

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 30 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	
BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DEL TUSCOLO - ROCCA PRIORA Società cooperativa <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TS14A-AA12696)</i>	Pag. 4
BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI MONTEPULCIANO SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Convocazione di assemblea (T14AAA12695)</i>	Pag. 1
CALACAVALLO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (T14A-AA12765)</i>	Pag. 2
CANTINA SOCIALE MONTELLIANA E DEI COLLI ASOLANI S.C.A. <i>Convocazione di assemblea (T14AAA12710)</i>	Pag. 2
CASA DI CURA PRIVATA VILLA AURORA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria (TS14AAA12656)</i>	Pag. 3
FARMACIE COMUNALI DI MODENA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria (T14A-AA12699)</i>	Pag. 1
FINLEASING S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (T14AAA12711)</i>	Pag. 2
GE.CLI GESTIONE CLINICHE S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TS14A-AA12658)</i>	Pag. 3
SOCIETÀ TRASFORMAZIONE URBANA QUALIANO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria (T14A-AA12702)</i>	Pag. 2
UNIONFIDI S.C. <i>Convocazione assemblee straordinarie separate e assemblea straordinaria generale dei soci (TS14A-AA12641)</i>	Pag. 3
Altri annunci commerciali	
BANCA PER LO SVILUPPO DELLA COOPERAZIONE DI CREDITO S.P.A. <i>Cessione di rapporti giuridici - Comunicazione ai sensi e per gli effetti dell'art. 58, D.Lgs. 385/93 (T14A-AB12766)</i>	Pag. 7
CARS ALLIANCE FUNDING ITALY 2012 S.R.L.	
RCI BANQUE S.A. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (in seguito, la "Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti") e dell'articolo 58 del D. Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (in seguito, il "Testo Unico Bancario") (T14AAB12675)</i>	Pag. 4



LOCAT SV S.R.L.

UNICREDIT LEASING S.P.A.

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 dei Crediti") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario") (T14AAB12708) ... Pag. 5

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

TRIBUNALE CIVILE DI NUORO
Atto di citazione (TC14ABA12671) ... Pag. 10

TRIBUNALE CIVILE DI ROVERETO
Notifica per pubblici proclami decreto 21 ottobre 2014 dott.ssa Mariateresa Dieni (TS14ABA12654) ... Pag. 11

TRIBUNALE CIVILE DI TERAMO
Estratto atto di citazione per pubblici proclami - Usucapione (T14ABA12692) ... Pag. 7

TRIBUNALE CIVILE DI TERAMO
Estratto atto di citazione per pubblici proclami - Usucapione - Proc. n. 2241/2014 dott. P. A. Vassallo (T14ABA12693) ... Pag. 8

TRIBUNALE DI FORLÌ
Atto di citazione (TC14ABA12670) ... Pag. 10

TRIBUNALE DI LOCRI
Atto di Citazione (T14ABA12739) ... Pag. 9

TRIBUNALE DI SULMONA
Ricorso ex art. 1159 bis c.c. (T14ABA12698) ... Pag. 9

TRIBUNALE DI UDINE
Ricorso per usucapione (TC14ABA12629) ... Pag. 9

TRIBUNALE DI VELLETRI
Ricorso per affrancazione (TC14ABA12660) ... Pag. 10

TRIBUNALE DI VERCELLI
Estratto di citazione per usucapione (TC14ABA12667) ... Pag. 10

TRIBUNALE DI VICENZA
Atto di citazione per usucapione (T14ABA12697) ... Pag. 8

TRIBUNALE DI VICENZA
Atto di citazione (T14ABA12690) ... Pag. 7

Ammortamenti

TRIBUNALE DI FORLÌ
Ammortamento cambiario (TC14ABC12627) ... Pag. 12

TRIBUNALE DI LODI
Ammortamento assegno bancario (T14ABC12674) ... Pag. 11

TRIBUNALE DI MODENA
Ammortamento assegno postale (T14ABC12700) ... Pag. 12

TRIBUNALE DI NAPOLI
Ammortamento cambiario (T14ABC12740) ... Pag. 12

TRIBUNALE DI NOVARA
Ammortamento certificato al portatore (T14ABC12691) ... Pag. 12

TRIBUNALE DI TIVOLI
Ammortamento di libretto di risparmio (TC14ABC12659) ... Pag. 12

Eredità

EREDITÀ BENEFICIATA DI CORSINI ROBERTO
Stato di graduazione (TC14ABH12626) ... Pag. 13

EREDITÀ BENEFICIATA DI LUCIANA GASPARI
Avviso di rilascio dei beni ai creditori e ai legatari ex art. 507 c.c. (TC14ABH12689) ... Pag. 15

TRIBUNALE DI FIRENZE
Eredità giacente di Calamosca Giovanni (T14ABH12677) ... Pag. 13

TRIBUNALE DI FROSINONE
Eredità giacente del Sig. Gianfranco D'Orazio (T14ABH12772) ... Pag. 13

TRIBUNALE DI UDINE
Nomina curatore di eredità giacente (T14ABH12709) ... Pag. 13

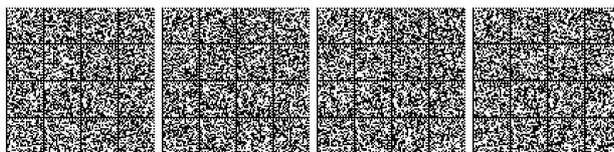
TRIBUNALE ORDINARIO DI ROMA Ufficio Successioni
Eredità giacente di Donadon Alberto (TC14ABH12663) ... Pag. 14

TRIBUNALE ORDINARIO DI ROMA Ufficio Successioni
Eredità giacente Ciardullo Antonio (TC14ABH12664) ... Pag. 14

TRIBUNALE ORDINARIO DI ROMA Ufficio Successioni
Eredità giacente di Telarico Franco (TC14ABH12665) ... Pag. 14



TRIBUNALE ORDINARIO DI ROMA Ufficio Successioni <i>Eredità giacente di Fabrizi Silvana (TC14ABH12666)</i>	Pag. 14	TRIBUNALE DI AVELLINO <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta (T14ABR12406)</i>	Pag. 16
TRIBUNALE ORDINARIO DI ROMA Ufficio Successioni <i>Eredità giacente di De Dominicis Roberto (TC14ABH12662)</i>	Pag. 13	TRIBUNALE DI RIMINI Sezione civile <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta artt. 58 c.c. e 726 e ss. c.p.c. (T14ABR12741)</i>	Pag. 16
TRIBUNALE ORDINARIO DI ROMA Ufficio Successioni <i>Eredità giacente di Fratolocchi Stefano (TC14ABH12661)</i>	Pag. 13	TRIBUNALE DI SASSARI <i>Dichiarazione di morte presunta (T14ABR12694)</i> ...	Pag. 16
TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO <i>Eredità giacente di Wollenigh Piero Luigi Giovanni (TC14ABH12686)</i>	Pag. 15	Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione	
TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO <i>Eredità giacente di Dal Piaz Claudio (TC14ABH12681)</i>	Pag. 14	ARTA COS-CONSORZIO COOPERATIVO COSTRUZIONI GENERALI A R.L. IN L.C.A. <i>Deposito bilancio finale di liquidazione (TC14ABS12636)</i>	Pag. 18
TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO <i>Eredità giacente di Giordano Pierina (TC14ABH12684)</i>	Pag. 14	AVANGUARDIA SOCIETÀ COOPERATIVA In liquidazione per atto d'autorità <i>Avviso dell'avvenuto deposito del bilancio finale e del conto della gestione (TC14ABS12632)</i>	Pag. 18
Proroga termini		COOPERED SOCIETÀ COOPERATIVA A RESPONSABILITÀ LIMITATA <i>Avviso di deposito bilancio finale di liquidazione (T14ABS12742)</i>	Pag. 17
PREFETTURA DI NAPOLI <i>Proroga termini legali e convenzionali (TC14ABP12631)</i>	Pag. 15	MOUNT SERVICE S.R.L. <i>Piano di riparto finale (T14ABS12762)</i>	Pag. 17
PREFETTURA DI TERNI <i>Proroga termini legali e convenzionali (TC14ABP12672)</i>	Pag. 16	PAKISTAN JOB SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L. In Liquidazione coatta amministrativa <i>Deposito bilancio finale di liquidazione (TC14ABS12628)</i>	Pag. 18
Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta		STICES S.P.A. <i>Piano di riparto finale (T14ABS12763)</i>	Pag. 18
PROCURA DELLA REPUBBLICA presso il Tribunale di Potenza <i>Estratto di richiesta di dichiarazione di morte presunta di Pesantini Giuseppe (TC14ABR12410)</i>	Pag. 17	ALTRI ANNUNZI	
PROCURA DELLA REPUBBLICA presso il Tribunale di Potenza <i>Estratto di richiesta di dichiarazione di morte presunta di Ceraldi Teodosio (TC14ABR12409)</i>	Pag. 17	Espropri	
PROCURA DELLA REPUBBLICA presso il Tribunale di Potenza <i>Estratto di richiesta di dichiarazione di morte presunta di Curto Pietro Nicola (TC14ABR12408)</i>	Pag. 17	ANAS S.P.A. Ufficio per l'Autostrada SA - RC di Co-senza <i>Avviso di emissione dispositivi di autorizzazione al pagamento delle indennità di esproprio (T14ADC12712)</i>	Pag. 18
PROCURA DELLA REPUBBLICA presso il Tribunale di Potenza <i>Estratto di richiesta di dichiarazione di morte presunta di Zingaro Antonia Maria (TC14ABR12412)</i>	Pag. 17	AUTOSTRADIE PER L'ITALIA S.P.A. <i>Estratto del decreto di esproprio (T14ADC12721)</i> ...	Pag. 19



Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici			
ABC FARMACEUTICI S.P.A. <i>Comunicazione di annullamento relativa al medicinale CIPROFLOXACINA ABC (T14ADD12726)</i>	Pag. 27	BIOTEST PHARMA GMBH Dreieich-Germania <i>Modifica secondaria di una autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e s.m. (T14ADD12759)</i>	Pag. 39
ACARPIA SERVIÇOS FARMACEUTICOS LDA <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 (T14ADD12676)</i>	Pag. 19	BIOTEST PHARMA GMBH Dreieich-Germania <i>Modifica secondaria di una autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e s.m. (T14ADD12746)</i>	Pag. 32
ALCON ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m. (T14ADD12705)</i>	Pag. 21	BIOTEST PHARMA GMBH Dreieich-Germania <i>Modifica secondaria di una autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e s.m. (T14ADD12758)</i>	Pag. 39
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. (T14ADD12730)</i>	Pag. 28	BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento UE n. 712/2012 (T14ADD12744)</i>	Pag. 32
ALMUS S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T14ADD12716)</i>	Pag. 22	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 (T14ADD12757)</i>	Pag. 38
AMDIPHARM LIMITED <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (T14ADD12733)</i>	Pag. 29	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 (T14ADD12753)</i>	Pag. 36
BAUSCH & LOMB - IOM 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 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. (T14ADD12720)</i>	Pag. 23	BRACCO IMAGING ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE n. 1234/2008 (T14ADD12728)</i>	Pag. 27
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 (T14ADD12727)</i>	Pag. 27	BRACCO S.P.A. <i>Riduzione del prezzo al pubblico della specialità medicinale Memac (T14ADD12732)</i>	Pag. 29
BAYER S.P.A. <i>Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati (TS14ADD12644)</i>	Pag. 44	CRINOS S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 15/10/2014 - Prot. n. 107155 (T14ADD12725)</i>	Pag. 26
BAYER S.P.A. <i>Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati (TS14ADD12642)</i>	Pag. 44	CRINOS S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T14ADD12719)</i>	Pag. 23
BAYER S.P.A. <i>Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati (TS14ADD12645)</i>	Pag. 44	DOC GENERICI S.R.L. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (T14ADD12756)</i>	Pag. 38



DR FALK PHARMA GMBH <i>Modifica secondaria dell'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T14ADD12701).....</i>	Pag. 20	KEDRION S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 e s.m.i. (T14ADD12767).....</i>	Pag. 40
EG S.P.A. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali (T14ADD12774).....</i>	Pag. 42	KEDRION 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 1234/2008/CE e s.m.i. (T14ADD12764).....</i>	Pag. 40
EG S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T14ADD12724).....</i>	Pag. 25	KEDRION S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 e s.m.i. (T14ADD12769).....</i>	Pag. 41
GENETIC S.P.A. <i>Notifica regolare per modifica stampati (T14ADD12688).....</i>	Pag. 20	KEDRION S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 e s.m.i. (T14ADD12771).....</i>	Pag. 42
HIKMA FARMACÊUTICA (PORTUGAL) S.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T14ADD12768).....</i>	Pag. 41	KRKA D.D. NOVO MESTO <i>Comunicazione di rettifica relativa al medicinale CIPROFLOXACINA KRKA (T14ADD12706).....</i>	Pag. 22
ISTITUTO GRIFOLS S.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 Dicembre 2007, n. 274 (T14ADD12743).....</i>	Pag. 31	LABORATORI BALDACCI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i., della determinazione AIFA 25 agosto 2011 e del Regolamento 1234/2008/CE (T14ADD12722).....</i>	Pag. 24
ISTITUTO BIOCHIMICO ITALIANO G. LORENZINI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TC14ADD12687).....</i>	Pag. 43	LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n° 274. (TC14ADD12630).....</i>	Pag. 43
ITALCHIMICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T14ADD12738).....</i>	Pag. 31	MEDA PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008 e successive modificazioni. (T14ADD12736).....</i>	Pag. 29
ITALCHIMICI 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 Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T14ADD12723).....</i>	Pag. 24	MEDAC GMBH <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T14ADD12704).....</i>	Pag. 21
JOHNSON & JOHNSON S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i. (T14ADD12755).....</i>	Pag. 37	MEDAC GMBH <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento(CE) n. 1234/2008 e s.m. (T14ADD12703).....</i>	Pag. 21
KEDRION 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 1234/2008/CE e s.m.i. (T14ADD12773).....</i>	Pag. 42		



MYLAN S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274 (T14ADD12752).</i>	Pag. 35	THEA FARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T14ADD12750) .</i>	Pag. 34
MYLAN S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274 (T14ADD12754).</i>	Pag. 37	THEA FARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T14ADD12745) .</i>	Pag. 32
MYLAN S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274 (T14ADD12751).</i>	Pag. 35	VALEAS S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lvo 29/12/2007, n. 274. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 712/2012. (T14ADD12770).</i>	Pag. 41
MYLAN S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274 (T14ADD12747).</i>	Pag. 33	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T14ADD12717).</i>	Pag. 22
NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L. <i>Modifica secondaria di una autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD12761).</i>	Pag. 40	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T14ADD12718).</i>	Pag. 23
NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L. <i>Modifica secondaria di una autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD12760).</i>	Pag. 39	Valutazione impatto ambientale	
PENSA PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008 e s.m. (T14ADD12748).</i>	Pag. 33	SNAM RETE GAS S.P.A. <i>Estratto del provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale n. 0000242 del 07/10/2014 relativo al progetto Metanodotto "Cervignano - Mortara" DN 1400 (56") DP 75 bar ed opere connesse presentato dalla Società Snam Rete Gas S.p.A. con sede legale in San Donato Milanese (MI) Piazza Santa Barbara, 7 (T14ADE12707)</i>	Pag. 45
PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T14ADD12737)</i>	Pag. 30	Concessioni di derivazione di acque pubbliche	
PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T14ADD12731)</i>	Pag. 28	AMMINISTRAZIONE PROVINCIALE DI RIETI VI° Settore <i>Concessione di derivazione di acqua pubblica (TC14ADF12678)</i>	Pag. 45
SANDOZ S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T14ADD12749)</i>	Pag. 34	Consigli notarili	
TECNIGEN S.R.L. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali per uso umano (TX14ADD143)</i>	Pag. 45	CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO <i>Avviso di cessazione dall'ufficio di notaio del dott. Giuseppe Antonio Masini (TC14ADN12669).</i>	Pag. 46
		CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO <i>Avviso di cessazione dall'ufficio di notaio del dott. Adalberto Ferrari (TC14ADN12668).</i>	Pag. 45



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI MONTEPULCIANO SOCIETÀ COOPERATIVA

Iscritta all'Albo delle cooperative a mutualità prevalente al n. A159533, iscritta all'Albo degli enti creditizi, al Fondo Nazionale di Garanzia, al Fondo di Garanzia Istituzionale, al Fondi di Garanzia dei Depositanti ed al Fondo di Garanzia degli Obbligazionisti del Credito Cooperativo.

Registro delle imprese: CCIAA di Siena
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00045810520

Convocazione di assemblea

L'Assemblea ordinaria dei Soci è indetta per il giorno 21 novembre 2014, alle ore 9.00, presso la Sede Sociale, in prima convocazione, e, qualora nel suddetto giorno non si raggiungesse il numero legale prescritto per la valida costituzione dell'Assemblea, per il giorno 23 novembre 2014, alle ore 16.00, presso la Sala Polivalente "ex Macelli", in Montepulciano, Piazza Moulins, in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

Parte straordinaria

1 Approvazione del progetto di fusione per unione e dei relativi allegati tra la Banca di Credito Cooperativo di Montepulciano e BancAsciano, Credito Cooperativo ai sensi dell'art. 2502 c.c.

Parte ordinaria:

1 - Determinazione dei compensi per i componenti del Consiglio di amministrazione, del Comitato esecutivo e, del Collegio sindacale e approvazione dei parametri cui commisurare la liquidazione dei rimborsi spese sostenute dagli esponenti aziendali della Banca risultante dalla fusione;

2 Designazione dei componenti del Consiglio di amministrazione, del Collegio sindacale e del Collegio dei Proviriviri della Banca risultante dalla fusione;

3 Conferimento della revisione legale dei conti della Banca risultante dalla fusione ai sensi del D.Lgs. 39/2010 e dell'art. 43 dello statuto e determinazione del relativo compenso;

4 Approvazione regolamento assembleare e elettorale;

5 Regolamento sui limiti al cumulo degli incarichi degli esponenti aziendali.

All'assemblea possono partecipare tutti i soci iscritti nel libro soci. Potranno prendere parte alla discussione e alle votazioni tutti i soci che, alla data di svolgimento dell'Assemblea, risulteranno iscritti da almeno novanta giorni nel libro dei soci. Potranno altresì esercitare il diritto di voto solo i soci che sono in possesso dei requisiti di onorabilità previsti dal DM 144/1998 e che non si trovino nella situazione prevista dall'art. 24 D. Lgs. 385/1993.

Nei trenta giorni che precedono l'assemblea presso la sede della Banca è depositata la documentazione prevista dall'art. 2501-septies del Codice civile in merito all'operazione di fusione.

per il consiglio di amministrazione - Il presidente
Eros Nappini

T14AAA12695 (A pagamento).

FARMACIE COMUNALI DI MODENA S.P.A.

Sede legale: via del Giglio 21 - 41123 Modena
Capitale sociale: € 25.000.000,00 interamente versato
Registro delle imprese: n. 02747060362

Convocazione di assemblea straordinaria

I sigg.ri azionisti sono convocati in assemblea straordinaria presso la sede del Comune di Modena in Modena Via Scudari n. 20 per il giorno 17 novembre alle ore 13,30 in prima convocazione ed occorrendo, in seconda convocazione, per il giorno 24 novembre stessi luogo ed ora per deliberare sul seguente

ordine del giorno

1) Proposta di riduzione del capitale sociale da Euro 25.000.000 ad Euro 20.000.000 mediante riduzione del valore nominale delle azioni da Euro 2.000 (duemila) ad Euro 1.600 (milleseicento) cadauna con rimborso agli azionisti di Euro 400,00 (quattrocento) per ogni azione posseduta;

a) La riduzione sub 1) è motivata dal fatto che presso la società si sono create eccedenze stabili di liquidità che i soci potrebbero utilizzare per le proprie precipe finalità senza pregiudicare l'equilibrio finanziario e la regolarità della gestione corrente;

b) Non esistono obbligazioni in circolazione né azioni proprie in portafoglio;

c) Il rimborso potrà essere effettuato decorsi 90 giorni dall'iscrizione della delibera al registro imprese subordinatamente all'assenza di opposizioni di creditori sociali ed avverrà tramite gli Istituti di credito ed intermediari aderenti al sistema di gestione accentrata Monte Titoli;

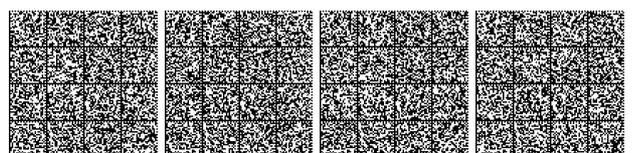
2) Modifica dell'art. 5 dello statuto (ampliamento dell'oggetto sociale)

3) Adeguamento dello Statuto Sociale alle disposizioni relative alla L.120/21011 (parità di genere).

Possono partecipare all'assemblea gli azionisti che presentino l'apposita certificazione prevista dal Dlvo 24 febbraio 1998 n. 58 e dal Dlvo 213/98 rilasciata da Istituti di credito ed intermediari aderenti al sistema di gestione accentrata Monte Titoli avente una data anteriore di almeno due giorni rispetto a quella fissata per l'assemblea.

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
Michele Andreana

T14AAA12699 (A pagamento).



**SOCIETÀ TRASFORMAZIONE URBANA
QUALIANO S.P.A.**

Sede: Piazza del Popolo c/o Comune
Capitale sociale: € 600.000
Registro delle imprese: Napoli
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04571691213

Convocazione di assemblea straordinaria

I signori soci sono convocati in assemblea straordinaria presso gli uffici di via S. D'acquisto, 168 in Aversa (CE) il giorno 16.11.2014 alle ore 8,00 ed occorrendo in seconda convocazione il giorno 17.11.2014 alle ore 16.00 presso il medesimo indirizzo per discutere e deliberare sul seguente O.d.G.:

1) Messa in liquidazione per scioglimento con nomina liquidatore e determina dei poteri.

Aversa, 21/10/2014

L'amministratore
Emini Francesco Saverio

T14AAA12702 (A pagamento).

**CANTINA SOCIALE MONTELLIANA
E DEI COLLI ASOLANI S.C.A.**

Albo Società Cooperative n. A148346
Sede: via Caonada 2/a - 31044 Montebelluna (TV)
Registro delle imprese: n. 00190120261
R.E.A. 61478
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00190120261

Convocazione di assemblea

I Signori Soci sono invitati a partecipare all'Assemblea Generale Ordinaria in Via Caonada n.2/a a Montebelluna il giorno 22 novembre 2014 alle ore 8.00 in prima convocazione ed in seconda convocazione il giorno 23 novembre 2014 alle ore 10.00, con il seguente ordine del giorno:

1. Approvazione tabella liquidazione uve;
2. Relazione del Consiglio di Amministrazione;
3. Relazione del Collegio Sindacale;
4. Approvazione del bilancio con relativa nota integrativa dell'esercizio 01.08.2013 - 31.07.2014;
5. Nomina della Società di revisione e certificazione del bilancio.

Montebelluna, 23 ottobre 2014-10-23

Il presidente del consiglio di amministrazione
Andrea Dalla Porta

T14AAA12710 (A pagamento).

FINLEASING S.P.A.

Sede: C.so Sozzi n.5 - Cesena
Registro delle imprese: Forlì/Cesena n. 01352910408
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 01352910408

Convocazione di assemblea

Si comunica ai Soci che è indetta l'Assemblea ordinaria della Società "Finleasing Spa", in prima convocazione, per il giorno 20 Novembre 2014, alle ore 18,00, presso lo Studio del Dott. Giancarlo Poletti, in Cesena, Via Lombardia n. 190, ed, occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 21 Novembre 2014, alle ore 19,00, stesso luogo, per discutere e deliberare sul seguente

ordine del giorno

1) esame ed approvazione dei Bilanci chiusi al 31/08/2011, 31/08/2012 e 31/08/2013 nonché delle relative relazioni accompagnatorie;

2) esame ed approvazione del Bilancio chiuso al 31/08/2014 e relative relazioni accompagnatorie;

3) rinnovo cariche sociali.

L'intervento è regolato dalla legge e dallo statuto vigente.

p. Finleasing S.p.A. - Il presidente
Romano Casali

T14AAA12711 (A pagamento).

CALACAVALLO S.P.A.

Sede: San Teodoro, loc.tà Coda Cavallo
Capitale sociale: euro 1.334.523,80
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00656250917

Convocazione di assemblea ordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria in prima convocazione per il giorno 28 novembre 2014 ore 22,30 presso la sala meeting dell'hotel Starhotels Business Palace in Via Gaggia, 3, 20139 Milano. Occorrendo in seconda convocazione per il giorno 29 novembre 2014, stesso luogo alle ore 15,30, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno richiesto dai soci:

a. situazione analitica economico-patrimoniale al 30 settembre 2014, con raffronto dei medesimi dati al 31 dicembre 2013;

b. osservazioni del Collegio sindacale alla situazione analitica economico-patrimoniale al 30 settembre 2014;

Hanno diritto di intervenire gli azionisti regolarmente iscritti al libro soci che avranno depositato le loro azioni presso la sede sociale almeno cinque giorni prima del giorno fissato per la prima convocazione

L'amministratore unico
dott. Salvatore Marras

T14AAA12765 (A pagamento).



UNIONFIDI S.C.

Sede: via Nizza n. 262/56 - Torino

Registro delle imprese: Torino al n. 01725030017

*Convocazione assemblee straordinarie separate
e assemblea straordinaria generale dei soci*

Le assemblee straordinarie separate dei soci Unionfidi sono convocate in prima convocazione per il giorno 19 novembre 2014 alle ore 7, in seconda convocazione per il giorno 20 novembre 2014 alle ore 6,30, ed in terza convocazione il giorno 21 novembre 2014 alle ore 11, con le seguenti modalità:

imprese socie con sede legale in provincia di Torino, presso API, via Pianezza n. 123, Torino;

imprese socie con sede legale in Provincia di Cuneo, presso Confindustria Cuneo, Corso Dante n. 51, Cuneo, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Approvazione del progetto di fusione per incorporazione in Unionfidi S.C. di Unionfidi Calabria S.C. a R.L. - deliberazioni inerenti e conseguenti;

2. Aumento del capitale sociale di Unionfidi S.C., con effetto dalla data di efficacia della fusione di cui al punto 1, di un importo pari al valore complessivo, alla medesima data, del capitale sociale di Unionfidi Calabria S.C. a R.L. - al netto del valore delle azioni di Unionfidi S.C. da questa possedute che saranno oggetto di contestuale annullamento, mediante l'emissione di un numero di nuove azioni del valore nominale di € 5,16 ciascuna risultante dall'applicazione del rapporto di cambio illustrato nel progetto di fusione;

3. Conferimento dei poteri per l'adempimento delle formalità di legge relative all'operazione di fusione di cui al punto 1.

Ai sensi dell'art. 23 comma 4 dello Statuto Sociale, le imprese socie con sede legale nelle restanti province possono intervenire all'Assemblea straordinaria separata della provincia di Torino.

Con il medesimo Ordine del giorno è convocata l'Assemblea Straordinaria Generale dei soci che si terrà in prima convocazione il giorno 2 dicembre 2014 alle ore 7, in seconda convocazione il giorno 3 dicembre 2014 alle ore 6,30 ed in terza convocazione il giorno 4 dicembre 2014 alle ore 11 presso la sede di Unionfidi S.C., via Nizza n. 262/56 - Torino. Si rammenta che ai sensi dell'art. 23 comma 2 dello Statuto Sociale all'Assemblea Generale esprimono i voti esclusivamente i soci delegati individuati dalle assemblee separate.

Il presidente Unionfidi S.C.
Pietro Mulatero

TS14AAA12641 (A pagamento).

**CASA DI CURA PRIVATA
VILLA AURORA S.P.A.***Soggetta alla direzione e coordinamento
da parte della GE.CLI.*

Gestione Cliniche S.p.A. - Cod. Fisc. 02783290584

Sede: via Mattia Battistini, 44/46 - 00167 Roma

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 01596310589

e n. 01008531004

Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria

Gli azionisti della Casa di cura privata Villa Aurora S.p.A., con sede in Roma, via Mattia Battistini n. 44, sono convocati in assemblea ordinaria e straordinaria presso la sede sociale il giorno 18 novembre 2014 alle ore 8,00, ed occorrendo il giorno 19 novembre 2014 alle ore 15,30, stesso luogo, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

Parte ordinaria.

1. Presentazione di una dettagliata relazione dell'amministratore unico sulla situazione economica, finanziaria e patrimoniale della società alla data del 30 giugno 2014, corredata dalle osservazioni del collegio sindacale. Prospettive di andamento della gestione nell'esercizio 2014.

2. Esame e discussione del budget 2014.

3. Esame e discussione del piano industriale triennale.

Parte straordinaria.

4. Relazione sulla trattativa con la «Impresa Medica S.r.l.».

5. Delibere in ordine alla richiesta di concordato preventivo di cui all'art. 160 e seguenti regio decreto n. 267 del 16 marzo 1942.

6. Proposta di aumento a pagamento del capitale sociale, inscindibile, da € 332.800,00 ad € 632.800,00 e quindi per € 300.000,00, senza sovrapprezzo e senza utilizzo delle riserve e/o fondi esistenti, da sottoscrivere e versare integralmente entro il termine di giorni trenta dalla data di pubblicazione dell'offerta. Disciplina dell'esercizio del diritto di prelazione sull'inoptato.

L'amministratore unico
Gaetana Zoppoli

TS14AAA12656 (A pagamento).

GE.CLI GESTIONE CLINICHE S.P.A.

Sede: via Mattia Battistini n. 44/46 - 00167 Roma

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 02783290584

e n. 01117011005

Convocazione di assemblea ordinaria

Gli azionisti della «GE.CLI - Gestione Cliniche» S.p.A., con sede in Roma, sono convocati in assemblea ordinaria presso la sede sociale, il giorno 18 novembre 2014 alle ore 07,00 ed occorrendo il giorno 19 novembre 2014 alle ore 15,00, stesso luogo, per la discussione del seguente



Ordine del giorno

1. Decisioni in merito alla proposta di aumento a pagamento del capitale sociale della «Casa di cura privata Villa Aurora S.p.a.». Fissazione dei termini e delle modalità dell'eventuale sottoscrizione. Reperimento di risorse finanziarie.

2. Decisioni in merito alla proposta di concordato preventivo, di cui all'art. 160 e seguenti regio decreto n. 267 del 16 marzo 1942, della Casa di cura privata Villa Aurora S.p.A.

L'amministratore unico
Gaetana Zoppoli

TS14AAA12658 (A pagamento).

**BANCA DI CREDITO COOPERATIVO
DEL TUSCOLO - ROCCA PRIORA**
Società cooperativa

Convocazione di assemblea ordinaria

L'assemblea ordinaria dei soci della Banca di Credito Cooperativo del Tuscolo - Rocca Priora Società Cooperativa è convocata per il giorno 29 novembre 2014 alle ore 9,30 in prima convocazione e, occorrendo, il giorno 30 novembre 2014 alle ore 11 in seconda convocazione, presso l'Auditorium della Sede Centrale in Rocca Priora, via della Rocca n. 24 - per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Determinazione dei compensi per i componenti il Consiglio di Amministrazione ed il Collegio Sindacale;

2. Elezione del Presidente e componenti il Consiglio di Amministrazione previa determinazione del numero dei componenti il Consiglio di Amministrazione medesimo. Elezione del Presidente e componenti il Collegio sindacale. Elezione dei componenti il Collegio dei Proviviri.

Potranno intervenire ed hanno diritto di voto tutti i soci che risultino iscritti da almeno novanta giorni nel libro dei soci.

Presso la sede e le succursali è depositata documentazione inerente all'assemblea dei soci.

Si rammenta che la Banca ha adottato un regolamento assembleare; esso è liberamente consultabile dai soci presso la sede sociale, le succursali e sul sito Internet della Banca www.bancatuscolo.it.

Soci aventi diritto al voto n. 2306.

Rocca Priora, 26 settembre 2014

Per il consiglio di amministrazione
Claudio Ceccarelli

TS14AAA12696 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

CARS ALLIANCE FUNDING ITALY 2012 S.R.L.

Iscritta al n. 35033.0 nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 2 del provvedimento della Banca d'Italia del 29 aprile 2011

Sede legale: via Gustavo Fara 26, 20124 - Milano, Italia
Capitale sociale: Euro 10.000 interamente versato
Registro delle imprese: Milano n. 07418800962
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07418800962

RCI BANQUE S.A.

Succursale Italiana

Sede legale: via Tiburtina 1159, 00156 - Roma, Italia
Registro delle imprese: Roma n. 05574741004
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05574741004

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (in seguito, la "Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti") e dell'articolo 58 del D. Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (in seguito, il "Testo Unico Bancario")

Cars Alliance Funding Italy 2012 S.r.l., società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti (il "Cessionario"), comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della stessa legge, in forza di un contratto di cessione di crediti pecuniari sottoscritto in data 16 luglio 2012 tra il Cessionario e RCI Banque S.A., Succursale Italiana (il "Cedente" o "RCI") e della successiva proposta di acquisto inviata da RCI ed accettata dal Cessionario in data 22 Ottobre 2014 (la "Data di Cessione"), il Cessionario ha acquistato pro soluto dal Cedente, con effetto dalla Data di Cessione, i crediti per capitale e relativi interessi nascenti da finanziamenti finalizzati all'acquisto di autoveicoli, ad eccezione dei crediti relativi a rate scadute e pagate solo parzialmente da parte del relativo debitore, i cui diritti di credito, ai sensi del sopra citato contratto di cessione, non sono ricompresi nel portafoglio acquistato dal Cessionario e sono rimasti pertanto nella titolarità di RCI.

Tali crediti, individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, sono stati selezionati tra quelli derivanti dai finanziamenti finalizzati all'acquisto di autoveicoli di cui sopra che soddisfano alla data del 10 Ottobre 2014 (la "Data di Valutazione") i criteri comuni individuati nell'avviso di cessione pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 84 del 19.07.2012, eccezione fatta per quello indicato nella lettera (n), e gli ulteriori criteri qui di seguito riportati e meglio identificati analiticamente negli allegati al contratto di cessione di crediti di cui sopra (complessivamente i "Crediti"):

1. I Crediti concessi durante il periodo intercorrente, in ordine ascendente, dal 26.10.2010 al 20.02.2013 inclusi;

2. I Crediti concessi durante il periodo intercorrente, in ordine ascendente, dal 21.02.2013 al 10.03.2014 inclusi, ad eccezione dei "Finanziamenti Balloon" (così come individuati nell'Accordo sulle Definizioni);



3. I Crediti concessi durante il periodo intercorrente, in ordine ascendente, dal 11.03.2014 al 18.04.2014 inclusi, derivanti da autoveicoli nuovi, con sistema di pagamento tramite RID, ad eccezione dei "Finanziamenti Balloon" (così come individuati nell'Accordo sulle Definizioni), concessi a Clienti, persone fisiche, residenti in nord Italia.

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: RCI Banque S.A., Succursale Italiana, Via Tiburtina 1159, 00156 - Roma.

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

Tanto premesso, il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta, ha nominato RCI Banque S.A., Succursale Italiana, con sede legale in Via Tiburtina 1159, 00156 - Roma, come servicer dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta (il "Servicer") e, di conseguenza, ulteriore "Titolare autonomo" 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. Per lo svolgimento di alcune attività poste a suo carico in qualità di Servicer, lo stesso Servicer, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione, ha nominato Zenith Service S.p.A., con sede legale in Via Gustavo Fara 26, 20124 - Milano, quale master servicer (il "Master Servicer"), e, pertanto, il Master Servicer è stato nominato "Responsabile" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

Il Cessionario, il Servicer ed il Master 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 RCI Banque S.A., Succursale Italiana, come sotto indicato.

I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati personali 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.

I diritti previsti all'articolo 7 della Legge Privacy potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al Responsabile, RCI Banque S.A., Succursale Italiana, con sede legale in Via Tiburtina 1159, 00156 - Roma, all'attenzione del dott. Alfredo Serica.

Milano, 23 Ottobre 2014

Cars Alliance Funding Italy 2012 S.r.l. - Presidente del consiglio di amministrazione
dott. Marco Grimaldi

T14AAB12675 (A pagamento).

LOCAT SV S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo istituito presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 4 del provvedimento di Banca d'Italia del 29 aprile 2011

Sede legale: via Vittorio Alfieri, 1 -
31015 Conegliano (TV) - Italia

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso n. 03931150266

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03931150266

UNICREDIT LEASING S.P.A.

Sede legale: via G.B. Pirelli 32 - Milano - Italia

Codice Fiscale e/o Partita IVA:

03648050015 / 04170380374

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

Con riferimento all'avviso di cessione pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana n. 78, parte II, del 3 luglio 2014, Locat SV S.r.l. (di seguito, l'"Acquirente") comunica che, nell'ambito del programma di cessioni indicato nel summenzionato avviso di cessione, in data 21 ottobre 2014 ha acquistato pro soluto da UniCredit Leasing S.p.A. (di seguito, l'"Originator") ogni e qualsiasi credito derivante dai e/o in relazione contratti di locazione finanziaria stipulati dall'Originator e ai relativi beni, ivi inclusi, (i) il diritto a ricevere tutte le somme dovute a partire dal



04 novembre 2014 (incluso) dagli Utilizzatori a titolo di Canone od ad altro titolo (ad esclusione delle somme dovute dall'Utilizzatore a titolo di prezzo di esercizio dell'opzione di acquisto di un bene); (ii) gli indennizzi; (iii) gli indennizzi liquidati in forza di una polizza di assicurazione di cui sia beneficiario l'Originator e le somme ricevute in forza di una qualsiasi garanzia relativa ai Contratti di Locazione di cui sia beneficiario l'Originator; (iv) l'IVA sui Canoni ivi inclusi gli importi dovuti dall'Utilizzatore per servizi aggiuntivi eventualmente previsti dai Contratti di Locazione e (v) le garanzie reali e personali e tutti i privilegi e le cause di prelazione che assistono i predetti diritti e crediti, e tutti gli accessori ad essi relativi, che alla data del 13 ottobre 2014 (la "Data di Selezione") soddisfacevano i seguenti criteri cumulativi:

(i) i criteri oggettivi elencati ai punti da (1) a (18) (inclusi) del succitato avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 78, parte II, del 3 luglio 2014;

(ii) non siano contratti a tasso fisso;

(iii) non siano stati stipulati ed erogati dalla divisione leasing del Mediocredito Centrale precedentemente al 1 luglio 2008;

(iv) non siano contratti per i quali sia stata richiesta ed ottenuta dall'Utilizzatore la fatturazione anticipata, in un'unica soluzione, di tutti i Canoni;

(v) non siano contratti per i quali sia stata richiesta ed ottenuta dall'Utilizzatore un'unica fatturazione con riferimento a più Contratti di Locazione;

(vi) non prevedano la possibilità per l'Utilizzatore di effettuare depositi cauzionali;

(vii) Non siano contratti di leasing:

a) con suffisso contrattuale: VA, VO, VP, VL, VS, PS, AS, TS con numero di contratto compreso tra 860710 e 1341165, tra 1354059 e 1367456, tra 1369132 e 1370553, tra 1370999 e 1372611, tra 1373617 e 1373986, tra 1374226 e 1374324, tra 1374678 e 1374809, tra 1375987 e 1376495, tra 1377108 e 1377110, tra 1377420 e 1377430, tra 1377985 e 1379146, tra 1379685 e 1380408, tra 1380865 e 1381868, tra 1382013 e 1382184, tra 1382503 e 1382990, tra 1383602 e 1383744, tra 1383950 e 1385454, tra 1385858 e 1386403, tra 1386977 e 1387324, tra 1387734 e 1388459, tra 1389266 e 1389342, tra 1391329 e 1391495, tra 1391527 e 1391529, tra 1391857 e 1391860, tra 1392103 e 1392105, tra 1392581 e 1392590, tra 1393092 e 1393100, tra 1393335 e 1393349, tra 1393615 e 1393620, tra 1393914 e 1393920, tra 1394126 e 1394130, tra 1395026 e 1395057, tra 1396116 e 1396164, tra 1396675 e 1396680, tra 1397124 e 1397130, tra 1397200 e 1397278, tra 1397498 e 1397767, tra 1398115 e 1398119, tra 1398302 e 1398305, tra 1398966 e 1399180, tra 1399472 e 1400838, tra 1401191 e 1401195, tra 1401354 e 1401360, tra 1401481 e 1401485, tra 1401722 e 1401743, tra 1402622 e 1402625, tra 1402778 e 1402780, tra 1402908 e 1402910, tra 1403029 e 1403032, tra 1403289 e 1403291, tra 1403356 e 1403358, tra 1403609 e 1404342, tra 1404433 e 1404452, tra 1404541 e 1404638, tra 1404869 e 1405063, tra 1405214 e 1405385, tra 1405497 e 1405684, tra 1405850 e 1405917, tra 1406288 e 1407094, tra 1407383 e 1407389, tra 1407447 e 1409448, tra 1409665 e 1410316, tra 1410543 e 1410667, tra 1410719 e 1410757, tra 1410934 e 1412286, tra 1412334 e 1412704,

tra 1412751 e 1412752, tra 1412770 e 1412773, tra 1412785 e 1412788, tra 1412868 e 1412890, tra 1412933 e 1412935, tra 1412963 e 1412965, tra 1413096 e 1413132, tra 1413237 e 1413240, tra 1413296 e 1413613, tra 1413657 e 1413722, tra 1413797 e 1413825, tra 1413872 e 1413875, tra 1413977 e 1414285, tra 1414369 e 1414710, tra 1414767 e 1414794, tra 1415154 e 1590442, tra 1590696 e 1590892, tra 1591274 e 1592025, tra 1592269 e 1592275, tra 1592360 e 1596715, tra 1598167 e 1599449, tra 1599728 e 1601234, tra 1602410 e 1605305, tra 1605327 e 1605367, tra 1605389 e 1605436, tra 1605489 e 1605507, tra 1605526 e 1605535, tra 1605538 e 1605545, tra 1605554 e 1605617, tra 1605623 e 1605675, tra 1605687 e 1605700, tra 1605714 e 1605728, tra 1605748 e 1605765, tra 1605825 e 1605827, tra 1605842 e 1605845, tra 1605860 e 1605871, tra 1605877 e 1605890, tra 1605905 e 1605910, tra 1605921 e 1605959, tra 1605973 e 1606001, tra 1606013 e 1606065, tra 1606091 e 1606130, tra 1606138 e 1606148, tra 1606166 e 1606168, tra 1606176 e 1606177, tra 1606188 e 1606196, tra 1606208 e 1606222, tra 1606224 e 1606227, tra 1606229 e 1606230, tra 1606236 e 1606237, tra 1606246 e 1606256, tra 1606283 e 1606285, tra 1606294 e 1606297, tra 1606303 e 1606304, tra 1606316 e 1606320, tra 1606322 e 1606324, tra 1606335 e 1606337, tra 1606342 e 1606345, tra 1606353 e 1606355, tra 1606357 e 1606358, tra 1606382 e 1606391, tra 1606407 e 1606410, tra 1606424 e 1606425, tra 1606437 e 1606440, tra 1606444 e 1606445, tra 1606455 e 1606456, tra 1606458 e 1606460, tra 1606472 e 1606474, tra 1606477 e 1606482, tra 1606519 e 1606526, tra 1606531 e 1606533, tra 1606544 e 1606545, tra 1606556 e 1606558, tra 1606560 e 1606562, tra 1606583 e 1606597, tra 1606612 e 1606618, tra 1606620 e 1606621, tra 1606627 e 1606632, tra 1606635 e 1606650, tra 1606658 e 1606671, tra 1606683 e 1606686, tra 1606693 e 1606695, tra 1606718 e 1606720, tra 1606731 e 1606734, tra 1606755 e 1606757, tra 1606766 e 1606775, tra 1606780 e 1606782, tra 1606800 e 1606805, tra 1606807 e 1606808, tra 1606812 e 1606813, tra 1606815 e 1606827, tra 1606849 e 1606851, tra 1606856 e 1606859, tra 1606874 e 1606875, tra 1606893 e 1606895, tra 1606899 e 1606901, tra 1606915 e 1606920, tra 1606929 e 1606931, tra 1606934 e 1606935, tra 1606937 e 1606949, tra 1606953 e 1606958, tra 1606983 e 1606985, tra 1606989 e 1607007, tra 1607037 e 1607042, tra 1607061 e 1607068, tra 1607083 e 1607086, tra 1607099 e 1607104, tra 1607126 e 1607128, tra 1607133 e 1607135, tra 1607149 e 1607156, tra 1607169 e 1607196, tra 1607200 e 1607209, tra 1607250 e 1607257, tra 1607280 e 1607301, tra 1607307 e 1607315, tra 1607322 e 1607325, tra 1607332 e 1607348, tra 1607361 e 1607363, tra 1607369 e 1607372, tra 1607383 e 1607385, tra 1607393 e 1607403, tra 1607415 e 1607426, tra 1607432 e 1607450, tra 1607506 e 1607508, tra 1607512 e 1607637, tra 1607663 e 1607696, tra 1607731 e 1607777, tra 1630007 e 1630170, tra 1630210 e 1630318, tra 1630413 e 1630660, tra 1630703 e 1630802, tra 1630844 e 1630858, tra 1630969 e 1631343 estremi inclusi.

b) con suffisso contrattuale: LI, LO, OS, LS con numero di contratto compreso tra 929702 e 1633556 estremi inclusi.

c) con suffisso contrattuale: IC, IF, IR, FS con numero di contratto compreso tra 622273 e 1384047, tra 1388318 e 1388320, tra 1393441 e 1413606, tra 1594838 e 1602789, tra 1605048 e 1607097 estremi inclusi;



(viii) i cui Crediti siano relativi ai soli Canoni con Data di Pagamento del Canone a partire dal 04 novembre 2014 (incluso).

L'Acquirente ha conferito incarico a UniCredit Leasing S.p.A. ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti affinché in suo nome e per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso delle somme dovute. In forza di tale incarico, i debitori ceduti continueranno a pagare a UniCredit Leasing S.p.A. ogni somma dovuta in relazione ai crediti ceduti nelle forme previste dai relativi contratti di locazione finanziaria o in forza di legge e dalle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti.

Gli Utilizzatori e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione all'Acquirente, con sede legale in Conegliano (TV), Via Vittorio Alfieri 1 e all'Originator in Via G.B. Pirelli, 32, 20124 Milano.

Conegliano (TV), 21 ottobre 2014

Locat SV S.r.l. - L'amministratore unico
dott. Andrea Perin

T14AAB12708 (A pagamento).

BANCA PER LO SVILUPPO DELLA COOPERAZIONE DI CREDITO S.P.A.

Sede legale: p.zza Beata Vergine del Carmelo, 4/5

Capitale sociale: € 42.181.970

Registro delle imprese: di Roma n. 76177/2000

*Cessione di rapporti giuridici - Comunicazione
ai sensi e per gli effetti dell'art. 58, D.Lgs. 385/93*

Con atto di cessione stipulato in data 17.10.2014 a rogito Notaio Leucio Gissona, rep. 319989, racc. 55679, in corso di iscrizione presso il competente registro delle Imprese, la Banca dei Due Mari di Calabria Credito Cooperativo s.c. a r.l. in liquidazione coatta amministrativa, con sede in Terranova di Sibari (CS) in via Margherita snc, ha ceduto alla Banca per lo Sviluppo della Cooperazione di Credito S.p.A., con sede in Roma, Piazza B. Vergine del Carmelo 4/5, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 90, comma 2 del D.Lgs 385/93, le proprie attività e passività costituenti l'azienda bancaria esistenti alla data del 17.10.2014; sono esclusi dalla cessione i rapporti deliberati a sofferenza e più precisamente ogni eventuale debito, obbligo ed onere, anche di natura amministrativa e fiscale, riferibile ai predetti rapporti.

La cessionaria subentra in tutte le attività e passività cedute, ivi compresi i privilegi e le garanzie di qualsiasi tipo, da chiunque prestate e comunque esistenti a favore della cedente, senza bisogno di formalità o annotazione.

In ogni caso la cessionaria risponde delle passività cedute solo se risultano dallo stato passivo ai sensi dell'art. 90, comma 2 D. Lgs. 385/93. Alle eventuali insinuazioni tardive si applica l'art. 91, 9° comma, TUB.

Trattandosi di cessione di rapporti giuridici ad una Banca, l'operazione è disciplinata dall'art. 58, D. Lgs. 385/93.

Per ogni informazione, ciascun soggetto interessato può rivolgersi a Banca Sviluppo Spa, Direzione Generale, Piazza Beata Vergine del Carmelo 4/5 00144 Roma, ovvero presso le filiali della Banca.

Roma, 21.10.2014

Banca sviluppo s.p.a. -
Il presidente del consiglio di amministrazione
dott. Enrico Falcone

T14AAB12766 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI VICENZA

Atto di citazione

Il signor Vezzano Stefano, nato a Vicenza il 01/03/1961 e residente a Sovizzo (VI) in Via Moratei 1 - C.F. VZZ SFN 61C01 L840C con il proc. e dom. avv. Mauro Palma, possiedono da oltre venti anni uti domini i seguenti beni: Comune di Sovizzo (VI) - foglio 3 - Catasto Terreni - particella 251 - classe 3 Bosco Ceduo - ha 17,63 - reddito dom. Euro 1,46 - agrario Euro 0,36.

L'attore cita Tozzo Emilia fu Pietro mar. Urbani, nonché loro eredi e/o aventi causa a comparire avanti Al Tribunale di Vicenza, G.I. designando per l'udienza del 19/3/2015 ore 9.00 perché siano usucapiti i beni. Si invita la convenuta a costituirsi nel termine di 20 giorni dell'udienza, avvertendo che la costituzione oltre detto termine comporterà le decadenze di cui art. 167 cpc.

Vicenza, 8/10/14

avv. Mauro Palma

T14ABA12690 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI TERAMO

*Estratto atto di citazione per pubblici proclami -
Usucapione*

Il signor Battista Di Filippo (C.F. DFLBTS30R12C311C), nato a Colledara (Te), il 12 ottobre 1930 ed ivi residente, rappresentato e difeso, giusta procura apposta in calce al presente atto, dall'Avv. Stefano Mariano (C.F. MRN SFN 73A08 L103B) del Foro di Teramo, ove elege, con lui, domicilio alla via A. Pepe n.2/A,

CITA

I signori Di Filippo Domenico, Di Filippo Mario, Di Filippo Morena, Di Filippo Almerinda, Di Filippo Battista,



Di Filippo Fiora, Di Filippo Luca, a comparire all'udienza del 18 marzo 2015, ore 9,00 e ss., dinanzi al Tribunale di Teramo, invitandoli a costituirsi in giudizio nel termine di giorni 20 - ovvero di 10 nell'ipotesi di abbreviazione dei termini - prima dell'indicata udienza, ai sensi e nelle forme stabilite dall'art.166 c.p.c., ed avvertendoli che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli articoli 38 e 167 c.p.c., e che in difetto di costituzione si procederà nella loro contumacia, per sentire accogliere le seguenti conclusioni: "Voglia il Tribunale adito, dichiarare l'esponente proprietario esclusivo dei beni immobili siti nel Comune di Colledara (Te), identificati catastalmente al foglio di mappa n.1 del predetto Comune, particelle n.863 (area esterna) e n.485 graffata con la n.484 (porzione di fabbricato), per intervenuta usucapione, con le ulteriori provvidenze in ordine alle trascrizioni e volturazioni con vittoria di spese, onorari e diritti in caso di opposizione".

La presente pubblicazione è autorizzata dal Presidente del Tribunale di Teramo con decreto del 04 aprile 2014.

Teramo li 29 settembre 2014

Il difensore e procuratore

avv. Stefano Mariano

PROCURA

Delego a rappresentarci e difenderci, nel presente giudizio e nelle sue successive fasi, in ogni stato e grado, l'avvocato Stefano Mariano del foro di Teramo, conferendo lui tutti i poteri connessi al mandato, compreso quello di farsi sostituire, chiamare terzi, rinunciare agli atti, nominare consulenti. Letta e compresa l'informativa di legge, autorizzo, sin da ora, ai sensi e per gli effetti del D.lgs n.196/2003 e sue successive modifiche ed integrazioni, il trattamento dei miei dati personali, inclusi quelli sensibili. Eleggo domicilio con lui in Teramo alla Via A. Pepe n.2/A.

Battista Di Filippo

Vista è autentica la firma suestesa

Il difensore e procuratore

avv. Stefano Mariano

T14ABA12692 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI TERAMO

*Estratto atto di citazione per pubblici proclami -
Usucapione - Proc. n. 2241/2014 dott. P. A. Vassallo*

Il signor Domenico Di Filippo (C.F. DFLDN-C40B25C311X), nato a Colledara (Te), il 25 febbraio 1940, ivi residente in Frazione Pizzicato, rappresentato e difeso, giusta procura in atti, dall'Avv. Stefano Mariano (C.F. MRNSFN73A08L103B), del Foro di Teramo e con lui domiciliato in Teramo, alla Via A. Pepe 2/A

premessi che:

Con estratto di atto di citazione per pubblici proclami pubblicato sulla *G.U.* n.47 del 19 aprile 2014, giusto decreto autorizzativo emesso dal Presidente del Tribunale di Teramo del 18 marzo 2014, l'attore chiedeva al Tribunale Civile di Teramo, di dichiarare il suo diritto di proprietà esclusivo

per intervenuta usucapione su un bene immobile sito nel Comune di Colledara (Te), e meglio distinto in Catasto al foglio di mappa n.1 del predetto Comune, particella n.123 sub 4, categoria "A/3" pronunciandosi, al contempo, sulle consequenziali trascrizioni e volturazioni; l'udienza di comparizione delle parti veniva fissata per il giorno 10 luglio 2014; non venivano, peraltro, osservati i termini a comparire di cui all'art.163 bis c.p.c.; il Giudice adito, su richiesta della parte attrice, pertanto, alla udienza di comparizione rinviava la causa al successivo 18 marzo 2015, autorizzando il rinnovo dell'atto come da verbale che si allega anch'esso all'odierno atto;

Tanto sopra premesso, il signor Domenico Di Filippo, ut *supra* rappresentato, difeso e domiciliato,

CITA

I signori Costantini Ernesto fu Giuseppangelo e Costantini Mariagrazia fu Giuseppangelo, a comparire, dinanzi al Tribunale di Teramo, all'udienza del 18 marzo 2015, ore 9.00 e ss., invitandoli a costituirsi in giudizio nel termine giorni 20 - ovvero 10 nell'ipotesi di abbreviazione dei termini - prima dell'indicata udienza, ai sensi e nelle forme di cui all'art.166 c.p.c., avvertendoli che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che in difetto di costituzione si procederà in loro contumacia, per sentire accogliere le seguenti conclusioni: "Voglia il Tribunale adito, dichiarare l'esponente proprietario esclusivo del bene immobile sito nel Comune di Colledara (Te), con annesso fabbricato composta da 4,5 vani, identificato catastalmente al foglio di mappa n.1 del predetto Comune, particella n.123 sub4, categoria "A/3", per intervenuta usucapione, con le ulteriori provvidenze in ordine alle trascrizioni e volturazioni; con vittoria di spese, onorari e diritti in caso di opposizione".

La presente pubblicazione è autorizzata dal Presidente del Tribunale di Teramo con decreto del 18 marzo 2014.

Teramo li 29 settembre 2014

Il difensore e procuratore

avv. Stefano Mariano

T14ABA12693 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA

Atto di citazione per usucapione

La signora Dall'Ara Santina in persona del suo Tutore sig. Mariano Maroso, assistita dall'avv. Giovanni Campagnolo del Foro di Foggia ha chiesto al Tribunale di Vicenza con atto di citazione 15.09.2014 il riconoscimento della proprietà esclusiva sui seguenti immobili siti in Comune di San Nazario (VI), Catasto Terreni, Foglio 18 mappale n°253 di are 02,42, Foglio 18 mappale n°254 di are 08,68, R.D. Euro 3,14 e R.A. Euro 2,24, Catasto Terreni, Foglio 18 mappale n°257 di are 11,08, R.D. Euro 4,01 e R.A. Euro 2,86, e Foglio 18 mappale n°342 di are 57,46, R.D. Euro 0,30 e R.A. Euro



0,30, Catasto Terreni, Foglio 18 mappale 242 di are 09,79, R.D. Euro 2,02 e R.A. Euro 1,77, Foglio 18 mappale n° 258 di are 39,96 R.D. Euro 0,21 e R.A. Euro 0,21 e Foglio 18 mappale n° 261 di are 01,16, R.D. Euro 0,42 e R.A. Euro 0,30. Catasto Fabbricati Foglio 18 mappale n°263 Cat. A/4 classe 4, consistenza 7 vani Rendita Euro 260,29, Via Turri n°67 paino T-1-2.

Il presente estratto si pubblica ai sensi dell'art.150 c.p.c. in relazione ai signori Broetto Elena, Turri Anna, Turri Giovanni, Turri Giovanni Battista, Turri Marco, Turri Narciso, Turri Francesca, Turri Carla, Turri Silvana, Turri Cesare, Turri Gabriella, Schinea Rosina Raffaella, Schinea Giovanni, come da autorizzazione del Presidente del Tribunale di Vicenza in data 01.10.2014, con udienza in data 23.03.2015, ore di rito.

Bassano del Grappa, li 07.10.2014

avv. Giovanni Campagnolo

T14ABA12697 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SULMONA

Ricorso ex art. 1159 bis c.c.

Il sig. Ventresca Pasqualino Paolo nato a Bugnara il 23/03/1937, rappresentato e difeso dall'avv. Andrea Lucci del Foro di Sulmona; da oltre vent'anni possiede uti dominus i seguenti immobili agricoli: Bugnara C.T. fg. 7 part. 407, Bugnara C.T. fg. 7 part. 382, Bugnara C.T. fg. 7 part. 103, Bugnara C.T. fg. 7 part. 102, Bugnara C.T. fg. 7 part. 389, Bugnara C.T. fg. 8 part. 55, Bugnara C.T. fg. 8 part. 127, Bugnara C.T. fg. 8 part. 108, Bugnara C.T. fg. 8 part. 138, Bugnara C.T. fg. 8 part. 109, Introdacqua C.T. fg. 2 part. 15, Introdacqua C.T. fg. 2 part. 89, Sulmona C.T. fg. 33 part. 256, Sulmona C.T. fg. 33 part. 284, Bugnara C.F. fg. 7 part. 756 .

Ciò premesso CHIEDE ai sensi degli art. 1159-bis c.c. e L. 10 maggio 1976, n. 346 art. 3 comma 5, di dichiarare con decreto la piena e libera proprietà da parte del Sig. Ventresca Pasqualino Paolo dei suddetti immobili .

Sulmona, 29/06/2014

avv. Andrea Lucci

Con provvedimento del 8/10/2014 il Presidente del Tribunale di Sulmona ha autorizzato la notificazione per pubblici proclami del Ricorso in oggetto.

Chiunque vi ha interesse può proporre opposizione avverso la domanda sopra estesa nel termine di giorni 90 ai sensi dell'art. 3, comma 3, L. 346/76 .

Sulmona 16/10/2014

avv. Andrea Lucci

T14ABA12698 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LOCRI

Atto di Citazione

L'avvocato Patrizia Malara difensore di Cara Marina, nata a Cosenza il 22 luglio 1963 e residente in Palizzi (RC) Via Nazionale n.24 (c.f. CRAMRN63L62D086M), elettivamente domiciliata in Siderno alla via P.Romeo n.64, espone: Cara Marina possiede, in modo pubblico e pacifico da oltre venti anni, il fabbricato sito in Palazzi Marina via Nazionale n.24 (già via Nazionale 203)0, riportato in catasto al fg.59 p.la 67 sub 3. Il fabbricato è catastalmente intestato anche alla signora Zerbi Carmela, proprietaria per l'area. Poiché di Carmela Zerbi si ignora il luogo di nascita e l'attuale residenza, se sia ancora in vita e se esistano eredi o aventi causa, visto l'art.1158 c.c. il sottoscritto difensore, CITA Carmela Zerbi o i suoi eredi o aventi causa, a comparire innanzi il Tribunale di Locri, Giudice Unico designando, ore di rito e locali soliti all'udienza del 20 marzo 2015, invitandoli a costituirsi in giudizio nel termine di venti giorni prima dell'udienza indicata, ai sensi e per gli effetti dell'art.166 c.p.c. e a comparire innanzi al giudice designando. Con avvertimento che, in difetto, sarà dichiarata la contumacia, ai sensi degli artt.290 e 170 c.p.c. e che, la costituzione fuori dal termine, comporterà le decadenze di cui agli art. 38 e 167 c.p.c., per ivi sentire accogliere le seguenti CONCLUSIONI: “ voglia il Giudice Unico: 1) accertare che la signora Marina Cara possiede da oltre vent'anni, ininterrottamente, pacificamente e pubblicamente e con l'animo di esserne l'esclusiva proprietaria, il fabbricato sito in Palazzi Marina via Nazionale n.24, riportato in catasto al fg.59 p.la n.67 sub 3; per l'effetto 2) dichiarare, che la signora Marina Cara ha usucapito il fabbricato sito in Palazzi Marina via Nazionale n.24, riportato in catasto al fg.59 p.la n.67 sub 3; 3) emettere i provvedimenti consequenziali”.

avv. Patrizia Malara

T14ABA12739 (A pagamento).

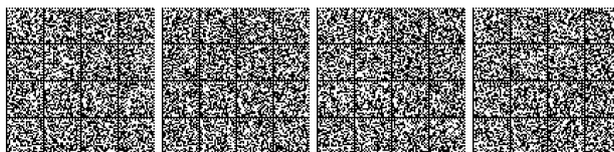
TRIBUNALE DI UDINE

Ricorso per usucapione

Cappellari Primo, nato a Forni di Sopra (UD) il 19 agosto 1949 (CPPPRM49M19D719C) e residente a Udine, rappresentato e difeso dall'avv. Andrea Ghidina (GHDNDR-69M04L483W), domiciliato nel suo Studio in Tolmezzo (UD), premesso che da oltre vent'anni possiede ininterrottamente e pacificamente il terreno sito in Forni di Sopra (UD) e censito al CT di quel Comune al f. 38, mapp. n. 309, ha promosso ricorso ex art. 702-bis C.P.C. per accertarne l'avvenuta usucapione (n. 4805/2014 R.A.C.C. Tribunale di Udine). Il Giudice dott.ssa Raffaella M. Gigantesco ha fissato l'udienza di comparizione davanti a sé per il 19 gennaio 2015 alle ore 10.30, con invito per i resistenti a costituirsi entro dieci giorni prima dell'udienza. Di ciò si dà notifica ai sensi dell'art. 150 C.P.C., giusta autorizzazione del Presidente del Tribunale di Udine dd. 4 luglio 2014 stesa in calce al ricorso e con le modalità ivi indicate, agli Eredi di Colman Bortola, nata a Forni di Sopra (UD) il 20 aprile 1884, allo stato sconosciuti e irreperibili.

Avv. Andrea Ghidina

TC14ABA12629 (A pagamento).



TRIBUNALE DI VELLETRI

RG 4014/2014 - Giudice Di Lallo - Ud. 17.12.2014

Ricorso per affrancazione

Con decreto del 09.07.2014 il Presidente del Tribunale di Velletri autorizzava la notifica per pubblici proclami della ricorso con cui i sigg.ri Di Cicco Mario, Di Cicco Annita, Casaldi Natalina, Di Cicco Claudia e Di Cicco Fabio, rappresentati dall'Avv. Alessio Ducci, hanno convenuto in giudizio i sigg.ri Rollero Pia, Signorelli Alfonsa, Signorelli Emilia, Signorelli Enrica, Signorelli Virginia, Silvestri Lidia e Silvestri Mario al fine di sentirsi dichiarare l'affrancazione dei terreni siti in Roma, Foglio 1017, part. 65 e 66 e Foglio 1017, part. 891, nonché determinare la somma da corrispondere a titolo di affrancazione nella misura di Euro 2.371,81

Roma, 15.09.2014

Avv. Alessio Ducci

TC14ABA12660 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERCELLI*Estratto di citazione per usucapione*

L'avv. Giampiero Aceto, rappresentante di Accornero Ermanno, residente in Vignale Monferrato (AL), Cà Cima 1, ed elettivamente domiciliato a Casale Monferrato, via Guazzo n. 6 cita eredi e/o aventi causa dei signori Gatti Adelaide, Gatti Antonietta, Gatti Giuseppina, Gatti Teresa, Muzio Battista, Muzio Carolina, Muzio Domenico, Muzio Luigina, di residenza domicilio e dimora sconosciuti, a comparire avanti al Tribunale di Vercelli, all'udienza del 16 aprile 2015 ore di rito, per sentire dichiarare avvenuta usucapione da parte dell'attore per possesso pacifico, pubblico ed ininterrotto, ultraventennale del terreno sito in Comune di Vignale Monferrato (AL) identificato C.T. come segue f. 1 part. 137 are 8.81 RD € 8,42 RA € 5,91

Avv. Giampiero Aceto

TC14ABA12667 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FORLÌ*Atto di citazione*

Notifica per pubblici proclami

Con atto di citazione i sigg. Giorgi Ottavia, Ambrogetti Franco, Ambrogetti Cinzia, Ambrogetti Rosanna, Ambrogetti Ruggero, rappresentati dall'Avv. Laura Locatelli e domiciliati presso lo studio di quest'ultima in Bagno di Romagna, P.zza Allende n. 52, hanno convenuto in giudizio innanzi al Tribunale di Forlì, per l'udienza del 4 giugno 2015, ore 9:00 e seguenti, i signori e loro eredi: Gregori Adelina, fu Giu-

seppe; Gregori Adolfo, fu Giuseppe; Gregori Domenico, fu Giuseppe; Gregori Elia o Nelia, fu Angiolo; Gregori Ercole Armando, fu Giuseppe; Gregori Rosina, fu Giuseppe; Gregori Virgilio o Vergilio, fu Angiolo; Gregori Domenico, fu Angiolo; Nuti Maria, fu Alessandro; Ambrogetti Alpino; Ambrogetti Barberina; Ambrogetti Evidio; Ambrogetti Giuseppe; Ambrogetti Maria; Ambrogetti Silvio e Stoppa Giancarlo, per ivi sentire accogliere la loro domanda di usucapione rispetto ai seguenti beni: 1) porzione di fabbricato urbano censito al N.C.E.U. del Comune di Verghereto foglio 27 mappale 4, zona censuaria 2, Via Santa Croce 21, cat. A/5, cl. 1, cons. vani 1,5, ren. Cat. 29,44 e N.C.T. foglio 27, particella 4, E.U. di mq. 44;2) piccola porzione di fabbricato urbano censito al N.C.E.U. del Comune di Verghereto foglio 27 mappale 574, zona censuaria 2, Via Santa Croce 21, cat. A/4, cl.2, cons. vani 1,5, ren.cat. 52,68 e N.C.T. Foglio 27, particella 574, E.U. di mq. 24;3) piccola area rurale censita al N.C.T. foglio 27 mappale 573 di mq 169, derivante dalla particella 12 destinata ad area rurale di mq 193,00; 4) piccolo proservizio urbano staccato dal fabbricato principale, censito al N.C.E.U. del Comune di Verghereto, foglio 27 mappale 572, zona censuaria 2, Via Santa Croce, cat. C/2, cl. 2, mq. 8, ren. Cat. 18,84 e N.C.T. foglio 27, particella 572, E.U., di mq 68. Il Presidente del Tribunale di Forlì, con decreto del 21 luglio 2014 ha autorizzato la notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c.

Forlì, li 14.10.2014

Avv. Laura Locatelli

TC14ABA12670 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI NUORO*Atto di citazione*

Il Presidente del Tribunale di Nuoro, con provvedimento datato 29/08/2014 autorizzava la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione con il quale le sig.re Fanello Patrizia, nata il 26.06.1970 a Torino, residente a Salassa (TO), nella via Guido Rossa n. 24, cod. fisc. FNCPRZ70H66L219Q, e Fanello Ornella, nata il 01.04.1977 a Venaria Reale (TO), residente in Ciriè (TO), nella via San Giovanni n. 15, cod. fisc. FNCRL77D41L727P, elettivamente domiciliati, in Orgosolo nella Via A. De Gasperi n. 2, presso lo studio dell'Avv. Maria Pina Muscau, c.f. MSCMPN76A49F979Q, che le rappresenta e difende in forza di procura a margine dell'atto di citazione CITANO Fanello Antonio, Fanello Caterina, Loi Salvatore, Pira Zaira Maria Giulietta, Loi Maria, Loi Francesco, Loi Giovanna Caterina, Fanello Caterina Anna, Fanello Giovanni, Piras Maria, Fanello Maria Giovanna, Patteri Francesco Antonio, Fanello Francesco, Boeddu Maria Lucia, Fanello Maddalena, Pira Giovanni Antonio, Fanello Giovanna Antonia, Pira Paolino, Fanello Gabriele, Fanello Antonio, Fanello Elena, Piroddi Francesco, Piroddi Maria Giovanna, Piroddi Francesca, Piroddi



Raffaele, Piroddi Caterina Anna, Piroddi Pietro, Piroddi Salvatore, Piroddi Antonietta, Fancello Giovanni, Fancello Francesco, Sale Rosa, Fancello Mauro, Fancello Maria Giovanna, Fancello Angelo, Dettori Maria Rosa, Fancello Grazia Anna, Fronteddu Giovanni, Fronteddu Maria Giovanna, Bacchitta Giovanni Maria; Maricosu Francesco, Maricosu Leonigia, Maricosu Maria Giovanna, Gisellu Maria Giovanna, Useli Bacchitta Giovanni Maria, Useli Bacchitta Leonardo, Useli Bacchitta Felice Bartolomeo, Useli Bacchitta Vincenza, Useli Bacchitta Caterina, Useli Bacchitta Maria Giovanna, Useli Bacchitta Angelo, i loro eredi e tutti coloro che possono avere interesse nella presente causa a comparire vanti l'intestato Tribunale Civile di Nuoro, G.I. designando, in funzione del Giudice Unico, il giorno 10 febbraio 2015, alle ore 9:00 e segg., con invito a costituirsi nel termine di gg. 20 prima dell'udienza come sopra fissata, dinanzi al Giudice Istruttore che verrà designato, ai sensi e nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c., con espresso avvertimento che la costituzione oltre il predetto termine implicherà le decadenze di cui all'art. 38 c.p.c. e quelle di cui all'art. 167 c.p.c., con ulteriore avvertimento che in difetto di comparizione o di rituale mancata costituzione si procederà in loro legittima contumacia per ivi veder accolte le seguenti Conclusioni: Voglia l'Ill.mo Tribunale adito, disattesa e reietta ogni avversa istanza, deduzione e conclusione

1) Accertare che le sig.re Fancello Patrizia e Fancello Ornella da oltre vent'anni, hanno posseduto in modo pubblico, pacifico, ininterrotto e continuo l'immobile, sito in Dorgali, distinto al N.C.E.U. al F. 72 particelle 6306 (ex 2601 sub. 2) e F. 72 particella 6314 sub. 2 (ex 1436 sub 2 e 542 sub. 2), che costituiscono un'unica unità immobiliare,

2) per l'effetto dichiarare l'intervenuta usucapione dell'immobile predetto in favore delle sig.re Fancello Patrizia e Fancello Ornella e ordinare alla Conservatoria dei Registri Immobiliari di Nuoro la trascrizione con esonero da parte sua di ogni responsabilità ed all'Agenzia del territorio le conseguenti volture;

3) con vittoria di spese, diritti e onorari di giudizio come per legge, solo in caso di eventuale opposizione.

Orgosolo 09/10/2014

Avv. Maria Pina Muscau

TC14ABA12671 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI ROVERETO

Notifica per pubblici proclami decreto 21 ottobre 2014 dott. ssa Mariateresa Dieni

L'Azienda pubblica di servizi alla persona Clementino Vannetti, con sede in Rovereto, via Vannetti n. 6, (*omissis*) in persona del presidente, legale rappresentante (*omissis*) cita Prezzi Danilo (*omissis*) e (giusta decreto 21 ottobre 2014 cit.) tutti gli altri eredi aventi causa dagli ospiti della Azienda pubblica di servizi alla persona Clementino Vannetti di Rovereto

presenti alla data del 31 dicembre 2002 o defunti entro la data del 31 dicembre 2002 a comparire dinanzi al tribunale civile di Rovereto, dott.ssa Dieni, all'udienza dell'11 febbraio 2015, ore di rito, con l'invito a costituirsi nel termine di venti giorni prima dell'udienza indicata (*omissis*) con avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implicherà le decadenze di cui agli articoli 38 e 167 del codice di procedura civile, per ivi, presenti o contumaci, sentir accogliere le seguenti conclusioni: (*omissis*).

In via principale: accertare e dichiarare che le somme di denaro e le altre utilità abbandonate dagli ospiti fuoriusciti nel corso degli anni dalla struttura, ovvero defunti, appartengono legittimamente all'Azienda pubblica di servizi alla persona Clementino Vannetti, con sede in Rovereto, via Vannetti n. 6, poiché acquisite per usucapione dall'Azienda predetta in virtù del possesso ultraventennale in buona fede delle stesse.

In via subordinata: accertare e dichiarare che, con riferimento alle somme e alle altre utilità (*omissis*), si è estinto per prescrizione il diritto a richiederne la restituzione da parte degli eventuali aventi titolo, ove esistenti.

Accertare e dichiarare che le somme di denaro e gli altri beni mobili abbandonati dagli ospiti defunti o fuoriusciti dalla casa di riposo negli anni di riferimento, sono stati acquisiti in proprietà dalla APSP Clementino Vannetti di Rovereto, per occupazione ai sensi dell'art. 923 del codice civile.

In via istruttoria: (*omissis*) chiede (*omissis*) prova per testi (*omissis*). Si depositano i seguenti documenti (*omissis*).

avv. Francesco Vannicelli

TS14ABA12654 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI LODI

Ammortamento assegno bancario

Il Presidente del Tribunale di Lodi con decreto ingiuntivo in data 26/09/2014 ha pronunciato l'ammortamento del seguente assegno bancario n. 8255689971 tratto sul conto corrente bancario n. 01896/1000/2243 della Banca Intesa San Paolo Agenzia di Milano a favore di L'antico Materassificio Italiano S.r.l. presso la Banca Unicredit Agenzia di Napoli a favore di Morra Massimo firmato da Giuseppe Cusenza con un importo di Euro 1513.45 (millecinquecentotredici/45) datato 15/03/2014.

Opposizione legale entro 15 gg.

Massimo Morra

T14ABC12674 (A pagamento).



TRIBUNALE DI NOVARA*Ammortamento certificato al portatore*

Il Presidente del Tribunale di Novara con decreto del 15/10/2014 ha pronunciato l'ammortamento del certificato al portatore CENTROBANCA N. 01101117, serie n. 00.0205131 emesso dalla Banca Popolare di Intra, ora Veneto Banca Scpa, filiale di Fontaneto d'Agogna con saldo apparente di euro 4.629,34 autorizzando il rilascio del duplicato dopo novanta giorni dalla pubblicazione salvo opposizione.

Novara, li 15 ottobre 2014

Veneto Banca s.c.p.a.
avv. Stefano Scaloni

T14ABC12691 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MODENA*Ammortamento assegno postale*

Il Presidente del Tribunale di Modena con decreto del 12/06/2013 nel procedimento RG 1831/2013 vol. su ricorso di Alcisa spa ha dichiarato l'ammortamento dell'assegno emesso da Poste Italiane sede di Catanzaro portante il n. 9302938733 datato 15/1/2012 dell'importo di euro 569,38 e ne ha ordinato il pagamento decorsi quindici giorni dalla data di pubblicazione anche per estratto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica purché nel frattempo non venga fatta opposizione dal detentore.

Modena, li 21 ottobre 2014

avv. Corrado Roscelli

T14ABC12700 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Napoli, con decreto 5651/14 V.G. del 24.09.14 ha pronunciato l'ammortamento di n. 12 cambiali dell'importo di L. 2.550.000 ciascuna, emesse da Donadio Sergio in favore di Donadio Anna Maria in data 26.04.1988 e scadenti il giorno 10 di ciascun mese a partire dal 10.05.1988 fino al 10.06.1989 esclusi il mese di agosto 1988 e febbraio 1989. I predetti titoli cesseranno di avere efficacia dopo trenta giorni dalla pubblicazione della presente nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica.

Napoli 23.10.2014

avv. Antonio Crisci

T14ABC12740 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FORLÌ*Ammortamento cambiario*

Il presidente del tribunale di Forlì, con proprio decreto in data 7 ottobre 2014 (R.G. 1764/2014, ha pronunciato l'ammortamento dei sotto notati effetti cambiari:

1) n. 10 pagherà, di € 10.000,00 ciascuno: n. 0245525038, scadenza 15 dicembre 2008; n. 0245525037, scadenza 15 gennaio 2009; n. 0245525036, scadenza 15 febbraio 2009; n. 0245525035, scadenza 15 marzo 2009; n. 0245525034, scadenza 15 aprile 2009; n. 0245525033, scadenza 15 maggio 2009; n. 0245525032 scadenza 15 giugno 2009; n. 0245525031, scadenza 15 luglio 2009; n. 0245525030, scadenza 15 agosto 2009; n. 0245525029, scadenza 15 settembre 2009;

2) pagherò n. 02455250280 di € 14.000,00 scadenza 15 ottobre 2009 quindi per complessivi € 114.000,00 (euro centoquattordicimila/00), tutti emessi in data 8 luglio 2008 a debito Succi Rosina, via Pio La Torre n. 51 - Savignano sul Rubicone (Forlì-Cesena), codice fiscale SCC RSN 49B68 B001C, con avallo La Sorte Vittorio, codice fiscale LSR VTR 48S11 E205E ed all'ordine Banca Monte dei Paschi di Siena, domiciliati per l'incasso presso la già citata filiale 778 di Savignano sul Rubicone (Forlì-Cesena) di Banca Monte dei Paschi di Siena.

Opposizione nel termine di legge (trenta giorni).

Savignano sul Rubicone, 16 ottobre 2014

Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A. - Titolare filiale di
Savignano sul Rubicone
Simone Cavazza

TC14ABC12627 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TIVOLI*Ammortamento di libretto di risparmio*

Su ricorso della Sig.ra Manni Erude, con adesione degli eredi di Alfeo Fantini il Presidente del Tribunale di Tivoli con decreto del 25.09.2014 ha pronunciato l'ammortamento di libretto di risparmio al portatore Banca Popolare di Ancona Filiale 1787 n. 901042117706/31 emesso il 12.03.1992 di € 5.363,40, autorizzandone il pagamento decorsi 90 giorni dalla presente pubblicazione, purché non intervenga nel frattempo opposizione.

Manni Erude

TC14ABC12659 (A pagamento).



EREDITÀ**TRIBUNALE DI FIRENZE***Eredità giacente di Calamosca Giovanni*

Il Giudice delle Successioni del Tribunale di Firenze con decreto emesso in data 10 ottobre 2014 ha dichiarato giacente l'eredità di Calamosca Giovanni, nato a Imola (BO) il 23 agosto 1924 e residente in vita in Firenzuola (FI), ove è deceduto il 19 luglio 2014, nominando altresì curatore l'avv. Filip Bernini, con studio in Firenze, Via A. Stradivari n. 23.

Il curatore
avv. Filip Bernini

T14ABH12677 (A pagamento).

TRIBUNALE DI UDINE*Nomina curatore di eredità giacente*

Il G.O.T. del Tribunale di Udine, dott. Valerio Marra, con decreto del 24/06/2014 ha dichiarato giacente l'eredità di Adda Novemi Marchini nata a Planches (Svizzera) il 21/01/1917, e deceduta in Udine il 24/05/2014 con ultimo domicilio a Udine in via Caccia n.33, nominando curatore l'avv. Monica Zamparutti, con studio in Udine, viale delle Ferriere n.27 .

avv. Monica Zamparutti

T14ABH12709 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FROSINONE*Eredità giacente del Sig. Gianfranco D'Orazio*

Il Presidente del Tribunale di Frosinone, Dott. Tommaso Sebastiano Sciascia, con provvedimento in data 28 maggio 2014 nel procedimento iscritto al N. RG. 630/14, ha dichiarato giacente l'eredità del Sig. Gianfranco D'Orazio, nato a Roma (RM) il 28 novembre 1937, deceduto a Fiuggi (FR) in data 15 dicembre 2011, e nominato Curatore l'Avvocato Elisabetta Pofi con studio in Anagni Via Vittorio Emanuele n. 10.

avv. Elisabetta Pofi

T14ABH12772 (A pagamento).

**EREDITÀ BENEFICIATA
DI CORSINI ROBERTO***Stato di graduazione*

Il notaio in Bologna dott. Luigi Malaguti pubblica lo stato di graduazione, formato in data 2 ottobre 2014, dei crediti verso il defunto Roberto Corsini come segue: imposte ed onorario notarile e comensi per i periti euro 13.438,72; Equitalia Centro S.p.a. euro 11.722,88; Cerezo Moreno Maria Estrella euro 80.900,43; Equitalia Centro S.p.a. euro 1.241,05; Banca Popolare dell'Emilia Romagna euro 26.211,01; Findomestic Gruppo BNP Paribas euro 11.378,55.

Bologna, 21 ottobre 2014

Notaio dott. Luigi Malaguti

TC14ABH12626 (A pagamento).

**TRIBUNALE ORDINARIO DI ROMA
Ufficio Successioni***Eredità giacente di Fratolocchi Stefano*

Il Giudice, con decreto in data 27/6/2014 ha dichiarato giacente l'eredità di Fratolocchi Stefano nato a Roma il 30/3/58 deceduto a Roma il 9/8/09

Curatore Avvocato Andrea De Marchi dom.to Roma, Via Alberico II n. 13.

Il cancelliere C1
Carmela Mingrone

TC14ABH12661 (A pagamento).

**TRIBUNALE ORDINARIO DI ROMA
Ufficio Successioni***Eredità giacente di De Dominicis Roberto*

Il Giudice, con decreto in data 4/3/2014 ha dichiarato giacente l'eredità di De Dominicis Roberto nato a Roma il 27/6/1945 deceduto a Roma il 24/3/13

Curatore Avvocato Giuseppe Tepedino dom.to Roma, Viale G Mazzini n. 145.

Il cancelliere C1
Carmela Mingrone

TC14ABH12662 (A pagamento).



TRIBUNALE ORDINARIO DI ROMA
Ufficio Successioni

Eredità giacente di Donadon Alberto

Il Giudice, con decreto in data 20/8/2014 ha dichiarato giacente l'eredità di Donadon Alberto nato a Venezia il 14/5/1943 deceduto a Roma il 30/12/13

Curatore Avvocato Anna Egidia Catenaro dom.to Roma, Via L. Laterza, 30.

Il cancelliere C1
Mara Zitelli

TC14ABH12663 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI ROMA
Ufficio Successioni

Eredità giacente Ciardullo Antonio

Il Giudice, con decreto in data 16/2/2012 ha dichiarato giacente l'eredità di Ciardullo Antonio nato a Polistena (RC) il 7/6/38 deceduto a Roma il 3/8/10

Curatore Avvocato Gustavo Francesco Barbantini dom.to Roma, Piazza di Spagna, 35.

Il cancelliere C1
Carmela Mingrone

TC14ABH12664 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI ROMA
Ufficio Successioni

Eredità giacente di Telarico Franco

Il Giudice, con decreto in data 15/9/2014 ha dichiarato giacente l'eredità di Telarico Franco nato a Capua (CE) il 3/8/1937 deceduto a Roma il 6/12/12

Curatore Avvocato Pirani Sabrina dom.to Roma, Via Montello n. 20.

Il cancelliere C1
Mara Zitelli

TC14ABH12665 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI ROMA
Ufficio Successioni

Eredità giacente di Fabrizi Silvana

Il Giudice, con decreto in data 17/2/2014 ha dichiarato giacente l'eredità di Fabrizi Silvana nata a Roma il 17/11/1945 deceduta a Roma il 14/9/2013

Curatore Avvocato Alessia Santostefano dom.to Roma, Via Salita di San Lorenzo n. 10.

Il cancelliere C1
Mara Zitelli

TC14ABH12666 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Eredità giacente di Dal Piaz Claudio

Con decreto emesso in data 17 ottobre 2014 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Dal Piaz Claudio, nato a Bolzano il 10 aprile 1931 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 17 ottobre 2014 - R.G. 8087/2014.

Curatore è stato nominato Dott. Valter Bullio con studio in Torino, via Roasio n. 1.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
dott. Valter Bullio

TC14ABH12681 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Eredità giacente di Giordano Pierina

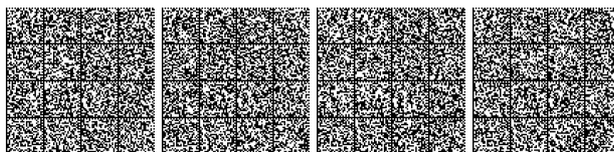
Con decreto emesso in data 3 ottobre 2014 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Giordano Pierina, nato a Castello di Annone l'8 dicembre 1929 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 26 maggio 2014 - R.G. 7539/2014.

Curatore è stato nominato Avv. Angelica Scozia con studio in Torino, via Filangieri n. 14.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
avv. Angelica Scozia

TC14ABH12684 (A pagamento).



TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO*Eredità giacente di Wollenigh Piero Luigi Giovanni*

Con decreto emesso in data 16 ottobre 2014 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Wollenigh Piero Luigi Giovanni, nato a Torino il 17 dicembre 1935 residente in vita in Torino e deceduto in San Carlo Canavese il 9 ottobre 2014 - R.G. 7984/2014.

Curatore è stato nominato Dott.ssa Bruna Borio con studio in Chivasso, viale Cavour n. 3.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
dott.ssa Bruna Borio

TC14ABH12686 (A pagamento).

EREDITÀ BENEFICIATA DI LUCIANA GASPARI*Avviso di rilascio dei beni ai creditori e ai legatari ex art. 507 c.c.*

La sottoscritta Claudia Avrese, nata in Brasile il 25 ottobre 1989, residente in Verona, via Marmolada n. 5, codice fiscale: VRSCLD89R65Z602S, quale erede beneficiato per la quota indivisa di 1/3 (un terzo) della defunta Avv. Luciana Gaspari, nata il 29 giugno 1940 a Verona, ivi deceduta il 9 gennaio 2012, giusta accettazione con beneficio d'inventario in data 28 marzo 2012, assistita dal Notaio Dott. Domenico Fauci con Studio in Verona, via Giberti n. 7,

Da' avviso ai creditori e legatari di voler rilasciare, ai sensi e per gli effetti dell'art. 507 c.c., la propria quota indivisa di 1/3 (un terzo) di tutti i beni ereditari (quota nella quale è ricompresa la piena proprietà della villa completamente arredata e relative pertinenza che si trova a Punta Ala - Grosseto) a favore della stessa e di aver provveduto a tale fine a sottoscrivere apposito atto notarile in data 6 agosto 2014 n. 63780 di rep. Notaio Dott. Domenico Fauci.

Notaio assistente
dott. Domenico Fauci

Erede beneficiato
Claudia Avrese

TC14ABH12689 (A pagamento).

PROROGA TERMINI**PREFETTURA DI NAPOLI***Proroga termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Napoli,

Viste:

1. la nota prot. n. 0883054/14 dell'11 settembre 2014 con la quale la Banca d'Italia - Sede di Napoli (425) Divisione Vigilanza - ha inoltrato a questa Prefettura richiesta di emissione decreto di proroga termini legali e/o convenzionali di cui al D.Lgs 15 gennaio 1948, n. 1, per il Banco Napoli S.p.A., la cui Area Napoli e Provincia, ha comunicato che la filiale di Somma Vesuviana 1, - P.zza Don Minzoni ang. via Gobetti - è rimasta chiusa nei giorni 1 e 2 settembre 2014 a causa di «avverse condizioni climatiche con conseguente interruzione delle linee elettriche e telefoniche unitamente a danni strutturali». Il predetto punto operativo non ha pertanto potuto aprire al pubblico e/o svolgere regolarmente l'attività di presentazione al pagamento /protesto di assegni e cambiali;

2. le note del Banco Napoli S.p.A. - Area Napoli e Provincia prot. n. 14/6 AO/RdF 88 e Banco Napoli - Direzione Regionale prot. n. AO/RdF, rispettivamente del 4 e 9 settembre 2014, con le quali le predette Direzioni Banco di Napoli S.p.A. -, su richiesta della Banca d'Italia, hanno integrato la richiesta di emissione del provvedimento, con apposita descrizione degli eventi fornita dal «Servizio Tecnico Immobiliare Campania» ed hanno presentato documentazione comprovante l'effettuato intervento; (fogli lavoro Enel e ditta manuttrice BR Service)

Tenuto conto che l'evento rappresentato a sostegno della richiesta di proroga dei termini legali e convenzionali riveste oggettivamente carattere eccezionale;

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, artt. 1 e 2;

Decreta:

ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 1 del decreto legislativo 15 gennaio 1948, il mancato funzionamento della filiale del Banco di Napoli S.p.A. - Somma Vesuviana 1, P.zza Don Minzoni ang. via Gobetti, riveste il carattere di evento eccezionale e, pertanto, i termini legali e convenzionali, scadenti durante il periodo di mancato funzionamento e nei cinque giorni successivi, sono prorogati di giorni 15 a decorrere dal 3 settembre 2014, data di ripresa della normale attività.

Il presente decreto viene inviato alla filiale di Napoli della Banca d'Italia, nonché all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato (Via Salaria, 1027 - 00138 Roma), il quale ultimo provvederà alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*, ai sensi dell'art. 31, comma 3, della legge 340/2000, con le stesse modalità e condizioni previste per le inserzioni nel soppresso Foglio Annunzi Legali per le province.



L'Istituto di Credito interessato avrà cura di affiggere nei propri locali il presente decreto.

Napoli, 13 ottobre 2014

Il prefetto
Musolino

TC14ABP12631 (Gratuito).

PREFETTURA DI TERNI

Proroga termini legali e convenzionali

Il Prefetto della Provincia di Terni visto il D.lgs. 15 gennaio 1948, n. 1, recante norme per la proroga dei termini legali o convenzionali nell'ipotesi di chiusura delle Aziende di Credito o singole dipendenze a causa di eventi eccezionali;

Vista la nota n. 1006301/14 del 14/10/2014 con la quale la Banca D'Italia Filiale di Perugia ha comunicato che la filiale di Narni Scalo della BANCA POPOLARE DI SPOLETO SPA, non ha potuto funzionare regolarmente nella giornata del 1 ottobre 2014 a causa dei danni provocati dall'esplosione dell'apparato Bancomat, con conseguente furto di denaro;

Atteso che l'eccezionalità dell'evento e il periodo di mancato funzionamento dell'istituto di credito sono determinati con decreto prefettizio ai sensi dell'art. 2 del D.lgs. 15 gennaio 1948, n. 1, sopraccitato;

Ritenuto che la situazione debba considerarsi evento eccezionale che ha determinato il mancato funzionamento della filiale del predetto Istituto nella giornata del 1 ottobre 2014;

Decreta:

ai fini della proroga dei termini legali o convenzionali, la situazione segnalata in premessa è da considerarsi evento eccezionale che ha determinato il mancato funzionamento della BANCA POPOLARE DI SPOLETO SPA filiale di Narni Scalo, nella giornata del 1 ottobre 2014.

Il presente provvedimento, ai sensi dell'art. 2 del richiamato D.lgs. 15 gennaio 1948, n. 1 modificato dall'art. 31, comma 3, della legge 24 novembre 2000, n. 340, sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Terni, 16 ottobre 2014

Il prefetto
Bellesini

TC14ABP12672 (Gratuito).

RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA

(2^a pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 124).

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

T14ABR12406 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SASSARI

Dichiarazione di morte presunta

Il Tribunale, con sentenza n.6/2014 del 3.7.2014, pubblicata il 4.7.2014, dichiara la morte presunta di Michetti Gian Paolo, nato a Alghero, il 25.3.1972, nel giorno 31.12.1999 .

avv. Pietro Diaz

T14ABR12694 (A pagamento).

(1^a pubblicazione).

TRIBUNALE DI RIMINI Sezione civile

Richiesta di dichiarazione di morte presunta artt. 58 c.c. e 726 e ss. c.p.c.

Il Procuratore della Repubblica dott. Paolo Giovagnoli, visti gli atti del procedimento in Bellaria Igea Marina, premesso che il Migani Alvaro è scomparso da Campitello di Fassa il 15/09/2002; ritenuto che occorrono i presupposti per dichiarare la morte presunta di Migani Alvaro dal momento che non è più comparso nel luogo dell'ultima residenza da oltre dieci anni; visti gli artt.58 e 726 c.c. chiede che il Tribunale di Rimini voglia dichiarare la morte presunta di Migani Alvaro nato a Rimini il 22/07/1924 Rimini, 27/03/2014. Firmato il Procuratore della Repubblica dott. Paolo Giovagnoli.

Con invito a chiunque abbia notizie della persona scomparsa di farle pervenire al Tribunale di Rimini entro sei mesi dalla pubblicazione.

Il procuratore della repubblica
dott. Paolo Giovagnoli

T14ABR12741 (A pagamento).



(2^a pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 124).

**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

TC14ABR12408 (A pagamento).

(2^a pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 124).

**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

TC14ABR12409 (A pagamento).

(2^a pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 124).

**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

TC14ABR12410 (A pagamento).

(2^a pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 124).

**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

TC14ABR12412 (A pagamento).

**PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE**

**COOPERED SOCIETÀ COOPERATIVA
A RESPONSABILITÀ LIMITATA
in liquidazione coatta amministrativa**

Avviso di deposito bilancio finale di liquidazione

Il commissario liquidatore della cooperativa di cui in intestazione, comunica di aver depositato in data 23/10/2014, presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Lucca, gli atti finali della liquidazione (conto della gestione, bilancio finale senza piano di riparto) ai sensi dell'art. 213 comma 2 R.D. comma 2 R.D. 267/1942.

Il commissario liquidatore
rag. Pardini Riccardo

T14ABS12742 (A pagamento).

**MOUNT SERVICE S.R.L.
in amministrazione straordinaria
Sede legale: Loc. Vason Cielo Aperto - Trento**

Piano di riparto finale

E' stato depositato, presso la Cancelleria del Tribunale di Lecco il piano di riparto finale della Procedura Mount Service S.r.l. in A.S..

Si richiama l'art. 110, legge fallimentare.

I commissari
dott. Giorgio Cumin dott. Nicodemo di Laura

dott. Guido Puccio

T14ABS12762 (A pagamento).



STICES S.P.A.

in amministrazione straordinaria
Sede legale: viale Trieste, 7/1 - Trento

Piano di riparto finale

E' stato depositato, presso la Cancelleria del Tribunale di Lecco il piano di riparto finale della Procedura Stices S.p.A. in A.S..

Si richiama l'art. 110, legge fallimentare.

I commissari
dott. Giorgio Cumin dott. Nicodemo di Laura

dott. Guido Puccio

T14ABS12763 (A pagamento).

PAKISTAN JOB
SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.
In Liquidazione coatta amministrativa

*Decreto del Ministero
dello Sviluppo Economico n. 40/12 del 30/01/2012*

Deposito bilancio finale di liquidazione

Il commissario liquidatore avv. Pier Paolo Zamboni via d'Azeglio n. 5 - Bologna comunica che in data 16 ottobre 2014 è stato depositato presso la sezione fallimentare del tribunale di Bologna il bilancio finale di liquidazione della Coop. Pakistan Job a r.l. in L.C.A.

Il commissario liquidatore
avv. Pier Paolo Zamboni

TC14ABS12628 (A pagamento).

AVANGUARDIA SOCIETÀ COOPERATIVA
In liquidazione per atto d'autorità

*Avviso dell'avvenuto deposito del bilancio finale
e del conto della gestione*

Presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Cagliari, in data 26 settembre 2014, sono stati depositati il bilancio finale e il conto della gestione della Soc. Coop. va «Avanguardia Società Cooperativa» in liquidazione, con sede in Carbonia (CI).

Gli interessati, entro 20 giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre le loro contestazioni nelle forme di legge. Decorso inutilmente detto termine, il bilancio e il conto della gestione si intendono approvati.

Cagliari, 20 ottobre 2014

Il commissario liquidatore
avv. Paola Meloni

TC14ABS12632 (A pagamento).

ARTA COS-CONSORZIO COOPERATIVO
COSTRUZIONI GENERALI A R.L. IN L.C.A.

Deposito bilancio finale di liquidazione

La sottoscritta De Pauli Nazzarena, quale commissario liquidatore della Cooperativa ARTA COS - Consorzio Cooperativo Costruzioni Generali a r.l. in liquidazione coatta amministrativa comunica che in data 9 ottobre 2014 è stato depositato presso il Tribunale di Udine il bilancio finale di liquidazione di suddetta procedura. Ai sensi dell'art. 213 L.F., gli interessati possono proporre le loro contestazioni, entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso, con ricorso presso il Tribunale di Udine.

Il commissario liquidatore
De Pauli Nazzarena

TC14ABS12636 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

*ESPROPRI***ANAS S.P.A.****Ufficio per l'Autostrada SA - RC di Cosenza**

*Avviso di emissione dispositivi di autorizzazione
al pagamento delle indennità di esproprio*

Autostrada SA - RC - Lavori di ammodernamento ed adeguamento al tipo 1/a delle Norme CNR/80 dell'A/3 dal km 108+000 al km 139+000.

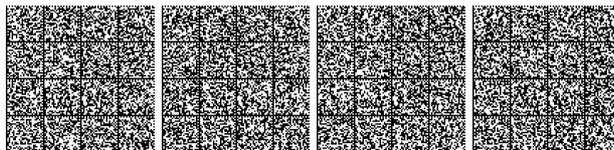
Avvisa ai sensi dell'art. 26 comma 7 del D.P.R. 327/2001 e successive modificazioni ed integrazioni, che sono stati emessi i dispositivi di autorizzazione al pagamento delle indennità di esproprio, per gli immobili di proprietà delle ditte di seguito elencate:

Comune di Casalbuono (SA) ditta: ROSSO Giuseppe Maria - Foglio 14 - P.lle 615 (593 a), 616 (593 b), 614 (597 b); Comune di Casalbuono (SA) ditta: ROSSO Giovanni - Foglio 14 - P.la 626 (591 b).

Nel termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione, ai sensi dell'art. 26 comma 8 del D.P.R. 327/2001 e ss.mm. ii., potranno essere proposte osservazioni da parte di terzi in ordine all'ammontare dell'indennità o per la garanzia prestata. Decorso il predetto termine, i provvedimenti di cui sopra diverranno esecutivi.

Il capo compartimento dirigente
ufficio per le espropriazioni
ing. Sebastiano Wancolle

T14ADC12712 (A pagamento).



AUTOSTRADE PER L'ITALIA S.P.A.*Estratto del decreto di esproprio*

Ai sensi dell'art. 23 del D.P.R. 8 giugno 2001 n. 327 modificato ed integrato dal D.Lgs. 27 dicembre 2002 n. 302, il dirigente della Segreteria Tecnica ed Espropri Ing. Riccardo Marasca, ha emesso il Decreto di Esproprio n. 21663 del 27/10/2014 a favore della Autostrade per l'Italia S.p.A. con sede in Roma Via A. Bergamini - 50, con il quale viene disposta l'espropriazione e la costituzione di servitù degli immobili siti in Comune di Porto Recanati (MC), interessati per la realizzazione del progetto di ampliamento della 3^ corsia dall'Autostrada A14 Bologna-Bari-Taranto, Tratto Ancona Sud - Porto S.Elpidio (Lotto 6B), di proprietà delle seguenti ditte:

- Fondazione Opere Laiche Lauretane e Casa Hermes cod. fisc. 01541420426; Foglio 5 - mappali 87, 88, 90, 92 e 93, per una superficie totale di mq. 326 occupata permanentemente; Foglio 5 - mappali 86, 11, 89, 14, 2, 3 e 32, per una superficie complessiva pari a 2956 mq occupata temporaneamente. Indennità di espropriazione definitiva di Euro 10.477,15 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza e Temporanea, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Coneroblu Srl cod. fisc. 02571530423; Foglio 15 - mappali 389 e 391, per una superficie totale di mq. 144 occupata permanentemente; Foglio 15 - mappali 388 e 390, per una superficie complessiva pari a 1080 mq occupata temporaneamente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 4.013,80 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza e Temporanea, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Monastero di Nostra Signora della Carità del Rifugio di Loreto cod. fisc. 00354470429; Foglio 15 - mappali 402 e 383, per una superficie totale di mq. 194 occupata permanentemente; Foglio 15 - mappali 401 e 382, per una superficie complessiva pari a 905 mq occupata temporaneamente. Indennità di espropriazione definitiva di Euro 3.899,56 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza e Temporanea, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Comune Porto Recanati cod. fisc. 00255040438; Foglio 15 - mappali 399, 400, 406, 408 e 423, per una superficie totale di mq. 120 occupata permanentemente; Foglio 15 - mappali 397, 399, 276, 405, 407 e 422, per una superficie complessiva pari a 1076 mq occupata temporaneamente. Indennità di espropriazione definitiva di Euro 26.827,37 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza e Temporanea, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Moroncini Maria n. 15/08/1949 a Morrovalle (MC) cod. fisc. MRNMRA49M55F749U; Foglio 15 - mappali 404 e 387, per una superficie totale di mq. 160 occupata permanentemente; Foglio 15 - mappali 273 e 385, per una superficie complessiva pari a 689 mq occupata temporaneamente. Indennità di espropriazione definitiva di Euro 13.582,42 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza e Temporanea, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Mandolini Bruno n. 12/05/1932 a Porto Recanati (MC) cod. fisc. MNDBRN32E12G919D - Pignini Giuseppina n. 20/10/1939 a Porto Recanati (MC) cod. fisc. PGNGP-P39R60G919D; Foglio 15 - mappali 410 e 291, per una

superficie totale di mq. 57 occupata permanentemente; Foglio 15 - mappale 409, per una superficie complessiva pari a 160 mq occupata temporaneamente. Indennità di espropriazione definitiva di Euro 864,02 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza e Temporanea, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto.

Le indennità non concordate sono state depositate presso la Cassa Depositi e Prestiti di Macerata.

La indennità concordate sono state erogate agli aventi diritto e quietanzate.

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

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

T14ADC12721 (A pagamento).

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

ACARPIA SERVIÇOS FARMACEUTICOS LDA

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

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

Codice pratica n. N1B/2014/1372

Specialità Medicinale: MOVERIL 4mg/2ml Soluzione Iniettabile - 6 fiale da 2ml intramuscolare

Codice farmaco: 035861018

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/72585 del 8 Luglio 2014

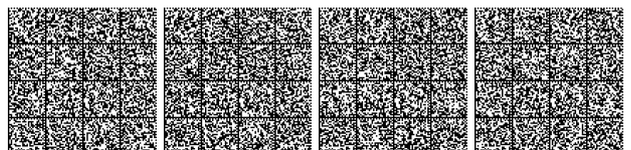
Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.1.a modifica stampati a seguito di procedura di Referral

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1; 4.2; 4.3; 4.4; 4.5; 4.6; 4.8; 4.9; 5.2; 5.3; 6.5 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alle Aziende titolari dell'AIC.

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

Il legale rappresentante
Carlos Alberto de Freitas Teixeira

T14ADD12676 (A pagamento).



GENETIC S.P.A.

Sede legale: via G. Della Monica n. 26,
Castel San Giorgio (SA)
Capitale Sociale Euro 1.033.000,00 i.v.
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03696500655

Notifica regolare per modifica stampati

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/
V&A/P/107170 del 15/10/2014

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: N1B/2014/1181

Medicinale: GENERIT

Titolare A.I.C.: Genetic SpA, Via G. Della Monica 26,
Castel San Giorgio (SA)

Codice farmaco: 038628018; 038628020

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/
V&A/P/107157 del 15/10/2014

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: N1B/2014/1184

Medicinale: RITECAM

Titolare A.I.C.: GENETIC SpA, Via G. Della Monica 26,
Castel San Giorgio (SA)

Codice farmaco: 038629010; 038629022

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

Modifica apportata: Adeguamento allo PSUR FI/H/
PSUR/0019/002

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4; 4.5; 4.6; 4.7; 4.8; 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione in GURI della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. Il titolare dell'AIC del farmaco generico è esclusivo responsabile del pieno rispetto dei diritti di proprietà industriale relativi al medicinale di riferimento e delle vigenti disposizioni normative in materia brevettuale. Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art.14 comma 2 del D.Lgs 219/2006 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche

del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

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

Il legale rappresentante

Rocco Carmelo Pavese

T14ADD12688 (A pagamento).

DR FALK PHARMA GMBH

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

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE

Informativa ai sensi della Determina AIFA 25 agosto 2011.

Titolare AIC: Dr Falk Pharma GmbH, Leinenweberstr. 5,
D-79108 Freiburg - Germany, CF: DE 142104856 codice SIS
2252

Medicinale: INTESTICORT, AIC: 036507

Procedura UK/H/0334/001/IA/018/G, EoP: 19.10.2010

Grouping variation contenente:

_ n. 2 IA - B.III.1a)2. Aggiornamento CEP per produttori già approvati

_ n. 2 IA - B.III.1b)3. Aggiornamento TSE CEP della gelatina per produttori già approvati

_ n. 4 IA - B.III.1b)2 Nuovo TSE CEP della gelatina per produttori già approvati

_ n. 3 IA - B.III.1b)2 Nuovo TSE CEP della gelatina per nuovi produttori

Procedura UK/H/0334/001/IA/019/G, EoP: 20.11.2010

Grouping variation contenente le variazioni IA B.II.b.1 a) e b) - Aggiunta di un fabbricante come sito di confezionamento primario e secondario.

Procedura UK/H/0334/001/IA/021/G, EoP: 22.08.2011

Grouping variation contenente:

_ n. 2 IA- B.III.2.a.2 Modifica al fine di conformarsi alla EP - aggiornamento

_ IA-B.II.c.1.a Restringimento limiti di una specifica riguardante un eccipiente

_ n. 3 IB unforeseen B.II.c.1.z Eliminazione della referenza alla EP di diversi eccipienti

Procedura UK/H/0334/001/IB/022/G, EoP: 04.08.2011

Grouping variation contenente:

_ n. 4 IA-B.II.d.2.a Modifica minore di procedure di prova approvate

_ IB- B.II.d.1.z Sostituzione di specifiche in accordo alla EP

_ n. 2 IB-B.II.d.2.d Aggiunta metodo alternativo (AAS)

_ IB-B.II.d.2.d Modifica di un test in conformità alla EP.

Procedura UK/H/0334/001/IA/024/G, EoP: 04.12.2012



Grouping variation contenente:
 _ n. 4 IA - B.III.1 b) 3. Aggiornamento TSE CEP per produttori già approvati
 _ IA - B.III.1 b) 3. Nuovo TSE CEP della gelatina da un nuovo produttore
 _ IA - B.III.1 a) 2 Aggiornamento CEP per un produttore già approvato
 Freiburg, 22.10.2014

Managing Director, Falk Pharma GmbH
 dott.ssa Ursula Falk

T14ADD12701 (A pagamento).

MEDAC GMBH

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

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

Codice pratica: C1A/2014/2570

N° di Procedura Europea: MRP n. DE/H/0212/IA/028/G

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

Titolare AIC: Medac GmbH

Tipologia variazione: Tipo IAIN, A.1 e C.I.8.a

Tipo di Modifica: modifica dell'indirizzo del titolare AIC; introduzione di una sintesi del PSMF.

Modifica Apportata: modifica dell'indirizzo di medac GmbH in Theaterstr. 6, 22880 Wedel, Germania; introduzione del PSMF. I lotti già prodotti alla data della pubblicazione nella GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
 dott. Sante Di Renzo

T14ADD12703 (A pagamento).

MEDAC GMBH

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

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

Codice pratica: C1A/2014/2436

N° di Procedura Europea: MRP n. DE/H/0115/001-004/IA/015

Medicinale: DACARBAZINA MEDAC polvere per soluzione iniettabile o per infusione, AIC n. 033645 in tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: Medac GmbH

Tipologia variazione: Tipo IAIN : C.I.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: introduzione della frase relativa alla segnalazione delle reazioni avverse. In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.8 del RCP e corrispondente paragrafi del FI e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GU della Repubblica italiana della variazione, al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI e all' Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GU 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 FI si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Un procuratore
 dott. Sante Di Renzo

T14ADD12704 (A pagamento).

ALCON ITALIA S.P.A.

Sede: v.le Giulio Richard, 1/B - 20143 Milano
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07435060152

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

Specialità medicinale: MEDIFLOX gocce auricolari, sospensione.

Confezioni e numeri AIC: 1 flacone da 10 ml, AIC 035271016.

Codice pratica n. C1A/2013/2371, variazione tipo IAIN n. C.I.8: Aggiornamento del PSS (Pharmacovigilance System Summary), procedura MRP ES/H/0175/001/IAIN/016.

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

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

Un procuratore
 Rossella Pietrantonio

T14ADD12705 (A pagamento).



KRKA D.D. NOVO MESTO

Sede: Smarjeska Cesta 6 - Novo Mesto SI - 8501 Slovenia
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 82646716

*Comunicazione di rettifica relativa
al medicinale CIPROFLOXACINA KRKA*

A rettifica del comunicato T14ADD12303 relativo alla specialità medicinale CIPROFLOXACINA KRKA (AIC n. 037695) pubblicato sulla *Gazzetta ufficiale* Parte Seconda n. 125 del 21-10-2014 si comunica che la variazione di gruppo NL/H/857/001-003/IB/018/G, codice pratica C1B/2014/1667 include anche la modifica di tipo IA in C.I.8.a relativa all'introduzione del sistema di Farmacovigilanza di Krka.

Un procuratore
dott. Salvatore Esposito

T14ADD12706 (A pagamento).

ALMUS S.R.L.

Sede legale: via Cesarea 11/10 - 16121 Genova
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01575150998

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

Estratto Comunicazione di Notifica regolare UVA AIFA/V&A/P/105653 del 10/10/14 (not. 23/10/14)

Specialità Medicinale: MIRTAZAPINA ALMUS
Confezioni e Numeri AIC: 037988 tutte le confezioni.
Codice pratica: C1B/2013/2389

Procedura MRP n.DE/H/2128/001-003/IB/012

Numero e tipologia variazione: Tipologia variazione: Tipo IB n.C.I.3.a

Modifica apportata: Aggiornamento stampati in accordo alle raccomandazioni del PRAC di Aprile 2013 (inserimento dell'evento avverso "pancreatite") ed adeguamento al QRD.

E' autorizzata la modifica degli stampati (paragrafi 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.6, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Specialità Medicinale: CLARITROMICINA ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 039688 tutte le confezioni.

Codice pratica: C1B/2014/1902

Procedura Decentrata n. PT/H/0219/01-02/IB/009

Numero e tipologia variazione: variazione tipo IB by default B.III.1.a).3 presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea per il principio attivo da parte di un nuovo produttore HEC Pharm Co. Ltd No. 62 Binjiang Road 443 300 Yidu, Hubei Providence China (CoS R0-CEP 2009-134-Rev 02).

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

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

Il procuratore
dott.ssa Francesca Massa

T14ADD12716 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

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

Confezioni: tutte

Numero di A.I.C.: 041162

Codice Pratica C1A/2014/2178 - procedura n. UK/H/5725/IA/011/G - grouping variations dato da:

- n. 2 variazioni Tipo IA n. A.4 - modifica del nome e dell'indirizzo del titolare dell'ASMF e modifica del nome del produttore del principio attivo atorvastatina (da ZENTIVA, a.s. a Saneca Pharmaceuticals a.s.)

- n. 1 variazione Tipo IAIN n. A.5.a) - modifica del nome di un'officina del prodotto finito (officina responsabile anche del rilascio lotti) da Zentiva, a.s. a Saneca Pharmaceuticals a.s.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T14ADD12717 (A pagamento).



ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: QUETIAPINA ZENTIVA 25 mg, 100 mg, 200 mg e 300 mg compresse rivestite con film

Confezioni: tutte

Numero AIC : 041279

Codice Pratica C1A/2013/3440 - Procedura n. DE/H/2491/001-006/IA/020 - variazione Tipo IA n. 7: soppressione di un sito di fabbricazione per il prodotto finito responsabile della produzione, confezionamento e controllo del lotto - Mylan Laboratories Limited.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T14ADD12718 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.Sede legale: via Pavia 6 - 20136 Milano - I
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03481280968

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: Crinos S.p.A.

Specialità Medicinale: MINAREX 1500 mg Polvere per soluzione orale

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037078 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2014/2110

Procedura Europea n. IT/H/0220/001/IA/005

Modifica Tipo IAin n. C.I.8.a - Introduzione del nuovo sistema di Farmacovigilanza di Stada Arzneimittel AG (Germania).

Specialità Medicinale: ONDANSETRON CRINOS 2 mg/ml soluzione iniettabile, 4 mg e 8 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037533 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2014/2164

Procedura Europea n. DK/H/0830/001-003/IA/016/G

Raggruppata in DK/H/xxxx/IA/112/G - Grouping variation: Tipo IAin n. C.I.8.a - Introduzione del nuovo Sistema di Farmacovigilanza di Stada Arzneimittel AG (Germania);

Tipo IAin n. C.I.z - Modifica stampati: inserimento della frase relativa alla segnalazione delle reazioni avverse.

Specialità Medicinale: TACROLIMUS CRINOS 0,5 mg, 1 mg e 5 mg capsule rigide

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040244 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2014/2408

Procedura Europea n. DE/H/5024/001-003/IA/005/G

Grouping variation: Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito di produzione del prodotto finito ALIUD Pharma GmbH & Co. KG (Germania); Tipo IA n. B.II.1.b.3 - Aggiornamenti CEP TSE da parte di produttori autorizzati; Tipo IA n. B.III.1.b.2 - Presentazione nuovi CEP TSE da parte dei produttori autorizzati.

Specialità Medicinale: MISKA 875 mg/125 mg granulato per sospensione orale

Numeri A.I.C. e Confezioni: 042174 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2014/2237

Procedura Europea n. IT/H/0326/001/IA/003

Tipo IAin n. C.I.8.a - Introduzione del nuovo Sistema di Farmacovigilanza di Stada Arzneimittel AG (Germania).

Specialità Medicinali: EFESTAD AIC n. 040855 - Proc. Eur. n. DK/H/2051/001/IA/003/G; DESLORATADINA CRINOS AIC n. 040891 - Proc. Eur. n. DK/H/2070/001/IA/004/G - Tutte le confezioni.

Raggruppata in DK/H/xxxx/IA/121/G - Codice Pratica: C1A/2014/2585

Grouping variation: Tipo IAin n. C.I.8.a - Introduzione del nuovo Sistema di Farmacovigilanza di Stada Arzneimittel AG (Germania); Tipo IAin n. C.I.z - Modifica stampati: inserimento della frase relativa alla segnalazione delle reazioni avverse.

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

T14ADD12719 (A pagamento).

BAUSCH & LOMB - IOM S.P.A.Sede legale: via Pasubio, 34 -
20846 Macherio (MB) - Italia
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00857610968

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

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati

Codice Pratica n.: N1B/2014/1522

Medicinale: OMATROPINA LUX

Codice farmaco: 008243014



Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z) IB; Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Rea-
bility User test e modifiche del RCP.

Comunicazione AIFA/V&A/P/107164 del 15/10/2014

E' autorizzata la modifica del Foglio Illustrativo richiesta e dei paragrafi 4.3 e 4.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Ilaria Pianetti

T14ADD12720 (A pagamento).

LABORATORI BALDACCIS.P.A.

Sede: via S. Michele degli Scalzi 73 - Pisa
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00108790502

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i., della determinazione AIFA 25 agosto 2011 e del Regolamento 1234/2008/CE

Specialità Medicinale: BALFOLIC "400 microgrammi compresse"

Confezioni e n. di AIC: 120 e 28 compresse - AIC n. 042186015 e 042186027.

Titolare AIC: Laboratori Baldacci S.p.A.

Codice Pratica n. N1A/2014/2234

Tipologia variazione oggetto della modifica: B.II.b.4.a: Modifica della dimensione del lotto (comprese le categorie di dimensione del lotto) del prodotto finito. Sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto. Da 150.000 a 800.000 compresse.

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

Il legale rappresentante
dott. Massimo Baldacci

T14ADD12722 (A pagamento).

ITALCHIMICI S.P.A.

Sede: via Pontina Km 29, n. 5 - Pomezia (RM)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01328640592

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

Specialità medicinale: UNICEXAL 2 mg/ml gocce auricolari, soluzione

Confezione e numero di AIC: 15 fiale monodose- AIC: 040648014

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

Codice Pratica: C1A/2014/2282

UNICEXAL 2 mg/ml gocce auricolari, soluzione AIC: 040648014

Variazione NL/H/1420/001/IA/010 Var. Tipo IA in n.B.III.1.a).3

Presentazione di un nuovo certificato d'idoneità alla Farmacopea Europea relativo al principio attivo ciprofloxacina cloridrato da parte di un nuovo produttore (Dr. Reddy's Laboratories LTD) versione R1-CEP 2003-013-Rev 04.

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

Amministratore delegato
William James Garrow

T14ADD12723 (A pagamento).



EG S.p.A.

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

*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: EG S.p.A.

Specialità Medicinale: DOXAZOSINA EG 2 mg e 4 mg
compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 034434 - In tutte le confe-
zioni.

Codice Pratica: C1B/2014/2091

Procedura Europea n. DE/H/0190/002-003/IB/043/G

Grouping variation: Tipo IB n. B.II.b.1.e + IAin n.
B.II.b.1.a + IAin n. B.II.b.1.b - Produzione e confeziona-
mento anche presso Hemofarm d.o.o. Sabac (Serbia); Tipo
IB n. B.II.b.3.a - Modifica minore del processo di produzione
del prodotto finito; Tipo IB n. B.II.b.4.a - Aggiunta del batch
size del prodotto finito: 2.000.000 compresse per il dosaggio
da 2 mg e 1.000.000 compresse per il dosaggio da 4 mg;
Tipo IA n. B.II.b.5.c - Eliminazione di un in-process test non
significativo del prodotto finito; Tipo IA n. B.II.d.1.d - Eli-
minazione di un parametro di specifica non significativo del
prodotto finito; Tipo IA n. B.II.d.1.i - Sostituzione di un para-
metro di specifica del prodotto finito; Tipo IA n. B.II.e.2.c
- Eliminazione di un parametro di specifica non significativo
del confezionamento primario.

Specialità Medicinale: RANITIDINA EG 150 mg e 300
mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 035387 - In tutte le confe-
zioni.

Codice Pratica: C1A/2014/2539

Procedura Europea n. DE/H/0110/001-002/IA/061/G

Grouping variation: Tipo IAin n. A.1 - Modifica dell'in-
dirizzo del Titolare in Italia EG SpA: da Via D. Scarlatti,
31 - 20124 Milano a Via Pavia, 6 - 20136 Milano; Tipo IAin
n. C.I.8.a - Introduzione del nuovo Sistema di Farmacovigi-
lanza di Stada Arzneimittel AG (Germania); Tipo IAin n.
A.5.a - Modifica del nome del sito di produzione del pro-
dotto finito da STADA Production Ireland a Suir Pharma
Ireland Ltd; Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito responsa-
bile del controllo e del rilascio dei lotti Aliud Pharma GmbH
(Germania).

Specialità Medicinale: LEVOFLOXACINA EG 250 mg e
500 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040303- In tutte le confe-
zioni.

Codice Pratica: C1A/2014/1490

Procedura Europea n. AT/H/0288/001-002/IA/009/G

Grouping variation: Tipo IAin n. A.1 - Modifica dell'in-
dirizzo del Titolare in Italia EG SpA: da Via D. Scarlatti,
31 - 20124 Milano a Via Pavia, 6 - 20136 Milano; Tipo IAin
n. C.I.8.a - Introduzione del nuovo Sistema di Farmacovi-
gilanza di Stada Arzneimittel AG (Germania); Tipo IAin n.
B.II.b.1.a - Confezionamento secondario anche presso De
Salute Srl (Italia).

Specialità Medicinale: ATORVASTATINA EUROGENE-
RICI 10 mg, 20 mg, 40 mg e 80 mg compresse rivestite con
film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 041205 - In tutte le confe-
zioni.

1) Codice Pratica: C1B/2014/1989

Procedura Europea n. AT/H/0347/001-004/IB/017/G

Grouping variation: n. 2 x tipo IB n. A.2.b - Modifica del
nome della specialità medicinale in Belgio e Lussemburgo.

2) Codice Pratica: C1A/2014/2379

Procedura Europea n. AT/H/0347/001-004/IA/018/G

Grouping variation: Modifica Tipo IAin n. A.1 - Modifica
dell'indirizzo del Titolare in Italia EG SpA: da Via D. Scar-
latti, 31 - 20124 Milano a Via Pavia, 6 - 20136 Milano; Tipo
IAin n. C.I.8.a - Introduzione del nuovo Sistema di Farma-
covigilanza di Stada Arzneimittel AG (Germania); Tipo IAin
n. C.I.z - Modifica stampati: inserimento della frase relativa
alla segnalazione delle reazioni avverse.

Specialità Medicinale: AMOXICLAVE 875 mg + 125 mg
granulato per sospensione orale

Numeri A.I.C. e Confezioni: 042173 - In tutte le confe-
zioni.

Codice Pratica: C1A/2014/2298

Procedura Europea n. IT/H/0323/001/IA/004

Modifica Tipo IAin n. C.I.8.a - Introduzione del nuovo
Sistema di Farmacovigilanza di Stada Arzneimittel AG (Ger-
mania).

Specialità Medicinale: GLICLAZIDE LABORATORI
EUROGENERICI 30 mg compresse a rilascio modificato

Numeri A.I.C. e Confezioni: 042462 - In tutte le confe-
zioni.

Codice Pratica: C1A/2014/2546

Procedura Europea n. DK/H/2270/001/IA/003

Modifica Tipo IAin n. A.1 - Modifica dell'indirizzo del
Titolare in Italia EG SpA: da Via D. Scarlatti, 31 - 20124
Milano a Via Pavia, 6 - 20136 Milano.

Specialità Medicinale: ESCITALOPRAM LABORATORI
EUROGENERICI 10 mg, 15 mg e 20 mg compresse orodi-
spersibili

Numeri A.I.C. e Confezioni: 042762 - In tutte le confe-
zioni.

Codice Pratica: C1A/2014/2300

Procedura Europea n. PT/H/1101/002-004/IA/001

Modifica Tipo IA n. B.I.a.3.a - Modifica delle dimensioni
dei lotti del principio attivo.



Specialità Medicinale: LISINOPRIL EG 5 mg e 20 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037258 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2014/2496

Procedura Europea n. DK/H/0176/002;004/IA/043/G

Grouping variation: Modifica Tipo IAin n. A.1 - Modifica dell'indirizzo del Titolare in Italia EG SpA: da Via D. Scarlatti, 31 - 20124 Milano a Via Pavia, 6 - 20136 Milano; Tipo IAin n. C.I.z - Modifica stampati: inserimento della frase relativa alla segnalazione delle reazioni avverse.

Specialità Medicinali: ALENDRONATO EG AIC n. 037194 - Proc. Eur. n. SE/H/0515/001-002/IA/035/G; RAMIPRIL EUROGENERICI AIC n. 037439 - Proc. Eur. n. SE/H/0592/001-003/IA/023/G; FLUTAMIDE EG AIC n. 034707 - Proc. Eur. n. SE/H/0166/001/IA/026/G - Tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/14/2488 - Raggruppata in SE/H/xxxx/IA/234/G

Grouping variation: Tipo IAin n. A.1 - Modifica dell'indirizzo del Titolare in Italia EG SpA: da Via D. Scarlatti, 31 - 20124 Milano a Via Pavia, 6 - 20136 Milano; Tipo IAin n. C.I.8.a - Introduzione del nuovo Sistema di Farmacovigilanza di Stada Arzneimittel AG (Germania); Tipo IAin n. C.I.z - Modifica stampati: inserimento della frase relativa alla segnalazione delle reazioni avverse.

Specialità Medicinali: LANSOPRAZOLO EG AIC n. 036891 - Proc. Eur. n. DK/H/1653/001-002/IA/049/G; FLUCONAZOLO EG AIC n. 036904 - Proc. Eur. n. DK/H/0374/001-004/IA/035/G; ITRACONAZOLO EG AIC n. 037080 - Proc. Eur. n. DK/H/0809/001/IA/015/G; QUETIAPINA EG AIC n. 040388 - Proc. Eur. n. DK/H/1627/001-002;004-005/IA/023/G; DESLORATADINA EG AIC n. 040733 - Proc. Eur. n. DK/H/2050/001/IA/003/G; DESLORATADINA EUROGENERICI AIC n. 040890 - Proc. Eur. n. DK/H/2065/001/IA/004/G - Tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2014/2498 - Raggruppata in DK/H/xxxx/IA/119/G

Grouping variation: Modifica Tipo IAin n. A.1 - Modifica dell'indirizzo del Titolare in Italia EG SpA: da Via D. Scarlatti, 31 - 20124 Milano a Via Pavia, 6 - 20136 Milano; Tipo IAin n. C.I.8.a - Introduzione del nuovo Sistema di Farmacovigilanza di Stada Arzneimittel AG (Germania); Tipo IAin n. C.I.z - Modifica stampati: inserimento della frase relativa alla segnalazione delle reazioni avverse.

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

T14ADD12724 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.

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

*Comunicazione notifica regolare
UVA del 15/10/2014 - Prot. n. 107155*

Medicinale: ELEKTRA 20 mg + 12,5 mg compresse

Codice farmaco: 037378 - Tutte le confezioni

Codice Pratica n. C1B/2014/1596-MRPn. DK/H/0336/001/IB/021

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto delta modifica: C.I.3.z

Modifica apportata: Adeguamento degli stampati alle modifiche di sicurezza introdotte con la procedura DK/H/PSUR/0036/002.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

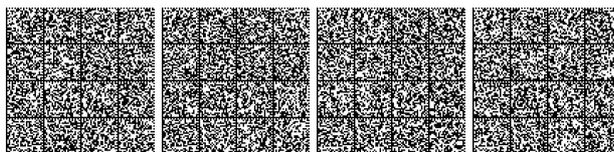
Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale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

Il titolare dell'AIC del farmaco generico 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.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

T14ADD12725 (A pagamento).



ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Comunicazione di annullamento relativa al medicinale CIPROFLOXACINA ABC

Pubblicazione relativa alla modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274. - Codice Pratica: N1A/2014/2131

Medicinale: CIPROFLOXACINA ABC

Confezioni e numeri A.I.C.: 250 mg - 10 compresse rivestite con film AIC 037929015; 500 mg - 6 compresse rivestite con film AIC 037929027; 750 mg - 12 compresse rivestite con film AIC 037929039. Titolare AIC: ABC Farmaceutici S.p.A. sede in Torino - C.so Vittorio Emanuele II 72

Tipologia variazione: Tipo IAin C.I.z .

Si annulla la sopra indicata modifica pubblicata sulla *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 121 dell'11/10/2014 (T14ADD12018), come richiesto da AIFA con comunicazione del 22/10/2014 - Prot. N. AIFA/V&A/P/110277 con la seguente motivazione:

La variazione in oggetto come IAin C.I.z) non è corretta, in quanto la condizione "The variation implements the wording requested by the Competent Authority and it does not require the submission of additional information and/or further assessment" di cui al documento "CMDh Recommendation for classification of unforeseen variations according to article 5 of Commission Regulation (EC) 1234/2008" aggiornata a Settembre 2014, non è rispettata. Pertanto dovrà essere presentata come IB.

Il legale rappresentante
dott. Alberto Giraudi

T14ADD12726 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

Sede: piazzale dell'Industria N. 20 - Roma
Capitale sociale € 7.000.000,00 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 N1A/2014/2075

Specialità Medicinale: BREVIBLOC.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

100 mg/10 ml Soluzione per infusione 5 Flaconcini 10 ml, A.I.C. n. 027248020

10 mg/ml Soluzione per infusione, Sacca 250 ml, A.I.C. n. 027248032

Var IA n. A.8: Modifica data dell'audit di verifica GMP di un fabbricante (Finorga) del principio attivo Esmololo cloridrato.

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

Un procuratore
dott.ssa Concetta Capo

T14ADD12727 (A pagamento).

BRACCO IMAGING ITALIA S.R.L.

Sede: via E. Folli, 50 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05501420961

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

Specialità Medicinale: PROHANCE 279,3 mg/ml.

Codice farmaco: 029055011, 029055023, 029055047, 029055035, 029055124, 029055050, 029055062, 029055074, 029055086.

Titolare: BRACCO IMAGING ITALIA S.R.L. - Via Egidio Folli 50 - 20134 Milano

N. e Tipologia variazione: Variazione IB - C.I.z - Modifiche concernenti la sicurezza, l'efficacia e la farmacovigilanza. Medicinale per uso umano.

Raccomandazione "CMDh/310/2014, Rev 0" del febbraio 2014.

Codice Pratica N.: N1B/2014/1708. Protocollo n. 75581 del 15.07.2014.

Modifica apportata: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto (paragrafo 6.6.), del Foglio Illustrativo alla fine del testo, delle etichette (esterne ed interne).

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (alla fine del paragrafo 6.6 del RCP ed alla fine del Foglio Illustrativo) ed alle etichette (interne ed esterne), 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, al foglio illustrativo ed alle etichette.

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

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 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 Anna Fasola

T14ADD12728 (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.

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica n. N1B/2014/1700

Specialità medicinale: SELG

Codice farmaco: 028877025

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica n. N1B/2014/1701

Specialità medicinale: SELG ESSE

Codice farmaco: 029121074

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

Modifica apportata:

Aggiornamento degli stampati per adeguamento alla procedura

FR/H/PSUR/0062/001.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2-4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott.ssa Antonietta Gisella Pazardjiklian

T14ADD12730 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 – 04100 Latina

Capitale sociale: € 1.000.000.000,00

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06954380157/01781570591

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

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

Specialità Medicinale: MINULET

Codice farmaco: AIC n. 026286029

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/107153 del 15.10.2014

Tipologia variazione oggetto della modifica: tipo C.I.1 b)IB

Codice pratica: N1B/2014/729

Tipo di modifica: Modifica stampati ex art.30-31 Direttiva 2001/83/CE

Modifica Apportata: Aggiornamento del RCP e corrispondenti paragrafi del FI relativa alla procedura di Referral, secondo l'art. 31 della Direttiva 2001/83/CE (Rif. EMA/H/a-31/1356) per le informazioni sui prodotti a base di gestodene/etinilestradiolo.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1,4.3,4.4,4.5,4.6 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata 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 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. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

T14ADD12731 (A pagamento).

BRACCO S.P.A.

Sede: via E. Folli n. 50 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00825120157

*Riduzione del prezzo al pubblico
della specialità medicinale Memac*

Pubblicazione di riduzione del prezzo al pubblico della specialità medicinale Memac (donepezil cloridrato):

Confezioni 28 cpr riv. con film da 5 mg; Numero di AIC 033255011; Prezzo al pubblico Euro 19,83; Prezzo ex-factory Euro 11,92.

Confezioni 28 cpr orod. da 5 mg; Numero di AIC 033255047; Prezzo al pubblico Euro 19,83; Prezzo ex-factory Euro 11,92.

Confezioni 28 cpr riv. con film da 10 mg; Numero di AIC 033255023; Prezzo al pubblico Euro 25,37; Prezzo ex-factory Euro 15,25.

Confezioni 28 cpr orod. da 10 mg; Numero di AIC 033255112; Prezzo al pubblico Euro 25,37; Prezzo ex-factory Euro 15,25.

I nuovi prezzi al pubblico, non comprensivi delle riduzioni temporanee di cui alle Determinazioni AIFA del 3 luglio 2006 e del 27 settembre 2006, entrano in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, il giorno 01 novembre 2014.

Un procuratore
dott.ssa Anna Fasola

T14ADD12732 (A pagamento).

AMDIPHARM LIMITED

3 Burlington Road, Dublin 4 Temple Chambers, Ireland
Codice Fiscale e/o Partita IVA: IE6384596L

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

Medicinale: ERITROCINA, Confezioni e numeri AIC:

"600mg compresse rivestite con film, blister da 12 compresse" AIC n. 007893199, Codice pratica n. N1B/2014/1455;

"500mg & 1000mg granulato per sospensione orale, 12 bustine" - AIC n. 007893163-175; Codice pratica n. N1B/2014/1456;

Modifiche di Tipo IB categoria n. B.II.d.1.c), consistenti nell'aggiornamento delle specifiche del prodotto finito per inserire i limiti relativi alla contaminazione microbica (Ph. Eur. 2.6.12), a seguito della richiesta di Farmacovigilanza FV/115754/P del 07/11/2013.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

T14ADD12733 (A pagamento).

MEDA PHARMA S.P.A.

Sede legale: viale Brenta, 18 - 20139 Milano

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

Titolare AIC: MEDA PHARMA S.p.A.

Codice pratica: N1B/2014/1933

Specialità medicinale: VIRAZOLE 6 g polvere per soluzione per nebulizzatore

Confezioni e numero AIC: Meda Pharma1 flacone - AIC n. 026875017

Raggruppamento Variazioni tipo IB: n.2 Var. IA - A4 Modifiche nome del fabbricante/titolare ASMF (a BASF Pharma (Evionnaz) SA e BASF Pharma (St.Vulbas) SAS; Var. IB-B.I.a.2.e) Modifiche procedimento fabbricazione API; Var. IB-B.III.2.c) Modifica specifiche API (da BP a Ph.Eur.)

Codice Pratica: C1A/2014/2591

Specialità medicinale: ACNATAC 10mg/g + 0,25mg/g gel

Confezioni e numero AIC: Tutte le confezioni - AIC n. 042056

Raggruppamento Variazioni tipo IA: Var. IAIN-B.II.b.1.a) Aggiunta sito alternativo per confezionamento primario (Prestige Promotion) e Var. IA-B.II.d.2.a) Modifica minore di una procedura di prova approvata del prodotto finito (HPLC per tretinoina). (MRP SE/H/1134/01/IA/010/G).



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

Codice pratica: C1B/2011/1693

Specialità medicinale: FORMOTEROLO VIATRIS NOVOLIZER 6-12 microgrammi/dose polvere per inalazione

Confezioni e numero AIC: Tutte le confezioni - AIC n. 037316

Raggruppamento Variazioni tipo IB: A.2.b) Modifica nome del medicinale in Austria e Paesi Bassi (MRP DE/H/0571/01-02/IB/018/G).

Codice pratica: C1B/2014/2096

Specialità medicinale: ACNATAC 10mg/g + 0,25mg/g gel

Confezioni e numero AIC: Tutte le confezioni - AIC n. 042056

Raggruppamento Variazioni tipo IB: A.2.b) Modifica nome del medicinale in Grecia e Cipro (MRP SE/H/1134/01/IB/009/G).

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 (limitatamente al 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, entro e non oltre i sei mesi dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione. 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.

Estratti Comunicazione notifica regolare V&A

Codice pratica: C1B/2013/2607 e C1B/2014/1501

Specialità medicinale: BUDESONIDE VIATRIS NOVOLIZER

Confezioni e numero AIC: Tutte le confezioni - AIC n. 036004

Modifica stampati - MRP n° DE/H/0367/001-002/IB/046; DE/H/0367/001-002/IB/047

Aggiornamento degli stampati in linea con il formato QRD 3.0 e adeguamento degli stampati alle modifiche introdotte con la procedura NL/W/0001/pdWS/001; modifica alle istruzioni per l'uso del Foglio Illustrativo.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.6, 4.8, 5.1 e 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Codice pratica: C1B/2014/1967

Specialità medicinale: ZOLPEDUAR

Confezioni e numero AIC: Tutte le confezioni - AIC n. 040540

Modifica stampati - MRP n° SE/H/1046/01-02/IB/06

Aggiornamento degli stampati a seguito della conclusione della procedura di referral art.31 per i medicinali contenenti zolpidem (decisione CE del 25/06/2014) e aggiornamento QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.5, 4.7, 4.8 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 entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo.

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

Amministratore delegato
dott. Francesco Matrisciano

T14ADD12736 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 - 04100 Latina

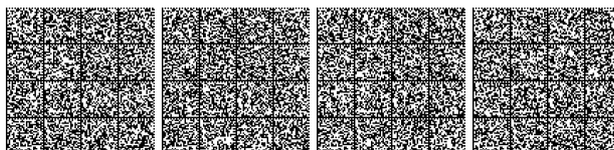
Capitale sociale: € 1.000.000.000,00

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06954380157/01781570591

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

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

Specialità Medicinale: NORVASC



Numeri AIC e Confezioni:

5mg compresse AIC n. 027428010

10mg compresse AIC n. 027428022

Specialità Medicinale: MONOPINA

Numeri AIC e Confezioni:

5mg compresse AIC n. 027444013

10mg compresse AIC n. 027444025

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

Procedura n.: UK/H/5127/01-02-05-06/IB/016

Codice pratica: C1B/2014/957

Modifica apportata - A.2 Tipo IB: Modifiche nella denominazione (di fantasia) del medicinale. Da: MONOPINA A: AMLODIPINA PFIZER Italia. I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

T14ADD12737 (A pagamento).

ITALCHIMICI S.P.A.

Sede: via Pontina Km 29, n. 5 - Pomezia (RM)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01328640592

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

Codice Pratica: N1B/2014/2080

Specialità Medicinale: PERIDON

Titolare AIC: Italchimici S.p.A.

Confezioni e AIC: Peridon bambini supposte AIC 024309066

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

Tipo di Modifica: Modifica denominazione della specialità medicinale

Modifica Apportata:

Modifica della denominazione della specialità medicinale da "Peridon bambini supposte" a "Peridon 30 mg supposte".

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 1, 2, 6.3, 6.5, 8 e 9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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.

Amministratore delegato
William James Garrow

T14ADD12738 (A pagamento).

ISTITUTO GRIFOLS S.A.

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

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

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

Specialità medicinale: PLASBUMIN

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

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

Variazione Tipo IAin, n. B.V.a.1.d: Inclusione di un Master File del plasma nuovo, aggiornato o modificato, nel fascicolo di autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale (PMF - seconda fase della procedura). Certificato EMA n°: EMEA/H/PMF/000002/04/II/018/G (Pratica Codice: N1A/2014/1099)

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

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

Il procuratore
Alessandra D'Amici

T14ADD12743 (A pagamento).



BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento UE n. 712/2012

Titolare AIC: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., Via Lorenzini 8, 20139 Milano.

Medicinale: BUSCOPAN ANTIACIDO

Confezioni: "75 mg compresse effervescenti" - 10 compresse - AIC 039279017

Codice Pratica: N1A/2014/2085

Modifica apportata: variazione Tipo IA n. B.III.1.a).2 ("Do and Tell"): Presentazione Certificato di conformità alla monografia corrispondente

della Farmacopea Europea per una sostanza attiva (ranitidina cloridrato): Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato: Shasun Pharmaceuticals Limited. CEP corrente R1-CEP 2001-228-Rev 03.

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

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

Il procuratore
p.v. G. Maffione

T14ADD12744 (A pagamento).

THEA FARMA S.P.A.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07649050965

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

Titolare: Thea Farma S.p.A. - Via Giotto, 36 - Milano

Specialità medicinale: BETABIOPTAL

Confezioni e numeri A.I.C.: "0,2% + 0,5% collirio, sospensione" flacone 5 ml A.I.C. 020305049

Specialità medicinale: BETABIOPTAL

Confezioni e numeri A.I.C.: "0,2% + 0,5% unguento oftalmico" tubo 5 g A.I.C. 020305037

Specialità medicinale: BIORINIL

Confezioni e numeri A.I.C.: "0,05% + 0,1% spray nasale, sospensione" flacone 10 ml A.I.C. 019133038

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE)

712/2012: IAIN B.III.1.a.1 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea nuovo relativo al

principio attivo Betametasone da parte di un fornitore attualmente autorizzato: R0-CEP 2010-365 Rev. 00 (Codice pratica N1A/2014/1792).

Decorrenza della modifica: Dal 1 ottobre 2013

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

Procuratore
dott.ssa Laura Bisi

T14ADD12745 (A pagamento).

**BIOTEST PHARMA GMBH
Dreieich-Germania**

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

Codice pratica: C1B/2014/1958

N. di Procedura Europea: DE/H/0478/001-003/IB/026

Specialità medicinale: HAEMOCTIN

Confezioni e numeri A.I.C.: Haemoctin "250 U.I. AIC 038541013, Haemoctin "500 U.I. AIC 038541025, Haemoctin "1000 U.I. AIC 038541037.

Titolare AIC: Biotest Pharma GmbH

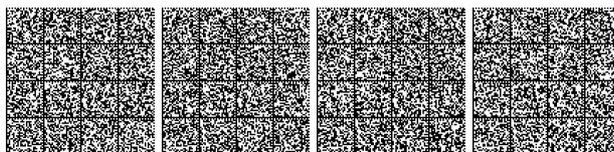
Ai sensi della determina AIFA 25 agosto 2011, si informa della avvenuta approvazione della seguente modifica apportata in accordo al regolamento CE 1234 - 2008 e s.m.

N. e tipologia variazione: Variazione di tipo IB - B.I.a.3 - per ottimizzare l'uso delle apparecchiature esistenti, la dimensione del pool di plasmi, presso un produttore dell'intermedio crioprecipitato (CAF), è stata incrementata da 2650 litri a 2800 litri (+300 litri), senza modifiche delle apparecchiature o dei processi da Produttore dell'intermedio, crioprecipitato CAF: circa 800 l o circa 2650 l a Produttore dell'intermedio, crioprecipitato CAF: circa 800 l o 2800 +/- 300 l.

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

Biotest Italia - Amministratore delegato
dott. G. Tagliabue

T14ADD12746 (A pagamento).



MYLAN S.P.A.

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

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

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

Codice Pratica: N1B/2014/936

Medicinale (codice AIC) - PARACETAMOLO MYLAN GENERICS, AIC n. 035781 - 120 mg/5 ml soluzione orale

Confezioni: 035781018

Titolare AIC: Mylan S.p.A.

Tipologia variazione: C.I.3 z) IB

Tipo di Modifica Modifica stampati

Modifica Apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo a seguito della raccomandazione del PRAC adottata durante la riunione del 03-06/02/2014 per i medicinali contenenti paracetamolo.

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

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.

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

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

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

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

Procuratore

Maria Luisa Del Buono

T14ADD12747 (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 Regolamento (CE) n.1234/2008 e s.m.

Medicinale: PRAMIPEXOLO PENSA PHARMA

Numeri A.I.C. e confezioni: 042363010, 042363022, 042363034, 042363046, 042363059, 042363061

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

Estratto comunicazione notifica regolare V&A/P/107175 del 15 ottobre 2014

Codice Pratica n.: C1B/2014/1961

N. di procedura: SE/H/1306/01,02,03,05,07/IB/02

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

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati a seguito della conclusione della procedura PSUSA/00002491/201304

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

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

Medicinale: ATORVASTATINA PENZA

Numeri A.I.C. e confezioni: 040090 - tutte le confezioni autorizzate

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

Codice Pratica n.: C1A/2014/2685

N. di procedura: PT/H/0354/001-004/IAIN/009

"Single variation" di tipo IAIN n. A.1: modifiche dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Portogallo

Medicinale: ENALAPRIL PENZA

Numeri A.I.C. e confezioni: 038651 - tutte le confezioni autorizzate

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

Codice Pratica n.: N1A/2014/2117

"Single variation" di tipo IA n. B.III.1 a) 2: presentazione di un certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea aggiornato (R1-CEP 2000-258-Rev 02) per il principio attivo "enalapril maleato" da un fabbricante già approvato (ESTEVE QUIMICA S.A.)

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

T14ADD12748 (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: EFAVIRENZ SANDOZ 600 mg compresse rivestite con film - AIC: 041913 - Confezioni: tutte

Codice Pratica n. C1B/2014/2004

Procedura Europea n. FR/H/0518/001/IB/002/G

Grouping di modifiche: Tipo IA B.II.b.3.a) - Modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, di una forma di dosaggio solida per uso orale o di soluzioni orali a liberazione immediata - modifica dei parametri: "mixing time, inlet temperature, product temperature" + Tipo IB B.II.b.z) Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito - "Process validation" e "Dissolution testing".

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

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

T14ADD12749 (A pagamento).

THEA FARMA S.P.A.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07649050965

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

Titolare: Thea Farma S.p.A. - Via Giotto, 36 - Milano

Specialità medicinale: BETABIOPTAL

Confezioni e numeri A.I.C.: "0,2% + 0,5% collirio, sospensione" flacone 5 ml A.I.C. 020305049

Confezioni e numeri A.I.C.: "0,2% + 0,5% unguento oftalmico" tubo 5 g A.I.C. 020305037

Specialità medicinale: BIORINIL

Confezioni e numeri A.I.C.: "0,05% + 0,1% spray nasale, sospensione" flacone 10 ml A.I.C. 019133038

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE)

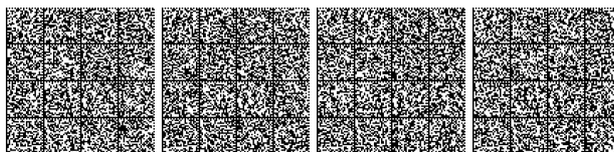
712/2012: IB B.I.d.1.a.4 Introduzione di un periodo di ripetizione della prova sulla base di dati in tempo reale del principio attivo Betametasone quando il certificato di conformità alla Farmacopea Europea non copre il periodo di ripetizione della prova: 3 anni (Codice pratica N1B/2014/1628).

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

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

Procuratore
dott.ssa Laura Bisi

T14ADD12750 (A pagamento).



MYLAN S.P.A.

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

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

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

Codice Pratica: C1B/2014/611

N. di Procedura Europea: NL/H/2643/01/IB/001

Medicinale (codice AIC) - ETINILESTRADIOLO E DROSPIRENONE MYLAN PHARMA, AIC n. 042131 - 0,02 mg/3 mg compresse rivestite con film

Confezioni: 042131019, 042131021, 042131033, 042131045

Titolare AIC: Mylan S.p.A.

Tipologia variazione: C.I.1 a) IB

Tipo di Modifica Modifica stampati

Modifica Apportata: Aggiornamento del RCP e corrispondenti paragrafi del FI in accordo all'Art. 31 della Direttiva 2001/83/CE per procedura di Referral n. EMEA/H/A-31/1356.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.3, 4.4, 4.6 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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.

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

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

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

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

Procuratore
Maria Luisa Del Buono

T14ADD12751 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

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

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

Codice Pratica: C1B/2014/538

N. di Procedura Europea: SE/H/0252/01/IB/037/G

Medicinale (codice AIC) - CETIRIZINA MYLAN GENERICS, AIC n. 037713 - 10 mg compresse rivestite con film

Confezioni: 037713 (tutte le confezioni)

Titolare AIC: Mylan S.p.A.

Tipologia variazione: C.I.2 a) IB

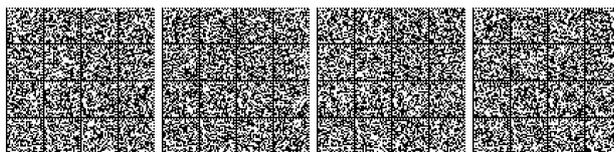
Tipo di Modifica Modifica stampati

Modifica Apportata: Adeguamento degli stampati a seguito delle modifiche introdotte ai testi del farmaco di riferimento.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.6, 4.8, 5.2 e 6.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

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

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



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

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

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

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

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

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

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

Procuratore
Maria Luisa Del Buono

T14ADD12752 (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/107171 del 15/10/2014

Titolare A.I.C.: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A.

Via Lorenzini, 8 - 20139 Milano

Medicinale: BUSCOFEN

Confezioni e numeri A.I.C.:

200 mg capsule molli, 10 capsule molli - AIC n. 029396025

200 mg capsule molli, 12 capsule molli - AIC n. 029396037

200 mg compresse rivestite, 20 compresse - AIC n. 029396013

Codice pratica n.: N1B/2014/1497

Tipologia variazione: IB C.I.z

Tipo di modifica: modifica stampati

Modifica apportata: modifica stampati su richiesta dell'azienda per aggiornare il Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e le relative sezioni del Foglio Illustrativo delle confezioni in capsule molli e in compresse rivestite a base di ibuprofene 200 mg.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2,4.3,4.4,4.5,4.6,4.7,4.8,4.9 e 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 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 del 24 aprile 2006 n. 219 e s.m.i., il Foglio Illustrativo deve essere redatto 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.

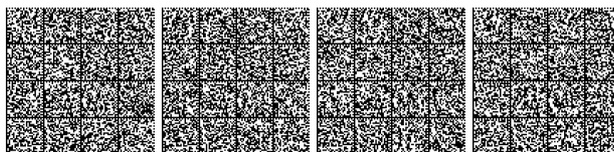
In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul Foglio Illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

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

T14ADD12753 (A pagamento).



MYLAN S.P.A.

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

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

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

Codice Pratica: C1B/2014/1014

N. di Procedura Europea: DE/H/2847/01-03/IB/006

Medicinale (codice AIC) - TELMISARTAN MYLAN, AIC n. 040121 - 20 mg, 40 mg, 80 mg compresse

Confezioni: 040121016, 040121028, 040121030

Titolare AIC: Mylan S.p.A.

Tipologia variazione: C.I.z) IB

Tipo di Modifica Modifica stampati

Modifica Apportata: Modifica apportata in seguito alla procedura N° DE/H/2847/01-03/IB/006.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.8, 5.1, 5.2, 6.2, 6.4, 6.5 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

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

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

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

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

Procuratore

Maria Luisa Del Buono

T14ADD12754 (A pagamento).

JOHNSON & JOHNSON S.P.A.

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

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00407560580

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

Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i.

Codice Pratica n. C1B/2014/2337

N. di Procedura Europea: UK/H/3765/001/IB/012

Medicinale: CETIRIDIE

Codice Farmaco: 042489

017 - 10mg, capsule molli

Titolare AIC: Johnson & Johnson S.p.A.

Tipologia di variazione: Tipo IB unforseen, B.II.b.5.z)

Tipo di modifica: Modifica dei controlli in linea del processo applicati durante la produzione del prodotto finito.

Codice Pratica n. C1B/2014/2569

N. di Procedura Europea: SE/H/0904/001/IA/007

Medicinale: NICORETTEMIST

Codice Farmaco: 042299

014 - 1 mg/erogazione spray oromucosale, soluzione, 1 flacone

026 - 1 mg/erogazione spray oromucosale, soluzione, 2 flaconi

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

Tipologia di variazione: Tipo IAIN, C.I.8.a)

Tipo di modifica: Introduzione di un riassunto del Sistema di Farmacovigilanza

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

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

Un procuratore

dott.ssa Daniela Gambaletta

T14ADD12755 (A pagamento).



DOC GENERICI S.R.L.

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

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Codice Pratica: C1B/2013/2973

N. di Procedura Europea: UK/H/4844/01-03/IB/05

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica:
PIOGLITAZONE DOC Generici (AIC n. 040633) 15 mg
compresse, 30 mg compresse, 45 mg compresse Confezioni:
tutte le confezioni

Titolare AIC: DOC Generici S.r.l.

Tipologia variazione: C.I.2.a IB

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Adeguamento dell'RCP e del FI al prodotto di riferimento. Aggiornamento dei testi in accordo al nuovo QRD template.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 2, 4.4, 4.8, 5.3 e 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

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

In caso di inosservanza delle disposizioni sull'Etichettatura e sul Foglio Illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

T14ADD12756 (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 notifica regolare AIFA/V&A/P/110248 del 22/10/2014

Titolare: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A. Via Lorenzini, 8 - 20139 Milano

Medicinale: OXIVENT

Confezione e numero AIC: 1,5 mg/ml soluzione per nebulizzatore, flacone da 20 ml, AIC n. 027439037

Codice pratica: N1B/2014/1702

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

Modifica apportata: Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta 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 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.

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

T14ADD12757 (A pagamento).



BIOTEST PHARMA GMBH
Dreieich-Germania

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

Codice pratica: C1A/2014/2453

N. di Procedura Europea: AT/H/0190/002/IA/012

Specialità medicinale: HAEMOBIONINE

Confezioni e numeri A.I.C.: HaemoBionine 500 U.I. AIC 039072020, HaemoBionine 1000 U.I. AIC 039072032

Titolare AIC: Biotest Pharma GmbH

Ai sensi della determina AIFA 25 agosto 2011, si informa della avvenuta approvazione della seguente modifica apportata in accordo al regolamento CE 1234 - 2008 e s.m.

N. e tipologia variazione: Variazione di tipo IAIN - B.IV.1 - Il sistema a doppio filtro da utilizzare per trasferire l'acqua per preparazioni iniettabili nel flaconcino che contiene il liofilizzato è sostituito da una versione ottimizzata - da sistema di trasferimento a doppio filtro Mix2Vial, certificato CE a sistema di trasferimento a doppio filtro Mix2Vial certificato CE, ottimizzato.

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

Biotest Italia - Amministratore delegato
dott. G. Tagliabue

T14ADD12758 (A pagamento).

BIOTEST PHARMA GMBH
Dreieich-Germania

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

Codice pratica: C1A/2014/2452

N. di Procedura Europea: DE/H/0478/001-003/IA/028

Specialità medicinale: HAEMOCTIN

Confezioni e numeri A.I.C.: Haemoctin "250 U.I. AIC 038541013, Haemoctin "500 U.I. AIC 038541025, Haemoctin "1000 U.I. AIC 038541037.

Titolare AIC: Biotest Pharma GmbH

Ai sensi della determina AIFA 25 agosto 2011, si informa della avvenuta approvazione della seguente modifica apportata in accordo al regolamento CE 1234 - 2008 e s.m.

N. e tipologia variazione: Variazione di tipo IAIN - B.IV.1 - Il sistema a doppio filtro da utilizzare per trasferire l'acqua per preparazioni iniettabili nel flaconcino che contiene il liofilizzato è sostituito da una versione ottimizzata - da sistema di trasferimento a doppio filtro Mix2Vial, certificato CE a sistema di trasferimento a doppio filtro Mix2Vial certificato CE, ottimizzato.

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

Biotest Italia - Amministratore delegato
dott. G. Tagliabue

T14ADD12759 (A pagamento).

NOVARTIS VACCINES
AND DIAGNOSTICS S.R.L.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01392770465

Modifica secondaria di una 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: Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano o modifiche apportate a tale sintesi. a) Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza, modifiche concernenti la persona qualificata in materia di farmacovigilanza (compresi i suoi estremi) e/o il cambiamento di ubicazione del fascicolo permanente del sistema di farmacovigilanza

Numero e data della comunicazione AIFA: 11 Settembre 2014

Medicinale: AGRIPPAL S1 (AIC 026405)

AIC confezioni autorizzate: 026405 264, 026405 276, 026405 288, 026405 290, 026405 326, 026405 338, 026405 340, 026405 353.

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

Codice pratica: N. C1A/2014/2383

N. e Tipologia variazione: C.I.8; a); IAIN;

Tipo modifica: C.I.8 Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano.

Medicinale: FLUAD (AIC 031840)

AIC confezioni autorizzate: 031840 034, 031840 046, 031840 059, 031840 061.

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

Codice pratica: N. C1A/2014/2383

N. e Tipologia variazione: C.I.8; a); IAIN;

Tipo modifica: C.I.8 Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano.

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

Un procuratore
dott.ssa Antonella Muci

T14ADD12760 (A pagamento).



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

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01392770465

Modifica secondaria di una 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: Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano o modifiche apportate a tale sintesi. a) Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza, modifiche concernenti la persona qualificata in materia di farmacovigilanza (compresi i suoi estremi) e/o il cambiamento di ubicazione del fascicolo permanente del sistema di farmacovigilanza

Numero e data della comunicazione AIFA: 11 Settembre 2014

Medicinale: INFLUPOZZI ADIUVATO (AIC 034377)

AIC confezioni autorizzate: 034377 010, 034377 022.

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

Codice pratica: N. N1A/2014/2034

N. e Tipologia variazione: C.I.8; a); IAIN;

Tipo modifica: C.I.8 Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano.

Medicinale: INFLUPOZZI SUBUNITA' (AIC 025984)

AIC confezioni autorizzate: 025984 269, 025984 384, 025984 283, 025984 295, 025984 333, 025984 321, 025984 271, 025984 257.

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

Codice pratica: N. N1A/2014/2034

N. e Tipologia variazione: C.I.8; a); IAIN;

Tipo modifica: C.I.8 Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano.

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

Un procuratore
dott.ssa Antonella Muci

T14ADD12761 (A pagamento).

KEDRION S.P.A.

Sede: località ai Conti - 55051 Castelvecchio Pascoli, Lucca
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01779530466

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.i.

Titolare: KEDRION S.p.A. 55051 Castelvecchio Pascoli - Lucca

Codice pratica: N1B/2014/1774

Specialità Medicinali: VENITAL

Codice confezione: 037254012, 037254024, 037254036, 037254048

N° e tipologia variazione: B.II. b.3 - Tipo IB

Natura delle variazione: Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito. a) modifica minore del procedimento di fabbricazione.

Modifica nel campionamento del "Sample Finished Product" durante il processo produttivo di Venital.

Da: I flaconcini/bottiglie di prodotto finito sono posti in quarantena a 25°C più/meno 2°C per 28 giorni. Alla fine del processo di quarantena i campioni sono prelevati e inviati al QC per i test (Sample Finished Product).

A: Alcune unità di flaconcini/bottiglie infialati, rappresentativi del prodotto finito, sono prelevati (Sample Finished Product "Tal Quale") e inviati ai laboratori QC per i controlli di qualità di tutti i test di specifica per il rilascio, eccetto per "aspetto della soluzione" e "volume estraibile".

flaconcini/bottiglie di prodotto finito sono posti in quarantena a 25°C più/meno 2°C per 28 giorni. Un'ispezione visiva mediante metodo automatico e/o manuale viene eseguito sui flaconcini di immunoglobuline, un numero definito di flaconcini che superano l'ispezione visiva è prelevato e controllato dal QC per i test di "aspetto della soluzione" e "volume estraibile" in accordo alle specifiche del prodotto finito.

I lotti già prodotti alla data della pubblicazione in *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 GU

Un procuratore
dott.ssa Manuela Lepre

T14ADD12764 (A pagamento).

KEDRION S.P.A.

Sede: località ai Conti - 55051 Castelvecchio Pascoli, Lucca
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01779530466

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

Titolare: KEDRION S.p.A. 55051 Castelvecchio Pascoli - Lucca

Specialità Medicinale: EMOCLOT

Confezioni: AIC: 023564216, 023564228

Tipologia di variazione: Tipo IB (B.I.a.2.a)

Codice pratica: N1B/2014/1587

Natura della variazione Modifiche nel procedimento di fabbricazione del principio attivo - Modifiche minori nel procedimento di fabbricazione del principio attivo.

Da: Processo produttivo della Pasta di Crio presso il sito produttivo HBP: Il plasma scongelato è trasferito nelle centrifughe per la crio-separazione. La velocità del flusso è mantenuta intorno a 600 più /meno 150 l/h.



A: Processo produttivo della Pasta di Crio presso il sito produttivo HBP: Il plasma scongelato è trasferito nelle centrifughe per la crio-separazione. La velocità del flusso è mantenuta intorno a 450 più /meno 150 l/h.

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 GU.

Un procuratore
dott.ssa Manuela Lepre

T14ADD12767 (A pagamento).

HIKMA FARMACÊUTICA (PORTUGAL) S.A.

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

Titolare: Hikma Farmacêutica (Portugal) S.A. - Estrada do Rio da Mò n. 8, 8A, 8B - Fervença

2705-906 Terrugem SNT Portogallo

Specialità Medicinale: MEROPENEM HIKMA

Confezioni e numeri di AIC: Tutte le confezioni - AIC 040695

Procedura europea N. UK/H/2155/001-002/IA/005

Codice pratica n. C1A/2014/2053

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e successivi aggiornamenti: variazione tipo IA, B.II.d.2.a) - Modifica di un metodo d'analisi del prodotto finito, modifica minore di una procedura di prova approvata. Modifica della procedura analitica relativa al test di sterilità.

Procedura europea N. UK/H/2155/001-002/IA/006

Codice pratica n. C1A/2014/2054

variazione tipo IA, B.II.e.7.a) - Modifica del fornitore di un materiale di confezionamento, eliminazione del nome del fornitore dei tappi.

Procedura europea n. UK/H/2155/001-002/IB/007

Codice pratica n. C1B/2014/1836

variazione tipo IB, B.II.b.1.f) - Modifica dell'indirizzo del sito di produzione del principio attivo, produttore ACS Dobfar: da Viale Addetta 8 a Viale Addetta 4/12, 20067 Tribiano, Milano.

Procedura europea n. UK/H/2155/001-002/IB/008

Codice pratica n. C1B/2014/1837

variazione tipo IB, B.II.b.4.a) - Aumento fino a 10 volte del batch size autorizzato.

Procedura europea n. UK/H/2155/001_002/IA/009

Codice pratica n. C1A/2014/2055

variazione tipo IA, A.5.a) - Modifica dell'indirizzo del produttore del prodotto finito, modifica del CAP della Facta Farmaceutici SpA: da 64020 a 64100.

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

Un procuratore
dott.ssa Susanna Mecozzi

T14ADD12768 (A pagamento).

KEDRION S.P.A.

Sede: località ai Conti - 55051 Castelvecchio Pascoli, Lucca
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01779530466

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

Titolare: KEDRION S.p.A. 55051 Castelvecchio Pascoli - Lucca

Codice pratica: C1A/2014/2442

Specialità Medicinali:

UMAN ALBUMIN (AIC:021111 Conf. - 024,- 087,-101)
Procedure number : IT/H/0129/001-002/IA/049/G

IG VENA (AIC: 025266) Procedure number :
IT/H/0130/001/IA/068/G

VENBIG (AIC: 026415), Procedure number :
IT/H/0154/001/IA/032/G

UMAN BIG (AIC: 023782) Procedure number :
IT/H/0166/001/IA/032/G Tipologia di variazione: B.I. a.4.a) (IAIN)

Natura della variazione: Modifiche delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del principio attivo - Rafforzamento dei limiti applicati nel corso della fabbricazione

Da: NAT test per Parvovirus B19 virus sul campione CS di plasma pool: Limite di accettabilità: minore uguale 10 elevato alla quinta IU/ml

A: NAT test per Parvovirus B19 virus sul campione CS di plasma pool: Limite di accettabilità: minore uguale 10 elevato alla quarta. IU/ml

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

Un procuratore
dott.ssa Manuela Lepre

T14ADD12769 (A pagamento).

VALEAS S.P.A.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04874990155

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lvo 29/12/2007, n. 274. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 712/2012.

Titolare: Valeas spa - Via Vallisneri, 10 - 20133 Milano

Specialità medicinale: MONORES

Confezione e N. AIC:

0,1 mg/100 ml sciroppo - flacone 120 ml

AIC n. 024217 111

Codice pratica: N1B/2014/1976

Grouping variations (2 IA -1 IB)

IB - B.II.a.3 b) z) - Change in the composition (excipients) of the finished product.



IA - B.II.b.3 a) - Change in the manufacturing process of the finished product, including an intermediate used in the manufacture of the finished product.

IA - B.II.d.1 a) - Change in the specification parameters and/or limits of the finished product.

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

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

Il legale rappresentante
dott. Virgilio Bernareggi

T14ADD12770 (A pagamento).

KEDRION S.P.A.

Sede: località ai Conti - 55051 Castelvecchio Pascoli, Lucca
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01779530466

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

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 e s.m.i.

Titolare: KEDRION S.p.A. 55051 Castelvecchio Pascoli - Lucca

Codice pratica: C1A/2014/2437

Specialità Medicinali:

UMAN ALBUMIN (AIC:021111 Conf. - 024,- 087,-101)
Procedure number : IT/H/0129/001-002/IA/048/G

IG VENA (AIC: 025266) Procedure number :
IT/H/0130/001/IA/067/G

VENBIG (AIC: 026415), Procedure number :
IT/H/0154/001/IA/031/G

UMAN BIG (AIC: 023782) Procedure number :
IT/H/0166/001/IA/031/G Tipologia di variazione: B.V. a.1.d;
IAIN

Natura della variazione: 2 variazioni B.V. a.1.d (IAIN)
inclusione di un Master File del plasma nuovo, aggiornato o modificato, nel fascicolo di autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale (PMF -seconda fase della procedura) - Inclusione di un Master File del plasma aggiornato o modificato quando le modifiche non hanno impatto sulle proprietà del prodotto finito

Da:PMF Certificato EMA Kedrion S.p.A. EMEA/H/PMF/000012/07/II/015/G

A: PMF Certificato EMA Kedrion S.p.A. EMEA/H/PMF/000012/07/II/017/G

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

Un procuratore
dott.ssa Manuela Lepre

T14ADD12771 (A pagamento).

KEDRION S.P.A.

Sede: località ai Conti - 55051 Castelvecchio Pascoli, Lucca
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01779530466

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.i.

Titolare: Kedrion S.p.A. 55051 Castelvecchio Pascoli - Lucca

Codice pratica: N1B/2014/1913

Specialità Medicinali: VENITAL (037254012, 037254024, 037254036, 037254048); ALBITAL (AIC 022515136, 022515163)

N. e tipologia variazione: B.II. b.3 - Tipo IB

Natura delle variazione: Effettuazione delle operazioni di ispezione visiva ed etichettatura dei campioni, prima della procedura di rilascio dei lotti, in momenti differenti e non necessariamente in sequenza, garantendo le stesse condizioni ambientali e la stessa shelf life del prodotto.

I lotti già prodotti alla data della pubblicazione in *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 GU.

Un procuratore
dott.ssa Manuela Lepre

T14ADD12773 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali

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

Specialità Medicinale: CEFIXIMA EG

AIC n. 041391018-"400 mg compresse riv. film", 5 cpr blister Pvc/Pvdc-Al- Classe A - Prezzo Euro 10,72;

Specialità Medicinale: CEFIXIMA EUROGENERICI

AIC n. 042087015-"400 mg compresse dispersibili", 5 cpr blister PVC/Aclar-Al-- Classe A - Prezzo Euro 10,72.

I suddetti prezzi, (non comprensivi delle riduzioni temporanee ai sensi delle Det. 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 sulla *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

T14ADD12774 (A pagamento).



LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L.

Sede: via Cavour 70 - Mede(PV)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: Partita IVA 01467050181

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

Titolare AIC: Laboratorio Farmaceutico SIT Specialità Igienico Terapeutiche S.r.l.

Codice pratica n. N1B/2014/1498

Medicinale: DIUBE (aic: 024725)

Confezioni: 024725032 - 100 mg + 25 mg compresse rivestite; 024725069 - 50 mg + 12,5 mg compresse rivestite

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

Tipo di modifica: Modifica stampati in seguito a conclusione procedura PSUR Worksharing

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in accordo al CSP relativo alla procedura di PSUR Worksharing SK/H/PSUR/0003/002 per l'associazione Atenololo/Clortalidone.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di 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 della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente variazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

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

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

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

La persona qualificata
dott. Pierluigi Ceva

TC14ADD12630 (A pagamento).

**ISTITUTO BIOCHIMICO ITALIANO
G. LORENZINI S.P.A.**

Sede sociale: via Fossignano, 2 - 04011 Aprilia (LT)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02578030153

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

Titolare: Istituto Biochimico Italiano G. Lorenzini SpA.

Specialità medicinale: IBIXACIN.

Codice pratica: N1B/2014/1973.

Confezione e numeri di A.I.C.:

250 mg compresse rivestite con film - 10 compresse - A.I.C. n. 038360018;

500 mg compresse rivestite con film - 6 compresse - A.I.C. n. 038360020;

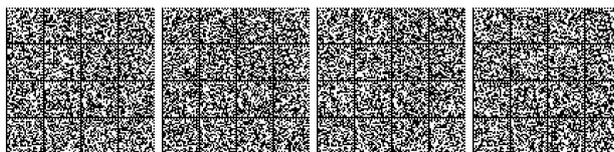
750 mg compresse rivestite con film - 12 compresse - A.I.C. n. 038360032.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008: C.I.z - Modifica stampati su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza (determina FV 410 n. 246/2014) a seguito delle raccomandazioni del PRAC (EPITT n. 15914) del 13 giugno 2014.

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate al riassunto delle caratteristiche del prodotto, dal giorno successivo alla pubblicazione in gazzetta della presente determinazione; e al foglio illustrativo entro e non oltre sei mesi dalla data della medesima. 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 trenta 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. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il presidente
dott.ssa C. Borghese

TC14ADD12687 (A pagamento).



BAYER S.P.A.

Sede legale: viale Certosa 130, Milano
Codice fiscale e partita I.V.A. n. 05849130157

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati

Tipo di modifica: modifica stampati.

Codice pratica: N1B/2014/1275.

Medicinale: LASONIL ANTIDOLORE.

Codice farmaco: 042154017.

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test. Contestuale adeguamento del testo al QRD template.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Foglio Illustrativo) relativamente alla confezione sopra elencata 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

TS14ADD12642 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

Sede legale: viale Certosa 130, Milano
Codice fiscale e partita I.V.A. n. 05849130157

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati

Tipo di modifica: modifica stampati.

Codice pratica: N1B/2014/1776+ N1B/2014/1557.

Medicinale: CANESTEN.

Codice farmaco: 022760108, 022760110, 022760019.

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

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

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo e delle etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene

affidata alla Azienda titolare dell'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.

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS14ADD12644 (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/2014/1516.

Medicinale: Saniduo Febbre e Naso Chiuso.

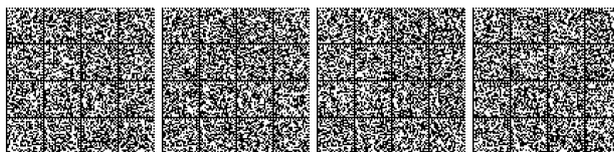
Codice farmaco: 036517011, 036517023.

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

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test (QRD template) e adeguamento delle etichette al QRD template.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta del Riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo e delle Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'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.



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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS14ADD12645 (A pagamento).

TECNIGEN S.R.L.

Sede: via Galileo Galilei, 40, 20092 Cinisello Balsamo (MI)

*Riduzione del prezzo al pubblico
di specialità medicinali per uso umano*

Medicinale: CALCIO CARBONATO + VITAMINA D3
TECNIGEN

Confezione e numero di AIC: "1000 mg + 880 U.I. granulato effervescente" 30 bustine - AIC n. 035105016 - Classe A - Prezzo al pubblico € 4,68.

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 alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il legale rappresentante
Jorge Vieira

TX14ADD143 (A pagamento).

VALUTAZIONE IMPATTO AMBIENTALE

SNAM RETE GAS S.P.A.

Estratto del provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale n. 0000242 del 07/10/2014 relativo al progetto Metanodotto "Cervignano - Mortara" DN 1400 (56") DP 75 bar ed opere connesse presentato dalla Società Snam Rete Gas S.p.A. con sede legale in San Donato Milanese (MI) Piazza Santa Barbara, 7

In data 07/10/2014 è stato emanato il provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale n. 0000242 con esito positivo con prescrizioni relativo al progetto Metanodotto "Cervignano - Mortara" DN 1400 (56") DP 75 bar ed opere connesse localizzato in Regione Lombardia nei Comuni di Cervignano d'Adda, Mulazzano, Sordio, Casaletto Lodigiano, Casalmaiocco e Tavazzano con Villavesco in Provincia di Lodi; i Comuni di San Zenone al Lambro, Cerro al Lambro, Carpiano, Lacchiarella, Casarile, Motta Visconti, Besate, Vizzolo Predabissi e Vernate in Provincia di Milano ed i Comuni di Bascapé, Borgo San Siro, Casorate Primo, Giussago, Gambolò, Landriano, Rognano, Siziano, Trovo, Vidigulfo, Vigevano e Mortara in Provincia di Pavia, presentato dalla Società Snam Rete Gas S.p.A. con sede legale in San Donato Milanese (MI) Piazza Santa Barbara, 7

Il testo integrale del provvedimento, corredato dagli allegati che ne costituiscono parte integrante, è disponibile sul portale delle Valutazioni Ambientali VAS-VIA del Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare (<http://www.va.minambiente.it/>) e presso la Direzione per le Valutazioni Ambientali, via Cristoforo Colombo 44, 00147 Roma.

Avverso il provvedimento è ammesso ricorso al TAR entro 60 (sessanta) giorni e al Capo dello Stato entro 120 (centoventi) giorni decorrenti dalla data di pubblicazione del presente estratto sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il project manager
ing. Alfeo Goglio

T14ADE12707 (A pagamento).

CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE

AMMINISTRAZIONE PROVINCIALE DI RIETI VI° Settore

Concessione di derivazione di acqua pubblica

La ditta Paolini Cristiana Maria Luisa codice fiscale: PLN-CST63A63F023K ha presentato in data 19 agosto 2013 una istanza di derivazione per medi Mod. 0,015 (l/s 1,5) di acqua dalla falda sotterranea in loc. Granica Sud nel territorio del Comune di Montopoli ad uso irriguo.

Il dirigente del VI° settore
ing. Maurizio Rosati

TC14ADF12678 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO

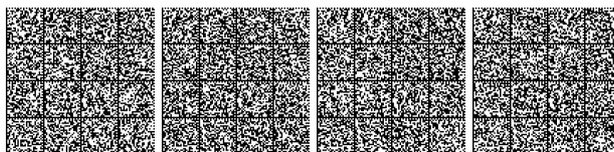
*Avviso di cessazione dall'ufficio di notaio
del dott. Adalberto Ferrari*

IL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO notifica che il notaio Adalberto FERRARI, con sede in Busto Arsizio, dispensato dall'esercizio notarile a seguito di sua dondanda con D.D. dell'01.08.2014 cessa dalle sue funzioni a datare da oggi.

Milano, 3 ottobre 2014

Il presidente
Arrigo Roveda

TC14ADN12668 (Gratuito).



CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO

*Avviso di cessazione dall'ufficio di notaio
del dott. Giuseppe Antonio Masini*

IL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO notifica che il notaio Giuseppe Antonio MASINI, con sede in Milano, dispensato dall'esercizio notarile a seguito di sua domanda con D.D. 02.09.2014 cessa dalle sue funzioni a datare da oggi.

Milano, 1 ottobre 2014

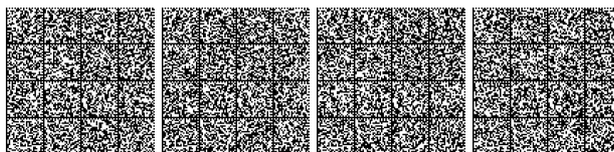
Il presidente
Arrigo Roveda

TC14ADN12669 (Gratuito).

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2014-GU2-129) Roma, 2014 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



MODALITÀ PER LA VENDITA

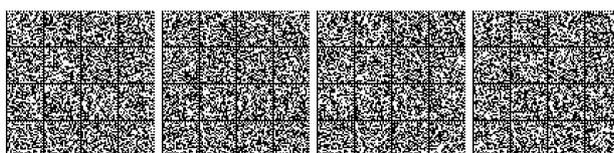
La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

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

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

Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato
Direzione Marketing e Vendite
Via Salaria, 1027
00138 Roma
fax: 06-8508-3466
e-mail: informazioni@gazzettaufficiale.it

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





GAZZETTA UFFICIALE

 DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

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

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

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

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

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

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

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

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

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

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

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

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

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

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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





€ 4,06

