

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Sabato, 18 ottobre 2014

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

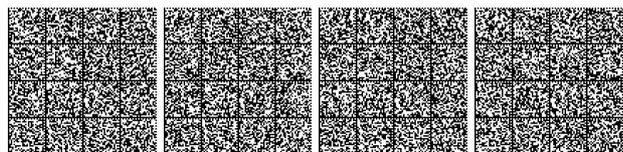
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 1027 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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.

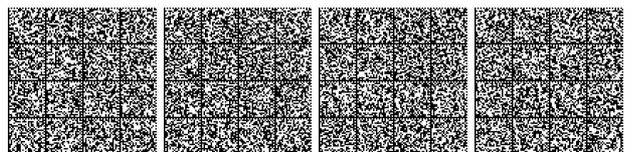
FOGLIO DELLE INSERZIONI

SOMMARIO

ANNUNZI COMMERCIALI	
Convocazioni di assemblea	
CIPRIANO COSTRUZIONI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria</i> (TC14AAA12137)	Pag. 1
SOCIETÀ DEGLI INTERPORTI SICILIANI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea</i> (T14AAA12279)	Pag. 1
Altri annunci commerciali	
FRIDA SPV S.R.L.	
PITAGORA 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 sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario").</i> (T14AAB12234)	Pag. 1
ANNUNZI GIUDIZIARI	
Notifiche per pubblici proclami	
CORTE DEI CONTI Sezione giurisdizionale regionale per la Campania <i>Avvisi</i> (ex art. 5 - 3° comma - Legge 21/07/2000 n. 205) (TC14ABA12139)	Pag. 6
TRIBUNALE CIVILE DELLA SPEZIA <i>Usucapione ordinaria</i> (T14ABA12265)	Pag. 4
TRIBUNALE CIVILE DI LOCRI <i>Atto di citazione per usucapione con preventiva convocazione innanzi l'Organismo conciliatore AR Net Mediation sede di M.na di Caulonia (RC)</i> (T14ABA12214)	Pag. 3
TRIBUNALE DI AVEZZANO <i>Usucapione ex art. 1158 c.c.</i> (T14ABA12281)	Pag. 4
TRIBUNALE DI MASSA <i>Estratto atto di citazione per usucapione con notifica ex art. 150 c.p.c.</i> (T14ABA12220)	Pag. 3
TRIBUNALE DI NAPOLI Sezione specializzata in materia di impresa - V.G. <i>Notifica per pubblici proclami - Ricorso per la nomina del liquidatore della soc. Piccola Casa Mia Scarl ex art. 2487 c.c.</i> (T14ABA12273)	Pag. 4
TRIBUNALE DI PARMA <i>Usucapione speciale</i> (T14ABA12282)	Pag. 5
TRIBUNALE DI PORDENONE <i>Atto di citazione</i> (TC14ABA12133)	Pag. 5
TRIBUNALE DI SULMONA <i>Atto di citazione per usucapione a mezzo notifica per pubblici proclami</i> (T14ABA12217)	Pag. 3
TRIBUNALE DI VERONA <i>Notifica per pubblici proclami ai sensi dell'art. 150 C.P.C.</i> (TC14ABA12138)	Pag. 6



Ammortamenti		
TRIBUNALE DI MILANO		PROCURA DELLA REPUBBLICA presso il Tribunale di Potenza
<i>Ammortamento certificato azionario (T14ABC1222)</i>	Pag. 6	<i>Estratto di richiesta di dichiarazione di morte presunta di Ceraldi Teodosio (TC14ABR12239)</i>
		Pag. 9
TRIBUNALE DI SIRACUSA		PROCURA DELLA REPUBBLICA presso il Tribunale di Potenza
<i>Ammortamento libretto di deposito (T14ABC12216)</i>	Pag. 6	<i>Estratto di richiesta di dichiarazione di morte presunta di Pesantini Giuseppe (TC14ABR12240)</i>
		Pag. 9
Nomina presentatore		
CORTE D'APPELLO DI MILANO		PROCURA DELLA REPUBBLICA presso il Tribunale di Potenza
<i>Estratto del decreto di nomina a presentatore (T14ABE12247)</i>	Pag. 7	<i>Estratto di richiesta di dichiarazione di morte presunta di Zingaro Antonia Maria (TC14ABR12241)</i>
		Pag. 9
TRIBUNALE DI ROMA		TRIBUNALE DI AVELLINO
<i>Revoca presentatore (TS14ABE12151)</i>	Pag. 7	<i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta (T14ABR12269)</i>
		Pag. 9
TRIBUNALE DI VELLETRI		
<i>Revoca presentatore (TS14ABE12150)</i>	Pag. 7	
		Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione
TRIBUNALE ORDINARIO DI ROMA		COPAL - SOCIETÀ COOPERATIVA AGRICOLA
<i>Nomina presentatori (T14ABE12221)</i>	Pag. 7	<i>Deposito bilancio finale di liquidazione (TC14ABS12152)</i>
		Pag. 10
Eredità		
TRIBUNALE DI IVREA		SEMOLA E FARINA SOC. COOP. A R.L. in liquidazione coatta amministrativa
<i>Nomina curatore di eredità giacente (T14ABH12264)</i>	Pag. 8	<i>Deposito bilancio finale di liquidazione (TC14ABS12272)</i>
		Pag. 10
TRIBUNALE DI LATINA		SOCIETÀ COOPERATIVA C.II.R.I.C.A. A.R.L.
<i>Nomina curatore di eredità giacente di Incerti Maurizio (T14ABH12267)</i>	Pag. 8	<i>Deposito atti finali (TC14ABS12077)</i>
		Pag. 9
TRIBUNALE DI PADOVA		
<i>Nomina curatore di eredità giacente di Hossen Mohammad Anwar (T14ABH12268)</i>	Pag. 8	
		ALTRI ANNUNZI
TRIBUNALE DI TRANI		
<i>Nomina curatore eredità giacente (T14ABH12219)</i>	Pag. 8	
		Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici
TRIBUNALE ORDINARIO DI LATINA		ACCORD HEALTHCARE ITALIA S.R.L.
<i>Nomina curatore di eredità giacente di Fusaro Pierina (T14ABH12266)</i>	Pag. 8	<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE (T14ADD12224)</i>
		Pag. 12
Riconoscimenti di proprietà		
TRIBUNALE DI COMO		ACTAVIS GROUP PTC EHF
<i>Riconoscimento di proprietà (T14ABM12218)</i>	Pag. 8	<i>Estratto comunicazione notifica regolare UVA del 08/10/2014 n. AIFA/V&A/P/104514 (T14ADD12250) . . .</i>
		Pag. 20
Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta		
PROCURA DELLA REPUBBLICA presso il Tribunale di Potenza		ALFA WASSERMANN S.P.A.
<i>Estratto di richiesta di dichiarazione di morte presunta di Curto Pietro Nicola (TC14ABR12237)</i>	Pag. 9	<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T14ADD12258)</i>
		Pag. 21



ALFA WASSERMANN S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T14ADD12257)</i>	Pag. 21	HEXAL AS <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T14ADD12228)</i>	Pag. 14
ALLERGAN 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 274/2007 e del Regolamento (CE) 1234/2008 (T14ADD12283)</i>	Pag. 25	INDUSTRIA FARMACEUTICA GALENICA SENESE 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 Regolamento CE 712/2012 (T14ADD12259)</i>	Pag. 21
ALLERGAN 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 274/2007 e del Regolamento (CE) 1234/2008 (T14ADD12284)</i>	Pag. 25	LABORATORIO FARMACEUTICO C.T. 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 D.Lgs. 29/12/2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T14ADD12270)</i>	Pag. 23
ASTELLAS 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 (CE) 1234/2008 e s.m. (T14ADD12225)</i>	Pag. 13	MALLINCKRODT ITALIA S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A (T14ADD12280)</i>	Pag. 24
AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare del 08/10/2014 n. AIFA/V&A/P/104496 (T14ADD12277)</i>	Pag. 24	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A. <i>Comunicazione di rettifica relativa al medicinale ALIFLUS DISKUS (T14ADD12199)</i>	Pag. 10
BAXTER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 712/2012 (T14ADD12262)</i>	Pag. 22	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare AIFA V&A/P/101491 del 30.09.2014 (T14ADD12200)</i>	Pag. 10
BAYER S.P.A. <i>Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati (TS14ADD12135)</i>	Pag. 27	MSD ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX14ADD137)</i>	Pag. 28
BAYER S.P.A. <i>Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati (TS14ADD12136)</i>	Pag. 28	MSD ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX14ADD136)</i>	Pag. 28
BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n.712/2012/CE. Estratto di comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/101588 del 30/09/2014 (T14ADD12233)</i>	Pag. 18	MSD ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX14ADD138)</i>	Pag. 29
FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008. (TC14ADD12126)</i>	Pag. 26	NEOPHARMED GENTILI 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 Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (T14ADD12278)</i>	Pag. 24
FRESENIUS KABI ONCOLOGY PLC <i>Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008. (TC14ADD12128)</i>	Pag. 27	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. Estratto di comunicazione di notifica regolare per modifica di un eccipiente o di un reattivo che presentano un rischio TSE. (T14ADD12231)</i>	Pag. 17



NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. Estratto di comunicazione di notifica regolare per introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano. (T14ADD12232) Pag. 17

OM PHARMA S.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m. (T14ADD12276) Pag. 23

PENSA PHARMA S.P.A.

Riduzioni di prezzo al pubblico di specialità medicinale per uso umano (T14ADD12249) Pag. 20

PENSA PHARMA 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 (T14ADD12248) Pag. 18

PHARMATEX ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 274/2007, dei Regolamenti CE 1234/2008 e CE 712/2012 (T14ADD12213) Pag. 11

RANBAXY ITALIA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, così come modificato dal Regolamento 712/2012 (T14ADD12274) Pag. 23

RATIOPHARM GMBH

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 (T14ADD12227) Pag. 13

S.F. GROUP S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE s.m.i. e 712/2012/CE. (T14ADD12208) Pag. 11

S.F. GROUP S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (T14ADD12209) Pag. 11

SANDOZ S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T14ADD12230) Pag. 14

SANOFI PASTEUR MSD S.N.C.

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T14ADD12256) Pag. 20

SANOFI PASTEUR MSD SNC

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) N. 1234/2008 (T14ADD12261) Pag. 22

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 (T14ADD12226) Pag. 13

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 (T14ADD12223) Pag. 12

VIFOR FRANCE SA

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008 e s.m. (T14ADD12275) Pag. 23

Concessioni di derivazione di acque pubbliche

PROVINCIA DI PERUGIA Area ambiente e territorio
Servizio difesa e gestione idraulica

Richiesta di concessione di derivazione di acqua pubblica ad uso idroelettrico (TC14ADF12076) Pag. 29

REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA As-
sessorato dei lavori pubblici Servizio del genio ci-
vile di Sassari

*Richiesta concessione di derivazione di acque pub-
bliche (TC14ADF12134)* Pag. 29

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DEL DISTRETTO DI LI-
VORNO

*Dispensa a domanda del dott. Ferruccio Valerio
dalla sede di Cecina (TC14ADN12131)* Pag. 30



CONSIGLIO NOTARILE DI ANCONA

Trasferimento della dott.ssa Raffaella De Vecchis
(TC14ADN12127)..... Pag. 30

CONSIGLIO NOTARILE DI BARI

Permesso di assenza del dott. Umberto Volpe
(TC14ADN12129)..... Pag. 30

CONSIGLIO NOTARILE DI FIRENZE Distretti Riuniti di Firenze - Pistoia - Prato

Revoca di sospensione del notaio Simone Calcinai
(TC14ADN12084)..... Pag. 30

CONSIGLIO NOTARILE DI GROSSETO

Trasferimento del notaio Barchi Irma
(TC14ADN12075)..... Pag. 29

ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo all'avviso riguardante la modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano ASALEX della società CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. (Avviso pubblicato nella Gazzetta Ufficiale - parte seconda - n. 115 del 27 settembre 2014). (TC14AZZ12236) Pag. 31

Comunicato relativo all'avviso riguardante la modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano ATEM della società PROMEDICA S.R.L. (Avviso pubblicato nella Gazzetta Ufficiale - parte seconda - n. 118 del 4 ottobre 2014). (TC14AZZ12235) Pag. 30





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

SOCIETÀ DEGLI INTERPORTI SICILIANI S.P.A.

Sede legale: Zona Industriale - via Ottava
Strada n. 29 - Catania
Capitale sociale: € 4.691.060,00
Registro delle imprese: Catania n. 03205100872
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 03205100872

Convocazione di assemblea

Gli Azionisti della Società degli Interporti Siciliani S.p.A. sono convocati in Assemblea ordinaria in Palermo c/o la Presidenza della Regione Siciliana, Palazzo d'Orleans, Piazza Indipendenza 21, per il giorno 17 Novembre 2014 alle ore 07.00 in prima convocazione ed occorrendo, in seconda convocazione, per il giorno 18 Novembre 2014 stesso luogo alle ore 11.00, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del Giorno

1. Comunicazioni del Presidente;
 2. Approvazione bilancio di esercizio al 31.12.2013; relazioni del Consiglio di Amministrazione, del Collegio Sindacale e del Revisore Unico;
 3. Relazione sulla situazione patrimoniale al 31/7/2014 ai sensi dell'art. 2446 c.c. e deliberazioni conseguenti.
- Per intervenire all'Assemblea gli Azionisti dovranno depositare le azioni nei termini di legge presso la Società.
Catania, 16/10/2014

Il presidente
Alessandro Albanese

T14AAA12279 (A pagamento).

CIPRIANO COSTRUZIONI S.P.A.

*in liquidazione
non quotata*

Sede: via del Poggione n. 3 - Loc. Decimo - 55023 Borgo a Mozzano (LU)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: Partita IVA: 00379090467

Convocazione di assemblea straordinaria

Con la presente si comunica che per il giorno 13 novembre 2014 alle ore 12,30, in prima convocazione e per il giorno 14 novembre 2014 alle ore 12,30, in seconda convocazione, presso lo studio del prof. Fava Ugo, sito in via S. Croce n. 3 - 55100 Lucca, è convocata l'assemblea straordinaria dei soci per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

- 1) nomina del liquidatore;
- 2) determinazione del relativo compenso;
- 3) varie ed eventuali.

L'amministratore unico
Giuliani Gabriele

TC14AAA12137 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

FRIDA 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 G. Fara 26 - Milano - Italia
Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Milano n. 08566680966
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08566680966

PITAGORA S.P.A.

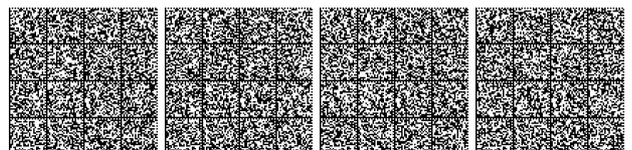
Sede legale: corso Marconi 10 - 10125 Torino - Italia
Capitale sociale: Euro 32.100.000,00 di cui versati Euro 26.100.000,00
Registro delle imprese: Torino n. 04852611005
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04852611005

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 sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario").

Frida SPV S.r.l., società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione (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 29 luglio 2014 (il "Contratto di Cessione") tra Pitagora S.p.A. (il "Cedente" o "Pitagora") ed il Cessionario, e della successiva proposta di acquisto inviata da Pitagora ed accettata da parte del Cessionario in data 14.10.2014 (la "Data di Cessione"), il Cessionario ha acquistato da Pitagora, 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 effettuata in favore di Pitagora dai relativi debitori.

Tali crediti, sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, selezionati tra quelli che soddisfano alla data del 01.10.2014 ("Data di Valutazione") i seguenti criteri e meglio identificati analiticamente negli allegati agli atti di cessione di credito sopra citati (complessivamente i "Crediti"):

(1) i Criteri Comuni elencati all'Allegato 1 al Contratto di Cessione del 29.07.2014, dettagliatamente elencati nella Gazzetta Ufficiale Parte II del 02.08.2014, numero 91.



(2) i seguenti Criteri Specifici, individuati e numerati in base all'elencazione prevista nel Contratto di Cessione:

20) Sia maturata e pagata almeno una Rata;

21) Non siano stati erogati a Debitori dipendenti di Imprese Private, i cui mutui abbiano un numero di Rate in ritardo pari a "1, 2 e 3" e siano assistiti da una Polizza Assicurativa per la copertura Sinistro Vita rilasciata da AXA France Vie e per la copertura Sinistro Impiego rilasciata da AXA Iard;

22) Non siano stati erogati a Debitori dipendenti di Imprese Private, i cui mutui abbiano un numero di Rate in ritardo pari a "1, 2 e 3" e siano assistiti da una Polizza Assicurativa per la copertura Sinistro Vita rilasciata da Net Insurance Life e per la copertura Sinistro Impiego rilasciata da Net Insurance;

23) Non siano stati erogati a Debitori dipendenti di Imprese Private, i cui mutui abbiano un numero di Rate in ritardo pari a "2" e siano assistiti da una Polizza Assicurativa per la copertura Sinistro Vita rilasciata da "HDI Assicurazioni Spa" e per la copertura Sinistro Impiego rilasciata da "HDI Assicurazioni Spa";

24) Non siano stati erogati a Debitori dipendenti di Imprese Private i cui mutui abbiano un numero di Rate in ritardo pari a "0" e siano assistiti da una Polizza Assicurativa per la copertura Sinistro Vita rilasciata da AXA France Vie e per la copertura Sinistro Impiego rilasciata da AXA Iard e un importo di capitale dovuto alla data di valutazione non inferiore a Euro 3.797,00 e non superiore a Euro 8.971,00;

25) Non siano stati erogati a Debitori dipendenti di Imprese Private i cui mutui abbiano un numero di Rate in ritardo pari a "0" e siano assistiti da una Polizza Assicurativa per la copertura Sinistro Vita rilasciata da Net Insurance Life e per la copertura Sinistro Impiego rilasciata da Net Insurance e un importo di capitale dovuto alla data di valutazione non inferiore a Euro 6.146,00 e non superiore a Euro 28.539,00

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

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

Il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta, ha nominato il Cedente come servicer dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta (il "Servicer").

Inoltre, 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"). In virtù di quanto indicato sopra circa il ruolo del Cedente quale Servicer, anche quest'ultimo è divenuto, di conseguenza, ulteriore "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

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, il Cessionario ed il Servicer tratteranno i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di Crediti ceduti, al recupero del credito (ad es. conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.), agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo. Il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione ha nominato lo stesso Servicer quale "Responsabile" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

Il Cessionario ed il Servicer potranno 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 Pitagora S.p.A., come sotto indicato.

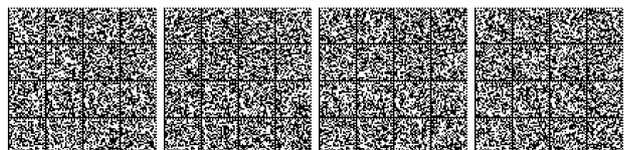
I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati sensibili del cliente a seguito del suo consenso, utilizzeranno i medesimi in qualità di "titolari" ai sensi del codice in materia di protezione dei dati personali, in piena autonomia, essendo estranei all'originario trattamento effettuato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

Milano, 14 Ottobre 2014

Frida SPV S.r.L. - L'amministratore unico
avv. Salvatore Pennisi

T14AAB12234 (A pagamento).



ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE CIVILE DI LOCRI

Atto di citazione per usucapione con preventiva convocazione innanzi l'Organismo conciliatore AR Net Mediation sede di M.na di Caulonia (RC)

La sig.ra Rullo Caterina, nata a Locri (RC) l'11 agosto 1974, residente in Caulonia Marina (RC) alla via Ente Sila, snc cod. fisc. RLL CRN 74M51 D976G, rappresentata e difesa dagli avv.ti Emilia Basile c.f. BSLMLE71H50H224C e Rocco Femia c.f. FMERCC62P14F112V, giusta mandato in calce all'atto di citazione ed elettivamente domiciliata nel loro studio legale sito in Marina di Caulonia alla via Nazionale n°1 e che dichiarano di voler ricevere le comunicazioni al n° di fax 0964.83150 e all'indirizzo di pec avv.emiliabasile@pec.it avv.roccofemia@pec.it, giusta autorizzazione del Presidente del Tribunale di Locri

alla notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. del 19/05/2014, convoca le signore: Franco Fortunata Maria nata a Caulonia (RC) il 7/08/1941 c.f. FRNFTN41M47C285D, emigrata negli USA il 1/05/1966, personalmente e n.q. di erede della sig.ra Raschellà Carmela, deceduta a Caulonia il 19/02/2002 e Lobianco Maria Rosa nata a Caulonia (RC) il 2/01/1925, c.f. LBNMRS25A42C285H, emigrata in Australia, personalmente e n.q. di erede della sig.ra Cimino Caterina dec. a Caulonia il 31/01/1898, avanti l'Organismo di Mediazione AR Net Mediation, iscritto al n° 125 del reg. degli organismi di mediazione presso il Ministero della Giustizia, sede di M.na di Caulonia (RC), via Brooklyn, 12 (I traversa), per il giorno 27/11/2014 alle ore 16:00, giusta domanda di mediazione n° 402/2014 depositata il 19/04/2014, di cui le convocate possono prendere visione. Con invito a far pervenire entro 7 giorni prima dell'incontro, il modulo di adesione debitamente compilato e firmato. Qualora l'esperimento della procedura di mediazione non sortisca risultato, la sig.ra Rullo Caterina, mediante i suoi procuratori, cita le medesime signore sopraelencate, personalmente e nella qualità di eredi, a presentarsi innanzi al Tribunale Civile di Locri, all'udienza del 10 luglio 2015, ore di rito, con l'invito ai sensi dell'art. 163 comma 7 cpc, a costituirsi nei modi e nei termini di cui all'art. 166 c.p.c. ed a comparire all'udienza indicata, dinanzi al Giudice designato ai sensi dell'art. 168-bis, avvisando che ove non si costituissero almeno 20 giorni prima dell'udienza di comparizione, maturerebbero a loro carico le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e ove non comparissero ne sarebbe dichiarata la contumacia, per ivi sentir rigettata ogni contraria tesi, istanza ed eccezione e per ivi sentir dichiarare l'attrice proprietaria esclusiva degli immobili, siti nel comune di Caulonia (RC), contraddistinti al Catasto terreni tutti al

foglio di mappa n° 102 alle seguenti particelle: n.ri 61 - 62 - 63 - 66 - 67- 68 - 69 - 70 - 71 - 72 - 74 - 107 - 108 - 109 - 110 - 111 - 112 - 113 - 114 - 115 - 116 - 126 - 129, per intervenuta usucapione.

Locri - M.na di Caulonia 10 luglio 2014

avv. Emilia Basile

avv. Rocco Femia

T14ABA12214 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SULMONA

Atto di citazione per usucapione a mezzo notifica per pubblici proclami

Il sig. Alvaro Trionfi, autorizzato con decreto del Presidente del Tribunale di Sulmona in data 6 ottobre 2014, R.G.V.G. 356/2014, cita Di Gregorio Gemma, Santilli Palmiero Antonio, ed eventuali eredi ed aventi causa, dinanzi al Tribunale di Sulmona all'udienza del 25/3/2015, ore di rito, con invito a costituirsi nelle forme di legge, a pena di decadenza di cui agli artt. 38 e 167 cpc, con diffida per la contumacia, per l'usucapione dei seguenti immobili: appartamento sito in Secinaro, censito al NCEU: fgl. 11, part. 561, sub.1; terreno sito in Secinato, al NCT: fgl. 11, part. mapp. 1034, seminativo, are 1,5.

avv. Francesco D'Antuono

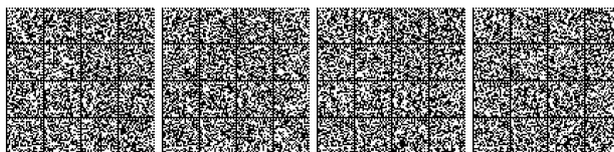
avv. Massimiliano Forlini

T14ABA12217 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MASSA

Estratto atto di citazione per usucapione con notifica ex art. 150 c.p.c.

La Sig.ra Biagi Carla, nata a Massa (MS) il 07/02/1929 rappresentata e difesa dagli Avv.ti Matteo Ricci e Valeria Ricci, domiciliata presso il loro studio in Massa via Giardini n.19 avendo posseduto uti domini, pubblicamente, pacificamente ed ininterrottamente per oltre vent'anni i terreni identificati al NCTU del Comune di Massa al fg. 16, mappali n. 35, 36, 619, 604, 601, 616, 595, 25, 614, 621, 600, 611 cita per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. con autorizzazione del Tribunale di Massa del 7/08/2014 gli intestatari catastali, loro eredi e/o aventi causa, dei beni sopra descritti: Del Sarto Aldo, Del Sarto Bruna, Del Sarto Gaetano, Del Sarto Giovanna, Del Sarto Guido, Del Sarto Marcello, Tonarelli Adele, Del Sarto Florida, Fruzzetti Caterina, Del Sarto Ada, Del Sarto Ernesto, Del Sarto Nello, Del Sarto Pierina, Fruzzetti Guglielmo, Fruzzetti Agostino fu Francesco, Del Sarto Beatrice fu Francesco, Del Sarto Graziosa fu Pietro, Fruzzetti Albino, Fruzzetti



zetti Anna fu Giovanni, Fruzzetti Augusto, Fruzzetti Maria, Fruzzetti Settima, Fruzzetti Giovanni, Fruzzetti Guglielmo, Fruzzetti Mario fu Gabriele, Fruzzetti Santina, Fruzzetti Venezia fu Agostino, Del Sarto Ernesta fu Pellegrino, Fruzzetti Matteo, Fruzzetti Lina, Fruzzetti Guido vulgo Giulio, Fruzzetti Cesare vulgo Libero, Fruzzetti Giulio, Fruzzetti Annunziata, Fruzzetti Angela fu Michele, Fruzzetti Carlo fu Michele, Fruzzetti Casimiro fu Michele, Fruzzetti Domenica fu Michele, Fruzzetti Giovanni fu Michele, Fruzzetti Pietro fu Michele, Fruzzetti Primo fu Michele, Vivoli Angela di Vincenzo, Vivoli Carlo di Vincenzo, Fruzzetti Anastasia fu Iacopo, Fruzzetti Caterina fu Iacopo, Fruzzetti Chiara fu Iacopo, Fruzzetti Giovanni fu Iacopo, Fruzzetti Pietro fu Iacopo, Fruzzetti Angela fu Michele, Fruzzetti Carlo fu Michele, Fruzzetti Casimiro fu Michele, Fruzzetti Domenica fu Michele, Fruzzetti Giovanni fu Michele, Fruzzetti Pietro fu Michele, Fruzzetti Primo fu Michele dinanzi all'intestato Tribunale per l'udienza del 28/04/2015 con invito a costituirsi almeno venti giorni prima di detta udienza e nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c. con avvertimento che la costituzione oltre i detti termini comporterà le decadenze di cui agli art. 38 e 167 c.p.c. per sentir dichiarare l'avvenuta usucapione dei predetti beni in favore dell'attrice come specificata, con ogni consequenziale pronuncia per la regolarizzazione formale della intestazione della proprietà. Il tutto previa ammissione di prova per interrogatorio e per testi.

Massa li 13/10/2014

avv. Matteo Ricci

avv. Valeria Ricci

T14ABA12220 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DELLA SPEZIA

Usucapione ordinaria

L'avv. Daniele Castagna con studio in Sarzana, via IV Novembre, 11, rappresentante e difensore di FARA Bruno nato a Pozzomaggiore il 9.2.55 e Corona Maria Franca nata a Bonacardo il 25.7.57, entrambi residenti in Castelnuovo Magra (SP), via dei Pini, con ricorso del 12.7.14, chiedeva al Tribunale della Spezia che il Presidente autorizzasse ex art. 150 c.p.c. la citazione all'udienza del 21.05.2015 avanti al medesimo Tribunale per la dichiarazione di acquisto per intervenuta usucapione del terreno sito in Comune di Castelnuovo (SP), a F. 10 mappale 1910 are 01 ca 48.

Il Presidente con decreto del 5.9.14 autorizzava quanto richiesto. E' ammessa opposizione entro 60 giorni dalla compiuta notifica.

Sarzana, 8/10/2014

avv. Daniele Castagna

T14ABA12265 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI

Sezione specializzata in materia di impresa – V.G.

Notifica per pubblici proclami - Ricorso per la nomina del liquidatore della soc. Piccola Casa Mia Scarl ex art. 2487 c.c.

Con provvedimento del 02.10.2014 il Presidente della Sez. Specializzata in Materia di Impresa del Tribunale di Napoli ha autorizzato parte ricorrente (Antonio Rastrelli, Sergio Mariniello, Alessandra Mariniello, Paola Mariniello e Consuelo Mariniello) alla notifica per pubblici proclami dell'atto introduttivo del procedimento innanzi al lui pendente alle parti resistenti ed agli altri litisconsorti necessari o altri interessati dell'atto introduttivo del procedimento.

Pertanto si notifica per pubblici proclami, il ricorso in riasunzione nrg 5287/14 V.G. del Tribunale di Napoli - Sezione Specializzata in Materia di Impresa per la nomina del liquidatore della Coop. "Piccola Casa Mia Scarl" che si occupi, altresì, di aggiornare il libro soci, di convocare l'assemblea per l'approvazione dei bilanci, dando impulso all'esecuzione della sentenza del Tribunale di Napoli n. 1945/2012 passata in giudicato.

Con il ricorso si espone l'impossibilità di costituire una valida assemblea poiché successivamente al decesso del precedente Liquidatore della SCARL, non si rinvennero i libri sociali ed i ricorrenti non sono in grado di individuare il numero, l'identità e la residenza degli altri soci della SCARL e dei loro eventuali eredi.

La discussione del ricorso è fissata innanzi al Tribunale di Napoli - Sezione Specializzata in Materia di Impresa per l'udienza del 03.12.2014 h. 10.00, con invito alle parti resistenti a depositare eventuali note difensive almeno un giorno prima dell'udienza.

avv. Stefano Pellegrino

avv. Roberto Pellegrino

T14ABA12273 (A pagamento).

TRIBUNALE DI AVEZZANO

Usucapione ex art. 1158 c.c.

I sigg. Cardarelli Roberto, Cardarelli Angelo, Cardarelli Laura e Cardarelli Paolo, attori nel procedimento da instaurare davanti al Tribunale di Avezzano, avente ad oggetto usucapione ex art. 1158 c.c. da oltre vent'anni, possiedono uti dominus, pubblicamente, pacificamente e senza interruzione alcuna, in tenimento del Comune di Ovindoli (AQ), porz. Rurale fp, identificata al Catasto Terreni del medesimo Comune al Foglio n. 15, p.la 626, sub 8, formalmente intestata ai sigg. Moncelli Gina, Rantucci Ferdinando, Rantucci Matteo, Rantucci Nadino, Moretti Celeste fu Giovanni Battista e Moretti Fernando fu Giovanni Battista.



Gli odierni attori intendono procedere con la notifica per pubblici proclami ai sensi dell'art. 150 cpc, nei confronti dei sigg. Moretti Celeste fu Giovanni Battista e Moretti Fernando fu Giovanni Battista, poiché irreperibili.

Chiunque ne abbia interesse può avanzare opposizione, entro 15 giorni dalla pubblicazione del presente estratto, contattando il procuratore delle parti istanti ai seguenti recapiti: Studio Legale Avv. Gianni Paris, via San Francesco n. 260 - 67051 Avezzano (AQ), tel/fax 0863.36191, mail studiolegalegianni@yaho.it, pec avvocatogianni@pec.it.

avv. Gianni Paris

T14ABA12281 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PARMA

Usucapione speciale

L'avv. Pietro Pettenati, con studio in Parma, Via Verdi n. 6, rappresentante e difensore del sig. Casali Mario, C.F. CSL-MRA28M08A987N, nato a Bore(PR) il 8/8/1928, residente in Località Rovina di Bore, con domanda in data 24.06.2014, ha chiesto l'avvio della procedura di mediazione obbligatoria presso l'Organismo di mediazione presso il Tribunale di Parma, affinché il sig. Casali possa usucapire e così acquistare la proprietà dell'immobile sito in Bore (PR), Loc. Rovina di Bore e censito al Catasto Terreni di quel Comune al Foglio 27, Particella 33, Classe fabbricato rurale di are 00 e 60 ca.

L'immobile suddetto figura ancora catastalmente intestato ai signori: Bergonzi Albina FU Domenico, Bergonzi Andrea FU Domenico, Bergonzi Desolina FU Domenico, Bergonzi Giovanni FU Domenico, Leccacorvi Albina, Leccacorvi Andrea, Leccacorvi Anna, Leccacorvi Domenico, Leccacorvi Elvira, Leccacorvi Giovanna, Leccacorvi Giovanni, Leccacorvi Isidoro, Leccacorvi Riccardo, Leccacorvi Vittorio. Il Presidente del Tribunale di Parma ha ordinato la notifica della domanda di mediazione per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. comma 3. Si avverte che chiunque ne abbia interesse potrà presenziare all'incontro del 30.10.2014 ore 9,30.

Parma, 9 ottobre 2014

avv. Pietro Pettenati

T14ABA12282 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PORDENONE

Atto di citazione

L'avv. Roberto Lombardini (codice fiscale LMBR-RT58S06G388S - pec: roberto.lombardini@avvocatipordenone.it - fax 043426998) con studio in Pordenone, via F.lli Bandiera n. 2, procuratore e domiciliatario del sig. Moderato Lucio (codice fiscale MDRLCU55M09H657K), nato a Sacile (PN) il 9 agosto 1955 e residente a Cornaredo (MI), piazza

dell'Olmo n. 2/A giusta procura a margine del presente atto, Premesso che l'attore risulta intestatario per la quota di $\frac{1}{4}$ di piena proprietà e di $\frac{1}{4}$ di nuda proprietà dei seguenti beni così identificati: Catasto fabbricati - Comune di Budoia foglio 16, mappale 219 Via della Liberazione P.T-1, cat. A/4 cl. 2 vani 4,5 rendita €183,60 - Catasto terreni - Comune di Budoia - foglio 16, mappale 219 ente urbano are 2,60. Che gli immobili di cui sopra sono intestati alle signore Gislon Maria fu Pietro e Gislon Regina fu Pietro, piene proprietarie per la quota di $\frac{1}{4}$ ciascuna e che su $\frac{1}{4}$ di proprietà vanta il diritto di usufrutto la madre dell'odierno attore, Pusiol Vincenza. Che la quota di $\frac{1}{4}$ di nuda proprietà perveniva all'attore dal fratello Moderato Paolo, come da compravendita dd. 9 aprile 2009, atto a ministero Notaio Francesco Bandieramonte, rep. 6812 racc. 3714 e che a sua volta l'ulteriore $\frac{1}{4}$ di piena proprietà perveniva all'attore dall'atto di cessione quote dd. 3 settembre 1974, atto autenticato nelle sottoscrizione dal Notaio Giorgio Bevilacqua di Pordenone, Rep. 23546. Che gli immobili di cui al punto che precede sono da oltre un ventennio nel possesso pubblico, pacifico e ininterrotto di Moderato Lucio per i $\frac{2}{4}$ e più nello specifico, il mappale 219 censito al catasto terreni è stato posseduto fino al limite indicato nella planimetria allegata al preliminare di compravendita dd. 30 agosto 1974 e identificato nella stessa come mappale 219/a nonché in altra planimetria che parimenti si allega. Che, per quanto concerne gli immobili sopra descritti, negli anni '70 il padre dell'odierno attore provvide ad identificare in parte gli eredi delle intestatarie delle quote. In particolare, per Gislon Maria fu Pietro (vedova Festari) furono identificati come eredi Festari Mario nato Venezia il 7 settembre 1899, Festari Pietro nato a Venezia il 3 maggio 1909, nonché Festari Giuseppe, Festari Angela e Festari Anna, risultati ricoverati in una Casa per anziani a Venezia. Per Gislon Regina fu Pietro, vedova Bardusco, furono identificati come eredi, la signora Redolfi Bardusco Caterina nata il 26 dicembre 1901 a S. Lucia di Budoia e domiciliata a Pordenone in Viale Duca D'Aosta e Bardusco Pierina, domiciliata al medesimo indirizzo. Il sig. Moderato Antonio, padre dell'odierno attore, provvide ad acquistare dal sig. Festari Mario, il quale agiva anche in nome e per conto degli altri eredi, la quota di $\frac{1}{4}$ predetta con scrittura privata dd. 22 settembre 1973. In data 2 novembre 1973 il sig. Moderato Antonio provvedeva ad acquistare dalla signora Bardusco la rimanente quota di $\frac{1}{4}$. Da allora in poi, il sig. Moderato Antonio prima e il figlio Moderato Lucio poi si sono comportati come pieni e legittimi proprietari degli immobili in precedenza identificati. Che non è stato possibile identificare gli attuali eredi delle intestatarie dei mappali sopra indicati. Di alcuni eredi già all'epoca erano noti solo nomi e cognomi.

Tutto ciò premesso, il sottoscritto procuratore, Cita Eredi Gislon Maria fu Pietro, Eredi Gislon Regina fu Pietro, Eredi Festari Mario, nato a Venezia il 7 settembre 1899, Trevisin Amelia, nata il 27 giugno 1905 ed Eredi, Trevisin Giovanni, nato il 19 marzo 1894 ed Eredi, Lacchin Margherita, nata il 3 agosto 1913 ed eredi, eredi Festari Pietro, nato a Venezia il 3 maggio 1909, Eredi Festari Giuseppe, Eredi Festari Anna, Eredi Festari Angela, Eredi Bardusco Redolfi Caterina, nata a S. Lucia di Budoia il 26 dicembre 1901, Eredi Bardu-



sco Pierina a comparire dinanzi al Tribunale di Pordenone Giudice da designarsi - alla udienza del giorno 27 febbraio 2015 ad ore di rito, con invito a costituirsi nelle forme di cui all'art. 166 C.P.C., nel termine di giorni venti anteriormente alla data suindicata e con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 C.P.C. e, inoltre, con avviso che in caso di mancata costituzione si procederà in sua contumacia per ivi sentir accogliere le seguenti Conclusioni: 1) Accertarsi che Moderato Lucio è da oltre venti anni nel possesso pubblico, pacifico e continuato dei beni immobili individuati al Catasto Fabbricati del Comune di Budoia, foglio 16, mappale 219, via della Liberazione P.T-1, cat. A/4 cl. 2 vani 4,5 rendita € 183,60 e al Catasto terreni in Comune di Budoia al foglio 16, mappale 219 ente urbano are 2,60, limitatamente, quanto a tale ultimo bene, all'area indicata come 219/a nella planimetria allegata al presente atto quale parte integrante dello stesso; 2) dichiararsi l'intervenuto acquisto del diritto di proprietà a favore del sig. Moderato Lucio la quota di ½ degli immobili indicati al punto 1 per intervenuta usucapione essendo l'attore già proprietario per la quota di ½.

Pordenone, 23 giugno 2014

avv. Roberto Lombardini

TC14ABA12133 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERONA

Notifica per pubblici proclami ai sensi dell'art. 150 C.P.C.

Il Tribunale di Verona con decreto del 26 luglio 2014, autorizzava la notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. dell'atto di citazione proposto da Cavallaro Ivano e Cavallaro Loris contro Rigon Nereo Fu Luigi, nato il 22 febbraio 1887 a Albaredo d'Adige e deceduto in Garlate (LC) il 26 maggio 1965, e/o eredi dello stesso e/o aventi causa del primo o di questi ultimi e i proprietari intestatari dei terreni siti in comune di Albaredo d'Adige (VR) e identificati al C.T. di detto comune al fg. 4 mm.nn. 82 e 113, con udienza fissata per il 2 aprile 2015, ore di rito, avanti il Tribunale di Verona, G.I. designando, con termine ai convenuti per la costituzione ai sensi e nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c. fino a 20 giorni prima di detta udienza, ovvero di quella che verrà eventualmente fissata a norma dell'art. 168-bis, comma 5, c.p.c., con espresso avvertimento che la costituzione oltre i termini suddetti implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che in difetto si procederà in loro declaranda contumacia, per ottenere l'accertamento del diritto di proprietà in capo agli attori per usucapione ultraventennale dei terreni siti in Albaredo d'Adige (VR) e centisi al C.T. del medesimo comune al fg. 4, mm.nn. 82 e 113.

San Bonifacio, 3 ottobre 2014

Avv. Giuseppe Giacon

TC14ABA12138 (A pagamento).

CORTE DEI CONTI Sezione giurisdizionale regionale per la Campania

Avvisi

(ex art. 5 - 3° comma - Legge 21/07/2000 n. 205)

I giudizi relativi ai ricorsi sotto elencati sono stati dichiarati interrotti per decesso del ricorrente.

Al riguardo, si avvertono gli eredi che, se interessati alla prosecuzione del giudizio, dovranno produrre istanza di riasunzione, indirizzata al Presidente di questa Sezione Giurisdizionale Regionale, entro il termine di novanta giorni dalla data di pubblicazione della presente comunicazione. In mancanza, i giudizi verranno dichiarati estinti d'ufficio.

N.ro ricorso: 65241.

Dati anagrafici del ricorrente:

nome e cognome: Sensale Ugo;

data di nascita: 19 settembre 1915;

Comune di nascita: Napoli;

data del decesso: 19 agosto 2013;

Comune di residenza: Portici (NA);

ordinanza n. 363/2014 G. Cassaneti. Data 22 settembre 2014.

Il direttore della segreteria
dott. Carmine De Michele

TC14ABA12139 (Gratuito).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI SIRACUSA

Ammortamento libretto di deposito

Il Presidente del Tribunale di Siracusa con decreto n. 2858/14 del 26/08/2014 ha pronunciato l'ammortamento del libretto di deposito al portatore n. 033/550/0032481 emesso dalla Banca Agricola Popolare di Ragusa, Agenzia di Pachino portante un saldo iniziale di Euro 7.779,23. Opposizione legale entro 90 giorni.

Li 29/09/2014

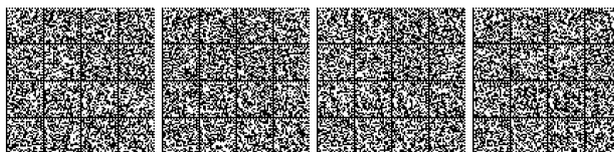
avv. Ignazio Bongiovanni

T14ABC12216 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento certificato azionario

Il Presidente del Tribunale di Milano con decreto n. 8479/2014 del 07/10/2014 ha pronunciato l'ammortamento del certificato azionario emesso dalla Cattolica Previdenza S.p.A. (c.f. 03669740965) identificato con il n. 3 rappre-



sentativo di n. 1.150.000 (unmilionecentocinquantamila/00) azioni di categoria ordinaria di Euro 5.00 (cinque/00) ciascuna e complessivamente di Euro 5.750.000 (cinquemilionesettecentocinquantamila/00) intestato a Società Cattolica di Assicurazione Società Cooperativa datato 26/04/2009. Opposizione legale entro 30 giorni.

Milano 14.10.2014

avv. Federico Cena

T14ABC12222 (A pagamento).

NOMINA PRESENTATORE

TRIBUNALE ORDINARIO DI ROMA

Nomina presentatori

Visto l'art.2 della legge 12 giugno 1973 n.349, concernente la possibilità da parte dei notai e degli ufficiali giudiziari di provvedere sotto la propria responsabilità alla presentazione del titolo a mezzo di presentatori; vista l'istanza del dott. Luigi Palmieri, notaio in Roma con studio in via Monte Zebio n.19, con la quale chiede, a norma della legge 12.6.1973 n.349, la nomina a presentatori del titolo dei seguenti signori, in possesso dei requisiti richiesti dall'art. 3 della legge 12.6.1973 n.349: Enrico Muzio nato a Roma il 29.3.1970 ed ivi residente in via Flaminia 701, Piera Cerquetta nata a Roma il 18.3.1957 ed ivi residente in via Piagge 15, Vincenza Parente nata a Roma il 29.5.1966 ed ivi residente in via F.A. Gualterio 70, già presentatori del notaio Gustavo Palmieri deceduto il 19.8.2014, e Adelaide Chiaranti nata a Roma il 31.1.1964 ed ivi residente in via F. Frazzi 13;

vista la nota con la quale i signori Enrico Muzio, Piera Cerquetta, Vincenza Parente e Adelaide Chiaranti dichiarano di accettare la nomina a presentatori del titolo per conto del notaio Luigi Palmieri, di essere in possesso dei requisiti richiesti dall'art.3 della legge n.349/73 e di aver svolto il medesimo servizio per il notaio Gustavo Palmieri deceduto il 19.8.2014;

vista la nota del 3 settembre c.m. con la quale il notaio Luigi Palmieri chiede al consiglio Notarile di potersi avvalere dell'opera di più presentatori oltre il secondo;

vista la delega conferita dal Presidente della Corte di appello di Roma in data 19 luglio 1973;

poiché appare giustificata tale richiesta nomina

I signori Enrico muzio nato a Roma il 29.3.1970, Piera Cerquetta nata a Roma il 18.3.1957, Vincenza Parente nata a Roma il 29.5.1966 e Adelaide Chiaranti nata a Roma il 31.1.1964, presentatori del titolo per conto del notaio Luigi palmieri e li autorizza a svolgere tale attività;

dispone che il presente provvedimento sia pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana a cura del notaio Luigi Palmieri.

Roma, 1 ottobre 2014

Il Presidente del Tribunale Ordinario (Mario Bresciano).

Il richiedente
notaio Luigi Palmieri

T14ABE12221 (A pagamento).

CORTE D'APPELLO DI MILANO

Estratto del decreto di nomina a presentatore

Si comunica che il presidente del Tribunale della Corte di Milano ha nominato il Sig. Lorenzo Russo, presentatore di effetti cambiari e di assegni, con decreto Prot. 2854/NT/2014 russo del 29/09/2014.

Milano, 3 ottobre 2014

dott. Enrico Masini

T14ABE12247 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VELLETRI

Revoca presentatore

Con provvedimento 23 maggio 2014 del Presidente del Tribunale di Velletri è stata revocata la nomina di Conti Romano nato a Roma il 21 aprile 1967 a presentatore titoli per conto del Notaio Maurizio Giorgio Di Benedetto di Pomezia.

Roma, 24 luglio 2014

notaio Maurizio Giorgio Di Benedetto

TS14ABE12150 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ROMA

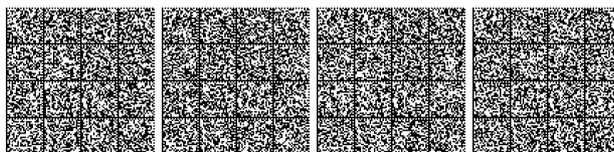
Revoca presentatore

Con provvedimento 16 maggio 2014 del Presidente del Tribunale di Roma è stata revocata la nomina a presentatore titoli di Conti Romano per conto del Notaio Maurizio Giorgio Di Benedetto di Pomezia, già di Roma.

Roma, 24 luglio 2014

notaio Maurizio Giorgio Di Benedetto

TS14ABE12151 (A pagamento).



EREDITÀ**TRIBUNALE DI TRANI***Nomina curatore eredità giacente*

Con decreto del 04 luglio 2014, il giudice del Tribunale di Trani dott. Gaetano Labianca nominava curatrice della eredità giacente (R.g.: 1836/2014) di Cavaliere Vincenzo, nato ad Andria, il 13 gennaio 1947 e deceduto in Acquaviva delle Fonti il 06 gennaio 2012,

l'avvocato Oriana Laboragine con studio in Barletta, via Mura Spirito Santo n. 74.

avv. Oriana Laboragine

T14ABH12219 (A pagamento).

TRIBUNALE DI IVREA*Nomina curatore di eredità giacente*

Il Presidente del Tribunale di Ivrea, con decreto 09/07/2014 ha dichiarato giacente l'eredità di Domenico Fregnan nato a Contarina il 09/09/1938 e deceduto in Giaveno il 06/04/2013 con ultimo domicilio a Venaria Reale nominando curatore l'avv. Silvia Tonino con studio in Ivrea, via San Giovanni Bosco 70.

avv. Silvia Tonino

T14ABH12264 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI LATINA*Nomina curatore di eredità giacente di Fusaro Pierina*

Il Presidente del Tribunale di Latina, con decreto emesso in data 7 agosto 2014, ha dichiarato giacente l'eredità di Fusaro Pierina, nata Roma il 24/04/1944 e deceduta in Aprilia (LT) il 12/06/2002, ed ha nominato il Dott. Maurizio Braconi (Pec: studiobraconi@pec.it) curatore dell'eredità giacente.

Il curatore
dott. Maurizio Braconi

T14ABH12266 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LATINA*Nomina curatore di eredità giacente di Incerti Maurizio*

Il Presidente del Tribunale di Latina, con decreto del 12/06/2014 ha dichiarato giacente l'eredità di Incerti Maurizio, nato a Latina il 19/07/1962 e deceduto in Latina il 30/03/2013 con ultimo domicilio in Latina in via dei Cherubini n. 9 nominando curatore il dott. Bruno Pezzuolo con studio in Sabaudia Largo Giulio Cesare 3.

avv. Maria Clara Colletti

T14ABH12267 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PADOVA*Nomina curatore di eredità giacente di Hossen Mohammad Anwar*

Eredità giacente "Hossen Mohammad Anwar" nato a Comilla in Bangladesh il 7.6.1975 e deceduto in Venezia il 2.4.2009. Si comunica che in data 24.4.2014 il Giudice delle Successioni dott.ssa Antonella Guerra ha dichiarato giacente l'eredità di Hossen Mohammad Anwar deceduto il 2.4.2009 a Venezia, nominando curatore il dott. Marco Amato con studio in Albignasego (PD) via Battaglia 71/B - Tel. 049 2131870 e.m. amato@studiocomm.org .

Il curatore dell'eredità giacente
dott. Marco Amato

T14ABH12268 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ**TRIBUNALE DI COMO***Riconoscimento di proprietà*

Con decreto del 18.08.2014 il Tribunale di Como ha riconosciuto in capo a Butti Pasquale, nato a Cavargna (CO) il 12.07.1957 e Butti Marisa, nata a Cavargna (CO) il 06.06.1947, la proprietà esclusiva del fondo con insistente fabbricato rurale sito in Comune Censuario di Carlazzo (CO), identificato al Catasto Terreni del suddetto Comune al foglio 1, particella n. 1238, di are 0,20. Copia di tale decreto rimarrà affissa per 90 giorni all'Albo del Comune di Carlazzo e del Tribunale di Como nonché notificata a chi ne abbia diritto. Avverso tale decreto è ammessa opposizione entro giorni 60 dalla scadenza del termine di affissione.

avv. Martino Colombo

T14ABM12218 (A pagamento).



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

(1ª pubblicazione).

TRIBUNALE DI AVELLINO

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Il Tribunale di Avellino con decreto 1315/14 ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Natalino Sebastiano nato a Cesinali (Av) il 01.03.1951 con ultima residenza in Cesinali in via Roma 57, scomparso dal 21.10.2001 con l'invito previsto dall'art. 727 c.p.c.

Avellino, li 15 ottobre 2014

avv. Roberto Vetrone

T14ABR12269 (A pagamento).

(1ª pubblicazione).

**PROCURA DELLA REPUBBLICA
presso il Tribunale di Potenza**

*Estratto di richiesta di dichiarazione di morte presunta
di Curto Pietro Nicola*

Il pubblico ministero, dott.ssa Piccininni, ha avanzato richiesta di dichiarazione di morte presunta nel procedimento n. 11/2014 registro PM, del sig. Curto Pietro Nicola nato ad Armento (Potenza) il 19 luglio 1911, già ivi residente, scomparso il 27 novembre 1995.

Direttore amm.vo F3
dott.ssa Maria Grazia Lotti

TC14ABR12237 (A pagamento).

(1ª pubblicazione).

**PROCURA DELLA REPUBBLICA
presso il Tribunale di Potenza**

*Estratto di richiesta di dichiarazione di morte presunta
di Ceraldi Teodosio*

Il pubblico ministero, dott.ssa Piccininni, ha avanzato richiesta di dichiarazione di morte presunta nel procedimento n. 8/2014 registro cause civili del sig. Ceraldi Teodosio nato a Pietragalla (Potenza) il 18 febbraio 1907, già ivi residente, scomparso il 29 gennaio 1980.

Direttore amm.vo F3
dott.ssa Maria Grazia Lotti

TC14ABR12239 (A pagamento).

(1ª pubblicazione).

**PROCURA DELLA REPUBBLICA
presso il Tribunale di Potenza**

*Estratto di richiesta di dichiarazione di morte presunta di
Pesantini Giuseppe*

Il pubblico ministero, dott.ssa Piccininni, ha avanzato richiesta di dichiarazione di morte presunta nel procedimento n. 9/2014 registro cause civili del sig. Pesantini Giuseppe nato a Venosa (Potenza) il 2 febbraio 1897, già ivi residente, scomparso il 10 aprile 1986.

Direttore amm.vo F3
dott.ssa Maria Grazia Lotti

TC14ABR12240 (A pagamento).

(1ª pubblicazione).

**PROCURA DELLA REPUBBLICA
presso il Tribunale di Potenza**

*Estratto di richiesta di dichiarazione di morte presunta di
Zingaro Antonia Maria*

Il pubblico ministero, dott.ssa Piccininni, ha avanzato richiesta di dichiarazione di morte presunta nel procedimento n. 10/2014 registro cause civili della sig.ra Zingaro Antonia Maria nata ad Oppido Lucano (Potenza) il 28 giugno 1911, già ivi residente, scomparso il 23 agosto 1979.

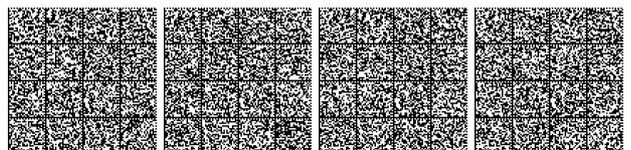
Direttore amm.vo F3
dott.ssa Maria Grazia Lotti

TC14ABR12241 (A pagamento).

**PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE****SOCIETÀ COOPERATIVA
C.II.R.I.C.A. A.R.L.**

Deposito atti finali

Ai sensi dell'art. 213 del R.D. 16 marzo 1942 n.267, si comunica che in data 30 settembre 2014 sono stati depositati presso il Tribunale di Lucca il bilancio finale, il conto della gestione ed il piano di riparto finale della Società Cooperativa C.II.R.I.C.A. a r.l. in liquidazione coatta amministrativa, con sede in Lucca.



Gli interessati, entro 20 giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre, con ricorso al Tribunale di Lucca, le loro eventuali contestazioni.

Il commissario liquidatore
dott. Riccardo Sarti

TC14ABS12077 (A pagamento).

**COPAL - SOCIETÀ
COOPERATIVA AGRICOLA**

Sede: Lavello (PZ)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00616210761

Deposito bilancio finale di liquidazione

Ai sensi del primo comma dell'articolo 213 R.D. 16/03/1942 n. 267, si comunica che, in data 23 settembre 2014, è stato depositato presso la cancelleria Fallimentare del Tribunale di Potenza (PZ) il Bilancio Finale con il conto della gestione della L.C.A. della Copal - Soc. Coop. Agricola.

Il commissario liquidatore
rag. Gennaro Tortorella

TC14ABS12152 (A pagamento).

**SEMOLA E FARINA SOC. COOP. A R.L.
in liquidazione coatta amministrativa**

Sede: c/o commissario liquidatore dott. Ignazio Zucca - via
Carlo Cattaneo n. 2 - 09131 Cagliari
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 025167600929

Deposito bilancio finale di liquidazione

Presso il tribunale di Cagliari, in data 15 settembre 2014 è stato depositato il bilancio finale di liquidazione, il conto della gestione della Semola e Farina soc. coop. A.r.l. in liquidazione coatta amministrativa.

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

Cagliari, 15 ottobre 2014

Il commissario liquidatore
dott. Ignazio Zucca

TC14ABS12272 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

**MENARINI INTERNATIONAL
OPERATIONS LUXEMBOURG S.A**

Sede legale: avenue de la Gare 1 - Luxembourg
- codice SIS 734.

*Comunicazione di rettifica relativa al medicinale
ALIFLUS DISKUS*

Nell'avviso T14ADD11942, pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* parte II n. 120 del 9.10.14, riguardante la Specialità Medicinale ALIFLUS DISKUS, codice pratica: C1B/2014/2020, dove è scritto "ALIFLUS DISKUS (034463)" leggasi "ALIFLUS DISKUS (034463)".

Il procuratore
dott. Roberto Pala

T14ADD12199 (A pagamento).

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

codice SIS 734

Sede legale: avenue de la Gare 1 - Luxembourg

*Estratto comunicazione notifica regolare AIFA
V&A/P/101491 del 30.09.2014*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: N. C1B/2013/3163

Medicinale: PLAUNAZIDE

Codice farmaco: 037108... (tutte le confezioni e dosaggi)

MRP n. DE/H/0524/001-004/IB/052

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB C.I.Z

Modifica apportata: Aggiornamento del riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo al fine di allinearli al nuovo QRD template (revisione 7 - Aprile 2013) e allineamento dei testi di tutti i dosaggi incluse modifiche editoriali.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 5.2, 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'autorizzazione all'immiss-



sione 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 6 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.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

T14ADD12200 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

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

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE s.m.i. e 712/2012/CE.

Medicinale: BROXOL (p.a. ambroxolo)

Confezioni e numeri A.I.C.: 025573104, nella confezione da 0.75% soluzione per nebulizzazione.

Codice pratica: N1B/2014/797

Grouping of variations, composta da tre modifiche di Tipo IAIN, categorie B.II.b.2.c.)2., B.II.b.1.b), B.II.b.1.a), da una modifica di Tipo IB, categoria B.II.b.1.e), consistenti nella sostituzione del sito responsabile del processo produttivo, del confezionamento primario e secondario e del controllo e rilascio dei lotti da Special Product's Line Via Campobello, 15 00040 - Pomezia (RM) a Special Product's Line, Strada Paduni, 240 - 03012 Anagni (FR).

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

T14ADD12208 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

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

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

Medicinale: DOLGOSIN

Confezioni e numeri A.I.C.: 034925053, soluzione iniettabile 100mg/2ml - 6 fiale da 2 ml.

Codice pratica: N1B/2014/1907

Modifica di Tipo IB categoria B.III.1.a)5, consistente nell'aggiunta di un produttore di attivo per il p.a. ketoprofene, Cosma SpA, via Colleoni, 15/17 - 2404 Ciserano (BG) - Italia, con CEP n. R0-CEP 2007-053-REV-01.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

T14ADD12209 (A pagamento).

PHARMATEX ITALIA S.R.L.

Sede: via Appiani 22 - 20121 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03670780158

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 274/2007, dei Regolamenti CE 1234/2008 e CE 712/2012

Titolare AIC: Pharmatex Italia srl - Via Appiani 22-20121 Milano

Specialità Medicinale: AMICASIL

Numeri AIC e Confezioni: 024459137.

Codice Pratica N1B/2014/1751 - Tipo Modifica: Grouping di 2 var.:

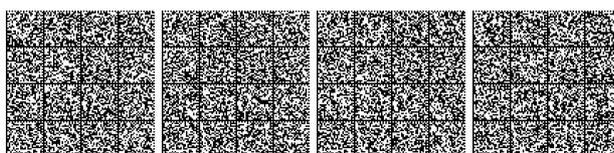
IB-B.II.b.3a) Modifica minore del processo di fabbricazione del p.f.;

IB-B II b.4z) Modifica della dimensione del lotto del p.f.

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU 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 GU.

L'amministratore unico
Tripodì Antonio Sergio

T14ADD12213 (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 Reg. 1234/2008/CE e s.m.i. e del D. L.vo 29 dicembre 2007 n. 274

Medicinale: LATANOPROST E TIMOLOLO TEVA ITALIA

Confezioni e numeri AIC: 041586 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1B/2014/1976

Procedura europea: DK/H/1859/001/IB/016

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

Modifica apportata: estensione del periodo di validità del prodotto finito da 24 a 36 mesi.

Medicinale: DORZOLAMIDE/TIMOLOLO TEVA

Confezioni e numeri AIC: 039832 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1B/2014/2185

Procedura europea: UK/H/1505/001/IB/024

Tipo di modifiche: Tipo IB - B.II.b.3.a

Modifica apportata: modifica della velocità di mescolatura da 100 +/- 5 rpm a 130 ppm per la produzione della soluzione parziale di Dorzolamide/timololo.

Medicinale: LOSARTAN TEVA; LOSARTAN/IDROCLOROTIAZIDE TEVA; METFORMINA TEVA

Confezioni e numeri AIC: 038098; 038028; 035195 tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: DK/H/xxxx/IA/113/G (UK/H/0925/IA/023/G; UK/H/0906/IA/054/G; FR/H/0162/IA/061/G)

Codice Pratica: C1A/2014/2276

Tipo di modifica: gruppo di variazioni Tipo IAin -A.1

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

Medicinale: AZITROMICINA TEVA

Confezioni e numeri AIC: 037555 tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: C1A/2014/1517

Procedura europea: NL/H/0614/001-002/IA/024/G

Tipo di modifica: gruppo di variazioni Tipo IA - B.II.b.2. a - B.II.b.4.a - Tipo IAin - B.II.b.2.c.1 - BA.1

Modifica apportata: aggiunta di Pliva Croatia Ltd (Pliva Hrvatska d.o.o.) come sito responsabile per il controllo e il rilascio dei lotti; aggiunta di un batch size di 622.104 kg pari a 789.472 compresse (solo 500 mg).

Medicinale: QUETIAPINA TEVA

Confezioni e numeri AIC: 040510 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2014/2466

Procedura europea: UK/H/1228/01-05/IA/028

Tipo di modifica: Tipo IAin - B.II.e.5.a.1

Modifica apportata: modifica del numero di unità in una confezione. Modifica entro i limiti delle dimensioni di confezione al momento approvate: da 100 (5x20) a 100 (10x10) per ogni confezione.

Medicinale: LOSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE TEVA ITALIA

Confezioni e numeri AIC: 041268 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1B/2014/2114

Procedura europea: UK/H/3398/IB/020/G

Tipo di modifica: gruppo di variazioni Tipo IB - B.I.b.2.e

Modifica apportata: aggiunta di un metodo per la determinazione del particle size della sostanza attiva losartan Beckman Coulter e Malvern Mastersizer 2000 laser diffraction instruments.

Medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE TEVA ITALIA

Confezioni e numeri AIC: 040259 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2014/2052

Procedura europea: DK/H/1524/001-002/IA/029

Tipo di modifica: gruppo di variazioni Tipo IAin -A.1

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

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

Un procuratore
dott.ssa Anna Lubrano

T14ADD12223 (A pagamento).

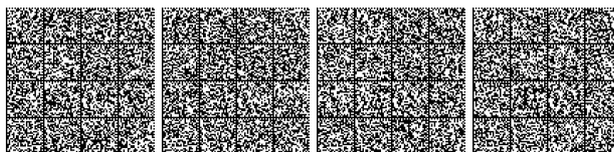
ACCORD HEALTHCARE ITALIA S.R.L.

Sede: largo Esterle 4 – 20052 Monza (MB)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06522300968

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE

Titolare AIC: Accord Healthcare Italia S.r.l.

Med: CISPLATINO ACCORD HEALTHCARE ITALIA -AIC n. 040210 - Confez.: tutte - Group of Var.: 1 IA B.II.d.2.a) - Modifica minore di una procedura di prova approvata del p.f. + 1 IAIN B.II.e.6.a) - Aggiunta specifiche del sigillo alluminio flipp-off da un fornitore già approvato + 2 IA B.II.e.7 b) - Aggiunta fornitore per le fiale di vetro e sigillo flipp-off - Codice pratica n.: C1A/2014/744 - Proc. Eur. n. UK/H/2862/001/IA/019/G.



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

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

Amministratore delegato
dott. Massimiliano Rocchi

T14ADD12224 (A pagamento).

ASTELLAS PHARMA S.P.A.

Sede legale: via delle Industrie 1 - 20061 Carugate - Milano

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

Titolare AIC: Astellas Pharma S.p.A.

Specialità medicinale: OMNIC

Confezioni e numeri A.I.C.: 0,4 mg compresse a rilascio prolungato rivestite con film - AIC 032647 - in tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica C1B/2014/1584

Procedura di mutuo riconoscimento n.: NL/H/xxxx/WS/085 relativa alla Variazione NL/H/554/001/WS/028

Modifica apportata: Variazione Tipo IB B.II.b.5 Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito. Rafforzamento dei limiti applicati in corso di fabbricazione.

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

L'amministratore delegato
dott. Ermanno Buratti

T14ADD12225 (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 Reg. 1234/2008/CE e s.m.i. e del D. L.vo 29 dicembre 2007 n. 274

Medicinale: TACNI

Codice farmaco: 040254 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2014/2045

Procedura europea: UK/H/3029/001-003/IA/006

Tipo di variazione: Tipo IAin - C.I.z

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

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA

Codice farmaco: 037394 per tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2014/1687

Procedura europea: UK/H/0579/001-004/IA/034

Tipo di variazione: 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 Anna Lubrano

T14ADD12226 (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 Reg. 1234/2008/CE e s.m.i. e del D. L.vo 29 dicembre 2007 n. 274

Medicinale: CITALOPRAM RATIOPHARM

Codice A.I.C.: 035892 tutte le confezioni

Codice pratica n.: N1B/2014/1773

Tipo di modifica: gruppo di variazioni Tipo IB - 1 x B.I.b.2.e; Tipo IA - 2 x B.III.1.a.2

Modifica apportata: aggiornamento del CEP da parte di un produttore già approvato (Mylan Laboratories Limited) (da "R0-CEP 2009-016-Rev 02" a "R0-CEP 2009-016-rev04"); aggiunta di una nuova procedura analitica per i solventi residui.

Medicinale: RAMIPRIL IDROCLOROTIAZIDE RATIOPHARM

Codice A.I.C.: 037390 tutte le confezioni

Codice pratica n.: C1B/2013/2759



Procedura europea: DK/H/0644/001-002/IB/023

Tipo di modifica: Tipo IB - B.I.d.1.a.4

Modifiche apportate: introduzione di un re-test period di 24 mesi per la sostanza attiva (ramipril) prodotta da Zhejiang Huahai.

Medicinale: CABERGOLINA RATIOPHARM

Codice A.I.C.: 037576 tutte le confezioni.

Codice pratica n.: C1A/2014/2458

Procedura europea: SE/H/0648/IA/0023/G

Tipo di modifica: gruppo di variazioni Tipo IAin - B.II.b.1.a

Modifica apportata: sostituzione del aggiunta del sito di confezionamento secondario Transpharm Logistik GmbH - Einsteinstrasse 2 - 89179 Beimerstetten (Germania) con il sito Transpharm Logistik GmbH - Nicolaus-Otto-Strasse 16 - 89079 Ulm (Germania); aggiunta di Silvano Chiapparoli Logistica S.p.A. - Via delle Industrie SnC - 26814 Livraga (LO) come sito di confezionamento secondario.

Medicinale: BETAISTINA RATIOPHARM

Codice A.I.C.: 038189 solo per il dosaggio da 24 mg e per le relative confezioni

Codice pratica n.: C1B/2014/2115

Procedura europea: AT/H/0171/003/IB/014/G

Tipo di modifica: gruppo di variazioni Tipo IB - B.II.b.1.e - Tipo IA B.II.b.3.a

Modifiche apportate: aggiunta di un fornitore per la produzione del bulk delle compresse da 24 mg (Rottendorf Pharma GmbH - Ennigerloh - Germania); modifica minore nel processo di produzione del prodotto finito.

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

Un procuratore
dott.ssa Anna Lubrano

T14ADD12227 (A pagamento).

HEXAL AS

Rappresentante per l'Italia: Hexal S.p.A.

Largo U. Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA)

Sede legale: Edvard Thomsens Vej 14 DK 2300
Copenhagen

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione
in commercio*

di specialità medicinali per uso umano.

*Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo
29 dicembre 2007 n.274*

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

Titolare AIC: Hexal A/S

Medicinale: OMEPRAZOLO HEXAL A/S, 10 mg e 20 mg, capsule rigide gastroresistenti, AIC: 039610 - Confezioni: tutte

Codice Pratica n. C1A/2012/2971

Procedura Europea n. UK/H/1022/001-002/IA/038

Tipo di modifica: Tipo IAIN B.III.1 a) 3 - Presentazione di un nuovo Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea da parte di un nuovo produttore del principio attivo: Shouguang Fukang Pharmaceutical Co., Ltd. North-East of Dongwaihuan Road Dongcheng Industrial Area, China-262 700 Shouguang, Shandong Province (CEP: R0 2008-051 rev01).

Codice Pratica n. C1B/2013/2948

Procedura Europea n. UK/H/1022/001-002/IB/044

Tipo di Modifica: Tipo IB B.II.b.3 z) - Modifica del processo di produzione del prodotto finito (aumento del tempo di conservazione del bulk del prodotto finito prima del confezionamento finale da 6 mesi a 12 mesi).

Codice Pratica n. C1B/2014/1060

Procedura Europea n. UK/H/1022/001-002/IB/045/G

Grouping di Modifiche: Tipo IB B.III.2 b) - Aggiornamento delle specifiche di Omeprazolo per adeguamento alla relativa monografia della Farmacopea Europea + Tipo IB B.I.b.1.z - Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti per la sostanza attiva (eliminazione di assorbanza/colore della soluzione per allineamento alla Farmacopea Europea) + 3 x Tipo IA B.I.b.1.d -

Eliminazione di un parametro di specifica non significativo per allineamento all'attuale CEP (solventi residui, clorofornio e cloruro di metilene e acetone) + Tipo IA B.I.b.2. a - Modifica minore di una procedura di prova già approvata (sostanze correlate rilevate tramite HPLC).

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

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

T14ADD12228 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

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

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione
in commercio*

di specialità medicinali per uso umano.

Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo

29 dicembre 2007 n.274

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

Titolare: Sandoz S.p.A.

Medicinale: MEROPENEM SANDOZ 500 mg e 1000 mg polvere per soluzione iniettabile o per infusione

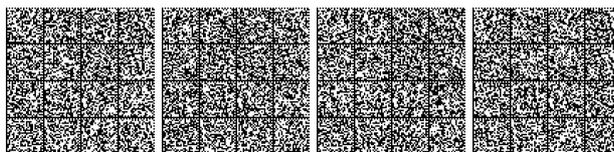
Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 040077

Procedura Europea n. NL/H/1727/001-002/IB/009

Codice Pratica: C1B/2014/1817

Modifica Tipo IB n. B.II.b.4.z - Modifica della dimensione dei lotti del prodotto finito: introduzione del range da 50 kg a 59 kg.

Medicinale: FLECAINIDE SANDOZ 100 mg compresse



Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 037415
 Procedura Europea n. NL/H/0795/002/IB/013
 Codice Pratica: C1B/2013/2601
 Modifica Tipo IB n. B.II.d.1.g - Sostituzione parametro di specifica del prodotto finito e relativo metodo.

Medicinale: RAMIPRIL SANDOZ 2,5 mg, 5 mg e 10 mg compresse

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 037625

Procedura Europea n. UK/H/2472/002-004/IA/038

Codice Pratica: C1A/2014/2389

Modifica Tipo IA n. A.5.b - Modifica del nome e dell'indirizzo del produttore responsabile della produzione, del confezionamento, controllo del prodotto finito: da Novartis Ltd, Pharma Plant a Novartis Bangladesh Ltd, Tongi Plant.

Medicinale: NEBIVOLOLO SANDOZ 5 mg compresse

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 038132

Procedura Europea n. DE/H/0859/001/IA/011

Codice Pratica: C1A/2014/2520

Modifica Tipo IA n. B.II.b.2.a - Aggiunta sito per il controllo dei lotti del prodotto finito: S.C. Sandoz Srl, Str. Livezeni nr. 7A, 540472 Targu-Mures, Jud. Mures - Romania.

Medicinale: FLUDARABINA SANDOZ 25 mg/ml concentrato per soluzione iniettabile o per infusione

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 038746

1) Procedura Europea n. DE/H/0801/001/IA/014/G

Codice Pratica: C1A/2014/2398

Grouping variation: n. 2 x tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP per il principio attivo da parte dei produttori già autorizzati: Euticals SpA (Italia) da R0-CEP 2009-282 Rev 00 a R0-CEP 2009-282 Rev 01 e Sicor Srl (Italia) da R1-CEP 2005-257 Rev 00 a R1-CEP 2005-257 Rev 01 + Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito di produzione del principio attivo: Zhejiang Hisun Pharmaceutical Co., Ltd (Cina).

2) Procedura Europea n. DE/H/0801/001/IB/015

Codice Pratica: C1B/2014/2099

Modifica Tipo IB n. B.I.d.1.a.4 - Introduzione del re-test period del principio attivo a 48 mesi da parte del produttore autorizzato Sicor Srl (Italia).

Medicinale: PRAMIPEXOLO SANDOZ 0,088 mg, 0,18 mg e 0,7 mg compresse

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 039802

Procedura Europea n. DE/H/1713/001-002;004/IB/014

Codice Pratica: C1B/2013/3405

Modifica Tipo IB n. B.I.b.2.e - Modifica di una procedura di prova del materiale di partenza utilizzato nel processo di produzione del principio attivo.

Medicinale: MOMETASONE FUROATO SANDOZ 50 mcg/erogazione spray nasale, sospensione

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 040144

Procedura Europea n. NL/H/2038/001/IB/006/G

Codice Pratica: C1B/2014/1300

Grouping variation: Tipo IBun n. B.I.a.1.z - Introduzione di un produttore alternativo del materiale di partenza + n. 2 tipo IA n. A.4 - Modifica del nome del produttore del principio attivo: da Chemagis LTD a Perrigo API LTD (Israele) + n. 3 tipo IA n. B.I.b.2.a - Modifica minore di procedure

di prova autorizzate del principio attivo + n. 2 tipo IB n. B.I.d.1.a.4 - Estensione del retest period del principio attivo a 24 mesi (ASMF e DPM) + n. 2 tipo IA n. B.I.b.1.d - Eliminazione di parametri di specifica non significativi del principio attivo + Tipo IA n. B.I.a.3.a - Aggiunta dimensione dei lotti del principio attivo.

Medicinale: QUETIAPINA SANDOZ 25 mg compresse rivestite con film

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 040402

Procedura Europea n. DK/H/1430/001/IA/018

Codice Pratica: C1A/2013/3129

Modifica Tipo IA in n. B.II.b.1.a - Aggiunta sito per il confezionamento secondario: CRNA sa, Z.I. Heppignies Ouest, Avenue d'Heppignies, 6220 Fleurus, Belgio.

Medicinale: DESLORATADINA SANDOZ 0,5 mg/ml soluzione orale

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 040722

Procedura Europea n. DK/H/2035/002/IB/001

Codice Pratica: C1B/2013/2458

Modifica Tipo IB n. B.II.f.1.b.1 - Estensione del periodo di validità del prodotto finito: da 30 mesi a 36 mesi

Medicinale: CAPECITABINA SANDOZ, 150 mg e 500 mg, compresse rivestite con film - AIC: 041937 - Confezioni: tutte

Procedura Europea n. NL/H/2458/001-002/IA/010

Codice Pratica n. C1A/2014/1879

Tipo di Modifica: Tipo IA A.5.b) - Modifica del nome e dell'indirizzo del produttore del prodotto finito (non responsabile del rilascio dei lotti):

da: Hetero Labs Ltd, Unit- VI No., 410 and 411 - APIIC Pharma SEZ,

Polepally Village, Jadcherla Mandal, Mahaboobnagar District, Andhra Pradesh - 509301 (India) a: Hetero Labs Ltd Unit-VI - APIIC Formulation SEZ, S. No 410 & 411, Polepally Village, Jadcherla (Mandal), Mahaboob Nagar (District), Pin-509301, Andhra Pradesh (India).

Medicinale: EFAVIRENZ SANDOZ, 600 mg, compresse rivestite con film - AIC: 041913 - Confezioni: tutte

Codice Pratica n. C1A/2014/2235

Procedura Europea n. FR/H/0518/IA/001/G

Grouping di Modifiche: Tipo IA A.7 - Eliminazione del sito M/s. Ortin Laboratories Limited, Unit-II, Sy.No.300, Malkapur(V), Choutuppal(M), Nalgonda Dist., Andhra Pradesh (India), responsabile della produzione di un intermedio usato per ottenere la sostanza attiva Efavirenz + 2 x Tipo IA B.I.b.2.a - Modifica minore di un test di prova già approvato (contenuto di acetaldeide e grandezza particellare) + Tipo IA B.II.a.3.a)2 - Modifica della composizione degli eccipienti presenti nel prodotto finito.

Medicinale: MACROGOL SANDOZ, 13,8 g, polvere per soluzione orale, AIC: 042699 - Confezioni: tutte

Codice Pratica n. C1B/2014/1499

Procedura Europea n. UK/H/4219/001/IB/015

Tipo di modifica: Tipo IB B.II.c.1 z) unforeseen - Modifica di parametri di specifica non significativi e/o limiti per eccipienti (eliminazione test per arsenico, piombo, cadmio e mercurio).



Medicinale: ALMOTRIPTAN SANDOZ, 12,5 mg, compresse rivestite con film - AIC: 041862 - Confezioni: tutte

Codice Pratica n. C1A/2014/2412

Procedura Europea n. DK/H/2163/IA/001/G

Grouping di Modifiche: 2 x Tipo IA B.II.b.3 a - Modifiche minori nel processo di produzione del prodotto finito (processo di miscelazione e produzione del film).

Medicinale: PROPAFENONE SANDOZ, 150 mg e 300 mg, compresse rivestite con film, AIC: 034476 - Confezioni: tutte

Codice Pratica n. N1A/2014/2048

Tipo di Modifica: Tipo IA B.II.d.1 d) - Eliminazione di un parametro non significativo dalle specifiche di rilascio del prodotto finito (tempo di disgregazione).

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

Medicinale: ZOLPIDEM SANDOZ 10 mg compresse rivestite con film

Codice Pratica: C1B/2014/1946

N. di Procedura Europea: NL/H/0262/001/IB/042

Confezioni: Tutte - Codice AIC medicinale: 038001

Tipologia variazione: C.I.1.a - Tipo IB

Modifica Apportata: Aggiornamento del PIL e SPC in accordo con Art. 31 Referral (EMA/H/A-31/1377).

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 4.2, 4.4, 4.5, 4.7 e 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Comunicazione Notifica regolare UVA

Medicinale: ALENDRONATO SANDOZ 70 mg compresse

Codice AIC: 037295 - Confezioni : Tutte - Codice Pratica N. C1B/2012/1924

N. e Tipologia variazione: MRP N. SE/H/517/002/IB/042/G, n. 2 x C.1.3 a

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Modifica RCP e Foglio Illustrativo a seguito della procedura UK/H/PSUR/0070/001.

Modifica stampati a norma dell'articolo 45 del regolamento (CE) No1901/2006, numero di procedura UK/W/022/pdWS/001.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (4.2, 4.4, 4.5, 4.8, 5.1, 6.5 e 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.

Medicinale: RUBIRA, 0,02 mg / 3 mg, compresse rivestite con film, AIC: 041766 - Confezioni: tutte

Codice Pratica: N1B/2014/736

Tipo di modifica: Tipo IB C.I.1 a)

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati per i contraccettivi ormonali combinati a seguito del referral art. 31 e adeguamento al nuovo QRD. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.1-4.8, 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia 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 indicate in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni della 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.

Medicinale: GRANISETRON SANDOZ 1 mg/ml concentrato per soluzione iniettabile o per infusione

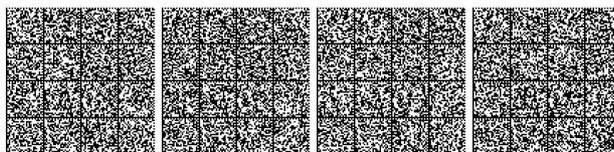
Codice AIC: 039723 - Confezioni : Tutte - Codice Pratica N. C1B/2014/1249

N. e Tipologia variazione: DE/H/0815/001/IB/009, C.1.2 a) IB foreseen

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati in linea con il prodotto di riferimento.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.5 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.



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

Sia 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 indicate in etichetta.

Il titolare dell'AIC del farmaco generico é 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 é 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 Susy Ferraris

T14ADD12230 (A pagamento).

**NOVARTIS VACCINES
AND DIAGNOSTICS S.R.L.**

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01392770465

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

Estratto di comunicazione di notifica regolare per modifica di un eccipiente o di un reattivo che presentano un rischio TSE.

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/ 82290 - del 31 luglio 2014

Medicinale: VAXEM Hib

AIC confezioni: 028780056- 028780043

Titolare: Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l., Via Fiorentina, 1 - 53100 Siena

N. e Tipologia variazione: IT/H/0122/01/IB/029; tipo IB - B.II.c.3.a.2

Codice pratica: C1B/2014/1254

Tipo di modifica:

Modifica di un eccipiente o di un reattivo che presentano un rischio TSE: modifica dell'origine della resina Q-Sepharose XL, utilizzata nella fase di purificazione dell'Hib, da origine "animale" a "non animale".

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

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

Un procuratore
dott.ssa Antonella Muci

T14ADD12231 (A pagamento).

**NOVARTIS VACCINES
AND DIAGNOSTICS S.R.L.**

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01392770465

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

Estratto di comunicazione di notifica regolare per introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano.

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/ 80892 - del 29 luglio 2014

Medicinale: VAXEM Hib

AIC confezioni: 028780056- 028780043

Titolare: Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l., Via Fiorentina, 1 - 53100 Siena

N. e Tipologia variazione: IT/H/0122/01/IAIN/028; tipo IAIN - C.I.8-a

Codice pratica: C1A/2014/1869

Tipo di modifica:

Introduzione del Pharmacovigilance System Summary (PSS) a seguito della implementazione della legislazione europea di Farmacovigilanza (Directive 2010/84/EU amending Directive 2001/83/EC).

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

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

Un procuratore
dott.ssa Antonella Muci

T14ADD12232 (A pagamento).



BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di

un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n.712/2012/CE.

*Estratto di comunicazione di notifica regolare AIFA/
V&A/P/101588 del 30/09/2014*

Codice pratica: N1B/2014/1705

Medicinale: BUSCOPAN ANTIACIDO

Confezioni e numeri A.I.C.: "75 mg compresse effervescenti"

10 compresse - A.I.C. n. 039279017.

Titolare: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A.

Via Lorenzini, 8 - 20139 Milano

Tipologia variazione: IB C.I.3.z

Tipo di modifica: modifica stampati

Modifica apportata: aggiornamento degli stampati per adeguamento al "Core Safety Profile" finalizzato durante la procedura n. IT/H/PSUR/0016/003.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2 - 4.6, 4.8, 4.9, 6.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Il titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della 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 Comunicazione di notifica regolare, che i lotti prodotti 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.

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

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

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

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

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

Il procuratore
p.v. G.Maffione

T14ADD12233 (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: PARACETAMOLO PENSA

Numero A.I.C. e confezioni: 041432016 - "500 mg compresse" 10 compresse in blister PVC/AL; 041432028 - "500 mg compresse" 12 compresse in blister PVC/AL; 041432030 - "500 mg compresse" 20 compresse in blister PVC/AL; 041432042 - "500 mg compresse" 24 compresse in blister PVC/AL; 041432055 - "500 mg compresse" 30 compresse in blister PVC/AL; 041432067 - "500 mg compresse" 100 compresse in blister PVC/AL; 041432079 - "500 mg compresse" 500 compresse in flacone HDPE

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

Codice Pratica n.: C1B/2014/1839

N. di procedura: PT/H/1209/001/IB/008

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

"Single variation" di tipo IB n. B.II.f.1 b) 1: modifica della durata di conservazione del prodotto finito - estensione della durata di conservazione del prodotto finito, così come confezionato per la vendita (sulla base dei dati in tempo reale): estensione della validità da 48 mesi a 60 mesi.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto.



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.

Medicinale: LEVOFLOXACINA PENZA PHARMA

Numeri A.I.C. e confezioni: 040050 - tutte le confezioni autorizzate

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

Codice Pratica n.: N1B/2014/1782

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

Tipologia variazione: "Grouping of variations"

1 variazione di tipo IB n. A.2 b): modifiche nella denominazione (di fantasia) del medicinale - per i prodotti autorizzati secondo procedura nazionale: da LEVOFLOXACINA EPIFARMA a LEVOFLOXACINA PENZA PHARMA.

1 variazione di tipo IAIN n. C.I.8 a): introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano - 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: introduzione del PSMF di Pensa Pharma S.p.A.

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 (tutti i paragrafi riportanti il nome del prodotto del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

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

Medicinale: TELMISARTAN PENZA

Numeri A.I.C. e confezioni: 042866 - tutte le confezioni autorizzate

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

Codice Pratica n.: C1A/2014/2577

N. di procedura: ES/H/0185/001-003/IA/003

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

"Single variation" di tipo IAIN n. B.III.1 a) 1: presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo (R0-CEP 2010-363-Rev 00) per il principio attivo "telmisartan" da parte di un fabbricante già approvato (Interquim S.A.).

Medicinale: LANSOPRAZOLO PENZA

Numeri A.I.C. e confezioni: 036704 - tutte le confezioni autorizzate

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

Codice Pratica n.: N1A/2014/2077

"Single variation" di tipo IAIN n. B.III.1 a) 3: aggiunta di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo (R0-CEP 2012-088-Rev 00) per il principio attivo "lansoprazolo" da parte di un nuovo fabbricante (Moehs Iberica S.L.).

Medicinale: IRBESARTAN PENZA

Numeri A.I.C. e confezioni: 042177 - tutte le confezioni autorizzate

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

Codice Pratica n. C1A/2014/2297

N. di procedura: NL/H/1116/002-003/IA/011

"Single variation" di tipo IA n. B.III.1 a) 2: presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato (R0-CEP 2010-033-Rev 01) per il principio attivo "irbesartan" da parte di un fabbricante già approvato (Zhejiang Huahai 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

T14ADD12248 (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: OLANZAPINA PENSA PHARMA

AIC 041288022 "10 mg compresse orodispersibili" - 28 compresse in blister PA/AL/PVC/AL - classe A, prezzo al pubblico Euro 42,11;

Medicinale: OLANZAPINA PENSA

AIC 042681078 "10 mg compresse" - 28 compresse in blister AL/AL - classe A, prezzo al pubblico Euro 42,11.

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee di cui alle Determinazioni AIFA del 03/07/2006 e 27/09/2006, entreranno 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

T14ADD12249 (A pagamento).

ACTAVIS GROUP PTC EHF

*Estratto comunicazione notifica regolare UVA del
08/10/2014 n. AIFA/V&A/P/104514*

Codice Pratica N.: C1B/2013/3164

Specialità Medicinale: SINEBRIV analgesico e antipiretico (AIC: 042008)

Confezioni: tutti i dosaggi e tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: Actavis Group PTC ehf

MRP N. SE/H/1254/001-004/IB/003/G

Tipologia variazione: grouping di 2 variazioni C.I.3 a) IB

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati in linea con il CCSI e con le raccomandazioni del PhWP.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9 e 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

T14ADD12250 (A pagamento).

SANOFI PASTEUR MSD S.N.C.

Rappresentata da Sanofi Pasteur MSD S.p.A.
Sede: via degli Aldobrandeschi 15 - Roma

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

Codice Pratica: C1B/2014/2291

Medicinale: PNEUMOVAX

Codice confezioni: 034933010, 034933022, 034933034

Titolare: Sanofi Pasteur MSD Snc, 162 avenue Jean Jaurès 69007 Lione (Francia)

Procedura di Mutuo Riconoscimento N. UK/H/399/02/IB/043G

N° e Tipologia della variazione: Grouping 2 Tipo IB [B.I.b.2.e] + 3 Tipo IB [B.II.d.2.d]

Natura della variazione: Modifiche nella procedura di prova di un principio attivo o di materie prime, reattivi o sostanze intermedie utilizzati nel procedimento di fabbricazione del principio attivo e modifiche nella procedura di prova del prodotto finito: sostituzione dello strumento Beckman ARRAY 360 con un nuovo strumento, Beckman IMAGE 800 e relativa convalida di un nuovo test, General Test Method 080080154GEN, e di un nuovo saggio, General Method 080080170GEN.

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. Marco Ercolani

T14ADD12256 (A pagamento).



ALFA WASSERMANN S.P.A.

Sede: via E. Fermi n. 1, Alanno (PE)

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

Titolare: Alfa Wassermann S.p.A.

Specialità medicinale: FLUXUM

Confezioni e numeri di A.I.C.: "3200 UI AXA soluzione iniettabile per uso s.c." 6 siringhe preriempite 0,3 ml - AIC n. 026270076; "4250 UI AXA soluzione iniettabile per uso s.c." 6 siringhe preriempite 0,4 ml - AIC n. 026270088; "6400 UI AXA soluzione iniettabile per uso s.c." 6 siringhe preriempite 0,6 ml - AIC n. 026270090; "8500 UI AXA soluzione iniettabile per uso s.c." 2 siringhe preriempite 0,8 ml - AIC n. 026270114; "8500 UI AXA soluzione iniettabile per uso s.c." 6 siringhe preriempite 0,8 ml - AIC n. 026270126; "12800 UI AXA soluzione iniettabile per uso s.c." 2 siringhe preriempite 1 ml - AIC n. 026270138

Codice pratica: N1A/2014/1986

Tipologia variazioni e modifica apportata: Grouping di 3 Variazioni Tipo IA n. B.II.e.6 Modifica apportata ad un elemento del materiale di confezionamento (primario) che non è in contatto con la formulazione del prodotto finito b) modifica che non ha un impatto sulle informazioni relative al prodotto (Modifica della composizione e delle dimensioni del copriago in seguito all'introduzione della protezione rigida).

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 Antonietta Gisella Pazardjiklian

T14ADD12257 (A pagamento).

ALFA WASSERMANN S.P.A.

Sede: via E. Fermi n. 1 - Alanno (PE)

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 e s.m.

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica N. C1B/2014/1605

Specialità medicinale: EMINOCS

Codice farmaco: 038049019, 038049021, 038049033, 038049045.

MRP N. NL/H/0800/001/1B/012

Tipologia di variazione oggetto della modifica: C.I.z

Modifica apportata: Modifica RCP allo scopo di riflettere il testo del referral Art.31 per il diclofenac.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

Un procuratore

dott.ssa Antonietta Gisella Pazardjiklian

T14ADD12258 (A pagamento).

INDUSTRIA FARMACEUTICA GALENICA**SENESE S.R.L.**

Sede legale: via Cassia Nord, 351 – Monteroni d'Arbia (SI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00050110527

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

Titolare A.I.C.: Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l. Via Cassia Nord 351, 53014 Monteroni d'Arbia (SI)

Codice pratica: N1A/2014/2049

Specialità medicinali: BUPISEN, AIC 034171 tutte le confezioni - BUPISEN con adrenalina AIC 034849 tutte le confezioni.

Grouping di n. 2 variazioni IAIN: n. B.III 1.a.3: presentazione di un certificato di conformità nuovo per il principio attivo bupivacaina cloridrato (R0-CEP 2010-277-Rev01 del 07/05/2013) da parte di un nuovo fabbricante in aggiunta: Moehs Iberica SL che produce presso il sito Moehs Catalana S.L. Barcellona (Spagna).

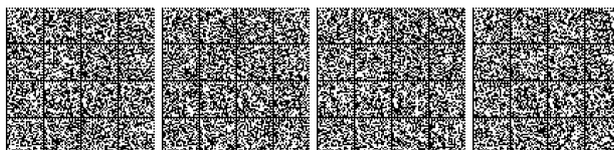
I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

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

L'amministratore delegato

dott.ssa Danila Antonia Perillo

T14ADD12259 (A pagamento).



SANOFI PASTEUR MSD SNC

Rappresentata da Sanofi Pasteur MSD S.p.A.
Sede: via degli Aldobrandeschi 15 - Roma

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

Codice Pratica: C1A/2014/1836

N. di Procedura Europea: UK/H/399/002/IA/042/G

Specialità Medicinale: PNEUMOVAX (034933) Soluzione iniettabile (0.5ml) in flaconcino

Confezioni: 034933010, 034933022, 034933034

Titolare AIC: Sanofi Pasteur MSD Snc, 162 avenue Jean Jaurès 69007 Lione (Francia)

Tipologia variazione: Grouping IAIN [A.1] + IAIN [C.I.8] + IAIN [C.I.z]

Tipo di modifica: [A.1] Modifiche del nome e/o dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio, [C.I.8] Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano, o modifiche apportate a tale sintesi e [C.I.z] Aggiunta della frase sulla segnalazione delle reazioni avverse.

Modifica apportata: [A.1] Modifica dell'indirizzo del Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio da 8 rue Jonas Salk 69007 Lione FRANCIA a 162 avenue Jean Jaurès 69007 Lione FRANCIA, [C.I.8] Aggiornamento della sintesi del sistema di farmacovigilanza di Sanofi Pasteur MSD con il nuovo indirizzo e [C.I.z] Aggiunta della frase sulla segnalazione delle reazioni avverse alla fine del paragrafo 4.8 del RCP e del paragrafo 4 del FI.

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 4.8 e 7 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso comple-

mentare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera.

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

Un procuratore
dott. Marco Ercolani

T14ADD12261 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

Sede: piazzale dell'Industria 20 - Roma

Capitale sociale € 7.000.000 i.v.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00492340583

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

Codice pratica C1B/2014/1737

Specialità Medicinale: OLIMEL A.I.C. n. 039941

Procedura di Mutuo Riconoscimento Variazione Nr FR/H/0419/001-006/IB/017/G

Variazione Grouping IB:

1) Variazione di Tipo IB Nr B.II.c.2 d) Aggiunta di un metodo alternativo per il dosaggio del Sodio: Spettrometria ad emissione atomica

2) Variazione di Tipo IB Nr B.II.c.2. d) Aggiunta di un metodo alternativo per il dosaggio dell'Acido Oleico: Metodo Gascromatografico

3) Variazione di Tipo IB Nr B.II.c.2 d) Aggiunta di un metodo alternativo per il dosaggio del Potassio: Spettrometria ad emissione atomica

4) Variazione di Tipo IB Nr B.II.c.2 d) Aggiunta di un metodo alternativo per il dosaggio dell'Arsenico : Metodo A (2.4.2) della attuale monografia della Farmacopea Europea

5) Variazione di Tipo IB Nr B.II.c.2 d) Aggiunta di un metodo alternativo per il dosaggio dei Metalli pesanti: Metodo A (2.4.8) della attuale monografia della Farmacopea Europea

6) Variazione di Tipo IB Nr B.II.c.1 z) Allineamento del wording e dei criteri di accettazione di un parametro di specifica (dry matter-loss on drying) all' attuale terminologia di Farmacopea Europea per questo criterio

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

Un procuratore
dott.ssa Guia Maria Carfagnini

T14ADD12262 (A pagamento).



RANBAXY ITALIA S.P.A.

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

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

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

Medicinale: IRBESARTAN e IDROCLOROTIAZIDE RANBAXY

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate - 041436; Codice pratica: C1B/2014/1640; procedura DCP n. NL/H/1679/001-003/IB/009; variazione A.2.b) - tipo IB: cambio del nome del medicinale da EBRINTAZIDE a IRBESARTAN e IDROCLOROTIAZIDE RANBAXY solo per l'Italia.

Codice pratica: C1A/2014/1844; procedura DCP n. NL/H/1679/001-003/IA/010; variazione C.I.8.a) - Tipo IAIN: introduzione del Summary of Pharmacovigilance System di Ranbaxy.

Codice pratica: N1A/2014/1760; procedura DCP n. NL/H/1679/001-003/IA/011; variazione: IAIN - B.II.b.1a): aggiunta di un nuovo sito di confezionamento secondario (DHL Supply Chain (Italy)).

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

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

T14ADD12274 (A pagamento).

VIFOR FRANCE SA

Sede legale: 7-13 Boulevard Paul-Emile Victor, 92200 - Neuilly-sur-Seine - Francia

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

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

Titolare AIC: Vifor France SA, 7-13 Boulevard Paul-Emile Victor, 92200 - Neuilly-sur-Seine - Francia

Codice pratica: N1A/2014/2058

Specialità medicinale: DICYNONE

Numeri A.I.C e confezioni: 020917 - tutte le confezioni autorizzate

Tipologia variazione: "Grouping of variations"

2 variazioni di tipo IA n. B.III.1 a)2: presentazione di un certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea aggiornato per il principio attivo "etamsilato" - certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (Esteve Qhimica S.A.): da R1 CEP 1997-070-Rev 04 a R1 CEP 1997-070-Rev 05 e da R1 CEP 1997-070-Rev 05 a R1 CEP 1997-070-Rev 06.

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

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

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

T14ADD12275 (A pagamento).

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

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

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008

Codice Farmaco: 037743.

Specialità medicinale: FLUORES.

Confezioni: Tutte: 037743010 - 022 - 034.

Codice Pratica N. N1A/2014/2025.

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

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Chiara Mormile

T14ADD12270 (A pagamento).

OM PHARMA S.A.

Sede legale: Rua da Industria 2, Quinta Grande, 2610-088 - Amadora - Portogallo

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.

Titolare AIC: Om Pharma S.A., Rua da Industria 2, Quinta Grande, 2610-088 - Amadora - Portogallo

Codice pratica: N1A/2014/2059

Specialità medicinale: DOXIUM



Confezione e numero A.I.C.: "500 mg capsule rigide" 32 capsule - A.I.C. n. 022739066

Tipologia variazione: "Grouping of variations"

2 variazioni di tipo IA n. B.III.1 a)2: presentazione di un certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea aggiornato per il principio attivo "calcio dobesilato" - certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (Esteve Quimica S.A.): da R1-CEP 1997-069-Rev 05 a R1-CEP 1997-069-Rev 06 e da R1-CEP 1997-069-Rev 06 a R1-CEP 1997-069-Rev 07.

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

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

T14ADD12276 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

Estratto comunicazione notifica regolare del 08/10/2014 n. AIFA/V&A/P/104496

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n.: C1B/2014/1069

Medicinale: TAMSULOSINA AUROBINDO (AIC: 040917) - 400 microgrammi capsule rigide a rilascio prolungato - tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: Aurobindo Pharma (Italia) S.r.l.

N. di Procedura Europea: PT/H/0562/001/IB/007

Tipologia variazione: IB n. C.I.z

Modifica apportata: Aggiornamento RCP e Foglio Illustrativo sulla base delle raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/509108/2013).

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

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

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

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

T14ADD12277 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo 15 - Milano

Capitale sociale: € 1.000.000,00

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06647900965

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 e s.m.

Specialità medicinali: VYTORIN

Confezioni e numeri AIC: Tutte

Titolare AIC: Neopharmed Gentili S.r.l.

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. DE/H/xxxx/IA/0643/G

Codice Pratica: C1A/2014/2491

Variazione Tipo IAIN, B.II.b.2.c.2): aggiunta dell'officina Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39 - 2031 BN Haarlem, Paesi Bassi (MSD-Haarlem) quale sito alternativo responsabile delle operazioni di importazione e controllo dei lotti per la specialità medicinale in oggetto prodotta presso MSD Singapore.

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

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

Un procuratore speciale
Gianni Ferrari

T14ADD12278 (A pagamento).

MALLINCKRODT ITALIA S.P.A.

Sede legale: via Rivoltana 2/D - 20090 Segrate (MI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07999930964

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Titolare AIC: Mallinckrodt Medical B.V., Westerduinweg 3, 1755 LE Petten, The Netherlands.

Tipo di Modifica: Modifica stampati



Codice Pratica N. C1B/2014/1090

Specialità medicinale: TECHNEMIBI

Codice farmaco: 039043017 - "1 mg kit per preparazione radiofarmaceutica" 5 flaconcini da 1 mg

MRP N. DK/H/1189/001/IB/008

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I Modifiche del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, dell'etichettatura o del Foglio Illustrativo z) altra variazione.

Modifica apportata: C.I Modifiche del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, dell'etichettatura o del Foglio Illustrativo z) altra variazione per adeguamento degli stampati attualmente autorizzati al CoreSPC e PIL Europei (EMA/CHMP/617617/2013, Core SmPC and Package Leaflet for technetium (99mTc) sestamibi).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 6.2, 6.3, 6.4, 6.6, 11 e 12 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, paragrafi 1, 2, 3, 4, 5 e 6 del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il Titolare 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 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.

Legale rappresentante
Fausto Bombardi

T14ADD12280 (A pagamento).

ALLERGAN S.P.A.

Sede: via Salvatore Quasimodo 134/138 – 00144 Roma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00431030584

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 274/2007 e del Regolamento (CE) 1234/2008

Codice Pratica: C1A/2014/2247

Titolare: Allergan Pharmaceuticals Ireland

Specialità medicinale: BOTOX

Confezione e numero AIC:

034883013 - 100 Unità Allergan, polvere per soluzione iniettabile - 1 fl.

034883064 - 200 Unità Allergan, polvere per soluzione iniettabile - 1 fl.

034883076 - 200 Unità Allergan, polvere per soluzione iniettabile - 2 fl.

034883088 - 200 Unità Allergan, polvere per soluzione iniettabile - 3 fl.

034883090 - 200 Unità Allergan, polvere per soluzione iniettabile - 6 fl.

Modifica apportata: Procedura MRP n. IE/H/0113/001-003/IA/096/G

Grouping variation relativa all'aggiornamento delle specifiche del prodotto finito, che include: N. 3 variazioni di tipo IA in (B.V.a.1.d) - Aggiornamento del certificato PMF per l'albumina umana da parte dei fornitori Instituto Grifols S.A (EMEA/H/PMF/000002/04/AU/019/G, EMEA/H/PMF/000002/04/IB/020/G) e CSL Behring GmbH (EMEA/H/PMF/000001/04/AU/014/G), senza impatto sulle proprietà del prodotto finito.

N. 1 variazione di tipo IA (B.III.1.b.3) - Aggiornamento del certificato TSE per un reagente (215189 Plate Columbia Anaerobic Sheep Blood Agar 100 EA) presentato da fabbricante approvato: R1-CEP 2007-095-Rev 01

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

Un procuratore
dott.ssa Sandra Onofri

T14ADD12283 (A pagamento).

ALLERGAN S.P.A.

Sede: via Salvatore Quasimodo 134/138 – 00144 Roma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00431030584

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 274/2007 e del Regolamento (CE) 1234/2008

Codice Pratica: C1B/2014/1930

Titolare: Allergan Pharmaceuticals Ireland

Specialità medicinale: ALPHAGAN 0,2% p/v (2 mg/ml) collirio, soluzione



Confezione e numero AIC: 033490018 flacone da 2,5 ml; 033490020 flacone da 5 ml; 033490032 flacone da 10 ml.

Modifica apportata: Procedura MRP n. UK/H/0199/001/IB/054

Variazione di tipo IB (B.II.d.2.d) - Modifica della procedura di prova del prodotto finito per correggere il volume di riempimento.

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

Un procuratore
dott.ssa Sandra Onofri

T14ADD12284 (A pagamento).

FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L.

Sede: via Camagré 41 - 37063 Isola della Scala VR

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

Specialità medicinale: ONDANSETRON KABI soluzione iniettabile - A.I.C. n. 037389 in confezioni tutte.

DE/H/0640/IB/013G, pratica C1B/2014/1943. Raggruppamento di variazioni:

IB B.II.b.5.c) eliminazione IPC non significativo (saggio del principio attivo); IB B.II.b.5.z) sostituzione IPC (integrità fiala); IB B.II.b.5.z) eliminazione frequenza IPC.

DE/H/0640/IA/014G, pratica C1A/2014/2162. Raggruppamento di variazioni:

IA B.III.1.a)2 aggiornamento CEP di produttore approvato (Ipc); IA B.II.e.6b) eliminazione degli anelli colorati sulle fiale; IA B.II.b.5.c) eliminazione test non significativo per anelli colorati sulle fiale; IA_{IN} C.I.8.a) introduzione Pharmacovigilance System Master File (PSMF).

Specialità medicinale: PROPOFOL KABI 20 mg/ml emulsione iniettabile o per infusione - A.I.C. 036849 in confezioni 115-127-139.

DE/H/0490/002/IB/027, pratica C1B/2014/2068. Var IB B.II.b.3a) prolungamento dell'holding time.

Specialità medicinale: PROPOFOL KABI 10 mg/ml, 20 mg/ml emulsione iniettabile o per infusione - A.I.C. 036849 in confezioni 014-026-038-040-053-065-077-089-091-103-115-127-139.

DE/H/490/01-02/IA/028, pratica C1A/2014/2372. Var. IA C.I.8.a) introduzione Pharmacovigilance Master File.

Specialità medicinale: ROPIVACAINA KABI 2 mg/ml soluzione per infusione - A.I.C. n. 040591 in confezioni 012-024-036-048-051-063.

NL/H/1575/002/IB/009G, pratica C1B/2014/2037. Raggruppamento di variazioni:

IB B.II.b.3a) modifica minore nel processo di fabbricazione del prodotto finito: prolungamento dell'holding time da 30 a 60 ore; IB B.II.b.4a) modifica batch size del prodotto finito.

NL/H/1575/002/IA/011G, pratica C1A/2014/2318. Raggruppamento di variazioni:

IA B.II.b.5.c) eliminazione IPC non significativi (determinazione cloruri e pH); IA B.II.d.2a) modifica minore a una procedura di prova approvata del prodotto finito (determinazione delle impurità H); IA B.II.e.7a) modifica nome fornitore stoppers da Stelmi a Aptar Stelmi; IA B.II.e.7b) aggiunta fornitori: primary film A (Renolit SE); injection moulded tube and intermediate (Agrodur Grosalski; Zeller Plastik); injection moulded tube and stoppers (Fresenius Kabi Deutschland GmbH).

Specialità medicinale: ELETTROLITICA DI REINTEGRAZIONE pH 7,4 CON SODIO GLUCONATO FKI soluzione per infusione - A.I.C. n. 031383 in confezioni tutte.

Specialità medicinale: ELETTROLITICA EQUILIBRATA ENTERICA FKI soluzione per infusione - A.I.C. n. 030761 in confezioni tutte.

Specialità medicinale: ELETTROLITICA DI REINTEGRAZIONE CON POTASSIO, GLUCOSIO E SODIO GLUCONATO FKI soluzione per infusione - A.I.C. n. 031381 in confezioni tutte.

Specialità medicinale: ELETTROLITICA DI REINTEGRAZIONE CON GLUCOSIO E SODIO GLUCONATO FKI soluzione per infusione - A.I.C. n. 030765 in confezioni tutte

Specialità medicinale: ELETTROLITICA REIDRATANTE III FKI soluzione per infusione - A.I.C. n. 030763 in confezioni tutte.

Specialità medicinale: ELETTROLITICA DI REINTEGRAZIONE CON SODIO GLUCONATO FKI soluzione per infusione - A.I.C. n. 031382 in confezioni tutte.

Specialità medicinale: ELETTROLITICA EQUILIBRATA ENTERICA FKI soluzione per infusione - A.I.C. n. 030761 in confezioni tutte.

Specialità medicinale: ELETTROLITICA EQUILIBRATA PEDIATRICA soluzione per infusione - A.I.C. n. 031377 in confezioni tutte.

Specialità medicinale: ELETTROLITICA REIDRATANTE III CON GLUCOSIO FKI soluzione per infusione - A.I.C. n. 031378 in confezioni tutte.

Pratica N1A/2014/1761. Var. IA_{IN} B.III.1.a3) nuovo CEP magnesio cloruro esaidrato di nuovo produttore (Macco Organiques).

I lotti già prodotti alla data della presente pubblicazione possono essere commercializzati fino alla naturale scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza delle variazioni IB: dal giorno successivo alla presente pubblicazione.

Specialità medicinale: ACIDO ZOLEDRONICO FRESENIUS KABI concentrato per soluzione per infusione - A.I.C. n. 042277 in confezioni tutte.

PT/H/0653/IB/007, pratica C1B/2014/1788. Var. IB B.II.f.1.b)1 estensione della validità del prodotto finito da 30 mesi a 3 anni.

Specialità medicinale: PROPOFOL KABI 10 mg/ml, 20 mg/ml emulsione iniettabile o per infusione in siringa preimpita - A.I.C. n. 036849 in confezioni 141-154.



DE/H/0490/003-004/IB/026, pratica C1B/2014/1783. Var. IB A.2b) modifica denominazione del medicinale in Irlanda/UK.

Specialità medicinale: ROPIVACAINA KABI 2 mg/ml, 5 mg/ml, 7,5 mg/ml, 10 mg/ml soluzione iniettabile - A.I.C. n. 040591 in confezioni 075-087-099-101-113-125-137-149-152-164-176-188-190-202-214-226-238-240-253-265-277-289-291-303-315-327-339-341-354-366-378-380-392-404-416-428-430-442-455-467-479-481.

NL/H/1575//001-003-004-005/IA/010G, pratica C1A/2014/2317. Raggruppamento di variazioni: IA_{IN} A.5a) modifica indirizzo del produttore del prodotto finito Fresenius Kabi Norge; IA B.II.b.5c) eliminazione di 2 IPC non significativi (determinazione cloruri e pH); IA B.II.d.2a) modifica minore a una procedura di prova approvata del prodotto finito (determinazione delle impurità H in accordo alla USP); IA B.II.e.7a) eliminazione nome del fornitore di materiali di confezionamento.

Specialità medicinale: ELETTROLITICA REIDRATANTE I FKI soluzione per infusione - A.I.C. n. 030763 in confezioni 015-027-039-041-054-294.

Pratica N1B/2014/769. Raggruppamento di variazioni: IB B.II.b.z) modifica minore nella formula di fabbricazione del prodotto finito; IB B.II.b.3.z) modifica minore nel processo di fabbricazione; IB B.II.a.z) modifica nella descrizione della composizione del prodotto finito come previsto dalla Farmacopea Ufficiale edizione corrente; IB B.II.a.3z) modifica nella composizione del prodotto finito per aggiunta di un eccipiente; IA_{IN} B.III.1.a)3 nuovo CEP sodio lattato di nuovo produttore (Purac Biochem).

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 relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'A.I.C.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio deve apportare le modifiche autorizzate dalla data di pubblicazione nella *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 nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana delle variazioni che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *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 caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul Foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Regulatory affairs manager
dott.ssa Chiara Dall'Aglio

TC14ADD12126 (A pagamento).

FRESENIUS KABI ONCOLOGY PLC

Sede: Lion Court, Farnham Road, Bordon,
Hampshire, GU35 ONF, Regno Unito

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

Specialità medicinale: OXALIPLATINO KABI concentrato per soluzione per infusione - A.I.C. n. 039170 in confezioni tutte.

UK/H/1282/001/IA/015, pratica C1A/2014/1784. Var. B.III.1.a3) presentazione nuovo CEP di nuovo produttore (Shilpa Medicare Ltd).

I lotti già prodotti alla data della presente pubblicazione possono essere commercializzati fino alla naturale scadenza indicata in etichetta.

Regulatory affairs manager
dott.ssa Chiara Dall'Aglio

TC14ADD12128 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

Sede legale: viale Certosa, 130 - 20156 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 05849130157

*Comunicazione di notifica regolare
per modifica stampati*

Tipo di modifica: Modifica stampati.

Codice pratica: C1B/2014/1651.

Specialità medicinale: SEREKIS.

Codice farmaco: 036427019, 036427021.

MRP N. DE/H/0225/001/IB/028.

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/104533 dell'8 ottobre 2014.

Modifica apportata: Adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, del Foglio illustrativo e delle Etichette al QRD template.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.6, 4.7, 4.8, 5.1, 5.3, 10 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'A.I.C. 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 A.I.C. rende accessibile al farmacista il Foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS14ADD12135 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

Sede legale: viale Certosa, 130 - 20156 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 05849130157

*Comunicazione di notifica regolare
per modifica stampati*

Tipo di modifica: Modifica stampati.

Codice pratica: N1B/2014/1718

Specialità medicinale: GYNO-CANESTEN.

Codice farmaco: 025833029, 025833068

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

Modifica apportata: Fogli illustrativi aggiornati in seguito ai risultati del Readability user test e adeguamento al QRD template.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto, del Foglio illustrativo e delle etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'A.I.C. 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.

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS14ADD12136 (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 per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274.

Specialità medicinale: FOSAMAX 70 mg compresse
Titolare A.I.C.: Merck Sharp & Dohme Limited, Regno Unito

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

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

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. UK/H/xxxx/WS/092

Codice Pratica: C1B/2014/1831

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione del seguente worksharing di variazioni:

- Tipo IB tipologia B.II.b.1.e tipo IA tipologia B.II.b.2.a Aggiunta di Aesica Pharmaceutical GmbH (Zwickau, Germania) come sito alternativo per la produzione e il controllo dei lotti del prodotto finito;

- Tipo IA tipologia B.II.b.3.a Modifiche minori al processo di produzione;

- Tipo IA tipologia B.II.b.4.b Aggiunta di un batch size da 840 kg alternativo a quello da 910 kg già attualmente approvato;

- Tipo IA tipologia A.7 Eliminazione del sito di produzione e controllo dell'intermedio dell'acido alendronico, Lonza Inc., Conshohocken (USA).

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Patrizia Villa

TX14ADD136 (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 per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274.

Specialità medicinale: SAFLUTAN

Confezioni e numeri di A.I.C.:

“15 microgrammi/ml collirio, soluzione” 1 flacone 2,5 mg
A.I.C. n. 038926010



“15 microgrammi/ml collirio, soluzione” 3 flaconi 2,5 mg
A.I.C. n. 038926022

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. DE/H/0991/001/
IB/026

Codice pratica: C1B/2014/2123

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IB tipologia B.II.e.z Modifica del valore dell'umidità e dei corrispondenti criteri di accettazione nel processo di sterilizzazione dell'ossido di etilene usato per il materiale di confezionamento primario.

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

TX14ADD137 (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 per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274.

Specialità medicinale: SAFLUTAN

Confezioni e numeri di A.I.C.:

“15 microgrammi/ml collirio, soluzione in contenitore monodose” 30 flaconi da 0,3 ml A.I.C. n. 038926034

“15 microgrammi/ml collirio, soluzione in contenitore monodose” 90 flaconi da 0,3 ml A.I.C. n. 038926046

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. DE/H/0991/002/
IA/027

Codice pratica: C1A/2014/2435

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IAIN tipologia B.II.b.2.c.2 Aggiunta del sito Laboratoires Unither (Francia) come sito alternativo di rilascio dei lotti del prodotto finito in tutti i CMS dove Santen Oy è il titolare AIC.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Patrizia Villa

TX14ADD138 (A pagamento).

CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE

PROVINCIA DI PERUGIA Area ambiente e territorio Servizio difesa e gestione idraulica

*Richiesta di concessione di derivazione di acqua pubblica
ad uso idroelettrico*

Il sig. Pietro Aristei, codice fiscale RSTPTR63H20D653Y, con istanza prot. E-72928 del 13 febbraio 2014, ha presentato richiesta di concessione ad uso idroelettrico per derivare le acque della Sorgente di Capovena, in loc. Rasiglia del Comune di Foligno (PG), per le portate: massima di l/s 300 e media di l/s 199, con restituzione nella stessa località.

Il dirigente del servizio
ing. Gianluca Paggi

TC14ADF12076 (A pagamento).

REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA Assessorato dei lavori pubblici Servizio del genio civile di Sassari

Richiesta concessione di derivazione di acque pubbliche

Si rende noto che, con istanza n. 0015016 del 29 aprile 2013, la ditta E.ON ha chiesto di derivare mod. 0,7 (7 l/s) di acqua dai pozzi in agro del comune di Sassari in reg. “Cabu Aspru”, distinti in catasto al fog. 14 mapp. 271 per uso industriale, partita I.V.A. 032541970962.

Il direttore del servizio
Valeria Sechi

TC14ADF12134 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI GROSSETO

Trasferimento del notaio Barchi Irma

Il presidente del Consiglio Notarile di Grosseto comunica che la dott.ssa Barchi Irma, già notaio in Gavorrano (Distretto Notarile di Grosseto), essendo stata trasferita in seguito al D.M. 26 maggio 2014 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 124 del



30 maggio 2014 (con proroga del Ministero in data 14 luglio 2014), è stata cancellata dal Ruolo del Distretto Notarile di Grosseto in data 2 ottobre 2014, giorno di consegna degli atti e del sigillo notarile all'Archivio Notarile di Grosseto.

Grosseto, 2 ottobre 2014

Il presidente
dott. Luciano Giorgetti

TC14ADN12075 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI ANCONA

Trasferimento della dott.ssa Raffaella De Vecchis

Il presidente del Consiglio Notarile di Ancona rende noto che la dott.ssa Raffaella De Vecchis, già Notaio alla sede di Osimo, trasferita alla sede di Ascoli Piceno (Distretti Notarili Riuniti di Ascoli Piceno e Fermo) con D.D. 26 maggio 2014 del Ministero della giustizia, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del 30 maggio 2014 n. 124 Serie generale, prorogato con D.D. 14 luglio 2014 del Ministero della giustizia, ha cessato l'esercizio della professione, per la sede di Osimo, in data 24 settembre 2014 avendo consegnato, in pari data, all'Archivio Notarile Distrettuale di Ancona, ai sensi dell'art. 107 della legge notarile, i propri atti, repertori, registri, indici e sigillo notarile.

Il presidente
dott. Pietro Ciarletta

TC14ADN12127 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI FIRENZE Distretti Riuniti di Firenze - Pistoia - Prato

Revoca di sospensione del notaio Simone Calcinai

Il presidente, Rende noto che:

con decisione della Commissione Amministrativa Regionale di Disciplina per la Circostrizione Territoriale della Toscana in data 10 settembre 2014, esecutiva ai sensi di legge, è stata comminata al Notaio Simone Calcinai la sanzione pecuniaria di € 12.500,00.

In conseguenza di ciò viene meno, a far data da tale pronuncia, l'efficacia del provvedimento cautelare della sospensione conseguente al procedimento cautelare correlato al procedimento Disciplinare di cui sopra.

Firenze, 11 settembre 2014

Il presidente
notaio Vincenzo Vettori

TC14ADN12084 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI BARI

Permesso di assenza del dott. Umberto Volpe

Il presidente del Consiglio Notarile di Bari, comunica che con suo provvedimento del 7 ottobre 2014 è stato concesso al notaio in Casamassima dott. Umberto Volpe, un permesso di assenza di un mese dal 17 ottobre 2014 ed è stato nominato suo coadiutore, per la stessa durata del permesso, il notaio in Bari dott. Bruno Volpe.

Il presidente
Biagio Franco Spano

TC14ADN12129 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DEL DISTRETTO DI LIVORNO

*Dispensa a domanda del dott. Ferruccio Valerio
dalla sede di Cecina*

Il sottoscritto presidente rende noto che, con decreto dirigenziale del Ministero della giustizia del 2 settembre 2014 (Visto del Ministero dell'economia e delle finanze, Dipartimento della Ragioneria Generale dello Stato, del 9 settembre 2014) il dott. Ferruccio Valerio, notaio in Cecina (d.n. Di Livorno) è stato dispensato dall'ufficio a sua domanda a decorrere dal 30 ottobre 2014.

Livorno, 10 ottobre 2014

Il presidente
dott. Valerio Vignoli

TC14ADN12131 (Gratuito).

ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo all'avviso riguardante la modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano ATEM della società PROMEDICA S.R.L. (Avviso pubblicato nella Gazzetta Ufficiale - parte seconda - n. 118 del 4 ottobre 2014).

Nell'avviso TC-14ADD11612, riguardante la modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano ATEM della società PROMEDICA S.R.L. pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - parte seconda - n. 118 del 4 ottobre 2014, alla pag. 34, prima colonna, al sesto rigo,

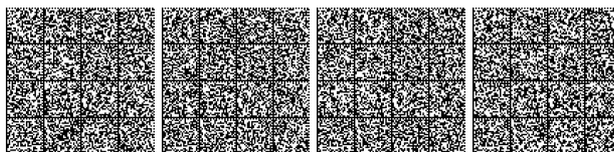
dove è scritto:

«Codice pratica N1A/2014/1980.»

leggasi:

«Codice pratica N1A/2014/1890.»

TC14AZZ12235 (Gratuito).



Comunicato relativo all'avviso riguardante la modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano ASALEX della società CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. (Avviso pubblicato nella Gazzetta Ufficiale - parte seconda - n. 115 del 27 settembre 2014).

Nell'avviso TC-14ADD11317, riguardante la modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano ASALEX della società CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. pubblicato nella Gazzetta Ufficiale - parte seconda - n. 115 del 27 settembre 2014, alla pag. 43, prima colonna, al sesto rigo,

dove è scritto:

«Variazione tipo IA B.II.b.5.b) Modifica in corso di produzione...»

leggasi:

«Variazione tipo IA B.II.b.5.b) Modifica delle prove in corso di produzione...»

TC14AZZ12236 (Gratuito).

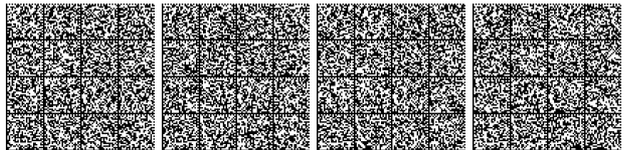
LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2014-GU2-124) Roma, 2014 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



GAZZETTA UFFICIALE

 DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

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

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

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

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

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

(di cui spese di spedizione € 129,11)*
 (di cui spese di spedizione € 74,42)*

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

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

- annuale € **86,72**
 - semestrale € **55,46**

Prezzo di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione (oltre le spese di spedizione) € 1,01 (€ 0,83 + IVA)

Sulle pubblicazioni della 5ª Serie Speciale e della Parte II viene imposta I.V.A. al 22%.

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

Abbonamento annuo € **190,00**
 Abbonamento annuo per regioni, province e comuni - SCONTO 5% € **180,50**
 Volume separato (oltre le spese di spedizione) € 18,00

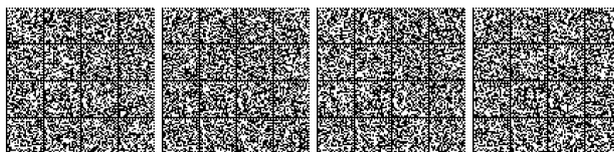
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

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

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

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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





€ 3,05

