicilia Luigi, Vizzari Donato, Gerace Francesca, Vaglica Luigi, Gatto Ida, Lucà Sara, Nicolazzi Amedeo, Marafioti Giuseppe, S.Venere – Piccola Società Cooperativa Agricola ARL, Runco Alfonsino, Niutta Resilvia, Vivaio di Luzzi – Società Semplice Agricola, Celano Giuseppe, Bertolami Romina, Società Agricola La Rocca SRL, Lamanna Sergio, Grimaldi SNC di Grimaldi Antonio e Salvatore, Chindamo Francesco, Staltari Anna Maria, Nicolazzi Gaetano, Mancuso Angelo, Progetto Insieme S.R.L., Forte Francesco, De Rose Massimo, Todaro Carlo, Santacroce Giuseppe, Zappia Maria Francesca, FRU.IT Varone SRL, Palermo Agricoltura- Piccola Soc. Coop. ARL, Demunno Vincenzina, Nigro Giuseppe, Società Agricola Carbone Sas di Carbone Nicola & C., Talarico Alessandro, Iaria Carmela, Eredi di Traversa Agazio SDF, Mortati Caterina, Torchia Maria Teresa, Mangano Vincenzo, Fazzari Maria, Scordamaglia Mario, Gurnari Natalina, Pompilio Maria, Romano Ferruccio, Portolesi Rocco, Curia Gennara, Demasi Daniela, Bonacci Rosalba, Molinaro Pietro, Ciabrone Luigi, Latricchia Marianna, Perri Sonia, Cantore Rosalia, Madeo Agostino, Az. Agr. F.lli Otranto Godano Vincenzo, Garofalo Antonio, Bonofiglio Angela, Iaquinta Anna, Morabito Caterina, Rosa Rosetta, Manfreda Francesco, Caruso Antonio, Burzese Francesco, Azienda Agricola Petilia Ollii Srl, Società Agricola Germana S.R.L., Spataro Domenico, Iantorno Franco, Scilanga Francesco, Società Agricola Mazza S.R.L., Mancuso Domenico, Az. Agricola Viceconte e. C. S.S., Bivone Giuseppe, Maglio Giuseppina, Lupis Leonardo, Muto Rosina, Costantino Carmine, Sgrò Nunzio, Feraudo Nicola Marco, Basile Nicola, Graziano Luciano, Serrao Vincenzo, Caruso Clara, Perrotta Nicola, Palumbo Domenica, Parisi Ilaria, Vivai Milone Soc. Agr. di Milone Antonino, Milone Carlo & C, Cirillo Liliana, Gigliotti Silvano,



Mancuso Maria Teresa, Gigliotti Ettore, Mascaro Angelo, Tocci Vincenzo, Rugna Salvatore Innocenzo, Garzo Pietro, Rossano Mario Francesco, Lonetti Gaetano, Talarico Patrizia, Soc. Agr. Barillaro SRL, Giovinazzo Agostino, Pisani Arturo Francesco, Statti Francesco, Az. Agr. F.lli Caratozzolo SAS di Caratozzolo M & C, Azienda Agricola San Iorio SRL, Panzarella Domenico Lucio, Ierace Francesco, Raimondo Maria, Consorzio Forestale dell'Aspromonte, Soc. Coop. Olicoop A R.L., Ditta Pizzi Ezio e Giovanni Società Semplice, Genise Ferdinando Francesco, Pisano Giovanni, Aurelio Vincenzo, Rossi Domenico, Mancuso Carmine, Pasqua Antonietta, Paviglianiti Anna Maria, Perri Maria, Dardis Pietro, Ursino Giuseppe, Rizzo Gaetano, Cataldo Silvana, Società Agricola Ceraudo Roberto SRL, Polillo Teresa, Marini Maria Paola, Magisa S.R.L., Gerace Agostino, Posterino Francescantonio, Barbaro Caterina, Casalnuovo Francesco, Rossi Franco, Metallo Ida, Campisi Giuseppe, Altomonte Antonino, Bruno Giuseppe, Carvelli Attilio, Marchianò Atanasio, Casa Comerci Società Agricola ARL, Vona Marisa, Gualtieri Camillo, Romano Antonio, Calderaro Remigio, Basile Angela, Azienda Agricola F.lli Coregrande, Colella Luigi, Corapi Rosassunta, Brugnano Massimo, Placida Walter, Frandina Giuseppe, Pisarra Francesco, Ventra Andrea, Franco Maria Carmela, Agri Tur Minervino SRL, Labonia Pasquale, Olovrap Simona, Altieri Monica, Miceli Rosetta, Giampaolo Giuseppe, Santostefano Giampiero, Sybaris Tomatoes Società Agricola A.R.L., Cimiero Daniele, Conti Angelo, La Mura Antonio, Muraca Davide, Zito Rosa, Barbarossa Maria Teresa, Napoli Alessandro, Grispino Rosanna, Sergi Gaetano, Nuova Tropeano di M. Carioti & B. Mazzotta Soc. Agr. Semplice, Società Semplice Agricola Gaetano, Bisignano Dora, Macrì Rocco, Mauro Salvatore, Ciliberto Ivan, Nicolazzi Ottaviano, Penna Antonio, Deogratia SRL, Macrì Antonio, Vaccaro Giovambattista, De Tommaso Francesco, Stilo Anita, Varacalli Giuliano, Miracco Giuseppa, Gigliotti Giuseppe, Spina Gianpaolo, Rosanova Michele, Mussari Alberto Oliviero Fausto, Sisca Sara Filomena, Soc. Agr. Olivuria di Garcea FEC SNC, Giglio Verga Antonio, Eredi Emilio Blotta, Forte Vincenzo, La Sala Fausto, Milione Domenico Leone, De Ciancio Francesca, Castagnino Massimo, Zappavigna Giovanni,



Regenass Anita, Arcuri Gennaro, Denami Rocco, Foti Antonino, Gualtieri Giuseppe, Scarfò Giuseppe, Az. Agric. Schipani Antonio, Cilione Antonino, Scarlato Salvatore, Lirangi Francesco, Rugna Franco, Demeco Antonio, Colucci Michele, Baffa Francesco, Pignataro Assunta, Fisconi Anna, Gencarelli Cinzia, Stillitani Emanuele, Guadagnino Giovanni, Branca Antonella, Pisto Carmelina, Apa Claudia, Conforti Giuseppe, Licastro Marco, Pizzi Carmelo Saverio Filippo, Pucci Francesco, Azienda Agr. Fratelli Pirritano S.N.C., Spina Iolanda, Siciliano Saverio, Cappelleri Giovanna, Ferrari Linda Fausta, Perri Luigi, Cosenza Lina, Ruocco Maurizio, Soc. Agr. Scrivano SAS di Scrivano Vincenzo e C., Squillace Luigi, Lucà Francesco, Luci Giuseppe, Saporito Carmine, Lettieri Sonia, Pagnotta Maria, Policicchio Giuseppina, Campanella Carmelo, Frantoio San Nicola Soc. Agr. ACC. S. di Saltarello Antonio, Lucano Ilario, Sposato Roberto, Cosmano Carmine, Sud Edil di Timpano Francesco & Co. SAS, Scarcella Giovanni, Gencarelli Antonio, Ligarò Pasquale, Luccisano Giuseppe, Berlingieri Andrea, Feo Rocco, Giordano Ilaria, Mammoliti Cesare, Morabito Bruno, Carmelitano Matteo, Ferraro Ottavio, Morano Giuseppe, Tallarico Fortunata, Soldano Maurizio, Pisilli Vincenzo, Frustace Agostino, Napoli Vincenzo, Zaccaro Vincenzo, De Fazio Vincenzo, Lauria Mario, Aglirà Immacolata, Aurea Pasquale, Gradilone Demetrio, Berlingieri Cesare, Biamonte Filippo, Luci Anna, Salerno Emilio Nicola, Spanò Raffaella, Gencarerelli Antonella, Fabiano Bruno, Fabiano Francesco, Fazzari Domenico, Minisci Angelina, Iedà Antonio Giovanni, Sposato Vincenzo, Cambareri Grazia, Lento Giuseppe, Tenuta Colle Della Pomara SRL Soc. Agr., Ienco Francesco, Berlingò Tommaso, Giampaolo Domenico, S.A.C. Tirrena Agr. Calabria Tirrena SRL, Nicotera Francesca, Carnovale Graziano, Della Bella Lorenzo, Strati Grazia, Di Marco Rosanna, Latorre Antonio, Mangiapane Antonino, Atodirese Cristina, Torcasio Bruno, De Franco Dora, Ascone Claudia, Toscano Enzo, Corino Bombina.

Il TAR CZ ha fissato Camera di Consiglio al 2.10.2014.

avv. Alessandra Morcavallo

TC14ABA11095 (A pagamento).



AMMORTAMENTI**TRIBUNALE DI CALTANISSETTA***Ammortamento polizza di pegno*

Il Presidente del Tribunale di Caltanissetta, con decreto n. 1241/2014 del 19/05/2014 ha pronunciato l'inefficacia della polizza di pegno n. 67000174358 emessa da Unicredit - Don Minzoni di Caltanissetta il 10 novembre 2010 autorizzandone il duplicato entro 90 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, purché nel frattempo non venga fatta opposizione.

Lì, 02.09.2014

Michela Puzangara

T14ABC11061 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LATINA*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Latina, con decreto n. 783 del 03/06/2014, ha pronunciato l'ammortamento di n. 9 cambiali dell'importo di Euro 400,00 ciascuna, tutte emesse in data 28/03/2013 da Baraonda Bar Snc in favore di MD S.r.l. e girate in favore di Nuova Grafica 87 Srl, con scadenze dal 10/11/2013 sino al 10/07/2014. Opposizione legale entro 30 giorni.

Lì 11/09/2014

avv. Alessandro Tortora

T14ABC11063 (A pagamento).

EREDITÀ**TRIBUNALE DI VICENZA**

*Nomina curatore di eredità giacente
di Meggiolaro Patrizio - N. 1172/14
R.G.V.G.*

Con provvedimento in data 16/05/2014 il Giudice ha dichiarato giacente l'eredità di Meggiolaro Patrizio nato a Montecchio Maggiore (VI) il 06/08/1963, in vita residente a Vicenza, in Viale Monte Grappa, 19 ivi deceduto in data 27/01/2014, ed ha nominato curatore l'avv. Silvia Giovanna Volpiana con studio professionale in Vicenza Corso Palladio 114.

Il funzionario
dott.ssa Marilisa Balasso

Il curatore
avv. Silvia Giovanna Volpiana

T14ABH11079 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO*Eredità giacente di Faiello Giuseppe*

Con decreto emesso in data 22 luglio 2014 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Faiello Giuseppe, nato a Gioiosa Ionica il 1° gennaio 1933 residente in vita in Torino e deceduto in Torino l'11 luglio 2013-R.G. 5277/2014.

Curatore è stato nominato il dott. Civran Francesco con studio in Torino, corso Massimo D'Azeglio, 8.

Il funzionario giudiziario:
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore

dott. Civran Francesco

TC14ABH10996 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ**TRIBUNALE DI RIETI**

*Estratto ricorso per usucapione -
Legge n. 346/1976*

Per il Sig. Giovanni Carapacchio nato a Cantalice (RI) il 12.3.1953, con l'Avv. Gianluca Graziani del Foro di Rieti, visto il decreto del Giudice del Tribunale di Rieti del 27.6.2014 che ordinava la pubblicazione del ricorso volto ad ottenere il riconoscimento della proprietà come da atto depositato presso il Tribunale di Rieti il 27.5.2014 per avvenuta usucapione dei terreni ubicati in Cantalice (RI), distinti in catasto terreni al fg. 16 p.la 70 intestato a Lancia Felice nato a Cantalice il 9.12.1929 e Lancia Massimina nata a Cantalice il 24.12.1934 per 1/2 ciascuno, e p.la 71 intestato a Barone Carolina nata ad Antrodoco il 12.11.1916.

Con avvertenza che contro detto ricorso può essere proposta opposizione nel termine di giorni 90 dalla notifica.

Il richiedente
avv. Gianluca Graziani

T14ABM11077 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI PIACENZA*Estratto di ricorso per usucapione - Legge n. 346/1976*

L'avv. M. Paola Longinotti procuratore domiciliatario in Fiorenzuola d'Arda (PC), C.so Garibaldi n. 80 del Sig. Speroni Giuseppe nato a Bettola (PC) il 1° luglio 1920 ed ivi res.te in



loc. Carini di Bramaiano n. 26 - C.F. SPRGPP20L01A831M, rende noto che è stato depositato in data 30 giugno 2014 nella cancelleria del Tribunale civile di Piacenza, ricorso ai sensi dell'art. 1159-bis c.c., affinché sia dichiarata la proprietà in capo al ricorrente Speroni Giuseppe sui beni immobili siti in Comune di Bettola (PC) e censiti al N.C.T. di detto Comune come segue: foglio 94 mapp. 386 (già 199), intestato ad Ughi Angelo nato a Piacenza il 20 marzo 1978 e residente in loc. Montegiogo a Lugagnano val d'Arda (PC). Il ricorso è stato notificato, come prescritto, al sig. Ughi Angelo in data 8 agosto 2014 ed affisso presso la casa Comunale di Bettola in data 11 agosto 2014 e presso l'albo del Tribunale di Piacenza in data 5 agosto 2014. Il Giudice Unico di Piacenza, con proprio decreto in data 29 luglio 2014, ha avvertito chiunque vi abbia interesse, che potrà proporre opposizione innanzi il Tribunale di Piacenza entro novanta giorni dalla notifica e/o dalla scadenza del termine di pubblicazione.

Piacenza, 5 agosto 2014

Avv. M. Paola Longinotti

TC14ABM11011 (A pagamento).

STATO DI GRADUAZIONE

TRIBUNALE CIVILE DI ANCONA

Estratto di rettifica stato di graduazione - Liquidazione eredità beneficiata di Uliari Ettore Felice

Il sottoscritto avv. Marco Pacchiarotti, con studio in Ancona, rende noto che, con atto del notaio dott. Renato Bucci di Ancona in data 1° agosto 2014, nella procedura di liquidazione dell'eredità relitta da Uliari Ettore Felice, nato a Genova il 7 luglio 1927 e deceduto ad Ancona il 19 marzo 1993, si è proceduto a rettificare il precedente stato di graduazione del 20 luglio 2011, pubblicato mediante estratto nella *Gazzetta Ufficiale* Parte II, n. 96, del 20 agosto 2011, limitatamente alla posizione della Carifac S.p.a. - Cassa di Risparmio di Fabriano e Cupramontana, il cui credito è stato ammesso come chirografario e rideterminato nell'importo di € 111.473,66.

Ancona, 1° settembre 2014

avv. Marco Pacchiarotti

TC14ABN10990 (A pagamento).

RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA

TRIBUNALE DI PIACENZA

Dichiarazione di assenza

Con sentenza n. 4/2014, depositata in data 20 maggio 2014, nel procedimento R.G. n. 1762/2013 Vol. Giur., il Tribunale di Piacenza ha dichiarato l'assenza di Renza Acarna, nata a Castel San Giovanni (PC) il 26 agosto 1942, residente in Piacenza, via Cavour n. 46 e ha autorizzato Acarna Aldo all'immissione nel possesso temporaneo dei beni dell'assente.

Piacenza, 23 luglio 2014

Avv. Anna Comolli

TC14ABR11013 (A pagamento).

(2ª pubblicazione - Dalla *Gazzetta Ufficiale* n. 106).

TRIBUNALE DI FORLÌ

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Con ricorso depositato nell'aprile 2014, Lisa Alessandri, poiché non ha più notizie sin dall'aprile 2000 della propria madre Manuela Teverini nata il 4/10/1964, chiede che il Tribunale di Forlì ne dichiari la morte presunta, con invito a chiunque abbia notizie della scomparsa a farle pervenire al predetto Tribunale entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

avv. Carlotta Mattei

T14ABR11165 (A pagamento).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE

DELTA VDA SOC. COOP. A R. L.

in scioglimento ex art. 2545 septiesdecies c.c.
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00531070076

Deposito bilancio finale di liquidazione, conto della gestione e piano di riparto tra i creditori

Si informa che in data 30/12/2013 sono stati depositati, presso la Cancelleria Fallimenti del Tribunale di Aosta, il bilancio finale di liquidazione, il conto della gestione ed il



piano di riparto della Delta VDA Soc. Coop. in scioglimento ex art. 2545 septiesdecies c.c.. Nel termine di venti giorni dall'inserzione gli interessati possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
dott. Davide Riva

T14ABS11066 (A pagamento).

**SPEED VALLEÈ
SOC. COOP. A R. L.**

in liquidazione coatta amministrativa
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01003470075

*Deposito bilancio finale di liquidazione
e conto della gestione*

Si informa che in data 27/02/2014 sono stati depositati, presso la Cancelleria Fallimenti del Tribunale di Aosta, il bilancio finale di liquidazione e il conto della gestione della Speed Valleè Soc. Coop. a r.l. in liquidaz. in liquidazione coatta amministrativa. Nel termine di venti giorni dall'inserzione gli interessati possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
dott. Davide Riva

T14ABS11070 (A pagamento).

**SOC. COOP. VALLE D'AOSTA
PONY EXPRESS**

in liquidazione coatta amministrativa
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01044820072

*Deposito bilancio finale di liquidazione
e conto della gestione*

Si informa che in data 27/02/2014 sono stati depositati, presso la Cancelleria Fallimenti del Tribunale di Aosta, il bilancio finale di liquidazione e il conto della gestione della Soc. Coop. Valle D'Aosta Pony Express in liquidazione coatta amministrativa. Nel termine di venti giorni dall'inserzione gli interessati possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
dott. Alex D. M. Tessiore

T14ABS11073 (A pagamento).

**COOPERATIVA DI CONSUMO –
SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.**
scioglimento d'ufficio ex art. 2545/XVII

Deposito atti finali

Il sottoscritto dr Alberto Crotti, in qualità di Commissario Liquidatore della Società Cooperativa di Consumo - Società Cooperativa a r.l. in scioglimento d'ufficio ex art. 2545/XVII con sede in Lanzo Torinese(TO)nominato con D.M. 15 ottobre 2010, n. 197/SAA/2010 comunica che in data 10 settembre 2014 sono stati depositati presso la cancelleria del Tribunale di Ivrea, Sezione fallimentare il Piano di riparto, Bilancio finale di liquidazione e Conto di gestione.

Il commissario liquidatore
dott. Alberto Crotti

T14ABS11150 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

ESPROPRI

AUTOSTRADE PER L'ITALIA S.P.A.

Estratto del decreto di esproprio

Ai sensi dell'art. 23 del D.P.R. 8 giugno 2001 n. 327 modificato ed integrato dal D.Lgs. 27 dicembre 2002 n. 302, il dirigente della Segreteria Tecnica ed Espropri Ing. Riccardo Marasca, ha emesso il Decreto di Esproprio n. 18408 del 11/09/2014 a favore della Autostrade per l'Italia S.p.A. con sede in Roma Via A. Bergamini - 50, con il quale viene disposta l'espropriazione e la costituzione di servitù degli immobili siti in Comune di Chiaravalle (AN), interessati dai lavori di ampliamento della 3^a corsia dall'Autostrada A14 Bologna-Bari-Taranto, Tratto Ancona Nord - Ancona Sud (Lotto 5), di proprietà delle seguenti ditte:

- Bartolucci Teresa n. 24/02/1931 a San Marcello (AN) cod. fisc. BRTRRS31B64H979Z - Cotani Carlo n. 05/09/1950 a Falconara Marittima (AN) cod. fisc. CTNCRL50P05D4720 - Cotani Rosanna n. 27/02/1960 a Chiaravalle (AN) cod. fisc. CTNRNN60B67C615H; Foglio 22 - mappale 208, per una superficie totale di mq. 790 occupata permanentemente; Foglio 22 - mappali 207 e 52, per una superficie totale di mq. 444 occupata temporaneamente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 18.934,30 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza e temporanea, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;



- Bonacci Manuela n. 02/07/1961 a Chiaravalle (AN) cod. fisc. BNCMNL61L42C615R - Vici Vinicio n. 14/05/1956 a Chiaravalle (AN) cod. fisc. VCIVNC56E14C615N; Foglio 23 - mappale 732, per una superficie totale di mq. 215 occupata permanentemente; Foglio 23 - mappale 731, per una superficie di mq. 186 impegnata da servitù; Foglio 23, mappali 730, per una superficie totale di mq. 133 occupata temporaneamente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 6.136,81 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza e temporanea, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Bartolucci Teresa n. 24/02/1931 a San Marcello (AN) cod. fisc. BRTRRS31B64H979Z - Cotani Carlo n. 05/09/1950 a Falconara Marittima (AN) cod. fisc. CTNCRLL50P05D4720 - Cotani Rosanna n. 27/02/1960 a Chiaravalle (AN) cod. fisc. CTNRNN60B67C615H; Foglio 23 - mappale 740, per una superficie totale di mq. 98 occupata permanentemente; Foglio 23 - mappale 41, per una superficie di mq. 24 occupata temporaneamente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 7.064,90 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Bartolucci Teresa n. 24/02/1931 a San Marcello (AN) cod. fisc. BRTRRS31B64H979Z - Cotani Rosanna n. 27/02/1960 a Chiaravalle (AN) cod. fisc. CTNRNN60B67C615H; Foglio 23 - mappale 745, per una superficie totale di mq. 28 occupata permanentemente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 1.227,86 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Cellottini Luigi n. 02/02/1942 a Cupramontana (AN) cod. fisc. CLLLGU42B02D211N; Foglio 23 - mappali 754 e 756 per una superficie totale di mq. 374 occupata permanentemente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 3.099,78 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Piccioni Dorianò n. 03/07/1967 a Chiaravalle (AN) cod. fisc. PCCDRN67L03C615U - Piccioni Francesco n. 16/06/1977 a Chiaravalle (AN) cod. fisc. PCCFN-C77H16C615V - Piccioni Giannetto n. 11/05/1936 a Chiaravalle (AN) cod. fisc. PCCGNT36E11C615F; Foglio 23 - mappali 718, 750, 734, 736, 738, per una superficie totale di mq. 652 occupata permanentemente; Foglio 23 - mappale 716, per una superficie di mq. 463 impegnata da servitù; Foglio 23, mappali 717, 715, 749, 733, 735, 737, per una superficie totale di mq. 965 occupata temporaneamente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 12.337,38 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza e temporanea, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Lillini Giuseppe n. 08/04/1932 a Santa Maria Nuova (AN) cod. fisc. LLLGPP32D08I251S - Moroni Maria n. 17/04/1937 a Ancona (AN) cod. fisc. MRNMRA-37D57A271A; Foglio 23 - mappali 744, 747, 748, per una superficie totale di mq. 690 occupata permanentemente; Foglio 23 - mappale 743, 746, per una superficie di mq. 391 occupata temporaneamente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 6.973,31 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza e temporanea, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

Le suddette indennità sono state depositate presso la Cassa Depositi e Prestiti di Ancona.

Ai sensi del comma 5 del sopracitato art. 23, l'opposizione del terzo è proponibile entro i trenta giorni successivi alla pubblicazione del presente estratto.

Direzione investimenti infrastrutture - Responsabile segreteria tecnica ed espropri
dott. ing. Riccardo Marasca

T14ADC11086 (A pagamento).

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

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 Reg. 1234/2008/CE e s.m.i. e del D. L.vo 29 dicembre 2007 n. 274

Medicinale: SIMVASTATINA TEVA

Codice farmaco: 036616 per tutte le confezioni autorizzate
Codice Pratica: C1A/2014/748

Procedura europea: UK/H/0568/001-004/IA/034

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IAin - C.I.z

Modifica apportata: aggiunta della frase sulla segnalazione delle reazioni avverse sospette su Foglio illustrativo ed RCP.

Medicinale: DOMPERIDONE TEVA

Codice farmaco: 035061 per tutte le confezioni autorizzate
Codice Pratica: C1A/2014/1142

Procedura europea: NL/H/0208/001/IAin/017

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IAin - C.I.z

Modifica apportata: aggiunta della frase sulla segnalazione delle reazioni avverse sospette su Foglio illustrativo ed RCP.

Medicinale: LETROZOLO TEVA

Codice farmaco: 040367 per tutte le confezioni autorizzate
Codice Pratica: C1A/2014/2056

Procedura europea: UK/H/1570/001/IA/022

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IAin - C.I.z

Modifica apportata: aggiunta della frase sulla segnalazione delle reazioni avverse sospette su Foglio illustrativo ed RCP.

In applicazione della determina AIFA del 25/08/2011, relativa all' art. 35, comma 1-bis, D. Lvo 219/2006, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.



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

T14ADD11033 (A pagamento).

ABIOGEN PHARMA S.P.A.

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

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

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

Specialità medicinale: CLASTEON

Confezioni e numeri AIC: 100 mg/3,3 ml, soluzione iniettabile per uso i.m. con lidocaina 1%, 6 fiale - AIC n. 026372072 e 12 fiale - AIC n. 026372084; 200 mg/4 ml, soluzione iniettabile per uso i.m. con lidocaina 1%, 3 fiale - AIC n. 026372096 e 6 fiale - AIC n. 026372108

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente modifica apportata in accordo al Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.: codice pratica: N1B/2014/1784 - variazione tipo IB B.III.1.a.5: Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea Europea per la sostanza attiva non sterile lidocaina cloridrato, utilizzata in un medicinale sterile, da parte di un nuovo produttore, MOEHS IBERICA S.L. - Barcellona Spagna (CEP: R1-CEP 1996-020-Rev 06).

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

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

L'amministratore delegato
dott. Massimo Di Martino

T14ADD11034 (A pagamento).

SANOFI-AVENTIS S.P.A.

Rappresentante locale di sanofi-aventis Groupe
Sede legale: viale L. Bodio 37/b - Milano
Capitale sociale: Euro 193.409.320
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00832400154

*Pubblicazione di riduzione del prezzo
al pubblico di specialità medicinale*

Specialità medicinale: CLOPIDOGREL ZENTIVA

Confezione: "75 mg compresse rivestite con film" 28 compresse - AIC n.039599030/E - Classe A) RR - Prezzo al pubblico Euro 15,39.

Il suddetto prezzo, non comprensivo delle riduzioni temporanee di legge, entrerà in vigore ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., il giorno stesso della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T14ADD11035 (A pagamento).

ASTRAZENECA S.P.A.

Sede legale: via F. Sforza - Palazzo Volta -
20080 Basiglio (MI)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00735390155

Estratto comunicazione notifica regolare V&A, prot. AIFA/V&A/P/90550 del 2 Settembre 2014. Modifica apportata ai sensi del D.Lvo 29/12/2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.

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

Codice Pratica: N1B/2012/1862, N1B/2013/134, N1B/2013/654

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: EMLA 2,5%+2,5% crema (AIC 027756016, 027756028, 027756030).

Tipologia variazioni: IB

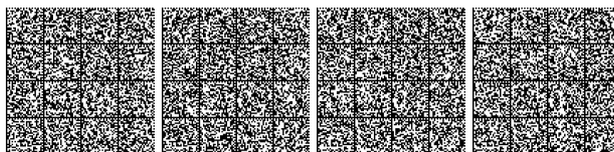
Tipo di Modifiche: C.I.3 a

Modifica Apportata: Modifica stampati

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

Il Titolare dell'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.

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 Sabrina Baldanzi

T14ADD11036 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACOLOGICO MILANESE S.R.L.

Sede: via Monterosso 273 - Caronno P. (VA)

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

Titolare: Laboratorio Farmacologico Milanese S.r.l., via Monterosso 273, 21042 Caronno Pertusella (VA).

Specialità Medicinale: LITIO CARBONATO L.F.M.

Confezione e numero di A.I.C.: 300 mg COMPRESSE, 50 COMPRESSE - AIC n. 030226017.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008, modificato dal regolamento 712/2012/UE:

Codice Pratica N1A/2014/1932

Variatione tipo IA n. A.4 Modifica del nome e/o dell'indirizzo del titolare di un ASMF.

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

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

Il legale rappresentante
dott. Davide Businelli

T14ADD11037 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACOLOGICO MILANESE S.R.L.

Sede: via Monterosso 273 - Caronno P. (VA)

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

Titolare: Laboratorio Farmacologico Milanese S.r.l., via Monterosso 273, 21042 Caronno Pertusella (VA).

Specialità Medicinale: SOLDESAM

Confezione e numero di A.I.C.: soluzione iniettabile 8 mg/2 ml FIALE, 3 FIALE da 2 ml - AIC n. 019499084.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008, modificato dal regolamento 712/2012/UE:

Codice Pratica N1B/2014/1717

Variatione tipo IB n. B.III.f.1.b.1 Estensione della durata di conservazione del prodotto finito così come confezionato per la vendita.

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

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

Il legale rappresentante
dott. Davide Businelli

T14ADD11038 (A pagamento).

PENSA PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Ippolito Rosellini, 12 - 20124 Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02652831203

*Riduzioni di prezzo al pubblico
di specialità medicinale per uso umano*

Medicinale: CLOPIDOGREL PENSA

Numero A.I.C. e confezione: AIC 039458029 "75 mg compresse rivestite con film" - 28 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL - classe A, prezzo al pubblico Euro 15,39;

Tale prezzo, non comprensivo delle riduzioni temporanee di cui alle Determinazioni AIFA del 03/07/2006 e 27/09/2006, entrerà in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., il giorno successivo a quello della pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

T14ADD11040 (A pagamento).



SANOFI-AVENTIS S.P.A.

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

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

Titolare AIC : Sanofi-Aventis S.p.A.

Specialità medicinale: DEURSIL

Confezioni e numeri di A.I.C.:

150 mg capsule rigide 20 capsule - AIC n. 023605076

150 mg capsule rigide 30 capsule - AIC n. 023605088

150 mg capsule rigide 40 capsule - AIC n. 023605090

300 mg capsule rigide 10 capsule - AIC n. 023605102

300 mg capsule rigide 20 capsule - AIC n. 023605114

Codice Pratica n. N1B/2014/1574

Raggruppamento comprendente le variazioni:

- n. 2 Tipo IB n. B.II.b.4.a): modifica della dimensione del lotto del prodotto finito 351,0 Kg;

- Tipo IB n. B.II.b.3.a: modifica minore del processo di fabbricazione del prodotto finito: modifica del mesh size per la calibrazione;

- Tipo IB n. B.II.b.3.a: modifica minore del processo di fabbricazione del prodotto finito: modifica del tempo di miscelazione;

- Tipo IB n. B.II.b.5.c: modifica delle prove in corso di fabbricazione del prodotto finito;

Eliminazione della prova non significativa: titolo dei granuli.

Codice Pratica n. N1B/2014/1576

Raggruppamento comprendente le variazioni:

- n. 2 Tipo IA n. B.III.2.c: modifica delle specifiche al fine di passare dalla FU IX ed. alla Farmacopea europea (Ph. Eur) corrente edizione per l'amido di mais e il magnesio stearato;

- Tipo IA n. B.III.2.a.2) - Modifica delle specifiche di una sostanza che non figurava nella Ph.Eur. per conformarsi alla corrente edizione della Ph. Eur. : silice colloidale;

- n. 2 Tipo IB n. B.II.c.1.z Modifica delle specifiche di un eccipiente. Altra variazione. Modifica delle specifiche delle capsule di gelatina (monografia della gelatina secondo Ph.eur. corrente edizione più monografia interna).

Codice Pratica n. N1B/2014/1577

Raggruppamento comprendente le variazioni:

- n. 2 Tipo IA n. B.II.d.1.c: aggiunta della specifica e relativa metodica al rilascio e scadenza: massa media: 175,0 mg più o meno 10% per Deursil 150 mg capsule rigide; 351,0 mg più o meno 7,5% per Deursil 300 mg capsule rigide;

- Tipo IA n. B.II.d.1.c: aggiunta della specifica e relativa metodica al rilascio e scadenza: Qualità microbiologica del prodotto finito secondo Ph.Eur.corrente edizione;

- Tipo IA n. B.II.d.1.a: rafforzamento dei limiti di specifica al rilascio e scadenza: contenuto in principio attivo 95,0 - 105,0%;

- Tipo IA n. B.II.d.1.a: rafforzamento dei limiti di specifica al rilascio e scadenza: acidi biliari conosciuti totali: minore o uguale a 2,0%;

- Tipo IA n. B.II.d.1.c: aggiunta dei limiti di specifica al rilascio e scadenza: sostanze analoghe (acido chenodesossicolico: minore o uguale 1,5%, acido colico: minore o uguale 0,10%, Acido litocolico: minore o uguale 0,05% , acido deossicolico: minore o uguale 0,05% ,Acido 3alfa-idrossi-7chetocolanico: minore o uguale 0,20%; Acido ursodesossicolico metil estere: minore o uguale 0,10%);

- Tipo IB n. B.II.d.1.c: aggiunta dei limiti di specifica e relativa metodica a rilascio e scadenza: altri acidi biliari non specificati: minore o uguale 0,15%.

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T14ADD11041 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

*Comunicazione notifica regolare UVA
del 01/09/2014 - Prot. n. 90414*

Medicinale: BISOPROLOLO EG - 5 mg, 10 mg compresse rivestite con film.

Codice farmaco: 037130 - Var. eur. n. NL/H/0446/001-002/IB/017

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n. C1B/2013/2979

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

Modifica apportata: adeguamento degli stampati al Core Safety Pofile aggiornato sulla base del Final Assessment Report della procedura di PSUR Worksharing.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta ai paragrafi 3, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Comunicazione Notifica regolare UVA del 01/09/2014 - Prot. N. 90406

Medicinale: ENALAPRIL IDROCLOROTIAZIDE EG - 20 mg+12,5 mg compresse.

Codice farmaco: 037131 - Var. eur. n. DK/H/0334/001/IB/027

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n. C1B/2014/1571

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

Modifica apportata:

- aggiornamento degli stampati a seguito della conclusione della procedura di PSUR worksharing "DK/H/PSUR/0036/002"



- adeguamento degli stampati al QRD Template versione 3, Aprile 2013.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta ai paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

T14ADD11042 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.

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

*Comunicazione notifica regolare UVA
del 01/09/2014 - Prot. n. 90304*

Medicinale: ANASTROZOLO CRINOS - 1 mg compresse rivestite con film.

Codice farmaco: 039147 - Var. eur. n. DE/H/1116/001/IB/017

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n. C1B/2014/847

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

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati in seguito alla procedura DE/H/1116/001/IB/017.

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

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

T14ADD11043 (A pagamento).

MONTEFARMACO OTC S.P.A.

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 219/2006 e s.m. e del Regolamento CE n. 1234/2008 e s.m.i.

Estratto Comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n.: N1B/2014/603

Medicinale: BECHILAR 3 mg/ml sciroppo, flacone 100 ml

Codice farmaco: 018130029

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Modifica Apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (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.

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

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del D.Lgs 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

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

Un amministratore
dott. Stefano Colombo

T14ADD11054 (A pagamento).

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lvo 274/2007 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.

Titolare: Fidia Farmaceutici S.p.A. - Via Ponte della Fabbrica 3/A - 35031 Abano Terme (PD)

Specialità Medicinale: ITAMI "140 mg cerotto medicato"

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate - AIC 035482

Codice Pratica: N1A/2014/1968

Modifica apportata: Variazione IAIN n. B.III.1.a)3 Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea per la sostanza attiva Diclofenac Sodium da un nuovo fabbricante: Holder: Amoli Organics Pvt. Ltd. 407 Dalamal House, Jamnalal Bajaj Road, Nariman Point, Mumbai (India) -- Manufacturing site: Amoli Organics Pvt. Ltd., Plot n. 322/4, 40 Shed Area, G.I.D.C., Vapi, Gujarat (India) (R1-CEP 1997-066-Rev. 02).

Specialità Medicinale: ITAMIDOL "3% schiuma cutanea"

Confezione e AIC: contenitore sotto pressione 50 g - AIC 036786010

Codice Pratica: N1A/2014/1709 - Modifica apportata: Grouping variations: Tipo IB n. B.I.a.1.i: Modifica fabbricante di una materia prima per cui non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea: Introduzione di un nuovo sito di micronizzazione (IMS Micronizzazioni S.r.l.); Tipo IB n. B.I.a.1.i: Modifica fabbricante di una materia prima per cui non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea: Introduzione di un nuovo sito di micronizzazione (Microchem S.r.l.); Tipo IA n. B.I.a.2.a: Modifiche minori nel procedimento di fabbricazione del principio attivo (Eliminazione dell'acqua potabile dal procedimento di fabbricazione); Tipo IA n. B.I.b.1.c: Modifica parametri di specifica del principio attivo: Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica, con il metodo di prova corrispondente (aspetto); Tipo IA n. B.I.b.1.c: Modifica dei parametri di specifica del principio attivo: Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica, con il metodo di prova corrispondente (identificazione - HPLC).

Specialità Medicinale: LIRGOSIN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 035311

Codice Pratica N1A/2014/1938 - Modifica apportata: Variazione Tipo IA B.III.1.a)2: Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per la sostanza attiva Cefotaxime sodium sterile da parte di un produttore già approvato Fresenius Kabi Anti-Infectives Srl (da R1-CEP 1999-056-Rev 03 a R1-CEP 1999-056-Rev 04).

Specialità Medicinale: CLODRON (AIC 034721)

Confezioni e n. AIC: 100mg/3,3ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare con lidocaina 1% 6-12 fiale (AIC 034721074/086); 200mg/4ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare con lidocaina 1% 3-6 fiale (AIC 034721098/100).

Codice Pratica: N1B/2014/1822 - Modifica apportata: Variazione Tipo IB B.III.1.a.5) - Presentazione di un nuovo Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea per la sostanza attiva non sterile, lidocaina cloridrato, utilizzata in un medicinale sterile, da parte di un nuovo produttore: Moehs Iberica S.L. - Barcelona (Spagna) - (CEP: R1-CEP 1996-020-Rev 06).

I lotti già prodotti alla data di implementazione sono 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.

L'amministratore delegato
dott. Giorgio Foresti

T14ADD11055 (A pagamento).



MONTEFARMACO OTC S.P.A.

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 219/2006 e s.m. e del Regolamento CE n. 1234/2008 e s.m.i.

Estratto Comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n.: N1B/2014/1280

Medicinale: BRIOVITASE 450 mg + 450 mg polvere per sospensione orale

Codice farmaco: 034535017, 034535029, 034535031

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Modifica Apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (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.

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

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del D.Lgs 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

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

Un amministratore
dott. Stefano Colombo

T14ADD11056 (A pagamento).

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

Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

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

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

Specialità medicinale: CYCLOVIRAN LABIALE 5% Crema

Confezioni e numero di AIC: tubo da 2 g - AIC 038902019

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

Cod. pratica: N1A/2014/2039

Var. IA-A7: Soppressione di un Fabbricante di API: Abc Farmaceutici Spa - Divisione Unibios - Corso V. Emanuele, 72 - Torino (Holder)

Sito di Produzione di: Via S. Cimitero, 1 - Trecate (No)

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

Direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

T14ADD11059 (A pagamento).

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

Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

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

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

Specialità medicinale: LORICIN

Confezioni e numero AIC: 500mg + 1g/3,2ml polvere e solvente IM AIC 026756039

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

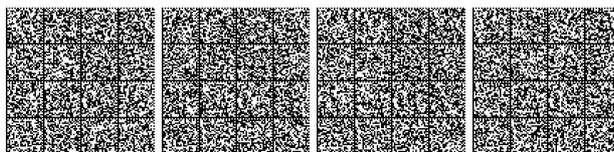
Cod. pratica: N1A/2014/2051

Var. IAin:B.III.1.a).3: Sostituzione Fabbricante Lidocaina HCl della Fiala Solvente: Moehs Iberica S.L.(Holder) - Rubi - Barcelona, Spain

Sito di Produzione: Moehs Catalana S.L. - Rubi - Barcelona, Spain

CEP:R1-CEP 1996-020 REV 06 - 24/01/2012

Sostituisce: SIMS Società Italiana Medicinali Scandicci - 50066 Reggello (FI)



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

Direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

T14ADD11060 (A pagamento).

NUOVA FARMEC S.R.L.

Sede legale: via W. Flemming, 7 - 37029 Settimo
di Pescantina (VR)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00133360081
e n. 01737830230

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

Medicinale: NEOMEDIL

Numero AIC e confezioni: 033115078 NEOMEDIL 0,25% + 70% soluzione cutanea incolore 24 flaconi da 250 ml; 033115092 NEOMEDIL 0,25% + 70% soluzione cutanea incolore 20 flaconi da 500 ml; 033115104 NEOMEDIL 0,25% + 70% soluzione cutanea incolore 12 flaconi da 1 litro; 033115080 NEOMEDIL 0,25% + 70% soluzione cutanea bruna 12 flaconi da 1 litro.

Medicinale: BENZAFARM

Numero AIC e confezioni: 037845068 BENZAFARM 0,25% + 70% soluzione cutanea incolore Flacone da 250 ml; 037845056 BENZAFARM 0,25% + 70% soluzione cutanea incolore Flacone da 500 ml; 037845043 BENZAFARM 0,25% + 70% soluzione cutanea incolore Flacone da 1 litro; 037845031 BENZAFARM 0,25% + 70% soluzione cutanea bruna Flacone da 250 ml; 037845029 BENZAFARM 0,25% + 70% soluzione cutanea bruna Flacone da 500 ml; 037845017 BENZAFARM 0,25% + 70% soluzione cutanea bruna Flacone da 1 litro.

Codice Pratica: N1A/2014/1809: Variazione IA B.III.1.a.2 - Certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato.

Medicinale: FARVICETT

Confezioni e numero AIC: 032644078 FARVICETT 0,015% + 0,15% Soluzione cutanea 400 buste da 25 ml; 032644066 FARVICETT 1,5% + 15% Soluzione cutanea 12 flaconi da 1000 ml; 032644054 FARVICETT 1,5% + 15% Soluzione cutanea 400 buste da 20 ml.

Medicinale: CETRIFARM

Confezioni e numero AIC: 037846019 CETRIFARM 0,015% + 0,15% Soluzione cutanea busta da 25 ml; 037846021 CETRIFARM 1,5% + 15% Concentrato per soluzione cutanea fustino da 5000 ml; 037846033 CETRIFARM 1,5% + 15% Concentrato per soluzione cutanea flacone da 1000 ml; 037846045 CETRIFARM 1,5% + 15% Concentrato per soluzione cutanea busta da 20 ml.

Codice Pratica: N1A/2014/1808: Variazione IA B.III.1.a.2 - Certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato.

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*.

L'amministratore delegato
Paolo Tabasso

T14ADD11062 (A pagamento).

CHEMI S.P.A.

Sede: via dei Lavoratori, 54 -
20092 Cinisello Balsamo (MI)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00148870603

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.

Titolare: Chemi S.p.A via dei Lavoratori, 54 - 20092 Cinisello Balsamo (MI)

Specialità medicinale: TRACTURYL (fosfomicina trometamolo) 3 g granulato per soluzione orale.

Codice A.I.C.: 040632 - in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice pratica: C1A/2014/1818

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione: Procedura. PT/H/0525/001/IAIN/005

Variation Type IAIN n. A.5.a) Change in the name of the manufacturing site from: Special Products Line S.p.A. to: Esseti Farmaceutici S.r.l.

Data di implementazione: gennaio 2014

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

L'amministratore delegato
dott. Paolo Oligeri

T14ADD11072 (A pagamento).

DR. WILLMAR SCHWABE GMBH & CO. KG

Sede legale: Willmar Schwabe Str. 4 -
76227 Karlsruhe - Germany
Codice Fiscale e/o Partita IVA: DE143501444

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE e del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e s.m.i.

Medicinali:

DORMIPLANT

Confezioni e numeri AIC: 033892

NERVAXON

Confezioni e numeri AIC: 033894



PROSTAPLANT

Confezioni e numeri AIC: 033888

Grouping of Variations - Codice Pratica: N1A/2014/1929 - N.3 modifiche di Tipo IAIN categoria n. C.I.8.a) consistenti nell'introduzione del Pharmacovigilance System Master File (PSMF).

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

T14ADD11074 (A pagamento).

IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 10616310156

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

UE 712/2012.

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

Specialità medicinale: ETINILESTRADIOLO IBSA Farmaceutici Italia "10 - 50 - 100- 1000 mcg compresse gastro-resistenti".

Confezioni e numero AIC: Tutte le confezioni registrate. AIC 009830.

Codice Pratica: N1A/2014/1827;

Var. IA in B.II.b.1.a) Aggiunta di un sito di produzione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito (confezionamento secondario): Silvano Chiapparoli Logistica S.P.A., Via delle Industrie SNC, 26814 Livraga (LO).

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

Il direttore affari regolatori
dott. Paolo Castelli

T14ADD11075 (A pagamento).

BOOTS PHARMACEUTICALS S.R.L.

Sede legale: via Cesarea 11/10 - 16121 Genova
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02077880991

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

*Modifica stampati ai sensi dell'Art. 79
del Decreto Legislativo n. 219/2006.*

Codice pratica: C1B/2014/41. Notifica regolare UVA AIFA/V&A/P/93066 del 09/09/2014.

Specialità Medicinale: NIROLEX FLU TRIPLA AZIONE

Confezioni e Numeri AIC: AIC n.040751 (tutte le confezioni autorizzate).

Modifica apportata: Modifica delle etichette nella veste tipografica definitiva (mock up). E' autorizzata la modifica delle etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

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 di pubblicazione in G.U.

Il procuratore
dott.ssa Francesca Massa

T14ADD11082 (A pagamento).

RATIOPHARM GMBH

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

Sede legale: viale Monza n. 270 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 12582960154

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.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274

Medicinale: PARACETAMOLO RATIOPHARM

Codice farmaco: 033105 per tutte le confezioni autorizzate
Codice Pratica: N1B/2014/1662

Tipologia variazione: Tipo IB - C.I.z

Modifica apportata: aggiornamento degli stampati in accordo alle raccomandazioni del PRAC del 24 febbraio 2014 (EMA/PRAC/65788/2014) per i medicinali a base di paracetamolo.

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

Medicinale: KETOPROFENE SALE DI LISINA RATIOPHARM

Codice farmaco: 039414 per tutte le confezioni autorizzate
Codice Pratica: N1B/2014/1170

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

Modifica apportata: adeguamento allo PSUR SE/H/PSUR/0028/002.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.3, 6.2, 6.4, 6.6, 9 del RCP 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 alle etichette.

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



commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott.ssa Maria Carla Curis

T14ADD11083 (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.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274

Medicinale: NEBIVOLOLO TEVA ITALIA
Codice farmaco: 040028 per tutte le confezioni autorizzate
Codice Pratica: C1B/2014/1023

Procedura europea: HU/H/184/001/IB/014

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

Modifica apportata: aggiornamento RCP e FI in linea con il CSP finalizzato sulla base del Final Assessment Report della procedura NL/H/PSUR/0029/002.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.8 e 8 del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

Medicinale: PUERIFLU
Codice farmaco: 038665 per tutte le confezioni autorizzate
Codice Pratica: N1B/2014/1663

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

Modifica apportata: aggiornamento degli stampati in accordo alle raccomandazioni del PRAC del 24 febbraio 2014 (EMA/PRAC/65799/2014) per i medicinali a base di paracetamolo.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.8 del RCP 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 alle etichette.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti

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

Un procuratore
dott.ssa Maria Carla Curis

T14ADD11084 (A pagamento).

A.C.R.A.F. S.P.A.

Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco

Società a socio unico e sotto la direzione e coordinamento di Finaf S.p.A.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03907010585

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

Titolare: Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco - A.C.R.A.F. S.p.A., Viale Amelia n. 70 - 00181 Roma

Medicinale: BUPIVACAINA ANGELINI

Confezioni e n. di Autorizzazione Immissione in Commercio:

Tutte

Codice pratica: N1A/2014/1875

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell' avvenuta approvazione della variazione di tipo IA (B.III.1.a.2): presentazione CEP aggiornato per il principio attivo Bupivacaina cloridrato del produttore Moehs Iberica S.L. Cesar Martinelli Brunet, No. 12° Poligono Industrial Rubi Sur Spain-08191, Barcellona da CEP R0-CEP 2010-277-Rev 00 a R0-CEP 2010-277-Rev 01

Medicinale: OMMUNAL

Confezioni e n. di Autorizzazione Immissione in Commercio:

Ommunal Adulti 7 mg, 10 capsule rigide - AIC: 036403018

Ommunal Adulti 7 mg, 30 capsule rigide - AIC: 036403020

Ommunal Bambini 3.5 mg, 10 capsule rigide- AIC: 036403032

Ommunal Bambini 3.5 mg, 30 capsule rigide- AIC: 036403044

Codice pratica: N1B/2014/1811

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell' avvenuta approvazione del grouping di variazioni - 3 variazioni IA: B.III.1.b.3 e 3 variazioni IB: B.III.1.b.2 - aggiornamento dei certificati TSE per l'eccezionale gelatina, da produttore già approvato e presentazione di un nuovo certificato TSE per la gelatina da nuovo produttore.



Medicinale: TWICE

Confezioni e n. di Autorizzazione Immissione in Commercio:
Tutte

Codice pratica: N1A/2014/1983

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell' avvenuta approvazione di un grouping di variazioni di tipo IAIN (B.II.b.1.a e B.II.b.2.c.1) per aggiunta di ACRAF SpA Via Vecchia del Pinocchio, 22 60131 Ancona per le operazioni di confezionamento secondario e rilascio dei lotti di prodotto finito.

Medicinale: TACHIPIRINA

Confezioni e n. di Autorizzazione Immissione in Commercio:

Tachipirina 1000 mg, 8 compresse divisibili- AIC: 012745170

Tachipirina 1000 mg, 16 compresse divisibili- AIC: 012745182

Codice pratica: N1A/2014/2018

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell' avvenuta approvazione della variazione di tipo IAIN (B.II.b.2.c.1): sostituzione del sito di rilascio dei lotti di prodotto finito da Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. SpA Via Berlino, 39 - 24040 Verdellino (BG) a Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. SpA Via dell' Artigianato, 8/10 - 24041Brembate (BG).

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

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

A.C.R.A.F. S.p.A. - Il procuratore speciale
dott.ssa Umberta Pasetti

T14ADD11085 (A pagamento).

BRUNO FARMACEUTICI S.P.A.

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

Titolare: Bruno Farmaceutici S.p.A., via delle Ande n. 15 - 00144 Roma

Modifica apportata ai sensi del regolamento n. 1234/2008:

Specialità medicinale: EQUILID - A.I.C. 022572061 - "200 mg compresse" 20 cpr divisibili

Codice Pratica: N1A/2014/1701

Var. di tipo (IA) B.III.1.a.2: presentazione di un certificato di conformità alla EP aggiornato relativo alla sulpiride - da parte del produttore autorizzato ICROM S.p.A. (da: R0-CEP 2011-074-Rev 00 a: R0-CEP 2011-074-Rev 01);

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

Regulatory affairs
dott.ssa Mariolina Bruno

T14ADD11087 (A pagamento).

DR. REDDY'S S.R.L.

Sede legale: via F. Wittgens 3 – 20123 Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01650760505

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e successivi aggiornamenti

Titolare AIC: Dr. Reddy'S S.r.l.

Specialità medicinale: IRBESARTAN DR. REDDY'S 75/150/300 mg compresse rivestite con film. AIC n. 041027 - Confezioni: tutte.

Codice Pratica C1A/2013/2332 - N. di Procedura europea: UK/H/2638/001-003/IA/004/G

Tipo di variazione: IA - B.II.d.2a: Modifica della procedura di prova del prodotto finito.

Specialità medicinale: IRBESARTAN DR. REDDY'S 300 mg compresse rivestite con film

AIC n. 041027 - Confezioni: tutte le confezioni da 300 mg.

Codice Pratica C1A/2013/3333 - N. di Procedura europea: UK/H/2638/003/IA/005

Tipo di variazione: IAin - B.II.a.2a: Modifica nella forma o nelle dimensioni della forma farmaceutica: spessore della compressa da 6.3 +/- 0.3 mm a 6.1 +/- 0.3 mm.

Specialità medicinale: MICOFENOLATO MOFETILE DR. REDDY'S 500 mg compresse rivestite con film. AIC n. 039980 - Confezioni: tutte.

Codice Pratica C1A/2013/3260 - N. di Procedura europea: UK/H/1922/001/IA/008

Tipo di variazione: IAin - B.II.d.1h Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Codice Pratica C1A/2013/3383 - N. di Procedura europea: UK/H/1922/001/IA/009. Tipo di variazione: IA - A7: Soppressione dei siti di fabbricazione aggiuntivi per la Germania, a causa della revoca del prodotto in Germania (Sunset clause).

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

Legale rappresentante
dott. Stanislao Caputo

T14ADD11088 (A pagamento).

IBA PHARMA SA

Sede legale: Chemin du Cyclotron,3 –

1348-Louvain La Neuve - Belgio

Codice Fiscale e/o Partita IVA: BE0860215596

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

Titolare: IBA Pharma SA, Chemin du Cyclotron,3 - 1348-Louvain La Neuve, Belgio

Specialità medicinale: FLUODEOSSIGLUCOSIO [18 F] IBA.



Confezioni e numero A.I.C.: 185 MBq/ml soluzione iniettabile, flaconcino multidose da 15 ml -AIC 036946010-

Procedura di Mutuo Riconoscimento FR/H/229/001/IB/041/G (codice pratica C1A/2014/1824), variazione Tipo IB n. B.II.b.1.f : aggiunta del sito di Sevilla (Spagna) deputato a produzione di sostanza attiva, produzione, confezionamento, controllo e rilascio del farmaco - approvata il 11.09.2014.

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

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

Il procuratore
Massimiliano Palladino

T14ADD11090 (A pagamento).

ERREKAPPA EUROTERRAPICI S.P.A.

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

Comunicazione notificata regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica n. N1B/2014/1529

Medicinale: NEBISCON

Codice farmaco: 039809013

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.1.3.z)

Modifica apportata: Modifica stampati per implementare le avvertenze contenute nel Core Safety Profile finalizzato durante la procedura di PSUR worksharing n. NL/H/PSUR/0029/002.

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

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di 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 AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto all'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 direttore generale
dott. Paolo Giorgetti

T14ADD11091 (A pagamento).

SO.SE.PHARM S.R.L.

Sede Legale: via dei Castelli Romani, 22 - 00040 Pomezia (Roma)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01163980681 / 04775221007

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

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

Specialità medicinale: BATIXIM

Confezioni e numeri di A.I.C.: 1 g/4 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare"1 flacone polvere + 1 fiala solvente 4 ml - 035207024

Specialità medicinale: CROMEZIN

Confezioni e numeri di A.I.C.: 1 g/4 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile"1 flacone polvere + 1 fiala solvente 4 ml - 023726033

Specialità medicinale: SIRTAP

Confezioni e numeri di A.I.C.:

500 mg/2 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare" 1 flacone polvere + 1 fiala solvente 2 ml - 035815012

1 g/3,5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare" 1 flacone polvere + 1 fiala solvente 3,5 ml - 035815024

Codice pratica: N1A/2014/1981

Tipologia di variazione: Single Variation di Tipo IAIN

Tipo di modifica: B.III.1. Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea: nuovo, per una sostanza attiva; a) Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea; 3. nuovo certificato presentato da un nuovo fabbricante (Aggiunta).

Modifica apportata: DA: S.I.M.S. S.r.l.; A: S.I.M.S. S.r.l. e Moehs Iberica S.L.(R1-CEP 1996-020-REV 06)

Specialità medicinale: ISOFENAL



Confezioni e numeri di A.I.C.: 100mg/2ml soluzione iniettabile - 6 fiale, 035072014

Codice pratica: N1A/2014/1982

Tipologia di variazione: Single Variation di Tipo IAIN

Tipo di modifica: B.III.1. Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea: nuovo, per una sostanza attiva; a) Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea; 3. nuovo certificato presentato da un nuovo fabbricante (Aggiunta).

Modifica apportata: DA: S.I.M.S. S.r.l.; A: S.I.M.S. S.r.l. e COSMA S.p.A. (R0-CEP 2007-053-Rev 01)

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

T14ADD11093 (A pagamento).

SO.SE.PHARM S.R.L.

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

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01163980681 /
04775221007

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Tipo di Modifica: Modifica Stampati

Codice Pratica n.: C1B/2014/1794

Specialità Medicinale: LOZID

Codice farmaco: Tutte le confezioni autorizzate, AIC 039908

MRP n. IT/H/343/01-02/IB/05

Tipologia variazione:C.I.3.z

Modifica Apportata: Modifiche del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in accordo al report finale del losartan/HCTZ dello PSUR con numero procedura NL/H/PSUR/0057/002.

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

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

T14ADD11094 (A pagamento).

ASTELLAS PHARMA S.P.A.

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

Titolare: Astellas Pharma S.p.A., via del Bosco Rinnovato 6 - U7, 20090 Assago (Milano).

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008:

Specialità medicinale: ASAMAX

Confezioni e numeri di A.I.C.:

Sospensioni rettali 2g/50ml AIC 034298036

Sospensioni rettali 4g/100ml AIC 034298048

Grouping Di Variazioni - Codice pratica N1B/2014/1843

Variazione Tipo IAIN_B.II.b.1.a - Sostituzione di un sito produttivo (confezionamento secondario)

Variazione Tipo IAIN_B.II.b.1.b - Sostituzione di un sito produttivo (confezionamento primario)

Variazione Tipo IB_B.II.b.1.e - Sostituzione di un sito produttivo (Tutte le operazioni, ad esclusione del rilascio del lotto, confezionamento primario e secondario)

Variazione Tipo IAIN_B.II.b.2.b.2 - Sostituzione del responsabile del rilascio del lotto, incluso il controllo del lotto

DA: Special Product's Line Srl, stabilimento sito in Via Campobello 15, 00040 - Pomezia (RM)

A: Special Product's Line Srl, stabilimento sito in Strada Paduni 240, 03012 - Anagni (FR).

Variazione Tipo IA_B.II.b.4 - Riduzione della dimensione del lotto (2g/50ml da 20.000 clismi a 10.000 clismi).

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

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

L'amministratore delegato
dott. Ermanno Buratti

T14ADD11106 (A pagamento).



SOL S.P.A.

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

Titolare A.I.C.: SOL S.p.A., sede legale in Via Borgazzi, 27 - Monza

Specialità medicinale: OSSIGENO SOL

Confezioni e Codice AIC: Tutte le confezioni - 039132

1)Codice pratica: N1A/2014/954; Grouping di variazioni contenente n. 3 variazioni IA A.4 "Modifica del nome e/o indirizzo del titolare di un ASMF" e n. 3 variazioni IAIN A.5 a)"Modifica del nome e/o indirizzo del fabbricante del prodotto finito, attività per le quali è responsabile, compreso il rilascio dei lotti. Cambio del nome dei seguenti fabbricanti del principio attivo ossigeno e del prodotto finito OSSIGENO SOL gas medicinale criogenico in contenitori fissi

da Air Liquide Impianti Massificazione srl - Sarroch (CA) ad Air Liquide Italia Produzione srl - Sarroch (CA); da Rivoira Spa - Ravenna a Rivoira Operations srl; da Rivoira Spa - Verres (AO) a Rivoira Operations srl - Verres (AO).

2)Codice pratica: N1A/2014/955; Variazione IA A7

Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente. Soppressione dei seguenti fabbricanti di principio attivo del prodotto finito OSSIGENO SOL gas medicinale criogenico in contenitori fissi: SOL SpA di Cuneo e Air Liquide Italia produzione Srl di San Nicola La Strada (CE); soppressione dei seguenti fabbricanti del prodotto finito OSSIGENO SOL gas medicinale compresso in bombole: Vivisol Napoli Srl di Marcianise (CE), Vivisol Silarus Srl di Battipaglia (SA), SOL SpA di Bigarello (MN), SOL SpA di Cuneo e Cecchet Albino Officina di Geom. Mario Bonomi di Brescia.

2)Codice pratica: N1A/2014/981; Variazione IAIN B.I.a.1a) Modifica del fabbricante di una materia prima, di un reattivo o di un prodotto intermedio utilizzati nel procedimento di fabbricazione di un principio attivo (compresi eventualmente i siti di controllo qualità), per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea. Il fabbricante proposto fa parte dello stesso gruppo farmaceutico del fabbricante al momento approvato. Aggiunta del nuovo sito di produzione SPG - SOL Plin Gorenjska d.o.o., Cesta 1. Maja 42, 4270 Jesenice, Slovenia.

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 legale rappresentante
ing. Alessandro Castelli

T14ADD11107 (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: BOSENTAN MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 042590. Codice Pratica C1A/2014/2066. Proc. n. ES/H/0228/01-02/IA/001. Var. tipo IA in cat. B.II.a.3.a)1: Modifica nei componenti del sistema di colorazione del prodotto finito.

Specialità medicinale: LETROZOLO MYLAN PHARMA

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 040233. Codice Pratica C1A/2013/3655. Proc. n. NL/H/1796/001/IA/004. Var. tipo IA in cat. C.I.8.a): Introduzione di un nuovo Pharmacovigilance System Master File (PSMF).

Specialità medicinale: EFAVIRENZ MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 041257. Codice Pratica C1A/2014/2067. Proc. n. FR/H/0496/001/IA/009. Var. tipo IA cat. B.II.b.2 a): Aggiunta di Medis International a.s. (CZ) come sito per il controllo dei lotti.

Specialità medicinale: AMIODARONE MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 040758. Codice Pratica C1A/2014/2331. Proc. n. UK/H/0123/002/IA/043/G. Var. Grouping: Tipo IA cat. B.II.d.2.a): Modifica del flusso della fase mobile per la procedura di saggio + Tipo IA cat. B.III.1.a)2: Aggiornamento del CEP per il produttore attualmente approvato Laboratorio Chimico Internazionale S.p.A. da R1-CEP 2003-072-Rev 00 a R1-CEP 2003-072-Rev 01, 25-Nov-2013 + Tipo IA in cat. B.III.1.a)3: Aggiunta del nuovo produttore della sostanza attiva Cambrex Profarmaco Milano S.r.l., per il quale viene fornito un CEP (R1-CEP 2005-127-Rev 01, 21-Sep-2012).

Specialità medicinale: PAROXETINA MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 035449. Codice Pratica C1B/2014/1942. Proc. n. DK/H/0244/01/IB/053. Var. tipo IB n. B.II.d.2 d): Modifica del metodo analitico cromatografico per la purezza.

Specialità medicinale: OMEPRAZOLO MYLAN

Confezioni e numeri AIC: solo per le confezioni da 20 mg. AIC n. 040760. Codice Pratica C1A/2014/2160. Proc. n. PL/H/0155/02/IA/014. Var. tipo IA in cat. B.II.a.3 a)1: Modifica della composizione (eccipienti) del prodotto finito - Eliminazione di Tartrazina, Brilliant Blue e Rosso Allura, sostituiti con Ossido di ferro rosso, Ossido di ferro nero e titanio diossido.

Specialità medicinale: LATANOPROST MYLAN GENERICS ITALIA

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 039983. Codice Pratica C1A/2014/1639. Proc.



n. NL/H/1407/01/IA/010/G. Var. Grouping: Tipo IA in cat. B.II.b.2.c.2): Aggiunta di Jadran Galenski Laboratorij d.d. - Pulac, Croazia come sito per il rilascio lotti, incluso il controllo lotti + Tipo IA cat. A.5.b): Aggiornamento indirizzo del sito Jadran Galenski Laboratorij d.d., Svilno - Croazia + Tipo IA cat. A.7: Eliminazione fornitore di API Johnson Matthey Pharma Services - USA.

Specialità medicinale: LERCANIDIPINA MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 041075. Codice Pratica C1A/2014/2421. Proc. n. UK/H/4214/01-02/IA/008. Var. tipo IA cat. B.II.b.2.a): Modifiche minori di una procedura di prova approvata (granulometria) dell'API.

Specialità medicinale: QUETIAPINA MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 041024. Codice Pratica C1A/2014/2258. Proc. n. DK/H/1366/01-04/IA/022/G. Var. Grouping: Tipo IA in cat. B.II.b.2.c.1: Aggiunta di Generics [UK] Ltd t/a Mylan come sito per il rilascio lotti (non incluso il controllo lotti) + Tipo IA cat. A.5b): Modifica indirizzo di DHL Supply Chain (Italy).

Specialità medicinale: METFORMINA MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 039846. Codice Pratica C1A/2014/2310. Proc. n. NL/H/1571/01-03/IA/020. Var. tipo IA cat. B.II.b.2 a): Aggiunta di APL Swift Services (Malta) Ltd. come sito per il controllo dei lotti.

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

T14ADD11108 (A pagamento).

GERMED PHARMA S.P.A.

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

Medicinale: NIMESULIDE GERMED

Confezioni: "100 mg compresse" 30 cpr, AIC 033950015; "100 mg granulato per sosp. orale" 30 bustine, AIC 033950027

Pratica N1B/2014/1754, Variazione IB/IAIN/IA: B.II.b.1.e, B.II.b.1.a, B.II.b.1.b, B.II.b.2.c.2, B.II.b.4.b, A.7: modifica sito produttivo del finito per tutte le fasi: compresse: sostituzione di SPL Pomezia con SPL Anagni, riduzione batch size; bustine: aggiunta SPL Anagni; eliminazione Mipharm.

Medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO GERMED PHARMA

Confezione: "875mg + 125mg polvere per sosp. orale" 12 bustine, AIC 037042025

Pratica N1B/2014/1544, Variazione IB B.III.1.a.3: CEP nuovo produttore potassio clavulanato diluito (R1-CEP 2005-180-Rev 01), CKD BIO Corporation.

Lotti prodotti vendibili fino a scadenza.

Medicinale: CARVEDILOLO GERMED

Confezioni: AIC 037074, tutte le confezioni

Pratica C1B/2013/3044 Variazione: EE/H/0126/001-004/IB/023, C.I.3.z: modifica RCP par 4.2-4.6, 4.8-4.9, 5.2, FI ed etichette per aggiornamento CSP (FI/H/PSUR/0017/002) e in linea con QRD. Modifiche a RCP da apportarsi con entrata in vigore notifica, entro 6 mesi quelle a FI ed etichette. Lotti prodotti vendibili a scadenza, come da Determina Scorte n. 371 del 14/04/2014.

Il legale rappresentante
dott. Carlo Oliani

T14ADD11119 (A pagamento).

WELLINGTON STREET DEVELOPMENT PHARMA LTD

Sede legale: 47 Oaklands Drive, Ratghar, Dublino 6
- Irlanda

Codice Fiscale e/o Partita IVA: IE9658913V

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

Titolare A.I.C.: Wellington Street Development Pharma Ltd

Codice pratica: N1A/2014/2050

Specialità medicinale: KRUKLAR

250 mg compresse rivestite con film 12 compresse AIC 038889010

500 mg compresse rivestite con film 14 compresse AIC 038889022

Variazione: B III 1.a.3 Tipo I A IN la modifica riguarda l'aggiunta di un nuovo fornitore API, IND - SWIFT LABORATORIES LIMITED in possesso di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea Europea R1-CEP 2004-148 - Rev 02, a quelli attualmente autorizzati per il principio attivo CLARITROMICINA

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

Krufarma S.r.l. - L'amministratore
Annunziata Pianigiani

T14ADD11121 (A pagamento).



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

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

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

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

Specialità Medicinale, Confezioni e numero di AIC:

RANIDIL 50MG/5ml Soluzione iniettabile per uso E.V.-
10 fiale - AIC 024447 031

Tipologia variazione: IB-CI.3.z: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e Foglio illustrativo a seguito delle conclusioni della Procedura Pediatric Workshar-
ring (SE/W/007/pdWS/001).

Codice Pratica: N1B/2014/1507

In applicazione alla determina AIFA 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art.35 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.2.Posologia e modo di somministrazione del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio illustrativo) relativamente alla confezione sopra indicata 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 pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre 6 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 6 mesi dalla stessa data di pubblicazione 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 agli utenti il Foglio illustrativo aggiornato, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente variazione. Il titolare di AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il procuratore
dott. Roberto Pala

T14ADD11122 (A pagamento).

ABIOGEN PHARMA S.P.A.

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

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

*Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo
29 dicembre 2007 n. 274*

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

Specialità medicinale: BRONCHO MUNAL

Confezioni e numeri AIC: Adulti capsule rigide - 10 cap-
sule, AIC 026609014; 30 capsule, AIC 026609026; Bambini
capsule rigide - 10 capsule, AIC 026609038; 30 capsule, AIC
026609040

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione, in data 10 settembre 2014, della seguente modifica apportata in accordo al Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.: codice pratica N1A/2014/1899 - tipo IAIN n. B.II.b.1.a: aggiunta di un sito alternativo per il confezionamento secondario: Silvano Chiapparoli Logistica S.p.A, via delle Industrie SNC - 26814 Livraga (Lo).

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

L'amministratore delegato
dott. Massimo Di Martino

T14ADD11126 (A pagamento).

ISTITUTO GRIFOLS S.A.

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

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

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

Specialità medicinale: IGANTIBE, IGANTET

N. AIC: (035320011), (035320023), (033863010),
(033863022)

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

Variazione Tipo IB - B.II.d.2.d: Modifica della procedura
di prova del

Prodotto finito. Metodo di analisi per il test di identità su
prodotto finito:

Da: IG_MA-000266A versione 04



A: IG_MA-000266A versione 10

Test di identità su prodotto finito: Da: kit_Hydragel IEP della ditta Sebia (metodo manuale di immunoelettroforesi).

A: kit Hydragel IEP della ditta Sebia (metodo manuale di immunoelettroforesi). Kit Hydragel 2IF e Hydrasys 2 Scan della ditta Sebia (metodo automatico di immunoelettroforesi).

(Pratica Codice: N1B/2014/798), (Pratica Codice: N1B/2014/796).

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

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

Il procuratore
Alessandra D'Amici

T14ADD11128 (A pagamento).

ISTITUTO GRIFOLS S.A.

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

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

Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 Dicembre 2007, n. 274

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

Specialità medicinale: PLASBUMIN

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

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE: Variazione Tipo IB, n. B.V.a.1.d: Inclusione di un Master File del plasma nuovo, aggiornato o modificato, nel fascicolo di autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale (PMF - seconda fase della procedura).

Certificato EMA n°: EMEA/H/PMF/000002/04/IB/020/G (Pratica Codice: N1A/2014/1673).

I lotti già prodotti alla data della pubblicazione possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. La presente modifica si assume come approvata a far data dal giorno successivo alla sua pubblicazione.

Il procuratore
Alessandra D'Amici

T14ADD11129 (A pagamento).

PROSTRAKAN LIMITED

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

Codice Fiscale e/o Partita IVA: GB 750487814

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: C1B/2014/1633

N° di Procedura Europea: MRP n. UK/H/0823/001/IB/026/G

Medicinale: RECTOGESIC "4mg/g unguento rettale" AIC n. 037537014

Titolare AIC: Prostrakan Ltd

Tipologia variazione: Tipo IB B.II.e.z; Tipo IA B.II.e.6.b, B.II.e.7.a

Tipo di Modifica: Modifica del confezionamento primario del prodotto finito;

Modifica di un elemento del materiale di confezionamento primario; soppressione di un fornitore di elementi del confezionamento.

Modifica Apportata: Modifica di un materiale usato nel confezionamento primario non in contatto con il prodotto finito che non ha impatto sulle informazioni relative al prodotto ed eliminazione del riferimento ai fornitori del materiale di confezionamento.

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

Un procuratore
dott. Sante Di Renzo

T14ADD11135 (A pagamento).

PROGRAMMI SANITARI INTEGRATI S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di importazione parallela di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1084/2003.

Comunicazione AIFA del 10.09.2014 - Determinazione V&A IP-I n. 1835

Titolare: Programmi Sanitari Integrati S.r.l., Via G. Lanza 3 - 20121 Milano C.F. 06966430636.

Specialità Medicinale: CONGESCOR

Confezione: 28 compresse in blister PVC/AL da 2,5 mg, AIC: 042875017



Modifica secondaria di tipo I: Variazione/Aggiunta del produttore Merck SL, Poligono Merck, Mollet del Valles, Barcelona 08100, España.

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Luisa Sessa

T14ADD11141 (A pagamento).

PROGRAMMI SANITARI INTEGRATI S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di importazione parallela di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1084/2003.

Comunicazione AIFA del 10.09.2014 - Determinazione V&A IP-I n. 1836

Titolare: Programmi Sanitari Integrati S.r.l., Via G. Lanza 3 - 20121 Milano C.F. 06966430636.

Specialità Medicinale: DEPAKIN CHRONO 500 mg compresse a rilascio prolungato

Confezione: 30 compresse in flacone PP, AIC: 040965016

Modifica secondaria di tipo I: Variazione/Aggiunta del produttore Sanofi Winthrop Industrie, 1 Rue de la Vièrge, Ambarès et Lagrave, 33565 Carbon Blanc Cedex (FR).

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Luisa Sessa

T14ADD11142 (A pagamento).

BRISTOL-MYERS SQUIBB S.A.R.L.

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

Titolare A.I.C.: Bristol-Myers Squibb S.a.r.l., 3 rue Joseph Monier 92500 - Rueil Malmaison, Francia, rappresentata in Italia da Bristol-Myers Squibb S.r.l., via Virgilio Maroso 50 - Roma.

Specialità medicinale: EFFERALGAN

AIC 026608214 - 1000 mg compresse rivestite con film - 16 compresse

Codice pratica: N1B/2014/1623- variazione di tipo IB - categoria B.II.f.1.e) modifica del protocollo di stabilità approvato del prodotto finito.

Specialità medicinale: COEFFERALGAN

AIC 027989019 - 500 mg + 30 mg compresse effervescenti - 16 compresse effervescenti

Codice pratica: N1A/2014/2053 - variazione di tipo IA - categoria A.7 Eliminazione di un sito in cui si svolge il controllo dei lotti - BMS Agen

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

Direttore affari regolatori
dott. Sandro Imbesi

T14ADD11145 (A pagamento).

BRISTOL-MYERS SQUIBB S.R.L.

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

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

Medicinale: VEPESID (AIC 024639) "50 mg e 100 mg capsule molli"

Codice farmaco: 024639039, 024639041

Codice pratica: N1B/2014/1533

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/93133 del 09/09/2014

Modifica apportata: Modifica RCP paragrafi 4.8 e 5.2 e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo. Adeguamento del paragrafo 4.8 alla terminologia MedDRA e i titoli dei paragrafi al QRD.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.8, 5.2, 6.4 e 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti pro-



dotti 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.

Direttore affari regolatori
dott. Sandro Imbesi

T14ADD11146 (A pagamento).

LIPOMED GMBH

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219 del 24 aprile 2006 e s.m.

Codice Pratica: C1A/2014/2128

N. di Procedura Europea: AT/H/0239/002/IA/006

Specialità Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: DACARBAZINA LIPOMED (AIC n. 041106028)- 200mg polvere per soluzione iniettabile o per soluzione per infusione

Confezioni: 200mg polvere per soluzione iniettabile o per soluzione per infusione (AIC n. 041106028)

Titolare AIC: Lipomed GmbH

Tipologia variazione: Variazione singola tipo IAIN - C.I.Z

Tipo di Modifica Inserimento informazioni per segnalazione eventi avversi

Modifica Apportata: Inserimento informazioni per segnalazione eventi avversi come da QRD template nel paragrafo 4.8 del RCP e nel paragrafo 4 del Foglio illustrativo

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

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data

di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo.

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

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

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

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

Un procuratore
Glibert D'Ambrosio

T14ADD11147 (A pagamento).

PENSA PHARMA S.P.A.

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

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

Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274

Medicinale: ACIDO IBANDRONICO PENSA

Numeri A.I.C. e confezioni: 040833 - tutte le confezioni autorizzate

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

Codice Pratica n.: C1A/2014/1489

N. di procedura: NO/H/0162/001/IA/004

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

"Single variation" di tipo IAIN n. B.II.b.1 a): aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte del procedimento di fabbricazione del prodotto finito - sito di confezionamento secondario (S.C.F. S.N.C di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio)

Medicinale: REPAGLINIDE PENSA

Numeri A.I.C. e confezioni: 039834 - tutte le confezioni autorizzate

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



Codice Pratica n.: C1A/2014/1979N. di procedura: IT/H/349/01-03/IA/03

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

“Single variation” di tipo IAIN n. B.III.1 a) 3.: presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo (R0-CEP 2008-201-Rev 01) per il principio attivo “repaglinide” da parte di un nuovo fabbricante (Zhejiang Hisoar Pharmaceutical Co., Ltd.).

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

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

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

T14ADD11152 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

Pubblicazione del prezzo al pubblico di specialità medicinali cui è stata applicata una riduzione

Si comunica di seguito il prezzo al pubblico delle seguenti specialità medicinali:

Specialità Medicinale: CLOPIDOGREL EG

AIC n.: 039440021-“75 mg compresse riv. con film”, 28 cpr - Classe A - Prezzo Euro 15,39.

Il suddetto prezzo, (non comprensivo delle riduzioni temporanee ai sensi delle Det. AIFA del 03/07/2006 e 27/09/2006), entrerà in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., il giorno successivo a quello della pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchioli

T14ADD11153 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

Riduzione del prezzo di vendita al pubblico di specialità medicinale

Titolare: Boehringer Ingelheim International GmbH, Ingelheim am Rhein, (DE), Rappresentante in Italia: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., Via Lorenzini n. 8, 20139 Milano.

Specialità medicinale: MIRAPEXIN

Confezioni:

0,52 mg - 10 compresse a rilascio prolungato, AIC n. 034090163/E, EU/1/97/051/016; prezzo Euro 8,33, classe A

1,05 mg - 30 compresse a rilascio prolungato, AIC n. 034090201/E, EU/1/97/051/020; prezzo Euro 43,33, classe A

2,1 mg - 30 compresse a rilascio prolungato, AIC n. 034090237/E, EU/1/97/051/023; prezzo Euro 79,64, classe A

3,15 mg - 30 compresse a rilascio prolungato, AIC n. 034090264/E, EU/1/97/051/026; prezzo Euro 115,99 classe A

Si precisa che i suddetti prezzi sono al lordo della riduzione del -4,8% e di entrambe le riduzioni temporanee del -5% e -5% di cui alle Determinazioni AIFA del 3 luglio e del 27 settembre 2006 e che sono da ritenersi in vigore ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, il giorno stesso della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

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

Il procuratore
p.v. G. Maffione

T14ADD11154 (A pagamento).

IPSEN S.P.A.

Sede legale: via Figino 16 - 20156 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 07161740159

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

Codice pratica: C1A/2014/2113 (FR/H/0341/001/IAIN/019) - notifica accettazione del RMS il 12/09/2014

Titolare: Ipsen S.p.A. sede legale e domicilio fiscale in Via A. Figino 16, 20156 Milano

Specialità medicinale: AZZALURE

Confezioni e numero di A.I.C.: 1 flaconcino polvere 125 unità Speywood, AIC n. 039063019; 2 flaconcini polvere 125 unità Speywood, AIC n. 039063021.

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

1 Variation type IAIN - C.I.8.a. Introduction of, or changes to, a summary of Pharmacovigilance system for medicinal products for human use;

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

Un procuratore
Michela Maraschi

T14ADD11156 (A pagamento).



IPSEN S.P.A.

Sede legale: via Figino 16 - 20156 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 07161740159

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

Codice pratica: C1A/2014/2097 (FR/H/0511/001/IA/004)
- notifica accettazione del RMS IL 12/09/2014

Titolare: Ipsen S.p.A. sede legale e domicilio fiscale in Via A. Figino 16, 20156 Milano

Specialità medicinale: IZINOVA

Confezioni e numero di A.I.C.: 2 bottiglie contenenti ognuna circa 176 ml di concentrato (197,375g), AIC n. 041807013. Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008:

1 Variation type IAIN - C.I.8.a. Introduction of, or changes to, a summary of Pharmacovigilance system for medicinal products for human use;

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

Un procuratore
Michela Maraschi

T14ADD11157 (A pagamento).

IPSEN S.P.A.

Sede legale: via Figino 16 - 20156 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 07161740159

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

Codice pratica: C1A/2014/2102 (FR/H/198/01-02/IA/046)
- notifica accettazione del RMS IL 12/09/2014

Titolare: Ipsen S.p.A. sede legale e domicilio fiscale in Via A. Figino 16, 20156 Milano

Specialità medicinale: PAXABEL 4g

Confezioni e numero di A.I.C.: polvere per soluzione orale, 10/20/30/50 bustine - AIC n. 036003046/059/061/073.

Specialità medicinale: PAXABEL 10g

Confezioni e numero di A.I.C.: polvere per soluzione orale, 10/20/50 bustine - AIC n. 036003010/022/034.

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

1 Variation type IAIN -C.I.8.a. Introduction of, or changes to, a summary of Pharmacovigilance system for medicinal products for human use;

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

Il procuratore
Michela Maraschi

T14ADD11158 (A pagamento).

SYNTHON BV

Sede: Microweg 22 - 6545 CM Nijmegen - The Netherlands
VAT n. NL8001.00.517.B01

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

Codice Pratica C1B/2013/2639

N° di Procedura Europea: NL/H/2318/001/IB/01

Medicinale ACIDO ZOLENDRICO 4 mg/5 ml concentrato per soluzione per infusione

Confezioni:

042296018 Acido Zoledronico Chiesi «4 mg/5 ml concentrato per soluzione per infusione» 1 flaconcino da 5 ml

042296020 Acido Zoledronico Chiesi «4 mg/5 ml concentrato per soluzione per infusione» 4 flaconcini da 5 ml

042296032 Acido Zoledronico Chiesi «4 mg/5 ml concentrato per soluzione per infusione» 5 flaconcini da 5 ml

042296044 Acido Zoledronico Chiesi «4 mg/5 ml concentrato per soluzione per infusione» 10 flaconcini da 5 ml

Tipologia variazione: tipo IB foreseen C.I.2.-a) (ai sensi del Reg. CE n. 1234/2008)

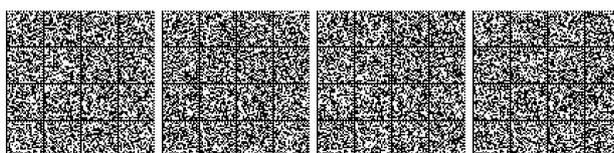
Tipo di Modifica: Aggiornamento stampati per allineamento al prodotto di riferimento (Zometa)

Modifica Apportata: C.I.2 Una o più modifiche del riassunto delle caratteristiche del prodotto, dell'etichettatura o del foglio illustrativo di un medicinale generico/ibrido/bio-similare in seguito a una valutazione della stessa modifica apportata al prodotto di riferimento

a) Attuazione di una o più modifiche per le quali il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio non è tenuto a presentare nuove informazioni complementari

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 4.4, 4.5, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi (2, 4) 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.

Il legale rappresentante
mr Frank Van Strien

TC14ADD10998 (A pagamento).

SYNTHON BV

Sede: Microweg 22 - 6545 CM Nijmegen - The Netherlands
VAT n. NL8001.00.517.B01

Grouping di variazioni tipo IB. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008

Titolare: Synthron BV

Specialità medicinale: ACIDO ZOLEDRONICO CHIESI.

Confezioni e numeri AIC:

042296018 Acido Zoledronico Chiesi «4 mg/5 ml concentrato per soluzione per infusione» 1 flaconcino da 5 ml

042296020 Acido Zoledronico Chiesi «4 mg/5 ml concentrato per soluzione per infusione» 4 flaconcini da 5 ml

042296032 Acido Zoledronico Chiesi «4 mg/5 ml concentrato per soluzione per infusione» 5 flaconcini da 5 ml

042296044 Acido Zoledronico Chiesi «4 mg/5 ml concentrato per soluzione per infusione» 10 flaconcini da 5 ml

042296057 Acido Zoledronico Chiesi «5 mg/100 ml soluzione per infusione» 1 sacca da 100 ml

Al Sensi del Regolamento CE 1234/2008 e della determinazione AIFA 26 giugno 2014, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione

Codice Pratica: C1B/2014/862

N° di Procedura Europea: NL/H/2318/1B/002/G

Grouping di variazioni di Tipo IB:

Variazione n. A.2 - b) di tipo IB: Cambio di denominazione del medicinale da «Acido Zoledronico Chiesi» a «Acido Zoledronico Synthron».

Variazione n. C.I.8 - a) di tipo IA_{IN}: Introduzione del nuovo sistema di farmacovigilanza di Synthron BV

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

Il legale rappresentante
mr Frank Van Strien

TC14ADD11008 (A pagamento).

PIAM FARMACEUTICI S.P.A.

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

Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del regolamento CE n. 1234/2008.

Titolare: PIAM Farmaceutici S.p.a., via Padre G. Semeria n. 5, 16131 Genova.

Specialità medicinale: ETAPIAM (Etambutolo).

Numeri di A.I.C. e confezioni:

021257 - Tutte le confezioni.

N. e Tipologia variazione: Single variation di tipo IA_{IN}; A.7. Soppressione di un sito di fabbricazione, controllo e rilascio dei lotti del prodotto finito: eliminazione delle officine di PIAM Farmaceutici S.p.a. e Geymonat S.p.a.

Codice pratica: N1A/2014/1846.

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

Specialità medicinale: ETAPIAM (Etambutolo).

Numeri A.I.C. e confezioni:

021257023 «400 mg compresse rivestite con film» 50 compresse.

N. e Tipologia variazione: Single variation di tipo IB: B.II.d.1 Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova per il prodotto finito: aggiunta della specifica relativa alle sostanze correlate nel prodotto finito.

Codice pratica: N1B/2014/1707.

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

Specialità medicinale: RITION (glutazione).

Numeri A.I.C. e confezioni:

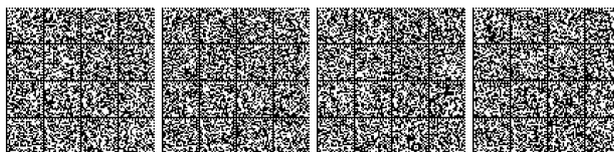
«600 mg/4 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile» 10 + 10 fiale - A.I.C. n. 027300045;

«600 mg/4 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile» 5 + 5 fiale - A.I.C. n. 027300060.

N. e Tipologia variazione: Grouping di due variazioni di tipo IA_{IN}, una di tipo IA e una di tipo IB:

B.II.b.1 a) Sostituzione o aggiunta di un sito di confezionamento secondario del prodotto finito (sostituzione);

B.II.b.2.c.2 Sostituzione o aggiunta di un fabbricante responsabile dell'importazione e/o del rilascio dei lotti (sostituzione): sostituzione di IBN Savio S.r.l. con Alfa Wasser-



mann S.p.a. A.7. Soppressione di un sito di fabbricazione, controllo e rilascio dei lotti del prodotto finito: eliminazione di PIAM Farmaceutici S.p.a. e Farmamediterranea a.s.

B.II.d.1.c) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova: aggiunta della specifica relativa alle sostanze correlate nel prodotto finito.

Codice pratica: N1B/2014/1755.

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

Specialità medicinale: CORTANEST PLUS (Fluocinolone acetone + lidocaina).

Numeri A.I.C. e confezioni:

021902010 «0,025% + 5% crema» tubo 30 g.

N. e Tipologia variazione: Single variation di tipo IA_{IN}; B.III.1.a.3 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea per un principio attivo (Lidocaina cloridrato). Nuovo certificato presentato da un nuovo fabbricante (aggiunta): presentazione CEP n. R1-CEP 1996-020- Rev 06.

Codice pratica: N1A/2014/1969.

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

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

Il legale rappresentante
dott. Edoardo Maragliano

TS14ADD11148 (A pagamento).

FB HEALTH S.P.A.

Sede sociale: via dei Sabini n. 28 - Ascoli Piceno
Codice fiscale n. 02062550443

*Comunicato di riduzione del prezzo
al pubblico di specialità medicinale*

Specialità medicinale: EZEMANTIS.

Confezione e numero di A.I.C.:

A.I.C. n. 042312013 «10 mg compresse rivestite con film» 56 compresse in blister PVC/AL, classe A nota 85 e prezzo: € 21,05;

A.I.C. n. 042312025 «20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse in blister PVC/AL, classe A nota 85 e prezzo: € 21,05.

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee ai sensi delle Determinazioni AIFA del 3 luglio 2006 e 27 settembre 2006, entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio sanitario nazionale, il giorno successivo a quello della pubblicazione del presente annuncio nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il rappresentante legale
dott. Marco Marchetti

TS14ADD11149 (A pagamento).

ROCHE S.P.A.

Sede legale: piazza Durante n. 11 - Milano
Codice Fiscale: n. 00747170157

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008, come modificato dal Regolamento (CE) n. 712/2012.

Titolare AIC: Roche S.p.A. - Piazza Durante n. 11 - Milano
Medicinali, confezioni e numeri di AIC:

LARIAM "250 mg compresse" 8 compresse (027250024)

Codice pratica: N1B/2014/1761

Variazione di tipo IB nr. B.II.b.1.z: aggiunta di un sito di immagazzinamento per il prodotto in bulk (Kühne + Nagel AG -Pratteln - 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.

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

Un procuratore
dott. Maurizio Giaracca

TX14ADD109 (A pagamento).

ROCHE S.P.A.

Sede legale: piazza Durante n. 11 - Milano
Codice Fiscale: n. 00747170157

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008, come modificato dal Regolamento (CE) n. 712/2012.

Titolare AIC: Roche S.p.A. - Piazza Durante n. 11 - Milano
Medicinali, confezioni e numeri di AIC:

CITOVIRAX "500mg/10ml polvere e solvente per concentrato per soluzione per infusione" 1 flaconcino + 1 fiala solvente" (032837015).

Codice pratica: N1A/2013/2558.

Variazione di tipo IA nr. A.4: modifica del nome del Fabbricante del principio attivo (da Roche Colorado Corp. - USA a Corden Pharma Colorado Inc. - USA).

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



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

Un procuratore
dott. Maurizio Giaracca

TX14ADD110 (A pagamento).

ROCHE S.P.A.

Sede legale: piazza Durante n. 11 - Milano
Codice Fiscale: n. 00747170157

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008, come modificato dal Regolamento (CE) n. 712/2012.

Titolare AIC: Roche S.p.A. - Piazza Durante n. 11 - Milano
Medicinali, confezioni e numeri di AIC:

KYTRIL "3mg/3ml soluzione iniettabile per uso endovenoso" 1 fiala 3ml (028093019);

"3 mg/3 ml soluzione iniettabile per uso endovenoso" 5 fiale 3 ml (028093173); "1mg/1ml soluzione iniettabile per uso endovenoso" 1 fiala 1ml (028093060);

"1 mg/1 ml soluzione iniettabile per uso endovenoso" 5 fiale 1 ml (028093185);

"1mg compresse rivestite con film" 10 compresse (028093021);

"1 mg compresse rivestite con film" 2 compresse (028093197);

"2mg compresse rivestite con film" 1 compressa (028093072);

"2mg compresse rivestite con film" 5 compresse (028093084);

"2 mg compresse rivestite con film" 10 compresse (028093209).

Codice pratica: C1A/2014/1797.

Procedura europea nr. IT/H/300/001-003/IAIN/004.

Variazione di tipo IA in nr. C.I.8.a: introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza, modifiche concernenti la persona qualificata in materia di farmacovigilanza (compresi i suoi estremi) e/o il cambiamento di ubicazione del fascicolo permanente del sistema di farmacovigilanza.

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

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

Un procuratore
dott. Maurizio Giaracca

TX14ADD111 (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. (Domanda presentata all'Agenzia Italiana del Farmaco – Ufficio Valutazione e Autorizzazione: 16 maggio 2014)

Specialità medicinali: FOSAMAX 10 mg

Confezioni e numeri di A.I.C.:

"10 mg compresse" 14 compresse A.I.C. n. 029052038

Titolare A.I.C. Merck Sharp & Dohme Limited

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

Codice Pratica: N1B/2014/1347

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di variazioni: Tipo IB-tipologia B.II.b.1 e) Aggiunta del un sito alternativo Aesica Pharmaceuticals GmbH (Zwickau, Germania) per le fasi di produzione del prodotto finito;

Tipo IA-tipologia B.II.b.2 a) Aggiunta del un sito alternativo Aesica Pharmaceuticals GmbH (Zwickau, Germania) per le fasi di controllo del prodotto finito;

Tipo IA- tipologia B.II.b.3 a) Modifica minore nel procedimento di fabbricazione;

Tipo IA-tipologia B.II.b.4 b) Modifica della dimensione del lotto del prodotto finito in uso esclusivo presso il sito Aesica.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Patrizia Villa

TX14ADD112 (A pagamento).



CONCESSIONI DEMANIALI**AUTORITÀ PORTUALE DI AUGUSTA***Concessione demaniale*

Il Commissario dell'Autorità Portuale di Augusta, rende noto che la società Cementi Siciliani s.r.l., titolare di licenza di subingresso rep. n. 25 del 9 aprile 2014 nella licenza di concessione n. 01/2011 con scadenza il 31 dicembre 2014, ha chiesto il rinnovo quadriennale della stessa e precisamente dal 1° gennaio 2015 al 31 dicembre 2018, per l'occupazione di mq. 622,58 di suolo demaniale marittimo, in località Porto Commerciale del Comune di Augusta, allo scopo di mantenere un impianto di stoccaggio di cemento sfuso della capacità di tonnellate 3.800 circa, costituito da n. 2 sili e da accessori.

Ai fini di cui all'art. 18 del Regolamento per l'esecuzione del Codice della Navigazione invita tutti coloro che potessero avervi interesse a presentare per iscritto, entro il perentorio termine di 30 (trenta) giorni consecutivi dalla data di pubblicazione del presente avviso, quelle osservazioni ritenute opportune a tutelare i loro diritti ed interessi legittimi. Nell'ambito di tali osservazioni potranno essere formulate anche proposte di utilizzo alternativo dei predetti spazi in funzione di massimizzazione dei traffici marittimi e dell'impiego di personale. Con avvertenza che trascorso il termine stabilito non sarà presa in considerazione alcuna proposta ulteriore, non sarà accettato alcun reclamo e si darà ulteriore corso alle pratiche inerenti la concessione richiesta. Le eventuali istanze in concorrenza con quella in argomento dovranno essere presentate, a pena di inammissibilità, all'Autorità Portuale di Augusta entro il medesimo perentorio termine indicato per la formulazione di osservazioni.

La domanda e la documentazione che la correda sono disponibili per la consultazione presso l'Ufficio Demanio dell'Autorità Portuale di Augusta, sita presso il Porto Commerciale, C/da Punta Cugno - 96011 Augusta (SR).

Il commissario
dott. Enrico Maria Pujia

TC14ADG11027 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI**CONSIGLIO NOTARILE DI GROSSETO***Iscrizione a ruolo del notaio Di Pietro Rosario*

Il Presidente,

Vista l'istanza del 2 settembre 2014

Visti i documenti acquisiti e particolarmente il Decreto Ministeriale di nomina del 27 maggio 2014 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 44 del 6 giugno 2014;

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 Corso Carducci n. 85, del notaio Di Pietro Rosario, nato a Napoli il 18 giugno 1980, a partire dal 2 settembre 2014.

Grosseto, 2 settembre 2014

Il presidente
dott. Luciano Giorgetti

TC14ADN11012 (Gratuito).

**COSTRUZIONE ED ESERCIZIO
DI LINEE ELETTRICHE****IDROELETTRICA FIUME SANGRO 2 S.R.L.**

*Sede: via Nunzio Morello 40, Palermo
Codice Fiscale e Partita IVA 01657190433*

*Realizzazione impianto minieolico
da 60 kW, nel Comune di Picerno (PZ)*

Idroelettrica Fiume Sangro 2 S.r.l. rende noto che ai sensi e per gli effetti dell'art. 111, 112 del R.D. 1775/1933 e ss.mm. ii, ha in progetto la realizzazione di un impianto mini eolico per la produzione di energia elettrica da fonte rinnovabile di potenza nominale pari a 60kW, che, come comunicato da ENEL Distribuzione SpA, verrà connesso alla rete di distribuzione in bassa tensione tramite nuova linea BT in cavo aereo e per breve tratto in interrato come meglio descritto negli allegati progettuali. Il costruendo impianto, l'elettrodotto nonché tutte le opere di connessione e relative infrastrutture, insisteranno nel Comune di Picerno (PZ) al FG 36 part.ile 379-738-746. Si rende noto altresì che la Società in data 06 Agosto 2014 ha trasmesso alla Regione Basilicata - Ufficio Infrastrutture, C.so Garibaldi, 85100 Potenza - la richiesta di autorizzazione alla costruzione ed all'esercizio delle linee elettriche del presente avviso. L'originale della domanda ed i relativi elaborati tecnici, sono depositati presso detto Ufficio, a disposizione di chiunque ne abbia interesse, dimostrandone di averne la titolarità. Eventuali osservazioni e/o opposizioni alla realizzazione delle opere elettriche dovranno essere presentate presso tale Ufficio, entro 30 giorni dalla data di pubblicazione del presente avviso.

Legale rappresentante
Caterina Orlando

T14ADQ11109 (A pagamento).



IDROELETTRICA FIUME SANGRO 2 S.R.L.*Sede: via Nunzio Morello 40 Palermo**Codice Fiscale e Partita IVA: 01657190433**Realizzazione impianto minieolico da 60 kW,
nel Comune di Rapone (PZ)*

Idroelettrica Fiume Sangro 2 S.R.L rende noto che, ai sensi e per gli effetti dell'art. 111, 112 del R.D. 1775/1933 e ss.mm. ii., ha in progetto la realizzazione di un impianto mini eolico per la produzione di energia elettrica da fonte rinnovabile di potenza nominale pari a 60kW, che, come comunicato da ENEL Distribuzione SpA, verrà connesso alla rete di distribuzione in bassa tensione tramite breve tratto di nuova linea BT in cavo aereo come meglio descritto negli allegati progettuali. Il costruendo impianto, l'elettrodotto nonché tutte le opere di connessione e relative infrastrutture, insisteranno

nel Comune di Rapone (PZ) al FG 24 part.lla 30. Si rende noto altresì che la Società in data 06 Agosto 2014 ha trasmesso alla Regione Basilicata - Ufficio Infrastrutture, C.so Garibaldi, 85100 Potenza - la richiesta di autorizzazione alla costruzione ed all'esercizio delle linee elettriche del presente avviso. L'originale della domanda ed i relativi elaborati tecnici, sono depositati presso detto Ufficio, a disposizione di chiunque ne abbia interesse, dimostrandone di averne la titolarità. Eventuali osservazioni e/o opposizioni alla realizzazione delle opere elettriche dovranno essere presentate presso tale Ufficio, entro 30 giorni dalla data di pubblicazione del presente avviso.

Legale rappresentante
Caterina Orlando

T14ADQ11110 (A pagamento).

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2014-GU2-111) Roma, 2014 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



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.

Annunzi commerciali

Per ogni riga o frazione di riga

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

€ 20,58

Annunzi 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

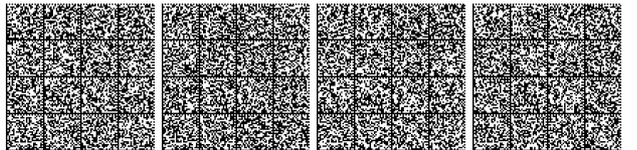
N.B. NON SI ACCETTANO INSERZIONI CON DENSITÀ DI SCRITTURA SUPERIORE A 77 CARATTERI/RIGA. Il numero di caratteri/riga (comprendendo come caratteri anche gli spazi vuoti ed i segni di punteggiatura) è sempre riferito all'utilizzo dell'intera riga, di mm 133, del foglio di carta bollata o uso bollo (art. 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%.



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

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

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

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

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

*(di cui spese di spedizione € 40,05)** - annuale € **86,72**
*(di cui spese di spedizione € 20,95)** - semestrale € **55,46**

Prezzo di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione (oltre le spese di spedizione) € 1,01 (€ 0,83 + IVA)

Sulle pubblicazioni della 5ª Serie Speciale e della Parte II viene imposta I.V.A. al 22%.

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

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

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

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

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

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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





€ 4,06

