GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 4 dicembre 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

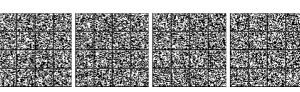
Le inserzioni si ricevono presso l'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato in Roma (Ufficio Inserzioni - Piazza G. Verdi, 1 - Telefono 06-85082232). Le somme da inviare per il pagamento delle inserzioni devono essere versate sul c/c postale **n. 16715047** intestato a: Istituto Poligrafico e Zecca dello 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

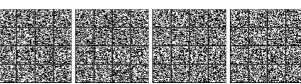
SOMMARIO

ANNUNZI COMMERCIALI			ISTITUTO ITALIANO D'ARTI GRAFICHE S.P.A. Convocazione di assemblea straordinaria (TS14AAA14053)	Pag.	4
Convocazioni di assemblea			SOCIETÀ COOPERATIVA DI PRODUZIONE E LA- VORO AGGANCIO Convocazione assemblea straordinaria (T14AAA14142)	Pag.	2
	ח	2	SOPAF S.P.A.		
Convocazione di assemblea (T14AAA14176)	Pag.	3	Convocazione di assemblea ordinaria degli azioni- sti (T14AAA14155)	Pag.	2
Convocazione di assemblea ordinaria (T14AAA14161)	Pag.	3	UNIQACOOP SOCIETÀ COOPERATIVA Integrazione convocazione di assemblea (T14AAA14116)	Pag.	2
IKF S.P.A.			UP HOLDBIG CRA		
Convocazione di assemblea straordinaria (T14AAA14110)	Pag.	1	UR HOLDING S.P.A. Convocazione di assemblea (T14AAA14093)	Pag.	1
IMMOBILIARE FAMICA S.P.A. Convocazione di assemblea (TS14AAA14022)	Pag.	1	Altri annunzi commerciali		
			CHEBANCA! S.P.A.		
IMPRESA CARCHELLA S.P.A. Convocazione di assemblea (TS14AAA14058)	Pag.	4	Avviso di cessione di crediti ai sensi dell'art. 58 del decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385 e informativa ai sensi dell'art. 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (TS14AAB14083)	Pag.	12
IRRIGAZIONE PIANA DEL FUCINO S.C.P.A.			ELDMAEL CEODING COVALGINA		
Convocazione di assemblea dei soci (TS14AAA14047)	Pag.	3	FARMAFACTORING SPV I S.R.L. Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130), dell'articolo 58		
ISTITUTO ITALIANO D'ARTI GRAFICHE S.P.A. Integrazione avviso di convocazione di assemblea (TS14AAA14099)	Pag.	3	del Decreto Legislativo del 1º settembre 1993, n. 385 (il T.U. Bancario) e dell'articolo 13 del Decreto Legislativo del 30 giugno 2003 n. 196 (il Codice in materia di Protezione dei Dati Personali) (T14AAB14111)	Pag.	5
					4

HAYWAVE SPV S.R.L.			TRIBUNALE DI LARINO		
BMW BANK GMBH – SUCCURSALE ITALIANA			Estratto della notificazione ai sensi dell'art. 2890	Dag	20
Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") nonché informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice Privacy") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (T14AAB14112)	Pag.	6	comma 4 c.c. (TX14ABA172) TRIBUNALE DI TEMPIO PAUSANIA Atto di citazione per integrazione del contradditto- rio - Ricorso R.G. 200960/12 (TS14ABA14030) TRIBUNALE DI TEMPIO PAUSANIA Atto di citazione per integrazione del contradditto-	Pag.	
LUVENENTO C. D. I.			rio - Ricorso R.G. 200806/12 (TS14ABA14033)	Pag.	20
LUXEVENTS S.R.L.	Dan	4	TRIBUNALE DI TRIESTE		
Fusione transfrontaliera (T14AAB14194) SIBI S.P.A.	rug.	4	Estratto atto di citazione per usucapione con notifica ex art. 150 c.p.c. (T14ABA14100)	Pag.	18
Avviso di rimborso parziale anticipato del Prestito Obbligazionario denominato: "SIBI SPA - Prestito Obbligazionario 4 Febbraio 2023" (T14AAB14067)	Pag.	4	TRIBUNALE DI VICENZA Ricorso R.G. 8274/2014 (TC14ABA14059)	Pag.	19
UBI FINANCE CB 2 S.R.L.			TRIBUNALE DI VICENZA	D	1.4
BANCO DI BRESCIA S.P.A.			Atto di citazione (T14ABA14074)	Pag.	14
BANCA POPOLARE DI BERGAMO S.P.A.					
Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 7-bis e 4 della legge numero 130 del 30 aprile 1999 (come successivamente integrata e modificata, la "Legge sulle Obbligazioni Bancarie Garantite"), dell'articolo 58 del D.Lgs. numero 385 del 1 settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") e dell'articolo 13 del D.Lgs numero 196 del 30 giugno 2003 (il "Codice Privacy"). (T14AAB14165)	Pag.	8	Ammortamenti TRIBUNALE DI MILANO Ammortamento cambiario (T14ABC14070)	Ü	
ANNUNZI GIUDIZIARI			TRIBUNALE DI ROMA Ammortamento assegno bancario (T14ABC14152) TRIBUNALE DI TORRE ANNUNZIATA Ammortamento assegno (TC14ABC14012)		
Notifiche per pubblici proclami			Eredità		
TAR LAZIO Sezione II Roma Notificazione per pubblici proclami (T14ABA14086)	Pag.	14	TRIBUNALE DI ASTI Nomina curatore eredità giacente (TC14ABH14010)	Pag.	22
TRIBUNALE DI AVEZZANO					
Atto di citazione per usucapione (T14ABA14087)	Pag.	17	TRIBUNALE DI ASTI Eredità giacente di Pagliano Teresina (TC14ABH14077)	Pag.	22
TRIBUNALE DI BOLOGNA			(ICI4ABIII40//)	r ug.	22
Notifica per pubblici proclami (T14ABA14097)	Pag.	17	TRIBUNALE DI BERGAMO Eredità giacente (T14ABH14182)	Pag.	22
TRIBUNALE DI CASSINO					
Notifica per pubblici proclami (TC14ABA14085)	Pag.	20	TRIBUNALE DI BOLZANO		
TRIBUNALE DI COMO			Nomina curatore di eredità giacente - onelli Giglio- la/ Santa Giuseppe ed eredi (T14ABH14089)	Pag.	21
Atto di citazione (T14ABA14098)	Pag.	18	TRIBUNALE DI CAGLIARI		
TRIBUNALE DI IMPERIA Atto di citazione (TC14ABA14011)	Pag.	19	Nomina curatore di eredità giacente di Spina Gian- franco - Ricerca eredi - Richiesta dichiarazioni di cre- dito - R.G. 3793/2014 (T14ABH14090)	Pag.	21



TRIBUNALE DI FORLÌ			ALTRI ANNUNZI		
Eredità giacente di Pasquina Andreani (TC14ABH14019)	Pag.	22			
TRIBUNALE DI FORLÌ Eredità giacente di Fiore Raffaella (TC14ABH14018)	Pag.	22	Specialità medicinali presidi sanitari e medico-	chirur	gici
TRIBLINALE DI VICENZA			ABBVIE S.R.L.		
TRIBUNALE DI VICENZA Eredità giacente di Deni Costante (TC14ABH14092)	Pag.	22	Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD14130)	Pag.	36
Riconoscimenti di proprietà			ADDENDA BHADMA C.D.I		
TRIBUNALE DI CASSINO			ADDENDA PHARMA S.R.L.		
Usucapione speciale (TC14ABM14084)	Pag.	23	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. (T14ADD14139)	Pag.	38
TRIBUNALE DI TARANTO Ricorso ex art. 1159-bis c.c. (T14ABM14091)	$P_{II}\sigma$	23		- 4.8.	20
Theoriso en art. 1157 ous etc. (11 hillim 17071)	1 48.	23	ALK-ABELLÒ S.P.A.		
TRIBUNALE DI TIVOLI Sezione distaccata di Castelnuovo di Porto Atto di citazione per usucapione (T14ABM14117)	Pag.	23	Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD14174)	Pag.	47
Stato di graduazione			ALV ADDIT À CDA		
TRIBLINIAL C DI CORLÀ			ALK-ABELLÒ S.P.A.		
TRIBUNALE DI FORLI Stato di graduazione - Eredita giacente Montevec- chi Nazario - N. 8/2012 E.G. (T14ABN14153)	Pag.	23	Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD14172)	Pag.	47
Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte	presu	nta			
			ANGENERICO S.P.A.		
TRIBUNALE DI LUCCA Richiesta di dichiarazione di morte presunta (T14ABR13889)	Pag.	24	Pubblicazione del prezzo al pubblico di medicinali (T14ADD14190)	Pag.	54
			ANGENERICO S.P.A.		
Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione			Pubblicazione del prezzo al pubblico di medicinali (T14ADD14189)	Pag.	54
CO.EDIL - PICCOLA SOCIETÀ COOPERATIVA DI			ASTRAZENECA S.P.A.		
LAVORO A R.L. Deposito bilancio finale di liquidazione (T14ABS14140)	Pag.	25	Estratto comunicazione di notifica regolare AIFA/ V&A/P/121590 del 19 novembre 2014 (T14ADD14163)	Pag.	43
FIOCCHE 83 SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.			BAUSCH & LOMB - IOM S.P.A.		
Deposito bilancio finale di liquidazione (TX14ABS173)	Pag.	25	Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicina- le per uso umano. Modifica apportata ai sensi del		
METROPOLIS SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.			Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. (T14ADD14078)	Pag	30
Deposito bilancio finale di liquidazione, rendiconto della gestione e piano di riparto (TX14ABS174)	Pag.	25	BB FARMA S.R.L.	rug.	30
SCOTTI FINANZIARIA S.P.A.			Importazione parallela di specialità medici-		
Pagamento del risultato finale di liquidazione (T14ABS14065)	Pag.	25	nali. Riduzione del prezzo di vendita al pubblico. (T14ADD14135)	Pag.	37



BRISTOL-MYERS SQUIBB S.A.R.L.			EPIFARMA S.R.L.		
Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T14ADD14168)	Pag.	45	Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE (T14ADD14107)	Pag.	32
BRISTOL-MYERS SQUIBB S.R.L.			FB HEALTH S.P.A.		
Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regola-			Comunicato di riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale (TS14ADD14192)	Pag.	57
mento 1234/2008/CE, come modificato dal Regola-			GENERICS UK LIMITED		
mento 712/2012/UE, e in applicazione del comma 1 bis dell'art. 35 del D.Lgs. 219/2006 (T14ADD14169)	Pag.	45	Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale		
CHEFARO PHARMA ITALIA S.R.L.			per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007, n. 274 (T14ADD14186)	Pag.	53
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale			GLAXOSMITHKLINE S.P.A.		
per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE s.m.i.			Pubblicazione riduzioni prezzo al pubblico (T14ADD14136)	Pag.	38
e 712/2012/CE. (T14ADD14146)	Pag.	39	GRUNENTHAL ITALIA S.R.L.		
COOP ITALIA SOCIETÀ COOPERATIVA			Comunicazione di notifica regolare V&A (T14ADD14088)	Pag.	30
Estratto comunicazione notifica regolare V&A			(11 11221 1000)	1 48.	50
(T14ADD14062)	Pag.	26	GRUNENTHAL ITALIA S.R.L.		
CRINOS S.P.A.			Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano.		
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso			Modifica apportata ai sensi Regolamento 712/2012/CE (T14ADD14191)	Pag.	55
umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE)			HEXAL S.P.A.		
1234/2008 e successive modifiche (T14ADD14181)	Pag.	50	Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di specialità medicinali per uso		
CRINOS S.P.A.			umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legi- slativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE)		
Comunicazione notifica regolare UVA del 19/11/2014 - Prot. n. 121385 (T14ADD14180)	Pag.	49	1234/2008 e successive modifiche (T14ADD14164)	Pag.	42
DOG GENERACION I			INFOMED FLUIDS S.R.L.		
DOC GENERICI S.R.L. Estratto comunicazione di notifica regolare V&A			Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale		
(T14ADD14177)	Pag.	47	per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e successive modifiche	D	20
EG S.P.A.			(T14ADD14094)	Pag.	30
Comunicazione notifica regolare UVA del 19/11/2014 - Prot. n. 121360 (T14ADD14178)	Pag.	48	LABORATOIRES SEPTODONT		
12,711,201, 1100.00 (11,000,000,000,000,000,000,000,000,000,	1 4.8.		Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di specialità medicinale per		
EG S.P.A.			uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regola-		
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legi-			mento (CE) n. 1234/2008 e s.m. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T14ADD14066)	Pag.	28
slativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T14ADD14179)	Pag.	49	LABORATORIO FARMACEUTICO C.T. S.R.L.		
EPIFARMA S.R.L.	-		Comunicazione di notifica regolare V&A. (T14ADD14134)	Pag.	37
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano.			LABORATORIO FARMACEUTICO CT S.R.L.		
Modifica apportata ai sensi del Regolamento 712/2012/ CE (T14ADD14108)	Pag.	32	Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale (T14ADD14133)	Pag.	37



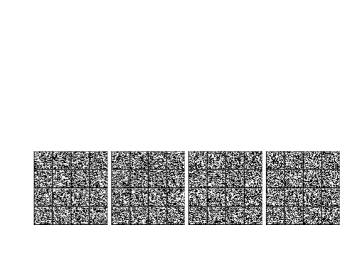
LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L.			NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.P.A.		
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TC14ADD14014)	Pag.	56	Modifica secondaria dell'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T14ADD14131)	Pag.	36
MALESCI ISTITUTO FARMACOBIOLOGICO S.P.A.			NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.P.A.		
Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/121298 del 19.11.2014 (T14ADD14061)	Pag.	26	Comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/121375 del 19/11/2014 (T14ADD14132)	Pag.	36
MOLTENI DENTAL S.R.L.			NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.		
Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale CITOCARTIN (T14ADD14114)	Pag.	57	Estratto di comunicazione di notifica regolare per modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito; rafforzamento dei limiti applicati in corso di fabbricazione. Modifica apportata ai sensi del Regola-		
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per			mento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD14064)	Pag.	28
uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX14ADD171).	Pag.	57	PENSA PHARMA S.P.A.		
MYLAN S.P.A. Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale	3		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. (T14ADD14063)	Pag.	27
per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274 (T14ADD14185)	Pag.	52	PFIZER ITALIA S.R.L.		
MYLAN S.P.A.			Estratto comunicazione notifica regolare V&A (T14ADD14160)	Pag.	41
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decre-			PHARMASWISS CESKÀ REPUBLIKA S.R.O.	i ug.	71
to Legislativo 29/12/2007, n. 274 (T14ADD14187)	Pag.	53	Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/		
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-			CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T14ADD14095)	Pag.	31
missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274 (T14ADD14188)	Pag.	54	RATIOPHARM GMBH Comunicato di riduzione del prezzo al pubblico di	- "6"	
MYLAN S.P.A.			medicinali (T14ADD14170)	Pag.	45
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 (T14ADD14193)	Pag.	55	ROTTAPHARM S.P.A. Estratto comunicazione notifica regolare V&A (T14ADD14109)	Pag.	33
MYLAN S.P.A.			S.F. GROUP S.R.L.		
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-			Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immis-		
missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274 (T14ADD14184)	Pag.	51	sione in commercio di medicinale per uso umano. Mo- difica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/ CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (T14ADD14150)	Pag.	39
MYLAN S.P.A.			0.5 (11.1.221.100)	- 4.8.	
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 (T14ADD14183)	Pag.	51	S.F. GROUP S.R.L. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (T14ADD14144)	Pag.	39
NEW RESEARCH S.R.L.			,	- 46.	2)
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD14137)	Pag.	38	SANDOZ BV Comunicazione notifica regolare UVA (T14ADD14166)	Pag.	43
, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	3			5	



SANDOZ GMBH			VISUFARMA 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 (T14ADD14167)	Pag.	44	Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi Regolamento 1234/2008/ CE (T14ADD14102)	Pag.	31
SANDOZ S.P.A.			VISUFARMA 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 (T14ADD14162)	Pag.	41	Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi Regolamento 1234/2008/ CE (T14ADD14104)	Pag.	32
SANOFI PASTEUR MSD S.P.A.			VISUFARMA S.P.A.		
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T14ADD14157)	Pag.	40	Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi Regolamento 1234/2008/ CE (T14ADD14105)	Pag.	32
SANOFI PASTEUR MSD SNC			Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-		
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008			missione in commercio di un medicinale per uso uma- no. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T14ADD14115)	Pag.	34
e s.m.i. (T14ADD14156)	Pag.	40	ZENTIVA ITALIA S.R.L.		
SIGMA-TAU IFR S.P.A. Comunicazione di rettifica relativa al medicinale	D	57	Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di un medicinale per uso uma- no. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE)		
ZADITEN (T14ADD14138)	Pag.	57	n. 1234/2008 e s.m. (T14ADD14119)	Pag.	35
SO.SE.PHARM S.R.L.			ZENTIVA ITALIA S.R.L.		
Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (T14ADD14069)	Pag.	29	Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di un medicinale per uso uma- no. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE)		
SO.SE.PHARM S.R.L.			n. 1234/2008 e s.m. (T14ADD14118)	Pag.	34
Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (T14ADD14068)	Pag.	29	ZENTIVA ITALIA S.R.L.		
TEVA ITALIA S.R.L. Riduzione del prezzo al pubblico di medicinali (T14ADD14171)	Pag.	46	Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T14ADD14113)	Pag.	33
TEVA ITALIA S.R.L.					
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento			Concessioni di derivazione di acque pubbl	liche	
1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T14ADD14173)	Pag.	46	PROVINCIA DI LATINA Settore ecologia e ambiente		
VALEAS S.P.A.	rug.	40	R.D. 1775/1933 - D.Lgs. 152/2006 Concessione in sanatoria per la derivazione acqua sotterranea-Fimardolci S.r.l P.Iva 01648980595 (TC14ADF14016)	Pag.	58
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di specialità medicinali per uso					
umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T14ADD14141)	Pag.	38	Consigli notarili		
VISUFARMA S.P.A. Modifical secondaria di un'autorizzazione all'im-			CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI CALTANISSETTA E GELA		
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi Regolamento 1234/2008/ CE (T14ADD14101)	Pag.	31	Dispensa per rinuncia dall'esercizio della funzione notarile del notaio Emanuele Sergio Scichilone (TC14ADN14015)	Pag.	58
(21 mpp1 11 v1)	1 ug.	J 1	(1-01/11/11/11/11/11/11/11/11/11/11/11/11/1	1 us.	20



CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI NAPOLI, TORRE ANNUNZIATA E NOLA Dispensa dall'esercizio delle funzioni notarili del dott. Claudio Marini (TC14ADN14017)	58	CONSIGLIO NOTARILE DI BRESCIA Ammissione all'esercizio di notaio della dott.ssa Giovanna Mina (TC14ADN14071)	Pag.	59
CONSIGLIO NOTARILE DI BRESCIA Dispensa dall'esercizio della professione di no-		CONSIGLIO NOTARILE DI VERONA Iscrizione al ruolo del notaio Francesca Serra		
taio a sua domanda del dott. Rotondo Alberto (TC14ADN14072) Pag.	59		Pag.	59



Annunzi commerciali

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

UR HOLDING S.P.A.

Sede legale: viale Edison n. 44 - Trezzano sul Naviglio Capitale sociale: € 1.846.682,50 i.v. Registro delle imprese: Milano n. 12867260155 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 12867260155

Convocazione di assemblea

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea ordinaria presso la sede legale della Società in Trezzano sul Naviglio (MI), viale Edison n. 44, per il giorno 22 dicembre 2014 alle ore 10:00, ed occorrendo, in seconda convocazione, per il giorno 29 dicembre 2014, stessi luogo ed ora, per deliberare sul seguente:

Ordine del Giorno

- Proposta di distribuzione di dividendi, delibere inerenti e conseguenti.

Ai sensi della legge e dello Statuto sociale, hanno diritto di intervenire all'Assemblea gli Azionisti che abbiano ottenuto dall'intermediario incaricato l'attestazione della loro legittimazione, comunicata alla Società in conformità alla normativa applicabile, comprovante il deposito delle azioni almeno due giorni non festivi prima della data fissata per la riunione.

Ai sensi dell'art. 15) dello statuto è consentito l'intervento all'assemblea a mezzo audioconferenza collegandosi al numero telefonico +39 02 48401580.

Trezzano sul Naviglio, 27 novembre 2014.

Il presidente del consiglio di amministrazione Giovanbattista Laghezza

T14AAA14093 (A pagamento).

IKF S.P.A.

Sede legale: Viale Tunisia, 41 - Milano Capitale sociale: Euro 4.713.933,98 interamente versato Registro delle imprese: Milano Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03805660234

Convocazione di assemblea straordinaria

I signori Azionisti sono convocati in Assemblea Straordinaria presso lo Studio del Notaio Franco Novelli in Milano Viale Tunisia, 39, per il giorno 22 Dicembre 2014, alle ore 11:30, in prima convocazione e, occorrendo, per il giorno 23 Dicembre 2014 alle ore 11:30 stesso luogo, in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1)Modifica dell'articolo n. 24 dello Statuto Sociale per spostamento data di chiusura dell'esercizio sociale.

PARTECIPAZIONE ALL'ASSEMBLEA

Ai sensi dell'art. 83-sexies del D.Lgs. 58/1998 ("TUF") sono legittimati a intervenire in Assemblea e a esercitare il diritto di voto coloro in favore dei quali sia pervenuta alla Società apposita comunicazione effettuata da un intermediario autorizzato sulla base delle evidenze contabili relative al termine del 7° (settimo) giorno di mercato aperto precedente la data dell'Assemblea (ossia il [11 Dicembre 2014] - record date). Le registrazioni in accredito e in addebito compiute sui conti successivamente a tale data non rilevano ai fini della legittimazione all'esercizio del diritto di voto nell'Assemblea.

Ai sensi dell'art. 83-sexies, comma 4, del TUF, le comunicazioni degli intermediari devono pervenire alla Società entro la fine del 3° (terzo) giorno di mercato aperto precedente la data fissata per l'Assemblea in prima convocazione, ossia entro il [17 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.

ESERCIZIO DEL VOTO PER DELEGA

Ogni socio che ha diritto di intervenire in assemblea può farsi rappresentare mediante delega scritta, nel rispetto della normativa vigente.

Milano, 1 Dicembre 2014

IKF S.p.A. - L'amministratore delegato dott. Andrea Maria Gritti

T14AAA14110 (A pagamento).

IMMOBILIARE FAMICA S.P.A.

Sede legale: piazza Lovatelli n. 1 - Roma Capitale sociale: Euro 185.760,00 interamente versato Registro delle imprese: di Roma e codice fiscale n. 00410290589

Convocazione di assemblea

I signori azionisti sono convocati in assemblea presso la sede legale in Roma, Piazza Lovatelli n. 1 in prima convocazione per il giorno 22 dicembre 2014 ore 9,30 ed eventualmente in seconda convocazione per il giorno 29 dicembre 2014, stesso luogo ed ora, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

- 1. Provvedimenti ex art. 2401 cod. civ. Deliberazioni inerenti e conseguenti;
- 2. Situazione finanziaria della società. Deliberazioni inerenti e conseguenti.

Per l'intervento in assemblea valgono le disposizioni di legge e di statuto.

Roma, 28 novembre 2014

P. Il consiglio di amministrazione - Il presidente Claudio Carchella

TS14AAA14022 (A pagamento).



UNIQACOOP SOCIETÀ COOPERATIVA

Sede legale: via Renzo e Lucia 7 – Milano

Integrazione convocazione di assemblea

Si informa che l'ordine del giorno dell'avviso pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* - Parte II - n. 138 del 22/11/2014 va integrato con il punto:

4) bis Situazione crisi aziendale

Uniqacoop Società Cooperativa - Legale rappresentante Annamaria D'Alfonso

T14AAA14116 (A pagamento).

SOCIETÀ COOPERATIVA DI PRODUZIONE E LAVORO AGGANCIO

Convocazione assemblea straordinaria

L'organo amministrativo della "Società Cooperativa di produzione e lavoro Aggancio" siglabile "AGGANCIO S.C." con sede legale in Torino, via Lulli n. 8, codice fiscale e numero di iscrizione nel Registro delle Imprese di Torino 04854540012 dà notizia e convoca l'assemblea straordinaria e ordinaria dei soci per discutere e deliberare in merito al seguente ordine del giorno:

Parte straordinaria:

- 1 trasferimento sede legale da Torino a Roma;
- 2 adozione di un nuovo testo di Statuto sociale integralmente riveduto e corretto sotto il profilo tecnico redazionale ed adeguato alla normativa prevista per le Società a responsabilità limitata ai sensi dell'articolo 2519 del Codice Civile, fermi restando i requisiti essenziali della Società quali denominazione, sede, oggetto e scopo sociale, durata e data di chiusura degli esercizi sociali.

Parte ordinaria:

1 - revoca organo di controllo per giusta causa.

L'assemblea avrà luogo il giorno 22 dicembre 2014 alle ore 08:30 in prima convocazione presso la sede legale e il giorno 23 dicembre 2014 alle ore 12:00 in seconda convocazione in via Magenta, 25 - Torino presso studio notarile Morano e associati.

I soci aventi diritto di voto che non possano partecipare sono invitati a presentare delega con le modalità previste dallo Statuto.

> L'amministratore unico Salari Leonello

T14AAA14142 (A pagamento).

SOPAF S.P.A.

in liquidazione
in concordato preventivo
Sede legale: via Mercato, 5 - Milano
www.sopafgroup.it
Capitale sociale: Euro 80.100.126,40 i.v.
Registro delle imprese: Milano n. 05916630154

Convocazione di assemblea ordinaria degli azionisti

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05916630154

Gli aventi diritto sono convocati in Assemblea Ordinaria presso la sede sociale in Milano, Via Mercato, 5, per il giorno 20 dicembre 2014 alle ore 08.00, in prima convocazione e, occorrendo, presso Pavia e Ansaldo Studio Legale, Via del Lauro 7, Milano, per il giorno 22 dicembre 2014 alle ore 11.30, in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

- 1. Bilancio intermedio di liquidazione al 31 dicembre 2013. Relazione dei Liquidatori sulla gestione. Relazione del Collegio Sindacale e Relazione della Società di Revisione. Deliberazioni inerenti e conseguenti.
- 2. Esame dell'accordo consensuale di risoluzione anticipata dell'incarico di revisione contabile da parte della società di revisione Ernst&Young S.p.A. e conseguente nuovo conferimento dell'incarico per la revisione contabile dei bilanci degli esercizi 2014-2022. Deliberazioni inerenti e conseguenti.

Legittimazione all'intervento e al voto: per intervenire all'assemblea i legittimati all'intervento e all'esercizio del diritto di voto dovranno richiedere ai rispettivi intermediari aderenti al sistema di gestione accentrata Monte Titoli S.p.A. il rilascio di apposita comunicazione alla Società ai sensi di legge e di statuto, nei termini di legge. Ogni soggetto legittimato ad intervenire in Assemblea può farsi rappresentare mediante delega scritta ai sensi delle vigenti disposizioni di legge, con facoltà di sottoscrivere il modulo di delega reperibile presso la sede sociale e sul sito internet della Società. La delega può essere notificata alla Società mediante invio a mezzo raccomandata presso la sede legale della Società ovvero mediante invio all'indirizzo di posta elettronica sopaf@legalmail.it. Non sono previste procedure di voto per corrispondenza o con mezzi elettronici.

Documentazione: la documentazione relativa all'argomento all'ordine del giorno sarà messa a disposizione del pubblico presso la sede legale e sul sito internet entro i termini di legge.

Milano, 4 dicembre 2014

p. il collegio dei liquidatori - Il presidente Claudio Testa

T14AAA14155 (A pagamento).

- 2 -



ATHENA SOCIETÀ COOPERATIVA

Sede: via De Gasperi n. 1/a - Prato Registro delle imprese: di Prato: n. 01429270505 Iscritta al n. 505.378 del REA di Prato Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01429270505

Convocazione di assemblea ordinaria

E' convocata l'assemblea ordinaria dei Soci di Athena Soc. Coop. in prima convocazione per il giorno 20 dicembre 2014 alle ore 7.00 ed in seconda convocazione per il giorno 22 dicembre 2014 alle ore 12.00, presso la studio del Dott. Carlo Pelosi in Firenze, Via Arnolfo 32 per deliberare sul seguente:

Ordine del giorno

- 1) Adempimenti ai sensi dell'art. 2364 C.C. comma 1 punto 1 e 2519 C.C. deliberazioni conseguenti: Presentazione del bilancio d'esercizio al 31 dicembre 2013 e degli altri documenti ad esso allegati e relative delibere;
- 2) Comunicazioni del Presidente del Consiglio di Amministrazione su andamento economico 2014 ed adozione provvedimenti conseguenti anche ai sensi dell'articolo 9 del regolamento interno aziendale (situazione di crisi aziendale);
 - 3) Eventuale rinnovo dell'Organo Amministrativo.

Firenze, 2 dicembre 2014

Il presidente del cda Iacopo Benedetti

T14AAA14161 (A pagamento).

ACTA S.P.A.

Convocazione di assemblea

I signori azionisti di ACTA S.p.A. sono convocati in assemblea per il giorno 19 Dicembre 2014 alle ore 14.00 presso lo Studio Notaio Orlandi, Via Ludovisi 35, Roma, e, occorrendo,

- *i)* in seconda convocazione per il giorno 20 Dicembre 2014 (stessa ora e stesso luogo)
- *ii)* in terza convocazione per il giorno 22 Dicembre 2014 (stessa ora e stesso luogo)

per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del Giorno

Parte Straordinaria:

- 1. Provvedimenti di cui all'articolo 2446 del Codice Civile e delibere conseguenti
- 2. Conferimento di delega al Consiglio di Amministrazione ai sensi dell'articolo 2443 del Codice Civile per aumento di capitale fino a un massimo di Euro8.000.000 (otto milioni di euro) di valore nominale, rappresentato da azioni del valore nominale di 0,6 eurocents l'una, oltre al sovrapprezzo, riservato ad investitori finanziari istituzionali e partner commerciali strategici, con conseguenti modifiche statutarie; delibere inerenti e conseguenti;

Acta S.p.A. - L'amministratore delegato Paul Michael Barritt

T14AAA14176 (A pagamento).

IRRIGAZIONE PIANA DEL FUCINO S.C.P.A.

Sede legale: via Madonna del Passo n. 14 - Avezzano (AQ) Registro delle imprese: L'Aquila n. 01657960660

Convocazione di assemblea dei soci

In esecuzione del decreto reso dal Tribunale Ordinario di L'Aquila in data 24/27 novembre 2014 nel procedimento NRGVG 769/2014 l'assemblea dei soci della Irrigazione Piana del Fucino Scpa è convocata per il giorno 21/12/2014 alle ore 21 in Via Colle Petrara, 31/F L'Aquila presso lo studio del Prof. Avv. Stefano Recchioni ed occorrendo in seconda convocazione stesso luogo per il giorno 22/12/2014 alle ore 11,00 per discutere e deliberare in merito al seguente

Ordine del giorno:

- Scioglimento della società ex art. 2484, comma 1),
 a. 3, c.c.;
 - 2) Deliberazioni conseguenti ex art. 2487, comma 1), c.c.

Roma, 28 novembre 2014

Vice Presidente ing. Luigi Masciotta

TS14AAA14047 (A pagamento).

ISTITUTO ITALIANO D'ARTI GRAFICHE S.P.A.

Società diretta e coordinata da Bertelsmann Se & CO.KGaA Sede: via Zanica n. 92 - Bergamo Capitale sociale: Euro 1.117.052,51=i.v.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: e n. iscrizione registro delle imprese 00217720168

Integrazione avviso di convocazione di assemblea

Con riferimento all'avviso di convocazione dell'assemblea di Istituto Italiano di Arti Grafiche S.p.A. pubblicato in *G.U.* n. 143/2014 del 4 dicembre 2014, l'ordine del giorno viene integrato come segue:

(parte ordinaria) determinazione del numero e nomina amministratori;

delibere inerenti e conseguenti.

Milano, 1° dicembre 2014

Il presidente del consiglio di amministrazione Denise Abel

TS14AAA14099 (A pagamento).

- 3 -



ISTITUTO ITALIANO D'ARTI GRAFICHE S.P.A.

Società diretta e coordinata da Bertelsmann SE & CO. KGaA Sede: via Zanica n. 92 - Bergamo

Capitale sociale: Euro 1.117.052,51=interamente versato Codice Fiscale e/o Partita IVA: e n. iscrizione Registro delle Imprese BG 00217720168

Convocazione di assemblea straordinaria

È convocata l'assemblea straordinaria della società Istituto Italiano di Arti Grafiche S.p.A. (la "Società") per il giorno 22 dicembre 2014, alle ore 14,00 presso lo studio legale e tributario Legalitax, in Piazza Pio XI n. 1, anche in collegamento telefonico al numero 02 80209300, successivamente digitando il codice 0287860#, ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 23 dicembre 2014, stesso luogo, ora e collegamento telefonico, per discutere e deliberare in merito ai seguenti argomenti all'ordine del giorno:

esame e approvazione della situazione patrimoniale della Società aggiornata al 31 ottobre 2014, redatta ai sensi dell'art. 2447 c.c. e adozione dei provvedimenti ai sensi dell'art. 2447 c.c.;

delibere inerenti e conseguenti.

La documentazione sarà disponibile presso la sede sociale nei termini di legge.

Milano, 28 novembre 2014

Il presidente del consiglio di amministrazione Denise Abel

TS14AAA14053 (A pagamento).

IMPRESA CARCHELLA S.P.A.

Sede legale: piazza Lovatelli n. 1 - Roma Capitale sociale: Euro 3.068.010,00 interamente versato Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice fiscale e iscrizione uff. reg. imprese di Roma n. 04747630582

Convocazione di assemblea

I signori azionisti sono convocati in assemblea presso la sede legale in Roma, Piazza Lovatelli n. 1 in prima convocazione per il giorno 22 dicembre 2014, ore 10,30 ed eventualmente in seconda convocazione per il giorno 29 dicembre 2014, stesso luogo ed ora, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

- 1. Acquisto di azioni offerte in vendita dal Sig. Francesco Carchella. Deliberazioni inerenti e conseguenti.
- 2. Situazione finanziaria della società. Deliberazioni inerenti e conseguenti.

Per l'intervento in assemblea valgono le disposizioni di legge e di statuto.

Roma, 28 novembre 2014

Per il consiglio di amministrazione - Il presidente Claudio Carchella

TS14AAA14058 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

SIBI S.P.A.

Sede legale: via Rovelli 36 - Como Capitale sociale: Euro 5.500.000,00 int. vers. Registro delle imprese: Como R.E.A. - C.C.I.A.A. di Como n. 274949 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02705880132

Avviso di rimborso parziale anticipato del Prestito Obbligazionario denominato: "SIBI SPA - Prestito Obbligazionario 4 Febbraio 2023"

Si informa che Sibi Spa procederà, in data 31/12/2014, secondo le modalità di seguito indicate, al rimborso anticipato parziale alla pari, del capitale nominale in circolazione del prestito obbligazionario sotto identificato, conformemente a quanto previsto nella "Clausola rimborso anticipato" riportata sull'allegato A al regolamento del prestito obbligazionario.

Prestito Obbligazionario a rogito Notaio Rodolfo Casnati in data 04/02/2013 Repertorio n. 33456/14374

Importo nominale in essere: Euro 4.000.000,00

Importo da rimborsare: Euro 1.000.000,00

Data di rimborso parziale del titolo: 15/01/2015 (data effettiva di rimborso 15/01/2015)

Secondo quanto previsto dal "Regolamento del Prestito Obbligazionario" sarà riconosciuta in pari valuta, oltre al rimborso del capitale, la cedola interessi in scadenza, pari al 4,00% lordo annuo.

Como, 28/11/2014

L'amministratore unico sig. Stefano Bavelloni

T14AAB14067 (A pagamento).

LUXEVENTS S.R.L.

in liquidazione

Fusione transfrontaliera

Luxevents s.r.l. in liquidazione ai sensi dell'articolo 7, lettere *a)* e *b)* del Decreto Legislativo n. 108/2008 rende noto che:

La Luxevents s.r.l. in liquidazione una societa' a responsabilita' limitata di diritto italiano, con socio unico, con sede in Milano, Via Spartaco n. 2 capitale sociale pari ad Euro 50.000,00 iscritta nel Registro delle Imprese di Milano al numero 07220680966 n. REA MI - 1944234 (la "Societa'



Incorporanda") mediante un procedimento di fusione transfrontaliera verra' fusa per incorporazione (la "Fusione") nella:

Deleverage S.A. una societa' a responsabilita' limitata di diritto lussemburghese con sede nel Granducato del Lussemburgo, 20, Rue del la Poste L-2346 Luxembourg iscritta nel Registro delle Imprese del Lussemburgo al numero B 156300 (la "Societa' Incorporante").

La Societa' Incorporanda e la Societa' Incorporante sono entrambe possedute da socio unico, per cui non si rende necessaria l'indicazione dei diritti riservati ai soci di minoranza.

I creditori della Societa' Incorporanda per effetto della Fusione, ai sensi dell'articolo 7, lettera *c)* del Decreto Legislativo n. 108/2008, potranno continuare a far valere i propri crediti, ma nei confronti della Societa' Incorporante.

Ai sensi dell'articolo 2503 c.c. e dell'art. 2505 quater, i creditori della Societa' Incorporanda potranno opporsi alla Fusione nel termine di 30 giorni successivi all'iscrizione nel Registro delle Imprese della delibera assembleare sulla Fusione della Societa' Incorporanda. I creditori legittimati a presentare opposizione sono soltanto quelli che avevano un credito anteriore all'iscrizione nel Registro delle Imprese del progetto di fusione. Ai sensi del suddetto articolo 2503 c.c., l'atto di fusione non potra' essere sottoscritto se non dopo il decorso del termine di cui sopra, salvo che vi sia il consenso di tutti i creditori delle Societa' che partecipano alla Fusione o il pagamento dei creditori che non hanno dato il consenso, ovvero il deposito delle somme corrispondenti presso una banca.

Informazioni dettagliate sulle procedure e sui diritti di cui sopra sono reperibili gratuitamente presso la sede della Luxevents s.r.l. in liquidazione in Milano, Via Spartaco n. 2 ovvero inviando una mail al seguente indirizzo di posta elettronica: luxevents@legalmail.it.

Luxevents s.r.l. in liquidazione dott. Alessandro Borsani

T14AAB14194 (A pagamento).

FARMAFACTORING SPV I S.R.L.

Iscritta all'elenco delle società veicolo di cartolarizzazione al n. 35042.1 Sede sociale: via Statuto n. 10 - Milano Registro delle imprese: Milano n. 07996700964 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07996700964

Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130), dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 (il T.U. Bancario) e dell'articolo 13 del Decreto Legislativo del 30 giugno 2003 n. 196 (il Codice in materia di Protezione dei Dati Personali)

Con riferimento all'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 129 del 3 novembre 2012 codice redazionale T-12AAB16133, Farmafactoring SPV I S.r.l. (Farmafactoring SPV *I*) comu-

nica che, nell'ambito del programma di cessioni indicato nel summenzionato avviso di cessione, in data 30 ottobre 2012 ha acquistato pro soluto da Banca Farmafactoring S.p.A. (già Farmafactoring S.p.A.) (il Cedente) un primo portafoglio di crediti derivanti da crediti, acquistati dal Cedente in virtù di contratti di cessione (i Contratti di Factoring) stipulati ai sensi del codice civile e della legge 21 febbraio 1991, n. 52, vantati da alcuni imprenditori operanti nel settore sanitario (i Cedenti Originari) per l'effettuazione di forniture e/o servizi sanitario-ospedalieri a favore di aziende sanitarie locali, aziende ospedaliere ed enti del sistema sanitario nazionale (le *ASL*) che operano in più Regioni della Repubblica italiana (i Crediti).

Si comunica inoltre che, in data 28 novembre 2014 Farmafactoring SPV I ha acquistato pro soluto dal Cedente un ulteriore portafoglio di Crediti che a tale data rispettavano i criteri e i limiti di composizione specificati nell' avviso di cessione pubblicato da Farmafactoring SPV I nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 90 del 31 Luglio 2014, codice redazionale T-14AAB9793.

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati trasferiti a Farmafactoring SPV I, ai sensi del combinato disposto dell'articolo 4 della Legge 130 e dell'articolo 58 del T.U. Bancario, tutti gli interessi maturati e maturandi (anche di mora), i privilegi, le garanzie reali e/o personali, le cause di prelazione e gli accessori che, ove esistenti, assistono i Crediti, nonché ogni e qualsiasi diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, inerenti o comunque accessori ai Crediti e al loro esercizio ed ai relativi rapporti sottostanti nonché eventuali note di credito afferenti (sulla base dell'esperienza del Cedente) ai Crediti emesse dai Cedenti Originari a favore della relativa ASL.

Farmafactoring SPV I ha conferito incarico a Zenith Service S.p.A. affinché, in nome e per conto di Farmafactoring SPV I, svolga, ai sensi dell'articolo 2, comma 3, lettera (c), e commi 6 e 6-bis della Legge 130, l'attività di amministrazione e incasso dei Crediti, nonché di gestione delle eventuali procedure di recupero degli stessi. Zenith Service S.p.A. ha, con il consenso di Farmafactoring SPV I, delegato a Banca Farmafactoring S.p.A. lo svolgimento, in tutto o in parte, di alcune attività ad essa attribuite ai sensi del suddetto incarico, tra cui quella di incasso delle somme dovute e, a tal file, Farmafactoring SPV I ha conferito a Banca Farmafactoring S.p.A. apposito mandato all'incasso dei Crediti. Per effetto di quanto precede, le ASL sono legittimate a pagare a Banca Farmafactoring S.p.A., quale mandatario all'incasso in nome e per conto di Farmafactoring SPV I, ogni somma dovuta in relazione ai Crediti e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era a loro consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate a tempo debito alle ASL.

Le ASL e gli eventuali loro successori potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a: Farmafactoring S.p.A., Via Domenichino 5, Milano.



Con riferimento al trattamento dei dati personali identificativi, patrimoniali e reddituali delle ASL e dei Cedenti Originari si rinvia a quanto contenuto nell'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 129 del 3 novembre 2012 codice redazionale T-12AAB16133.

Farmafactoring SPV I S.r.l. - L'amministratore unico Manlio Genero

T14AAB14111 (A pagamento).

HAYWAVE SPV S.R.L.

Sede legale: via Gustavo Fara, 26 – 20124 Milano Registro delle imprese: Milano n. 08455640964 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08455640964

BMW BANK GMBH - SUCCURSALE ITALIANA

Iscritta al numero 5749 dell'albo delle banche tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo numero 385 del 1 settembre 1993
Sede legale: via dell'Unione Europea, 4 - 20097 San Donato Milanese (MI)

Registro delle imprese: Milano n. 08172050968 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08172050968

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") nonché informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice Privacy") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

Haywave SPV S.r.l. comunica che, nel contesto di un'operazione di cartolarizzazione da realizzarsi mediante l'emissione da parte della stessa Haywave SPV S.r.l. di titoli ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 5 della Legge sulla Cartolarizzazione (i "Titoli"), in data 25 Novembre 2014 ha concluso con BMW Bank GmbH - Succursale Italiana (il "Cedente") un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione (il "Contratto di Cessione").

In virtù del Contratto di Cessione, il Cedente ha ceduto e Haywave SPV S.r.l. ha acquistato dal Cedente, pro soluto, con effetto a decorrere dal 25 novembre 2014, tutti i crediti di titolarità del Cedente e tutti gli altri diritti derivanti al Cedente dai crediti oggetto del Contratto di Cessione (ivi inclusi a titolo esemplificativo le garanzie ipotecarie, le altre garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente ai suddetti crediti) (i "Crediti") che alla data del 31 luglio 2014 (la "Data di Valutazione") rispettavano i seguenti criteri:

Criteri Generali

- (i) i relativi Contratti Rilevanti sono denominati in Euro;
- (ii) i relativi Contratti Rilevanti prevedono un tasso di interesse fisso o variabile;
- (iii) i relativi Contratti Rilevanti sono regolati dalla legge italiana;
- (iv) il cui Debitore, alla data di conclusione del Contratto Rilevante abbia dichiarato nel relativo Contratto Rilevante di essere domiciliato in Italia;

Criteri Specifici:

- (i) i relativi Contratti Rilevanti sono stati originati esclusivamente dal Cedente;
- (ii) i Beni oggetto del Contratto Rilevante sono autoveicoli e/o motoveicoli immatricolati o targati in Italia;
- (iii) i Debitori non sono assoggettati a Procedure Concorsuali ad eccezione dei debitori che versano in Procedura Concorsuale o per cui sia stata presentata istanza di fallimento ma il cui Credito sia garantito da uno o più Garanti;
- (iv) Sono viceversa esclusi dalla cessione oggetto del presente Contratto, i Crediti che, pur rispondendo ai Criteri Generali siano vantati nei confronti di Debitori che:
- a) siano stati condannati, anche con sentenza non definitiva, per frode o altri reati non colposi inerenti il contratto o il credito;
 - b) siano deceduti senza lasciare garanti e/o eredi.

I Crediti, in ragione del fatto che saranno acquistati da Haywave SPV S.r.l. con i proventi derivanti dall'emissione dei Titoli e del fatto che le somme percepite dall'emissione dei Titoli saranno destinate in via esclusiva da Haywave SPV S.r.l. al soddisfacimento dei diritti incorporati nei Titoli, emessi per finanziare l'acquisto dei Crediti, costituiranno un unico patrimonio separato - denominato "Patrimonio Separato No. 3" - ai sensi e per gli effetti dell'articolo 3 della Legge sulla Cartolarizzazione.

Haywave SPV S.r.l. ha conferito incarico a Zenith Service S.p.A. (il "Master Servicer"), ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, affinché per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e di pagamento, proceda alla gestione, all'incasso e all'eventuale recupero delle somme dovute. Dell'eventuale cessazione di tale incarico verrà data notizia mediante pubblicazione di apposito avviso sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Haywave SPV S.r.l. ha altresì conferito incarico a Wave Investment Partners S.r.l. (il "Su-Servicer") quale sub-servicer. Per effetto di quanto precede, i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa dovranno pagare al Sub-Servicer ogni somma dovuta in relazione ai Crediti.

Informativa ai sensi dell'articolo 13 del Codice Privacy

La cessione dei Crediti, ai sensi e per gli effetti del Contratto di Cessione, da parte del Cedente a Haywave SPV S.r.l., ha comportato necessariamente il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali -contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti, successori o aventi causa, come periodicamente aggiornati sulla base di informazioni acquisite nel corso dei rapporti in essere con i debitori ceduti (i "Dati Personali").

Ciò premesso, Haywave SPV S.r.l. - tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13, comma 4 del Codice Privacy - assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza di autorizzazione dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali emessa nella forma prevista dal provvedimento emanato dalla medesima Autorità in data 18 gennaio 2007 in materia di cessione in blocco e cartolarizzazione dei crediti (pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* n. 24 del 30 gennaio 2007) (il "Provvedimento").

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

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

- per l'adempimento ad obblighi previsti da leggi, regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da Autorità a ciò legittimate da legge o da organi di vigilanza e controllo; e
- per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori/garanti ceduti (es. gestione incassi, procedure di recupero, esecuzione di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazione sulle risultanze e sull'andamento dei rapporti, nonché sui rischi connessi e sulla tutela del credito) nonché all'emissione di Titoli ovvero alla valutazione ed analisi dei Crediti.

Resta inteso che non verranno trattati dati "sensibili". Sono considerati sensibili i dati relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali ed alle convinzioni religiose degli Interessati (art. 4, comma 1 lettera d, del Codice Privacy).

Il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante elaborazioni manuali o strumenti elettronici o comunque automatizzati, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità sopra menzionate e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali stessi.

Si precisa che i Dati Personali 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 in essere con gli stessi debitori ceduti.

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.

L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza in qualità di responsabili del trattamento (i "Responsabili"), unitamente alla presente informativa, saranno messi a disposizione presso gli uffici di Wave Investment Partners S.r.l., Viale Parioli, 47/A, CAP: 00197, Roma.

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

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

In aggiunta a quanto sopra, Haywave SPV S.r.l. ha nominato Wave Investment Partners S.r.l. quale "Titolare autonomo del trattamento dei Dati Personali", relativamente alle operazioni effettuate in qualità di Sub-Servicer

Haywave SPV S.r.l. informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice Privacy; a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri Dati Personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi.

Gli Interessati possono, altresì, richiedere la correzione, l'aggiornamento o l'integrazione dei dati inesatti o incompleti, ovvero la cancellazione o il blocco per i Dati Personali trattati in violazione di legge, o ancora opporsi al loro utilizzo per motivi legittimi da evidenziare nella richiesta (ai sensi dell'art. 7 del Codice Privacy).

Milano, 28 novembre 2014

Haywave SPV S.r.l. - L'amministratore unico dott. Marco Grimaldi

T14AAB14112 (A pagamento).



UBI FINANCE CB 2 S.R.L.

Iscritta al numero 42013 dell'elenco tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 106 del D.Lgs.
numero 385 del 1 settembre 1993

Sede sociale: Foro Buonaparte 70 - 20121 Milano, Italia
Registro delle imprese: Milano numero 07639080964

Codice Fiscale e/o Partita IVA: numero 07639080964

BANCO DI BRESCIA S.P.A.

Iscritta al numero 3500.6 nell'albo delle banche tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 Appartenente al gruppo bancario Unione di Banche Italiane, iscritto al n. 3111.2 dell'albo tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 64 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993

Sede sociale: Corso Martiri della Libertà, 13 – 25122 Brescia, Italia

Registro delle imprese: Brescia numero 03480180177 Codice Fiscale e/o Partita IVA: numero 03480180177

BANCA POPOLARE DI BERGAMO S.P.A.

Iscritta al numero 5561 nell'albo delle banche tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. numero 385 del 1 settembre 1993
Appartenente al gruppo bancario Unione di Banche Italiane, iscritto al n. 3111.2 dell'albo tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 64 del D.Lgs. numero 385 del 1 settembre 1993
Sede sociale: Piazza Vittorio Veneto, 8 – 24122 Bergamo, Italia Registro delle imprese: Bergamo numero 03034840169
Codice Fiscale e/o Partita IVA: numero 03034840169

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 7-bis e 4 della legge numero 130 del 30 aprile 1999 (come successivamente integrata e modificata, la "Legge sulle Obbligazioni Bancarie Garantite"), dell'articolo 58 del D.Lgs. numero 385 del 1 settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") e dell'articolo 13 del D.Lgs numero 196 del 30 giugno 2003 (il "Codice Privacy").

Con riferimento all'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 40 del 3 aprile 2012, in forza di un atto di cessione sottoscritto in data 28 novembre 2014, con efficacia a decorrere dal 1 dicembre 2014, UBI Finance CB 2 S.r.l. ha acquistato pro soluto da Banco di Brescia S.p.A. ("BBS") ogni e qualsiasi credito derivante dai mutui ipotecari in bonis erogati ai sensi di contratti di mutuo stipulati da BBS con i propri clienti (i "Contratti di Mutuo BBS") nel corso della propria ordinaria attività di impresa (i "Crediti BBS"), che alla data del 31 ottobre 2014 ("Data di Valutazione") rispettavano i seguenti criteri cumulativi comuni:

(1) che sono alternativamente: (A) crediti ipotecari residenziali (i) aventi fattore di ponderazione del rischio non superiore al 35% e il cui rapporto fra importo capitale residuo sommato al capitale residuo di eventuali precedenti finanziamenti ipotecari gravanti sul medesimo bene immobile non è superiore all'80% del valore dell'immobile, in conformità alle disposizioni del Decreto 310, o (ii) qualora vi siano più 31 dicembre 2013;

immobili ad oggetto della relativa garanzia ipotecaria di cui almeno uno sia un immobile residenziale, che abbiano fattore di ponderazione del rischio superiore al 35% e in relazione al quale il rapporto tra importo capitale residuo sommato al capitale residuo di eventuali precedenti finanziamenti ipotecari gravanti sul medesimo bene immobile non è superiore all'80% del valore dell'immobile; ovvero (B) crediti ipotecari commerciali (i) aventi fattore di ponderazione del rischio non superiore al 50% e il cui rapporto fra importo capitale residuo sommato al capitale residuo di eventuali precedenti finanziamenti ipotecari gravanti sul medesimo bene immobile non è superiore al 60% del valore dell'immobile, in conformità alle disposizioni del Decreto 310, o (ii) qualora vi siano più immobili ad oggetto della relativa garanzia ipotecaria di cui almeno uno sia un immobile commerciale, che abbiano fattore di ponderazione del rischio superiore al 50% e in relazione al quale il rapporto tra importo capitale residuo sommato al capitale residuo di eventuali precedenti finanziamenti ipotecari gravanti sul medesimo bene immobile non è superiore al 60% del valore dell'immobile;

- (2)rispetto ai quali il periodo di consolidamento applicabile alla relativa ipoteca si è concluso e la relativa ipoteca non è soggetta ad impugnazione ai sensi dell'articolo 67 del Regio Decreto numero 267 del 16 marzo 1942 e, ove applicabile dell'articolo 39, comma quarto, del decreto legislativo numero 385 del 1 settembre 1993;
- (3) che sono stati erogati o acquistati da Banco di Brescia S.p.A.;
 - (4) che sono disciplinati dalla legge italiana;
- (5) che sono in bonis e in relazione ai quali non sussiste alcun canone scaduto e non pagato da più di 30 giorni dalla relativa data prevista di pagamento;
- (6) che non prevedono clausole che limitano la possibilità per Banco di Brescia S.p.A. di cedere i crediti derivanti dal relativo contratto o che dispongono che il consenso del relativo debitore sia necessario ai fini di tale cessione e Banco di Brescia S.p.A. abbia ottenuto tale consenso;
- (7) in relazione ai quali almeno un canone è stato pagato dal debitore;
- (8) che prevedono che tutti i pagamenti dovuti dal debitore siano effettuati in Euro;
 - (9) che sono stati interamente erogati;
- (10) che sono stati concessi a una persona fisica (incluse persone fisiche che sono, o erano alla relativa data di erogazione, dipendenti di società appartenente al gruppo bancario Unione di Banche Italiane S.c.p.A.), a una persona giuridica (ad esclusione degli enti del settore pubblico, enti territoriali e amministrazioni centrali e banche centrali) o a più persone fisiche, o giuridiche, cointestatarie;
- (11) che prevedono il pagamento da parte del debitore di un tasso di interesse variabile (determinato di volta in volta da Banco di Brescia S.p.A.) o fisso;
- (12) garantiti da ipoteca di primo grado o di grado successivo.

Crediti relativi a mutui ipotecari che alla Data di Valutazione rispettavano anche i seguenti Criteri Specifici:

(1) che sono stati interamente erogati entro e non oltre il



- (2) che non prevedono il completo rimborso ad una data precedente al 30 giugno 2015;
- (3) il cui importo in linea capitale residuo è pari o inferiore a Euro 575.000;
- (4) che non sono mutui agevolati che prevedevano al tempo dell'erogazione agevolazioni o altri benefici in conto capitale o in conto interessi (mutui agevolati) ovvero garantiti da consorzi di garanzia fidi (confidi);
- (5) che non siano (i) concessi con forma tecnica SISBA diversa da MT010; e (ii) concessi in garanzia ad enti che offrono provvista;
 - (6) garantiti da ipoteca di primo grado effettivo.

Sono tuttavia esclusi dalla cessione i Crediti nascenti da Contratti di Mutuo che, pur presentando le caratteristiche sopra indicate, presentano, altresì, una o più delle seguenti caratteristiche:

- (1) (A) crediti ipotecari residenziali concessi a persone fisiche diverse da persone fisiche che sono o erano alla relativa data di erogazione, dipendenti di società appartenente al gruppo bancario Unione di Banche Italiane ovvero (B) crediti ipotecari residenziali concessi a persone fisiche che non sono e non erano alla relativa data di erogazione, dipendenti di società appartenente al gruppo bancario Unione di Banche Italiane diversi da quelli per i quali non sia prevista una specifica periodicità di ammortamento o per il quale il pagamento della quota capitale sia previsto solo per alcune scadenze;
- (2) che siano garantiti da ipoteca rilasciata su immobili appartenenti alle seguenti categorie catastali B/2, B/3, B/5, B/7 e C/5;
- (3) che siano registrati nella procedura denominata ABACO (Attivi Bancari Collateralizzati), gestita da Banca d'Italia o siano in possesso delle seguenti caratteristiche: (i) siano disciplinati dal diritto italiano, prevedano che il rimborso sia effettuato sulla base di un piano di ammortamento e siano denominati in euro; (ii) siano in possesso di rating, rilasciato da Cerved Group non peggiore di "Baa 7" (cioè con rating pari a: "Aa1"; "Aa2"; "Aa3"; "A4"; "A5"; "A6", "Baa7") e/o siano in possesso di rating interno sul Perimetro Validato Corporate, a cui corrisponde una PD non superiore a 1%; (iii) abbiano un capitale nominale residuo non inferiore a Euro 500.000; (iv) siano stati erogati a società non finanziarie, Enti pubblici o Istituzioni nazionali o sovranazionali residenti nell'area Euro;
- (4) la cui proposta di contratto sia stata veicolata tramite Tecnocasa Franchising S.p.A.;
- (5) che siano stati erogati ad una controparte rientrante in una delle seguenti categorie: EREL (Ente Religioso), SNR (Società o Enti con residenza fiscale al di fuori della Repubblica italiana), EPG (Enti privati con personalità giuridica non aventi finalità di lucro);
- (6) che siano garantiti da ipoteca la quale, oltre a garantire crediti che rispettano i Criteri sopra richiamati, garantisce anche ulteriori crediti vantati da Banco di Brescia S.p.A. che non rispettano uno o più Criteri sopra indicati;
 - (7) che presentano congiuntamente le seguenti caratteristiche:
- (a) che sono crediti ipotecari residenziali (i) aventi fattore di ponderazione del rischio non superiore al 35% e il cui rapporto fra importo capitale residuo sommato al capitale

residuo di eventuali precedenti finanziamenti ipotecari gravanti sul medesimo bene immobile non è superiore all'80% del valore dell'immobile, in conformità alle disposizioni del Decreto 310, o (ii) qualora vi siano più immobili ad oggetto della relativa garanzia ipotecaria di cui almeno uno sia un immobile residenziale, che abbiano fattore di ponderazione del rischio superiore al 35% e in relazione al quale il rapporto tra importo capitale residuo sommato al capitale residuo di eventuali precedenti finanziamenti ipotecari gravanti sul medesimo bene immobile non è superiore all'80% del valore dell'immobile;

(b)rispetto ai quali il periodo di consolidamento applicabile alla relativa ipoteca si è concluso e la relativa ipoteca non è soggetta ad impugnazione ai sensi dell'articolo 67 del Regio Decreto numero 267 del 16 marzo 1942 e, ove applicabile dell'articolo 39, comma quarto, del decreto legislativo numero 385 del 1 settembre 1993;

- (c) che sono stati erogati o acquistati da Banco di Brescia S.p.A.;
 - (d) che sono disciplinati dalla legge italiana;
- (e) che sono in bonis e in relazione ai quali non sussiste alcun canone scaduto e non pagato da più di 5 giorni dalla relativa data prevista di pagamento;
- (f) che non prevedono clausole che limitano la possibilità per Banco di Brescia S.p.A. di cedere i crediti derivanti dal relativo contratto o che dispongono che il consenso del relativo debitore sia necessario ai fini di tale cessione e Banco di Brescia S.p.A. abbia ottenuto tale consenso;
- (g) che prevedono il pagamento da parte del debitore di canoni mensili, trimestrali o semestrali;
- (h) che prevedono che tutti i pagamenti dovuti dal debitore siano effettuati in Euro;
 - (i) che sono stati interamente erogati;
- (j) che non sono stati erogati a persone fisiche che sono, o erano alla relativa data di erogazione, dipendenti di alcuna società appartenente al gruppo bancario Unione di Banche Italiane;
- (k) che sono stati concessi a una persona fisica o a più persone fisiche cointestatarie;
- (1) che non siano mutui agevolati che prevedevano al tempo dell'erogazione agevolazioni o altri benefici in conto capitale o in conto interessi (mutui agevolati);
- (m) garantiti da ipoteca di primo grado economico, intendendosi per tale (i) un'ipoteca di primo grado ovvero (ii) (A) un'ipoteca di secondo o successivo grado rispetto alla quale il creditore garantito dall'ipoteca di primo grado è Banco di Brescia S.p.A. e rispetto alla quale le obbligazioni garantite da tale ipoteca di grado superiore sono state interamente soddisfatte, o (B) un'ipoteca di secondo o successivo grado rispetto alla quale il creditore garantito dalle ipoteche di grado superiore è Banco di Brescia S.p.A. (anche se le obbligazioni garantite dalle ipoteche di grado superiore non sono state interamente soddisfatte) e i crediti garantiti da queste ipoteche di grado superiore derivano da mutui che soddisfano i presenti criteri.

Ai fini di cui sopra:

"Credito Ipotecario Commerciale" indica, ai sensi del Decreto 310, il credito garantito da ipoteca su immobili destinati ad attività commerciale o d'ufficio, a condizione che l'immobile costituito in garanzia sia situato in uno Stato ammesso.

"Credito Ipotecario Residenziale" indica, ai sensi del Decreto 310, il credito garantito da ipoteca su immobili destinati ad uso di abitazione, a condizione che l'immobile costituito in garanzia sia situato in uno Stato ammesso.

"Decreto 310" indica il Decreto del Ministero dell'Economia e delle Finanze numero 310 del 14 dicembre 2006.

"Stati ammessi" indica, ai sensi del Decreto 310, gli Stati appartenenti allo Spazio Economico Europeo e la Confederazione Elvetica.

L'elenco dei crediti acquistati pro soluto da UBI Finance CB 2 S.r.l. che alla Data di Valutazione rispettavano i criteri cumulativi sopra elencati è disponibile presso il sito internet http://www.ubibanca.it e presso la sede di BBS.

Si comunica inoltre che, con riferimento all'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 40 del 3 aprile 2012, in forza di un atto di cessione sottoscritto in data 28 novembre 2014, con efficacia a decorrere dal 1 dicembre 2014, UBI Finance CB 2 S.r.l. ha acquistato pro soluto da Banca Popolare di Bergamo S.p.A. ("BPB") ogni e qualsiasi credito derivante dai mutui ipotecari in bonis erogati ai sensi di contratti di mutuo stipulati da BPB con i propri clienti (i "Contratti di Mutuo BPB") nel corso della propria ordinaria attività di impresa (i "Crediti BPB"), che alla data del 31 ottobre 2014 ("Data di Valutazione") rispettavano i seguenti criteri cumulativi comuni:

(1) che sono alternativamente: (A) crediti ipotecari residenziali (i) aventi fattore di ponderazione del rischio non superiore al 35% e il cui rapporto fra importo capitale residuo sommato al capitale residuo di eventuali precedenti finanziamenti ipotecari gravanti sul medesimo bene immobile non è superiore all'80% del valore dell'immobile, in conformità alle disposizioni del Decreto 310, o (ii) qualora vi siano più immobili ad oggetto della relativa garanzia ipotecaria di cui almeno uno sia un immobile residenziale, che abbiano fattore di ponderazione del rischio superiore al 35% e in relazione al quale il rapporto tra importo capitale residuo sommato al capitale residuo di eventuali precedenti finanziamenti ipotecari gravanti sul medesimo bene immobile non è superiore all'80% del valore dell'immobile; ovvero (B) crediti ipotecari commerciali (i) aventi fattore di ponderazione del rischio non superiore al 50% e il cui rapporto fra importo capitale residuo sommato al capitale residuo di eventuali precedenti finanziamenti ipotecari gravanti sul medesimo bene immobile non è superiore al 60% del valore dell'immobile, in conformità alle disposizioni del Decreto 310, o (ii) qualora vi siano più immobili ad oggetto della relativa garanzia ipotecaria di cui almeno uno sia un immobile commerciale, che abbiano fattore di ponderazione del rischio superiore al 50% e in relazione al quale il rapporto tra importo capitale residuo sommato al capitale residuo di eventuali precedenti finanziamenti ipotecari gravanti sul medesimo bene immobile non è superiore al 60% del valore dell'immobile;

- (2)rispetto ai quali il periodo di consolidamento applicabile alla relativa ipoteca si è concluso e la relativa ipoteca non è soggetta ad impugnazione ai sensi dell'articolo 67 del Regio Decreto numero 267 del 16 marzo 1942 e, ove applicabile dell'articolo 39, comma quarto, del decreto legislativo numero 385 del 1 settembre 1993;
- (3) che sono stati erogati o acquistati da Banca Popolare di Bergamo S.p.A.;
 - (4) che sono disciplinati dalla legge italiana;
- (5) che sono in bonis e in relazione ai quali non sussiste alcun canone scaduto e non pagato da più di 30 giorni dalla relativa data prevista di pagamento;
- (6) che non prevedono clausole che limitano la possibilità per Banca Popolare di Bergamo S.p.A. di cedere i crediti derivanti dal relativo contratto o che dispongono che il consenso del relativo debitore sia necessario ai fini di tale cessione e Banca Popolare di Bergamo S.p.A. abbia ottenuto tale consenso;
- (7) in relazione ai quali almeno un canone è stato pagato dal debitore;
- (8) che prevedono che tutti i pagamenti dovuti dal debitore siano effettuati in Euro;
 - (9) che sono stati interamente erogati;
- (10) che sono stati concessi a una persona fisica (incluse persone fisiche che sono, o erano alla relativa data di erogazione, dipendenti di società appartenente al gruppo bancario Unione di Banche Italiane S.c.p.A.), a una persona giuridica (ad esclusione degli enti del settore pubblico, enti territoriali e amministrazioni centrali e banche centrali) o a più persone fisiche, o giuridiche, cointestatarie;
- (11) che prevedono il pagamento da parte del debitore di un tasso di interesse variabile (determinato di volta in volta da Banca Popolare di Bergamo S.p.A.) o fisso;
- (12) garantiti da ipoteca di primo grado o di grado successivo.

Crediti relativi a mutui ipotecari che alla Data di Valutazione rispettavano anche i seguenti Criteri Specifici:

- (1) che sono stati interamente erogati entro e non oltre il 31 dicembre 2013;
- (2) che non prevedono il completo rimborso ad una data precedente al 30 giugno 2015;
- (3) che non sono mutui agevolati che prevedevano al tempo dell'erogazione agevolazioni o altri benefici in conto capitale o in conto interessi (mutui agevolati) ovvero garantiti da consorzi di garanzia fidi (confidi);
- (4) che non siano (i) concessi con forma tecnica SISBA diversa da MT010; e (ii) concessi in garanzia ad enti che offrono provvista;
 - (5) garantiti da ipoteca di primo grado effettivo.

Sono tuttavia esclusi dalla cessione i Crediti nascenti da Contratti di Mutuo che, pur presentando le caratteristiche sopra indicate, presentano, altresì, una o più delle seguenti caratteristiche:

(1) (A) crediti ipotecari residenziali concessi a persone fisiche diverse da persone fisiche che sono o erano alla relativa data di erogazione, dipendenti di società appartenente al gruppo bancario Unione di Banche Italiane ovvero (B)

— 10 –

crediti ipotecari residenziali concessi a persone fisiche che non sono e non erano alla relativa data di erogazione, dipendenti di società appartenente al gruppo bancario Unione di Banche Italiane diversi da quelli per i quali non sia prevista una specifica periodicità di ammortamento o per il quale il pagamento della quota capitale sia previsto solo per alcune scadenze;

- (2) che siano garantiti da ipoteca rilasciata su immobili appartenenti alle seguenti categorie catastali B/2, B/3, B/5, B/7 e C/5;
- (3) che siano registrati nella procedura denominata ABACO (Attivi Bancari Collateralizzati), gestita da Banca d'Italia o siano in possesso delle seguenti caratteristiche: (i) siano disciplinati dal diritto italiano, prevedano che il rimborso sia effettuato sulla base di un piano di ammortamento e siano denominati in euro; (ii) siano in possesso di rating, rilasciato da Cerved Group non peggiore di "Baa 7" (cioè con rating pari a: "Aa1"; "Aa2"; "Aa3"; "A4"; "A5"; "A6", "Baa7") e/o siano in possesso di rating interno sul Perimetro Validato Corporate, a cui corrisponde una PD non superiore a 1%; (iii) abbiano un capitale nominale residuo non inferiore a Euro 500.000; (iv) siano stati erogati a società non finanziarie, Enti pubblici o Istituzioni nazionali o sovranazionali residenti nell'area Euro;
- (4) la cui proposta di contratto sia stata veicolata tramite Tecnocasa Franchising S.p.A.;
- (5) che siano stati erogati ad una controparte rientrante in una delle seguenti categorie: EREL (Ente Religioso), SNR (Società o Enti con residenza fiscale al di fuori della Repubblica italiana), EPG (Enti privati con personalità giuridica non aventi finalità di lucro);
- (6) che siano garantiti da ipoteca la quale, oltre a garantire crediti che rispettano i Criteri sopra richiamati, garantisce anche ulteriori crediti vantati da Banca Popolare di Bergamo S.p.A. che non rispettano uno o più Criteri sopra indicati;
- (7) che presentano congiuntamente le seguenti caratteristiche:
- (a) che sono crediti ipotecari residenziali (i) aventi fattore di ponderazione del rischio non superiore al 35% e il cui rapporto fra importo capitale residuo sommato al capitale residuo di eventuali precedenti finanziamenti ipotecari gravanti sul medesimo bene immobile non è superiore all'80% del valore dell'immobile, in conformità alle disposizioni del Decreto 310, o (ii) qualora vi siano più immobili ad oggetto della relativa garanzia ipotecaria di cui almeno uno sia un immobile residenziale, che abbiano fattore di ponderazione del rischio superiore al 35% e in relazione al quale il rapporto tra importo capitale residuo sommato al capitale residuo di eventuali precedenti finanziamenti ipotecari gravanti sul medesimo bene immobile non è superiore all'80% del valore dell'immobile;

(b)rispetto ai quali il periodo di consolidamento applicabile alla relativa ipoteca si è concluso e la relativa ipoteca non è soggetta ad impugnazione ai sensi dell'articolo 67 del Regio Decreto numero 267 del 16 marzo 1942 e, ove applicabile dell'articolo 39, comma quarto, del decreto legislativo numero 385 del 1 settembre 1993;

(c) che sono stati erogati o acquistati da Banca Popolare di Bergamo S.p.A.;

- (d) che sono disciplinati dalla legge italiana;
- (e) che sono in bonis e in relazione ai quali non sussiste alcun canone scaduto e non pagato da più di 5 giorni dalla relativa data prevista di pagamento;
- (f) che non prevedono clausole che limitano la possibilità per Banca Popolare di Bergamo S.p.A. di cedere i crediti derivanti dal relativo contratto o che dispongono che il consenso del relativo debitore sia necessario ai fini di tale cessione e Banca Popolare di Bergamo S.p.A. abbia ottenuto tale consenso;
- (g) che prevedono il pagamento da parte del debitore di canoni mensili, trimestrali o semestrali;
- (h) che prevedono che tutti i pagamenti dovuti dal debitore siano effettuati in Euro;
 - (i) che sono stati interamente erogati;
- (j) che non sono stati erogati a persone fisiche che sono, o erano alla relativa data di erogazione, dipendenti di alcuna società appartenente al gruppo bancario Unione di Banche Italiane;
- (k) che sono stati concessi a una persona fisica o a più persone fisiche cointestatarie;
- (1) che non siano mutui agevolati che prevedevano al tempo dell'erogazione agevolazioni o altri benefici in conto capitale o in conto interessi (mutui agevolati);
- (m) garantiti da ipoteca di primo grado economico, intendendosi per tale (i) un'ipoteca di primo grado ovvero (ii) (A) un'ipoteca di secondo o successivo grado rispetto alla quale il creditore garantito dall'ipoteca di primo grado è Banca Popolare di Bergamo S.p.A. e rispetto alla quale le obbligazioni garantite da tale ipoteca di grado superiore sono state interamente soddisfatte, o (B) un'ipoteca di secondo o successivo grado rispetto alla quale il creditore garantito dalle ipoteche di grado superiore è Banca Popolare di Bergamo S.p.A. (anche se le obbligazioni garantite dalle ipoteche di grado superiore non sono state interamente soddisfatte) e i crediti garantiti da queste ipoteche di grado superiore derivano da mutui che soddisfano i presenti criteri.

Ai fini di cui sopra:

"Credito Ipotecario Commerciale" indica, ai sensi del Decreto 310, il credito garantito da ipoteca su immobili destinati ad attività commerciale o d'ufficio, a condizione che l'immobile costituito in garanzia sia situato in uno Stato ammesso.

"Credito Ipotecario Residenziale" indica, ai sensi del Decreto 310, il credito garantito da ipoteca su immobili destinati ad uso di abitazione, a condizione che l'immobile costituito in garanzia sia situato in uno Stato ammesso.

"Decreto 310" indica il Decreto del Ministero dell'Economia e delle Finanze numero 310 del 14 dicembre 2006.

"Stati ammessi" indica, ai sensi del Decreto 310, gli Stati appartenenti allo Spazio Economico Europeo e la Confederazione Elvetica.

L'elenco dei crediti acquistati pro soluto da UBI Finance CB 2 S.r.l. che alla Data di Valutazione rispettavano i criteri cumulativi sopra elencati è disponibile presso il sito internet http://www.ubibanca.it e presso la sede di BPB.



BBS e BPB sono di seguito congiuntamente denominati i "Cedenti" e, ciascuno di essi, un "Cedente".

I Crediti BBS e i Crediti BPB sono di seguito congiuntamente denominati i "Crediti" e, ciascuno di essi, un "Credito".

I Contratti di Mutuo BBS e i Contratti di Mutuo BPB sono di seguito congiuntamente denominati i "Contratti di Mutuo" e, ciascuno di essi, un "Contratto di Mutuo".

UBI Finance CB 2 S.r.l. ha conferito incarico ad Unione di Banche Italiane S.c.p.A., ai sensi della Legge sulle Obbligazioni Bancarie Garantite, affinché per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso delle somme dovute ed Unione di Banche Italiane S.c.p.A. ha a sua volta demandato ai Cedenti lo svolgimento delle suddette attività. Per effetto di quanto precede, i debitori ceduti ai sensi del presente avviso (i "Debitori Ceduti"), continueranno a pagare ai Cedenti ogni somma dovuta in relazione ai Crediti nelle forme previste dai relativi Contratti di Mutuo o in forza di legge e dalle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate ai Debitori Ceduti.

Tutto ciò premesso, ai sensi dell'articolo 13 del Codice Privacy, informiamo i Debitori Ceduti sull'uso dei Loro dati personali e sui Loro diritti. I dati personali in possesso di UBI Finance CB 2 S.r.l. sono stati raccolti presso il rispettivo Cedente. Ai Debitori Ceduti precisiamo che non verranno trattati dati < sensibili > . Sono considerati sensibili i dati relativi, ad esempio, al Loro stato di salute, alle Loro opinioni politiche e sindacali ed alle Loro convinzioni religiose (articolo 4 del Codice Privacy). I dati personali dell'interessato saranno trattati nell'ambito della normale attività dei titolari del trattamento e, precisamente, per quanto riguarda UBI Finance CB 2 S.r.l., 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 Unione di Banche Italiane S.c.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 e taluni servizi di carattere amministrativo fra i quali la tenuta della documentazione relativa all'operazione di emissione di obbligazioni bancarie garantite e della documentazione societaria. 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 Ceduti 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 dei Debitori Ceduti 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.):UBI Finance CB 2 S.r.l., Foro Buonaparte 70, 20121 Milano, Italia; Banco di Brescia S.p.A., Corso Martiri della Libertà, 13 - 25122 Brescia, Italia; Banca Popolare di Bergamo S.p.A., Piazza Vittorio Veneto, 8 - 24122 Bergamo, Italia.

I Debitori Ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Banco di Brescia S.p.A., Corso Martiri della Libertà, 13 - 25122 Brescia, Italia; Banca Popolare di Bergamo S.p.A., Piazza Vittorio Veneto, 8 - 24122 Bergamo, Italia;.

Milano, 1 dicembre 2014

UBI Finance CB 2 S.r.l. - Consigliere dott. Andrea Di Cola

T14AAB14165 (A pagamento).

CHEBANCA! S.P.A.

Avviso di cessione di crediti ai sensi dell'art. 58 del decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385 e informativa ai sensi dell'art. 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196

CheBanca! S.p.A., una banca costituita ed operante con la forma di società per azioni con unico socio, con sede legale in Viale Bodio 37, Palazzo 4, 20158 Milano, Italia, p. IVA 10359360152 (la "Società"), comunica che in forza di un atto di riacquisto stipulato in data 24 Novembre 2014 (l'Atto di Riacquisto) ha riacquistato pro soluto e in blocco ai sensi dell'art. 58 del decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385 da Mediobanca Covered Bond S.r.l., una società a responsabilità limitata costituita ai sensi dell'articolo 7-bis della Legge 30 aprile 1999, n. 130, con sede legale in Galleria Del Corso, n. 2, Milano, Italia, p. IVA n. 03915310969 (il "Cedente") - con efficacia a partire dal 3 giugno 2014 - tutti i crediti per capitale, interessi, spese, penali, indennizzi e risarcimenti, nonché ogni altro credito, garanzia e diritto accessorio ad essi connesso derivanti da contratti di mutuo ipotecario residenziale (di seguito, collettivamente, i Contratti) stipulati da CheBanca! nell'ambito della propria attività e che la stessa aveva precedentemente ceduto a Mediobanca Covered Bond S.r.l. nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti realizzata dalle stesse nel dicembre 2011 (collettivamente, i Crediti).

Tali Crediti presentano alla data del 20 novembre 2014 le seguenti caratteristiche:

1. crediti originati da CheBanca! S.p.A. e successivamente ceduti in blocco a Mediobanca Covered Bond S.r.l., ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli articoli 7-bis e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, per effetto del contratto di cessione stipulato in data 30 novembre 2011 tra CheBanca!

— 12 –

S.p.A. in qualità di cedente e Mediobanca Covered Bond S.r.l. in qualità di cessionario, come risultante dall'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 141 del 6 dicembre 2011;

- 2. crediti in relazione ai quali l'ultimo canone presenti una scadenza compresa tra 5 dicembre 2014 (incluso) e il 1° maggio 2051 (incluso);
- 3. crediti in relazione ai quali l'importo erogato a favore del debitore è compreso tra Euro 16.000 ed Euro 1.000.000;
- 4. crediti in relazione ai quali la data di erogazione è compresa tra il 15 luglio 1998 (incluso) e il 18 gennaio 2013 (incluso);
- 5. crediti derivanti da contratti di mutuo ipotecario residenziale;

6. crediti relativi a debitori ai quali sia stata inviata una lettera da CheBanca! S.p.A. in nome e per conto di Mediobanca Covered Bond S.r.l. datata 31 Ottobre 2014 avente come oggetto "Comunicazione relativa alla posizione debitoria al 31 ottobre 2014" con la quale viene confermata la relativa esposizione debitoria alla data del 31 ottobre 2014 oppure crediti che presentavano al 31 ottobre 2014 almeno due rate totalmente impagate oppure crediti che al 31 ottobre 2014 presentavano sull'immobile a garanzia richiesta di pignoramento da terzi e procedura esecutiva immobiliare pendente (avviso cautelare ex art. 498 c.p.c.).

Ai sensi di legge si intendono riacquistati dalla Società, unitamente ai Crediti oggetto di riacquisto, tutti gli altri diritti derivanti dai Contratti, ivi incluse le garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa che assiste il portafoglio di Crediti, senza necessità di alcuna ulteriore formalità o annotazione.

In virtù dell'Atto di Riacquisto la Società ha riacquistato la titolarità dei Crediti, e per l'effetto i debitori ceduti e i loro eventuali garanti, successori o aventi causa sono legittimati a pagare alla Società ogni somma dovuta in relazione ai Crediti.

Il riacquisto dei Crediti ha comportato necessariamente il ritrasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i Dati Personali). Ciò premesso, la Società, in qualità di titolare del trattamento (il Titolare), è tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli Interessati) l'informativa di cui all'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 - Codice in materia di Protezione dei Dati Personali (Codice Privacy) ed assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza del provvedimento dell' Autorità Garante per la protezione dei dati personali del 18 gennaio 2007 (il Provvedimento), recante disposizioni circa le modalità con cui rendere l'informativa in forma semplificata in caso di cessione in blocco di crediti.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Codice Privacy e del citato Provvedimento, la Società - in nome e per conto proprio nonché di Mediobanca Covered Bond S.r.l. nella sua qualità di Cedente e degli altri soggetti di seguito individuati - informa che i Dati Personali degli Interessati contenuti nei documenti relativi a ciascun Credito riacqui-

— 13 –

stato saranno trattati esclusivamente nell'ambito della ordinaria attività dei Titolari del trattamento e secondo le finalità legate al perseguimento dell'operazione sopra descritta da parte del Titolare stesso, e quindi:

per l'adempimento ad obblighi previsti da leggi, regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da Autorità a ciò legittimate da legge o da organi di vigilanza e controllo; e

per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori/garanti ceduti (es. gestione incassi, esecuzione di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazione sulle risultanze e sull'andamento dei rapporti, nonché sui rischi connessi e sulla tutela del credito).

Il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante elaborazioni manuali o strumenti elettronici o comunque automatizzati, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità sopra menzionate, e comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali stessi.

- I Dati Personali potranno, altresì, essere comunicati in ogni momento a soggetti volti a realizzare le finalità sopra elencate e le indicate ulteriori finalità:
- 1) riscossione e recupero dei crediti ceduti (anche da parte dei legali preposti a seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi);
 - 2) espletamento dei servizi di cassa e di pagamento;
- consulenza prestata in merito alla gestione della Società da revisori contabili e altri consulenti legali, fiscali ed amministrativi;
- 4) assolvimento di obblighi connessi a normative di vigilanza della Società e/o fiscali;
- 5) effettuazione di analisi statistiche aggregate e di conseguenza anonime relative al portafoglio di crediti riacquistato.

I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i dati potranno essere comunicati utilizzeranno i dati in qualità di autonomi titolari del trattamento, in piena autonomia e nel rispetto delle disposizioni del Codice Privacy. Possono altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento — nei limiti dello svolgimento delle mansioni assegnate — persone fisiche appartenenti alle categorie dei consulenti e/o dei dipendenti del Titolare stesso. L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza possono essere consultati in ogni momento inoltrando apposita richiesta ai Titolari del trattamento indicati nella presente informativa ai sopraddetti indirizzi.

I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per dette finalità ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. I Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

I dati che riguardano l'interessato sono aggiornati periodicamente con informazioni acquisite nel corso del rapporto (ad esempio andamento dei pagamenti, esposizione debitoria residuale, stato del rapporto). La Società informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali in base al quale è possibile:

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

ottenere l'indicazione dell'origine dei dati, della logica (in caso di trattamento effettuato con l'ausilio di strumenti elettronici), delle finalità e delle modalità su cui si basa il trattamento;

ottenere l'indicazione dei soggetti o delle categorie di soggetti ai quali i dati sono comunicati o che possono venirne a conoscenza in qualità di Responsabili o Incaricati;

ottenere l'aggiornamento, la rettificazione, l'integrazione dei dati nonché la cancellazione, la trasformazione in forma anonima ed 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;

opporsi in tutto od in parte, per motivi legittimi, al trattamento dei dati personali, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta ed a tutti gli altri trattamenti per fini di informazione commerciale o per il compimento di ricerche di mercato.

Per l'esercizio dei diritti di cui sopra, nonché per ogni informazione relativa al presente avviso ciascun Interessato potrà rivolgersi a CheBanca! S.p.A. presso la sede legale.

CheBanca! S.p.A. - Il direttore generale Roberto Ferrari

TS14AAB14083 (A pagamento).

Annunzi giudiziari

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI VICENZA

Atto di citazione

Il Presidente del Tribunale di Vicenza con provvedimento del 14-11-2014 ha autorizzato la notifica per pubblici proclami, ex art. 150 c.p.c., dell'atto con cui Urbani Elisa, Meggiolaro Maurizio, Meggiolaro Patrizia e Meggiolaro Laura citano dinanzi al Tribunale di Vicenza, per l'udienza del giorno 8 luglio 2015 ore 9.00 e seguenti, i seguenti convenuti: Marchetto Antonella, Marchetto Renzo, Meggiolaro Costanza Maria, Meggiolaro Gemma Rita, Meggiolaro Giorgina Cunegonda, Meggiolaro Abramo Giuseppe, Meggiolaro Maria Pulcheria, Meggiolaro Giuseppe Agostino, Guderzo Sebastiano, Guderzo Maria Luigia, Guderzo Margherita, Guderzo Fabio, Guderzo Stefano, Guderzo Roberta e Meggiolaro Remo e/o i suoi eredi ed aventi causa, di

residenza, domicilio nonché esistenza in vita sconosciuti, per far accertare e dichiarare che gli attori sono divenuti comproprietari esclusivi per intervenuta usucapione immobiliare ventennale, dei seguenti beni immobili: Comune di Montecchio Maggiore, Catasto Fabbricati, Foglio 25, mapp. nn. 596, 594, 61 sub 1; Comune di Montecchio Maggiore, Catasto Terreni, Foglio 25, mapp. nn. 66 e 289, con l'invito a costituirsi nel termine di venti giorni prima dell'udienza suindicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che, in mancanza di costituzione, si procederà in loro legittima declaranda contumacia.

avv. Davina Zambon

T14ABA14074 (A pagamento).

TAR LAZIO Sezione II Roma

Notificazione per pubblici proclami

Ricorso R.G. n. 9903/2014 dell'arch. Alida De Riggi, difesa dagli avv.ti Giovanni e Benedetta Leone per procura a margine con domicilio eletto in Roma via Principessa Clotilde, 2 pec: avv.prof.giovannileone@postecert.it contro il Comune di Roma Capitale e nei confronti di Vincenza Tempone ed altri per l'annullamento previa adozione di misure cautelari: a) della determinazione dirigenziale 1214 del 2.7.2014 del Direttore del Dipartimento Risorse Umane, Ufficio Concorsi di Roma di approvazione della graduatoria finale della procedura selettiva pubblica per titoli ed esami per il conferimento di 136 posti nel profilo professionale di Architetto Categoria D Famiglia Tecnica, pubblicata presso l'Albo Pretorio, indetta con determina dirigenziale 389 del 23.02.2010; b) del relativo bando pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale del 23.02.2010, nella parte in cui prevede: b1) all'art. 3 il termine di trenta giorni per la presentazione delle istanze di riesame dei punteggi attribuiti per i titoli; b2) all'art. 7 che "la Commissione Esaminatrice forma la graduatoria di merito dei candidati idonei sulla base dei singoli punteggi conseguiti nella valutazione dei titoli di servizio, cultura e vari e nelle prove d'esame"; c) del Regolamento comunale di disciplina in materia di accesso agli impieghi per il personale non dirigente ex delibera di Giunta comunale 424 del 22.12.2009, nella parte in cui prevede (art.19) che "la Commissione, al termine delle prove di esame, forma la graduatoria dei candidati idonei sulla base dei singoli punteggi conseguiti nella valutazione dei titoli e della varie prove d'esame"; d) di ogni atto preordinato e consequenziale, tra cui: d1) il verbale n. 2 del 9.11.2012 della Commissione esaminatrice di approvazione dei criteri di valutazione dei titoli di servizio, cultura e vari dei concorrenti; d2) per quanto possa occorrere, l'elenco generale di valutazione dei titoli pubblicato presso l'Albo Pretorio con estremi e contenuto sconosciuti; d3) le note del Presidente della Commissione del 7.8.2013 e 19.5.2014, di riscontro delle istanze della ricorrente di riesame del punteggio attribuitole in sede di valutazione dei titoli, nonché



del 26.5.2014 di rettifica del punteggio attribuito ai titoli dei soli candidati Anzellotti e Grippo. Avverso tali atti sono stati proposti i seguenti motivi di ricorso: "1) violazione e falsa applicazione degli artt. 7 e 8 del dpr 487/94; violazione e falsa applicazione dell'art.19 del Regolamento ex delibera di G.C. 424 del 22 dicembre 2009 e dell'art.7 del bando; violazione e falsa applicazione degli artt.35 e 70 del dpr 165/2001 con riferimento agli artt. 7 e 8 del dpr 48794: Secondo quanto previsto dall'art.8 del dpr 9.5.1994, n.487, nei concorsi per titoli ed esami "la votazione complessiva è determinata sommando il voto conseguito nella valutazione dei titoli al voto complessivo riportato nelle prove d'esame". Poiché per la ricorrente detta votazione non era stata eseguita in conformità della norma richiamata, la graduatoria andava riformata. Si precisa che detto motivo, elaborato con richiami giurisprudenziali, è stato accolto in autotutela dall'Amministrazione, come si precisa infra. 2) violazione dell'art.3 del bando e dei criteri per la valutazione dei titoli ex verbale della commissione n. 2 del 9.11.2012, dell'art.3 della 1. 241/90, eccesso di potere per insufficienza di motivazione, omessa istruttoria, sviamento di potere e ingiustizia manifesta; disparità di trattamento; violazione art. 97 Cost. e del principio del giusto procedimento: Sotto altro profilo va evidenziato che sulla base dell'art.3 del bando "i corsi di aggiornamento e perfezionamento, conclusi con superamento di esame, su materie attinenti al profilo professionale del posto oggetto di selezione" rientrano tra i cd. "titoli vari", valutabili con l'attribuzione di p. 0,30 per ogni titolo, fermo il limite del punteggio massimo di 2/10.

Anche alla luce dei criteri per la valutazione dei titoli di servizio, culturali e vari dei candidati elaborati dalla Commissione (verbale 2 del 9.11.2012) a ciascuno dei predetti titoli va riconosciuto un punteggio pari a 0,30. Ciononostante, la Commissione non ha preso in considerazione i seguenti Corsi di aggiornamento e perfezionamento dichiarati nella domanda di partecipazione: formazione per la sicurezza nel settore edile (dlvo 494/96); formazione in sicurezza e tutela dei lavoratori (dlvi 626/94 e 242/96), entrambi conseguiti presso il Centro interdipartimentale di Ricerca L.U.P.T. dell'Università di Napoli; formazione sulla Certificazione energetica degli edifici, tutti con verifica finale di apprendimento.

La Commissione avrebbe dovuto attribuire alla ricorrente 0,30 punti per ciascuno dei suindicati titoli, ovvero 0,90 punti rispetto ai 0,30 già assegnati (per il Corso ECDL), sicché andava riconosciuto un punteggio complessivo nella valutazione dei titoli pari a 1,20 punti, da sommarsi alla media del punteggio conseguito nelle prove scritte pari a 7,35 ed ai 9 punti riportati nella prova orale. Di qui, il riconoscimento di un punteggio totale pari a 17,55, con conseguente classificazione all'82° posto della graduatoria di merito, utile per l'assunzione. Le censure espresse documentate nella domanda di partecipazione erano già state formulate dalla De Riggi con istanza di riesame GB/40044/2013 presentata a seguito della pubblicazione della graduatoria provvisoria stilata dalla Commissione sulla scorta del solo punteggio riportato dai candidati nella valutazione dei titoli, alla quale con nota 7.8.2013 il Presidente della Commissione invece di rettificare il minor punteggio eccepiva la tardività della richiesta in quanto avanzata oltre il termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione dell'elenco generale di valutazione dei titoli ex art.3 del bando. Anche la successiva istanza reiterata veniva respinta con nota 19.5.2014; sicché risulta illegittimo l'operato della Commissione anche per violazione dei principi di trasparenza e buon andamento, e difetto di istruttoria e motivazione in ordine alle istanze della ricorrente.

Difatti, la Commissione, resa edotta dell'erronea valutazione operata rispetto ai titoli della De Riggi, avrebbe dovuto. a prescindere dalla tempestività dell'istanza di riesame, rettificare la graduatoria in autotutela, anziché invocare la tardività delle contestazioni, eludendo l'onere di provvedere in ordine alle stesse e favorendo così, del tutto illegittimamente, altri partecipanti alla procedura che per effetto del mancato riconoscimento del punteggio spettante alla ricorrente nella valutazione dei titoli, si erano classificati utilmente in graduatoria.

L'irragionevolezza delle scelte operate dalla Commissione è ancor più evidente sol se si consideri che dalla presentazione della prima istanza di riesame (respinta con nota del 7.8.2013) alla pubblicazione della graduatoria definitiva (2.7.2014) è trascorso circa un anno durante il quale la Commissione avrebbe potuto (e dovuto) valutare titoli e istanze della ricorrente. In via subordinata si contesta la legittimità dell'art.3, u.c., del Bando, là dove prevede che i candidati possono richiedere il riesame del punteggio attribuito entro trenta giorni decorrenti dalla pubblicazione all'Albo pretorio dell'elenco generale di valutazione dei titoli, in quanto: a) detto termine è assolutamente irragionevole, atteso che non si possono costringere i candidati a consultare continuamente l'Albo pretorio per verificare una mera graduatoria provvisoria del punteggio attribuito per i titoli; b) detta disposizione è in contrasto con il principio generale che attribuisce alla p.a. l'esercizio del potere di autotutela, che trova limiti solo se il potere si sia consumato in modo irreversibile, non vi sia lesione delle posizioni dei destinatari del provvedimento, non ricorra una valutazione di interesse pubblico assolutamente assorbente. Nella specie, l'interesse dell'Amministrazione, in una procedura concorsuale ancora "aperta" quale quella di specie, consiste nel premiare i migliori, ossia coloro che possiedono maggiori titoli."

Con determina 1859 del 13.10.2014 l'Amministrazione romana ha disposto l'annullamento d'ufficio della determina dirigenziale 1214 del 2.7.2014 e riformulato la graduatoria finale in base al criterio della media aritmetica dei voti conseguiti nelle due prove scritte. Tale determina, unitamente agli atti già impugnati con il ricorso introduttivo, è stata impugnata con motivi aggiunti proposto questa volta nei confronti di Vincenza Temponi ed altre deducendo violazione dell'art.3 del bando e dei criteri per la valutazione dei titoli ex verbale della commissione 2 del 9.11.2012 e dell'art.3 della L. n. 241/1990; eccesso di potere per insufficienza della motivazione; omessa istruttoria; sviamento di potere; contraddittorietà; irragionevolezza ed ingiustizia manifesta; disparità di trattamento; violazione dell'art.97 Cost. e del principio del giusto procedimento: "1. In attuazione dell'art.3 del bando 'i corsi di aggiornamento e perfezionamento, conclusi con superamento di esame, su materie attinenti al profilo professionale del posto oggetto di selezione" rientrano tra i cd. "titoli vari", valutabili con l'attribuzione di p. 0,30 per ogni titolo, fermo il limite del punteggio massimo di 2/10. Anche alla luce dei criteri per la valutazione dei titoli di servizio,

culturali e vari dei candidati elaborati dalla Commissione con verbale 2 del 9.11.2012 a ciascun titolo va riconosciuto un punteggio pari a 0,30. Ciononostante, la Commissione non ha preso in considerazione i corsi di aggiornamento e perfezionamento dichiarati dalla ricorrente nella propria domanda di partecipazione, tutti conclusi con superamento di esame ai sensi del richiamato art.3 del bando; come già enunciati nel ricorso introduttivo. Peraltro, i medesimi titoli conseguiti dalla De Riggi, di cui era stata omessa la valutazione, erano stati positivamente e correttamente valutati dalla Commissione per la candidata Rossella Pagano (ancorché a seguito di istanza di riesame avanzata ai sensi dell'art.3 del Bando nel termine di 30 giorni), che, poi, è stata collocata al 122° posto in graduatoria. Alla luce delle richiamate disposizioni di concorso, la Commissione avrebbe dovuto attribuire alla ricorrente p. 0,30 per ciascuno dei suindicati titoli, ovvero ulteriori 0.90 punti rispetto ai 0.30 già assegnati (per il Corso ECDL) e riconoscere un punteggio complessivo per tali titoli di 1,20 da sommarsi al punteggio conseguito nelle prove scritte e nella prova orale. Di qui, il riconoscimento di un punteggio totale pari a 17,55, con conseguente classificazione della ricorrente all'81° (o 90°) posto della graduatoria di merito, in posizione utile per l'assunzione. 2. Le doglianze della ricorrente sulla mancata valutazione dei titoli sopra indicati, documentati nella domanda di partecipazione, erano già state formulate dalla De Riggi con istanza di riesame 31.5.2013, presentata dopo la pubblicazione dell'elenco di valutazione dei titoli all'Albo Pretorio stilato dalla Commissione sulla scorta del solo punteggio riportato dai candidati nella valutazione medesima.

Con nota del 7.8.2013 il Presidente della Commissione, anziché rettificare il minor punteggio nella valutazione dei titoli erroneamente attribuito alla De Riggi, eccepiva la tardività della richiesta di riesame in quanto avanzata oltre il termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione all'Albo Pretorio ex art.3 del bando; istanza ribadita dalla ricorrente e nuovamente respinta dalla Commissione con nota 19.5.14. Attesa la palese disparità di trattamento in cui era incorsa l'Amministrazione nel rettificare i punteggi attribuiti ad altri candidati, noncurante delle legittime doglianze della ricorrente, l'operato della Commissione è da censurare anche sotto il profilo della violazione dei principi di trasparenza e buon andamento che debbono informare l'azione della P.A., oltre che per difetto di istruttoria e motivazione sulle legittime istanze della ricorrente. La Commissione, resa edotta dell'erronea valutazione operata rispetto ai titoli della De Riggi, avrebbe dovuto, a prescindere dalla tempestività dell'istanza di riesame, rettificare la graduatoria in autotutela, anziché invocare la tardività delle contestazioni svolte, eludendo l'onere di provvedere in ordine alle stesse e favorendo così, del tutto illegittimamente, altri partecipanti alla procedura che per effetto del mancato riconoscimento del punteggio ad essa spettante nella valutazione dei titoli, si sono classificati utilmente in graduatoria. L'irragionevolezza delle scelte della Commissione è ancor più evidente sol se si consideri che dalla presentazione della prima istanza di riesame del 31.5.13 (respinta il 7.8.13) alla pubblicazione della graduatoria (la prima del 2.7.14 e la del 13.10.14) è trascorso oltre un anno, durante il quale la Commissione avrebbe potuto (e dovuto) valutare i titoli e le istanze della ricorrente.

In via subordinata si contesta la legittimità dell'art.3 del Bando, là dove prevede che i candidati possono richiedere il riesame del punteggio attribuito entro trenta giorni decorrenti dalla pubblicazione all'Albo pretorio dell'elenco generale di valutazione dei titoli, decorsi i quali le domande non possono essere riesaminate, in quanto: a) in tal modo l'Amministrazione, mediante un semplice bando, ha introdotto il rimedio giuridico di un vero e proprio "ricorso in opposizione", che va contemplato da una disposizione normativa, trattandosi di rimedi tipici e nominati; b) in ogni caso, non è legittimo che detto rimedio escluda o precluda il riesame del provvedimento da parte del Giudice; sicché quest'ultimo, comunque, potrà riesaminare la doglianza e, in caso affermativo, accogliere il ricorso non precluso dalla mancata o tardiva presentazione dell'opposizione. Non v'è dubbio che il mancato riconoscimento dei titoli possa essere fatto valere in sede giudiziaria ancorché la parte non abbia prodotto alcuna istanza di riesame, oppure l'abbia prodotta tardivamente, nel termine che il bando aveva introdotto, ciò in quanto il c. 2 dell'art.41 c.p.a. prevede che il termine di impugnazione del provvedimento decorre dalla pubblicazione, se questa è imposta dalla legge: pubblicazione all'Albo Pretorio, che, nella specie, non risulta affatto imposta da alcuna norma di legge, peraltro nei confronti di un atto che ha natura meramente endoprocedimentale, non impugnabile ex se. In caso diverso sarebbe frustrato il diritto di difesa, costituzionalmente sancito; c) il termine di trenta giorni fissato dall'art.3 è irragionevole, atteso che non si possono costringere i candidati a consultare continuamente l'Albo pretorio per verificare esistenza e pubblicazione di una mera graduatoria provvisoria contenente i punteggi attribuiti per i titoli. Tra l'altro, la disposizione è congegnata in modo tale da prevedere che i titoli fossero valutati dopo l'espletamento delle prove scritte e prima della loro relativa correzione, così che i candidati sarebbero stati obbligati a recarsi, senza conoscere la data dell'esaurimento della valutazione dei titoli, personalmente con dispendio di tempo e risorse economiche presso l'Albo. Sicché, in tal guisa sono incerti dies a quo della pubblicazione sull'Albo della graduatoria e dies ad quem della definizione e della valutazione dei titoli dei candidati, che non sono stati posti in condizione di conoscere in quale lasso di tempo presentare l'istanza di riesame; d) detta disposizione è in contrasto con il principio che attribuisce alla p.a. l'esercizio del potere di autotutela, che trova limiti solo se il potere è consumato in modo irreversibile; non vi sia lesione delle posizioni dei destinatari del provvedimento; non ricorra una valutazione di interesse pubblico assorbente. Nella specie, tale interesse in una procedura ancora "aperta", quale quella di specie, consisteva nel premiare i migliori, ossia coloro che possiedono maggiori titoli."

Si è concluso pertanto per l'accoglimento del ricorso. All'esito della camera di consiglio del 19.11.2014 il Tar Lazio, sezione II, nell'accogliere la domanda cautelare, con ord. 5884/2014 ha fissato la nuova udienza del 4 febbraio 2015 ed ordinato la notifica per pubblici proclami del ricorso a tutti i soggetti collocatisi in graduatoria in posizione anteriore a quella ricoperta dalla ricorrente e precisamente ai sigg.ri:

1) Forgione Laura 2) Trifiletti Emilia Giovanna 3) Tantillo Maria 4) Leo Raffaella 5) Andreoni Elena 6) Corrado Maria Elena 7) Gigli Federico 8) Rendina Gabriella 9) Farina Vincenza 10) Longo Maria Grazia 11) Eramo Marco 12) Ruggiero Michele Nicola 13) Visani Luca Ernesto 14) Di Gregorio Leonardo 15) Panetta Maria Carmela 16) Previtero Simonetta 17) Reale Gabriella 18) Gargiulo Maria Rosaria 19) Cimino Antonio 20) Calvani Giordana 21) Mauro Giovanni 22) Di Mase Delia 23) Barilà Giuliana; 24) Scaduto Maria Laura; 25) Santostasi Stefania; 26) Pisanò Carlo; 27) Centioli Emilio; 28) Porretta Paola; 29) Allegrini Rita; 30) Saraceno Nicola; 31) Giustiniani Serafina; 32) Maio Barbara; 33) Iorio Donatella; 34) Graziato Annarita; 35) Lo Piccolo Stefano; 36) Alberti Benedetta; 37) Piovanello Valerio; 38) Perretta Sara; 39) Cordova Beniamino; 40) Bruni Paola; 41) Lupi Barbara; 42) Fabbrini Lavinia; 43) Barletta Antonio; 44) Guidi Stefano; 45) Rabazzi Sergio; 46) Regali Barbara; 47) Falsanisi Emanuele: 48) Mesolella Anna; 49) Romoli Giulio; 50) Ricci Francesca; 51) D'Aloia Michele; 52) Pennesi Federica; 53) Farina Milena; 54) Lo Cacciato Sara; 55) Angrisani Edvige: 56) Forastiere Maria Antonietta: 57) Di Stefano Giovanna; 58) Cicchetti Annalisa; 59) Di Paolo Silvia; 60) Sparacca Chiara; 61) Aceto Claudia; 62) Loffredo Elvira; 63) Falcone Maria; 64) Falvella Cristina; 65) Pace Giuseppe; 66) Tersigni Serena; 67) Fusco Massimiliano; 68) Carusi Marta; 69) Facello Donata; 70) Muccari Cristina; 71) Tassone Annalisa; 72) Mazza Eugenia; 73) Battaglia Diego; 74) Selvatico Alessandro; 75) Colonna Isabella; 76) Napolitano Rita; 77) Credazzi Salvi Alessandra; 78) Portoghese Francesca Romana; 79) Canu Francesca; 80) Scrocco Sabrina; 81) Ferretti Francesca; 82) De Pasquale Giorgia; 83) Pettine Alessandra; 84) Filagrossi Ambrosino Cristian; 85) Lamberti Barbara; 86) Romano Elisabetta; 87) Perreca Biagio; 88) Dadi Riccardo; 89) Grippo Gianpiero; 90) Coppola Immacolata; 91) Marinangeli Ester; 92) Biaselli Francesca; 93) Granati Giuseppe; 94) Pescosolido Tiziana; 95) Patti Giorgio; 96) Tempone Vincenza; 97) Confalone Antonio; 98) Mosca Annamaria; 99) Procida Elisabetta; 100) Cesari Monia; 101) Febbraro Fabio; 102) Amato Ornella; 103) Simula Patrizia; 104) Senofonte Giuseppe; 105) Monno Daniela; 106) Severa Danila; 107) Schirru Maria Rita; 108) Notarbartolo Francesca; 109) Saulli Alvaro; 110) Rizzo Giacomo; 111) Capoccetti Sara; 112) Ortensi Mario; 113) Camilli Marco; 114) Sulpizio Roberta; 115) Davoli Marilisa; 116) Querzè Anna; 117) Paone Idalisa; 118) Cristiano Antonio; 119) Mani Eleonora; 120) Mangiavillano Serena; 121) Marrone Domenica; 122) Pagano Rossella; 123) Andreotti Chiara: 124) Marsili Francesca: 125) Sassu Roberto; 126) Raggi Alessandra; 127) Baroni Alessia; 128) Mazzarella Fabrizio; 129) Dottori Jvonne; 130) Di Domenico Silvia; 131) Romano Rita; 132) D'Angelo Elena; 133) Russo Virginia; 134) Zarrillo Tiziana; 135) Alippi Chiara; 136) Lioy Maria Elena; 137) Bussoletti Francesca; 138) Chiari Ugo; 139) D'Auria Riccardo; 140) Paletta Maria Grazia; 141) Rainone Alessandra; 142) Braccioni Nadia; 143) Rizzo Debora; 144) Ranno Daniela; 145) Basile Luca Michele; 146) Cannata Elena; 147) Natali Cecilia; 148) Crognale Marta; 149) Cicchini Valentina; 150) Peghini Alessia; 151) Lorito Andrea; 152) Riccobelli Marco; 153) Borghese Valentina; 154) Zarcone Giuseppe; 155) Brancato Antonella; 156) Cortese Francesca; 157) Imperato Rossella; 158) Tripodi Marialuisa; 159) Morciano Marta; 160) Piloni Giorgia; 161) Rossi Silvia; 162) Carotenuto Annarita; 163) Schirinzi | T14ABA14097 (A pagamento).

Federica; 164) Familiari Antonino; 165) Galanti Gloria; 166) Guidi Claudio; 167) Trucino Rosaria Angelica; 168) Geremia Paola; 169) Reale Gianbattista; 170) Simoncini Maria Elena; 171) Pensi Giulia; 172) Dalzocchio Giorgia; 173) Pesce Carmela; 174) Fabietti Viviana; 175) Salvatorelli Guido; 176) Diotallevi Gina Elisabetta; 177) Mercuri Antonella; 178) Pesce Delfino Andrea; 179) Pisano Innocenzo; 180) Petrosino Michela; 181) Cascasi Michela.

Roma, 25 Novembre 2014

avv. prof. Giovanni Leone

T14ABA14086 (A pagamento).

TRIBUNALE DI AVEZZANO

Atto di citazione per usucapione

L'avv Paolo Palma, del Foro di Avezzano (Aq.), con studio in Luco dei Marsi, via R. Elena 11, rappresentante e difensore di Continenza Maria Chiara, nata a Menziken (Svizzera) il 04/04/1971, e residente a Capistrello in via Dei Martiri 26, cita Scatena Gennaro nato a Capistrello il 10/12/1896 e suoi eredi, e Di Benedetto Anna, Maria fu Luigi (sconosciuta la data di nascita) suoi eredi e chiunque abbia interesse, all'udienza del 21/05/2015 al fine di sentire pronunciare la sentenza di riconoscimento dell'acquisto per usucapione degli immobili siti nel comune di Capistrello (Aq.) censiti al foglio 48 particella 1192 sub 1, particella 1231. Luco dei Marsi il 22/11/2014.

avv. Paolo Palma

T14ABA14087 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BOLOGNA

Notifica per pubblici proclami

Il G.L. del Tribunale di Bologna ha disposto nei confronti dei controinteressati nel procedimento R.G. 3409/2014, proposto dalla sig.ra Santoli per l'inserimento nella graduatoria ad esaurimento della scuola dell'infanzia della Provincia di Bologna aa.ss. 2014/2017, la pubblicazione integrale del ricorso e del decreto sul sito internet del MIUR, avvenuta in data 7 novembre 2014, e l'inserzione dell'avviso di tale pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale.

Bologna, 25/11/2014

avv. Maria Cristina Fabbretti

— 17 -



TRIBUNALE DI COMO

Atto di citazione

I signori Braga Eliseo, nato il 21.11.1938 a Garzeno ed ivi residente in fraz. Catasco (c.f.BRGLSE38S21D930M), Braga Lino, nato il 22.04.1941 a Garzeno ed ivi residente in fraz. Catasco (c.f.BRGLNI41D22D930T), Braga Giancarlo, nato il 20.06.1950 a Garzeno ed ivi residente in via Lova n.4 (c.f.BRGGCR50H20D930R), Braga Guglielmina, nata l'11.01.1933 a Garzeno ed ivi residente in fraz. Catasco (c.f.BRGGLL33A51D930T), Braga Rita, nata il 01.05.1936 a Garzeno e residente in Dongo via G.Rubini (c.f.BRGRTI36E41D930V), Braga Fiorenzo, nato il 05.07.1954 a Garzeno e residente in Domaso fraz. Pozzuolo (c.f.BRGFNZ54L05D930O), Santoianni Alessandro, nato il 01.03.1987 a Gravedona (CO) e residente in Garzeno via Parrocchiale n.26 (c.f.SNTLSN87C01E151L) elettivamente domiciliati, in Como, via 5 Giornate n.61, presso lo studio dell'avy. Vittorio Gelpi, che li rappresenta, citano il sig. Braga Albertino, c.f. BRGLRT52T06D930M, residente in Garzeno (CO), piazza Reduci, la sig.ra Braga Colombina, c.f. BRGCMB31H46D930V, residente in Garzeno (CO), frazione Catasco, nonché i signori Moralli Giovanni, Maffioli Alma nata a Garzeno il 28.09.1943 (c.f. MFFLMA43P68D930D), Maffioli Angela nata a Garzeno il 21.10.1932 (c.f. MFFNGL32R61D930W), Maffioli Maddalena nata a Garzeno il 08.07.1934 (c.f. MFFMDL-34L48D930C), Maffioli Maria nata a Garzeno il 05.03.1939 (c.f. MFFMRA39C45D930S), Maffioli Pietro nato a Garzeno il 30.1.1941 (c.f. MFFPTRPTR41A30D930V), Maffioli Silvio nato a Garzeno il 29.11.1930 (c.f. MFFSLV-30S29D930T), Albini Vilma nata a Garzeno il 01.03.1955 (c.f. LBNVLM55C41D930N), Braga Giovanni nato il 6.2.1911, Braga Maria nata il 7.7.1938, Braga Paolo, Braga Pietro nato il 01.01.1921, Braga Basilio nato il 9.7.1916, Braga Giordano nato il 10.6.1944, Braga Giulia nata il 15.12.1926, Braga Maddalena nata il 23.3.1942, Braga Paola nata il 20.1.1919, Salice Angela nata il 17.8.1936, Salice Antida nata il 17.3.1935, Salice Giovanni nato il 10.11.1939, Salice Giuseppina nata il 27.8.1893 e deceduta il 27.8.1937, Albini Clara nata a Garzeno il 13.09.1963 (c.f. LBNCLR63P53D930F), Albini Giancarlo nato a Garzeno il 21.9.1956 (c.f. LBNGCR56P21D930B), Albini Lorenzo nato a Garzeno il 10.8.1965 (c.f. LBNLNZ65M10D930T), Albini Luciana nata a Garzeno il 06.09.1953 (c.f. LBNLC-N53P46D930Q), Albini Maria Bambina nata a Garzeno il 20.12.1957 (c.f. LBNMBM57T60D930O), Albini Primo nato a Garzeno il 29.5.1955 (c.f. LBNPRM55E29D930I), Albini Rosanna nata a Garzeno il 21.8.1959 (c.f. LBNR-NN59M61D930t), Gobba Giovanni, ovvero i loro eredi, a comparire avanti il Tribunale di Como - sezione e Giudice designandi - all'udienza che si terrà il giorno 29 aprile 2015, ore di rito, con invito a costituirsi entro il termine di venti giorni prima dell'udienza sopra indicata ai sensi e nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c. ed espresso avvertimento che in difetto di costituzione entro il suddetto termine incorreranno nelle preclusioni e decadenze di cui agli articoli 38 e 167 c.p.c. e che, in caso di mancata costituzione, si procederà in loro contumacia, per sentir dichiarare gli attori, per intervenuta usucapione, proprietari esclusivi dei beni di cui alla scrittura privata 12.03.1988 così identificati: a favore di Braga Eliseo dei beni siti in Comune di Garzeno di cui ai mappali 6809, 1208, 19291, 19607, 20203, 20198-20205, 19556, 21871/1/2, 19639, 19303, 21863, 2006; dei beni siti in Comune di Dongo di cui al mappale 2900; a favore di Braga Lino dei beni siti in Comune di Garzeno di cui ai mappali 6668, 5708, 6633/2, 1981-1984, 21996, 19976, 19600, 4505, 6534/1/2/3, 773-774, 6535; a favore di Braga Giancarlo dei beni siti in Comune di Garzeno di cui ai mappali 1658,1220,21870/1/2, 19639, 19021, 18967, 22002, 20443; dei beni siti in Comune di Dongo di cui ai mappali n. 1454, 1457, 1485, 1443; a favore di Santoianni Alessandro dei beni siti in Comune di Garzeno di cui ai mappali 22341, 1426, 6102, 11646, 19758, 19839, 20851, 21275, 181-20800, 19340, 2004; a favore di Braga Guglielmina dei beni siti in Comune di Garzeno di cui ai mappali 790,9123,19254, 6533/2, 6587/1, dei beni siti in Comune di Dongo di cui al mappale 3703/1; a favore di Braga Rita dei beni siti in Comune di Garzeno di cui ai mappali 20471, 22812, 19898, 21923, 18693, 19337, 19040, 20337, 5513; a favore di Braga Fiorenzo dei beni siti in Comune di Garzeno di cui ai mappali n. 21767, 20487, 20238/1/2-20239/1/2.

Como, lì 24 luglio 2014

Avv. Vittorio Gelpi

T14ABA14098 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TRIESTE

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

Pecar Franko, nato a Trieste il 08 luglio 1964, codice fiscale PCRFNK64L08L424R, residente in Trieste, Località Gropada 84, e Pecar Paolo, nato a Trieste il 27 giugno 1960, codice fiscale PCRPLA60H27L424K, residente in Trieste, Località Gropada 120, rappresentati e difesi dall'avv. Giuliano Iviani, con studio in Trieste, via Paolo Reti 4, ove elettivamente domiciliati, possedendo ed avendo posseduto uti domini, pubblicamente, pacificamente ed ininterrottamente per oltre vent'anni la frazione di terreno sita nel Comune di Trieste, Località Gropada, così identificata: "cat.t. 50, frazione di 410,90 tq marcata I e tinta in giallo nel piano catastale e tavolare redatto dal perito edile Michele Kobal e vidimato dal catasto al prot. 1533 dd. 25.11.1992, da scorporare dalla P.T. 577 c.t. 1° di Gropada, corrispondente alla particella catastale nuova 50/1, pascolo cl. 4, di mq 1357, R.D. 1,05, R.A. 0,56", così come indicata e descritta nel medesimo piano, citano per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c., con autorizzazione del Tribunale di Trieste del 07 novembre 2014, l'intestataria del bene descritto, Gergic Anna ved. di Gergic Giacomo, luogo di nascita, data di nascita, residenza, dimora e domicilio sconosciuti, suoi eredi e/o aventi causa, a comparire dinanzi al Tribunale di Trieste per l'udienza del 31 marzo 2015, ore 11, con invito a costituirsi almeno venti giorni prima di detta udienza.

— 18 –

Con avvertimento che la costituzione oltre i detti termini comporterà le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che, in mancanza di costituzione, si procederà in loro contumacia, perché sia dichiarata l'avvenuta usucapione del predetto bene immobile in favore degli attori, come sopra generalizzati.

avv. Giuliano Iviani

T14ABA14100 (A pagamento).

TRIBUNALE DI IMPERIA

Atto di citazione

Con citazione dinanzi al Tribunale di Imperia, la signora Melani Donatella, nata a Sanremo il 31 ottobre 1958 ed ivi residente in via Privata Serenella n. 25, rappresentata e difesa dall'avv. Alessandro Lolli, nel cui studio in Sanremo, via Matteotti n. 121, ha eletto domicilio, ha chiesto di essere dichiarata unica proprietaria per intervenuta usucapione dell'alloggio sito in Sanremo, via Privata Serenella n. 25, piano terreno, censito al locale Catasto Fabbricati Sez. SR Foglio 36 n. 1475 sub. 20; tale immobile risulta tuttora intestato a Melani Marcello, deceduto.

Poiché la notificazione dell'atto nei modi ordinari è risultata di somma difficoltà per l'oggettiva impossibilità di identificare gli eredi del predetto Melani Marcello, è stata autorizzata la notifica dell'atto di citazione agli eredi di Melani Marcello, ai sensi dell'art. 150 c.p.c., per l'udienza dell'11 marzo 2015, con l'avvertimento che non costituendosi almeno venti giorni prima incorreranno nella decadenza di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c.

avv. Alessandro Lolli

TC14ABA14011 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA

Ricorso R.G. 8274/2014

(TMLMRC-Nell'interesse di Tumelero Marco 69D13C949J), nato a Conco (VI) il 13 aprile 1969 e residente in viale degli Aironi n. 6/23 di Caorle (VE), l'avv. Teobaldo Tassotti è ricorso ex art. 702-bis c.p.c. nei confronti di tutti gli intestatari delle relative schede catastali per sentire dichiarare l'usucapione del ricorrente sui seguenti immobili N.C.T. - Comune di Conco - foglio 17, mappali 380, 383, 389, 390, 391, 392, 393 e 419, nonché N.C.E.U. - Comune di Conco - foglio 17, mappali 891 (ex 357), 894 (ex 385) e 895 (ex 384). Con decreto del 25 settembre 2014 il Giudice delegato dal Presidente del Tribunale ha fissato l'udienza del 29 aprile 2015 per discuterne, dando ai convenuti termine per costituirsi sino a 10 giorni prima, mediante deposito in cancelleria di una memoria difensiva, ed onerandoli di proporre ivi ogni loro eccezione e domanda, di merito ed istruttoria, pena la contumacia e le decadenze di legge. Di poi, con decreto del 17 novembre 2014, il Presidente f.f. del | TS14ABA14030 (A pagamento).

medesimo Tribunale, acquisito il parere favorevole del P.M., ha autorizzato la notifica per pubblici proclami mediante la pubblicazione dell'estratto dell'atto su Il Giornale di Vicenza e sulla Gazzetta Ufficiale.

Marostica 21 novembre 2014

Avv. Teobaldo Tassotti

TC14ABA14059 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TEMPIO PAUSANIA

Atto di citazione per integrazione del contraddittorio -Ricorso R.G. 200960/12

Il sottoscritto Avv. Alfredo Vasta difensore in giudizio unitamente all'Avv. Lucia Pittorru, con studio in Olbia, Via Acquedotto 66/2, della Marwal S.r.l. è stato autorizzato dal Presidente del Tribunale di Tempio Pausania ad effettuare notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. ai condomini del Condominio "Villaggio Marineledda" a comparire avanti il Tribunale Civile di Tempio Pausania, nei noti locali, all'udienza del procedimento R.G. 200960/12 che si terrà 1'8 aprile 2015, ore di rito, G. I. Dott. Massera, con invito a costituirsi nel termine di venti giorni prima della udienza indicata, ai sensi dell'art. 163-bis c.p.c., nelle forme e nei termini di cui all'art. 166 c.p.c. e con avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui all'art. 167 c.p.c., e che in difetto di costituzione si procederà in loro contumacia, per ivi sentire accogliere le seguenti conclusioni:

In via principale, in accoglimento della domanda di rivendica condannare il sig. Luciano Paneri al rilascio ed alla restituzione alla Marwal S.r.l. dell'area di superficie di circa 14,95 mq., facente parte della maggior consistenza di cui alla particella catastale 1489, del terreno di proprietà della Marwal S.r.l. ubicato in Comune di Golfo Aranci, "Villaggio Marineledda":

In via subordinata, condannare il sig. Cesare Antonelli al rilascio ed alla restituzione dell'area a verde comune di superficie di circa 14,95 mq., facente parte della maggior consistenza di cui alla particella catastale 1489, in favore dei comproprietari componenti il Condominio "Villaggio Marineledda";

In ogni caso, condannare il Convenuto al pagamento delle spese, competenze ed onorari del presente giudizio.

Copia dell'Atto di Citazione verrà affissa all'ingresso dei locali aperti al pubblico del complesso residenziale denominato "Villaggio Marineledda".

Roma, 28 novembre 2014

avv. Alfredo Vasta



TRIBUNALE DI CASSINO

Notifica per pubblici proclami

Su istanza di Morsello Giulio in data 29 aprile 2014 il Pres. del Tribunale di Cassino ha autorizzato la notifica ex art. 150 cpc nel procedimento R.G. n. 130/14. Visto il procedimento per usucapione speciale iscritto al n. 130/14 su ricorso promosso da Morsello Giulio nato a Ponza (LT) l'11 dicembre 1933 ivi res. via Sopra Giancos, in danno di Aversano Carmine, Giuseppe, Aversano Margherita, Aversano Silverio, Aversano Vincenzo, vista l'osservanza delle prescrizioni imposte per l'emissione del decreto considerato che si sono realizzati i presupposti per l'acquisto per usucapione speciale PQM dichiara che Morsello Giulio ha acquisito per usucapione speciale quota parte del terreno, pari a mq 1243, circa sito nel Comune di Ponza, loc. Palmarola, in Catasto F.3 part. 245 ex 241 cl 4 vigneto, consistenza tot. are 85 ca 82 r.d. € 44,32, r.a. € 44,32, locale deposito F.3 part. 246, mg 25, cl ente urbano s.r., locale deposito F.3 part. 247, mg 7, cl ente urbano s.r Il Giud. dr. Salvatore Scalera.

avv. Giannantonio Di Giuseppe

TC14ABA14085 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TEMPIO PAUSANIA

Atto di citazione per integrazione del contraddittorio -Ricorso R.G. 200806/12

Il sottoscritto Avv. Alfredo Vasta difensore in giudizio unitamente all'Avv. Lucia Pittorru, con studio in Olbia, Via Acquedotto 66/2, della Marwal S.r.l. è stato autorizzato del Presidente del Tribunale di Tempio Pausania ad effettuare notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. ai condomini del Condominio "Villaggio Marineledda" a comparire avanti il Tribunale Civile di Tempio Pausania, nei noti locali, all'udienza del procedimento R.G. 200806/12 che si terrà 1'8 aprile 2015, ore di rito, G. I. Dott. Massera, con invito a costituirsi nel termine di venti giorni prima della udienza indicata, ai sensi dell'art. 163-bis c.p.c., nelle forme e nei termini di cui all'art. 166 c.p.c. e con avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui all'art. 167 c.p.c., e che in difetto di costituzione si procederà in loro contumacia, per ivi sentire accogliere le seguenti conclusioni:

In via principale, in accoglimento della domanda di rivendica condannare il sig. Carlo Pasquinucci al rilascio ed alla restituzione alla Marwal S.r.l. dell'area di superficie di circa 13 mq., facente parte della maggior consistenza di cui alla particella catastale 1484 del terreno di proprietà della Marwal S.r.l. ubicato in Comune di Golfo Aranci, "Villaggio Marineledda";

In via subordinata, condannare il sig. Cesare Antonelli al rilascio ed alla restituzione dell'area a verde comune di superficie di circa 13 mq., facente parte della maggior consistenza di cui alla particella catastale 1484, in favore dei comproprietari componenti il Condominio "Villaggio Marineledda";

In ogni caso, condannare il Convenuto al pagamento delle spese, competenze ed onorari del presente giudizio.

Copia dell'Atto di Citazione verrà affissa all'ingresso dei locali aperti al pubblico del complesso residenziale denominato "Villaggio Marineledda".

Roma, 28 novembre 2014

avv. Alfredo Vasta

TS14ABA14033 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LARINO

Estratto della notificazione ai sensi dell'art. 2890 comma 4 c.c.

Ad istanza di Fiardi Giorgio, elettivamente domiciliato in Termoli alla Via Sorrento 8 l'Ufficiale Giudiziario addetto all'Ufficio UNEP del Tribunale di Chieti ha notificato in data 29-30/01/2014-6/02/2014 al precedente proprietario Sig. Girotti Daniele e ai creditori iscritti: 1)UNICREDIT SPA (p.i.12931320159) con domicilio in Vasto (CH) alla Via Giulio Cesare n. 14; 2)EQUITALIA SERIT SPA(p.i.00287860944) con domicilio in Campobasso alla Via Garibaldi n. 145; 3) EQUITALIA PRAGMA SPA (p.i.00274230945) con domicilio in Pescara al Viale G. D'Annunzio 91, l'atto con il quale lo stesso Fiardi Giorgio ha offerto di pagare ai predetti creditori il prezzo di Euro 33.551,31, alla scopo di liberare la quota pari ad ½ gravata da diritto di abitazione del precedente proprietario dei seguenti immobili siti in Termoli alla Via delle Mimose n. 22, località Difesa Grande, e precisamente:appartamento individuato in catasto fabbricati al foglio 37, p.lla 466, sub 79, cat. A/3, cl 2, vani 6,5, r.c. euro 537,12; locale garage di circa mq 27 individuato in catasto fabbricati al foglio 37, p.lla 466, sub 69, cat. C/6, cl 2, mq 27, r.c. euro 118,53, acquistati dal medesimo con atto per Notaio Giovanni De Matteis del 24/07/2013, rep. n. 66946, racc. n 33206, registrato in Chieti il 29/07/2013 al n. 2683 trascritto presso l'Agenzia del Territorio di Campobasso il 01/08/2013, in registro generale rubricato al n. 7691 ed in registro particolare al n. 6067.

avv. Elena Vita

TX14ABA172 (A pagamento).

— 20 –

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Milano, con decreto n. 8506/2014 ha pronunciato l'ammortamento del vaglia cambiario n. 64126/1/2197761, di importo pari ad Euro 7.005,97, emesso da Ponterotto Azienda Agricola di Gimignani G. in favore di Volentieri Pellenc S.r.l. in data 13 dicembre 2007

e scaduto in data 30 giugno 2012 e del vaglia cambiario n. 64659/1/2213806, di importo pari ad Euro 3.972,24, emesso dal Sig. Biasio Natalino in favore di Volentieri Pellenc S.r.l. in data 5 maggio 2008 e scaduto in data 30 aprile 2012. Opposizione legale entro 30 giorni.

Lì, 25/11/2014

avv. Eleonora Olivieri

T14ABC14070 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PIACENZA

Ammortamento certificato di deposito

Il Presidente del Tribunale di Piacenza con decreto n. 1408/2014 RG.V.G. N. 11387 del 09/10/2014 ha pronunciato l'ammortamento del certificato di deposito al portatore n. 02013388/Rapporto nr. 01851864 emesso da Centro Banca portante un saldo iniziale di Euro 1.635,89 e un saldo di Euro 1.635,89 alla data 26/09/2014. Opposizione legale entro 90 giorni.

Lì 27/11/2014

Albasi Angela

T14ABC14096 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ROMA

Ammortamento assegno bancario

Il Presidente del Tribunale di Roma con decreto n. 12920 del 04/11/2014, su ricorso di Vip Tassi S.r.l., C.F. 00475490587 e P.I. 00902911007, ha dichiarato l'ammortamento degli assegni bancari n. 8000154826-01, n. 8000154827-02, n. 8000154828-03, n. 8000154829-04 e n. 8000154830-05, tutti dell'importo, cadauno, di Euro 10.000,00, emessi da Gruppomio S.r.l., C.F. e P.I. 09304511000, e tratti su Banca Nazionale del Lavoro S.p.A. e ne ha autorizzato il pagamento dopo 15 giorni dalla data di pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica purché nel frattempo non venga fatta opposizione.

Lì 18/11/2014

avv. Mary Moramarco

T14ABC14152 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TORRE ANNUNZIATA

Ammortamento assegno

Il Giudice delegato con decreto n.r.g. 1068/14 del 5 novembre 2014 su ricorso del sig. Coscia Antonio ha dichiarato l'ammortamento dell'assegno bancario n. 2.200.445.608-10 di € 900,00 tratto sul c/c n. 2200445608 del Banco di Napoli | T14ABH14090 (A pagamento).

di Frattamaggiore e ne ha autorizzato il rimborso dopo 15 giorni dalla data di pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica purché nel frattempo non venga fatta opposizione. Data 24 novembre 2014.

avv. Giovanni Chianese

TC14ABC14012 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI BOLZANO

Nomina curatore di eredità giacente onelli Gigliola/Santa Giuseppe ed eredi

Si rende noto che il Giudice Tutelare dott. Aprile, ha nominato curatore dell'eredità di Santa Giuseppe nato a Nova Ponente (BZ) il 29/9/1891, il geom. Gilmozzi Sebastian e ha fissato per il suo giuramento l'udienza del prossimo 7 gennaio 2015 ore 9.30.

Bolzano, 27 novembre 2014

avv. Mauro De Pascalis

T14ABH14089 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CAGLIARI

Nomina curatore di eredità giacente di Spina Gianfranco -Ricerca eredi - Richiesta dichiarazioni di credito - R.G. 3793/2014

Il Tribunale di Cagliari con decreto del 31 Maggio 2014 ha dichiarato giacente l'Eredità di Spina Gianfranco, nato a Cagliari il 17 Gennaio 1950 e deceduto a Capoterra (CA) il 12 Settembre 2011 ed ha, contestualmente, nominato Curatore della medesima la Rag. Maria Cristina Sacchi, con studio in Cagliari, Via dei Colombi 15, la quale invita i chiamati successibili entro il sesto grado del defunto Spina Gianfranco a prendere contatti con il sottoscritto Curatore ai fini della loro individuazione.

Il Curatore invita altresì i creditori ed aventi diritto del defunto Spina Gianfranco a far pervenire al sottoscritto Curatore le dichiarazioni di credito, corredate da idonea documentazione entro e non oltre un mese dalla pubblicazione del presente avviso, indicando le eventuali ragioni di prelazione richieste.

rag. Maria Cristina Sacchi



TRIBUNALE DI BERGAMO

Eredità giacente

Il Tribunale di Bergamo, con decreto in data 09.10.2014 - N. 3442/14 R.G.V., ha dichiarato giacente l'eredità di Adobati Monica, nata a Bergamo il 31.07.1973 ed ivi deceduta in data 20.12.2009, nominando curatore il Dott. Matteo Sozio, con studio in Torre Boldone (Bg), via Borghetto n. 2.

Bergamo, 26 novembre 2014

Il curatore dell'eredità giacente dott. Matteo Sozio

T14ABH14182 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ASTI

Nomina curatore eredità giacente

Il Tribunale di Asti, con decreto in data 25 luglio 2014, ha dichiarato giacente l'eredità di Jolanda Pezzini, nata a Lasa (BZ) il 23 ottobre 1923 e deceduta a Agliano Terme (AT) il 8 aprile 2010, nominando curatore l'avvocato Maria Agnese, con studio in Alba, via Pietrino Belli 12.

avv. Maria Agnese

TC14ABH14010 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA

N.02/2004 R. Succ.

Eredità giacente di Deni Costante

Il Giudice, sull'istanza di chiusura della procedura presentata dal curatore dr. Cornelio Ponso, con provvedimento 10 novembre 2014, n. 42/2014 Cron., ha disposto che la somma restante nella disponibilità della curatela, compiuta ogni ulteriore attività e sostenuti i relativi esborsi al fine di addivenire alla definizione di eventuali rapporti comunque facenti capo al defunto e/o dipendenti dalla chiusura della procedura, sia versata in favore dello Stato nelle forme di legge che saranno concordate con l'Agenzia delle Entrate e/o del Territorio competente; ha dichiarato la chiusura della procedura di eredità giacente di Deni Costante.

Il curatore dell'eredità giacente dott. Cornelio Ponso

TC14ABH14092 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FORLÌ

Reg. Succ. 474/06

Eredità giacente di Fiore Raffaella

Il Giudice dott. MC Salvadori il 12 maggio 2006, vista la richiesta della Procura di Forlì di apertura dell'eredità giacente di Fiore Raffaella, nata a Bari il 17 aprile 1929, in vita residente in Forlì, via Curiel n. 53 e ivi deceduta il 17 dicembre 2005, ritenuta la ricorrenza delle condizioni di cui all'art. 528 cc, ha nominato Curatore dell'eredità giacente l'avv. Giuliana Bianchi con studio in Forlì, corso Mazzini n. 55 e disposto la pubblicazione del decreto sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Avv. Giuliana Bianchi

TC14ABH14018 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FORLÌ

Reg. Succ. 1169/12

Eredità giacente di Pasquina Andreani

Il Giudice dott. Alberto Pazzi il 5 novembre 2012, vista la richiesta della sig.ra Rosina Andreani di apertura dell'eredità giacente di Pasquina Andreani, nata a santa Sofia (FC) il 3 aprile 1926 ed in vita domiciliato Basilea (Svizzera) e ivi deceduta il 7 febbraio 2010, ritenuta la ricorrenza delle condizioni di cui all'art. 528 cc, ha nominato Curatore dell'eredità giacente l'Avv. Giuliana Bianchi con studio in Forti, corso Mazzini n. 55 e disposto la pubblicazione del decreto sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Avv. Giuliana Bianchi

TC14ABH14019 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ASTI

Eredità giacente di Pagliano Teresina

Il Giudice delegato dott. Teresa Maria Francioso del Tribunale di Asti, con decreto 1° luglio 2014 ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Pagliano Teresina nata Torrazza Piemonte l'8 febbraio 1930 e deceduta in Agliano Terme l'11 luglio 2010, ed in vita residente in Agliano Teme via alle Fontane 88, nominando curatore l'avv. Umberto Sacco con studio in Alba corso Italia n. 7, e con invito a presentare le dichiarazioni di credito entro il termine di giorni trenta.

Il curatore avv. Umberto Sacco

TC14ABH14077 (A pagamento).

— 22 -



RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ

TRIBUNALE DI TARANTO

Ricorso ex art. 1159-bis c.c.

L'avv. Maria Terrusi, con studio in Castellaneta (TA) alla via S. Martino, 2, rappresentante e difensore del sig. Pastore Luigi Nicola, nato a Palagiano (TA) il 25.10.1968, ha chiesto, con ricorso del 21.07.2014 (ex art. 1159-bis c.c.) che il sig. Pastore Luigi Nicola usucapisse e potesse così acquistare la proprietà del terreno sito nel Comune di Palagianello (TA), riportato nel catasto terreni di quel Comune al foglio 14, particella 19.

Il Giudice dell'intestato Tribunale ha ordinato affissione del ricorso e del provvedimento per novanta giorni all'albo del Comune di Palagianello e all'albo del Tribunale di Taranto; pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* e notifica a chi ne abbia diritto, avvertendo che chiunque ne abbia interesse potrà proporre opposizione entro novanta giorni dall'affissione e notifica.

Castellaneta-Taranto, li 27.11.2014

avv. Maria Terrusi

T14ABM14091 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TIVOLI Sezione distaccata di Castelnuovo di Porto

Atto di citazione per usucapione

Il sig. il sig. Maoli Ernesto nato a Monterotondo (Roma) il 12 gennaio 1946 e residente in Monterotondo (Roma) alla piazza Roma n. 5 (c.f. MLA RST 46A12 F611R) e la sig. ra Monni Ada, nata a Monterotondo (Roma) il 7 novembre 1943 e residente in Monterotondo (Roma) alla via Adige n. 9 (c.f. MNN DAA 43S47 F611R, rappresentati e difesi dall'avv. Salvatore Caianiello citano i sigg.ri Cucchiaroni Adele Mar Galletti Fu Ferdinando, Cucchiaroni Filippo Fu Ferdinando, Cucchiaroni gemma Mar Bertolini Fu Ferdinando, Cucchiaroni Luigi fu Ferdinando ed eventuali eredi ed aventi causa, dinanzi all'intestato Tribunale per l'udienza del 9 marzo 2015 ore di rito, con invito a costituirsi in giudizio, con invito a costituirsi in giudizio nei modi e termini degli artt. 166 e 167 c.p.c. almeno venti giorni prima della fissata udienza con avvertimento che la costituzione oltre i termini suddetti implica le decadenze di cui agli articoli 38 e 167 c.p.c. e che in difetto di costituzione si procederà nella istruzione della causa previa dichiarazione della sua contumacia, per ivi sentir dichiarare gli attori proprietari esclusivi del terreno NCT comune di Monterotondo (Roma) foglio 31 p.lle 209, 210, 211 e 212.

avv. Salvatore Caianiello

T14ABM14117 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CASSINO

Usucapione speciale

Visto il procedimento per usucapione speciale iscritto al n. 130/14 su ricorso promosso da Morsello Giulio nato a Ponza (LT) l'11 dicembre 1933 ivi res. via Sopra Giancos, in danno di Aversano Carmine, Giuseppe, Aversano Margherita, Aversano Silverio, Aversano Vincenzo, vista l'osservanza delle prescrizioni imposte per l'emissione del decreto considerato che si sono realizzati i presupposti per l'acquisto per usucapione speciale PQM dichiara che Morsello Giulio ha acquisito per usucapione speciale quota parte del terreno, pari a mq 1243, circa sito nel Comune di Ponza, loc. Palmarola, in Catasto F.3 part. 245 ex 241 cl 4 vigneto, consistenza tot. are 85 ca 82 r.d. € 44,32, r.a. € 44,32, locale deposito F.3 part. 246, mq 25, cl ente urbano s.r., locale deposito F.3 part. 247, mq 7, cl ente urbano s.r. Il Giudice dott. Salvatore Scalera.

avv. Giannantonio Di Giuseppe

TC14ABM14084 (A pagamento).

STATO DI GRADUAZIONE

TRIBUNALE DI FORLÌ

Stato di graduazione - Eredita giacente Montevecchi Nazario - N. 8/2012 E.G.

L'anno duemilaquattordici il giorno diciotto del mese di novembre (18 novembre 2014) in Cesena, in via Marinelli n. 43 il sottoscritto Dottor Pier Domenico Ricci, nato a Cesena il giorno 1 agosto 1959, domiciliato a Cesena, Via Plauto n. 120, con l'assistenza della Dottoressa Caterina Forti, notaio in Cesena, iscritto al Ruolo dei Distretti Notarili Riuniti di Forlì e Rimini, con studio in Cesena in Via Marinelli n. 43; premesso:

- che in data 24 settembre 2012 è deceduto il signor Montevecchi Nazario nato a Cesena il 13 febbraio 1942;
- che in data 16 novembre 2012 è stato presentato da Prati Silvia, nata a Cesena il 21 giugno 1973, il ricorso per la nomina di un curatore per l'eredità giacente di Montevecchi Nazario;
- che in data 30 gennaio 2013 il Giudice del Tribunale di Forlì Dott. Mazzino Barbensi nominava quale curatore dell'eredità giacente del signor Montevecchi Nazario il Dott. Pier Domenico Ricci;
- in data 4 marzo 2013 il Dottor Pier Domenico Ricci ha prestato giuramento di custodire ed amministrare fedelmente i beni dell'eredità di Montevecchi Nazario;
- il verbale di inventario è stato aperto il giorno 20 giugno 2013 e chiuso il giorno 11 dicembre 2013, e successivamente è stato redatto verbale di supplemento di inventario in data 05 giugno 2014;



- che in data 30 gennaio 2014 è stata presentata le relativa dichiarazione di successione presso l'Agenzia delle Entrate di Cesena n. 102, vol. 9990;
- con provvedimento del Giudice delle successioni del Tribunale di Forlì del giorno 9-14 aprile 2014 (cronologico 1364) veniva autorizzata la liquidazione concorsuale dell'eredità ai sensi degli articoli 528 e segg. c.c.;
- che l'avviso previsto dall'art. 498 c.c. è stato spedito a tutti i creditori noti a mezzo raccomandata a.r. in data 26 maggio 2014 e pubblicato sul foglio inserzioni della G.U. n. 63 del 29 maggio 2014;
- che entro il termine del 22 luglio 2014, assegnato ai creditori per le presentazioni delle dichiarazioni di credito sono pervenute n. 14 dichiarazioni di credito come di seguito precisate.;

quanto sopra visto e premesso, si forma, sulla base delle dichiarazioni di credito pervenute, il seguente elenco graduato dei creditori di Montevecchi Nazario:

A) in prededuzione:

Spese, imposte e tasse inerenti la presente procedura

- 1) Imposte e spese della procedura di liquidazione concorsuale a tutto il 17 novembre 2014, pari ad euro 2489,23 (duemilaquattrocentottantanove virgola ventitré) salvo integrazione fino a conclusione della procedura.
- 2) Compenso del curatore e del notaio, come verranno liquidati dal Tribunale;
 - B) in via privilegiata
- 1. Prati Silvia per euro 20.860,04 per t.f.r. in privilegio ex art. 2751 bis, n. 1 c.c., oltre a rivalutazione monetaria ed interessi ex art. 429, comma 3, c.p.c.;
- 2. Prati Silvia per euro. 7.109,67 per retribuzioni in privilegio ex art. 2751 bis, n. 1 c.c., oltre a rivalutazione monetaria ed interessi ex art. 429, comma 3, c.p.c.;
- 3. Romagnoli Giorgia per euro 400,00 per retribuzioni .in privilegio ex art. 2751 bis, n. 1 c.c., oltre a rivalutazione monetaria ed interessi ex art. 429, comma 3, c.p.c.;
- 4. Cassa Nazionale di Previdenza e assistenza Dottori commercialisti per euro 90.480,11 in privilegio ex art. 2753 e 2778, n.1, c.c.;
- 5. I.N.P.S. per euro 4.546,07 in privilegio ex art. 2753 e 2778, n.1, c.c.;
- 6. Equitalia Centro spa per euro 1.667,29 in privilegio ex art. 2753 e 2778, n.1, c.c.;
- 7. Equitalia Centro spa per euro 250,69 in privilegio ex art. 2758 e 2778, n.7, c.c.;
- 8. Equitalia Centro spa per euro 2.855,96 in privilegio ex art. 2754 e 2778, n.8, c.c.;
- 9. I.N.P.S. per euro 725,93 in privilegio ex art. 2754 e 2778, n.8, c.c.;
- 10. Equitalia Centro spa per euro 59.115,36 in privilegio ex art. 2752 e 2778, n.18, c.c.;
- 11. Agenzia delle Entrate per euro 30.575,00 in privilegio ex art. 2752 e 2778, n.18, c.c.;
- 12. Equitalia Centro spa per euro 484.527,30 in privilegio ex art. 2752 e 2778, n.19, c.c.;
 - 13. Agenzia delle Entrate per euro 74.803,32 in privilegio | T14ABR13889 (A pagamento).

ex art. 2752 e 2778, n.19, c.c.;

- C) in via chirografaria
- 14. Equitalia Centro spa per euro 1.996,05 in via chirografaria;
- 15. Prati Silvia per euro 803,00 per spese legali, oltre spese generali 12,50 % su euro 700,00, iva e contributo previdenziale nella misura di legge sull'importo effettivamente pagato, in via chirografaria;
- 16. Studio associato Matassoni Sandra e Viroli Silvia per euro 252,00 in via chirografaria;
 - 17. Karnak Italia srl per euro 1.024,21 in via chirografaria;
 - 18. Tonino Amaducci per euro 5.567,67 in via chirografaria;
- 19. Banca popolare dell'Emilia Romagna s.c.r.l.per euro 44.126,80 in via chirografaria;
- 20. Monte dei Paschi di Siena spaper euro 62.159,80 in via chirografaria;
- 21. Cassa dei Risparmi di Forlì e della Romagna spaper euro 465.256,82 in via chirografaria;
- 22. Banca delle Marche spa per euro 71.206,88 in via chirografaria;
- 23. Adamo Bettini & C. s.a.s.per euro 148,07 in via chirografaria.
- Si dà atto che l'attivo ereditario attualmente ammonta ad euro 3783,96 e che eventuali successivi realizzi verranno ripartiti secondo il presente stato di graduazione.
- Si dà avviso ai creditori che decorsi trenta giorni dalla pubblicazione del presente stato di graduazione, senza che siano stati proposti reclami, lo stesso diventerà definitivo.

Pier Domenico Ricci

Caterina Forti

T14ABN14153 (A pagamento).

RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA

(2ª pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 138).

TRIBUNALE DI LUCCA

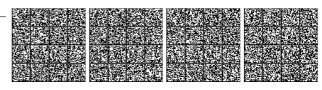
Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Il Tribunale di Lucca con decreto pronunciato in data 12/11/2014, in relazione al procedimento n. 2492/2014 R.G., di V.G., ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Bertolaccini Gisberto nato a Camaiore il 14/09/1906 con ultima residenza in Camaiore, alla via Valpromaro n. 34, scomparso dal 02/10/1948 con l'invito previsto dall'art. 727 c.p.c.

Lì, 12/11/2014

— 24 -

avv. Lara Bini



PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE

SCOTTI FINANZIARIA S.P.A.

in liquidazione

Sede legale: via Mario Pagano n. 47 - Milano Capitale sociale: € 14.703.982,00 Registro delle imprese: Milano n. 01851680155 R.E.A.: Milano n. 51597

Pagamento del risultato finale di liquidazione

Si avvisano i signori azionisti che sarà posto in pagamento a decorrere dal 15 dicembre 2014 il risultato finale di liquidazione, nella misura di Euro 0,02454140, ovvero, per coloro che hanno incassato l'acconto sul risultato di liquidazione, di Euro 0,00854140, spettante a ciascun'azione ordinaria e privilegiata detenuta, al netto delle ritenute di legge ove dovute e di altri eventuali oneri previsti nel piano di riparto finale, oltre interessi, maturati dal 12 aprile 2014 fino all'effettivo incasso del pagamento, che verranno liquidati trimestralmente con riferimento al trimestre precedente all'incasso.

Il pagamento sarà effettuato presso gli intermediari aderenti al sistema di gestione accentrata di Monte Titoli S.p.A. per le azioni ivi immesse ("azioni accentrate") mentre per le restanti azioni "non accentrate" il pagamento avverrà, a decorrere dal 15 dicembre 2014, contro presentazione, ritiro e successivo annullamento dei certificati azionari detenuti, alla sede della Computershare S.p.A., in via Lorenzo Mascheroni n. 19 - 20145 Milano, e previo appuntamento contattando i seguenti numeri telefonici 02/46776811- 02/46776826 - 02/46776829.

Si ricorda che, per effetto della clausola di accrescimento prevista dall'art. 29 dello statuto sociale, il diritto a riscuotere tali somme si prescriverà con il decorso di cinque anni decorrenti dal 15 dicembre 2014, con conseguente accrescimento proporzionale della quota spettante e correlato pagamento agli azionisti che avranno provveduto tempestivamente a incassare quanto loro dovuto.

Termini e modalità della suddetta operazione di pagamento sono altresì disponibili sul sito internet https://plast.serviziotitoli.it/scottifinanziaria.html.

Milano, 27 novembre 2014

Il liquidatore dott. Francesco Lo Baido

T14ABS14065 (A pagamento).

CO.EDIL - PICCOLA SOCIETÀ COOPERATIVA DI LAVORO A R.L.

in scioglimento d'ufficio per atto d'autorità Sede: Roma (RM) Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06701431006

Deposito bilancio finale di liquidazione

Si rende noto - ai sensi dell'art. 213 L.F. - che in data 26.11.2014 è stato depositato presso la Cancelleria della Sezione Fallimentare del Tribunale Ordinario di Roma il bilancio finale di liquidazione relativo alla procedura.

Roma, 29/11/2014

Il commissario liquidatore dott. Anita La Morgia

T14ABS14140 (A pagamento).

FIOCCHE 83 SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.

in liquidazione coatta amministrativa Sede: contrada Fiocche, 300 - 84025 Eboli (SA) Punti di contatto: e-mail dionigidellaporta@alice.it Registro delle imprese: Registro delle imprese:Salerno

R.E.A.: 0199315 Codice Fiscale: 01906510654 Partita IVA: 01906510654

Deposito bilancio finale di liquidazione

Presso il Tribunale di Salerno – Sezione fallimentare – in data 19 Marzo 2014, è stato depositato il bilancio finale di liquidazione corredato dalla relazione del commissario liquidatore ed il piano di riparto della società cooperativa "FIOCCHE 83 a r.l" in liquidazione coatta amministrativa.

Commissario liquidatore dott. Dionigi Giuseppe Della Porta

TX14ABS173 (A pagamento).

METROPOLIS SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.

in liquidazione coatta ammiistrativa
Sede: Via Cantarella 84100 Salerno
Punti di contatto: dionigidellaporta@alice.it
Registro delle imprese: Salerno
R.E.A.: 0237035
Codice Fiscale: 02683190652

R.E.A.: 023/035 Codice Fiscale: 02683190652 Partita IVA: 02683190652

Deposito bilancio finale di liquidazione, rendiconto della gestione e piano di riparto

Presso il Tribunale di Salerno – Sezione fallimentare – in data 26 Novembre 2014, è stato depositato il bilancio finale di liquidazione, il rendiconto della gestione ed il piano di riparto della società cooperativa "METROPOLIS a r.l" in liquidazione coatta amministrativa

Commissario liquidatore dott. Dionigi Giuseppe Della Porta

TX14ABS174 (A pagamento).

— 25 –



Altri annunzi

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

MALESCI ISTITUTO FARMACOBIOLOGICO S.P.A.

codice SIS 550

Sede legale e domicilio fiscale: via Lungo l'Ema, 7 -Bagno a Ripoli (FI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00408570489

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/ V&A/P/121298 del 19.11.2014

Tipo di modifica: Modifica stampati Codice Pratica N° N1B/2014/2211

Medicinale: QUINAZIDE

Codice farmaco: 028331015, 028331027, 028331039 Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.1.a)

Modifica apportata: Modifica stampati in accordo con l'esito del Referral ai sensi dell'articolo 31 della direttiva 2001/83/CE (EMEA/H/A-31/1370) per il sistema renina-angiotensina (RAS).

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

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

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

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati

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

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

Il procuratore dott. Roberto Pala

T14ADD14061 (A pagamento).

COOP ITALIA SOCIETÀ COOPERATIVA

Sede: via del Lavoro nn. 6-8 - Casalecchio di Reno (BO) Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01515921201

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Specialità Medicinale: PARACETAMOLO COOP

Codice farmaco: 030350019

Titolare AIC: Coop Italia Società Cooperativa

Codice Pratica N.: N1B/2014/2146 Tipo di modifica: Modifica stampati

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

Modifica apportata: Modifica stampati per allineamento al prodotto di riferimento TACHIPIRINA 500 mg compresse

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.5, 4.7, 4.8, 5.2 e 6.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità Medicinale: CALEFRED

Codice farmaco: 041835012

Titolare AIC: Coop Italia Società Cooperativa

Codice Pratica N.: N1B/2014/2142 Tipo di modifica: Modifica stampati

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

Modifica apportata: Modifica stampati per allineamento al prodotto di riferimento TACHIFLUDEC nella confezione polvere per soluzione orale gusto limone e miele

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3 e 4.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) 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. 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 Gianluca Taurisano

T14ADD14062 (A pagamento).

PENSA PHARMA S.P.A.

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

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

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE)

n. 1234/2008 e s.m.

Medicinale: LISINOPRIL E IDROCLOROTIAZIDE PENSA

Numero A.I.C. e confezione: 039003013 Titolare A.I.C.: Pensa Pharma S.p.A.

Estratto Comunicazione notifica regolare V&A/P/121288 del 19 novembre 2014

Codice Pratica n.: N1B/2014/2070 Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.1.a

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati a seguito della conclusione della procedura di referral art. 31 (procedura EMA/H/A-31/1370).

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

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

Medicinale: DOMPERIDONE PENSA Numero A.I.C. e confezione: 037233057 Titolare A.I.C.: Pensa Pharma S.p.A.

Estratto Comunicazione notifica regolare V&A/P/121392 del 19 novembre 2014

Codice Pratica n.: N1B/2014/1909 Tipo di modifica: Modifica stampati

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

Modifica apportata: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo a seguito dell'implementazione del wording in allegato III alla decisione della Commissione Europea n. C(2014) 5113 del 14/07/2014 (Referral art. 31).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2 e 5.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

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

Medicinale: LATANOPROST PENSA

Numero A.I.C. e confezione: 038626014 - "0,005% COL-LIRIO, SOLUZIONE" 1 FLACONE DA 2,5 ML

Titolare A.I.C.: Pensa Pharma S.p.A. Codice Pratica n.: N1B/2014/2405

"Single variation" di tipo IB n. B.I.d.1 *a)* 4: modifica del periodo di ripetizione della prova/periodo di stoccaggio del principio attivo quando non vi è un certificato di conformità alla farmacopea europea che copre il periodo di ripetizione della prova nel quadro del fascicolo approvato - estensione di un periodo di ripetizione della prova/di stoccaggio sulla base dei dati in tempo reale: da 24 mesi a 48 mesi.

Medicinale: LATANOPROST PENSA

Numero A.I.C. e confezione: 038626014 - "0,005% COL-LIRIO, SOLUZIONE" 1 FLACONE DA 2,5 ML

Codice Pratica n.: N1B/2014/2401

Tipologia variazione: "Grouping of variations"

2 variazioni di tipo IB n. B.I.a.2 *e*): modifiche nel procedimento di fabbricazione del principio attivo - modifica minore della parte riservata di un Master File sul principio attivo.

1 variazione di tipo IA n. B.I.a.4 *b*): modifiche delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del principio attivo - aggiunta di nuove prove e di nuovi limiti in corso di fabbricazione.

1 variazione di tipo IA n. B.I.a.3 *a)*: modifica della dimensione del lotto (comprese le classi di dimensione del lotto) del principio attivo o del prodotto intermedio utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo - sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto: da 0.040 +- 15% Kg a 0.123 +- 15% Kg.

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

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

Il procuratore dott.ssa Anita Falezza

T14ADD14063 (A pagamento).

NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01392770465

Estratto di comunicazione di notifica regolare per modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito; rafforzamento dei limiti applicati in corso di fabbricazione.

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

Medicinale: ANATETALL (AIC 002238)

AIC confezioni: 002238 044, 002238 018, 002238 057 Titolare AIC: Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l., Siena, 53100 - Via Fiorentina, 1.

N. e Tipologia variazione: B.II.b.5; Variazione IA

Codice pratica: N1A/2013/3192

Tipo di modifica: aumento della frequenza dei controlli di dosata nella fase di infialamento di ANATETALL.

Medicinale: DIFTETALL (AIC 003671) AIC confezioni: 003671 070, 003671 029

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

N. e Tipologia variazione: B.II.b.5; Variazione IA

Codice pratica: N1A/2013/3193

Tipo di modifica: aumento della frequenza dei controlli di dosata nella fase di infialamento di DIFTETALL.

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 Antonella Muci

T14ADD14064 (A pagamento).

LABORATOIRES SEPTODONT

Sede legale: 58, rue du Pont de Créteil - 94100 Saint Maur des Fossés - Francia

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

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

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

Medicinale: XYLONOR

— 28 -

Numeri A.I.C. e confezioni: 023787 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: Laboratoires Septodont - 58, rue du Pont de Créteil - 94100 Saint Maur des Fossés - Francia

Codice Pratica n.: N1A/2014/2252







Tipologia variazione: "Single variation" - Tipo IA n. A.7

Modifica apportata: soppressione dei siti di fabbricazione S.I.M.S [P.O. Box 390 - 50100 Firenze - Italia] per il principio attivo "lidocaina cloridrato" e S.I.M.S. [Via F.G. Angelico, 34 - 50100 Firenze - Italia] per il principio attivo "lidocaina base".

Medicinale: XYLONOR

Numero A.I.C. e confezione: 023787068 - XYLONOR - special 50 tubofiale

Titolare A.I.C.: Laboratoires Septodont - 58, rue du Pont de Créteil - 94100 Saint Maur des Fossés - Francia

Codice Pratica n.: N1B/2014/2168

Tipologia variazione: "Single variation" - Tipo IB n. B.III.1 *a)* 5

Modifica apportata: presentazione di un certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea nuovo (R1-CEP 1996-020-Rev 06), da un nuovo fabbricante (Moehs Iberica S.L.) - nuovo certificato per un principio attivo non sterile (lidocaina cloridrato) che debba essere utilizzato per un medicinale sterile, in cui l'acqua è usata nelle ultime fasi della sintesi e il materiale non è dichiarato privo di endotossina.

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

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

Il procuratore dott.ssa Anita Falezza

T14ADD14066 (A pagamento).

SO.SE.PHARM S.R.L.

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

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01163980681 / 04775221007

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Specialità medicinale: SASLONG

Confezioni e numeri di A.I.C: Tutte le confezione autorizzate, AIC 040649

Codice pratica: C1A/2014/2564

DE/H/4057/001-003/IA/014 (convalida a livello europeo in data 06/10/2014)

Tipologia di variazione: Single variation Tipo IA Tipo di modifica:

B.III.1. Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea: nuovo, per una sostanza attiva; *a)* Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea; 1) Nuovo Certificato presentato da un fabbricante già approvato.

Da: MSN PHARMACHEM PRIVATE LIMITED , ASMF-Version MB/AP/06/11-11

A: MSN PHARMACHEM PRIVATE LIMITED, CEP R0-CEP 2012-091-Rev 01.

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

Il legale rappresentante dott.ssa Antonella Sabrina Florio

T14ADD14068 (A pagamento).

SO.SE.PHARM S.R.L.

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

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01163980681 / 04775221007

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Tipo di Modifica: Modifica Stampati Codice Pratica N.: N1B/2014/2353

Medicinale: IDROTENS

Codice farmaco: 041474014, 041474026, 041474038,

041474040

Tipologia variazione: C.I.1.a.

Modifica Apportata: Adeguamento stampati a seguito della procedura di Referral art. 31 Direttiva 2001/83/CE e s.m.i. per i medicinali che agiscono sul sistema RAS.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.4, 4.5, 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 alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Il legale rappresentante dott.ssa Antonella Sabrina Florio

T14ADD14069 (A pagamento).



BAUSCH & LOMB - IOM S.P.A.

Sede legale: via Pasubio, 34 – 20846 Macherio (MB) - Italia Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00857610968

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

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati

Codice Pratica n.: N1B/2014/1680

Medicinale: IALUTIM Codice farmaco: 035893015

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z) IB; Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test.

E' autorizzata la modifica del paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio illustrativo richiesta 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.

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

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

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

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

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

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

Un procuratore dott.ssa Ilaria Pianetti

T14ADD14078 (A pagamento).

GRUNENTHAL ITALIA S.R.L.

Sede: via Vittor Pisani 16 - 20124 Milano Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04485620159

Comunicazione di notifica regolare V&A

Titolare AIC: Grunenthal Italia S.r.l. Specialità medicinale: TRANSTEC

Confezioni: AIC n. 035568, tutte le confezioni registrate. Procedura DE/H/0307/001-003/IB/031 - Codice pratica C1B/2014/1980.

Variazione apportata, tipo IB unforeseen n. C.I.z): introduzione del warning sul doping e aggiornamento del QRD template. E' autorizzata la modifica stampati (paragrafi: 4.2, 4.3, 4.4, 4.6, 4.8, 6.6, 8 del Riassunto delle caratteristiche del Prodotto (RCP) e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'azienda titolare AIC. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare RCP; entro e non oltre i 6 mesi dalla medesima data al Foglio illustrativo nell'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. Decorrenza della notifica: dal giorno successivo alla pubblicazione.

L'amministratore delegato dott. Thilo Stadler

T14ADD14088 (A pagamento).

INFOMED FLUIDS S.R.L.

Sede legale: 50 Theodor Pallady Blvd District 3 - 032266 - Bucarest - Romania

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 16674718

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

Titolare dell'A.I.C.: Infomed Fluids Srl

— 30 –

Specialità medicinale: CIPROFLOXACINA INFOMED Confezioni e numeri di A.I.C.: Tutte le confezioni autorizzate - A.I.C. n. 042965



Raggruppamento di due variazioni di Tipo IB - A.2.b): Modifica del nome del medicinale in alcuni Stati Membri.

Numero di Procedura europea: UK/H/5286/IB/001/G. Codice pratica C1B/2014/2070.

Data di fine procedura europea e approvazione:24 novembre 2014.

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

Il procuratore dott.ssa Daniela Contini

T14ADD14094 (A pagamento).

PHARMASWISS CESKÀ REPUBLIKA S.R.O.

Rappresentante legale in Italia: Swedish Orphan Biovitrum S.r.l. Sede legale: Jankovcova 1569/2C - 170 00, Praga 7, Repubblica Ceca

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274

Titolare AIC: Pharmaswiss Ceskà Republika s.r.o

Codice pratica n.: N1B/2014/2257

Medicinale: TENSOZIDE 20 mg + 12,5 mg compresse

Codice A.I.C. e confezioni: 029004013 Codice pratica n.: N1B/2014/2255

Medicinale: ELITEN 10 mg, 20 mg compresse Codice A.I.C. e confezioni: 027735012, 027735024

Codice pratica n.: N1B/2014/2256

Medicinale: TENSOGARD 10 mg, 20 mg compresse Codice A.I.C. e confezioni: 027824010, 027824022

Variazione Tipo IB - C.I.1.a): aggiornamento stampati in accordo a quanto stabilito dalla Commissione Europea con la decisione n. C(2014) 6371 a seguito del referral art.31 della direttiva 2001/83/CE, riguardante le AIC di medicinali per uso umano che agiscono sul RAS.

E' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.3, 4.4, 4.5, 4.8 e 5.1 del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

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

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

Swedish Orphan Biovitrum S.r.l. - Legale rappresentante dott. Leonardo Calzetti

T14ADD14095 (A pagamento).

VISUFARMA S.P.A.

Sede legale: via Canino 21 - 00191 Roma Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05101501004

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

Titolare: Visufarma SpA

Specialità medicinale: CARVIPRESS

Confezione: 30 compresse divisibili 25 mg AIC 027606019 Codice pratica:N1A/2014/2240 Variazione Grouping B.III.1.a.2. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato

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

L'amministratore delegato dott. Paolo Cioccetti

T14ADD14101 (A pagamento).

VISUFARMA S.P.A.

Sede legale: via Canino 21 - 00191 Roma Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05101501004

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

Titolare: Visufarma SpA

Specialità medicinale: FLUNAGEN

Confezioni: 10mg 50 compresse AIC 024411035

5mg capsule rigide AIC 024411023

Codice pratica: N1A/2014/2246 Variazione: B.II.d.1.i)

uniformità dell'unità di dosaggio

Codice pratica: N1A/2014/2244 Variazione: B.II.d.1.i)

uniformità dell'unità di dosaggio

Codice pratica: N1A/2014/2243 Variazione Grouping B.III.1.a.1. Nuovo certificato presentato da un fabbricante già approvato.

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

> L'amministratore delegato Paolo Cioccetti

T14ADD14102 (A pagamento).

VISUFARMA S.P.A.

Sede legale: via Canino 21 - 00191 Roma Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05101501004

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

Titolare: Visufarma S.p.A. Specialità medicinale: LOPEMID

Confezioni: "2 mg capsule rigide 30 capsule" AIC

023691013

Codice pratica: N1A/2014/2226 Variazione B.II.d.1..i.

Uniformità di dose

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

> L'amministratore delegato dott. Paolo Cioccetti

T14ADD14104 (A pagamento).

VISUFARMA S.P.A.

Sede legale: via Canino 21 - 00191 Roma Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05101501004

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

Titolare: Visufarma S.p.A. Specialità medicinale: IPAMIX

Confezione: 50 compresse rivestite da 2,5 mg AIC n. 024150029

Pratica n. N1A/2014/2238 - variazione B.III.1.a.2. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato

Pratica N1A/2014/2239 Variazione B.II.2.I.i Uniformità di dose

Pratica N1A/2014/2236 Variazione IA n.5:nuovo nome produttore prodotto finito

Da: S&B Srl Via del Mare, 36 Pomezia, Roma A: IBN Savio Via del Mare, 36 Pomezia, Roma

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

> L'amministratore delegato dott. Paolo Cioccetti

T14ADD14105 (A pagamento).

EPIFARMA 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

Titolare Epifarma S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via san Rocco 6, 85033 Episcopia (PZ) codice fiscale e partita I.V.A. 01135800769.

Specialità medicinale: EZORAN AIC n. 040838.

Variazione: C.I.8 a) tipo IAIN.

Codice Pratica: C1A/2014/3010. Procedura DCP n. PT/H/0392/001-002/IAIN/017.

Introduzione del Summary of Pharmacovigilance System di Epifarma S.r.l.

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

> Amministratore unico Giuseppe Irianni

T14ADD14107 (A pagamento).

EPIFARMA S.R.L.

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

Codice Pratica: N1B/2014/2050

Medicinale: PROCIFLOR (AIC 037342)

Confezioni:250mg compresse rivestite film con (037342019); 500mg compresse film rivestite con (037342021);750mg compresse film rivestite con (037342033)

Titolare AIC: Epifarma Srl

Tipologia variazione: C.I.Z Tipo IB

Tipo di Modifica: Modifica Stampati - Modifica Apportata: Aggiornamento stampati a seguito della Raccomandazione del PRAC (EPITT n. 15914) del 13/06/2014. (Determina FV n. 246/2014; GU n. 169 del 23/07/2014)

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 (paragrafi 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.

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 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 Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione in GURI della presente variazione.

Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del 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.

L'amministratore unico Giuseppe Irianni

T14ADD14108 (A pagamento).

ROTTAPHARM S.P.A.

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Codice Pratica: N1B/2014/1552 Specialità Medicinale: AGIOLAX

Confezioni: AGIOLAX granulato, barattolo 250 g (A.I.C.: 023714013)

AGIOLAX granulato, barattolo 100 g (A.I.C.: 023714025) AGIOLAX granulato, barattolo 400 g (A.I.C.: 023714037)

AGIOLAX granulato, 6 bustine (A.I.C.: 023714049)

Titolare AIC: ROTTAPHARM S.p.A. - Galleria Unione, 5 - 20122 Milano

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

Modifica Apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test e aggiornamento del RCP ed etichette

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

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

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

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

Il procuratore speciale dott. Antonino Santoro

T14ADD14109 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

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

Titolare AIC: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: SERTRALINA ZENTIVA 50 mg - 100 mg

compresse rivestite con film

Confezioni: Tutte - AIC n. 036861 MRP N.: UK/H/1292/01-02/IB/030 Codice Pratica : C1B/2013/3099

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/110222 del 22 ottobre 2014

Modifica apportata: modifica stampati per adeguamento ai testi del prodotto di riferimento ZOLOFT. Adeguamento al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 3, 4.4, 4.5, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 6.1, 6.5 e 8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

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

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

L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione.

Un procuratore speciale dott.ssa Daniela Lecchi

T14ADD14113 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare AIC: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: ALFUZOSINA ZENTIVA 2,5 mg compresse rivestite, 5 mg compresse rivestite a rilascio prolungato, 10 mg compresse a rilascio prolungato

Confezioni: Tutte - AIC n. 027878 Tipo di Modifica: Modifica stampati Codice Pratica : N1B/2014/1752

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/110207 del 22 ottobre 2014

Modifica apportata: aggiornamento stampati per implementare le modifiche approvate a conclusione della procedura di PSUR Worksharing dell'alfuzosina (SE/H/PSUR/0033/002).

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

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.

Un procuratore speciale dott.ssa Daniela Lecchi

T14ADD14115 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: LISINOPRIL ZENTIVA 5 mg e 20 mg compresse

Confezioni: Tutte Numero AIC: 037932

Tipo di modifica: Modifica stampati Codice Pratica: N1B/2014/2054

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/110200 del 22 ottobre 2014

Modifica apportata: aggiornamento degli stampati per adeguamento alla procedura di referral EMA/H/A-31/1370.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

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

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

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

Un procuratore speciale dott.ssa Daniela Lecchi

T14ADD14118 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: ACIDO IBANDRONICO ZENTIVA 150 mg

compresse rivestite con film

Confezioni: Tutte - A.I.C. n. 040007 Tipo di modifica: Modifica stampati Codice Pratica: C1B/2014/831 MRP N.: CZ/H/0373/001/1B/04

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/114857 del 3 novembre 2014

Modifica apportata: modifiche del riassunto delle caratteristiche del prodotto, del foglio illustrativo e delle etichette per l'allineamento dei testi al medicinale di riferimento. Modifiche minori per adeguamento dei testi al corrente QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 5.3, 6.6 e 8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo ed etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

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

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

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

Un procuratore speciale dott.ssa Daniela Lecchi

T14ADD14119 (A pagamento).





ABBVIE S.R.L.

Sede legale: 04011 Campoverde di Aprilia (LT) Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02645920592

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

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

Medicinale: SEVORANE

Tutte le confezioni autorizzate - Numero di A.I.C.: 031841

Medicinale: CALCIJEX

Tutte le confezioni autorizzate - Numero di A.I.C.: 028819

Codice pratica n. N1A/2014/2289

Grouping di 2 variazioni di Tipo IAIN n. C.I.8.a) - Modifica dell'indirizzo email della EU QPPV di AbbVie da "vicki. edwards@abbvie.com" a "qppvoffice@abbvie.com".

Medicinale: DUODOPA

Confezione e numero di A.I.C.: 20 mg/ml + 5mg/ml Gel Intestinale - AIC n. 036885010.

Codice pratica n. C1A/2014/2969

Procedura MRP n. SE/H/0415/001/IA/48/G

Grouping di 2 variazioni di Tipo IAIN: n. C.I.8.a) - Modifica dell'indirizzo email della EU QPPV di AbbVie da "vicki. edwards@abbvie.com" a "qppvoffice@abbvie.com"; n. A.1 - Cambio del nome del Titolare di AIC del medicinale in Spagna da "AbbVie Farmaceutica, S.L.U." a "AbbVie Spain, S.L.U.".

Medicinale: ZEMPLAR

Tutte le confezioni autorizzate - Numero di A.I.C.: 036374

Codice pratica n. C1A/2014/2865

Procedura MRP n. ES/H/0113/01-03,05/IA/71

Tipo IAIN n. C.I.8.a) - Modifica dell'indirizzo email della EU QPPV di AbbVie da "vicki.edwards@abbvie.com" a "qppvoffice@abbvie.com".

I lotti già prodotti alle date di implementazione riportate nell'Application Form sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

> Un procuratore Maria Antonietta Compagnone

T14ADD14130 (A pagamento).

NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: NARHIMED NASO CHIUSO AIC n. 015598042

Confezione: 1 mg/ml spray nasale, soluzione aroma mentolo

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

Codice pratica: N1A/2014/2332

Modifica della procedura di prova del prodotto finito: modifica minore di una procedura di prova approvata (metodo per Delivered dose uniformity).

Modifica della procedura di prova del prodotto finito: modifica minore di una procedura di prova approvata (metodo per Mean delivered dose).

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

Un procuratore dott.ssa Silvia De Micheli

T14ADD14131 (A pagamento).

NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.P.A.

Sede: Largo U. Boccioni 1 – 21040 Origgio (VA) Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00687350124

Comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/121375 del 19/11/2014

Codice pratica: C1B/2014/1094 Specialità medicinale: GASTROLOC

Codice farmaco: 038253 (tutte le confezioni)

MRP n. NL/H/0728/001-002/WS/038 (NL/H/xxxx/WS/077)

Tipologia variazione oggetto della modifica: 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 DE/H/PSUR/0039/001 e aggiornamento al nuovo QRD template.

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

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal ter-

mine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

II titolare dell'AIC del farmaco generico è esclusivo responsabile del pieno rispetto dei diritti di proprieta' 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 Silvia De Micheli

T14ADD14132 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACEUTICO CT S.R.L.

Sede: strada Solaro, 75/77 - Sanremo Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00071020085

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale

Specialità medicinale FRILANS:

"15 mg capsule rigide gastroresistenti" 14 cps - AIC 037079098 - Classe A - prezzo lordo Euro 4,49 - prezzo al pubblico Euro 4,06.

I suddetti prezzi, riportati al lordo e al netto delle vigenti riduzioni temporanee (Determinazioni AIFA 03/07/2006 e del 27/09/2006), entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del SSN, il giorno stesso della loro pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Il legale rappresentante dott. Giuseppe Tessitore

T14ADD14133 (A pagamento).

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

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

Comunicazione di notifica regolare V&A.

Tipo di modifica: Modifica stampati. Codice Pratica N. N1B/2014/1987.

Specialità Medicinale: SINEFLOX (AIC 040355012 - 024).

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z- IB: Modifica (sicurezza e efficacia) per i prodotti medicinali ad uso umano. Altre variazioni.

Modifica apportata: Modifiche dell'RCP e del foglio illustrativo per l'implementazione di una raccomandazione del PRAC (EPITT n. 15914), su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza (Determina FV n. 246/2014), relativa ad una avvertenza sulle patologie della vista.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4 e 4.8 dell' RCP e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare all'RCP; 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 G.U.R.I. della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Il legale rappresentante dott. Giuseppe Tessitore

T14ADD14134 (A pagamento).

BB FARMA S.R.L.

Sede: viale Europa 160, 21017 - Samarate (VA) Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02180370021

Importazione parallela di specialità medicinali. Riduzione del prezzo di vendita al pubblico.

Specialità medicinale: CLOPIDOGREL ACTAVIS

Confezione: "28 compresse rivestite 75 mg" AIC n. 042850014

Specialità medicinale: CLOPIDOGREL ZENTIVA

Confezione: "28 compresse rivestite 75 mg" AIC n. 043070010

Specialità medicinale: CLOPIDOGREL TEVA

Confezione: "28 compresse rivestite 75 mg" AIC n. 043035017

Classe A - Prezzo Netto: 12,50 Euro.

Il suddetto prezzo netto, comprensivo delle riduzioni temporanee di legge, entrerà in vigore il giorno successivo alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

L'amministratore unico ing. Matteo Mosca

T14ADD14135 (A pagamento).



GLAXOSMITHKLINE S.P.A.

Sede: via A. Fleming n. 2 – 37135 Verona Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00212840235

Pubblicazione riduzioni prezzo al pubblico

Specialità medicinale e confezioni: LADIP

-6 mg compresse rivestite con film, 14 cpr - AIC n. 028804045

Prezzo al Pubblico Lordo: Euro 8,80 Prezzo al Pubblico Netto: Euro 7,94

I suddetti prezzi netti, comprensivi delle riduzioni di cui alle Determinazioni AIFA del 03/07/2006 e del 27/09/2006, entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., il giorno stesso della pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore dott. Enrico Marchetti

T14ADD14136 (A pagamento).

NEW RESEARCH S.R.L.

Sede legale: via Beniamino Segre n. 59 - 00134 Roma Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01759860594

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

Titolare: New Research srl Specialità medicinale: TUTTE Codice Pratica: N1A/2014/2363 Tipologia variazione: Tipo IAIN - A.1

Tipo di modifica: Modifica dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio DA: via della Tenuta di Torrenova n. 142 - 00133 Roma, A: via Beniamino Segre n. 59 - 00134 Roma.

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

Il legale rappresentante dott. Francesco Saia

T14ADD14137 (A pagamento).

ADDENDA PHARMA S.R.L.

Sede legale: Roma, viale Shakespeare n. 47

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: Addenda Pharma Srl - Viale Shakespeare n. 47 - 00144 Roma

Specialità medicinale: TAUXIB 60 mg, 90 mg, 120 mg

Confezioni e numeri di AIC: Tutte (AIC n. 035890)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008 come modificato dal Regolamento Commissione del 3 Agosto 2012:

Grouping n. 3 var. IAin - Proc. n. UK/H/xxxx/IA/339/G

Var. IAin B.II.b.1.a Aggiunta MSD Cramlington come sito alternativo di confezionamento secondario

Var. IAin B.II.b.1.b Aggiunta MSD Cramlington come sito alternativo di confezionamento primario

Var. IAin B.II.b.2.c.1 Aggiunta MSD Cramlington come sito alternativo di rilascio dei lotti

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

Direttore affari regolatori dott.ssa Mirella Franci

T14ADD14139 (A pagamento).

VALEAS S.P.A.

Sede: via Vallisneri, 10 – 20133 Milano Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04874990155

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

Codice pratica: N1B/2014/1720 Specialità medicinale: MONORES

AIC N. 024217

10 microgrammi compresse - 30 cpr (010); 20 microgrammi compresse - 30 cpr (034); 20 microgrammi/5 ml sciroppo - flac 120 ml (109); 5 microgrammi/5 ml sciroppo - flac 120 ml (111)

Titolare AIC: Valeas SPA - Via Vallisneri, 10 - 20133 Milano

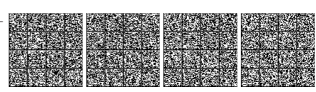
Tipologia variazione: C.I.3.z) IB

N. e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/121571 del 19/11/2014

Modifica apportata: Modifica stampati per adeguamento al Core Safety Profile (CSP) a conclusione della procedura di PSUR Work Sharing AT/H/PSUR/0003/002 richiesta dall'Ufficio di Farmacovigilanza (prot. AIFA/FV/69077/P). Modifica standard terms delle confezioni dello sciroppo in linea con gli attuali orientamenti normativi.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 3, 4.1-4.2-4.3-4.4, 4.5-4.6-4.7-4.8, 4.9, 5.3, 6.1-6.3-6.5, 8 e 9 del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo).

Il Titolare AIC si impegna ad apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione per l'RCP ed entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data per il Foglio Illustrativo e l'etichettatura.



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

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

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

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in GURI.

Il legale rappresentante dott. Virgilio Bernareggi

T14ADD14141 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

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

Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i.

Medicinale: DOLGOSIN

Confezioni e numeri A.I.C.: 034925040, 200 mg capsule a rilascio prolungato - 28 capsule

Codice pratica: N1A/2014/2337

Grouping of variations di tipo IAIN, categorie B.II.b.2.c).2 & B.II.b.1.a) & B.II.b.1.b), consistente nella sostituzione del sito di produzione responsabile del confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio dei lotti: da Special Product's Line S.p.A, Via Campobello, 15 00040, Pomezia (RM) a Special Product's Line S.p.A., Strada Paduni, 240 - 03012, Anagni (FR). I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo a quello della data della presente pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore Sante Di Renzo

T14ADD14144 (A pagamento).

CHEFARO PHARMA ITALIA S.R.L.

Sede legale: viale Castello della Magliana, 18 - 00148 Roma

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08923130010

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. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE s.m.i. e 712/2012/CE.

Tipo di modifica: Modifica stampati Codice Pratica: N1B/2014/1710

Specialità Medicinale: NEO-OPTALIDON Titolare AIC: Chefaro Pharma Italia S.r.l.

Codice farmaco: 025319043 "200 mg + 125 mg + 25 mg compresse rivestite" 8 compresse in blister PVC/AL

Tipologia variazione: C.I.z.

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

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

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

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

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.

Un procuratore Silvia Costa

T14ADD14146 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

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

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

Codice pratica: N1A/2014/2027



Medicinale: DELIUS

Confezioni e numeri A.I.C.: 035306, in tutte le presentazioni e confezioni autorizzate.

Modifica di Tipo IAIN, categoria C.I.8.a), consistente nell'introduzione di una sintesi del Sistema di Farmacovigilanza.

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

Un procuratore Sante Di Renzo

T14ADD14150 (A pagamento).

SANOFI PASTEUR MSD SNC

Rappresentata in Italia da Sanofi Pasteur MSD S.p.A. Sede: via degli Aldobrandeschi 15, 00163 - Roma

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

Medicinale: ACT-HIB

Codici Confezioni: 028473015 Codice Pratica: N1A/2013/2154

N. e Tipologia della variazione: [B.I.b.1.b] - IA

Natura della modifica: Restringimento dei limiti delle specifiche dell'acqua utilizzata nella produzione del bulk del polisaccaride di Haemophilus influenzae di tipo b coniugato da acqua purificata (secondo monografia n. 0008, Ph.Eur.) ad acqua altamente purificata (secondo monografia n. 1927, Ph.Eur.).

Codice pratica: N1A/2013/3287

N. e Tipologia della variazione: [B.II.d.1.c], [B.II.f.1.e], [A7] - IA (grouping)

Natura della modifica: Aggiunta del test "sub-visible particles" per le specifiche al rilascio e al termine del periodo di validità del NaCl 0,4%; implementazione delle specifiche al termine del periodo di validità del NaCl 0,4% (bulk finale e prodotto finito); eliminazione del sito CATALENT BELGIUM SA (Belgio) per la produzione di NaCl 0,4%.

Medicinale: AVAXIM

Codici Confezioni: 033247 (tutte le confezioni)

Codice Pratica: C1B/2014/830

Numero di procedura: UK/H/157/001/IB/036 N. e Tipologia della variazione: [B.I.b.2.a] - IB

Natura della modifica: Modifiche minori al metodo di esecuzione del "Mycobacteria test" per il vaccino dell'epatite A.

Medicinale: DIFTAVAX

Codici Confezioni: 026947046 - 026947059

Codice Pratica: N1A/2013/561

N. e Tipologia della variazione: [B.I.b.1.b] - IA

Natura della modifica: Restringimento dei limiti delle specifiche dell'acqua utilizzata per la produzione del principio attivo anatossina difterica purificata da acqua purificata (secondo monografia n. 0008, Ph.Eur.) ad acqua altamente purificata (secondo monografia n. 1927, Ph.Eur.).

Codice Pratica: N1B/2013/497

N. e Tipologia della variazione: [B.I.b.1.d] - IA; - [B.I.b.1.b] - IA; [B.I.b.1.c] - IB; [B.I.b.2.e] - IB

Natura della modifica: Modifiche dei parametri di specifica dell'estratto di lievito in polvere usato nel mezzo di coltura per la fermentazione del Corynebacterium diphteriae.

Medicinale: PNEUMOVAX

Codici Confezioni: 034933010 - 034933022 - 034933034

Codice Pratica: C1B/2013/2551

Numero di procedura: UK/H/399/002/IB/040 N. e Tipologia della variazione: [B.I.b.2.e] - IB

Natura della modifica: Introduzione di un nuovo standard di riferimento per la metodologia Quantitative Rate Nephelometry (QRN) usata per testare la sostanza attiva e il prodotto finito.

Medicinale: TETRAVAC

Codici Confezioni: 034127 (tutte le confezioni)

Medicinale: REVAXIS

Codici Confezioni: 034457 (tutte le confezioni)

Medicinale: PENTAVAC

Codici Confezioni: 034126(tutte le confezioni)

Medicinale: IMOVAX POLIO Codici Confezioni: 029310012

Numero di procedura: DE/H/xxxx/WS/100

Codice Pratica: C1B/2013/2853

N. e Tipologia della variazione: Worksharing di tipo IB [B.I.b.2.a]

Natura della modifica: Sostituzione da BT0 a BT1 del Master Cell Bank (MCB) per la coltivazione delle cellule Hep-2 Cincinnati.

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. Marco Ercolani

T14ADD14156 (A pagamento).

SANOFI PASTEUR MSD S.P.A.

Sede: via degli Aldobrandeschi, 15 - 00163 Roma

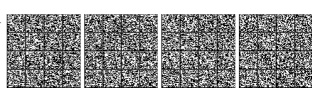
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.

Medicinale: TRIAXIS

Codici Confezioni: 039760018 - 039760020 - 039760032 Titolare: Sanofi Pasteur MSD S.p.A. - Via degli Aldobran-

deschi 15, 00163 Roma

40 -



Codice Pratica: C1B/2013/2118

Numero di procedura: DE/H/1933/001/ IB/022 N. e Tipologia della variazione: [B.II.d.2.d] - IB

Natura della modifica: Sostituzione dello standard di riferimento utilizzato per il test per determinare la percentuale di assorbimento dell'anatossina difterica da lotto C09443 a lotto C16958.

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. Marco Ercolani

T14ADD14157 (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

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Specialità Medicinale: ACCUPRIN

Codice farmaco: AIC n. 027217013, 027217025, 027217037, 027217090, 027217102

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

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.1a) tipo IB Codice pratica: N1B/2014/2039

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Allineamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo secondo quanto indicato nella Decisione della commissione Europea (2014) 6371 del 4.9.2014.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.3,4.4,4.5,4.8,5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata 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 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 Donatina Cipriano

T14ADD14160 (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: SIMVASTATINA SANDOZ 10 mg compresse rivestite con film

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 037206 Procedura Europea n. DE/H/2045/002/IA/034

Codice Pratica: CIA/2014/2701

Modifica Tipo IA n. B.II.d.1.c - Aggiunta di un nuovo parametro di specifica del prodotto finito e relativo metodo.

Medicinale: RAMIPRIL IDROCLOROTIAZIDE SAN-DOZ 2,5 mg/12,5 mg e 5 mg/25 mg compresse

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 038004 Procedura Europea n. DK/H/0532/001-002/IA/034/G

Codice Pratica: C1A/2014/3342

Grouping variation: n. 3 x tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP per il principio attivo Ramipril da parte del produttore autorizzato: Dr Reddy's Laboratories Limited, India (R1-CEP 2003-050-Rev 02) eper il principio attivo Idroclorotiazide da parte di Cambrex Profarmaco Milano S.R.L. (R1-CEP 2004-307-Rev 02) e IPCA Laboratories Limited, India (R1-CEP 2004-013-Rev 03).

Medicinale: ROPIVACAINA SANDOZ 2 mg/ml, 5 mg/ml, 7,5 mg/ml e 10 mg/ml soluzione iniettabile; 2 mg/ml soluzione per infusione

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 039647 Procedura Europea n. DE/H/2322/001-005/IB/017 Codice Pratica: C1B/2014/2330

Modifica Tipo IBun n. B.II.b.5.z - Modifica controlli applicati in corso di fabbricazione del prodotto finito.

Medicinale: RIZATRIPTAN SANDOZ 5 mg e 10 mg compresse orodispersibili

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 041302

Procedura Europea n. DE/H/1437/001-002/IA/013

Codice Pratica: C1A/2014/2605

Modifica Tipo IA n. A.5.b - Modifica del nome del produttore del prodotto finito (non responsabile del rilascio dei lotti): da Pieffe Depositi S.R.L a UPS Healthcare Italia S.R.L.

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 250 mg, 500 mg e 750 mg compresse rivestite con film

Codice AIC: 037464 - Confezioni : Tutte

Codice Pratica n. C1B/2014/803

N. e Tipologia variazione: NL/H/0305/01-03/IB/028, C.1.2.a Type IB

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento RCP e FI in linea con il prodotto di riferimento. Allineamento alla versione attuale del QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta paragrafi 2, 4.1, 4.2, 4.4, 4.5, 4.8, 4.9, e 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio Illustrativo ed Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: PANTOPRAZOLO SANDOZ 20 mg e 40 mg compresse gastroresistenti

Codice AIC: 038139 - Confezioni : Tutte

Codice Pratica n. C1B/2014/1094

N. e Tipologia variazione: NL/H/0727/001-002/WS/035 (NL/H/xxxx/WS/077), 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 DE/H/PSUR/0039/001 e aggiornamento al nuovo QRD template.

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

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

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

II 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

T14ADD14162 (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: TERBINAFINA HEXAL 125 mg e 250 mg

compresse

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 036761 Procedura Europea n. DE/H/1967/001-002/IA/015/G

Codice Pratica: C1A/2014/2705

Grouping variation: Tipo IAin n. B.III.1.a.1 - Presentazione nuovo CEP (R0-CEP 2010-156-Rev01) per il principio attivo da parte del produttore già autorizzato Chr. Olesen Synthesis A/S (Danimarca) + tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP per il principio attivo da parte del produttore già autorizzato Hetero Labs Limited (India): da R0-CEP 2006-148-Rev01 a R1-CEP 2006-148-Rev00 + tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito di produzione del bulk HEXAL A/S (Danimanca).

Medicinale: SIMVASTATINA HEXAL 10 mg compresse rivestite con film

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 037213

Procedura Europea n. DE/H/2047/002/IA/025

Codice Pratica: C1A/2014/2700

Modifica Tipo IA n. B.II.d.1.c - Aggiunta di un nuovo parametro di specifica del prodotto finito e relativo metodo.

Medicinale: ACICLOVIR HEXAL, 5%, crema - Codice AIC: 034904019

Codice Pratica: N1B/2014/2196

— 42 –

Tipo di Modifica: Tipo IB B.I.d.1 a. 4) - Introduzione del retest period del principio attivo a 24 mesi da parte del produttore autorizzato Olon S.p.A.

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

Medicinale: RAMIPRIL IDROCLOROTIAZIDE HEXAL, 2,5 mg/12,5 mg e 5 mg/25 mg, compresse - Codice AIC: 038119 - Confezioni: tutte

Procedura Europea n. IT/H/0358/01-02/IB/004

Codice Pratica: C1B/2014/2392 Modifica Tipo: Tipo IB C.I.1.a

Modifica apportata: Modifica stampati ai sensi dell'articolo 31 della direttiva 2001/83/CE (EMEA/H/A-31/1370 del 4 settembre 2014). Aggiornamento degli stampati in accordo al QRD template. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto (paragrafi 2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1, 5.2, 8) e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

T14ADD14164 (A pagamento).

ASTRAZENECA S.P.A.

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

Estratto comunicazione di notifica regolare AIFA/ V&A/P/121590 del 19 novembre 2014

Tipo di modifica: modifica stampati. Codice pratica n.: N1B/2014/2265.

Medicinale: ENTOCIR.

Codice farmaco: 034734018, 034734020.

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

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

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta 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 al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura entro e non oltre i sei mesi dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare.

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.

II 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.

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

Un procuratore dott.ssa Sabrina Baldanzi

T14ADD14163 (A pagamento).

SANDOZ BV

Rappresentante per l'Italia: Sandoz S.p.A. Largo Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA) Sede legale: Veluwezoom 22- NL-1327-Ah Almere

Comunicazione notifica regolare UVA

Medicinale: CITALOPRAM SANDOZ BV 20 mg e 40 mg compresse rivestite con film

Codice AIC: 038238 - Confezioni: Tutte.

Codice Pratica n. C1B/2013/468



N. e Tipologia variazione DK/H/0575/001-004/IB/049, C.I.3 *a)* IB

Tipo do modifica: modifica stampati

Modifica apportata: Adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo per implementare le avvertenze contenute nel Core Safety Profile finalizzato durante la procedura di PSUR work sharing SE/H/PSUR/0015/002.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 10 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

II 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

T14ADD14166 (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: TERBINAFINA SANDOZ GmbH 125 mg e 250 mg compresse

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 036857 Procedura Europea n. DE/H/1968/001-002/IA/011/G Codice Pratica: C1A/2014/2706

Grouping variation: Tipo IAin n. B.III.1.a.1 - Presentazione nuovo CEP (R0-CEP 2010-156-Rev01) per il principio attivo da parte del produttore già autorizzato Chr. Olesen Synthesis A/S (Danimarca) + tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP per il principio attivo da parte del produttore già autorizzato Hetero Labs Limited (India): da R0-CEP 2006-148-Rev01 a R1-CEP 2006-148-Rev00 + tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito di produzione del bulk HEXAL A/S (Danimanca).

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: ESOMEPRAZOLO SANDOZ GMBH 40 mg polvere per soluzione iniettabile o infusione

Codice AIC: 039880 - Confezioni : Tutte

Codice Pratica n. C1B/2014/17

N. e Tipologia variazione: DK/H/1924/001/IB/005, C.I.2.a - Una o più modifiche del riassunto delle caratteristiche del prodotto, dell'etichettatura o del foglio illustrativo di un medicinale generico/ibrido/biosimilare in seguito a una valutazione della stessa modifica apportata al medicinale di riferimento. Attuazione per le quali il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio non é tenuto a presentare nuove informazioni complementari.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Modifiche del riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo per l'allineamento dei testi al medicinale di riferimento.

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

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

II 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

T14ADD14167 (A pagamento).

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

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

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

Specialità medicinale: COEFFERALGAN

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

Codice pratica: N1B/2014/2305 - variazione di tipo IB unforeseen - categoria B.II.b.5 *z)* Aggiunta di un metodo analitico alternativo per la procedura di prova "perdita all'essicamento" (LOD) applicata durante la fabbricazione del prodotto finito (IPC)

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

Direttore affari regolatori dott. Sandro Imbesi

T14ADD14168 (A pagamento).

BRISTOL-MYERS SQUIBB S.R.L.

Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, come modificato dal Regolamento 712/2012/UE, e in applicazione del comma 1 bis dell'art. 35 del D.Lgs. 219/2006

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

Specialità medicinale:

AIC 027297023 - SELECTIN 10 mg compresse - 20 compresse

AIC 027297011 - SELECTIN 20 mg compresse - 10 compresse

AIC 027297035 - SELECTIN 40 mg compresse - 14 compresse

Codice pratica: C1A/2014/579. Procedura n.: FR/H/252/01-03/IAIN/041

Variazione di tipo IAIN - categoria A.1: modifica dell'indirizzo del titolare AIC in Olanda.

Codice pratica: C1A/2014/2532. Procedura n.: FR/H/252/01-03/IAIN/042

Variazione di tipo IAIN - categoria A.1: modifica dell'indirizzo del titolare AIC in Portogallo.

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

Direttore affari regolatori dott. Sandro Imbesi

T14ADD14169 (A pagamento).

RATIOPHARM GMBH

Rappresentante in Italia: Ratiopharm Italia S.r.l.
Sede legale: viale Monza 270 – Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 12582960154

Comunicato di riduzione del prezzo al pubblico di medicinali

Medicinali: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULA-NICO TEVA GROUP 80 mg/ml + 11, 4 mg/ml polvere per sospensione orale, flacone da 70 ml - AIC 037526047- classe A - prezzo Euro 7,12.

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee ai sensi delle Determinazioni AIFA del 03/07/2006 e del 27/09/2006, entreranno in vigore il giorno successivo a quello della pubblicazione del presente annuncio sulla G.U.

Un procuratore dott.ssa Anna Lubrano

T14ADD14170 (A pagamento).



TEVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Messina 38 - 20154 Milano Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11654150157

Riduzione del prezzo al pubblico di medicinali

Medicinale: CELECOXIB TEVA 200 mg capsule rigide - 20 capsule in blister Al/Al - AIC 040512220 - classe A (Nota 66) - prezzo Euro 9,31.

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee ai sensi delle Determinazioni AIFA del 03/07/2006 e del 27/09/2006, entreranno in vigore il giorno successivo a quello della pubblicazione del presente annuncio sulla G.U.

Un procuratore dott.ssa Anna Lubrano

T14ADD14171 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Messina, 38 – 20154 Milano Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11654150157

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

Medicinale: CETIRIZINA TEVA ITALIA

Codice farmaco: 037318 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: N1B/2014/1171

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB -

Modifica apportata: modifica dell'RCP e del FI in accordo al CSP relativo alla procedura di PSUR worksharing n. FI/H/PSUR/0019/002.

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

Medicinale: NASOFAN

Codice farmaco: 037038 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1B/2014/982

Procedura Europea: UK/H/0810/001/IB/063

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB - C.I.z Modifica apportata: aggiornamento degli stampati in linea

con il nuovo QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.7, 4.8, 5.1, 5.2, 6.6, 9 e 10 del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

Medicinale: SIMVASTATINA TEVA

Codice farmaco: 036616 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1B/2014/1797

Procedura Europea: UK/H/0568/002-004/IB/035

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

Modifica apportata: modifica stampati in seguito a raccomandazioni del PRAC.

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

Medicinale: VALSARTAN TEVA

Codice farmaco: 040149 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1B/2013/2249

Procedura Europea: DK/H/1517/001-004/IB/031

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

Modifica apportata: adeguamento degli stampati alle modifiche introdotte dall'EU Core Safety Profile.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8 e 5.1 del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

Medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE TEVA

Codice farmaco: 040240 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1B/2014/1280

Procedura Europea: DK/H/1507/001/IB/027

Tipologia variazione oggetto della modifica: Type IB - C.I.2.a

Modifica apportata: modifica dell'RCP e del FI a seguito delle procedure di worksharing SE/H/xxxx/WS/025, SE/H/xxxx/WS/045 e SE/H/xxxx/WS/050; aggiunta della frase sulla segnalazione delle reazioni avverse sospette su Foglio illustrativo ed RCP.

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

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

Un procuratore dott.ssa Anna Lubrano

T14ADD14173 (A pagamento).

- 46



ALK-ABELLÒ S.P.A.

Sede sociale: via L. Settembrini 29 - 20020 Lainate (MI) Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04479460158

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

Codice Pratica n. C1A/2014/2719 - MRP n. SE/H/908/01-02/IAin/010

Medicinale: JEXT, soluzione iniettabile in una penna preriempita - Codici AIC: 040585 - tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati.

Titolare AIC: ALK-Abellò A/S Boge Allé 6-8, DK-2970 Horsholm, DK - Tipologia di variazione: C.I.8.a) IAin - Modifica apportata: Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano, o modifiche apportate a tale sintesi.

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

Il legale rappresentante Claudio Fusari

T14ADD14172 (A pagamento).

ALK-ABELLÒ S.P.A.

Sede sociale: via L. Settembrini 29 - 20020 Lainate (MI) Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04479460158

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

Codice Pratica n. C1A/2014/2711 - MRP n. SE/H/0612/001/ IAin/020

Medicinale: GRAZAX 75.000 SQ-T liofilizzato orale - Codici AIC: 037610 - tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati.

Titolare AIC: ALK-Abellò A/S Boge Allé 6-8, DK-2970 Horsholm, DK - Tipologia di variazione: C.I.8.a) IAin - Modifica apportata: Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano, o modifiche apportate a tale sintesi.

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

Il legale rappresentante Claudio Fusari

T14ADD14174 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Codice Pratica: N1B/2014/2372

Medicinale: ATENOLOLO DOC Generici 100 mg Com-

presse

Codice AIC: 033789 - Confezioni: Tutte

Titolare AIC: DOC Generici S.r.l.

Tipologia variazione: IB C.I.z

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Modifica stampati su richiesta Ditta per adeguamento al formato predisposto dal QRD a seguito della presentazione del test di leggibilità.

E' autorizzata la modifica degli stampati (paragrafi 1, 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 5.1, 6.1, 6.2, 6.3, 6.4, 6.5, 6.6 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.

Codice Pratica: C1B/2014/655

Medicinale: ETINILESTRADIOLO E DROSPIRENONE DOC Generici 0,02 mg/3 mg compresse rivestite con film

Codice AIC: 041317 - Confezioni: Tutte Titolare AIC: DOC Generici S.r.l.

N. e Tipologia variazione: NL/H/2352/001/IB/002, IB C.I.1.a

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Variazione a seguito di Referral art.31 E' autorizzata la modifica degli stampati (paragrafi 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 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.

Codice Pratica: C1B/2014/2916

Medicinale: VALSARTAN e IDROCLOROTIAZIDE DOC Generici 80 mg/12,5 mg - 160 mg/12,5 mg - 160 mg/25 mg - 320 mg/12,5 mg - 320 mg/25, mg compresse rivestite con film

Codice AIC: 041105 - Confezioni: Tutte

Titolare AIC: DOC Generici S.r.l.

N. e Tipologia variazione: IT/H/0366/01-05/IB/012, IB

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Modifica stampati ai sensi dell'articolo 31 della direttiva 2001/83/CE (EMEA/H/A-31/1370 del 4 settembre 2014)

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



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

Un procuratore dott.ssa Pia Furlani

T14ADD14177 (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 19/11/2014 -Prot. n. 121360

Medicinale: TELMISARTAN e IDROCLOROTIAZIDE EG 40 mg/12,5 mg, 80 mg/12,5 mg e 80 mg/25 mg compresse

AIC n. 042503 - Confezioni : Tutte - Cod. Pratica n. C1B/2014/2679

MRP n. IT/H/ 0408/001-003/IB/005

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.1.a

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Modifica stampati ai sensi dell'articolo 31 della direttiva 2001/83/CE (EMEA/H/A-31/1370 del 4 settembre 2014)

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

Comunicazione Notifica regolare UVA del 19/11/2014 - Prot. n. 121400

Medicinale: NORFLOXACINA EG 400 mg Compresse Rivestite con Film

AIC n. 034401 - Confezioni : Tutte - Cod. Pratica n. C1B/2014/2224

MRP n. DE/H/0174/001/IB/029

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in accordo con le raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/337405/2014 del 26 giugno 2014) sui disturbi della vista e adeguamento al QRD-Template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4,2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.9 e 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Comunicazione Notifica regolare UVA del 19/11/2014 - Prot. N. 121595

Medicinale: ENALAPRIL + IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI 20 mg/6 mg Compresse

AIC n. 037382 - Confezioni : Tutte - Cod. Pratica n. C1B/2014/2231

MRP n. DK/H/0563/001/IB/026

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati a seguito della conclusione della procedura di PSUR worksharing DK/H/PSUR/0036/002 e aggiornamento QRD template.

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

Comunicazione Notifica regolare UVA del 19/11/2014 - Prot. n. 121380

Medicinale: ENALAPRIL EUROGENERICI 5 mg e 20 mg compresse

AIC n. 038401 - Confezioni : Tutte - Cod. Pratica n. N1B/2014/2259

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: adeguamento stampati in accordo con l'esito del referral art. 31 della Direttiva 2001/83 (procedura EMEA/H/A-31/1370) per medicinali che agiscono sul sistema RAS.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.4, 4.5, 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 alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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 del 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

T14ADD14178 (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: ZOLPIDEM EG 10 mg compresse

rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037452 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2014/2545

Procedura Europea n. NL/H/0266/002/IA/032

Modifica Tipo IAin n. A.5.a - Modifica del nome del produttore del prodotto finito da Stada Production Ireland Ltd a Suir Pharma Ireland.

Specialità Medicinale: AZITROMICINA EG 500 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037495 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2014/1968 - Procedura Europea n. FI/H/0485/002/IB/018

Modifica Tipo IBun n. B.II.f.1.z - Estensione del periodo di validità del prodotto in bulk da 2 mesi a 6 mesi.

Specialità Medicinale: ZOLEMER 20 mg compresse gastroresistenti

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040600 - In tutte le confezioni. Codice Pratica: C1B/2014/2078

Procedura Europea n. NL/H/1850/001/IB/015/G

Grouping variation: Tipo IB n. B.II.b.1.e + Tipo IAin n. B.II.b.1.a + Tipo IAin n. B.II.b.1.b - Produzione, confezionamento anche presso STADA-VN Joint Venture Co. Ltd (Vietnam); Tipo IB n. B.II.b.4.a - Modifica dimensione lotti del prodotto finito: aggiunta lotto da 220.00 kg

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

Numeri A.I.C. e Confezioni: 042173- In tutte le confezioni. Codice Pratica: C1B/2014/2639

Procedura Europea n. IT/H/0323/001/IB/005

Modifica Tipo IB n. A.2.b - Modifica del nome della specialità medicinale in Italia: da Amoxiclave a Amoxicillina e Acido Clavulanico Eurogenerici.

Specialità Medicinali: OMEPRAZOLO EUROGENE-RICI AIC n. 038965 - NL/H/1422/001-002/IA/013/G; MON-TELUKAST EG AIC n. 040193 - NL/H/1719/001-003/IA/010/G; ZOLEMER AIC n. 040600 - NL/H/1850/001/IA/016/G; CLARITROMICINA EUROGENERICI AIC n. 041395 - NL/H/2042/001/IA/006/G - In tutte le confezioni.

Raggruppata in NL/H/xxxx/IA/323/G - Codice Pratica: C1A/2014/2841

Grouping variation: Tipo IAin n. A.1 - Modifica dell'indirizzo del titolare in Italia EG Spa: da Via D. Scarlatti, 31 - 20124 Milano a Via Pavia, 6 - 20136 Milano; Tipo IA in n.C.I.8.a - Introduzione del nuovo sistema di Farmacovilanza 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 Ponchiroli

T14ADD14179 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.

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

Comunicazione notifica regolare UVA del 19/11/2014 -Prot. n. 121385

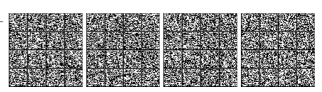
Medicinale: LISINOPRIL CRINOS 5 mg e 20 mg compresse AIC n. 037826 - Confezioni : Tutte - Cod. Pratica n. N1B/2014/2260

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.1.a -IB Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: aggiornamento stampati in accordo con l'esito del referral in base all'art. 31 della Direttiva 2001/83 (procedura EMEA/H/A-31/1370).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.3, 4.4, 4.5, 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 alla Azienda titolare dell'AIC.

Comunicazione Notifica regolare UVA del 19/11/2014 - Prot. n. 121435



Medicinale: ECLIPSE 2,5 mg, 5 mg e 10 mg compresse AIC n. 038271 - Confezioni : Tutte - Cod. Pratica n. N1B/2014/2263

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.1.a Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati a seguito della conclusione della procedura di referral art. 31 (procedura EMA/H/A-31/1370) e al QRD template.

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

Comunicazione Notifica regolare UVA del 19/11/2014 - Prot. n. 121520

Medicinale: IVREX 2,5 mg + 12,5 mg e 5 mg + 25 mg compresse

AIC n. 038368 - Confezioni : Tutte - Cod. Pratica n. N1B/2014/2267

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.1.a Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati a seguito della conclusione della procedura di referral art. 31 (procedura EMA/H/A-31/1370).

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

Comunicazione Notifica regolare UVA del 19/11/2014 - Prot. n. 121512

Medicinale: ENSOR 20 mg + 12,5 mg compresse AIC n. 038520 - Confezioni : Tutte - Cod. Pratica n. N1B/2014/2266

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.1.a Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati a seguito della conclusione della procedura di referral art. 31 (procedura EMA/H/A-31/1370).

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

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

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

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

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 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

T14ADD14180 (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: TRAZER 100 mg capsule rigide

Numeri A.I.C. e Confezioni: 036010 Codice Pratica: N1A/2014/2316

Modifica Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito responsabile del confezionamento secondario: Segetra Pharma Srl (Italia)

Specialità Medicinale: FELIPRAM 40 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 036125

Codice Pratica: N1B/2014/2243

— 50 **–**

Modifica Tipo IB n. C.I.7.b - Eliminazione del dosaggio da 40 mg compresse rivestite con film.

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

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037533 - In tutte le confezioni. Codice Pratica: C1A/2013/0338

Procedura Europea n. DK/H/0830/001-003/IA/015

Modifica Tipo IAin n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario anche presso DE SALUTE Srl (Italia).

Specialità Medicinale: LETROZOLO CRINOS 2,5 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040103 - In tutte le confezioni. Codice Pratica: C1A/2014/2592

Procedura Europea n° DE/H/1071/001/IA/011/G

Grouping variation: Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del produttore del prodotto finito Tecnimede - Sociedade Técnico-Medicinal, SA (Portogallo); Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore autorizzato Natco Pharma Limited: da R0-CEP 2007-150-Rev 00 a R1-CEP 2007-150-Rev 00.

Specialità Medicinale: TOVANIRA 10 mg, 20 mg, 40 mg e 80 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 041199 - In tutte le confezioni. Procedura Europea n. AT/H/0348/001-004/IA/014/G

Codice Pratica: C1A/2014/2879 - Raggruppata in AT/H/ xxxx/IA/037/G

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

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

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

Il procuratore dott. Osvaldo Ponchiroli

T14ADD14181 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Mylan S.p.A. Codice Pratica: N1B/2014/1920

Medicinale (codice *AIC*) - ISOSORBIDE MONONITRATO MYLAN GENERICS, AIC n. 036258 - 20 mg, 40 mg, 60 mg compresse a rilascio prolungato

Confezioni: 036258010, 036258022, 036258034

Tipologia variazione: Tipo IB, C.I.z) Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test e adeguamento dell'RCP e delle Etichette al QRD template.

E' autorizzata la modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto (paragrafi 2, 3, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 6.1, 7, 10), del Foglio Illustrativo e delle Etichette richiesta 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.

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

T14ADD14183 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Mylan S.p.A. Codice Pratica: N1B/2014/2071

Medicinale (codice *AIC*) - CAPTOPRIL E IDROCLORO-TIAZIDE MYLAN GENERICS, AIC n. 036770 - 50 mg/25 mg compresse

Confezioni: 036770016

Tipologia variazione: Tipo IB, C.I.1.b) Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Aggiornamento degli stampati a seguito della conclusione della procedura di referral art. 31 (procedura EMA/H/A-31/1370)

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5 e 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata 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

— 52 –

T14ADD14184 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Mylan S.p.A. Codice Pratica: N1B/2014/1928

Medicinale (codice *AIC*) - BACLOFENE MYLAN GENERICS, AIC n. 037930 - 10 mg, 20 mg compresse

Confezioni: 037930017, 037930025 Tipologia variazione: Tipo IB, C.I.z) Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta 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 Foglio Illustrativo entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data.

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

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

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

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

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

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



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

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

Procuratore Maria Luisa Del Buono

T14ADD14185 (A pagamento).

GENERICS UK LIMITED

Sede legale: Albany Gate, Darkes Lane, Potters Bar, Hertfordshire, EN6 1AG - Regno Unito Codice Fiscale e/o Partita IVA: GB421623781

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

Specialità medicinale: FLUOXETINA GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 037053. Codice pratica C1A/2014/3038. Proc. n. SE/H/0518/01/IA/023/G. Var. Grouping: Tipo IA cat. A.5.b): Modifica dell'indirizzo del sito produttivo, Alphapharm (Pty) Ltd + Tipo IAin cat. C.I.8.a): Introduzione del Summary of Pharmacovigilance System.

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

Procuratore Maria Luisa Del Buono

T14ADD14186 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Mylan S.p.A. Codice Pratica: N1B/2014/1798

Medicinale (codice *AIC*) - DOMPERIDONE MYLAN GENERICS, AIC n. 035810 - 10 mg compresse

Confezioni: 035810011

Tipologia variazione: Tipo IB, C.I.1.z) Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo a seguito dell'implementazione del wording in allegato III alla decisione della Commissione Europea n. C(2014) 5113 del 14/07/2014 (Referral art. 31).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2 e 5.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata 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

T14ADD14187 (A pagamento).

— 53 -



MYLAN S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Mylan S.p.A. Codice Pratica: C1B/2014/2594

N. di Procedura Europea: UK/H/659/01-03/IB/021

Medicinale (codice AIC) - QUINAPRIL MYLAN GENE-RICS, AIC n. 037401 - 5 mg, 20 mg compresse

Confezioni: 037401015, 037401027, 037401039, 037401041, 037401054, 037401066, 037401078

Tipologia variazione: Tipo IB, C.I.1.a Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Aggiornamento degli stampati a seguito di una procedura di Referral, ai sensi dell'articolo 31 della direttiva 2001/83/CE e s.m.i., riguardante l'uso combinato dei medicinali che agiscono sul RAS (sistema renina angiotensina), noto come doppio blocco del RAS.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.4, 4.5, 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

T14ADD14188 (A pagamento).

ANGENERICO S.P.A.

Società sotto la direzione e coordinamento di Finaf S.p.A. Sede legale: via Nocera Umbra 75 – 00181 Roma Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07287621002

Pubblicazione del prezzo al pubblico di medicinali

In attuazione alle disposizioni di cui alla deliberazione CIPE del 26 febbraio 1998, si comunica di seguito la riduzione del prezzo al pubblico del seguente medicinale:

LANSOPRAZOLO ANGENERICO 15 mg capsule rigide gastroresistenti, confezione da 14 capsule AIC n. 037294016 classe A - (nota 1-48) 4,49 Euro;

Il suddetto prezzo, che non include le riduzioni del 5% di cui alle determinazioni AIFA del 03/07/2006 e del 27/09/06, entrerà in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, dal giorno successivo alla pubblicazione sulla *G.U.* del presente annuncio.

Market access & public affairs director dott. Gianfranco Giuliani

T14ADD14189 (A pagamento).

ANGENERICO S.P.A.

Società sotto la direzione e coordinamento di Finaf S.p.A. Sede legale: via Nocera Umbra 75 – 00181 Roma Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07287621002

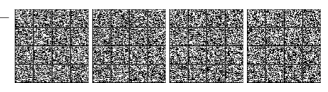
Pubblicazione del prezzo al pubblico di medicinali

In attuazione alle disposizioni di cui alla deliberazione CIPE del 26 febbraio 1998, si comunica di seguito la riduzione del prezzo al pubblico del seguente medicinale:

OLANZAPINA ANGENERICO 10 mg compresse rivestite con film AIC n. 038470391

classe A - 42,11 Euro;

__ 54 -



Il suddetto prezzo, che non include le riduzioni del 5% di cui alle determinazioni AIFA del 03/07/2006 e del 27/09/06, entrerà in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, dal giorno successivo alla pubblicazione sulla *G.U.* del presente annuncio.

Market access & public affairs director dott. Gianfranco Giuliani

T14ADD14190 (A pagamento).

GRUNENTHAL ITALIA S.R.L.

Sede: via Vittor Pisani, 16 - 20124 Milano Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04485620159

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

Titolare: Grunenthal Italia s.r.l.

Specialità medicinale: TRANSTEC procedura DE/H/307/001-003/IA/032

Confezioni e n. A.I.C.: TRANSTEC AIC 035568, tutte le confezioni registrate

Modifica apportata Codice C1A/2014/2825 variazione tipo IA n. A.1 nuovo indirizzo del titolare in Portogallo: Alameda F. Lopes n. 12-8A 1496-190 Algés. Data di implementazione: 05.09.2014. La variazione non ha impatto sui lotti commercializzati in Italia.

L'amministratore delegato dott. Thilo Stadler

T14ADD14191 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: LISINOPRIL E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 041509. Codice Pratica C1B/2014/2797. Proc. n. MT/H/0127/01/IB/007. Var. tipo IB cat. B.II.f.1 *b)* 1: Estensione shelf-life del prodotto finito da 2 a 3 anni.

Specialità medicinale: MONTELUKAST MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 041042. Codice Pratica C1A/2014/1594. Proc. n. NL/H/1964/01-02/IA/008/G. Var. Grouping: Tipo IAin cat. B.III.2.a).1: Modifica specifiche della sostanza attiva Montelukast sodio per conformarsi alla Farm. Eur. + Tipo IAin cat. B.III.1.a: Presentazione di un nuovo CEP da parte di un

produttore già approvato (Mylan Laboratories Limited, India - CEP No. R0-CEP 2011-245-Rev 01, emesso il 15.10.2013) + Tipo IA cat. B.II.b.2.a): Aggiunta di Mylan Hungary Kft. (Komarom) come sito per il QC.

Specialità medicinale: LOSARTAN MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 041565. Codice Pratica C1B/2014/2282. Proc. n. NO/H/0185/03/IB/007. Var. tipo IB cat. B.II.a.1 *b*): Aggiunta di una linea di frattura funzionale nelle sole compresse rivestite con film da 50 mg di Losartan.

Specialità medicinale: AMISULPRIDE MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 039402. Codice Pratica C1A/2014/2966. Proc. n. CZ/H/0211/04/IA/012. Var. tipo IA cat. B.II.d.2.a): Modifica minore di una procedura di prova approvata (determinazione dell'isopropanolo nelle compresse da 400 mg: rivelatore FID invece del rivelatore di massa).

Specialità medicinale: FLUVASTATINA MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 038659. Codice Pratica C1B/2014/2047. Proc. n. DK/H/1226/01/IB/018. Var. tipo IB cat. B.II.f.1.b)1: Estensione della shelf-life da 2 a 3 anni.

Specialità medicinale: FEXOFENADINA MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 038223. Codice Pratica C1A/2014/2872. Proc. n. DK/H/1087/01-02/IAin/011. Var. tipo IAin cat. B.II.b.1 *a*): Aggiunta di DHL Supply Chain S.P.A. come sito per il confezionamento secondario.

Specialità medicinale: CAPECITABINA MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 041927. Codice Pratica C1A/2014/2980. Proc. n. SE/H/1218/01-02/IA/009/G. Var. Grouping: Tipo IAin cat. B.III.2.a)1: Modifica delle specifiche della sost. attiva capecitabina per essere conforme alla Farm. Eur. + Tipo IA cat. B.I.a.3.a): Aumento della dimensione del lotto del principio attivo (capecitabina) fino a 10 volte rispetto alla dimensione del lotto originariamente approvato: da (52+/-4) kg a 110(+/-10) kg.

Specialità medicinale: VENLAFAXINA MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 038615. Codice Pratica C1B/2013/2550. Proc. n. NL/H/1091/01-03/IB/023. Tipo IB unforeseen cat. B.II.b.3.z: Piccole modifiche nel MOM per le forme di dosaggio orali a rilascio non immediato.

- Codice Pratica C1A/2014/797. Proc. n. NL/H/1091/01-03/IA/024/G. Var. Grouping: N. 4 Tipo IA cat. A.7 + Tipo IAin cat. B.II.b.1.b) + Tipo IAin cat. B.II.b.1.a) + Tipo IAin cat. B.II.b.2.c.1: Eliminazione di Gador S.A. Argentina come produttore API, Eliminazione di Inpac AB - Svezia, di Tjoapack Boskoop BV - Olanda, di Pharma Pack International BV - Olanda, come siti per il confezionamento secondario, Aggiunta di Mylan Hungary Kft, Ungheria come sito per il rilascio lotti, aggiunta di Pharmathen S.A. Grecia come sito per il rilascio lotti.

Specialità medicinale: PAROXETINA MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 035449. Codice Pratica C1A/2014/2888. Proc. n. DK/H/0244/01/IA/055. Var. Tipo IA cat. B.II.e.1 *a)* 1: Modifica del tipo di essiccante per le confezioni in flacone in HDPE.

Specialità medicinale: PERINDOPRIL MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 040547. Codice Pratica C1A/2014/2870. Proc. n. UK/H/4521/02-03/IA/008/G. Var. Grouping: Tipo IA cat. B.II.b.2.a): Aggiunta di of Exova (UK) Limited come sito per il controllo lotti + Tipo IA cat. B.II.b.4.a): Aumento dimensione del lotto fino a 10 volte rispetto alla dimensione originariamente approvata per il prodotto finito (da 49.5 kg a 495 kg)

Specialità medicinale: AMOROLFINA MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 042205. Codice Pratica C1A/2014/2853. Proc. n. UK/H/4336/01/IA/005. Var. tipo IA cat. B.II.b.1 *a)*: Aggiunta di DHL Supply Chain (Italy) S.p.A. come sito per il confezionamento secondario.

Specialità medicinale: ROSUVASTATINA MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 042575. Codice Pratica C1A/2014/2615. Proc. n. SK/H/0133/01-04/IA/009/G. Var. Grouping: Tipo IA cat. B.II.b.4.a): Aggiunta di una dimensione del lotto del prodotto finito (300.000 *kg*) + Tipo IA cat. A.5.b): Modifica nome produttore: da Sanfarm Sp z.o.o a Pharmaceutical Opere Polpharma SA.

Specialità medicinale: LOSARTAN MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 041565. Codice Pratica C1B/2014/2282. Proc. n. NO/H/0185/03/IB/007. Var. tipo IB cat. B.II.a.1.b): Aggiunta di una linea di frattura funzionale nelle sole compresse rivestite con film da 50 mg di Losartan.

Specialità medicinale: ATORVASTATINA MYLAN GENERICS ITALIA

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 042181. Codice Pratica C1B/2014/2214. Proc. n. BE/H/0160/01-04/WS/017. Var. Worksharing: N. 3 Var. tipo IB cat. B.II.f.1.b)1: Estensione della durata di conservazione del prodotto finito (da 24 a 36 mesi per i flaconi in HDPE ed i blister saldati a freddo, da 18 a 24 mesi per i blister PVC/Aclar).

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

Procuratore Maria Luisa Del Buono

— 56 -

T14ADD14193 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L.

Sede: via Cavour 70 - Mede (PV) Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01467050181

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

Titolare AIC: Laboratorio Farmaceutico SIT Specialità Igienico Terapeutiche S.R.L.

Codice pratica n. N1B/2014/1539

Medicinale: GUAIACALCIUM COMPLEX 0,144 g/100 ml + 2 g/100 ml sciroppo (aic: 022895)

Confezioni: 022895039 - Flacone 200 ml Tipologia variazione: C.I.z) - Tipo IB

Tipo di modifica: Modifica stampati su richiesta ditta

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

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

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. È approvata, altresì, secondo la lista dei termini standard della Farmacopea Europea, la denominazione delle confezioni da riportare sugli stampati.

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.

> La persona qualificata dott. Pierluigi Ceva

TC14ADD14014 (A pagamento).

FB HEALTH S.P.A.

Sede sociale: via dei Sabini n. 28 - Ascoli Piceno Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice fiscale n. 02062550443

Comunicato di riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale

Specialità medicinale: LAZAPIR.

A.I.C. n. 040532018 «5 mg 28 compresse orodispersibili». Prezzo € 24,93.

Il suddetto prezzo, non comprensivo delle riduzioni temporanee ai sensi delle determinazioni AIFA del 3 luglio 2006 e 27 settembre 2006, entrerà in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio sanitario nazionale, il giorno successivo a quello della pubblicazione del presente annuncio nella Gazzetta Ufficiale.

> Il rappresentante legale dott. Marco Marchetti

TS14ADD14192 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

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

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

Specialità medicinale: ARCOXIA 60 mg, 90 mg e 120 mg Confezioni e numeri di A.I.C.: TUTTE

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

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. UK/H/xxxx/ IA/0339/G

Codice Pratica n. C1A/2014/2984

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di variazioni di tipo IAIN- tipologia B.II.b.1.a, IAIN- tipologia B.II.b.1.b e IAIN- tipologia B.II.b.2.c.1 Aggiunta del sito Merck Sharp & Dohme Ltd., Shotton Lane, Cramlington | T14ADD14138 (A pagamento).

- Regno Unito, come sito alternativo per il confezionamenteo primario, secondario e di rilascio dei lotti per i dosaggi da 60 mg, 90 mg e 120 mg per la specialità medicinale in

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

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

> Un procuratore speciale dott.ssa Patrizia Villa

TX14ADD171 (A pagamento).

MOLTENI DENTAL S.R.L.

Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale CITOCARTIN

Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale CITOCARTIN

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

Nella Gazzetta Ufficiale Parte II n. 137 del 20.11.2014 l'avviso T14ADD13520 - Codice pratica N1A/2014/2219 Grouping di variazioni IA - è da considerarsi annullato ai fini della pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale.

> Amministratore unico dott. Nicolò Seghi Recli

T14ADD14114 (A pagamento).

SIGMA-TAU IFR S.P.A.

Comunicazione di rettifica relativa al medicinale ZADITEN

Avviso relativo al comunicato n.T14ADD13700 pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale, foglio delle inserzioni n. 139 del 25/11/2014 alla pagina 35, relativo alla Var. IB: C.I.3.z

dove è scritto: "Decorrenza della modifica: 05/05/2014", leggasi: "Decorrenza della modifica: Dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione".

> Un procuratore dott.ssa Mirella Franci



CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE

PROVINCIA DI LATINA Settore ecologia e ambiente

R.D. 1775/1933 - D.Lgs. 152/2006

Concessione in sanatoria per la derivazione acqua sotterranea-Fimardolci S.r.l. - P.Iva 01648980595

Questa Provincia ha rilasciato Concessione in sanatoria con prot. 71030 del 28 ottobre 2014 per dieci anni per derivare 2 l/s e 1726 mc/anno di acqua da falda sotterranea mediante un pozzo in Pontinia (LT) Via San Carlo z.i. Mazzocchio F. 80 mapp. 17, per uso igienico e assimilati.

Il dirigente del settore dott.ssa Nicoletta Valle

TC14ADF14016 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI CALTANISSETTA E GELA

Dispensa per rinuncia dall'esercizio della funzione notarile del notaio Emanuele Sergio Scichilone

Per tutti gli effetti di legge si avvisa che, con Decreto Dirigenziale del Ministero della Giustizia del 29 ottobre 2014, il notaio Emanuele Sergio Scichilone, nato a Butera (CL) il 18 agosto 1946, residente nel Comune di Mazzarino, Distretti Notarili Riuniti di Caltanissetta e Gela, è dispensato per rinuncia dall'esercizio della funzione notarile.

La cessazione del notaio dall'esercizio delle sue funzioni avrà effetto dal giorno successivo alla pubblicazione del presente avviso sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Caltanissetta, 25 novembre 2014

Il presidente notaio Giuseppe Pilato

TC14ADN14015 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI NAPOLI, TORRE ANNUNZIATA E NOLA

Dispensa dall'esercizio delle funzioni notarili del dott. Claudio Marini

Si comunica che con D.D. in data 11 novembre 2014 è stata decretata la dispensa, per rinuncia, dall'esercizio della funzione notarile del Notaio Claudio Marini della sede di Napoli. La cessazione del notaio dall'esercizio delle sue funzioni avrà effetto dal giorno successivo alla pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Il presidente notaio Antonio Areniello

TC14ADN14017 (Gratuito).



CONSIGLIO NOTARILE DI BRESCIA

Ammissione all'esercizio di notaio della dott.ssa Giovanna Mina

Il Presidente del Consiglio Notarile di Brescia notifica che con Decreto Ministeriale 16 settembre 2014, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* IV Serie Speciale n. 77 del 3 ottobre 2014, prorogato di 90 giorni con Decreto Dirigenziale 23 ottobre 2014, la Signora Mina dott.ssa Giovanna nata a Brescia il 17 novembre 1982 è stata nominata Notaio con residenza nella sede di Roncadelle D.N. di Brescia.

Avendo la medesima ottemperato a quanto le vigenti direttive richiedono, viene oggi ammessa ad esercitare il suo ministero notarile.

Brescia, 25 novembre 2014

Il presidente dott. Enrico Lera

TC14ADN14071 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI BRESCIA

Dispensa dall'esercizio della professione di notaio a sua domanda del dott. Rotondo Alberto

Il sottoscritto Presidente del Consiglio Notarile suddetto: rende noto che il Signor Rotondo dott. Alberto, già Notaio residente alla sede del Comune di Leno D.N. di Brescia, è stato dispensato dall'Ufficio di Notaio a sua domanda con Decreto Dirigenziale 3 aprile 2014, registrato alla Ragioneria Generale dello Stato presso il Ministero dell'Economia e delle Finanze il 7 aprile 2014.

La cessazione del Notaio dall'esercizio delle sue funzioni avrà effetto dal giorno successivo alla pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Brescia, 25 novembre 2014

Il presidente dott. Enrico Lera

TC14ADN14072 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI VERONA

Iscrizione al ruolo del notaio Francesca Serra

Il Presidente del Consiglio Notarile di Verona avvisa che il Notaio Francesca Serra, nominato nella sede di Verona con D.M. 27 maggio 2014 pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* n. 44/IV^a s.s. del 6 giugno 2014, avendo adempiuto a tutte le formalità previste dalla Legge Notarile e dal relativo Regolamento, venne ammessa ad esercitare le funzioni notarili nella suddetta residenza a datare da oggi.

Verona, 13 novembre 2014

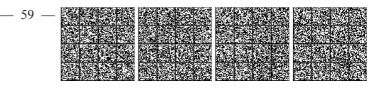
Il presidente notaio Vincenzo Scaduto

TC14ADN14081 (Gratuito).

LOREDANA COLECCHIA, redattore

Delia Chiara, vice redattore

(WI-GU-2014-GU2-143) Roma, 2014 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



Resilia de la Re



MODALITÀ PER LA VENDITA

La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

- presso l'Agenzia dell'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. in ROMA, piazza G. Verdi, 1 - 00198 Roma ☎ 06-85082147
- presso le librerie concessionarie riportate nell'elenco consultabile sui siti www.ipzs.it e www.gazzettaufficiale.it.

L'Istituto conserva per la vendita le Gazzette degli ultimi 4 anni fino ad esaurimento. Le richieste per corrispondenza potranno essere inviate a:

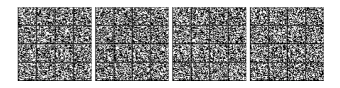
Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato Direzione Marketing e Vendite Via Salaria, 1027 00138 Roma fax: 06-8508-3466

e-mail: informazioni@gazzettaufficiale.it

avendo cura di specificare nell'ordine, oltre al fascicolo di GU richiesto, l'indirizzo di spedizione e di fatturazione (se diverso) ed indicando i dati fiscali (codice fiscale e partita IVA, se titolari) obbligatori secondo il DL 223/2007. L'importo della fornitura, maggiorato di un contributo per le spese di spedizione, sarà versato in contanti alla ricezione.



Paint of the state of the state



DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

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

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

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

Abbonamento annuo (incluse spese di spedizione)

€ 56,00

86.72

55,46

- annuale

- semestrale

CANONE DI ABBONAMENTO

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

Prezzi di vendita: serie generale	€	1.00
serie speciali (escluso concorsi), ogni 16 pagine o frazione	€	1.00
fascicolo serie speciale, <i>concorsi</i> , prezzo unico	€	1.50
supplementi (ordinari e straordinari), ogni 16 pagine o frazione	€	1.00
fascicolo Conto Riassuntivo del Tesoro, prezzo unico	€	6,00

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

 (di cui spese di spedizione € 129,11)*
 - annuale
 € 302,47

 (di cui spese di spedizione € 74,42)*
 - semestrale
 € 166,36

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

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

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

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

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

Abbonamento annuo
Abbonamento annuo per regioni, province e comuni - SCONTO 5%

Volume separato (oltre le spese di spedizione)

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

€ 18,00

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

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

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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





€ 5,09

