

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 20 novembre 2014

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

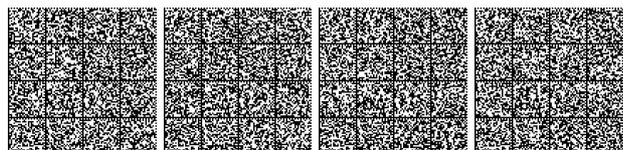
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 1027 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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	
ANIC PARTECIPAZIONI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (T14AAA13598)</i>	<i>Pag. 5</i>
AUTOMOBILE CLUB PISTOIA <i>Convocazione di assemblea dei soci (T14AAA13546)</i>	<i>Pag. 2</i>
CALAMPISO - S.R.L. <i>Convocazione di assemblea dei soci (T14AAA13566)</i>	<i>Pag. 3</i>
CAROSSELLO SKI FOLGARIA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea dei soci (T14AAA13591)</i>	<i>Pag. 4</i>
CERETTI & TANFANI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (T14AAA13482)</i>	<i>Pag. 1</i>
CREDITO FONDIARIO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TS14AAA13468)</i>	<i>Pag. 5</i>
FINCE S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (T14AAA13483)</i>	<i>Pag. 1</i>
FIorentINI FOLGARIA S.R.L. <i>Convocazione di assemblea dei soci (T14AAA13587)</i>	<i>Pag. 3</i>
GIUSEPPE E F.LLO REDAELLI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (T14AAA13484)</i>	<i>Pag. 1</i>
IMPIANTI MASO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea dei soci (T14AAA13588)</i>	<i>Pag. 4</i>
KI GROUP S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (T14AAA13593)</i>	<i>Pag. 4</i>
MAGAZZINI GENERALI DI SALERNO S.R.L. <i>Convocazione di assemblea straordinaria (T14AAA13570)</i>	<i>Pag. 3</i>
MAIS VAGONE S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (T14AAA13530)</i>	<i>Pag. 2</i>
MARINA AZZURRA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea degli azionisti (TC14AAA13462)</i>	<i>Pag. 5</i>
SILVER FIN S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (T14AAA13491)</i>	<i>Pag. 1</i>
SOCIETÀ SERVIZI SOCIO CULTURALI Cooperativa sociale Onlus in breve <i>Convocazione di assemblea straordinaria e ordinaria (T14AAA13551)</i>	<i>Pag. 2</i>
SOFICOOP SOCIETÀ FINANZA COOPERAZIONE S.C.P.A. <i>Convocazione di assemblea (T14AAA13572)</i>	<i>Pag. 3</i>



Altri annunci commerciali**BENI STABILI S.P.A. SIIQ**

Avviso di esercizio dei diritti di conversione relativi alle obbligazioni convertibili in azioni ordinarie Beni Stabili (Borsa Italiana ISIN IT0001389631) del prestito obbligazionario denominato "Euro 225,000,000.00 3.375 per cent. Convertible Bonds due 2018" (Borsa del Lussemburgo ISIN XS0874832826), ai sensi dell'art. 2503-bis, secondo comma, del codice civile. (T14AAB13563) Pag. 9

BENI STABILI S.P.A. SIIQ

Avviso di esercizio dei diritti di conversione relativi alle obbligazioni convertibili in azioni ordinarie Beni Stabili (Borsa Italiana ISIN IT0001389631) del prestito obbligazionario denominato "Euro 225,000,000.00 3.875 per cent. Convertible Bonds due 2015" (Borsa del Lussemburgo ISIN XS0503773698), ai sensi dell'art. 2503-bis, secondo comma, del codice civile. (T14AAB13560) Pag. 9

BENI STABILI S.P.A. SIIQ

Avviso di esercizio dei diritti di conversione relativi alle obbligazioni convertibili in azioni ordinarie Beni Stabili (Borsa Italiana ISIN IT0001389631) del prestito obbligazionario denominato "Euro 270,000,000.00 2.625 per cent. Convertible Bonds due 2019" (Borsa del Lussemburgo ISIN XS0981380644), ai sensi dell'art. 2503-bis, secondo comma, del codice civile. (T14AAB13564) Pag. 10

CARTOLARIZZAZIONE AUTO RECEIVABLE'S S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (T14AAB13599) Pag. 10

DYRET SPV S.R.L.**DYNAMICA RETAIL 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 130") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario") (T14AAB13513). Pag. 8

FRIDA SPV S.R.L.**PITAGORA 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") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario") (T14AAB13512) Pag. 7

OLYMPIA FINANCE S.R.L.**INDESIT COMPANY 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 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") (T14AAB13508) Pag. 6

ANNUNZI GIUDIZIARI**Notifiche per pubblici proclami****TAR CALABRIA – CATANZARO Sezione II**

Notificazione per pubblici proclami - Ricorso R.G. n. 1600/2014 (T14ABA13584) Pag. 16

TAR LAZIO - ROMA

Atto di integrazione del contraddittorio (T14ABA13501) Pag. 12

TRIBUNALE CIVILE DI VELLETRI

Notifica per pubblici proclami (T14ABA13485) Pag. 11

TRIBUNALE DI CATANIA

Notificazione per pubblici proclami (T14ABA13568) Pag. 13

TRIBUNALE DI FOGGIA

Atto di citazione (T14ABA13531) Pag. 13

TRIBUNALE DI FOGGIA

Atto di citazione (T14ABA13525) Pag. 13

TRIBUNALE DI GROSSETO

Notificazione per pubblici proclami (T14ABA13503) Pag. 12

TRIBUNALE DI NOCERA INFERIORE Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami - Ricorso n. 5595/2014 R.G.L. (T14ABA13573) Pag. 15

TRIBUNALE DI PESCARA

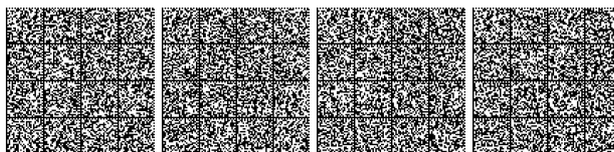
Estratto notificazione ex art. 2890, comma 4, c.c. (T14ABA13592) Pag. 16

TRIBUNALE DI PESCARA

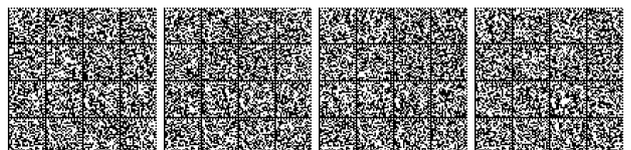
Estratto notificazione ex art. 2890, comma 4, c.c. (T14ABA13596) Pag. 16

TRIBUNALE DI PISA

Atto di citazione in riassunzione per usucapione con istanza per l'autorizzazione alla notifica per pubblici proclami ex art. 150 cpc (T14ABA13569) Pag. 13



Ammortamenti	ALTRI ANNUNZI
TRIBUNALE DI AVELLINO <i>Ammortamento cambiario (T14ABC13567)</i> Pag. 17	
TRIBUNALE DI GENOVA <i>Ammortamento polizza di carico (T14ABC13579) . . .</i> Pag. 17	Varie
TRIBUNALE DI LATINA <i>Ammortamento cambiario (T14ABC13500)</i> Pag. 17	GRANAROLO S.P.A. <i>Autorizzazione alla custodia, conservazione ed utilizzo di gas tossico (T14ADA13594)</i> Pag. 19
TRIBUNALE DI NAPOLI <i>Ammortamento polizza di pegno (T14ABC13590) . . .</i> Pag. 18	Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici
TRIBUNALE DI NAPOLI <i>Ammortamento cambiario (T14ABC13589)</i> Pag. 17	ACCORD HEALTHCARE ITALIA S.R.L. <i>Estratto comunicazione Notifica Regolare AIFA/V&A/P/114855 del 03 novembre 2014 (T14ADD13507) . . .</i> Pag. 22
TRIBUNALE DI PALERMO Sezione III civile <i>Ammortamento titoli cambiari (TC14ABC13454)</i> Pag. 18	ACCORD HEALTHCARE LIMITED <i>Estratto comunicazione Notifica Regolare V&A del 3 novembre 2014 protocollo n. AIFA/V&A/P/114848 (T14ADD13510)</i> Pag. 23
TRIBUNALE DI VELLETRI <i>Decreto di ammortamento di libretto di risparmio al portatore (TS14ABC13469)</i> Pag. 18	B. BRAUN MILANO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/2007 (T14ADD13504)</i> Pag. 21
Eredità	BAYER S.P.A. <i>Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati (TS14ADD13478)</i> Pag. 41
TRIBUNALE DI BIELLA <i>Eredità giacente di Cornelio Rocchetta (TC14ABH13461)</i> Pag. 19	BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (TS14ADD13477)</i> Pag. 41
TRIBUNALE DI FIRENZE <i>Eredità giacente di Arnaldo Nardi (T14ABH13527) . . .</i> Pag. 18	BAYER S.P.A. <i>Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati (TS14ADD13476)</i> Pag. 40
TRIBUNALE DI FIRENZE <i>Eredità giacente di Giuseppe Ceccovecchi (T14ABH13526)</i> Pag. 18	BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (TS14ADD13479)</i> Pag. 41
TRIBUNALE DI NOVARA <i>Nomina curatore di eredità giacente (T14ABH13499) . . .</i> Pag. 18	CHEMI S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare V&A. (T14ADD13556)</i> Pag. 27
TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO <i>Eredità giacente di Rioli Natale (TC14ABH13456) . . .</i> Pag. 19	CLINIGEN HEALTHCARE LTD <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 219/2006 e s.m.i. (TC14ADD13459)</i> Pag. 40
Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione	
CONF. SERVICE SOC. COOPERATIVA A R.L. <i>Deposito bilancio finale di liquidazione (T14ABS13502)</i> Pag. 19	
S.P.A. INDUSTRIE AERONAUTICHE E MECCANICHE RINALDO PIAGGIO <i>Avviso ai creditori (T14ABS13514)</i> Pag. 19	



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 (T14ADD13575)</i>	Pag. 31	LEO PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo n. 219/2006 e s.m.i., e del Regolamento 712/2012 UE che modifica il Regolamento 1234/2008/CE. (T14ADD13547)</i>	Pag. 27
DIFA COOPER S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare V&A Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 274/2007 e s.m.i. (T14ADD13561) . . .</i>	Pag. 29	LIFEPHARMA S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A. (T14ADD13585)</i>	Pag. 37
DOMPÉ S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare ufficio V&A (T14ADD13506)</i>	Pag. 21	MALESCI ISTITUTO FARMACOBIOLOGICO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T14ADD13600)</i>	Pag. 39
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 (T14ADD13574)</i>	Pag. 30	MOLTENI DENTAL S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (T14ADD13520)</i>	Pag. 24
EG S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 03/11/2014 - Prot. n. 114872 (T14ADD13577)</i>	Pag. 33	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 (T14ADD13580)</i>	Pag. 35
HEXAL S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T14ADD13578)</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 (T14ADD13582)</i>	Pag. 37
HIKMA FARMACÈUTICA (PORTUGAL) 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 (T14ADD13558)</i>	Pag. 29	PENSA PHARMA S.P.A. <i>Comunicazione di rettifica relativa al medicinale OMEPRAZOLO PENSA (T14ADD13595)</i>	Pag. 38
HOSPIRA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD13511)</i>	Pag. 23	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. (T14ADD13544)</i>	Pag. 25
IBA MOLECULAR ITALY S.R.L. <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 (T14ADD13532)</i>	Pag. 25	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. (T14ADD13545)</i>	Pag. 26
ISTITUTO CHIMICO INTERNAZIONALE DR. GIUSEPPE RENDE 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. 712/2012 UE che modifica il Regolamento 1234/2008/CE (T14ADD13470)</i>	Pag. 40	PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Comunicazione di riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale (T14ADD13559)</i>	Pag. 29
ITALFARMACO S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare V&A. (T14ADD13557)</i>	Pag. 28	PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Comunicazione di riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale (T14ADD13562)</i>	Pag. 29
		PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Avviso di rettifica (T14ADD13552)</i>	Pag. 27



RANBAXY ITALIA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, così come modificato dal Regolamento 712/2012. (T14ADD13490) Pag. 20

RATIOPHARM ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T14ADD13529) Pag. 24

SANDOZ BV

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 (T14ADD13505) Pag. 21

SANDOZ GMBH

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 (T14ADD13581) Pag. 36

SANDOZ S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T14ADD13576) Pag. 31

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

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T14ADD13542) Pag. 25

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

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T14ADD13543) Pag. 25

TAKEDA ITALIA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD13586) Pag. 38

TEOFARMA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD13509) Pag. 22

UCB PHARMA S.P.A.

Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T14ADD13597) Pag. 38

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI ENNA E NICOSIA

Trasferimento ed iscrizione a ruolo nella sede di Trapani del notaio Levante Giuseppe (TC14ADN13460) Pag. 42





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

CERETTI & TANFANI S.P.A.

in liquidazione

Sede legale: corso Italia 45 - Milano

Capitale sociale: € 772.500,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano n. 00775550155

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00775550155

Convocazione di assemblea

Gli azionisti sono convocati in assemblea, presso lo Studio Napodano in Milano - Corso Italia, 45 -, in prima convocazione il 17 dicembre 2014 ore 8.30, ed occorrendo, in seconda convocazione, il 18 dicembre 2014, stesso luogo, ore 16,00, per discutere e deliberare il seguente

Ordine del Giorno

Approvazione Bilancio di Liquidazione al 31 luglio 2014; presa d'atto della Relazione del Collegio Sindacale e delibere conseguenti;

Approvazione Bilancio Finale di Liquidazione al 30 novembre 2014, presa d'atto della Relazione del Collegio Sindacale e delibere conseguenti.

Deposito delle azioni ai sensi di legge presso il Liquidatore in Milano - Corso Italia, 45.

Milano, 12 novembre 2014

Il liquidatore
dott. Giovanni Napodano

T14AAA13482 (A pagamento).

FINCE S.P.A.

in liquidazione

Sede legale: corso Italia, 45 - Milano

Capitale sociale: € 150.000,00

Registro delle imprese: Milano n. 02934960150

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02934960150

Convocazione di assemblea

Gli azionisti sono convocati in assemblea, presso lo Studio Napodano in Milano - Corso Italia, 45 -, in prima convocazione il 17 dicembre 2014, ore 8,00, ed occorrendo, in seconda convocazione, il 18 dicembre 2014, stesso luogo, ore 15,30, per deliberare il seguente

Ordine del Giorno

Approvazione Bilancio di Liquidazione al 31 ottobre 2014 e presa d'atto della Relazione del Collegio Sindacale: delibere conseguenti;

Approvazione Bilancio Finale di Liquidazione al 30 novembre 2014, presa d'atto della Relazione del Collegio Sindacale: delibere conseguenti.

Deposito delle azioni ai sensi di legge presso il Liquidatore in Milano - Corso Italia, 45.

Milano, 12 novembre 2014

Il liquidatore
dott. Giovanni Napodano

T14AAA13483 (A pagamento).

GIUSEPPE E FILLO REDAELLI S.P.A.

in liquidazione

Sede legale: corso Italia, 45 - Milano

Capitale sociale: € 3.867.720,08 i.v.

Registro delle imprese: Milano n. 00777550153

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00777550153

Convocazione di assemblea

Gli azionisti sono convocati in assemblea, presso lo Studio Napodano in Milano - Corso Italia, 45 -, in prima convocazione il 17 dicembre 2014, ore 9,00, ed occorrendo, in seconda convocazione, il 18 dicembre 2014, stesso luogo, ore 16,30; per discutere e deliberare il seguente

Ordine del Giorno

Approvazione Bilancio di Liquidazione al 30 novembre 2014 e presa d'atto della Relazione del Collegio Sindacale: delibere conseguenti;

Approvazione Bilancio Finale di Liquidazione al 2 dicembre 2014 e presa d'atto della relazione del Collegio Sindacale: delibere conseguenti.

Deposito delle azioni ai sensi di legge presso il Liquidatore in Milano - Corso Italia, 45.

Milano, 12 novembre 2014

Il liquidatore
dott. Giovanni Napodano

T14AAA13484 (A pagamento).

SILVER FIN S.P.A.

Sede legale: via Canalino n. 16 - Modena

Capitale sociale: Euro 1.660.471,80 i.v.

Registro delle imprese: Modena

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02657230583

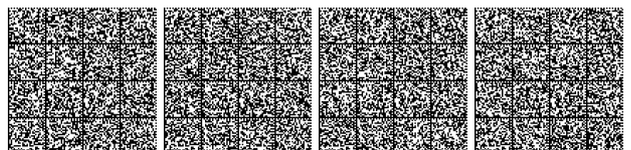
Convocazione di assemblea ordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria in prima convocazione per il giorno 05 dicembre 2014 alle ore 8,30 presso la sede sociale, ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 12 dicembre 2014 stesso luogo ed ora, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1) Rinnovo cariche sociali e determinazione relativi compensi.

2) Varie ed eventuali.



Potranno intervenire all'assemblea gli azionisti che avranno depositato i titoli azionari presso la sede sociale a norma di legge e di statuto.

Modena, 13 novembre 2014

L'amministratore unico
dott. Mauro Tabellini

T14AAA13491 (A pagamento).

MAIS VAGONE S.P.A.

in liquidazione

Sede: via Emanuele Gianturco n. 15 - Napoli

Capitale sociale: Lire 7.000.000.000

Registro delle imprese: Napoli n. 00694330630

R.E.A.: NA 291443

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00694330630

Convocazione di assemblea

Signori Azionisti

con la presente Vi informiamo che, ai sensi di legge e di Statuto, presso lo studio del Notaio Paola Landolfi sito in Napoli alla Via Caracciolo n.13, è convocata in prima convocazione per il giorno 22 dicembre 2014 alle ore 16,00 ed occorrendo il giorno 24 dicembre 2014, stesso luogo e stessa ora, in seconda convocazione, l'assemblea straordinaria dei soci avente il seguente

ORDINE DEL GIORNO:

1. - Conversione del capitale in Euro ai sensi del D.Lgs n.213 del 24.6.1998
2. - Adozione di un nuovo Statuto contenente le norme di funzionamento della Società;
3. - Sostituzione liquidatore.
4. - Rinnovo Collegio Sindacale;
5. - Trasferimento della sede legale nell'ambito dello stesso Comune.

Napoli 17.11.2014

Presidente del collegio sindacale
dott. Maurizio Boiano

T14AAA13530 (A pagamento).

AUTOMOBILE CLUB PISTOIA

Convocazione di assemblea dei soci

Ai sensi del vigente statuto A.C.I. e del "Regolamento recante disposizioni sull'assemblea, la presentazione e la pubblicazione delle liste elettorali e lo svolgimento del *Referendum*", si porta a conoscenza che l'11/09/2014 il consiglio direttivo dell'automobile Club Pistoia ha deliberato la Convocazione dell'assemblea dei soci dell'automobile Club Pistoia il 16 dicembre 2014 ore 10,00-18,00 presso la sede dell'ente, Pistoia Via Ricciardetto 2.

Ordine del giorno:

"Elezione dei componenti del consiglio direttivo dell'A.C. Pistoia per il quadriennio dic 2014-dic 2018 e di due revisori effettivi del collegio dei revisori dell'A.C. Pistoia per il quadriennio mag 2015-mag 2019".

Si rende noto che:

- Le liste di candidati alle cariche sociali, presentate ai sensi dell'Art.11 del Regolamento, sono esposte nell'Albo sociale dell'Automobile Club Pistoia, con l'indicazione dei rispettivi Soci presentatori, dal 14/11/2014 e sino alla conclusione delle operazioni elettorali, nonché comunicate su un quotidiano a diffusione locale.

- Sono ammessi alla votazione in Assemblea i Soci che risultino tali alla data di convocazione (11/09/2014) e che mantengano tale qualità alla data dell'Assemblea (16/12/2014).

- I Soci esprimeranno il proprio voto nel corso dell'Assemblea. Il seggio (unico) elettorale sarà aperto dalle ore 10,00 alle ore 18,00. La votazione è fatta per scrutinio segreto. Al termine delle votazioni, si darà luogo allo spoglio delle schede votate. Per la partecipazione il Socio dovrà esibire la tessera sociale in corso di validità (o documento equipollente) ed un documento di identità. Per le persone fisiche non sono ammesse deleghe.

- Tutta la documentazione relativa alle procedure sono a disposizione presso l'Albo Sociale e nel sito sociale www.pistoia.aci.it.

Il segretario
Giorgio Bartolini

Il presidente
Antonio Breschi

T14AAA13546 (A pagamento).

SOCIETÀ SERVIZI SOCIO CULTURALI

Cooperativa sociale Onlus in breve

Socioculturale coop. soc. Onlus

Sede: via Ulloa n. 5 - Venezia - Marghera

Tel. 041/5322920 - Fax 041/5321921

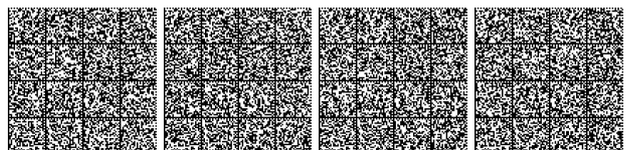
Convocazione di assemblea straordinaria e ordinaria

E' convocata l'assemblea straordinaria ed ordinaria della società "Socioculturale Coop. Soc. Onlus", che si terrà in prima convocazione presso la sede legale, "Sala Ravagnan", sita in Via Ulloa n. 5 a Venezia Marghera, il giorno martedì 9 dicembre 2014, alle ore 8 e, nel caso non si raggiunga il numero legale, in seconda convocazione il giorno mercoledì 10 dicembre 2014 alle ore 17,45 presso la medesima sede, con il seguente ordine del giorno:

Assemblea Straordinaria:

1) Approvazione modifiche allo Statuto Sociale, in particolare: modifica all'articolo 24 "azioni di partecipazione cooperativa".

2) Emissione di ulteriori azioni in favore del socio finanziatore Codess Sociale.



Assemblea Ordinaria (prevista per le ore 19,00):

- 1) Comunicazioni del Presidente
 - 2) Approvazione piano d'impresa 2015-2017
 - 3) Presentazione bilancio sociale anno 2013
 - 4) Lettura del Verbale di Revisione della Cooperativa
- Venezia Marghera 11 novembre 2014

Il presidente del consiglio di amministrazione
Paolo Dalla Bella

T14AAA13551 (A pagamento).

CALAMPISO - S.R.L.
in liquidazione

Sede: Contrada Sauci Grande - San Vito Lo Capo (TP)
Capitale sociale: Euro 738.101,90
Registro delle imprese: Trapani n. 4072

Convocazione di assemblea dei soci

Il giorno 10 del mese di dicembre dell'anno 2014 alle ore 8.00 è convocata presso lo studio del dott. Cusimano, a Palermo in via Crocerossa n.123, l'assemblea dei soci della Calampiso S.r.l. in sessione ordinaria con il seguente ordine del giorno:

- 1) Approvazione bilancio finale di liquidazione

Non raggiungendo il numero legale dei soci, l'assemblea si riunirà in 2^ convocazione giovedì 11 dicembre alle ore 16,30, nello stesso luogo.

Palermo, li 10 novembre 2014.

Il liquidatore
ing. Francesco Santagata

T14AAA13566 (A pagamento).

**MAGAZZINI GENERALI
DI SALERNO S.R.L.**

Sede legale: Banchina Ligea Porto Commerciale - Salerno
Capitale sociale: € 3.000.000,00 di cui versato €
2.992.383,72

Registro delle imprese: n. 00169930658
C.C.I.A.A. di Salerno

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00169930658

Convocazione di assemblea straordinaria

I signori soci sono convocati in assemblea straordinaria per il giorno 08 dicembre 2014 alle ore 07,00, in prima convocazione e, occorrendo per il giorno 09 dicembre 2014 alle ore 11,00, in seconda convocazione, presso la sede sociale in Salerno, Banchina Ligea - Porto Commerciale, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Esame situazione finanziaria e provvedimenti conseguenti;
2. Varie ed eventuali.

Potranno partecipare i soci che risulteranno iscritti nel libro dei soci almeno cinque giorni prima di quello fissato per l'assemblea.

Il presidente del consiglio di amministrazione
dott. Antonio De Cesare

T14AAA13570 (A pagamento).

**SOFICOOP SOCIETÀ FINANZA
COOPERAZIONE S.C.P.A.**

Convocazione di assemblea

L'assemblea ordinaria dei soci della Soficoop Società Finanza Cooperazione scpa è convocata presso la sede legale in Roma, via della Piramide Cestia n.1/B, per il giorno 11 dicembre p.v., alle ore 9, in prima convocazione, ed occorrendo, presso la stessa sede, per il giorno 12 dicembre p.v. alle ore 12, in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

1. Illustrazione budget preventivo 2015,
2. Comunicazioni degli amministratori sull'andamento societario,
3. Determinazione delle indennità di carica e dell'importo dei gettoni di presenza per gli amministratori e per i sindaci per il triennio 2014-2017.

Soficoop Società Finanza Cooperazione S.C.P.A. -
L'amministratore delegato
Paola Di Renzo

T14AAA13572 (A pagamento).

FIorentini FOLGARIA S.R.L.

Sede: via Villaggio Fiorentini, 31 - 36040 Lastebasse
Capitale sociale: deliberato, sottoscritto e interamente versato € 2.168.329,02

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 03195760248

Convocazione di assemblea dei soci

I signori azionisti della società "Fiorentini Folgaria S.r.l." sono convocati in assemblea presso il Grand Hotel Biancaneve di Costa di Folgaria (sala congressi) Via Maffei, n. 134 per il giorno 10 dicembre 2014 alle ore 16:30 in prima convocazione, per discutere e deliberare sul seguente

ORDINE DEL GIORNO

1) Presentazione del bilancio in forma abbreviata al 30/06/14 composto da Stato Patrimoniale, Conto Economico e Nota Integrativa, della relazione del Collegio Sindacale e deliberazioni conseguenti.

Possono partecipare all'assemblea gli azionisti che risultino iscritti a libro soci.

Cordiali saluti.

Il presidente del C.d.A.
Denis Rech

T14AAA13587 (A pagamento).



IMPIANTI MASO S.P.A.

Sede: Loc. Francolini, 100 – 38064 Folgaria
 Capitale sociale: deliberato, sottoscritto e interamente versato € 7.174.229,67
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00478060221

Convocazione di assemblea dei soci

I signori azionisti della società “Impianti Maso S.p.a.” sono convocati in assemblea presso il Grand Hotel Biancaneve di Costa di Folgaria (sala congressi) Via Maffei, n. 134 per il giorno 10 dicembre 2014 alle ore 17:30 in prima convocazione, per discutere e deliberare sul seguente

ORDINE DEL GIORNO

1) Presentazione del bilancio in forma abbreviata al 30/06/14 composto da Stato Patrimoniale, Conto Economico e Nota Integrativa, della relazione del Collegio Sindacale e deliberazioni conseguenti.

2) Rinnovo cariche sociali.

3) Determinazione compensi Amministratori e Sindaci.

Possono partecipare all'assemblea gli azionisti che risultano iscritti a libro soci.

Cordiali saluti.

Il presidente del C.d.A.
 Remo Cappelletti

T14AAA13588 (A pagamento).

CAROSSELLO SKI FOLGARIA S.P.A.

Sede: Loc. Francolini, 100 – 38064 Folgaria
 Capitale sociale: deliberato € 27.343.076,76 – Sottoscritto € 22.409.336,76 e versato € 22.369.336,76
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00180200222

Convocazione di assemblea dei soci

I signori azionisti della società “Carosello Ski Folgaria S.p.a.” sono convocati in assemblea presso il Grand Hotel Biancaneve di Costa di Folgaria (sala congressi) Via Maffei, n. 134 per il giorno 10 dicembre 2014 alle ore 18:00 in prima convocazione, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1) Presentazione del bilancio in forma abbreviata al 30/06/14 composto da Stato Patrimoniale, Conto Economico e Nota Integrativa, della relazione del Collegio Sindacale e deliberazioni conseguenti.

2) Rinnovo cariche sociali.

3) Determinazione compensi Amministratori e Sindaci.

Possono partecipare all'assemblea gli azionisti che risultano iscritti a libro soci.

Il presidente del C.d.A.
 Remo Cappelletti

T14AAA13591 (A pagamento).

KI GROUP S.P.A.

Sede legale ed operativa: strada Settimo, 399/11 – 10156
 Torino – Italy
 Capitale sociale: € 830.000 deliberato
 € 556.500 sottoscritto e versato
 Registro delle imprese: Torino n. 03056000015
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03056000015

Convocazione di assemblea ordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria per il giorno 09 dicembre 2014, alle ore 11:00, presso la Sede della Bioera S.p.A. in Via Palestro 6 a Milano, in unica convocazione, per discutere e deliberare sul seguente:

Ordine del giorno

1. Incremento del monte emolumenti pari ad Euro 200.000, da erogarsi in denaro o in natura ai consiglieri muniti di particolari deleghe operative, di rappresentanza della società nonché di esplorazione di nuove iniziative strategiche, da ripartirsi negli anni 2014 e 2015 fino a scadenza dell'attuale consiglio. Delibere inerenti e conseguenti.

Legittimazione all'intervento e al voto in Assemblea

La legittimazione all'intervento in assemblea e all'esercizio del diritto di voto è disciplinata dalla normativa, anche regolamentare, vigente. Ai sensi dell'art. 14.8 dello Statuto della Società, tale legittimazione è attestata da una comunicazione alla Società, effettuata dall'intermediario abilitato ai sensi della disciplina applicabile, in conformità alle proprie scritture contabili, in favore del soggetto cui spetta il diritto di voto, sulla base delle evidenze relative al termine della giornata contabile del settimo giorno di mercato aperto precedente la data fissata per l'assemblea in unica convocazione, ossia il 28 novembre 2014 (c.d. record date).

Le registrazioni in accredito e in addebito compiute sui conti successivamente a tale termine non rilevano ai fini della legittimazione all'esercizio del diritto di voto in Assemblea. Pertanto, coloro i quali risulteranno titolari delle azioni della Società solo successivamente a tale data non saranno legittimati ad intervenire e votare. Ai sensi dell'art. 14.8 dello Statuto della Società, le comunicazioni degli intermediari devono pervenire alla Società entro la fine del terzo giorno di mercato aperto precedente la data fissata per l'Assemblea in unica convocazione, ossia entro il 04 dicembre 2014. Resta ferma la legittimazione all'intervento e al voto qualora le comunicazioni siano pervenute alla Società oltre il suddetto termine, purché entro l'inizio dei lavori assembleari della singola convocazione. Si rammenta che la comunicazione alla Società è effettuata dall'intermediario su richiesta del soggetto cui spetta il diritto.

Documentazione

La documentazione relativa agli argomenti all'ordine del giorno sarà messa a disposizione del pubblico nei termini di legge presso la sede legale, in Torino, Strada Settimo n. 399/11, e, in ottemperanza a quanto previsto dall'art. 20 del Regolamento Emittenti AIM Italia, inviata a Borsa Italiana S.p.A. e pubblicata sul sito internet della Società www.kigroup.com nella sezione Investor Relations. I soci hanno facoltà di ottenere copia della documentazione relativa agli argomenti all'ordine del giorno ai sensi di legge.



Il presente avviso di convocazione viene pubblicato in data 20/11/2014 sul sito internet della Società www.kigroup.com nella sezione Investor Relations e verrà pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* nei termini di Statuto.

per il consiglio di amministrazione - Il presidente
Canio Giovanni Mazzaro

T14AAA13593 (A pagamento).

ANIC PARTECIPAZIONI S.P.A.

in liquidazione

Società soggetta all'attività di direzione e coordinamento dell'Eni S.p.A.

Sede legale: Località Piana del Signore - Gela (CL)

Capitale sociale: Euro 23.519.847,16 i.v.

Registro delle imprese: Caltanissetta n. 09023400154

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 09023400154 /
01475130850

Convocazione di assemblea

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria in San Donato Milanese (MI) Piazza Boldrini 1, in prima convocazione per il giorno 12 dicembre 2014 alle ore 12.00 e, occorrendo in seconda convocazione per il giorno 15 dicembre 2014, stessi luogo e ora, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno

- Cessione beni residuali.

Per il deposito dei titoli valgono le disposizioni di legge e statuto.

Il liquidatore
Francesco Panetta

T14AAA13598 (A pagamento).

MARINA AZZURRA S.P.A.

Sede: via di Torrebianca n. 20 - 33132 Trieste

Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice fiscale:
00148510316

Partita Iva: 00896350329

Convocazione di assemblea degli azionisti

I signori azionisti, amministratori e sindaci sono convocati per il giorno 09.12.2014, alle ore 12.00, presso lo studio del Notaio Riccardo Petrosso in Udine, Via Mazzini n. 1 in prima convocazione e occorrendo in seconda convocazione per il giorno 16.12.2014 stesso luogo stessa ora, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

parte ordinaria:

nomina dei componenti l'organo amministrativo, previa determinazione del loro numero, a seguito dell'avvenuta decadenza dell'intero organo a causa delle dimissioni della maggioranza dello stesso (art. 16 dello statuto sociale);

parte straordinaria: proposta di modifica dei seguenti articoli dello statuto sociale:

art. 2 — indicazione indirizzo sede legale;

art. 4 — termine durata al 2040;

art. 7 — facoltà della società di emettere azioni a voto plurimo;

art. 12 — adeguamento alle nuove disposizioni del C.C. per termine di chiusura dell'esercizio e luogo di convocazione;

art. 15 — modalità di convocazione dell'assemblea;

art. 19 — modalità di convocazione del consiglio;

art. 25 — attribuzione revisione legale all'organo di controllo;

proposta di trasformazione nella forma a responsabilità limitata;

adozione di nuovo testo dello statuto sociale.

Ai sensi dell'art. 13 dello statuto, possono intervenire all'Assemblea gli Azionisti che hanno depositato le proprie azioni presso la sede sociale almeno 5 giorni prima del giorno stesso dell'assemblea.

Trieste-Udine, 4 novembre 2014

Il presidente del collegio sindacale
rag. Brono Bonelli

TC14AAA13462 (A pagamento).

CREDITO FONDIARIO S.P.A.

Albo delle Banche n. 10312.7

Appartenente al Gruppo bancario Tages Group

Iscritto al n. 20050 dell'Albo dei Gruppi Bancari

Aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi

Società soggetta a direzione e coordinamento (artt. 2497 e ss. del cod. civ.) di Tages Holding S.p.A. con sede in Milano

Sede: Roma

Capitale sociale: Euro 12.000.000 interamente versato

Registro delle imprese: Tribunale di Roma

Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice fiscale n.
00395320583

Convocazione di assemblea

I signori azionisti sono convocati in Assemblea ordinaria e straordinaria per il giorno mercoledì 10 dicembre 2014 alle h. 14,00 in prima convocazione e, sempre alle ore 14,00, il giorno giovedì 11 dicembre 2014, in seconda convocazione, presso la Sede sociale in Roma, Via Cristoforo Colombo n. 80, per deliberare sul seguente ordine del giorno:

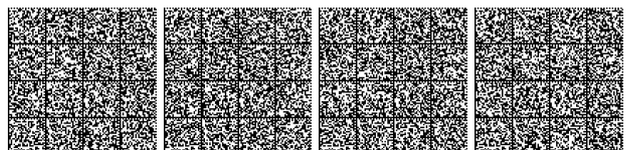
parte ordinaria:

1) Integrazione del Collegio Sindacale;

2) Varie ed eventuali;

parte straordinaria:

1) Modifiche agli articoli 1 e 2 (Titolo I: Denominazione - Oggetto - Sede - Durata), 4 e 5 (Titolo II: capitale sociale ed obbligazioni), 6, 7, 8, 9, 10 e 11 (Titolo III: Assemblee), 12, 13, 14, 15, 16 e 18 (Titolo IV: Consiglio



di amministrazione), 19, 20, 21 e 23 (Titolo V: Comitato esecutivo e Amministratore Delegato), 24 e 25 (Titolo VI - Direzione Generale), 26 (Titolo VII: Rappresentanza e firma sociale), 27 (Titolo VIII: Collegio Sindacale), 28 (Titolo IX: Revisione legale dei conti) e 29 (Titolo X: Bilancio e Utili) dello Statuto sociale, da adottarsi anche in ottemperanza alle "Disposizioni di vigilanza sul governo societario delle banche", emanate dalla Banca d'Italia.

Ai sensi di legge e dell'art. 8 dello Statuto sociale, hanno diritto di intervenire in Assemblea gli Azionisti che presentano, almeno un giorno prima della seduta, le specifiche certificazioni previste.

Roma, 13 novembre 2014

Per il consiglio di amministrazione -
L'amministratore delegato
Andrea Munari

TS14AAA13468 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

OLYMPIA FINANCE S.R.L.

Società con socio unico

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

Capitale sociale: Euro 12.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso n. 04146700267

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04146700267

INDESIT COMPANY S.P.A.

Sede legale: viale Aristide Merloni, 47 - 60044 Fabriano (AN)

Capitale sociale: Euro 102,736,769.40 i.v.

Registro delle imprese: Ancona n. 00693740425

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00693740425

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

Con riferimento all'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 58 del 18 maggio 2010, Olympia Finance S.r.l. (l'"Acquirente") comunica che, nell'ambito del programma di cessioni indicato nel summenzionato avviso di cessione, in data 13 novembre 2014 ha acquistato pro soluto da Indesit Company S.p.A. (l'"Originatore") ogni e qualsiasi credito (per capitale, interessi (anche di mora), accessori, spese e quant'altro) dovuto in forza di fatture emesse dall'Originatore (le "Fatture") ai propri clienti (i "Debitori") nel corso della propria ordinaria attività di impresa (i "Crediti"), che alla data del 31 ottobre 2014 (la "Data di Valutazione") soddisfacevano i seguenti criteri cumulativi:

(i) i criteri cumulativi comuni, indicati come tali ed elencati nel succitato avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 58 del 18 maggio 2010;

(ii) Crediti che non derivano da Fatture con importo o saldo non pagato residuo inferiore o uguale ad Euro 10,00;

(iii) Crediti che non nascono da Fatture con scadenza superiore ai 150 giorni rispetto alla data documento;

(iv) Crediti che nascono da Fatture relative a clienti con codice compreso tra 7000000 e 8999999, ad eccezione dei codici cliente 8031992, 8008217, 8030183, 8006290, 8010861, 8035012, 8010865, 7131515, 7027138, 8036952, 8026956, 7224467, 7266584, 7247850, 7179786, 7260740, 7235584, 7279934;

(v) Crediti che, per il codice cliente 7031603, non nascono da Fatture che abbiano sia scadenza antecedente il 10/02/2015 sia data documento antecedente il 31/10/2014 sia numero documento uguale o inferiore al 6440583683;

(vi) Crediti che, per il codice cliente 8011426, non nascono da Fatture che abbiano sia scadenza antecedente il 10/02/2015 sia data documento antecedente il 30/09/2014 sia numero documento uguale o inferiore al 6440577263;

(vii) Crediti che, per il codice cliente 8011430, non nascono da Fatture che abbiano sia scadenza antecedente il 10/03/2015 sia data documento antecedente il 31/10/2014 sia numero documento uguale o inferiore al 6440582634;

(viii) Crediti che, per il codice cliente 7167568, non nascono da Fatture che abbiano sia scadenza antecedente il 31/01/2015 sia data documento antecedente il 31/10/2014 sia numero documento uguale o inferiore al 6440585650;

(ix) Crediti che, per il codice cliente 8005199, non nascono da Fatture che abbiano sia scadenza antecedente il 31/01/2015 sia data documento antecedente il 31/10/2014 sia numero documento uguale o inferiore al 6440589248.

L'Acquirente ha conferito incarico ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti a Securitisation Services S.p.A., che ha a sua volta dato mandato allo stesso Originatore, affinché, 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 continueranno a pagare a Indesit Company S.p.A. ogni somma dovuta in relazione ai Crediti nelle forme previste dalle relative Fatture o in forza di legge e dalle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti.

Tutto ciò premesso, per rispettare la legge sulla privacy, ai sensi dell'art. 13 del D.L. 30/06/2003 numero 196 (il "Codice Privacy") e delle disposizioni dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali di cui al Provvedimento 18 gennaio 2007 (*G.U.* n. 24 del 30/01/2007), informiamo i Debitori sull'uso dei Loro dati personali e sui Loro diritti. I dati personali in possesso dell'Acquirente e di Indesit Company S.p.A. sono stati raccolti presso la Indesit Company S.p.A. Ai Debitori precisiamo che non verranno trattati dati "sensibili". Sono considerati sensibili i dati relativi, ad es., al Loro stato di salute, alle Loro opinioni politiche e sindacali ed alle Loro convinzioni religiose (articolo 4 del Codice Privacy). I dati personali dell'interessato saranno trattati nell'ambito della normale attività dei titolari del trattamento e, precisamente, per quanto riguarda l'Acquirente, per finalità connesse e strumentali alla gestione del portafoglio di crediti, finalità connesse agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni impartite da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi



di vigilanza e controllo, finalità connesse alla gestione ed al recupero del credito e, per quanto riguarda Indesit Company S.p.A., per finalità connesse all'effettuazione di servizi di calcolo e di reportistica in merito agli incassi su base aggregata dei crediti oggetto della cessione. 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. Si precisa che i dati personali dei Debitori in nostro possesso vengono registrati e formeranno oggetto di trattamento in base ad un obbligo di legge ovvero sono strettamente funzionali all'esecuzione del rapporto contrattuale (per i quali il consenso dell'interessato non è, quindi, richiesto). I dati personali potranno anche essere comunicati all'estero per dette finalità ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. In ogni caso, i dati personali non saranno oggetto di diffusione. I dati personali dei Debitori verranno comunicati ai destinatari della comunicazione strettamente collegati alle sopraindicate finalità del trattamento e, in particolare, a società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale, società controllate e società collegate, società di recupero crediti, ecc. I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i dati possono essere comunicati utilizzeranno i dati in qualità di "titolari" ai sensi della legge, in piena autonomia, essendo estranei all'originario trattamento effettuato. I Debitori ceduti e gli eventuali loro garanti potranno rivolgersi ai titolari e al responsabile del trattamento per esercitare i diritti riconosciuti loro dall'articolo 13 del Codice Privacy (cancellazione, integrazione, opposizione, ecc.). Sono inoltre riconosciuti ai Debitori gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice Privacy ossia:

- il diritto di ottenere la conferma dell'esistenza o meno di dati personali che li riguardano, anche se non ancora registrati, e la loro comunicazione in forma intelligibile;

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

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

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

Titolari autonomi del trattamento dei dati personali sono Olympia Finance S.r.l. e Securitisation Services S.p.A., ciascuna con sede legale in Via Vittorio Alfieri, 1, 31015 Conegliano (TV), Italia e Indesit Company S.p.A., con sede legale in Viale Aristide Merloni, 47, 60044 Fabriano (AN), Italia.

Responsabile del trattamento dei dati personali è il Comitato per la Privacy, per effetto dell'atto di nomina del 5 ottobre 2004 da parte del Titolare del trattamento dei dati personali, Indesit Company S.p.A. (precedentemente, Merloni Elettrodomestici S.p.A.) nella persona del Consigliere Delegato, Marco Milani, all'uopo autorizzato in forza della delibera del Consiglio di Amministrazione di Indesit Company S.p.A. del 27 luglio 2004.

I Debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Indesit Company S.p.A., Viale Aristide Merloni, 47, 60044 Fabriano (AN), Italia, all'attenzione di Maurizio Bernardi, Tel. +39 0732 662883, Fax. +39 0732 662840.

Conegliano, 13 novembre 2014

Olympia Finance S.r.l. - Società unipersonale - L'amministratore unico
dott. Andrea Perin

T14AAB13508 (A pagamento).

FRIDA SPV S.R.L.

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

Sede legale: via G. Fara 26 - Milano (Italia)

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano n. 08566680966

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08566680966

PITAGORA S.P.A.

Sede legale: corso Marconi 10 - 10125 Torino (Italia)

Capitale sociale: Euro 32.100.000,00 di cui versati Euro 26.100.000,00

Registro delle imprese: Torino n. 04852611005

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04852611005

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

Frida SPV S.r.l., società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione (il "Cessionario"), comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della stessa legge, in forza del contratto di cessione di crediti pecuniari sottoscritto



in data 29 luglio 2014 (il “Contratto di Cessione”) tra Pitagora S.p.A. (il “Cedente” o “Pitagora”) ed il Cessionario, e della successiva proposta di acquisto inviata da Pitagora ed accettata da parte del Cessionario in data 14.11.2014 (la “Data di Cessione”), il Cessionario ha acquistato da Pitagora, con effetto dalla Data di Cessione, i crediti per capitale e relativi interessi ricompresi nel portafoglio incrementale nascenti da mutui rimborsabili mediante cessione del quinto effettuata in favore di Pitagora dai relativi debitori.

Tali crediti, sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, selezionati tra quelli che soddisfano alla data del 03.11.2014 (“Data di Valutazione”) i seguenti criteri e meglio identificati analiticamente negli allegati agli atti di cessione di credito sopra citati (complessivamente i “Crediti”):

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

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

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

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

Inoltre, a seguito della cessione, il Cessionario è divenuto esclusivo titolare dei Crediti e, di conseguenza, “Titolare” del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti delle disposizioni della decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003, in materia di protezione dei dati personali (la “Legge Privacy”). In virtù di quanto indicato sopra circa il ruolo del Cedente quale Servicer, anche quest’ultimo è divenuto, di conseguenza, ulteriore “Titolare” del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

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

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

legge e da organi di vigilanza e controllo. Il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell’ambito dell’operazione di cartolarizzazione ha nominato lo stesso Servicer quale “Responsabile” del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

Il Cessionario ed il Servicer potranno comunicare i dati personali per le “finalità del trattamento cui sono destinati i dati”, a persone, società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale e società di recupero crediti.

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

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

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

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

Milano, 14 Novembre 2014

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

T14AAB13512 (A pagamento).

DYRET SPV S.R.L.

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

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

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano n. 08575290963

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08575290963

DYNAMICA RETAIL S.P.A.

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

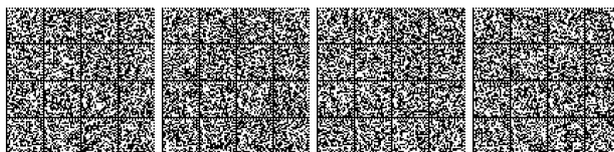
Capitale sociale: Euro 2.502.791,00 i.v.

Registro delle imprese: Roma n. 03436130243

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03436130243

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

DYRET SPV S.r.l., società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge 130 (il “Cessionario”), comunica che, nell’ambito di un’operazione di cartolariz-



zazione dei crediti ai sensi della stessa legge, in forza del contratto di cessione di crediti pecuniari sottoscritto in data 17 aprile 2014 tra Dinamica Retail S.p.A. (il "Cedente" o "Dinamica") ed il Cessionario, e della successiva proposta di acquisto inviata da Dinamica ed accettata da parte del Cessionario in data 13.11.2014 (la "Data di Cessione"), il Cessionario ha acquistato da Dinamica, con effetto dalla Data di Cessione, i crediti per capitale e relativi interessi ricompresi nel portafoglio incrementale nascenti da mutui rimborsabili mediante cessione del quinto o, in alternativa, assistiti da delegazione di pagamento effettuata/e in favore di Dinamica dai relativi debitori. La cessione è stata effettuata nell'ambito di una operazione di cartolarizzazione realizzata da parte del Cessionario ai sensi della Legge 130 (la "Cartolarizzazione"), di cui all'avviso di cessione di crediti pubblicato dal Cessionario e dal Cedente il 24.04.2014 sulla *G.U.* n. 49 (la "Precedente Pubblicazione").

Tali crediti, sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, selezionati tra quelli che soddisfano alla data del 06.11.2014 (la "Data di Valutazione") i criteri di selezione indicati nella Precedente Pubblicazioni (complessivamente i "Crediti").

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

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

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

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

Milano, 14 novembre 2014

Dyret SPV S.r.l. - Legale rappresentante
avv. Salvatore Pennisi

T14AAB13513 (A pagamento).

BENI STABILI S.P.A. SIIQ

Sede legale: via Piemonte n. 38 - Roma
Capitale sociale: Deliberato pari ad Euro 331.687.651,50
Sottoscritto e versato pari ad Euro 226.942.588,60
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00380210302/ 04962831006

Avviso di esercizio dei diritti di conversione relativi alle obbligazioni convertibili in azioni ordinarie Beni Stabili (Borsa Italiana ISIN IT0001389631) del prestito obbligazionario denominato "Euro 225,000,000.00 3.875 per cent. Convertible Bonds due 2015" (Borsa del Lussemburgo ISIN XS0503773698), ai sensi dell'art. 2503-bis, secondo comma, del codice civile.

Si informa che il Consiglio di Amministrazione, nella riunione del 12 novembre 2014, ha deliberato di avviare le attività propedeutiche alla realizzazione di un programma di integrazione mediante la fusione per incorporazione delle società, interamente controllate, IMSER 60 SIIQ S.p.A. e B.S. Immobiliare 8 S.p.A. SIIQ in Beni Stabili S.p.A. SIIQ.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'art. 2503-bis del Codice Civile, Beni Stabili S.p.A. SIIQ consentirà ai possessori delle obbligazioni convertibili del richiamato Prestito Obbligazionario la facoltà di esercitare i diritti di conversione, nel termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione del presente avviso.

La presente pubblicazione non integra né modifica i diritti attribuiti ai possessori delle suddette obbligazioni convertibili i quali, quindi, potranno esercitare i diritti di conversione in conformità con quanto previsto dal relativo Regolamento.

Premesso quanto sopra, i diritti di conversione delle obbligazioni in azioni ordinarie Beni Stabili saranno esercitabili a partire dalla data (inclusa) del presente avviso, ovvero 20 novembre 2014, fino alla data (inclusa) del 19 dicembre 2014.

Roma, 20 novembre 2014

Beni Stabili S.p.A. SIIQ - p. Il consiglio di amministrazione
- L'amministratore delegato
ing. Aldo Mazzocco

T14AAB13560 (A pagamento).

BENI STABILI S.P.A. SIIQ

Sede legale: via Piemonte n. 38 - Roma
Capitale sociale: Deliberato pari ad Euro 331.687.651,50
Sottoscritto e versato pari ad Euro 226.942.588,60
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00380210302/04962831006

Avviso di esercizio dei diritti di conversione relativi alle obbligazioni convertibili in azioni ordinarie Beni Stabili (Borsa Italiana ISIN IT0001389631) del prestito obbligazionario denominato "Euro 225,000,000.00 3.375 per cent. Convertible Bonds due 2018" (Borsa del Lussemburgo ISIN XS0874832826), ai sensi dell'art. 2503-bis, secondo comma, del codice civile.

Si informa che il Consiglio di Amministrazione, nella riunione del 12 novembre 2014, ha deliberato di avviare le attività propedeutiche alla realizzazione di un programma di integrazione mediante la fusione per incorporazione delle



società, interamente controllate, IMSER 60 SIINQ S.p.A. e B.S. Immobiliare 8 S.p.A. SIINQ in Beni Stabili S.p.A. SIIQ.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'art. 2503-bis del Codice Civile, Beni Stabili S.p.A. SIIQ consentirà ai possessori delle obbligazioni convertibili del richiamato Prestito Obbligazionario la facoltà di esercitare i diritti di conversione, nel termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione del presente avviso.

La presente pubblicazione non integra né modifica i diritti attribuiti ai possessori delle suddette obbligazioni convertibili i quali, quindi, potranno esercitare i diritti di conversione in conformità con quanto previsto dal relativo Regolamento.

Premesso quanto sopra, i diritti di conversione delle obbligazioni in azioni ordinarie Beni Stabili saranno esercitabili a partire dalla data (inclusa) del presente avviso, ovvero 20 novembre 2014, fino alla data (inclusa) del 19 dicembre 2014.

Roma, 20 novembre 2014

Beni Stabili S.p.A. SIIQ - p. Il consiglio di amministrazione
- L'amministratore delegato
ing. Aldo Mazzocco

T14AAB13563 (A pagamento).

BENI STABILI S.P.A. SIIQ

Sede legale: via Piemonte n. 38 - Roma

Capitale sociale: Deliberato pari ad Euro 331.687.651,50

Sottoscritto e versato pari ad Euro 226.942.588,60

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00380210302/04962831006

Avviso di esercizio dei diritti di conversione relativi alle obbligazioni convertibili in azioni ordinarie Beni Stabili (Borsa Italiana ISIN IT0001389631) del prestito obbligazionario denominato "Euro 270,000,000.00 2.625 per cent.

Convertible Bonds due 2019" (Borsa del Lussemburgo ISIN XS0981380644), ai sensi dell'art. 2503-bis, secondo comma, del codice civile.

Si informa che il Consiglio di Amministrazione, nella riunione del 12 novembre 2014, ha deliberato di avviare le attività propedeutiche alla realizzazione di un programma di integrazione mediante la fusione per incorporazione delle società, interamente controllate, IMSER 60 SIINQ S.p.A. e B.S. Immobiliare 8 S.p.A. SIINQ in Beni Stabili S.p.A. SIIQ.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'art. 2503-bis del Codice Civile, Beni Stabili S.p.A. SIIQ consentirà ai possessori delle obbligazioni convertibili del richiamato Prestito Obbligazionario la facoltà di esercitare i diritti di conversione, nel termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione del presente avviso.

La presente pubblicazione non integra né modifica i diritti attribuiti ai possessori delle suddette obbligazioni convertibili i quali, quindi, potranno esercitare i diritti di conversione in conformità con quanto previsto dal relativo Regolamento.

Premesso quanto sopra, i diritti di conversione delle obbligazioni in azioni ordinarie Beni Stabili saranno esercitabili a partire dalla data (inclusa) del presente avviso, ovvero 20 novembre 2014, fino alla data (inclusa) del 19 dicembre 2014.

Roma, 20 novembre 2014

Beni Stabili S.p.A. SIIQ - p. Il consiglio di amministrazione
- L'amministratore delegato
ing. Aldo Mazzocco

T14AAB13564 (A pagamento).

CARTOLARIZZAZIONE AUTO RECEIVABLE'S S.R.L.

Sede: via Gustavo Fara, 26, 20124 Milano

Capitale sociale: € 10.000 interamente versato

Registro delle imprese: Milano n. 07968150966

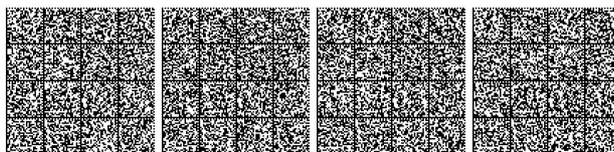
Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

I termini definiti nell'avviso di cessione pubblicato dalla società nella *Gazzetta Ufficiale* Parte Seconda n. 132 del 08/11/2014

(il Precedente Avviso) e non altrimenti definiti nel prosieguo hanno il medesimo significato nel presente avviso.

Cartolarizzazione Auto Receivable's S.r.l. (di seguito CAR's) comunica che, in forza di contratti di cessione (ciascuno un Contratto di Cessione) conclusi in data (i) 10.11.2014 (la Data di Cessione 1), (ii) 17.11.2014 (la Data di Cessione 2), ai sensi dell'MRTSA, ha acquistato pro soluto, da GM FINANCIAL ITALIA SPA, con sede legale in Via Andrea Millevoi n.10, 00178 Roma, P. IVA 00879871002, c.f. e numero di iscrizione al registro imprese di Roma n. 00398020586, (GMFI) tutti i crediti che (i) alla data del 07.11.2014 (la Data di Valutazione 1) relativamente alla Data di Cessione 1, (ii) alla data del 14.11.2014 (la Data di Valutazione 2) relativamente alla Data di Cessione 2, presentavano le seguenti caratteristiche:

(a) tutti i crediti esistenti (ad eccezione di quelli a titolo di interessi corrispettivi, commissioni e spese derivanti dal relativo Riscadenziamento) e non scaduti che alla relativa Data di Valutazione risultavano nella titolarità di GMFI in dipendenza dell'acquisto da parte della stessa GMFI - in forza di Contratti Quadro di Cessione in precedenza stipulati tra la stessa GMFI e i Produttori - di crediti nascenti da vendite da parte dei Produttori di autoveicoli nuovi a marchio "Opel" e "Chevrolet" (i Crediti da Vendita) effettuate prima della relativa Data di Valutazione ed a favore dei Rivenditori (di seguito, i Rivenditori) in base a Contratti di Distribuzione



in precedenza conclusi tra i Produttori e i suddetti Rivenditori, tali Crediti da Vendita come successivamente oggetto di Riscadenziamento - prima della relativa Data di Valutazione - in forza di separati Accordi di Riscadenziamento in precedenza conclusi tra GMFI e i Rivenditori; e

(b) tutti i crediti di GMFI (ad eccezione di quelli a titolo di interessi corrispettivi, commissioni e spese) non scaduti e derivanti da Contratti di Finanziamento stipulati con i Rivenditori prima della relativa Data di Valutazione; nonché

(c) tutti i crediti futuri (ad eccezione di quelli a titolo di interessi corrispettivi, commissioni e spese) che saranno vantati da GMFI nei confronti dei Rivenditori e di cui GMFI diverrà titolare nel periodo compreso tra la Data di Cessione 1 e la Data di Valutazione 2, entrambe escluse e tra la Data di Cessione 2 ed il 21.11.2014, entrambe escluse (ciascuno, un Periodo Rilevante e, unitamente considerati, il Periodo Rilevante Complessivo):

(i) in dipendenza dell'acquisto da parte di GMFI - nel relativo Periodo Rilevante ed in base a Contratti Quadro di Cessione conclusi prima della relativa Data di Valutazione - di Crediti da Vendita sorti in base a vendite effettuate in base a Contratti di Distribuzione stipulati antecedentemente alla relativa Data di Valutazione ed eventualmente oggetto di Riscadenziamento in forza di Accordi di Riscadenziamento già in essere alla relativa Data di Valutazione;

(ii) in base a Contratti di Finanziamento conclusi con i Rivenditori ammessi nel relativo Periodo Rilevante,

(congiuntamente i Crediti Futuri)

Unitamente ai crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti a CAR's i relativi Diritti Accessori nonché la Riserva di Proprietà e le Attribuzioni secondo i termini dell'MRTSA.

In relazione al Precedente Avviso, CAR's comunica che tutti i Crediti Futuri venuti ad esistenza in capo alla medesima nel Periodo Rilevante Complessivo (così come tali termini sono definiti nel Precedente Avviso), sono per l'effetto da intendersi pienamente ceduti in blocco a CAR's in forza del Contratto di Cessione e dell'MRTSA indicati nel Precedente Avviso.

CAR's ha inoltre conferito incarico a GMFI affinché, in suo nome e per suo conto, proceda - direttamente ovvero attraverso le Banche Designate - all'incasso delle somme dovute in relazione ai crediti e diritti ceduti. In forza di tale incarico, i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, sono legittimati a pagare a GMFI - o alle Banche Designate - ogni somma dovuta in relazione ai crediti e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era ad essi consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione e/o in conformità con le eventuali ulteriori indicazioni che potranno essere in seguito loro comunicate.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a GMFI nelle ore di ufficio di ogni giorno lavorativo.

Con riferimento ai Dati Personali dei debitori ceduti e degli eventuali loro garanti, CAR's, in nome e per conto proprio, di GMFI e degli altri Soggetti Richiamati, fornisce l'informativa di cui al Precedente Avviso, che deve, per l'effetto, intendersi qui integralmente richiamata.

Milano, lì 18 novembre 2014

Cartolarizzazione Auto Receivable's S.r.l. -
L'amministratore unico
Umberto Rasori

T14AAB13599 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE CIVILE DI VELLETRI

Notifica per pubblici proclami

Il Tribunale Civile di Velletri ha autorizzato la notifica per pubblici proclami del ricorso per affrancazione promosso da De Angelis Fanni nata ad Ardena (RM) il 24.04.1942 e Romaggioli Rita nata ad Alatri (FR) il 01/01/1951, sui seguenti terreni: De Angelis Fanni: a) terreno sito in Ardena (RM) C.da Maiotini, distinto in catasto terreni al FG 37 part.IIa n. 509 di are 05 e ca 46, redd. Dom. euro 1,55; b) terreno sito in Ardena (RM) C.da Maiotini, così distinto in catasto terreni al FG 37 part.IIa n. 506 di are 09e ca 52, redd. Dom. euro 4,92; Romaggioli Rita: a) terreno sito in Ardena (RM) C.da Maiotini, così distinto in catasto terreni al FG 37 part.IIa n. 613 di are 05 e ca 44, redd. Dom. euro 1,55; ; b) terreno sito in Ardena (RM) C.da Maiotini, così distinto in catasto terreni al FG 37 part.IIa n. 614 di are 09e ca 78, redd. Dom. euro 4,80; 2) tali terreni risultano catastalmente intestati a: Ceracchi Fernanda, nata ad Ardena il 26/08/1915, deceduta; De Angelis Antonio, colono perpetuo in parte, deceduto; De Angelis Memmina, nata ad Ardena, il 27/02/1944, colona perpetua in parte; De Angelis Rosa, nata ad Ardena il 02.07.1940, colona perpetua in parte; Scaccia Ettore, fu Carlo, colono perpetuo in parte; Guglielmetti Oscar fu Alessandro, il quale risulta avere il diritto del concedente; contro i quali è notificato il ricorso nonché eredi ed aventi causa degli intestatari catastale dei suddetti terreni. Udiienza il 03/12/2014

Giudice
dott. Lucio di Lallo

T14ABA13485 (A pagamento).



TAR LAZIO - ROMA*Atto di integrazione del contraddittorio*

Nel giudizio R.G. n. 11415/2013 incardinato innanzi al Tar Lazio 1° Sez. Ter

Con ricorso per motivi aggiunti il Comune di Napoli in persona del legale rapp.te p.t., rapp.to e difeso, dagli avv.ti Fabio Maria Ferrari, Annalisa Cuomo e Gabriele Romano, con domicilio eletto in Roma, Corso Vittorio Emanuele II n. 18, presso studio soc. Grez e Associati, ha impugnato *in parte qua a)* il Decreto del Ministero dell'Interno di concerto con il Ministero delle Finanze del 4 aprile 2014 in *G.U.* n. 161 del 14/07/2014 -supplemento ordinario n. 57 recante: "Assegnazione dei conguagli per alcuni comuni a seguito di verifica del gettito effettivo dell'imposta municipale propria per l'anno 2013 e riassegnazione delle somme residue non utilizzate per il conguaglio, per un importo complessivo pari a 25.00.0000,00"; *b)* ogni altro atto connesso, presupposto e/o consequenziale, comunque lesivo degli interessi del Comune ricorrente, contro il Ministero dell'Interno nonché contro il Ministero dell'Economia e delle Finanze e nei confronti del Comune di Acqui Terme (AL).

Con Ordinanza n.10456 del 17/10/2014 il Tar Lazio ha ordinato l'integrazione del contraddittorio rispetto al ricorso per motivi aggiunti autorizzando i pubblici proclami.

Il ricorrente in fatto espone che il Ministero dell'Interno, di concerto con il Ministero dell'economia e delle Finanze, ha concluso il procedimento che ha portato all'adozione del decreto 4 aprile 2014 con il quale sono stati definiti i conguagli Imu per l'anno 2013, conseguentemente alla sospensione e successiva abolizione della prima rata IMU sugli immobili adibiti ad abitazione principale, attribuendo l'importo complessivo di 25.000.000 accantonato con Decreto del Ministero dell'interno 27 settembre 2013, con il quale era già stato effettuato il riparto a favore dei Comuni a statuto Ordinario, della Regione Siciliana e della Regione Sardegna. Col provvedimento impugnato, che ha tenuto in considerazione i versamenti effettivi Imu per l'anno 2012 come comunicati dal Dipartimento delle finanze del Ministero dell'economia e delle finanze, è stato attribuito ad alcuni comuni a titolo di conguaglio l'importo complessivo di 6.597.854,00, per esigenze di rettifica, tra cui al Comune di Napoli la somma pari a Euro 2.500.00,00, mentre la somma residua da Euro 25.000.000,00 a suo tempo accantonata, non utilizzata per le esigenze di rettifica, pari a Euro 18.402.155,00 è stata riassegnata e ripartita a favore di tutti i Comuni a statuto Ordinario, della Regione Siciliana e della Regione Sardegna a titolo di rimborso per il minor gettito Imu dell'anno 2013, utilizzando il medesimo criterio di distribuzione individuato con il Decreto del Ministero dell'interno 27 settembre 2013, ovvero calcolata in proporzione alle stime di gettito da imposta municipale propria del 2012, tenendo altresì conto dei versamenti effettivi per l'anno 2012. Al Comune di Napoli risulta assegnata la ulteriore somma di Euro 252.162,16, per un totale di Euro. 2.752.162,16, come risulta dall'elenco A allegato al Decreto Interministeriale del 4 aprile 2014.

In diritto ha denunciato illegittimità derivata del Decreto suddetto per i medesimi vizi di cui al ricorso introduttivo in *G.U.* n. 47/2014, e illegittimità propria per violazione

dell' art. 1, c.6, D.L. 133/2013 conv. in L. 5/2014-violazione dell'art. 3 L. 241/90 per difetto di motivazione-difetto di istruttoria-eccesso di potere per illogicità manifesta-perplesità e contraddizione tra atti. Il Comune lamenta che l'attribuzione effettuata dai Ministeri resistenti con il provvedimento oggetto del presente ricorso è doppiamente viziata, sia per quanto riguarda la quantificazione delle somme a titolo di conguaglio che per quanto riguarda la quantificazione della somma residua da quella precedentemente accantonata. In primo luogo perchè l'attribuzione della somma a titolo di conguaglio di Euro 2.500.000,00, basata sulle stime di gettito relative all'anno 2012, non tiene conto, delle aliquote maggiorate deliberate dal Comune di Napoli per l'anno di imposta 2013, coerentemente al Piano di riequilibrio finanziario, definitivamente approvato dalla Corte dei Conti il 09/07/2014. Inoltre, contrariamente a quanto previsto dalla legge che faceva riferimento esclusivamente alla perdita di gettito, nel decreto impugnato il Ministero tiene conto dell'effettivo riscosso dal Comune per l'anno 2012, mentre lo stesso Ministero ha attestato che il gettito riscosso dal Comune ricorrente per le abitazioni principali ammonta a Euro 73.441.029,22, a fronte della somma di Euro 64.041.589,33 effettivamente rimborsata, con una perdita di Euro 9.399.439,89.

Infine, anche la ulteriore somma di Euro 252.162,16, attribuita al Comune con il decreto impugnato nell'ambito della riassegnazione tra tutti i comuni della somma residua da quella precedentemente accantonata, è errata in quanto effettuata con i criteri già ampiamente contestati e oggetto del ricorso introduttivo.

Ciò premesso, valga la presente notifica, ai fini dell'integrazione del contraddittorio di cui all'Ordinanza Tar Lazio, I ter, n.10456 del 17/10/2014, nei confronti dei legali rappresentanti p.t. dei Comuni di cui all'elenco A allegato al Decreto del Ministero dell'Interno di concerto con il Ministero delle Finanze del 4 aprile 2014 pubblicato in *G.U.* n. 161 del 14/07/2014 - supplemento ordinario n. 57.

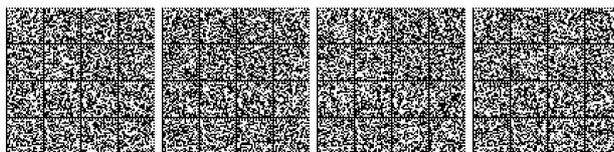
avv. Annalisa Cuomo
avv. Fabio Maria Ferrari

avv. Gabriele Romano

T14ABA13501 (A pagamento).

TRIBUNALE DI GROSSETO*Notificazione per pubblici proclami*

De Pasquale Niccolò, C.F. DPSNCL84A19G702H, con l'avv. Alessandro Pianigiani, elettivamente domiciliato presso il suo studio in Grosseto, viale Porciatti, 28, in forza del decreto ingiuntivo n. 87/14 emesso dal Tribunale di Grosseto, Sezione Lavoro, il 19.2.2014, contro la Edencars s.r.l., in persona del legale rappresentante Emiliano De Pasquale, con sede in Grosseto, via Aurelia Nord, 67, notificato per pubblici proclami in data 25.7.2014, non opposto, dichiarato esecutivo il 6.10.2014 e munito di formula esecutiva il 9.10.2014, a seguito di autorizzazione del Presidente del



Tribunale di Grosseto, intende procedere alla notifica per pubblici proclami nei confronti del debitore del conseguente precetto, con il quale intima il pagamento della complessiva somma di Euro 24,724,41 oltre interessi legali e rivalutazione monetaria dal dovuto al saldo.

Grosseto, 14.11.2014

avv. Alessandro Pianigiani

T14ABA13503 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FOGGIA

Atto di citazione

Curci Gerardo, difeso e rappresentato dall'avv. Carmine Di Feo, cita: Angelini Angelo, Angelini Primina, Angelini Antonietta, Angelini Aldo, Spennacchio Franco, Guerrieri Pietro, Guerrieri Angelo Antonio, Guerrieri Pietro Paolo, Guerrieri Fabio, Guerrieri Ferruccio, Guerrieri Cinzia, Guerrieri Sonia, Guerrieri Mauro, Guerrieri Nicola, Guerrieri Generosa, Tumolo Angelo e Guerrieri Gerardo, a comparire innanzi all'intestato Tribunale per l'udienza del giorno 23 marzo 2015, ore di rito, con invito a costituirsi in giudizio ai sensi dell'art. 167 c.p.c. con avvertimento di decadenza, in mancanza, di quanto sopra, della possibilità di proporre domande riconvenzionali, eccezioni di merito e/o processuali che non siano rilevabili di ufficio o, in caso contrario, in loro dichiarata contumacia ai sensi dell'art. 171 c.p.c., per ivi sentire dichiarare l'attore proprietario esclusivo della quota pari ad 1/6 gli altri 5/6 sono di sua proprietà - casa a piano terra in Stornarella (FG) Largo Conte di Torino e Via Dante Alighieri, 37 catasto Foglio 8 part. 2278 sub. 1. Decreto 14/10/14.

Stornarella 30/10/14

avv. Carmine Di Feo

T14ABA13525 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FOGGIA

Atto di citazione

Di Feo Salvatore, difeso e rappresentato dall'avv. Carmine Di Feo, cita: il Comune di Stornarella (FG) e Di Nanno Angela, a comparire innanzi all'intestato Tribunale per l'udienza del giorno 23 marzo 2015, ore di rito, con invito a costituirsi in giudizio ai sensi dell'art. 167 c.p.c. con avvertimento di decadenza, in mancanza, di quanto sopra, della possibilità di proporre domande riconvenzionali, eccezioni di merito e/o processuali che non siano rilevabili di ufficio o, in caso contrario, in loro dichiarata contumacia ai sensi dell'art. 171 c.p.c., per ivi sentire dichiarare l'attore proprietario esclusivo del terreno seminativo nel Comune di Stornarella (FG) al Foglio 7 part. II: 228 e 290. Decreto 14/10/14. Stornarella 30/10/14

avv. Carmine Di Feo

T14ABA13531 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CATANIA

Notificazione per pubblici proclami

La sig.ra Gratino Rosaria ha proposto ricorso iscritto al n. R.G. 6411/13 innanzi al Tribunale di Catania - Sez. Lavoro al fine di ottenere l'inserimento a pettine nelle graduatorie provinciali ad esaurimento della scuola primaria, provincia Venezia, relative al biennio 2009/2011 e la conseguente retrodatazione della propria immissione in ruolo. In via subordinata è stata richiesto l'inserimento a pettine di tutti i docenti inseriti nelle graduatorie di coda e la rettifica di tutte le graduatorie.

Il Tribunale di Catania con Decreto del 19 luglio 2013 ha disposto la notifica nei confronti dei 101 Ambiti Territoriali, dei 18 Uffici Scolastici Regionali e dei docenti iscritti nelle graduatorie ad esaurimento a mezzo pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana di un estratto del suddetto ricorso la cui udienza di trattazione è stata fissata innanzi al Giudice Dott.ssa Scardillo il 14 Gennaio 2015 ore 10:00. I docenti e le amministrazioni che intendano resistere alla predetta domanda possono costituirsi nelle forme e nei termini di Legge, con avvertimento che dovranno costituirsi in giudizio almeno 10 giorni prima dell'udienza, proponendo a pena di decadenza le domande riconvenzionali, le eccezioni non rilevabili d'ufficio e i mezzi di prova di cui intendono avvalersi.

avv. Emilio Magro

T14ABA13568 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PISA

Atto di citazione in riassunzione per usucapione con istanza per l'autorizzazione alla notifica per pubblici proclami ex art. 150 cpc

Nell'interesse delle Sig.re Del Ry Grazia, nata a Calci il 04.01.1944, C.F. DLRGRZ44A44B390G e residente in Pisa, Via Vespucci 40, Del Ry Rosanna nata a Calci il 01.01.1947, C.F. DLRRNN47A41B390L e residente in Viareggio, Via Toti 45, Del Ry Carla, C.F. DLRCRL49T51B390Y nata a Calci il 11.12.1949 e residente in Calci, Via Roma 58 in qualità di eredi della Sig.ra Sig.ra Possenti Asia, nata a Calci il 25.12.1921 (C.F. PSSSAI21T65B390N) e deceduta in Pisa il 13.03.2014 rappresentata e difesa dall'Avv. Fabrizio Miracolo del Foro di Benevento (C.F. MRCFRZ63M06A783F) ed elettivamente domiciliata in Pisa presso la Cancelleria Civile presso il Tribunale di Pisa come da mandato a margine del presente atto, il quale procuratore dichiara ex art. 176 c.p.c. di voler ricevere le comunicazioni al numero di fax 0584.435484 o indirizzo di posta elettronica avv.miracolo@tiscalinet.it; pec: fabrizio.miracolo@pec.avvocatilucca.it



Premesso che

- E' pendente dinanzi al Tribunale di Pisa il procedimento n. 2184/2013 V.G. con il quale la Sig.ra Asia Possenti ha chiesto di essere autorizzata alla notifica per pubblici proclami ai sensi dell'art. 150 c.p.c. di atto di citazione avanti al Tribunale di Pisa per veder accertata l'usucapione esercitata dalla stessa su un immobile sito in Calci, Via Giuseppe Garibaldi n. 168 di seguito meglio identificato;

- Nelle more del procedimento per veder autorizzata dal Tribunale di Pisa la notifica ai sensi dell'art. 150 c.p.c. dell'atto introduttivo su indicato, la Sig.ra Asia Possenti decedeva in Pisa il 13.03.2014, come da certificato di morte che si allega (doc. 1) lasciando quali unici eredi legittime le figlie Del Ry Grazia, Del Ry Rosanna e Del Ry Carla (doc. 2);

- Il Presidente del Tribunale di Pisa, Dott. Salvatore Laganà, con ordinanza del 02.05.2014, alla luce dell'intervenuto decesso della Sig.ra Asia Possenti, dichiarava ai sensi dell'art. 299 e s.s. c.p.c. l'interruzione del processo concedendo termine di 3 mesi per la riassunzione (doc. 3)

- La Sig.ra Possenti ha risieduto tutta la vita ed ha esercitato il possesso, pubblico, pacifico ed ininterrotto per oltre vent'anni sull'immobile per uso abitativo censito al Catasto Fabbricati del Comune di Calci foglio 10 particelle 192 sub 2, n. 193, 195 e 196, indicato come sito in Via Garibaldi Giuseppe n. 168, ma che dal 2004 a seguito di variazione toponomastica risulta essere Via Don Minzoni n. 180 (doc.4);

- La Sig.ra Possenti, infatti, ha stabilmente risieduto in detto immobile sin dal 1942 anno in cui contraeva matrimonio con il Sig. Leandro Del Ry, deceduto il 21.06.1990 (doc. 5), il quale era titolare, per successione ereditaria da Terziade Del Ry, deceduta a sua volta nel 1971, di una quota di proprietà del suddetto immobile (doc. 6);

- Sia negli anni in cui la Sig.ra Possenti ha vissuto nell'immobile con il coniuge, sia dopo la morte di questi, avvenuta nel 1990, l'esponente vi ha sempre abitato esercitando sul bene un pieno possesso (cura e manutenzione ordinaria, opere di ristrutturazione...) senza che di questo vi fosse mai alcuna contestazione con specifiche azioni giudiziarie e senza che alcuno ne abbia mai rivendicata la proprietà;

- Sino alla morte la madre delle odierne esponenti ha goduto del bene sopra descritto in via esclusiva esercitando il dominio sia diretto che utile, curando e mantenendo a proprie spese l'immobile;

- La Sig.ra Possenti ha esercitato ininterrottamente per oltre un ventennio il possesso esclusivo, pacifico, non violento né clandestino comportandosi come legittimo proprietario, sussistono quindi i presupposti per l'acquisto della proprietà per intervenuta usucapione ventennale ex art. 1158 c.c. il cui diritto si trasmette, in via ereditaria, alle odierne esponenti che hanno quindi oggi l'interesse a veder accertata la sussistenza di detto diritto;

- La Sig.ra Possenti, al fine di individuare gli attuali intestatari dell'immobile, incaricava per tramite dello scrivente procuratore il Geom. Nieri di svolgere le necessarie verifi-

che presso i Pubblici Registri Immobiliari. Dalle verifiche effettuate l'immobile individuato al Catasto Fabbricati del Comune di Calci foglio 10 particella 192 sub 2, n. 193, 195 e 196 risulta ancora indiviso tra diversi soggetti così individuati Del Ry Alfredo Fu Giovanni, Del Ry Amelio Fu Vittorio, Del Ry Astarotte Fu Giovanni, Del Ry Caterina Fu Giovanni, Del Ry Genny Fu Vittorio, Del Ry Terziade Fu Giovanni, Del Ry Ugo Fu Vittorio, Del Ry Ugolino Fu Vittorio (doc. 7);

- Dalla relazione all'uopo predisposta risulta che a carico dell'immobile in oggetto l'ultima trascrizione registrata sia la successione mortis causa apertasi nel 1974 per la morte di Terziade Del Ry che ha visto succedere nella titolarità di suddetto bene i Sig.ri Alfredo Del Ry nato a Pisa il 30.06.1904, Leandro Del Ry nato a Pisa il 29.12.1917 e deceduto a Calci il 21.06.1990, Ugolino Del Ry nato a Pisa il 23.03.1893 e Del Ry Genny nata a Pisa il 27.01.1897, in considerazione del tempo trascorso è ragionevole ritenere che costoro siano ad oggi tutti deceduti e non vi sono riferimenti documentali che permettano di individuare eventuali possibili eredi (cfr. doc. 5);

- Poiché, stante il decesso della Sig.ra Asia Possenti è oggi interesse delle uniche eredi Sig.re Del Ry Grazia, Del Ry Rosanna e Del Ry Carla vedere giudizialmente accertata la proprietà dell'immobile in oggetto per intervenuta usucapione ventennale ex art. 1158 c.c., in favore della madre, previa autorizzazione del Presidente del Tribunale di Pisa a notificare l'atto di citazione ai sensi dell'art. 150 c.p.c., le esponenti, come sopra rappresentate e difese

Citano

tutti coloro che possono aver interesse nella presente causa a comparire innanzi al Tribunale di Pisa, all'udienza che sarà tenuta il giorno 18.03.2015 ore 9.00 segg., con invito a costituirsi in giudizio nel termine di venti giorni prima dell'udienza sopra indicata e nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c. e a comparire all'udienza stessa davanti al Giudice designato ai sensi dell'art. 168 bis c.p.c., con espresso avvertimento che la mancata o tardiva costituzione in giudizio implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 cpc, con avviso che in caso di mancata costituzione si procederà in contumacia per ivi sentir accogliere le seguenti

Conclusioni

Piaccia all'Ill.mo Tribunale di Pisa accertare e dichiarare che la Sig.ra Asia Possenti nata a Calci il 25.12.1921 e residente in Calci alla Via Don Minzoni n. 180 ha acquisito per intervenuta usucapione, in virtù del possesso continuato e non interrotto esercitato per oltre un ventennio, ex art. 1158 c.c. la proprietà dell'immobile sito in Comune di Calci alla Via Don Minzoni n. 180 identificato al Catasto Fabbricati del Comune di Calci foglio 10 particelle 192 sub 2, n. 193, 195 e 196.

Con ordine al Conservatore dei RR. II. competente di procedere alla trascrizione della emananda sentenza e con ogni connesso provvedimento di ragione e di legge. Con vittoria di spese ed onorari in caso di opposizione".



In via istruttoria
Si offrono in produzione, mediante deposito in cancelleria i seguenti documenti

- 1) Certificato di morte Sig.ra Asia Possenti;
- 2) Dichiarazione sostitutiva atto di notorietà;
- 3) Ordinanza Presidente Tribunale di Pisa;
- 4) Certificato storico di residenza Sig.ra Asia Possenti;
- 5) Stato di Famiglia di Del Ry Leandro;
- 6) Relazione Geom. Nieri
- 7) Visura immobiliare

Con riserva di produrre ulteriore documentazione, articolare prove e citare testimoni con le memorie di cui all'art. 183, VI co cpc di cui si chiede sin d'ora la concessione.

Si dichiara che il valore della presente causa è indeterminabile, pertanto il contributo unificato ammonta ad Euro 450,00.

Viareggio - Pisa, li 04.06.2014

Avv. Fabrizio Miracolo

TRIBUNALE DI PISA

Ricorso ex art. 150 cpc

Ill.mo Sig. Presidente, il sottoscritto Avv.to Fabrizio Miracolo, procuratore delle Sig.re Del Ry Grazia, Del Ry Rosanna e Del Ry Carla in qualità di eredi della Sig.ra Asia Possenti, attrici nell'instaurando procedimento,

premesse:

- che, come risulta dall'atto sovraesteso, le istanti intende promuovere azione giudiziaria al fine di sentir dichiarare l'intervenuta usucapione dell'appezzamento di terreno agricolo posto nel Comune di Calci (PI), distinto al Catasto Terreni del detto Comune al Foglio 10 particelle 192 sub 2, n. 193, 195 e 196 in favore della di loro madre Sig.ra Asia Possenti deceduta in Pisa il 13.03.2014;

- che, non è stato possibile, nonostante le minuziose ricerche svolte, individuare gli attuali intestatari dei beni in oggetto della instauranda causa di usucapione;

tanto premesso

chiede che la S. V. ill.ma voglia autorizzare, la notifica dell'atto di citazione per Pubblici Proclami ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 150 c.p.c. indicando i modi più opportuni per portare l'atto a conoscenza dei possibili interessati.

Si deposita Atto di citazione con procura a margine con la documentazione ad esso allegata.

Viareggio - Pisa, li 04.06.2014

Avv. Fabrizio Miracolo

V al P.M. - Sede per il Suo parere

Pisa, li 09.06.2014

Il Presidente (Dott. Salvatore Laganà)

Depositato in Cancelleria il 13.06.2014

Il Cancelliere

Visto: parere favorevole

Pisa, li 16.06.2014

Il cancelliere (Dott.ssa Romano)

TRIBUNALE DI PISA

Il Presidente del Tribunale Letta la richiesta che precede; Visto l'art. 150 cpc; Assunto il parere del Pubblico Ministero; ritenuto che appare sommamente difficile procedere alla notificazione nelle forme ordinarie per la difficoltà di identificare i destinatari dell'atto di citazione, risalendo le intestazioni dell'unità immobiliare oggetto di causa ad epoca remota ed essendo estremamente difficoltoso identificare tutti gli eredi; autorizza la notificazione per pubblici proclami, limitatamente ai contenuti sopra precisati, a mezzo della pubblicazione, per una sola volta, dell'atto di citazione, della richiesta e del presente decreto, sul quotidiano "Il Tirreno" edizione di Pisa, con gli ulteriori adempimenti previsti dal comma 3 dell'art. 150 cpc.

Pisa, li 23.06.2014

Il Presidente del Tribunale - (Dott. Salvatore Laganà)

Depositato in Cancelleria oggi 30.06.2014

Il Cancelliere

F.A. pcc

Pisa li 30.06.2014

Il Cancelliere

avv. Fabrizio Miracolo

T14ABA13569 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NOCERA INFERIORE Sezione lavoro

*Notificazione per pubblici proclami - Ricorso n. 5595/2014
R.G.L.*

Con il ricorso epigrafato proposto contro il Ministero Istruzione U.R.- Ufficio Scolastico Regionale per l'Emilia Romagna, Ambito Territoriale Provincia di Reggio Emilia, il Prof. Giuseppe Bartiromo ha chiesto il ripristino della propria posizione in Graduatoria con annesso riconoscimento della lettera N - Invalidità Civile - nella Graduatoria ad Esaurimento (GAE) per la classe di concorso A019 (Discipline Giuridiche ed Economiche) valida per il conferimento degli incarichi del personale docente per gli anni 2014/2017, nonché l'annullamento di ogni connesso, presupposto, e conseguente.

Con decreto del 6 Novembre 2014, il Tribunale di Nocera Inferiore ha fissato l'udienza di discussione del 04 Dicembre ore 9:30, ed ha autorizzato l'integrazione del contraddittorio ai possibili controinteressati presenti nella medesima graduatoria a mezzo pubblici proclami con pubblicazione del ricorso introduttivo sul sito internet dedicato del MIUR ed inserzione dell'avviso di tale pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Nocera Inferiore, li 13 Novembre 2014

avv. Marcello Maiorano

avv. Benedetto Catalano Ferraioli

T14ABA13573 (A pagamento).



TAR CALABRIA – CATANZARO

Sezione II

*Notificazione per pubblici proclami - Ricorso R.G.
n. 1600/2014*

Con ordinanza n. 579/2014, in esito alla Camera di Consiglio del 06/11/14, il TAR CZ ha ordinato la presente notifica per pubblici proclami del ricorso R.G. n. 1600/2014, proposto dal Comune di Zungri (VV), rappresentato e difeso dall'avv. Francesco Izzo, con domicilio eletto presso il suo Studio in Catanzaro, Larghetto Spirito Santo, n. 3, contro la Regione Calabria e nei confronti del Comune di San Fili e Vincenzo Trapani Lombardo. Con il ricorso si chiede l'annullamento, previa sospensiva, del decreto del dirigente del Settore n. 3, presso il Dipartimento Regionale "Agricoltura, Foreste e Forestazione", assunto il 23.07.2014 al prot. n. 1005, iscritto nel registro dei dirigenti al n. 9214 del 29.07.2014, avente ad oggetto "Reg. CE 1698/2005 - PSR Calabria 2007-2013. Asse 3 "Qualità della vita nelle zone rurali e diversificazione dell'economia rurale" - Bando 2013 - Misura 323 "Tutela e riqualificazione del patrimonio rurale". Approvazione graduatoria definitiva."; b) dell'elenco allegato al predetto decreto sotto la lettera A "Domande ammesse", nella parte in cui non ammette il Comune di Zungri al beneficio degli aiuti previsti dalla Misura 323 del Piano di Sviluppo Rurale 2007-2013; c) dell'elenco allegato sotto la lettera B "Domande non ricevibili / non ammissibili e relativa motivazione" del predetto decreto, nella parte in cui esclude dal beneficio degli aiuti il Comune di Zungri, sulla base della seguente motivazione: "manca dichiarazione di cantierabilità"; d) di ogni altro atto che sia o possa considerarsi presupposto o conseguenza degli atti sopra impugnati.

Col ricorso, si rilevano i seguenti vizi:

I. Illegittimità dell'esclusione per mancanza di espressa comminatoria di esclusione nell'avviso pubblico per la presentazione delle domande di aiuto relative all'attuazione della Misura 323 del Piano di Sviluppo Rurale Calabria 2007-2013;

II. Illegittimità e falsità della motivazione - Mancanza dei presupposti per disporre l'esclusione - Eccesso di potere per travisamento dei fatti, carenza di istruttoria, disparità di trattamento ed ingiustizia manifesta;

III. Illegittimità per violazione di legge con particolare riferimento all'art. 6 della L. 7 agosto 1990, n. 241. La presente notifica, effettuata ai fini dell'integrazione del contraddittorio, si rivolge a tutti i soggetti utilmente collocati nella graduatoria definitiva impugnata ed in particolare: Comune di Sersale, Amministrazione Comunale di Cotronei, Comune di Tiriolo, Comune di Decollatura, Congiusta Elisabetta, Mollo Vincenzo Maria, Comune di Sellia, Comune di Oriolo, Comune di Cortale, Comune di Soveria Simeri, Comune di Caraffa di Catanzaro, Pangallo Salvatore, Comune di Calanna, Comune di Luzzi, Pace Filomena, Comune di Castroregio, Comune di Petronà, Comune di Montegiordano, Comune di Taverna, Cons. Bon. Int. Bacini Jonio Cosentino, Comune di Castrovillari, Panno Giorgio, Comune di Parenti, Barillaro Grazia Maria Assunta, Comune di Canolo, Pesce Alberto,

Piro Vittorio, Tripicchio Camillo, Comune di Sant'Alessio in Aspromonte, Comune di Rogliano, Comune di San Lorenzo Bellizzi, Comune di Mendicino, Iacoe Giselda, Comune di San Fili e Trapani Lombardo Vincenzo. Il TAR CZ, ai sensi dell'art. 55, comma 10, c.p.a. ha rinviato la causa per la trattazione del merito all'udienza pubblica del 06/03/2015.

avv. Francesco Izzo

T14ABA13584 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PESCARA

Estratto notificazione ex art. 2890, comma 4, c.c.

Ad istanza dei Sig.ri Battistelli Monia, e Battistelli Mirco, domiciliati agli effetti del presente atto in Pescara, via Milano 19, presso lo studio dell'Avv. Nico Di Florio, l'Ufficiale Giudiziario di Pescara, in data 15/10/2014, ha notificato al sig. Battistelli Fernando, residente in San Valentino in Abruzzo Citeriore (PE), Contrada Orta n. 2, cap 65020, in qualità di precedente proprietario e, in data 10/10/2014 al creditore iscritto Equitalia Pragma S.p.a. domiciliato in Pescara, al Viale Gabriele D'Annunzio n. 91, cap 65127, dichiarazione con cui i sig.ri Battistelli Monia e Battistelli Mirco hanno offerto di pagare al suddetto creditore iscritto il prezzo di acquisto pari ad euro 43.500,00, allo scopo di liberare i seguenti immobili: terreno di natura agricola sito in Scafa (PE) alla Contrada Colle Zappino, confinante con acquedotto del Giardino, Battistelli Renato e Battistelli Antonio, distinto in Catasto Terreni di Scafa al foglio 1 mappale 367, ettari 01, are 01 centiare 00 e foglio 1 mappale 368 ettari 01 are 10 centiare 63 e terreno di natura agricola sto ove sopra confinante con strada comunale, Battistelli Renato e Battistelli Antonio, censito in catasto terreni al foglio 2, mappale 660 (ex 253) ettari 02, are 37 centiare 51.

Pescara, 10 novembre 2014

avv. Nico Di Florio

T14ABA13592 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PESCARA

Estratto notificazione ex art. 2890, comma 4, c.c.

Ad istanza della Sig.ra Battistelli Monia, domiciliata agli effetti del presente atto in Pescara, via Milano 19, presso lo studio dell'Avv. Nico Di Florio, l'Ufficiale Giudiziario di Pescara ha notificato, in data 15/10/2014, al sig. Battistelli Fernando, residente in San Valentino in Abruzzo Citeriore (PE), Contrada Orta n. 2, cap 65020, in qualità di precedente proprietario e, in data 10/10/2014, al creditore iscritto Equitalia Pragma S.p.a. domiciliato in Pescara, al Viale Gabriele D'Annunzio n. 91, cap 65127, dichiarazione con cui la sig.ra Battistelli Monia ha offerto di pagare a suddetto creditore iscritto il prezzo di acquisto pari ad euro 17.500,00, allo scopo di liberare il terreno agricolo sito in Scafa (PE) alla



Contrada Colle Zappino distinto in Catasto Terreni di Scafa al foglio 1 mappale 175 di ettari 1 are 58 centiare 10 e foglio 1 mappale 182 di ettari 1 are 48 centiare 10.

Pescara, 10 novembre 2014

avv. Nico Di Florio

T14ABA13596 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI LATINA

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Latina, con decreto n. 602/14 - Cron. 480/14, del 29/05/2014 ha pronunciato l'ammortamento di n. 5 cambiali emesse in data 17/01/2013 da Tema 2000 Srl, con sede legale in via dei Lauri n. 12, 04011 Aprilia, domiciliata in Banca Popolare di Aprilia, in favore della Siemens S.p.a. di seguito specificate:

n. 1 cambiale dell'importo di Euro 15.000,00 scadenza al 28/02/2013;

n. 1 cambiale dell'importo di Euro 15.000,00 scadenza al 29/03/2013;

n. 1 cambiale dell'importo di Euro 15.000,00 scadenza al 30/04/2013;

n. 1 cambiale dell'importo di Euro 15.000,00 scadenza al 31/05/2013;

n. 1 cambiale dell'importo di Euro 15.541,70 scadenza al 28/06/2013

autorizzandone il pagamento dopo trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, purchè nel frattempo non venga fatta opposizione al detentore.

p. la ricorrente Siemens S.p.A.
avv. Silvia Gionfra

T14ABC13500 (A pagamento).

TRIBUNALE DI AVELLINO

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Avellino, con decreto n. cron. 1496/14 del 19/06/2014 ha pronunciato l'ammortamento delle seguenti cambiali:

1) Effetto cambiario emesso in Benevento dalla Giama srl per l'importo di Euro 866,50 con scadenza 28 febbraio 2014, in favore di Francesco Amorelli & C srl e da quest'ultima presentati presso gli sportelli della Banca per l'incasso.

Avellino, 15/07/2014

avv. Edoardo Volino

T14ABC13567 (A pagamento).

TRIBUNALE DI GENOVA

Ammortamento polizza di carico

Il Presidente del Tribunale di Genova con decreto in data 17 aprile 2014 ha pronunciato l'ammortamento della polizza di carico "bill of lading" n. NYKS 2341693340 emessa in Quingdao (Cina) il 17 settembre 2013 dalla Freudenberg Politex Ltd per il trasporto di una partita di fibre di vetro ed altro, da consegnarsi nel porto di Genova all'ordine della richiedente Politex Sas di Freudenberg Politex Srl (Co).

Opposizione legale entro 30 giorni.

avv. Giorgia Orsi

T14ABC13579 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI

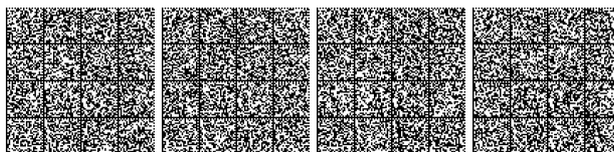
Ammortamento cambiario

Su ricorso del Banco di Napoli s.p.a., il Giudice Delegato Dott. Massimiliano Sacchi con decreto 22/07/2014 ha pronunciato l'ammortamento stabilendo la cessazione della validità dei titoli trascorsi 30 giorni dalla pubblicazione delle seguenti 14 cambiali tutte regolari di bollo e precisamente:

N. 8 cambiali emesse in Vibo Valentia il 21.04.2012 debitore 501 Hotel Gestione srl, Via Hipponion 54 - 89900 Vibo Valentia (VV) P.Iva 03033800792, f.to illeggibile, beneficiario F.lli Corigliano sas con scadenze al 30.06.2012 per Euro 644,19 - 30.06.2012 per Euro 591,82 - 31.07.2012 per Euro 2.159,89 - 31.08.2012 per Euro 2.684,80 - 30.09.2012 per Euro 979,47 - 30.09.2012 per Euro 1.200,00 - 31.10.2012 per Euro 1.233,46 e 31.10.2012 per Euro 1.145,68; cambiale 03.04.2012 di Euro 253,45 scadenza 15.07.2012 debitore Tip. Grafiche Minerva di Buduo Antonio, beneficiario Tecnufficio s.r.l.; cambiale emessa in Noci il 24.11.2011 di Euro 550,00 con scadenza 20.07.2012, debitore Litografia Carucci Francesco, beneficiario Tecufficio s.r.l.; cambiale emessa a Eboli il 12.04.2012 di Euro 460,00 con scadenza 15.07.2012, debitore Foglia Salvatore, beneficiario Contaldo Raffaele; N. 3 cambiali emesse in S. Valentino Torio (SA), beneficiario Martorelli Srl e precisamente: data 01.06.2012 di Euro 3.000,00 scadenza 20.07.2012, debitore Timbro Autotrasporti c/Terzi "Attianese Gennaro" f.to illeggibile - data 16.01.2012 di Euro 2.000,00 scadenza 20.07.2012, debitore Timbro Trasporti Bisogno Giuseppe, firma Bisogno Giuseppe - data 01.06.2012 di Euro 1.000,00 scadenza 30.07.2012, debitore Timbro Autotrasporti Fiore Giuseppe, firmato Fiore Giuseppe.

avv. Luca Cirillo

T14ABC13589 (A pagamento).



TRIBUNALE DI NAPOLI*Ammortamento polizza di pegno*

Il Giudice Delegato con decreto 1.4.2014 ha pronunciato l'ammortamento autorizzandone il duplicato trascorsi 90 giorni della polizza di pegno n. 03335\2012 di euro 560,00 emessa dalla I.ME.FIN s.p.a. sita in Napoli in via Foria n. 25 a nome di Guarino Luigi.

Guarino Luigi

T14ABC13590 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI PALERMO
Sezione III civile***Ammortamento titoli cambiari*

Letto il ricorso 3 dicembre 2013 con il quale la S.I.L.A.FLEX s.r.l. ha chiesto che venga pronunciato l'ammortamento dei seguenti titoli:

(Omissis);

Pronuncia l'ammortamento del vaglia cambiario dell'importo di € 82.603,67 con scadenza al 16.11.2012 emesso il 15.6.2012 dalla SIGENCO S.p.A. a favore della T.S. s.r.l. e del vaglia cambiario dell'importo di € 94.248,11 con scadenza al 19.11.2012 emesso il 18.7.2012 dalla SIGENCO S.p.A. a favore della T.S. s.r.l.

Dispone che il presente decreto venga pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica.

Autorizza il pagamento dopo trenta giorni dalla pubblicazione del decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica purché non venga fatta nel frattempo opposizione dal detentore.

Palermo, 5 novembre 2014

Avv. Aldo Manno

TC14ABC13454 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VELLETRI*Decreto di ammortamento di libretto di risparmio al portatore*

Il Presidente del Tribunale di Velletri con decreto n. 1516/14 cron. 2600/14 del 24 giugno 2014 dichiara l'inefficacia del libretto di risparmio al portatore n. 345531 acceso da Paolo Caponera presso la Banca Popolare del Lazio con saldo apparente di € 900,00. Autorizza l'emissione del duplicato del libretto decorsi novanta giorni dalla data di pubblicazione del presente decreto per estratto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, salva opposizione del detentore.

Paolo Caponera

TS14ABC13469 (A pagamento).

EREDITÀ**TRIBUNALE DI NOVARA***Nomina curatore di eredità giacente*

Il G.D. dott. Pascale (dec. 19.11.13 R.Succ. 1362/13) ha nominato l'avv. Francesco Biroli di Novara curatore dell'eredità giacente Vitale Maria Letizia, nata 28.2.1934 ad Arona, deceduta 1.12.2012

Novara, 12.11.2014

avv. Francesco Biroli

T14ABH13499 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FIRENZE*Eredità giacente di Giuseppe Ceccovecchi*

n. 3080/14 V.G.

Si notizia che il Giudice del Tribunale di Firenze, con decreto del 04.06.2014, N. 3080/14, ha dichiarato giacente l'eredità di Giuseppe Ceccovecchi, nato a Tuoro sul Trasimeno il 20.03.1943, residente in vita a Firenze e ivi deceduto il 27.02.2013, nominando Curatore l'Avv. Nicola Boschi, con studio in Firenze, Viale dei Mille n. 73 (giuramento 15.09.2014).

Il curatore
avv. Nicola Boschi

T14ABH13526 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FIRENZE*Eredità giacente di Arnaldo Nardi*

n. 2556/14 V.G.

Si notizia che il Giudice del Tribunale di Firenze, con decreto del 04.06.2014, N. 2556/14, ha dichiarato giacente l'eredità di Arnaldo Nardi, nato a Firenze il 23.02.20.1914, deceduto il 27.06.2009, nominando Curatore l'Avv. Nicola Boschi, con studio in Firenze, Viale dei Mille n. 73 (giuramento 15.09.2014).

Il curatore
avv. Nicola Boschi

T14ABH13527 (A pagamento).



**TRIBUNALE ORDINARIO
DI TORINO***Eredità giacente di Rioli Natale*

Con decreto emesso in data 16/9/2014 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Rioli Natale, nato a Ficarra il 11/12/1925 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 4/10/2013 - R.G.6206/2014.

Curatore è stato nominato Avv. Benilde Balzi con studio in Torino - via Maria Vittoria, 6.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
avv. Benilde Balzi

TC14ABH13456 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BIELLA*Eredità giacente di Cornelio Rocchetta*

Il Giudice di Biella dott.ssa Iolanda Villano ha nominato, giusta decreto in data 10.09.2014, n. 784, l'avv. Massimiliano Carnia con studio in Biella, Via XX Settembre n. 17, curatore dell'eredità giacente di Cornelio Ronchetta nato a Sordevolo (BI) il 18.06.1927 e deceduto a Sordevolo (BI) il 05.03.2013.

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Massimiliano Carnia

TC14ABH13461 (A pagamento).

**PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE****CONF. SERVICE SOC. COOPERATIVA A R.L.**

in liquidazione coatta amministrativa
Sede: via dello Stadio, 2D - Pistoia

Deposito bilancio finale di liquidazione

Si comunica che in data 7 novembre 2014 è stato depositato presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Pistoia il bilancio finale della procedura in epigrafe senza riparti. Entro venti giorni dal presente avviso gli interessati possono proporre con ricorso al Tribunale le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
rag. Paolo Pagni

T14ABS13502 (A pagamento).

**S.P.A. INDUSTRIE AERONAUTICHE
E MECCANICHE RINALDO PIAGGIO**

in amministrazione straordinaria
(D.M. 28/11/94 - G.U. n. 281 del 1/12/94)

Sede: via XII Ottobre 10/13 - Genova
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00262990104

Avviso ai creditori

I sottoscritti Commissari Liquidatori della spa Industrie Aeronautiche e Meccaniche Rinaldo Piaggio nominati con D.M. 4.04.2007 in G.U. n. 97 del 27.04.2007 e D.M. 01.08.2008 in G.U. n. 215 del 13.09.2008, autorizzati dal Ministero dello Sviluppo Economico il 30.10.2014, comunicano ai creditori della Società che ai sensi del disposto dell'art. 212 L.F. e dell'art. 113 L.F. è stato depositato presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Genova in data 10.11.2014 il piano di riparto parziale che propone di attribuire:

- ai creditori ammessi in prededuzione euro 1.386.506,94 oltre interessi e spese

- ai creditori chirografari ed ipotecari incapienti declassati a chirografari la complessiva somma di Euro 4.781.993,36.

Genova, 11.11.2014

S.p.A. I.A.M. Rinaldo Piaggio in amm. straordinaria - I
commissari liquidatori

avv. Alberto Alberti, dott. Renzo Bellora, dott. Stefano
Marastoni

T14ABS13514 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI*VARIE***GRANAROLO S.P.A.**

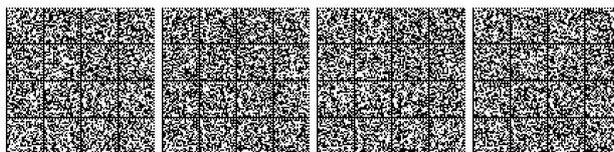
*Autorizzazione alla custodia, conservazione
ed utilizzo di gas tossico*

Autorizzazione n. 2/14/SC/sc con oggetto: richiesta di valutazione dell'autorizzazione alla custodia, conservazione ed utilizzo di gas tossico costituito da ammoniaca destinato ad impianto di refrigerazione della ditta Granarolo S.p.A. sede produttiva in Pasturago di Vernate (MI) S.P. 30, snc.

Azienda Sanitaria Locale della Provincia di Milano 2
Il Direttore Generale

Vista la domanda presentata dal Sig. Lanzi Natale, per ottenere la volturazione a suo nome dell'autorizzazione n. 1/13/SC/sc del 03/07/2013;

Vista la procura n. 345 di repertorio registrato dal notaio Camilla Chiusoli di Bologna, che affida l'incarico di Procuratore - Direttore di Stabilimento per la sede produttiva di Pasturago di Vernate (MI) S.P. 30, snc, al Sig. Lanzi Natale;



Autorizza

il Signor Lanzi Natale nato a Casalmorano (CR) il 20/11/1955, residente a Soresina (CR) in via XX Settembre n. 44, alla custodia, conservazione ed utilizzo di un quantitativo massimo di Kg 12000 (dodicimila) di gas tossico ammoniacale destinato ad impianto di refrigerazione, a condizione che siano osservate le prescrizioni di sicurezza e le cautele previste dal Regolamento per l'impiego dei gas tossici approvato con R.D.9.1.1927 n. 147 oltre alle condizioni contenute nel Decreto n. 1/13/CS/cs del 03/07/2013.

Il direttore della U.O.C.PSAL

Dott. Franco Audisio

Rozzano, li 28.10.2014

Il direttore di stabilimento

Natale Lanzi

T14ADA13594 (A pagamento).

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESID
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

RANBAXY ITALIA S.P.A.

Sede legale: Piazza Filippo Meda, 3 - 20121 Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04974910962

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

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

Medicinale: ACICLOVIR RANBAXY

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate - 032927;

Estratto determinazione AIFA/V&A/P/114870 del 06/11/2014

Codice pratica: N1B/2014/1400

Variatione tipo IB - C.I.z): modifica stampati in accordo al CSP rilasciato a conclusione della procedura di PSUR WorkSharing n. DK/H/PSUR/0035/002.

In applicazione alla determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8 e 4.9 dell'RCP e corrispondenti paragrafi del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla pubblicazione in GU della presente notifica i nuovi lotti del medicinale devono essere confezionati con il FI aggiornato.

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

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

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

Medicinale: OLANZAPINA RANBAXY

Confezioni e numero AIC: 10 mg compresse in tutte le presentazioni autorizzate - 040714;

Codice pratica: C1A/2014/2400; Procedura DCP n. NL/H/1425/004/IA/016;

Variatione tipo IA - B.II.b.4.b) cambio di una dimensione di lotto per il medicinale finito, per le sole compresse nel dosaggio da 10mg.

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

Medicinale: IRBESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE RANBAXY

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate - 041436;

Codice pratica: C1A/2014/3154; Procedura DCP n. NL/H/1679/IA/012/G; Grouping di variazioni: tipo IA - A.7 consistente nell'eliminazione del sito produttivo di principio attivo Quimica sintetica S.A e Zhejiang Gold Pharma; variazioni 3 X tipo IA - B.III.1.a) 2 consistente nell'aggiornamento CEP per irbesartan del produttore Zhejiang Huahai Pharmaceuticals Co.Ltd (versione attuale R0-CEP-2010-033-Rev.01), aggiornamento CEP per idroclorotiazide del produttore CTX Life Science PVT Limited (versione attuale R1-CEP-2008-021 Rev 00), e CAMBREX Profarmaco Milano S.R.L. (versione attuale R1-CEP-2004-307 Rev 02).

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Le presenti variazioni possono assumersi approvate dal giorno successivo alla data di pubblicazione in G.U.

Un procuratore

Sante Di Renzo

T14ADD13490 (A pagamento).



B. BRAUN MILANO S.P.A.

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

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

Codice pratica: C1A/2014/2930. Procedura n.: DE/H/3084/001/IA/006.

Specialità medicinale: PARACETAMOLO B. BRAUN 10 mg/ml soluzione per infusione

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

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008.

Tipo di modifica: B.II.d.1 Change in the specification parameters and/or limits of the finished product. z) Other variation: Change in the specification parameters and/or limits of the finished product to more accurately describe the appearance of the drug product.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del D.Lgs 219/2006, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (para-grafi 3 e 4.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI 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 GURI della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GURI della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del D.Lgs 219/2006 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*.

L'amministratore delegato
dott. Luigi Boggio

T14ADD13504 (A pagamento).

SANDOZ BV

*Rappresentante per l'Italia: Sandoz S.p.A.
Largo U. Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA)*

Sede legale: Veluwezoom 22 NL 1327 Ah Almere - Olanda

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 BV

Medicinale: OXALIPLATINO SANDOZ BV, 5 mg/ml, concentrato per soluzione per infusione - AIC: 040556058

Codice Pratica n. C1B/2012/1606

Codice di Procedura Europea n. UK/H/1883/001/IB/005

Tipo di modifica: IB B.III.1 a) 2. - Presentazione di un Certificato di conformità alla Farmacopea europea aggiornato da parte del produttore della sostanza attiva già approvato Heraeus Precious Metals GmbH & Co. KG (CEP R1-CEP 2003-278-Rev 03 (Her-1) e R0-CEP 2006-137-Rev 02 (Her-2)).

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

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

T14ADD13505 (A pagamento).

DOMPÉ S.P.A.

Sede legale: via Campo di Pile - L'Aquila
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01241900669

Estratto comunicazione notifica regolare ufficio V&A

Codice pratica: N1B/2014/1378

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: PRONTINAL (AIC 032798023) 0,8 mg/2 ml sospensione per nebulizzatore

Titolare dell'AIC: Dompé s.p.a.

Tipologia variazione: C.I.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

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

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta del RCP e corrispondenti paragrafi del FI relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata alla azienda titolare dell'AIC.

Il titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI.



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 FI aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GU della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI 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 24.4.2006, n. 219 e s.m.i, in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del RCP 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
Roberta Villa

T14ADD13506 (A pagamento).

ACCORD HEALTHCARE ITALIA S.R.L.

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

*Estratto comunicazione Notifica Regolare AIFA/
V&A/P/114855 del 03 novembre 2014*

Specialità Medicinale: QUETIAPINA AHCL 25 mg - 100 mg - 200 mg - 300 mg compresse rivestite con film.

Codice Farmaco: 041503 (tutte le confezioni).

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

N. e Tipologia variazione: UK/H/3525/01-05/IB/06 - IB C.I.2.a

Codice Pratica n. C1B/2013/2690 - Tipo di modifica: Aggiornamento dell' RCP e del FI in linea con il prodotto di riferimento.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (par. 4.2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9, 5.1 e 5.2 dell' RCP e corrispondenti paragrafi del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata al titolare AIC.

Il titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI.

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 precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in ET. I farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione in GU della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

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

Amministratore delegato
dott. Massimiliano Rocchi

T14ADD13507 (A pagamento).

TEOFARMA S.R.L.

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

Titolare: Teofarma S.r.l.

via F.lli Cervi n. 8 - 27010 Valle Salimbene (PV)

Codice pratica n. N1B/2014/2064

Medicinale: DIAMOX

Confezioni e numeri AIC:

- "250 mg compresse" 12 compresse - AIC 009277017.

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

Raggruppamento di variazioni:

- variazione tipo IB B.II.d.2.d - modifica della procedura di prova del prodotto finito (sostituzione del metodo per le sostanze correlate);

- variazione tipo IB B.II.d.2.d - modifica della procedura di prova del prodotto finito (sostituzione del metodo per la determinazione del titolo e identificazione);

- variazione tipo IB B.II.d.2.b - modifica della procedura di prova del prodotto finito (eliminazione del metodo UV per la determinazione del titolo).

Codice pratica n. N1B/2014/2173

Medicinale: FOLINA

Confezioni e numeri AIC:

- "15 mg/2 ml soluzione iniettabile" 5 fiale da 2 ml - AIC 002309033

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

Raggruppamento di variazioni:

- variazione tipo IB B.II.d.1.z - modifica dei parametri di specifica del prodotto finito (adeguamento delle specifiche del parametro impurezze);



- variazione tipo IB B.II.d.2.a - modifica della procedura di prova del prodotto finito (modifica del metodo HPLC per identificazione, titolo e impurezze);

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.

L'amministratore unico
dott.ssa Carla Spada

T14ADD13509 (A pagamento).

ACCORD HEALTHCARE LIMITED

Sede: Sage House, 319 Pinner Road - North Harrow, Middlesex, Regno Unito

*Estratto comunicazione Notifica Regolare V&A del
3 novembre 2014 protocollo n. AIFA/V&A/P/114848*

Specialità Medicinale: MICOFENOLATO MOFETILE
AHCL 500 mg cpr. riv. con film

Codice Farmaco: 038774016, 038774028

Titolare AIC: Accord Healthcare Limited

N. e Tipologia variazione: UK/H/1055/001/IB/021 - IB
C.I.2.a

Codice Pratica n. C1B/2013/2975 - Tipo di modifica:
Aggiornamento dell'RCP e del FI in accordo al prodotto di
riferimento. Adeguamento dei testi al nuovo QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (par. 4.4,
4.6, 4.8, 5.1 e 5.2 dell'RCP e corrispondenti paragrafi del FI)
relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità
si ritiene affidata al titolare AIC.

Il titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate,
dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione
di notifica regolare al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla
medesima data al FI.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della
presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti pro-
dotti nel periodo di cui precedente paragrafo della presente,
non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mante-
nuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in ET.
I farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli
utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pub-
blicazione in GU della presente determinazione. Il titolare
AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il
medesimo termine.

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

Procuratore speciale
dott. Massimiliano Rocchi

T14ADD13510 (A pagamento).

HOSPIRA ITALIA S.R.L.

Sede: via Orazio, 20/22 - 80122 Napoli
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02292260599

*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.i.*

Titolare: Hospira Italia S.r.l.

Specialità medicinali: PARACETAMOLO HOSPIRA
10mg/ml, soluzione per infusione

Confezioni e numeri di AIC: 041160019, 041160021,
041160033, 041160045, 041160058

Codice pratica C1A/2014/2563. Modifica PT/H/1233/01/
DC/IA/007. Tipo IA, A.7. Eliminazione del sito deputato alla
produzione e al confezionamento del prodotto finito Tecsol-
par, SA (Spagna). Data di implementazione: 01/07/2014.

EPIRUBICINA HOSPIRA 2mg/ml, soluzione iniettabile

Confezioni e numeri di AIC: 037227055, 037227067,
037227079, 037227081, 037227093, 037227105, 037227117,
037227129.

Codice pratica C1A/2013/1098. Modifica UK/H/844/01/
IA/035. Tipo IAin, B.II.b.1.a). Aggiunta del sito di confe-
zionamento secondario Enestia Belgium NV, Klocknerstraat
1, 3930 Hamont-Achel (Belgio). Data di implementazione:
25/04/2013.

NIPENT 10mg, polvere per soluzione iniettabile

Confezione e numero di AIC: 028645012.

Codice pratica C1A/2014/2445. Modifica UK/H/036/01/
IA/037G. Tipo IA Grouping. Tipo IA, B.II.e.6.b). Rimo-
zione della goffratura sul tappo flip-off. Data di implementa-
zione: 03/09/2013. Tipo IA, B.II.e.6.b). Modifica per rendere
opzionale l'uso della protezione Onco-tain. Data di imple-
mentazione: 03/09/2013.

OXALIPLATINO HOSPIRA ITALIA 5mg/ml, concen-
trato per soluzione per infusione

Confezioni e numeri di AIC: 038094013, 038094025,
038094037.

Codice pratica: C1A/2014/2446. Modifica UK/H/0971/001/
IA/027G. Tipo IA Grouping. Tipo IA, B.II.e.6.b) Rimo-
zione della goffratura sul tappo flip-off. Data di implementazione:
03/09/2013. Tipo IA, B.III.2.b) Aggiornamento delle specifi-
che dei flaconcini in vetro in conformità con la Farmacopea
Europea. Data di implementazione: 11/04/2014.

OXALIPLATINO HOSPIRA ITALIA 5mg/ml, concen-
trato per soluzione per infusione

Confezioni e numeri di AIC: 038094013, 038094025,
038094037.

Codice pratica: C1A/2013/3474. Modifica UK/H/0971/001/
IA/025. Tipo IAin, B.II.b.1.a). Aggiunta del sito di confe-
zionamento secondario Enestia Belgium NV, Klocknerstraat
1, 3930 Hamont-Achel (Belgio). Data di implementazione.
15/11/2013.

PAMIDRONATO DISODICO HOSPIRA 3mg/ml, 6mg/
ml, 9mg/ml, concentrato per soluzione per infusione



Confezioni e numeri di AIC: 035581014, 035581026, 035581038, 035581040.

Codice pratica: C1A/2013/2545. Modifica SE/H/0420/001-003/IA/037. Tipo IAIN, A.1. Modifica dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Belgio e Lussemburgo Hospira Benelux BVBA da Stallestraat 63, BE-1180 Brussel, Belgio a London Tower, Noorderplaat 9, 2000 Antwerpen, Belgio. Data di implementazione: 12/07/2013.

PAMIDRONATO DISODICO HOSPIRA 3mg/ml, 6mg/ml, 9mg/ml, concentrato per soluzione per infusione

Confezioni e numeri di AIC: 035581014, 035581026, 035581038, 035581040.

Codice pratica: C1A/2013/869. Modifica SE/H/0420/001-003/IA/034. Tipo IAIN, B.II.b.1.a). Aggiunta del sito di confezionamento secondario Enestia Belgium NV, Klocknerstraat 1, 3930 Hamont-Achel (Belgio). Data di implementazione: 20/03/2013.

ROCURONIO BROMURO HOSPIRA 10mg/ml, soluzione iniettabile o per infusione

Confezioni e numeri di AIC: 042535017, 042535029.

Codice pratica: C1B/2014/996. Modifica NL/H/2812/01/IB/002. Tipo IB, B.II.d.2.a). Modifica minore del metodo di analisi del prodotto finito: eliminazione del modello specifico di spettrofotometro colorimetrico.

ROCURONIO BROMURO HOSPIRA 10mg/ml, soluzione iniettabile o per infusione

Confezioni e numeri di AIC: 042535017, 042535029.

Codice pratica: C1A/2014/2455. Modifica NL/H/2812/01/IA/003. Tipo IA, B.III.1.a.2). Presentazione del Certificato di idoneità alla Farmacopea Europea aggiornato n. R0-CEP 2009-231-Rev.03 conseguente alla modifica del nome del produttore di principio attivo da NV Organon (Netherlands) a Aspen Oss (Netherlands). Data di implementazione: 01/10/2013.

ROCURONIO BROMURO HOSPIRA 10mg/ml, soluzione iniettabile o per infusione

Confezioni e numeri di AIC: 042535017, 042535029.

Codice pratica: C1A/2014/2559. Modifica NL/H/2812/01/IA/004. Tipo IA, B.III.2.b). Modifica delle specifiche del prodotto finito in conformità alla Farmacopea Europea. Data di implementazione: 02/2014.

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

Un procuratore
dott. Adriano Pietrosanto

T14ADD13511 (A pagamento).

MOLTENI DENTAL S.R.L.

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

Titolare: Molteni Dental Srl, via Ilio Barontini 8, Fraz. Granatieri, Scandicci (FI)

Specialità medicinale: CITOCARTIN

Confezioni e numeri di A.I.C.: "40 mg/ml + 10 microgrammi/ml, soluzione iniettabile con adrenalina 50 cartucce da 1.7 ml" - AIC: 030690010, "40 mg/ml + 5 microgrammi/ml, soluzione iniettabile con adrenalina 50 cartucce da 1.7 ml" - AIC: 030690022

Codice pratica: N1A/2014/2219- Grouping di variazioni IA - IAIN n.B.III.1 a) 3 Aggiunta di un nuovo CEP da parte di un nuovo fabbricante (Mohes Iberica *SL*); IA n.B.I.b.1 c) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alle specifiche già approvate con relativo metodo d'analisi (n-propylamine).

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

Amministratore Unico
dott. Nicolò Seghi Recli

T14ADD13520 (A pagamento).

RATIOPHARM ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: SIMVASTATINA RATIOPHARM ITALIA

Codice farmaco: 037451 tutte le confezioni

Codice Pratica: C1B/2012/2272; C1B/2014/1926

Procedura Europea: DE/H/2584/002-004/IB/040/G - DE/H/2584/002-004/IB/028

Tipologia variazione: Tipo IB - C.I.2.a; C.I.z; C.I.3.a

Modifica apportata: adeguamento degli stampati alle modifiche introdotte con la procedura CMDh/PhVWP/042/2012; adeguamento degli stampati alle modifiche introdotte nei testi del medicinale di riferimento e alle modifiche introdotte su richiesta del PRAC con la procedura EMA/PRAC/229812/2014.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1 e 5.2 del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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



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

Un procuratore
dott.ssa Anna Lubrano

T14ADD13529 (A pagamento).

IBA MOLECULAR ITALY S.R.L.

Sede legale: via Nicola Piccinni, 2 – 20131 Milano - Italia
Codice Fiscale e/o Partita IVA: IT 13342400150

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

Titolare: IBA Molecular Italy S.r.l., Via Nicola Piccinni, 2-20131- Milano, Italia.

Specialità medicinale: TEKCIS 2-50 GBq, generatore di radionuclidi

Confezioni e numero A.I.C.: 2/4/6/8/10/12/16/20/25/50GBq corrispondenti alle AIC 41430012 / 041430024 / 041430036 / 041430048 / 041430051 / 041430063 / 041430075 / 041430087 / 041430099 / 041430101.

Procedura di Mutuo Riconoscimento FR/H/0490/001/IA/004 (codice pratica C1A/2014/791), variazione Tipo IA n. B.I.a.2.a : cambio minore nel processo di fabbricazione della sostanza attiva - approvata il 28/04/2014.

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

Il procuratore
Massimiliano Palladino

T14ADD13532 (A pagamento).

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

Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

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

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

Specialità medicinale: LIMPIDEX

Confezioni e numero di AIC: tutte le confezioni - AIC n. 028755

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

Cod. pratica: N1A/2014/2342 - Grouping n. 2 var. IA:

n. 1 var. Ain: B.III.2.a).1 Modifica delle Specifiche dell'API in conformità alla Eur. Pharm. ed. corr.

n. 2 var. A: B.III.2.a).1 Modifiche minori ad una procedura di prova dell'API approvata.

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

Direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

T14ADD13542 (A pagamento).

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

Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

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

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

Specialità medicinale: CARNITENE

Confezioni e numero di AIC:

1g/5ml, soluzione iniettabile 5 fiale - AIC n. 0186100282

2g/5ml, soluzione iniettabile 5 fiale - AIC n. 018610093

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

Cod. pratica: N1B/2014/2285 - var. IBupgraded: B.II.b.4.a): Aggiunta di una dimensione del lotto alternativa: 220.077 fiale - Sigma-Tau I.F.R. SpA

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

Direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

T14ADD13543 (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: DIFLUCAN (fluconazolo)



Capsule rigide 50mg, 100mg, 150mg, 200mg
 Confezioni e numeri AIC: AIC n. 027267(tutte le confezioni)
 Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l. , Via Isonzo, 71 04100
 Latina

Codice pratica: C1B/2013/3553

Procedura n.: DE/H/3456/001-004/WS/015

Tipologia variazione: Tipo IB - B.II.d.1 - Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito a) Rafforzamento dei limiti delle specifiche.

Specialità medicinale: ZYVOXID (linezolid)

Granuli per sospensione orale 100mg/5ml

Confezioni e numeri AIC: AIC n. 035410(tutte le confezioni)

Titolare AIC: Pfizer Limited UK, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT139NJ, Regno Unito

Codice pratica: C1A/2014/2351

Procedura n.: UK/H/0439/004/IA/85

Tipologia variazione: Tipo IA - B.II.d.2 - Modifica della procedura di prova del prodotto finito a) Modifiche minori ad una procedura di prova approvata.

Specialità medicinale: ZYVOXID (linezolid)

Comprese rivestite con film 600mg

Confezioni e numeri AIC: AIC n. 035410(tutte le confezioni)

Titolare AIC: Pfizer Limited UK, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT139NJ, Regno Unito

Codice pratica: C1A/2014/2353

Procedura MR n. UK/H/0439/003/IA/86

Tipologia variazione: Tipo IA - B.II.d.2 - Modifica della procedura di prova del prodotto finito a) Modifiche minori ad una procedura di prova approvata.

Specialità medicinale: ELETRIPTAN PFIZER 20mg e 40mg

Comprese rivestite con film

Numeri di AIC e confezioni: AIC n. 042410(tutte le confezioni)

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

Codice pratica: C1B/2013/3408

Procedura n. UK/H/5351/01-02/IB/004/G

Tipologia variazione: Grouping di 4 variazioni - Tipo IB n. B.II.b.1.e: Aggiunta del Sito "Pfizer Italia S.r.l., Località Marino del Tronto, 63100 Ascoli Piceno", come sito alternativo responsabile della produzione del prodotto finito, ad eccezione del rilascio dei lotti; Tipo IA n. B.II.b.2.a: Modifica delle modalità di liberazione dei lotti e delle prove di controllo qualitativo del prodotto finito; Tipo IA n. B.II.b.3.a: Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito; Tipo IA n. B.II.b.4.a: Modifica della dimensione del lotto (comprese le categorie di dimensione del lotto) del prodotto finito.

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

T14ADD13544 (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:

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

Procedura n. SE/H/xxxx/IA/237/G

Specialità medicinale: CELEBREX (celecoxib)

Capsule rigide 100mg - 200mg

Confezioni e numeri di AIC: AIC n. 034624(tutte le confezioni)

Procedura n.:SE/H/0198/001-002/IA/083/G

Specialità medicinale: ARTILOG (celecoxib)

Capsule rigide 100mg - 200mg

Confezioni e numeri di AIC: AIC n. 034625(tutte le confezioni)

Procedura n.: SE/H/0199/001-002/IA/082/G

Specialità medicinale: KUDEQ (celecoxib)

Capsule rigide 100mg - 200mg

Confezioni e numeri di AIC: AIC n. 040807(tutte le confezioni)

Procedura n.: SE/H/1077/001-002/IA/015/G

Specialità medicinale: CELECOXIB PFIZER (celecoxib)

Capsule rigide 100mg - 200mg

Confezioni e numeri di AIC: AIC n. 040788(tutte le confezioni)

Procedura n.: SE/H/1076/001-002/IA/015/G

Codice pratica: C1A/2014/2567

Tipologia variazione : Grouping di 3 variazioni tipo IA - n. 2 variazioni di Tipo IA B.II.d.1: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito c) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova; n. 1 variazione di Tipo IAIN, B.II.d.1: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito h) Aggiornamento del fascicolo al fine di conformarsi alle disposizioni di una monografia generale aggiornata della farmacopea europea per il prodotto finito.

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

T14ADD13545 (A pagamento).



LEO PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Amsterdam 125 - 00144 Roma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11271521004

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

Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo n. 219/2006 e s.m.i., e del Regolamento 712/2012 UE che modifica il Regolamento 1234/2008/CE.

Titolare AIC: Leo Pharma A/S - Danimarca

Rappresentante in Italia: LEO Pharma SpA

Specialità medicinale: DEDIOL

Confezioni e numeri AIC: Gocce orali, soluzione 2 mcg/ml, 1 flacone da 10 ml AIC n. 025487036

Codice pratica: N1A/2013/2867

Tipologia di variazione: Grouping di 16 variazioni di tipo IA

Tipo di modifica: 7 IA B.II.e.2.c) - 1 IA B.II.e.2.a) - 8 IA B.II.e.3.b)

Modifica apportata: Soppressione di alcuni parametri di specifica non significativi relativi al confezionamento primario del prodotto finito; restringimento dei limiti di specifica per il test "light transmission" da 290-450 nm minore/uguale 13% a 290-450 nm minore/uguale 10%; modifica di alcuni test eseguiti sul confezionamento primario del prodotto finito.

Specialità medicinale: DEDIOL

Confezioni e numeri AIC: 0,25 mcg capsule molli, blister 30 capsule molli AIC n. 025487024

Codice pratica: N1B/2013/3301

Tipologia di variazione: Grouping di 6 variazioni (2 di tipo IB e 4 di tipo IA)

Tipo di modifica: 1 IB B.II.b.1.e) - 3 IA B.II.b.3.a) - 1 IA B.II.b.5.c) - 1 IB B.II.b.5.z)

Modifica apportata: Aggiunta del sito alternativo Swiss Caps AG Member of the Aenova Group

Husenstrasse 35, 9533 Kirchberg, Svizzera per la fase di incapsulamento delle capsule molli e conseguenti modifiche minori al processo di fabbricazione delle capsule molli; soppressione del test in-process non significativo per determinare la dimensione delle capsule e sostituzione del test in-process "hardness" con il test "capsule weight".

Codice pratica: N1A/2013/3279

Tipologia di variazione: Grouping di 2 variazioni di tipo IA

Tipo di modifica: 2 IA B.III.1.b.3)

Modifica apportata: Aggiornamento da R1 - CEP2000 - 029 - Rev 00 a R1 - CEP2000 - 029 - Rev 03 e da R1 - CEP2000 - 027 - Rev 00 a R1 - CEP2000 - 027 - Rev 01 di due certificati di conformità alla Farmacopea Europea relativi al rischio TSE per l'eccipiente gelatina.

Codice pratica: N1B/2014/592

Tipologia di variazione: Grouping di 3 variazioni (2 di tipo IA e 1 di tipo IB)

Tipo di modifica: 2 IA B.II.d.1.c) - 1 IB B.II.d.1.z)

Modifica apportata: Aggiunta di un secondo test HPLC per l'identificazione dell'alfacalcidolo, di un test per l'identificazione del titanio diossido e sostituzione del parametro di specifica "Unità di massa" con "Uniformità delle unità di dosaggio" (Ph. Eur. 2.9.40).

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.

Il procuratore
Stefania Bonomi

T14ADD13547 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Avviso di rettifica

Nell'avviso T14ADD10662 di Pfizer Italia S.r.l., pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale*, Parte II, n. 105 del 4.9.2014 dove è scritto:

A: SmPC 6.5 - TAVOR 2mg/ml gocce orali, soluzione: Flacone in vetro da 20 ml, contenente 10ml di soluzione; PIL: Forma farmaceutica e contenuto - Flacone da 20 ml contenente 10ml di soluzione con tappo serbatoio (contenente 20mg di lorazepam) e contagocce; Label: Flacone da 20 ml contenente 10 ml di soluzione con tappo serbatoio; ...;

Leggasi:

A: SmPC 6.5 - TAVOR 2mg/ml gocce orali, soluzione: Flacone in vetro contenente 10ml di soluzione; PIL: Forma farmaceutica e contenuto - Flacone contenente 10ml di soluzione con tappo serbatoio (contenente 20mg di lorazepam) e contagocce; Label: Flacone contenente 10 ml di soluzione con tappo serbatoio; ...;

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

T14ADD13552 (A pagamento).

CHEMI S.P.A.

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

Comunicazione notificata regolare V&A.

Tipo di modifica: Modifica stampati
Protocollo N. 91575 del 03/09/2014

Codice Pratica N. C1B/2014/2238

Medicinale: SERESTILL

Codice farmaco: 036197

MRP N. IT/H/135/001/IB/015

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



Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/114883 del 03.11.2014

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio illustrativo del prodotto medicinale, in seguito alla conclusione della procedura PSUR Worksharing NL/H/PSUR/0023/004.

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

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

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

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

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

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.

L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

L'amministratore delegato
dott. Paolo Oligeri

T14ADD13556 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

Sede: viale Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00737420158

Comunicazione notifica regolare V&A.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Protocollo n. 91571 del 03/09/2014

Codice Pratica n. C1B/2014/2237

Medicinale: DROPAXIN

Codice farmaco: 036063

MRP n. IT/H/136/001/IB/017

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

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/114887 del 03.11.2014

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio illustrativo del prodotto medicinale, in seguito alla conclusione della procedura PSUR Worksharing NL/H/PSUR/0023/004.

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

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

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

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

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



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.

L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

T14ADD13557 (A pagamento).

HIKMA FARMACÊUTICA (PORTUGAL) S.A.

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

Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, N. 274

Titolare: Hikma Farmacêutica (Portugal) S.A. - Estrada do Rio da Mò n. 8, 8A, 8B - Fervença, 2705-906 Terrugem SNT Portugallo.

Specialità medicinale: GEMCITABINA HIKMA (AIC: 039727)

Codice pratica n. C1A/2014/38

Procedura europea n. IT/H/0167/001-002/IA/009

Confezioni e numeri di AIC: Tutte le confezioni - AIC 039727

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 e successivi aggiornamenti; variazione tipo IAIN, B.III.1.a.1) - Sottomissione di un nuovo CEP da parte di un produttore già approvato (CEP R1-CEP 2006-272-Rev.00).

Un procuratore
dott.ssa Susanna Mecozzi

T14ADD13558 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo n. 71 - Latina

Capitale sociale: € 1.000.000.000,00 i.v.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06954380157/01781570591

Comunicazione di riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale

Specialità medicinale di classe A (nota 66) "Celebrex", a base di Celecoxib.

Confezione: 200 mg capsule rigide - 20 capsule rigide in blister PVC/AL - A.I.C. n. 034624460/M Prezzo al Pubblico: euro 11,53.

Il suddetto prezzo, non comprensivo delle riduzioni temporanee ai sensi delle determinazioni AIFA del 3/7/2006 e del 27/9/2006, entrerà in vigore, anche ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., dal giorno stesso della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Andrea Vigorita

T14ADD13559 (A pagamento).

DIFA COOPER S.P.A.

Sede: via Milano - Caronno Pertusella

Comunicazione notifica regolare V&A

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 274/2007 e s.m.i.

Titolare AIC: Difa Cooper S.p.A.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica: N1A/2014/2309

Specialità Medicinale: IMUNOCARE 5% crema

Confezioni e numeri di AIC: 041393 - tutte le confezioni autorizzate.

Tipologia variazione oggetto della modifica: Grouping di N.2 variazioni di Tipo IA: B.II.b.2.b.2 ; A.5.a)

Modifica apportata: variazione tipo B.II.b.2.b.2: Sostituzione del produttore responsabile del rilascio dei lotti; variazione tipo A.5.a): Cambio del nome del produttore responsabile del rilascio dei lotti (passa da: Glenmark Generics (Europe) Limited, The Old Saw Mill Hatfield Park, AL 95 GP - Hatfield United Kingdom a Glenmark Pharmaceuticals Europe Limited, Building 2, Croxley Green Business Park, Croxley Green Hertfordshire, WD18 8YA United Kingdom)

E' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6 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 GURI 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 GURI della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Il direttore generale
dott. Stefano Fatelli

T14ADD13561 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo n. 71 - Latina

Capitale sociale: € 1.000.000.000,00 i.v.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06954380157/01781570591

Comunicazione di riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale

Specialità medicinale di classe A (nota 66) "CELECOXIB PFIZER", a base di Celecoxib.



Confezione: 200 mg capsule rigide - 20 capsule rigide in blister PVC/AL - A.I.C. n. 040788198 Prezzo al Pubblico: euro 9,31.

Il suddetto prezzo, non comprensivo delle riduzioni temporanee ai sensi delle determinazioni AIFA del 3/7/2006 e del 27/9/2006, entrerà in vigore, anche ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., dal giorno stesso della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Andrea Vigorita

T14ADD13562 (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: BEZAFIBRATO EG 400 mg compresse a rilascio prolungato

Numeri A.I.C. e Confezioni: 035414

Codice Pratica: N1B/2014/854

Grouping variation: Tipo IA in n. B.III.1.a.3 - Presentazione nuovo CEP (R1-CEP 2001-149 REV04) da parte del nuovo produttore del principio attivo OLON Spa (Italia); Tipo IB n. B.I.d.1.a.4 - Inserimento del re-test period del principio attivo a 60 mesi.

Specialità Medicinale: CARVEDILOLO EG 6,25 mg e 25 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 036355 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2014/2265

Procedura Europea n. FI/H/0250/002;004/IB/037

Modifica Tipo IB n. A.2.b - Modifica del nome della specialità medicinale in Danimarca.

Specialità Medicinale: FINASTERIDE EG 5 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037837 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2014/2582

Procedura Europea n. SE/H/0666/001/IA/024/G

Grouping variation: Tipo IA in 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 IA in n. C.I.8.a. - Introduzione del nuovo sistema di Farmacovigilanza di STADA Arzneimittel AG (Germania).

Specialità Medicinale: PANTOPRAZOLO EG 20 mg e 40 mg compresse gastroresistenti

Numeri A.I.C. e Confezioni: 038440 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2014/2917

Procedura Europea n. DE/H/0947/001-002/IA/062

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore autorizzato Moehs Iberica SL (Spagna): da R0 CEP 2009-323 Rev 00 a R0 CEP 2009-323 Rev 01.

Specialità Medicinale: TIFAXIN 37,5 mg, 75 mg e 150 mg capsule rigide a rilascio prolungato

Numeri A.I.C. e Confezioni: 039045 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2014/2176

Procedura Europea n. NL/H/1303/001-003/IB/043

Modifica Tipo IB n. B.II.b.4.a - Modifica del lotti del prodotto finito: aggiunta nuovo batch da 276 kg.

Specialità Medicinale: NAVEEN 0,03 mg/2 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 039879 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2014/2036

Procedura Europea n. DE/H/2374/001/IA/007

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del principio attivo Etinilestradiolo da parte del produttore autorizzato Aspen Oss BV (Paesi Bassi): da R2-CEP 1995-022-Rev 04 a R2-CEP 1995-022-Rev 05.

Specialità Medicinale: RISEDONATO EG 5 mg, 30 mg e 35 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 039970 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2014/2103

Procedura Europea n. DK/H/1788/001-003/IA/010

Modifica Tipo IA in 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: IRBESARTAN EG 75 mg, 150 mg, 300 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040755 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2014/2493

Procedura Europea n. NL/H/1686/001-003/IA/012/G

Grouping variation: Tipo IA in n. B.II.b.2.c.2 - Controllo e rilascio dei lotti anche presso STADA Arzneimittel AG (Germania); Tipo IA n. A.7 - Eliminazione dei siti di produzione del prodotto finito: STADA Production Ireland (Irlanda), Aliud Pharma GmbH (Germania) e Hemofarm Limited Liability Company (Serbia).

Specialità Medicinale: DORZOLAMIDE E TIMOLOLO EG 20 mg/ml + 5 mg/ml collirio, soluzione

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040797 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2014/1901

Procedura Europea n. UK/H/3919/001/IB/007/G

Grouping variation: Tipo IB n. B.II.b.4.a - Modifica del batch size del prodotto finito: da 50 l a 200 l; Tipo IA n. B.II.a.3.b.1 - Modifica della quantità dell'eccipiente Idrossietilcellulosa.



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 Ponchioli

T14ADD13574 (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: ZOREF 250 mg e 500 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 026917 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2014/2352

Procedura Europea n. IT/H/0370/001-002/IA/002

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

Specialità Medicinale: RILUZOLO CRINOS 50 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 039989 - In tutte le confezioni.

Procedura Europea n. EE/H/0155/001/IA/005/G

Raggruppata in EE/H/xxxx/IA/002/G - Codice Pratica: C1A/2014/2765

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

Specialità Medicinale: TELMISARTAN CRINOS 20 mg, 40 mg e 80 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 041184 - In tutte le confezioni.

Procedura Europea n. UK/H/4197/001-003/IA/007/G

Raggruppata in UK/H/xxxx/IA/335/G - Cod. Pratica: C1A/2014/2878

Grouping variation: Approval Parziale - Tipo IA in n. C.I.8.a - Introduzione del nuovo sistema di Farmacovigilanza di Stada Arzneimittel AG (Germania).

Specialità Medicinale: ARKAS 10 mg, 20 mg e 40 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 041460 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2014/2717

Procedura Europea n. NL/H/1783/001-003/IA/008/G

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

Specialità Medicinali: KILMER AIC n. 042127 - Procedura Europea n. NL/H/2633/001/IA/002; SITAS AIC n. 038670 - Procedura Europea n° NL/H/1105/001/IA/019/G - Tutte le confezioni

Codice Pratica: C1A/2014/2715 - Raggruppata in NL/H/xxxx/IA/325/G

Grouping variation: Tipo IA in n. C.I.8.a - Introduzione del nuovo sistema di Farmacovigilanza di Stada Arzneimittel AG (Germania).

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 Ponchioli

T14ADD13575 (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: CISPLATINO SANDOZ 0,5 mg/ml Concentrato per soluzione per infusione

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 033346

Procedura Europea n. NL/H/0118/001-003/IB/046

Codice Pratica: C1B/2014/1977

Modifica Tipo IBun n. B.II.b.4.a - Modifica delle dimensioni dei lotti del prodotto finito: da 240 litri a range da 250-750 litri.

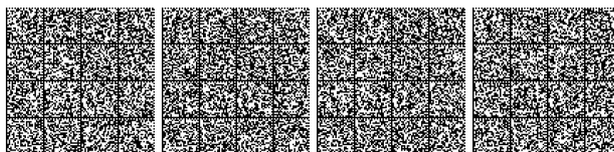
Medicinale: DONEPEZIL SANDOZ 5 mg e 10 mg compresse rivestite con film

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 039145

Procedura Europea n. UK/H/1145/001-002/IA/014

Codice Pratica: C1A/2014/2414

Modifica Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito di produzione del principio attivo Medichem S.A., Spagna.



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

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 039723

Procedura Europea n. DE/H/0815/001/IB/011

Codice Pratica: C1B/2014/2247

Modifica Tipo IB n. B.I.d.1.a.4 - Estensione del re-test period del principio attivo da 24 mesi a 60 mesi.

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

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 040077

Procedura Europea n. NL/H/1727/001-002/IB/011

Codice Pratica: C1B/2014/1929

Modifica Tipo IB n. B.II.b.3.a - Modifica minore nel processo di fabbricazione del prodotto finito.

Medicinale: ACIDO IBANDRONICO SANDOZ 150 mg compresse rivestite con film

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 040191

Procedura Europea n. UK/H/3375/001/IB/017/G

Codice Pratica: C1B/2014/2248

Grouping variation: n. 3 x tipo IB n. B.I.b.1.c - Aggiunta nuovi parametri di specifica del principio attivo con relativi metodi + Tipo IB n. B.I.b.z - Modifica nel controllo delle specifiche del principio attivo + Tipo IA n. A.4 - Modifica del nome e dell'indirizzo del titolare del DMF da Pharmathen Industrial SA, Mavrokordatou 3B str., 15351 Pallini Attikis, Grecia a Pharmathen SA, Dervenakion 6 str. 15351 Pallini Attikis, Grecia. Medicinale: GEMSOL 40 mg/ml concentrato per soluzione per infusione

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 040278

Procedura Europea n. AT/H/0359/001/IA/012/G

Codice Pratica: C1A/2014/2796

Grouping variation: n. 2 x tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP per il principio attivo da parte dei produttori già autorizzati: ScinoPharm Taiwan, LTD (Tailandia) da R0 CEP 2006-272 Rev 01 a R1 CEP 2006-272 Rev 00 e Dr. Reddy's Laboratories Limited (India) da R0 CEP 2007-075 Rev 01 a R1 CEP 2007-075 Rev 01 + Tipo IA in n. B.III.1.a.1 - Presentazione nuovo CEP (R0-CEP 2013-218-Rev 00) per il principio attivo da parte del produttore già autorizzato Teva Pharmaceutical Industries Ltd (Israele).

Medicinale: RIZATRIPTAN SANDOZ 5 mg e 10 mg compresse orodispersibili

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 041302

Procedura Europea n. DE/H/1437/001-002/IB/012

Codice Pratica: C1B/2014/2143

Modifica Tipo IB n. B.I.b.2.e - Modifica di una procedura di prova del principio attivo autorizzata.

Medicinale: ZIPRASIDONE SANDOZ 20 mg, 40 mg, 60 mg e 80 mg capsule rigide

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 041339

1) Procedura Europea n. DE/H/3330/001-004/IA/008

Codice Pratica: C1A/2014/2524

Modifica Tipo IA n. B.II.d.2.a - Modifica minore di una procedura di prova già approvata del prodotto finito.

2) Procedura Europea n. DE/H/3330/001-004/IA/009

Codice Pratica: C1A/2014/2562

Modifica Tipo IA n. B.III.1.b.3 - Aggiornamento CEP TSE dell'eccipiente gelatina da parte del produttore autorizzato PB-Gelatins.

Medicinale: PIOGLITAZONE SANDOZ, 15 mg e 30 mg, compresse- AIC: 040675 - Confezioni: tutte

Codice Procedura Europea n. NL/H/2058/001-002/IB/008

Codice Pratica n. C1B/2014/2492

Tipo di Modifica: Tipo IB B.III.2 a) 1 - Aggiornamento delle specifiche della sostanza attiva precedentemente autorizzate per aderire alla Ph.Eur. (aggiornamento ASMF di Biocon Limited).

Medicinale: BIMATOPROST SANDOZ, 0,3 mg/ml, collirio soluzione - Codice AIC: 042558 - Confezioni: tutte

Codice Pratica n. C1A/2014/1895

Procedura Europea n. NL/H/2875/001/IA/001

Tipo di Modifica: IAIN B.II.b.2 c) 1. - Aggiunta del sito Lek Pharmaceuticals d.d., Verovskova 57, 1526 Ljubljana, Slovenia come sito alternativo responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito (esclusa la fase di controllo).

Medicinale: EBASTINA SANDOZ, 10 mg e 20 mg, compresse orodispersibili- Codice AIC: 042597 - Confezioni: tutte

Codice Pratica n. C1B/2014/2541

Procedura Europea n. SE/H/1209/001-002/IB/002

Tipo di Modifica: IB B.II.d.2 d)- Modifica di un test di prova già approvato per la conta microbica del prodotto finito.

Medicinale: CALCIUM SANDOZ, 1000 mg, compresse effervescenti - AIC: 005259041

Codice Pratica: C1A/2014/2450

Procedura Europea n. NL/H/3109/02/IAIN/022

Tipo di Modifica: Tipo IAIN A.1 - Modifica dell'indirizzo del titolare dell'AIC (nel Regno Unito e Irlanda) Novartis Consumer Health UK Limited da: Wimbleshurst Road Horsa-ham, West Sussex RH21 5AB (UK) a: Park View, Riverside Way Watchmoor Park, Camberley, Surrey GU15 3YL (UK).

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

Comunicazione Notifica regolare UVA

Medicinale: LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ 50 mg/12,5 mg e 100 mg/25 mg compresse rivestite con film

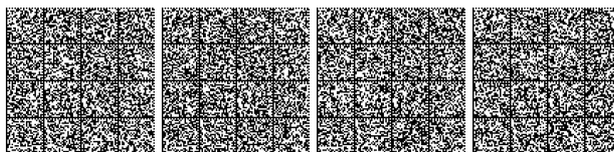
Codice AIC: 039154 - Confezioni : Tutte - Codice Pratica n. C1B/2014/1592

N. e Tipologia variazione: UK/H/1176/001-002/IB/023, C.I.3.z IB unforeseen

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati per implementare le avvertenze concordate a conclusione della procedura di PSUR worksharing NL/H/PSUR/0057/002 e aggiornamento al nuovo QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.4, 4.6, 4.8 e 9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.



Medicinale: VENLAFAXINA SANDOZ 75 mg e 150 mg capsule rigide a rilascio prolungato

Codice AIC: 038444 - Confezioni : Tutte - Codice Pratica N° C1B/2013/3486

N. e Tipologia variazione: PT/H/0137/002-003/IB/043, C.I.2 a Tipo IB

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Allineamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, del Foglio Illustrativo e delle Etichette ai testi del prodotto di riferimento EFEXOR. Aggiornamento all'ultimo QRD template.

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

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

Medicinale: EPIRUBICINA SANDOZ 2 mg/ml soluzione iniettabile e per infusione

Codice AIC: 038462 - Confezioni : Tutte

Codice Pratica n. C1B/2014/1353

N. e Tipologia variazione: DK/H/0426/001/IB/012, C.I.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Modifica degli stampati con aggiunta del sale (cloridrato) dopo il principio attivo (epirubicina).

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

Medicinale: DOMPERIDONE SANDOZ, 10 mg, compresse- AIC: 036809010

Codice Pratica n. N1B/2014/1767, N1B/2014/2031

Grouping di Modifiche: Tipo IB C.I.1.a + Tipo IB C.I.2.a - Modifica stampati a seguito di Referral EMEA/H/A-31/1365; ulteriore modifica stampati per allinearli a quelli del prodotto di riferimento "Motilium". E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.1-4.6, 4.8-5.3, 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 entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

T14ADD13576 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

*Comunicazione notifica regolare UVA del 03/11/2014 -
Prot. n. 114872*

Medicinale: ATENOLOLO CLORTALIDONE EG 100 mg + 25 mg e 50 mg + 12,5 mg Compresse

Codice AIC: 033159 - Confezioni : Tutte - Cod. Pratica N° N1B/2014/2029

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

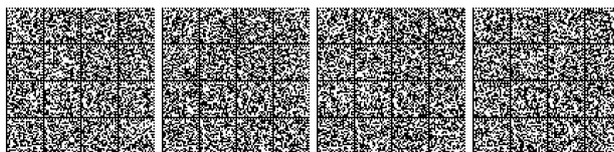
Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati della specialità medicinale in oggetto alle informazioni di sicurezza approvate in seguito a procedura SK/H/PSUR/0003/002 del 15/01/2013.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta ai paragrafi 2, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8 e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafo del Foglio Illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non



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

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

T14ADD13577 (A pagamento).

HEXAL S.P.A.

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

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

Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche

Titolare: Hexal S.p.A.

Medicinale: CLOZAPINA HEXAL 25 mg e 100 mg compresse

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 036638

1) Procedura Europea n. NL/H/0325/001;003/IA/034

Codice Pratica: C1A/2014/2385

Modifica Tipo IA in n. C.I.8.a - Introduzione del nuovo sistema di Farmacovigilanza: Pharmacovigilance System (OOPS) Unique EV, Code: MFL 1502, Version 4.0.

2) Procedura Europea n. NL/H/0325/001;003/IA/035/G

Codice Pratica: C1A/2014/2387

Grouping variation: Modifica Tipo IA in n. B.III.1.a.3 - Presentazione nuovo CEP (R0-CEP 2012-006-Rev 00) per il principio attivo da parte del nuovo produttore Shouguang Fukang Pharmaceutical CO., LTD., North-East of Dongwaihuan Road, Dongcheng Industrial Area, 262 700 Shouguang, Shandong Province (Cina) + Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP per il principio attivo da parte del produttore già autorizzato Arevipharma GmbH (Germania): da R0-CEP 2006-205-Rev00 a R1-CEP 2006-205-Rev00.

Medicinale: DOXAZOSINA HEXAL, 2 mg e 4 mg, compresse - AIC: 037750 - Confezioni: tutte.

Codice Pratica n. C1B/2014/2239

Codice di Procedura Europea n. IT/H/357/001-002/IB/008

Tipo di modifica: Tipo IB B.II.d.2 d) - Modifica della procedura di prova

del prodotto finito (sostituzione della colonna utilizzata per il test del titolo e delle sostanze correlate).

Codice Pratica n. C1B/2014/2241

Codice di Procedura Europea n. IT/H/357/001-002/IB/009

Tipo di modifica: Tipo IB B.II.d.1 d) - Eliminazione di un parametro di specifica non significativo per il prodotto finito (durezza).

Medicinale: SOTALOLO HEXAL, 80 mg e 160 mg, compresse - Codice AIC: 029517 - Confezioni: tutte

Codice Pratica n. N1B/2014/2041

Grouping di modifiche: 4 x Tipo IB unforeseen B.II.b.5 z) - Modifiche dei limiti di specifica di alcuni controlli in-process applicati durante la produzione del prodotto finito.

Medicinale: LAMOTRIGINA HEXAL, 5 mg, 25 mg, 50 mg, 100 mg e 200 mg, compresse dispersibili - AIC: 036486 - Confezioni: tutte

Codice Pratica n. N1A/2014/2072

Tipo di modifica; Tipo IAIN B.III.1. a 3) Presentazione di un nuovo Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea per la sostanza attiva da parte di un nuovo produttore -Unichem Laboratories Limited R0-CEP 2009-376-Rev.01, in aggiunta al produttore attualmente autorizzato.

Medicinale: ENALAPRIL RANBAXY, 5 mg e 20 mg, compresse - Codice AIC: 036228 - Confezioni: tutte

Codice Pratica n. N1B/2014/2003

Tipo di Modifica: Tipo IB A.2 b) - Modifica della denominazione del medicinale da: Enalapril Ranbaxy a: Enalapril Hexal.

Codice Pratica n. N1A/2014/2102

Tipo di Modifica: Tipo IA A.7 - Eliminazione del produttore del principio attivo Esteve Quimica S.A., Av. Mare de Deu de Montserrat 12, 08024 Barcelona (Spain).

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

Comunicazione Notifica regolare UVA

Medicinale: TERBINAFINA HEXAL 125 mg e 250 mg compresse

Codice AIC: 036761 - Confezioni : Tutte - Codice Pratica n. C1B/2014/579

N. e Tipologia variazione: DE/H/1967/001-002/IB/012, C.I.2.a

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Adeguamento dei testi alle modifiche introdotte negli stampati del farmaco di riferimento; modifiche formali per adeguamento al formato QRD 3.0.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 3, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1, 5.2, 6.5 a 6.6 del Riassunto della Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti



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

Medicinale: BRONCOHEXAL, 100 mg, polvere per soluzione orale - AIC: 039455011; 200 mg, polvere per soluzione orale - AIC: 039455023; 200 mg/10 ml, polvere per sciroppo - AIC: 039455035

Codice Pratica n. N1B/2014/1731

Tipo di modifica: IB C.I. z unforeseen - Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo per implementare le informazioni di sicurezza contenute nell'edizione 05/2014 del Company Core Safety Information (CCSI). E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.3, 6.1, 6.3, 6.4 e 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra indicate e la responsabilità si ritiene affidata alla azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: ACETILCISTEINA HEXAL, 600 mg compresse effervescenti, 20 compresse - AIC: 032819043; 30 compresse - AIC: 032819068

Codice Pratica n. N1B/2014/1731

Tipo di modifica: IB C.I. z unforeseen - Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo per implementare le informazioni di sicurezza contenute nell'edizione 05/2014 del Company Core Safety Information (CCSI). E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.3, 6.1, 6.3, 6.4 e 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra indicate 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 a 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.

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

T14ADD13578 (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/2014/1979

Medicinale (codice AIC) - KETOPROFENE SALE DI LISINA MYLAN GENERICS, AIC n. 038722 - 80 mg polvere per soluzione orale

Confezioni: 038722017, 038722029

Titolare AIC: Mylan S.p.A.

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

Tipo di Modifica Modifica stampati

Modifica Apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in linea con l'aggiornamento del Core Safety Profile a seguito della finalizzazione della procedura PSUR WorkSharing SE/H/PSUR/0028/002.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 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 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

T14ADD13580 (A pagamento).

SANDOZ GMBH

Rappresentante per l'Italia: Sandoz S.p.A.
largo U.Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA)
Sede legale: Biochemiestrasse, 10 A 6250 Kundl

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 GmbH

Medicinale: GEMCITABINA SANDOZ GmbH 10 mg/ml concentrato per soluzione per infusione

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 039112

Procedura Europea n. AT/H/0224/001/IA/010/G

Codice Pratica: C1A/2014/2860

Grouping variation: n. 2 x tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP per il principio attivo da parte dei produttori già autorizzati: ScinoPharm Taiwan, LTD (Tailandia) da R0 CEP 2006-272 Rev 00 a R1 CEP 2006-272 Rev 00 e Dr. Reddy's Laboratories Limited (India) da R0 CEP 2007-075 Rev 00 a R1 CEP 2007-075 Rev 01.

Medicinale: OXALIPLATINO SANDOZ GmbH 5 mg/ml polvere per soluzione per infusione

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 037876

Procedura Europea n. DK/H/1774/001/IB/017

Codice Pratica: C1B/2014/2198

Modifica Tipo IB n. B.II.b.3.a - Modifica minore del processo di fabbricazione del prodotto finito.

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

Comunicazione Notifica regolare UVA

Medicinale: CIPROFLOXACINA SANDOZ GMBH 200 mg/100 ml soluzione per infusione; 400 mg/200 ml soluzione per infusione

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice AIC: 037984 - Confezioni : Tutte - Codice Pratica n. C1B/2014/2211

N. e Tipologia variazione: DE/H/787/02-03/IB/10, C.I.z

Modifica apportata: Modifica Stampati

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

Medicinale: GLIMEPIRIDE SANDOZ GMBH 1 mg, 2 mg, 3 mg e 4 mg compresse

Codice AIC: 038724 - Confezioni : Tutte

Codice Pratica n. C1B/2013/3487

N. e Tipologia variazione: DK/H/1163/001-004/IB/011, C.I.3.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

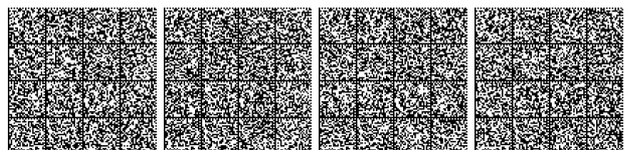
Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati per adeguamento alla procedura NL/H/PSUR/0034/002 e al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.8, 5.1 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 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 alle Etichette.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

T14ADD13581 (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/2014/1664

N. di Procedura Europea: DE/H/3304/01-02/IB/004

Medicinale (codice AIC) - RIVASTIGMINA MYLAN PHARMA, AIC n. 041260 - 4,6 mg/24 h e 9,5 mg/24 h cerotti transdermici

Confezioni: 041260011, 041260023, 041260035, 041260047, 041260050, 041260062, 041260074, 041260086

Titolare AIC: Mylan S.p.A.

Tipologia variazione: C.I.2.a

Tipo di Modifica Modifica stampati

Modifica Apportata: Aggiornamento degli stampati per adeguamento al medicinale di riferimento.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.8, 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 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

T14ADD13582 (A pagamento).

LIFEPHARMA S.P.A.

Sede: via dei Lavoratori, 54 – 20092 Cinisello Balsamo (MI)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00244680104

Estratto comunicazione notifica regolare V&A.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Protocollo N. 91577 del 03/09/2014

Codice Pratica N. C1B/2014/2240

Specialità medicinale: STILIDEN

Codice farmaco: 036451

MRP N. IT/H/134/001/IB/015

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

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/114881 del 03.11.2014

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio illustrativo del prodotto medicinale, in seguito alla conclusione della procedura PSUR Worksharing NL/H/PSUR/0023/004.

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



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

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

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

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

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

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.

L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Il procuratore speciale
dott. Andrea Filippo Scanavacca

T14ADD13585 (A pagamento).

TAKEDA ITALIA S.P.A.

Sede legale: via Elio Vittorini 129 - 00144 Roma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00696360155

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

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

Titolare: Takeda Italia SpA, Via Elio Vittorini 129, 00144 Roma.

Specialità medicinale: RIOPAN GEL.

Confezioni e numeri di AIC: gel orale Flacone 250 ml (80 mg/ml) e 40 bustine 10 ml (80 mg/ml); AIC n. 027103047 e n. 027103035

- Cod. Prat. N1A/2014/2100, var Tipo IA cat.A.5 b) modifica del nome di un

sito responsabile del controllo del prodotto finito da InfraServ GmbH & Co. Knapsack KG - Analytik a Synlab Umweltinstitut GmbH.

Specialità medicinale: BLOPRESID.

Confezioni e numeri di AIC: 8 mg/12,5 mg; 16 mg/12,5 mg; 32 mg/12,5 mg; 32 mg/25 mg compresse (in tutte le confezioni autorizzate) AIC 034187

- Cod. Prat. C1A/2014/2926, var tipo IA A.1 cambio di indirizzo del titolare AIC in Irlanda - MRP SE/H/0163/001-004/IA/0044

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

Decorrenza delle modifiche: dalla data di pubblicazione in G.U.

Un procuratore
dott.ssa Laura Elia

T14ADD13586 (A pagamento).

PENSA PHARMA S.P.A.

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

*Comunicazione di rettifica relativa al medicinale
OMEPRAZOLO PENSA*

Nell'avviso T14ADD13331 pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 134 del 13/11/2014, per la variazione avente codice pratica N1B/2014/2179 relativa al medicinale OMEPRAZOLO PENSA (A.I.C. 037623), a pagina 38, al rigo 53 dove è scritto "037623 - tutte le confezioni autorizzate" leggasi: "037623042 - "10 mg capsule rigide gastroresistenti" 14 capsule in blister; 037623055 - "20 mg capsule rigide gastroresistenti" 14 capsule in blister.

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

T14ADD13595 (A pagamento).

UCB PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Gadames, 57 - 20151 Milano

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

Titolare A.I.C.: UCB Pharma S.p.A. - Via Gadames, 57 - 20151 Milano

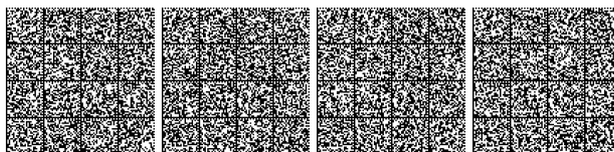
Specialità Medicinale: NIFEREX

Confezioni e numeri di A.I.C.:

"100 mg capsule rigide gastroresistenti" - 50 capsule
A.I.C. n. 036743019

"100 mg capsule rigide gastroresistenti" - 30 capsule

"100 mg capsule rigide gastroresistenti" - 90 capsule



“100 mg capsule rigide gastroresistenti” - 500 capsule

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. SE/H/270/001/IA/031/G

Codice Pratica C1A/2014/2808

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente raggruppamento di 11 variazioni.

Variazione di tipo IA A7: eliminazione di “Tessengerlo Chemie N.V, Stationsstraat z/n, Industrierrein Schoonhees, 2090, B-3980 Tessenderlo, Belgium” dai siti di produzione della glicina.

Variazione di tipo IA B.III.1.a.1: deposito di un nuovo certificato di conformità alla Ph. Eur., R1-CEP 2007-369-Rev 00, per il ferro solfato eptaidrato prodotto da “Dr. Paul Lohmann GmbH KG, Otto-Brenner-Strasse 15 D-21335-Lueneburg, Germany. Certificate holder: Dr. Paul Lohmann GmbH KG, Hauptstrasse 2, D-31860 Emmerthal, Germany”.

Variazione di tipo IA B.III.1.a.2: deposito di un certificato di conformità alla Ph. Eur. aggiornato, R1-CEP 1995-018-Rev 04, per la glicina prodotta da “Yuki Gosei Kogyo Co., Ltd., 788 Ochiai Joban Nishigo-Machi, 9728316 Iwaki-Shi, Fukushima Prefecture, Japan. Certificate holder: Yuki Gosei Kogyo Ltd, 10-4 Nihonbashi Nongyocho 3-Chrome, Chouku, 103-0013 Tokyo, Japan”.

Variazione di tipo IA B.III.1.a.2: deposito di un certificato di conformità alla Ph. Eur. aggiornato, R1-CEP 2000-027-Rev 02, per la gelatina prodotta da Rousselot SAS.

Variazione di tipo IA B.III.1.a.2: deposito di un certificato di conformità alla Ph. Eur. aggiornato, R1-CEP 2000-029-Rev 03, per la gelatina prodotta da Rousselot SAS.

Variazione di tipo IA B.III.1.a.1: deposito di un certificato di conformità alla Ph. Eur. aggiornato, R1-CEP 2001-332-Rev 02, per la gelatina prodotta da Rousselot Argentina SA.

Variazione di tipo IA B.III.1.a.2: deposito di un certificato di conformità alla Ph. Eur. aggiornato, R1-CEP 2000-344-Rev 02, per la gelatina prodotta da Nitta Gelatin India Ltd.

Variazione di tipo IA B.III.1.a.2: deposito di un certificato di conformità alla Ph. Eur. aggiornato, R1-CEP 2001-211-Rev 01, per la gelatina prodotta da Sterling Biotech Limited.

Variazione di tipo IA B.II.c.1.a: restringimento del limite per la specifica dell'acido acetico da “NMT 7500 ppm” a “NMT 5000 ppm”.

Variazione di tipo IA B.II.d.2.a: modifica della procedura analitica per la determinazione della purezza e del contenuto in ioni ferro (II) nel prodotto intermedio pellet di Ferro(II)-glicina solfato. I precedenti metodi sono stati combinati in un singolo metodo.

Variazione di tipo IA B.II.d.2.a: modifica della procedura analitica per la determinazione della glicina nel prodotto intermedio pellet di Ferro(II)-glicina solfato.

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

Un procuratore
dott.ssa Laura Chiodini

T14ADD13597 (A pagamento).

MALESCI

ISTITUTO FARMACOBIOLOGICO S.P.A.

Sede: via Lungo L'Emma n. 7 - 50015 Bagno a Ripoli (FI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00408570489

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

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

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione, della seguente modifica in accordo al REGOLAMENTO (CE) 1234/2008 e successive integrazioni:

Titolare: Malesci Istituto Farmacobiologico S.p.A.

Specialità Medicinale, Confezioni e numero di Autorizzazioni all'Immissione in Commercio: TRANEX

250 mg capsule - 30 capsule - AIC n.022019018

500 mg capsule - 30 capsule - AIC n.022019020

Raggruppamento di variazioni:

Tipo IA B.II.d.li) La monografia PhEur 2.9.40 introduce l'uniformità delle unità di dosaggio per sostituire il metodo al momento registrato, ossia PhEur. 2.9.5 (uniformità di massa) o PhEur 2.9.6 (uniformità di contenuto)

Tipo IB B.II.d.2e) Aggiornamento della procedura di prova per renderla conforme alla monografia generale aggiornata alla farmacopea europea: Modifica del metodo di Disintegrazione in accordo alla Ph. Eur. 2.9.1.

Tipo IB B.II.d.1c) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova: Aggiunta “Metodi microbiologici”.

Tipo IA B.II.d.2b) Soppressione di una procedura di prova quando è già autorizzato un metodo alternativo: Eliminazione del metodo di identificazione del prodotto finito via NMR (test obsoleto - Metodo alternativo autorizzato IR)

Tipo IA B.II.d.2b) Soppressione di una procedura di prova quando è già autorizzato un metodo alternativo: Eliminazione del metodo di identificazione del prodotto finito via GC (test obsoleto - Metodo alternativo autorizzato IR)

Tipo IA B.II.d.2b) Soppressione di una procedura di prova quando è già autorizzato un metodo alternativo: Eliminazione del metodo di identificazione del prodotto finito via test colorimetrico (test obsoleto - Metodo alternativo autorizzato IR)

Tipo IB B.II.d.2d) Altre modifiche di una procedura di prova (comprese sostituzioni o aggiunte), Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con relativo metodo: Metodo HPLC per il titolo

Tipo IB B.II.d.1c) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova: Metodo HPLC per le impurezze.

Codice pratica: N1A/2014/2301 - Approvata il 16/11/2014

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

T14ADD13600 (A pagamento).



CLINIGEN HEALTHCARE LTD

Codice pratica n. N1A/2014/2188

Sede: Pitcairn House, first avenue, Burton-on-Trent, Staffordshire DE142WW, (GB)

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano.**Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 219/2006 e s.m.i.*

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

Codice pratica n. N1A/2014/2188.

Titolare: Clinigen Healthcare Ltd, Pitcairn House, First Avenue, Burton-on-Trent, Staffordshire DE14 2WW (Gran Bretagna).

Specialità medicinale: Foscavir.

Confezioni e numeri AIC: 24 mg/ml soluzione per infusione (flacone 250 ml) A.I.C. n. 028192019.

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

Tipo IA in n. C.I.8.a - Modifica del Riassunto del Sistema di Farmacovigilanza - modifiche inerenti la QPPV. 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.*Il rappresentante legale
Robin Sibson

TC14ADD13459 (A pagamento).

ISTITUTO CHIMICO INTERNAZIONALE DR. GIUSEPPE RENDE S.R.L.Sede legale: via Salaria n. 1240 - 00138 Roma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00399680586 e n. 00880641006*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano.**Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 UE che modifica il Regolamento 1234/2008/CE*

Titolare A.I.C.: Istituto Chimico Internazionale Dr. G. Rende Srl - Via Salaria, 1240 - 00138 Roma.

Specialità medicinale: CIPERUS nei seguenti dosaggi e confezioni:

«500 mg compresse» rivestite con film, 6 compresse - A.I.C. 037913023;

«750 mg compresse» rivestite con film, 12 compresse - A.I.C. 037913035.

Ai sensi della determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Codice pratica: N1A/2014/2184.

Tipologia della modifica: Tipo IA - Single Variation - B.II.b.3. Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito a) Modifica minore nel procedimento di fabbricazione (modifica del tempo di miscelazione durante la fase di miscelazione).

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

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.L'amministratore unico
Giorgio Rende

TS14ADD13470 (A pagamento).

BAYER S.P.A.Sede legale: viale Certosa n. 130 - 20156 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 05849130157*Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati*

Numero e data della Comunicazione: AIFAN&A/P/114818 del 3 novembre 2014.

Tipo di modifica: Modifica stampati.

Codice Pratica: N1B/2014/1637.

Medicinale: CLOROCHINA BAYER

Titolare: Bayer Pharma AG, Berlino - Germania

Codice farmaco: 008366015.

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 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 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.



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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS14ADD13476 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.A., con sede e domicilio legale in Viale Certosa 130, 20156 (Milano) Codice Fiscale e Partita I.V.A. n. 05849130157.

Specialità medicinale: ULTRAPROCT

Unguento rettale - tubo da 30 g AIC 021122080

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

Pratica n.ro N1A/2014/2166

Grouping of Variations Tipo: IA

IA B.II.e.3.a: Modifica minore ad una procedura di analisi per il materiale di confezionamento primario per la cannula.

IA B.II.e.3.a: Modifica minore ad una procedura di analisi per il materiale di confezionamento primario per il cappuccio protettivo.

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 sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS14ADD13477 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati

Numero e data della Comunicazione: AIFAN&A/P/114838 del 3/11/2014 Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: N1B/2014/1651

Medicinali: GLUCOBAY - GLICOBASE

Codice farmaco: 026851016, 026851028, 029532013, 029532025 Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB C.I.z

Modifica apportata: Fogli illustrativi aggiornati in seguito ai risultati del Readability User test.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta dei Fogli Illustrativi 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.

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS14ADD13478 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.A. con sede e domicilio legale in Viale Certosa 130, 20156 (Milano) Codice Fiscale e Partita I.V.A. n. 05849130157.

Specialità medicinale: FINACEA 15% gel

Tubo da 5 g AIC 036818019

Tubo da 30 g AIC 036818021

Tubo da 50 g AIC 036818033

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

N. di Procedura Europea AT/H/0124/001//IB/045/G

Pratica n.ro C1B/2014/2157

Grouping of Variations Tipo: IA/IB

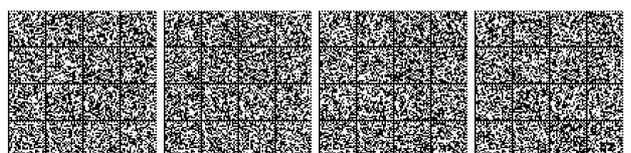
IB by default B.I.a.1.a: Modifica del fabbricante di una materia prima (compresi eventualmente i siti di controllo della qualità) per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea.

Il fabbricante proposto fa parte dello stesso gruppo farmaceutico del fabbricante al momento approvato.

IA B.I.a.1.f: Modifica del fabbricante di una materia prima (compresi eventualmente i siti di controllo della qualità) per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea. Aggiunta di un sito in cui si effettua il controllo o la prova dei lotti.

IB B.I.a.4.a: Rafforzamento dei limiti applicati nel corso della fabbricazione.

IA B.I.b.1.b: Rafforzamento dei limiti delle specifiche.



IA B.I.b.1.d: Soppressione di un parametro di specifica non significativo (ad esempio soppressione di un parametro obsoleto).

IA B.I.b.1.c: Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il metodo di prova corrispondente.

IA B.I.b.1.c: Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il metodo di prova corrispondente.

IA B.I.b.1.c: Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il metodo di prova corrispondente.

IA B.I.b.1.c: Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il metodo di prova corrispondente.

IA B.I.b.1.b: Rafforzamento dei limiti delle specifiche.

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 sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS14ADD13479 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI ENNA E NICOSIA

*Trasferimento ed iscrizione a ruolo nella sede di Trapani
del notaio Levante Giuseppe*

Il Presidente del Consiglio Notarile dei Distretti riuniti di Enna e Nicosia rende noto che il notaio Levante Giuseppe, nato ad Erice (TP) il 29 aprile 1980, è stato trasferito dalla sede di Piazza Armerina a quella di Trapani con D.D. 26 maggio 2014, pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* del 30 maggio 2014 n. 124 Serie Generale, prorogato di 90 giorni con D.M. 27 giugno 2014.

Il suddetto notaio è stato iscritto a ruolo nella sede di Trapani in data 17 ottobre 2014.

Il presidente del consiglio notarile
dei distretti riuniti di Enna e Nicosia
notaio Grazia Fiorenza

TC14ADN13460 (Gratuito).

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(W1-GU-2014-GU2-137) Roma, 2014 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



€ 3,05

