

# GAZZETTA UFFICIALE

## DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 12 marzo 2015

Si pubblica il martedì,  
il giovedì e il sabato

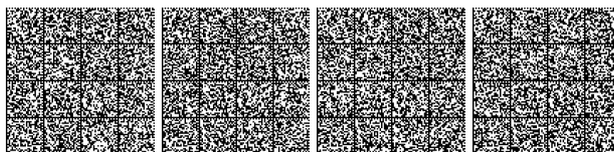
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA  
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 1027 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO  
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198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

Le inserzioni da pubblicare nella Gazzetta Ufficiale possono essere inviate per posta all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - Ufficio inserzioni G.U. in Via Salaria 1027 - 00138 Roma; in caso di pagamento in contanti, carta di credito o assegno circolare intestato all'Istituto, le inserzioni possono essere consegnate a mano direttamente al punto vendita dell'Istituto in Piazza G. Verdi 1 - 00198 Roma. L'importo delle inserzioni inoltrate per posta deve essere preventivamente versato sul c/c bancario intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. presso la Banca di Sassari, Largo di Santa Susanna, 124 - Roma (IBAN IT60 M056 7603 2000 0000 3001 578) oppure sul c/c postale n. 16715047 intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - Roma.

## FOGLIO DELLE INSERZIONI

### SOMMARIO

ANNUNZI COMMERCIALI	
<b>Convocazioni di assemblea</b>	
2i RETE GAS S.P.A. Convocazione di assemblea ordinaria (T15AAA3463) . . . . .	Pag. 4
AEROPORTI DI ROMA S.P.A. Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria (TS15AAA3231) . . . . .	Pag. 4
ASSOCAAF S.P.A. Convocazione di assemblea ordinaria (T15AAA3282) . . . . .	Pag. 1
ASSOENERGIA S.P.A. Convocazione di assemblea ordinaria (TS15AAA3189) . . . . .	Pag. 3
BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI CARATE BRIANZA Convocazione di assemblea (T15AAA3308) . . . . .	Pag. 1
BANCA POPOLARE DI MAROSTICA S.C.P.A. A R.L. Convocazione di assemblea (T15AAA3315) . . . . .	Pag. 1
C.A.S.E.R. Cooperativa di Abitazione Emilia Romagna S.C. Convocazione di assemblea separata straordinaria dei soci per le provincie di Parma, Reggio Emilia e Modena (T15AAA3462) . . . . .	Pag. 4
CASTELGANDOLFO S.P.A. Convocazione di assemblea (T15AAA3319) . . . . .	Pag. 2
COSMO RESEARCH & DEVELOPMENT S.R.L. Convocazione di assemblea ordinaria (T15AAA3443) . . . . .	Pag. 3
GENTIUM S.P.A. Convocazione di assemblea straordinaria (T15AA3465) . . . . .	Pag. 5
GEOFOR PATRIMONIO S.P.A. Convocazione di assemblea (T15AAA3320) . . . . .	Pag. 2
IMMOBILIARE CARIMATE S.P.A. Convocazione assemblea dei soci (T15AAA3461) . . . . .	Pag. 3
MAGNETI MARELLI S.P.A. Convocazione di assemblea (T15AAA3257) . . . . .	Pag. 1
NOSIO S.P.A. Convocazione di assemblea (T15AAA3303) . . . . .	Pag. 1
SALUMIFICIO SANTA RITA S.P.A. Convocazione dell'assemblea ordinaria dei soci (T15AAA3360) . . . . .	Pag. 3
<b>Altri annunci commerciali</b>	
ALBA LEASING S.P.A. Avviso ai sensi dell'art. 58 del D.Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (T.U.B.) - Atto di accertamento di verificata condizione (T15AAB3323) . . . . .	Pag. 5



## ALTERNATIVE LIQUIDE 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 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) (T15AAB3456) . . . . .* Pag. 10

## CASSA DI RISPARMIO DI PARMA E PIACENZA S.P.A.

## CASSA DI RISPARMIO DELLA SPEZIA S.P.A.

## CARIPARMA OBG S.R.L.

*Avviso relativo a due cessioni di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (come successivamente modificato, il "Testo Unico Bancario"). (T15AAB3458) . . . . .* Pag. 8

## CASSA DI RISPARMIO DI PARMA E PIACENZA S.P.A.

## MONDOMUTUI CARIPARMA S.R.L.

*Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (come successivamente modificato, il "Testo Unico Bancario"). (T15AAB3464) . . . . .* Pag. 11

## CASSA DI RISPARMIO DI PARMA E PIACENZA S.P.A.

## MONDOMUTUI CARIPARMA S.R.L.

*Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (come successivamente modificato, il "Testo Unico Bancario"). (T15AAB3467) . . . . .* Pag. 13

## QUARZO S.R.L.

*Avviso di cessione di crediti ai sensi degli artt. 1 e 4 della l. 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge 130") e dell'art. 58 del D.Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (il "TUB") e informativa ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. 30 giugno 2003, n. 196 (T15AAB3440) . . . . .* Pag. 5

---

**ANNUNZI GIUDIZIARI**


---

**Notifiche per pubblici proclami**

## TRIBUNALE CIVILE DI TARANTO

*Ricorso per affrancazione giudiziale di enfiteusi (TC15ABA3364) . . . . .* Pag. 16

## TRIBUNALE CIVILE DI TERAMO

*Atto di citazione (T15ABA3436) . . . . .* Pag. 15

## TRIBUNALE DI CUNEO

*Notifica per pubblici proclami (TC15ABA3352) . . . . .* Pag. 15

## TRIBUNALE DI MASSA

*Atto di citazione - Accertamento di usucapione di bene immobile (T15ABA3432) . . . . .* Pag. 15

## TRIBUNALE DI PIACENZA

*Usucapione speciale per la piccola proprietà rurale ex art.1159 bis Cod. Civ. (T15ABA3426) . . . . .* Pag. 15

## TRIBUNALE DI RIETI

*Atto di citazione (T15ABA3285) . . . . .* Pag. 14

**Ammortamenti**

## TRIBUNALE DI BRESCIA

*Ammortamento cambiario (T15ABC3283) . . . . .* Pag. 16

## TRIBUNALE DI CHIETI

*Ammortamento certificato rappresentativo quote di fondo comune di investimento (TC15ABC3295) . . . . .* Pag. 17

## TRIBUNALE DI NOCERA INFERIORE

*Ammortamento cambiario (T15ABC3286) . . . . .* Pag. 16

## TRIBUNALE DI ROMA

*Ammortamento di effetti cambiari (TS15ABC3202) . . . . .* Pag. 17

## TRIBUNALE DI ROMA

*Ammortamento cambiario (T15ABC3446) . . . . .* Pag. 16

## TRIBUNALE DI SALERNO

*Ammortamento cambiario (T15ABC3300) . . . . .* Pag. 16

**Eredità**

## TRIBUNALE DI MONZA

*Eredità giacente (T15ABH3445) . . . . .* Pag. 17

## TRIBUNALE DI MONZA

*Eredità giacente (T15ABH3450) . . . . .* Pag. 18

## TRIBUNALE DI TRANI

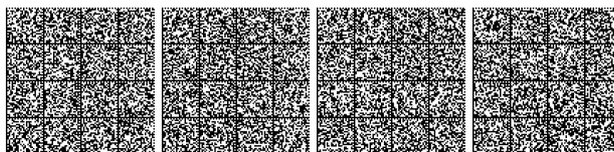
*Nomina curatore eredità giacente - R.G. 1399/2014 V.G. (T15ABH3292) . . . . .* Pag. 17

## TRIBUNALE DI VERONA

*Invito alla presentazione di dichiarazione di credito ai sensi dell'art. 530 comma 2 e 498 c.c. (T15ABH3280) . . . . .* Pag. 17

## TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

*Eredità giacente di Calzi Martina (TC15ABH3181) . . . . .* Pag. 17



<b>Liquidazione coatta amministrativa</b>			
SOCIETÀ COOPERATIVA SOCIALE LA STRADA ONLUS			
<i>Invito ai creditori (TC15ABJ3187)</i> .....	Pag.	18	
<b>Proroga termini</b>			
PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA - TRANI			
<i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TC15ABP3193)</i> .....	Pag.	18	
PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA - TRANI			
<i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TC15ABP3194)</i> .....	Pag.	19	
PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA - TRANI			
<i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TC15ABP3195)</i> .....	Pag.	19	
PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA - TRANI			
<i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TC15ABP3196)</i> .....	Pag.	20	
PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA - TRANI			
<i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TC15ABP3197)</i> .....	Pag.	20	
PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA - TRANI			
<i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TC15ABP3198)</i> .....	Pag.	21	
PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA - TRANI			
<i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TC15ABP3199)</i> .....	Pag.	21	
PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA - TRANI			
<i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TC15ABP3200)</i> .....	Pag.	21	
PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA - TRANI			
<i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TC15ABP3201)</i> .....	Pag.	22	
PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA - TRANI			
<i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TC15ABP3203)</i> .....	Pag.	22	
PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA - TRANI			
<i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TC15ABP3204)</i> .....	Pag.	22	
PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA - TRANI			
<i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TC15ABP3205)</i> .....	Pag.	23	
PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA - TRANI			
<i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TC15ABP3192)</i> .....	Pag.	18	
			PREFETTURA DI LATINA
			<i>Proroga termini legali e convenzionali (TC15ABP3242)</i> .....
			Pag. 27
			PREFETTURA DI UDINE Ufficio Territoriale del Governo
			<i>Proroga termini legali e convenzionali (TC15ABP3234)</i> .....
			Pag. 24
			PREFETTURA DI UDINE Ufficio Territoriale del Governo
			<i>Proroga termini legali e convenzionali (TC15ABP3235)</i> .....
			Pag. 25
			PREFETTURA DI UDINE Ufficio Territoriale del Governo
			<i>Proroga termini legali e convenzionali (TC15ABP3237)</i> .....
			Pag. 25
			PREFETTURA DI UDINE Ufficio Territoriale del Governo
			<i>Proroga termini legali e convenzionali (TC15ABP3238)</i> .....
			Pag. 25
			PREFETTURA DI UDINE Ufficio Territoriale del Governo
			<i>Proroga termini legali e convenzionali (TC15ABP3239)</i> .....
			Pag. 26
			PREFETTURA DI UDINE Ufficio Territoriale del Governo
			<i>Proroga termini legali e convenzionali (TC15ABP3240)</i> .....
			Pag. 27
			PREFETTURA DI UDINE Ufficio Territoriale del Governo
			<i>Proroga termini legali e convenzionali (TC15ABP3241)</i> .....
			Pag. 27
			PREFETTURA DI UDINE Ufficio Territoriale del Governo
			<i>Proroga termini legali e convenzionali (TC15ABP3233)</i> .....
			Pag. 24
			PREFETTURA DI UDINE Ufficio Territoriale del Governo
			<i>Proroga termini legali e convenzionali (TC15ABP3232)</i> .....
			Pag. 23
			PREFETTURA DI UDINE Ufficio Territoriale per il Governo
			<i>Proroga termini legali e convenzionali (TC15ABP3296)</i> .....
			Pag. 28
			<b>Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta</b>
			TRIBUNALE DI BIELLA
			<i>Dichiarazione di morte presunta (TC15ABR3182)</i> ...
			Pag. 29



## TRIBUNALE DI TORINO

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta (T15ABR3029) . . . . .* Pag. 28

## TRIBUNALE DI UDINE

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Vidale Maria (TC15ABR3031) . . . . .* Pag. 29

## TRIBUNALE DI UDINE

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta (T15ABR3030) . . . . .* Pag. 29

## TRIBUNALE ORDINARIO DI NOLA

*Richiesta per la dichiarazione di morte presunta (T15ABR3004) . . . . .* Pag. 28

**Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione**

## CO.FIDI Società cooperativa a responsabilità limitata

*Avviso di deposito atti finali di liquidazione (TC15ABS3183) . . . . .* Pag. 29

## EDILIZIA LA TEGOLA SOC. COOP. A R.L.

*Deposito atti finali (T15ABS3281) . . . . .* Pag. 29

## SOC. COOP. CANTINA SOCIALE MONTECOMPATRI A R.L.

*Deposito bilancio finale (TC15ABS3206) . . . . .* Pag. 30

## SOCIETÀ COOPERATIVA EDILE MARCHIGIANA A R.L. IN SIGLA C.E.M. SOC.COOP.

*Deposito bilancio finale di liquidazione (TX15ABS62) . . . . .* Pag. 30

## WORK 2000 LOGISTICS - SOC. COOPERATIVA A R.L.

*Avviso di deposito bilancio finale di liquidazione e conto di gestione (TC15ABS3311) . . . . .* Pag. 30

**ALTRI ANNUNZI****Espropri**

## MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

Direzione generale per le risorse minerarie ed energetiche

*Decreto occupazione temporanea (T15ADC3299) . . . . .* Pag. 30

**Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici**

## A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco

*Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD3444) . . . . .* Pag. 52

## ABC FARMACEUTICI S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274. (T15ADD3414) . . . . .* Pag. 42

## ALMIRALL S.P.A.

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007 n. 274. (T15ADD3413) . . . . .* Pag. 42

## B. BRAUN MILANO S.P.A.

*Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD3290) . . . . .* Pag. 33

## BAXTER S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 712/2012 (T15ADD3460) . . . . .* Pag. 55

## BAXTER S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 712/2012 (T15ADD3459) . . . . .* Pag. 59

## BAXTER S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 712/2012 (T15ADD3433) . . . . .* Pag. 50

## BAYER S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 712/2012 (TS15ADD3297) . . . . .* Pag. 62

## CRINOS 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 (T15ADD3309) . . . . .* Pag. 37

## CRINOS S.P.A.

*Comunicazione notifica regolare UVA del 23/02/2015 - Prot. n. 18065 (T15ADD3447) . . . . .* Pag. 53

## EFFIK ITALIA S.P.A.

*Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi D.Lgs. 274/2007 (T15ADD3314) . . . . .* Pag. 40

## EG S.P.A.

*Comunicazione notifica regolare UVA del 23/02/2015 - Prot. n. 18090 (T15ADD3449) . . . . .* Pag. 54



EG S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T15ADD3307)</i> Pag. 36	ITALFARMACO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD3434)</i> Pag. 50
FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L. <i>Modifica stampati (TC15ADD3186)</i> Pag. 61	ITALFARMACO S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare V&amp;A (T15ADD3427)</i> Pag. 49
GILEAD SCIENCES S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lvo 29/12/2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T15ADD3425)</i> Pag. 48	LABORATOIRE HRA PHARMA <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD3441)</i> Pag. 52
GLAXOSMITHKLINE S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T15ADD3310)</i> Pag. 38	LABORATOIRE HRA PHARMA <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD3442)</i> Pag. 53
HEXAL AG <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 (T15ADD3453)</i> Pag. 58	LABORATORI ALTER S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD3291)</i> Pag. 33
HEXAL S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T15ADD3451)</i> Pag. 54	LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TC15ADD3185)</i> Pag. 60
HOSPIRA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD3293)</i> Pag. 34	LEO PHARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i., e del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 (T15ADD3430)</i> Pag. 49
HOSPIRA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD3415)</i> Pag. 43	LEO PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i.,e del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 (T15ADD3420)</i> Pag. 45
ISTITUTO GRIFOLS S.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 Dicembre 2007 n. 274. (T15ADD3294)</i> Pag. 35	LINDE MEDICALE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 219/2006 e s.m.i. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD3466)</i> Pag. 59
ISTITUTO CHIMICO INTERNAZIONALE DR. GIUSEPPE RENDE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano, apportata ai sensi del Regolamento 712/2012 UE e s.m.i. (TS15ADD3211)</i> Pag. 61	MALLINCKRODT ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD3298)</i> Pag. 35



## MEDIOLANUM FARMACEUTICI S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD3457) . . . . .* Pag. 58

## MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano secondo procedura decentralizzata. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T15ADD3312). . . . .* Pag. 39

## MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano secondo procedura di mutuo riconoscimento. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T15ADD3318) . . . . .* Pag. 41

## MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano secondo procedura di mutuo riconoscimento. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T15ADD3313) . . . . .* Pag. 40

## MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano secondo procedura di mutuo riconoscimento. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T15ADD3317) . . . . .* Pag. 41

## MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano secondo procedura di mutuo riconoscimento. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T15ADD3316) . . . . .* Pag. 41

## MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano secondo procedura decentralizzata. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T15ADD3321). . . . .* Pag. 42

## MYLAN S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007, n. 274. (T15ADD3416). . . . .* Pag. 43

## MYLAN S.P.A.

*Comunicazione di rettifica relativa al medicinale LEVETIRACETAM MYLAN PHARMA (T15ADD3287) . . . . .* Pag. 62

## PFIZER ITALIA S.R.L.

*Estratto comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD3422). . . . .* Pag. 46

## PFIZER ITALIA S.R.L.

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD3424) . . . . .* Pag. 48

## PFIZER ITALIA S.R.L.

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD3423) . . . . .* Pag. 47

## PFIZER ITALIA S.R.L.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD3431) . . . . .* Pag. 50

## PFIZER ITALIA S.R.L.

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD3421) . . . . .* Pag. 46

## RANBAXY ITALIA S.P.A.

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, così come modificato dal Regolamento 712/2012. (T15ADD3468) . . . . .* Pag. 60

## ROTTAPHARM 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. (T15ADD3419) . . . . .* Pag. 45

## S.F. GROUP S.R.L.

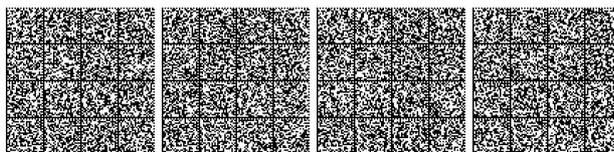
*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/18140 del 23.02.2015 (T15ADD3288). . . . .* Pag. 32

## S.F. GROUP S.R.L.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (T15ADD3435). . . . .* Pag. 51

## SANDOZ BV

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T15ADD3455) . . . . .* Pag. 58



## SANDOZ GMBH

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T15ADD3452)* Pag. 55

## SANDOZ S.P.A.

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T15ADD3454)* Pag. 56

## SANDOZ S.P.A.

*Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale (T15ADD3305)* . . . . . Pag. 35

## SERVIER ITALIA S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lvo 219/2006 e s.m.i. e Regolamento (CE) 1234/2008 così come modificato dal Regolamento (UE) 712/2012 (T15ADD3289)* . . . . . Pag. 32

## SIGMA-TAU GENERICS S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD3304)* . . . . . Pag. 35

## WELCOME PHARMA S.P.A.

*Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD3256)* . . . . . Pag. 32

## ZAMBON ITALIA S.R.L.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274. (T15ADD3438)* . . . . . Pag. 51

**Valutazione impatto ambientale**

## SNAM RETE GAS S.P.A.

*Provvedimento finale concernente la realizzazione dell'opera "Metanodotto Cervignano D'Adda - Mortara DN 1400 (56") DP 75 bar" (T15ADE3322)* . . . . . Pag. 62

**Consigli notarili**

## CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI ASCOLI PICENO E FERMO

*Cessazione dall'esercizio dalle funzioni notarili della dott.ssa Raffaella De Vecchis (TC15ADN3184)* . . . . . Pag. 63

## CONSIGLIO NOTARILE DI RAVENNA

*Iscrizione nel registro dei notai esercenti del dott. Nicola Bruno (TC15ADN3191)* . . . . . Pag. 64

## CONSIGLIO NOTARILE DI RAVENNA

*Iscrizione nel registro dei notai esercenti della dott.ssa Francesca Perris (TC15ADN3190)* . . . . . Pag. 64

**ERRATA-CORRIGE**

*Comunicato relativo all'avviso della CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. riguardante le modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano "FLOMAX" (TC15AZZ3263)* . . . . . Pag. 64





# ANNUNZI COMMERCIALI

## CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

### MAGNETI MARELLI S.P.A.

Direzione e coordinamento ex art. 2497 c.c.: FCA N.V.

Sede legale: viale Aldo Borletti n. 61/63 - Corbetta

Capitale sociale: euro 254.325.965,000 i.v.

Registro delle imprese: Ufficio di Milano n. 08082990014

#### Convocazione di assemblea

Gli Azionisti sono convocati in assemblea ordinaria in Corbetta (MI), Viale Aldo Borletti n. 61/63 per le ore 16:30 del 31 marzo 2015 e del successivo 1 aprile 2015, stessi ora e luogo, in eventuale seconda convocazione per deliberare sul seguente

#### Ordine del giorno

“Deliberazioni ai sensi dell’articolo 2364 del Codice Civile”.

Per l’intervento in assemblea è necessario comprovare la legittimazione all’esercizio del diritto di voto.

Per il consiglio di amministrazione - L’amministratore delegato e direttore generale  
Eugenio Razelli

T15AAA3257 (A pagamento).

### NOSIO S.P.A.

Sede legale: via del Teroldego 1/E - Mezzocorona (Trento)

Capitale sociale: Euro 15.495.000 i.v.

Registro delle imprese: di Trento n. 01573540224

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 01573540224

#### Convocazione di assemblea

Gli obbligazionisti proprietari delle obbligazioni codice ISIN IT0005073306 sono convocati in assemblea presso la sede legale della società in Mezzocorona (Trento), via del Teroldego 1/E il giorno 31 marzo 2015 ad ore 17,30 per discutere e deliberare sul seguente

#### Ordine del giorno

1. Nomina del rappresentante comune ex art.2415 C.C. e determinazione compenso.

Mezzocorona, 04 marzo 2015

Il presidente del c.d.a.  
dott. Luca Rigotti

T15AAA3303 (A pagamento).

### ASSOCAAF S.P.A.

Sede sociale: Milano

R.E.A. MI - 1416776

#### Convocazione di assemblea ordinaria

Gli Azionisti sono convocati presso la sede sociale, Piazza Diaz 6, Milano il 30 marzo 2015 ore 11. O.d.g.:

Deliberazioni ai sensi art. 2364 c.c.

Il presidente  
Floriano Botta

T15AAA3282 (A pagamento).

### BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI CARATE BRIANZA

Società Cooperativa

Sede: via Cusani n. 6 - Carate Brianza (MB)

Tel. 0362/940.1

Registro delle imprese: Milano n. 2707

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01309550158

#### Convocazione di assemblea

La Banca di Credito Cooperativo di Carate Brianza, comunica la convocazione dell’Assemblea Straordinaria dei Soci, che avrà luogo presso l’Auditorium BCC di Carate Brianza - Viale Garibaldi 37 Carate Brianza - il 31 marzo 2015 alle ore 20.45 in prima convocazione e

Mercoledì 1 aprile 2015

in seconda convocazione

stesso luogo alle ore 20.45, per deliberare sul seguente

#### ORDINE DEL GIORNO

1) Progetto di fusione per incorporazione della Banca di Credito Cooperativo di Vigevano - s.c. -

2) Modifiche statutarie: variazione art. 3 e inserimento art. 54.

Carate Brianza, 6 marzo 2015

Il presidente  
A. Colombo

T15AAA3308 (A pagamento).

### BANCA POPOLARE DI MAROSTICA S.C.P.A. A R.L.

#### Convocazione di assemblea

I signori Soci sono convocati in Assemblea Ordinaria per il giorno Sabato 28 marzo 2015, alle ore 9.00 in prima convocazione presso la Sede Legale, Corso Mazzini 84 - Marostica e per il giorno Domenica 29 Marzo 2015 alle ore 9.00, in seconda convocazione presso la Palestra della Scuola Media “Natale Dalle Laste” Via Natale Dalle Laste - Marostica, per la trattazione del seguente



## ORDINE DEL GIORNO

1) Presentazione del progetto di bilancio al 31 dicembre 2014 della Banca Popolare di Marostica e consolidato; Relazione degli Amministratori sulla Gestione e Relazione del Collegio Sindacale. Prezzo azioni. Deliberazioni inerenti e conseguenti.

2) Aggiornamento del documento sulle politiche di remunerazione del Gruppo Banca Popolare di Marostica e informativa sull'attuazione delle politiche di remunerazione nell'esercizio 2014.

3) Comunicazioni e consultazione relativamente alla composizione del Consiglio di Amministrazione della Banca Popolare dell'Alto Adige susseguente alla fusione.

4) Determinazioni in ordine all'art. 30 commi 9 e 10 dello Statuto Sociale.

Ai sensi dell'art. 23 dello Statuto Sociale e della normativa vigente possono intervenire all'Assemblea ed esercitare il diritto di voto solo coloro che risultano iscritti nel libro dei Soci da almeno novanta giorni e che, almeno due giorni non festivi prima di quello fissato per la riunione in prima convocazione, abbiano fatto pervenire presso la sede della banca l'apposita comunicazione che l'intermediario incaricato della tenuta dei conti deve effettuare all'emittente. I soci devono produrre copia della predetta comunicazione.

A detto obbligo di comunicazione non sono soggetti i Soci che abbiano le proprie azioni depositate presso la banca.

I titolari di azioni non ancora dematerializzate dovranno, al fine di poter partecipare all'Assemblea, consegnare le azioni ad un intermediario autorizzato in tempo utile per l'espletamento della procedura di dematerializzazione prevista dalla citata delibera e per il rilascio della relativa certificazione.

Sempre a norma di Statuto, ogni Socio avente diritto di intervenire e votare può farsi rappresentare da altro Socio (che non sia amministratore o sindaco o dipendente dell'Istituto) mediante delega scritta. Nessun Socio può portare più di una delega. La delega deve espressamente indicare il nome del rappresentante. Ogni Socio ha diritto ad un voto, qualunque sia il numero delle azioni possedute.

Si invita a presentarsi in Assemblea muniti di un valido documento di identificazione.

Il presente avviso è disponibile sul sito internet [www.bpmarostica.it](http://www.bpmarostica.it).

N.B.: si segnala che, in base alla esperienza passata, le maggioranze per la valida costituzione dell'assemblea si sono raggiunte in seconda convocazione.

Marostica, 5 marzo 2015

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente  
dott. Giuseppe Bottecchia

T15AAA3315 (A pagamento).

**CASTELGANDOLFO S.P.A.**

*in amministrazione straordinaria*

Sede: via S. Spirito n. 13 - 00040 Castelgandolfo (RM)

Capitale sociale: euro 7.332.000 i.v.

Registro delle imprese: Roma n.06779870580

R.E.A. n. 823063

Codice Fiscale e/o Partita IVA:

06779870580 - 04990221006

*Convocazione di assemblea*

I signori azionisti sono convocati in Assemblea Straordinaria per il giorno 30 marzo 2015 alle ore 11.00 presso lo studio del Notaio Fabio Orlandi, in Roma, Via Ludovisi n. 35, ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 01 aprile 2015, stesso luogo ed ora, per discutere e deliberare sul seguente

## Ordine del giorno

1) Trasferimento della sede legale; provvedimenti inerenti e conseguenti.

Possono intervenire all'Assemblea ed avervi voto gli azionisti che abbiano depositato le loro azioni presso le casse sociali almeno cinque giorni prima di quello fissato per l'Assemblea.

Il commissario straordinario

avv. Stefano Coen

T15AAA3319 (A pagamento).

**GEOFOR PATRIMONIO S.P.A.**

Sede: viale America, 105 - Pontedera - Gello

Capitale sociale: € 2.500.003,00 i.v.

Registro delle imprese: 01751030501 di Pisa

*Convocazione di assemblea*

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea in sede Ordinaria presso la sede legale in Pontedera, Viale America 105, per il giorno 27 Marzo 2015 alle ore 17,00 in prima convocazione ed occorrendo, in seconda convocazione, il giorno 22 Aprile 2015 alle ore 17,00, stesso luogo, per discutere e deliberare sui seguenti argomenti all'ordine del giorno

1) Presentazione del Bilancio chiuso al 31 Dicembre 2014, della nota integrativa, della Relazione sulla gestione e della Relazione del Collegio Sindacale. Delibere inerenti e conseguenti;

2) Nomina componenti del Consiglio di Amministrazione per il triennio 2015/2018 e determinazione compensi;

3) Nomina componenti del Collegio Sindacale per il triennio 2015/2018 e determinazione compensi;

4) Autorizzazione alla firma degli atti contrattuali con Geofor Spa e Ato Toscana Costa, inerenti la realizzazione del nuovo impianto di trattamento della frazione organica, su terreni posti in Pontedera di proprietà di Geofor Patrimonio Spa e alla firma di garanzia bancaria a favore di Geofor Spa per finanziamento parziale realizzazione impianto;

5) Varie ed eventuali.

Il presidente

Cesare Cava

T15AAA3320 (A pagamento).



**SALUMIFICIO SANTA RITA S.P.A.***in liquidazione*

Sede: Via Verdi 5, Langhirano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00162560346

*Convocazione dell'assemblea ordinaria dei soci*

I signori soci sono convocati in assemblea ordinaria che si terrà in prima convocazione il giorno 16 aprile 2015, alle ore 09,00, presso lo studio del commissario giudiziale dottor Torelli Paolo, sito in Parma, piazzale Badalocchio n.9/B, ed occorrendo, in seconda convocazione, il 17 aprile 2015 nello stesso luogo e alle ore 11,00, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno

1. presentazione del bilancio al 31.12.2014;
2. relazione accompagnatoria del Collegio Sindacale;
3. deliberazioni ai sensi dell'art. 2479 del Codice Civile;
4. varie ed eventuali.

Possono intervenire all'assemblea i soci iscritti nel libro soci, sia personalmente sia per mezzo di un rappresentante munito di regolare delega.

Langhirano, 02 marzo 2015

Il liquidatore  
Tosini Maurizio

T15AAA3360 (A pagamento).

**COSMO RESEARCH & DEVELOPMENT S.R.L.**

Sede legale: via C. Colombo n. 1 - Lainate (MI)  
Capitale sociale: Euro 100.000 i.v.  
Registro delle imprese: Milano n. 13338100152  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 13338100152

*Convocazione di assemblea ordinaria*

I Soci e i Consiglieri sono convocati in assemblea ordinaria, presso la sede legale in Lainate (MI), Via C. Colombo, 1, per il giorno 30 marzo 2015 alle ore 14.30, in prima convocazione ed, occorrendo, in seconda convocazione per il giorno successivo, stesso luogo ed ora, per discutere e deliberare sul seguente

*Ordine del giorno*

1. Approvazione del bilancio al 31/12/2014. Delibere inerenti e conseguenti.
2. Determinazione del compenso del consiglio di amministrazione. Delibere inerenti e conseguenti.

Avranno diritto ad intervenire e votare i soci risultanti dal registro imprese.

Lainate, 9 marzo 2015

Per il consiglio di amministrazione - Il presidente  
Giuseppe Cipriano

T15AAA3443 (A pagamento).

**IMMOBILIARE CARIMATE S.P.A.**

Sede: Via Airoidi, 2 - 22060 Carimate  
Capitale sociale: € 3.369.600,00 i.v.  
Registro delle imprese: Como n. 03189110152  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03189110152 -  
Partita IVA n. 01428840134

*Convocazione assemblea dei soci*

E' convocata presso la sede sociale per il giorno 10 aprile 2015 alle ore 9,00 ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 11 aprile 2015 alle ore 17,00 stesso luogo, l'assemblea ordinaria dei soci per discutere e deliberare sul seguente

*ORDINE DEL GIORNO*

1. Approvazione bozza di bilancio al 31.12.2014 letti la nota integrativa e l'eventuale relazione sulla gestione ed udito il parere del Collegio Sindacale.
2. Rinnovo del Consiglio di Amministrazione. Determinazione numero dei componenti.
3. Rinnovo del Collegio Sindacale in numero di tre membri effettivi e due supplenti. Nomina del Presidente del Collegio. Determinazione emolumento per la carica del Collegio.
4. Investimenti sulla proprietà. Autorizzazione a contrarre aperture di linee di credito con eventuali iscrizioni ipotecarie o rinegoziare linee di credito già concesse.

Carimate, 03 marzo 2015

Il Presidente del C.d.A.  
dott. Alberto Inzaghi

T15AAA3461 (A pagamento).

**ASSOENERGIA S.P.A.***Società in liquidazione*

Sede: via Lamarmora, 230 - Brescia  
Capitale sociale: Euro 126.000,00 i.v.  
Registro delle imprese: di Brescia  
Codice Fiscale n. 03445950177

*Convocazione di assemblea ordinaria*

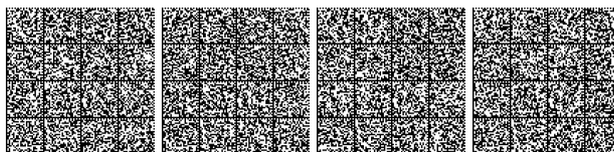
I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria lunedì 30 marzo 2015, alle ore 15, presso la sede sociale di via Lamarmora n. 230, Brescia, per la discussione del seguente

*Ordine del giorno:*

1. Bilancio esercizio 2014;
2. Varie eventuali consequenziali.

Il liquidatore unico  
dott. Franco Baiguera

TS15AAA3189 (A pagamento).



**2i RETE GAS S.P.A.**

Sede legale: via Paolo da Cannobio n. 33 - Milano  
 Capitale sociale: Euro 3.638.516,60 i.v.  
 Registro delle imprese: Milano n. 06724610966  
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06724610966  
 Prima convocazione: 30 marzo 2015 alle ore 10:30  
 Seconda convocazione: 1 aprile 2015 alle ore 10:30

*Convocazione di assemblea ordinaria*

L'Assemblea Ordinaria degli Azionisti di 2i Rete Gas S.p.A. è convocata presso gli uffici di F2i SGR S.p.A. siti in Roma, alla Via Sardegna 40, il giorno 30 marzo 2015 alle ore 10:30 (dieci e trenta) in prima convocazione e, occorrendo, il giorno 1 aprile 2015, in seconda convocazione, stessi luogo e ora, per discutere e deliberare sui seguenti argomenti all'ordine del giorno:

1) Ridefinizione dell'incarico per la revisione legale, ai sensi degli artt. 13 e 16 del D.Lgs. n. 39/2010, dei bilanci d'esercizio e consolidato con chiusura al 31.12.2014 della società incorporata il 1 gennaio 2015 2i Rete Gas S.p.A. (Registro delle Imprese di Milano, C.F. e P. IVA 00736240151).

2) Varie ed eventuali

Il presidente  
 prof. Marco Ciabattoni

T15AAA3463 (A pagamento).

**C.A.S.E.R.****Cooperativa di Abitazione Emilia Romagna S.C.**

Sede: Via Canova, 24 - Bologna  
 Registro delle imprese: Bologna  
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01102870373  
 e P.I. 04225580374

*Convocazione di assemblea separata straordinaria dei soci per le provincie di Parma, Reggio Emilia e Modena*

per il giorno 28/03/2015 alle ore 05,00 in prima convocazione presso la Sede Sociale Via Canova, 24 - Bologna. ed occorrendo in seconda convocazione, presso la sala Gabriella Degli Esposti della Biblioteca Comunale - Piazza della Liberazione, 5- Castel-franco Emilia per il giorno 30/03/2015 alle ore 10.00 e

Convocazione di assemblea separata straordinaria dei soci per le provincie di Bologna, Ferrara, Rimini, Forlì, Ravenna

per il giorno 28/03/2015 alle ore 06,00 in prima convocazione presso la Sede Sociale Via Canova, 24 - Bologna ed occorrendo in seconda convocazione, stesso luogo per il giorno 30/03/2015 alle ore 16.00 per trattare il seguente

**ORDINE DEL GIORNO**

- 1) Relazione degli amministratori sulla situazione economico patrimoniale;
- 2) Valutazioni e decisioni in merito all'esame della situazione economica - patrimoniale della società: delibere conseguenti;
- 3) Nomina dei delegati a partecipare all'assemblea generale straordinaria dei delegati.

Convocazione di assemblea generale straordinaria dei delegati per il giorno 29/03/2015 alle ore 05,00 in prima convocazione presso la Sede Sociale - Via Canova n. 24 - Bologna ed occorrendo in seconda convocazione, stesso luogo per il giorno 31/03/2015 alle ore 10.00 per trattare il seguente

**ORDINE DEL GIORNO**

- 1) Relazione degli amministratori sulla situazione economico patrimoniale;
- 2) Valutazioni e decisioni in merito all'esame della situazione economica - patrimoniale della società: delibere conseguenti.

Il presidente  
 Cristoni Paolo

T15AAA3462 (A pagamento).

**AEROPORTI DI ROMA S.P.A.**

Sede: via dell'Aeroporto di Fiumicino n. 320  
 - Fiumicino - Roma  
 Capitale sociale: Euro 62.224.743 interamente versato  
 Registro delle imprese: di Roma  
 e codice fiscale n. 13032990155  
 Partita IVA 06572251004

*Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria*

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria e straordinaria per il giorno 22 aprile 2015, alle ore 10, presso la sede sociale in Fiumicino (RM), via dell'Aeroporto di Fiumicino n. 320, in prima convocazione, ed occorrendo, in seconda convocazione, per il giorno 23 aprile 2015, stessi ora e luogo, per discutere e deliberare sul seguente

*Ordine del giorno:*

## Parte ordinaria:

1. Relazioni e Bilancio al 31 dicembre 2014; deliberazioni inerenti e conseguenti;
2. Nomina di un amministratore;
3. Proposta di integrazione degli onorari da corrispondere alla società di revisione.

## Parte straordinaria:

Proposta di modifica degli articoli 8, 10, 13, 14, 16, 18, 20, 21, 22, 25 e 26 dello Statuto sociale; deliberazioni inerenti e conseguenti.

Hanno diritto ad intervenire o di farsi rappresentare all'assemblea gli azionisti che presenteranno, entro il termine di due giorni antecedenti l'Assemblea, le certificazioni previste per le azioni in regime di dematerializzazione accentrate presso Monte Titoli S.p.a.

Fiumicino, 6 marzo 2015

p.il consiglio di amministrazione  
 Il presidente  
 dott. Fabrizio Palenzona

TS15AAA3231 (A pagamento).



**GENTIUM S.P.A.**

Sede legale: piazza XX Settembre n. 2 -  
Villa Guardia (Como)

Capitale sociale: Euro 17.741.189 interamente versato

Registro delle imprese: Como n. 240386

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 02098100130

*Convocazione di assemblea straordinaria*

In sostituzione dell'avviso pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale*, Parte Seconda, n. 28 del 10 marzo 2015,, i signori azionisti di Gentium S.p.A. (di seguito, la "Società") sono invitati ad intervenire alla prossima assemblea straordinaria della Società, presso la sede dello studio notarile Marchetti, in via Agnello 18 a Milano, in data 30 marzo 2015, alle ore 14:00, in prima convocazione, ed, occorrendo, in data 31 marzo 2015, nello stesso luogo ed allo stesso orario, in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente:

*Ordine del giorno*

1. Modifiche statutarie che includeranno, a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo, (i) l'inserimento di una clausola di riscatto delle azioni e (ii) l'inserimento di previsioni che consentano l'emissione dei certificati azionari. Delibere inerenti e conseguenti.

Villa Guardia (Como), 9 marzo 2015

p. Il consiglio di amministrazione  
Salvatore Calabrese

T15AAA3465 (A pagamento).

**ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI****ALBA LEASING S.P.A.**

Iscritta all'Elenco Generale ex art. 106

D.Lgs. n. 385/93 n. 41763

Iscritta all'Elenco Speciale ex art. 107

D.Lgs. n. 385/93 n. 33627.1

Sede legale: via Sile n. 18 - Milano

Capitale sociale: € 357.953.058,13 i.v.

Registro delle imprese: Milano n. 06707270960

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06707270960

*Avviso ai sensi dell'art. 58 del D.Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (T.U.B.) - Atto di accertamento di verificata condizione*

Alba Leasing S.p.A., come sopra descritta, rende noto che:

1) con atto di conferimento del 30 luglio 2014 in autentica dottor Filippo Zabban n. 66662/11544 di repertorio, e successivo atto di accertamento in data 1 agosto 2014 in autentica dottor Filippo Zabban n. 66689/11554 di repertorio Alba Leasing e Creval (di seguito "le Parti") hanno realizzato un'operazione di aggregazione nel settore della locazione finanziaria e nell'ambito di tale Conferimento si è, tra l'altro, convenuta una particolare disciplina relativa all'immobile gravato da vincolo ex D.Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42 e agli altri immobili il cui trasferimento è allo stato impedito e/o non definitivo;

2) con atto integrativo del 30 settembre 2014 in autentica dottor Filippo Zabban n. 66779/11580 le parti hanno integrato l'atto di conferimento conferendo tutti i contratti di locazione finanziaria ad eccezione dell'immobile gravato da vincolo ex D. Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42 e dell'immobile oggetto del contratto di locazione finanziaria n. 24668 edificato su area demaniale.

Le parti in data 3 febbraio 2015 con atto di accertamento di verificata condizione in autentica dottor Filippo Zabban n. 67278/11778 hanno concordemente riconosciuto l'avvenuto prodursi del trasferimento dell'immobile oggetto del contratto di locazione finanziaria n. 24668 e dell'immobile soggetto al D. Lgs. 22 gennaio 2004 n. 42, oggetto del contratto di locazione finanziaria n. 26480.

Resta fermo che il trasferimento dell'immobile oggetto del contratto di locazione finanziaria n. 24668 è subordinato alla condizione risolutiva del venir meno per qualunque ragione della relativa concessione demaniale.

Ai sensi dell'art. 58 del D. Lgs. 1° settembre 1993 n. 385 la sottoscritta Alba Leasing S.p.A. dà notizia dell'avvenuta cessione a suo favore di tutti i diritti e gli obblighi in essere e del relativo subentro in tutti i rapporti giuridici attivi e passivi oggetto dell'atto di accertamento di verificata condizione.

Il materiale relativo sarà pubblicato integralmente sul sito Internet [www.albaleasing.eu](http://www.albaleasing.eu) alla sezione "Chi siamo" - "Documenti Societari" alla voce "Atto di conferimento".

I terzi interessati potranno rivolgersi per ogni informazione a "Alba Leasing S.p.A.", con sede in Milano, Via Sile n. 18, numero verde 800180989 - fax 02.36716443, nelle ore di ufficio di ogni giorno lavorativo.

Alba Leasing S.p.A. continuerà a trattare i dati personali dei creditori e debitori ceduti e degli eventuali loro garanti contenuti nei documenti relativi ai debiti e ai crediti ceduti con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti dalla società cedente al momento della stipula dei relativi contratti.

Titolare autonomo del trattamento dei Dati è Alba Leasing S.p.A., con sede legale in Milano Via Sile 18 presso cui possono essere esercitati i diritti di legge (art. 7).

Milano, 3 marzo 2015

Alba Leasing S.p.A. - L'amministratore delegato  
Massimo Mazzega

T15AAB3323 (A pagamento).

**QUARZO S.R.L.**

Sede legale: Galleria del Corso 2 - 20122 Milano

*Avviso di cessione di crediti ai sensi degli artt. 1 e 4 della l. 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge 130") e dell'art. 58 del D.Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (il "TUB") e informativa ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. 30 giugno 2003, n. 196*

Quarzo S.r.l., società costituita ai sensi dell'art. 3 della legge 130/99, con sede legale in Milano, Galleria del Corso 2, Codice Fiscale, Partita IVA e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Milano 03312560968, soggetta all'attività



di direzione e coordinamento di Mediobanca - Banca di Credito Finanziario S.p.A. (di seguito, la "Società"), comunica che, in forza di un contratto di cessione di crediti stipulato in data 27 Maggio 2013 con Compass S.p.A., con sede legale in Milano, Foro Buonaparte 10, partita IVA e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Milano 00864530159, iscritta nell'Elenco Speciale tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'art. 107 TUB, soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Mediobanca - Banca di Credito Finanziario S.p.A. (di seguito, "Compass" o il "Cedente"), ha acquistato pro soluto ed in blocco, ai sensi e per gli effetti degli artt. 1 e 4 della legge 130/99 e dell'art. 58 TUB, tutti i crediti (per capitale, interessi, anche di mora, spese, danni, indennizzi e quant'altro) (di seguito, i "Crediti") derivanti dai contratti di credito al consumo stipulati da Compass con i propri clienti (di seguito, i "Contratti di Credito") che alla data del 04 marzo 2015 avevano le seguenti caratteristiche:

1. 1) siano classificati come crediti in bonis in base ai criteri adottati da Compass S.p.A. in conformità alla normativa emanata dalla Banca d'Italia e che quindi non siano mai stati classificati incagliati o in sofferenza in base ai criteri adottati da Compass S.p.A. in conformità alla normativa emanata dalla Banca d'Italia;

2. 2) contratti di credito al consumo i cui prestiti siano stati erogati originariamente da Compass S.p.A.;

3) contratti di credito al consumo stipulati con persone fisiche (in qualità sia di beneficiari, sia di garanti, sia di obbligati a qualunque titolo) residenti e domiciliati in Italia;

3. 4) contratti di credito al consumo denominati in euro;

4. 5) contratti di credito al consumo che prevedano il pagamento delle rate con cadenza mensile, tramite addebito diretto ("RID") oppure bollettino postale;

5. 6) contratti di credito al consumo il cui pagamento rateale preveda, per ciascuna rata, sia il pagamento di interessi sia il rimborso del capitale;

6. 7) contratti di credito al consumo le cui rate scadute siano state integralmente e puntualmente pagate;

7. 8) contratti di credito al consumo con almeno tre rate scadute;

8. 9) contratti di credito al consumo il cui Tasso Nominale Annuo (T.A.N.) sia maggiore del 3%.

9. 10) contratti di credito al consumo il cui piano di ammortamento non preveda più di 120 rate;

10. 11) contratti di credito al consumo stipulati da Compass S.p.A. tra il 28 maggio 2010 e il 11 dicembre 2014;

11. 12) contratti di credito al consumo stipulati per l'acquisto di veicoli registrati al Pubblico Registro Automobilistico, la cui data di prima immatricolazione risale a non oltre ventiquattro mesi dalla rispettiva data di stipulazione, e tale scopo è indicato nel relativo contratto, e il cui ammontare di capitale ancora dovuto è compreso tra euro 8.437,59 e 61.319,35 per i contratti rimborsati tramite addebito diretto ("RID"), tra euro 5.147,61 e 35.138,91 per i contratti rimborsati tramite bollettino postale; sono esclusi tutti i prestiti con tan inferiore a 7%; oppure

12. contratti di credito al consumo stipulati per l'acquisto di veicoli registrati al Pubblico Registro Automobilistico, la cui data di prima immatricolazione risale a oltre ventiquattro mesi dalla rispettiva data di stipulazione, e tale scopo è

indicato nel relativo contratto, e il cui ammontare di capitale ancora dovuto è compreso tra euro 5.391,28 e 43.689,98 per i contratti rimborsati tramite addebito diretto ("RID"), tra euro 5.155,99 e 23.502,53 per i contratti rimborsati tramite bollettino postale; sono esclusi tutti i prestiti con tan inferiore a 7%; oppure

13. contratti di credito al consumo originati da Compass S.p.A. recanti la dicitura "prestito personale" il cui ammontare di capitale ancora dovuto è compreso tra euro 14.820,05 e 58.889,15 per i contratti rimborsati tramite addebito diretto ("RID"), tra euro 15.591,14 e 31.620,41 per i contratti rimborsati tramite bollettino postale; sono esclusi tutti i prestiti personali con tan inferiore a 9%; oppure

14. contratti di credito al consumo stipulati per l'acquisto del bene di consumo indicato nel relativo contratto (e comunque diverso dai veicoli), il cui ammontare di capitale ancora dovuto è compreso tra euro 3.095,15 e 29.007,84 per i contratti rimborsati tramite addebito diretto ("RID"), tra euro 3.096,05 e 20.982,95 per i contratti rimborsati tramite bollettino postale; sono esclusi tutti i prestiti con tan inferiore a 7%;

15. 13) contratti di credito al consumo il cui piano di ammortamento non sia stato modificato rispetto a quello originariamente concordato, anche a seguito della novazione da parte di Compass di precedenti contratti di credito dalla stessa concessi.

Risultano tuttavia esclusi dalla cessione i crediti derivanti da contratti di credito al consumo stipulati da Compass, in qualità di finanziatrice, che ancorché rispondenti ai criteri di cui sopra alla data del 04 marzo 2015 presentino alcuna delle seguenti caratteristiche:

1) i cui beneficiari siano stati finanziati ad altro titolo da Compass S.p.A. e con riferimento ai quali una rata del relativo piano di ammortamento non sia stata pagata puntualmente;

2) siano stati erogati da Compass S.p.A. a persone fisiche (in qualità sia di beneficiari, sia di garanti, sia di obbligati a qualunque titolo) per un ammontare complessivo in linea capitale superiore ad Euro 75.000,00;

3) siano stati erogati a favore di soggetti dipendenti di Compass o di altre società da questa controllate o a questa collegate o di altre società facenti parte del gruppo bancario Mediobanca;

4) il cui piano di ammortamento preveda una maxi rata finale di ammontare superiore alle altre rate del relativo piano di ammortamento;

5) siano stati erogati in virtù di agevolazioni o contributi concessi da parte di soggetti terzi ai sensi di legge;

I diritti che assistono e garantiscono il pagamento dei Crediti o altrimenti ad essi inerenti (ivi inclusa, a titolo esemplificativo, qualsiasi garanzia, reale o personale, trasferibile per effetto della cessione dei Crediti e le garanzie derivanti da qualsiasi negozio con causa di garanzia, rilasciate o comunque formatesi in capo a Compass in relazione ai contratti di credito al consumo di cui sopra) sono trasferiti alla Società ai sensi dell'art. 1263 del codice civile e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dal comma 3 dell'art. 58 del Testo Unico Bancario (così come successivamente modificato e integrato) richiamato dall'art. 4 della Legge 130/99.



La Società ha conferito incarico a Compass ai sensi della Legge 130 affinché in suo nome e per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso e al recupero delle somme dovute. In forza di tale incarico, i debitori ceduti continueranno a pagare a Compass ogni somma dovuta in relazione ai Crediti nelle forme previste dai relativi Contratti di Credito o in forza di legge e dalle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti dalla Società e/o da Compass.

La cessione dei Crediti 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 (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'art. 13 del d.lgs. 196/2003, 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'art. 13 del Codice Privacy e del citato Provvedimento, la Società - in nome e per conto proprio nonché di Compass e degli altri soggetti di seguito individuati - informa che i Dati Personali degli Interessati contenuti nei documenti relativi a ciascun Credito ceduto saranno trattati esclusivamente nell'ambito della ordinaria attività del Titolare e secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale 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) nonché all'emissione di titoli da parte della Società.

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;

3) emissione di titoli da parte della Società e collocamento dei medesimi;

4) consulenza prestata in merito alla gestione della Società da revisori contabili e altri consulenti legali, fiscali ed amministrativi;

5) assolvimento di obblighi connessi a normative di vigilanza della Società e/o fiscali;

6) effettuazione di analisi relative al portafoglio di crediti ceduto e/o di attribuzione del merito di credito ai titoli che verranno emessi dalla Società;

7) tutela degli interessi dei portatori di tali titoli.

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. In particolare, Compass, operando in qualità di servicer per la gestione dei Crediti e del relativo incasso, tratterà i dati in qualità di Responsabile del trattamento. 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 al Titolare o al Responsabile del trattamento.

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.

Quarzo informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui all'art. 7 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali; 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.

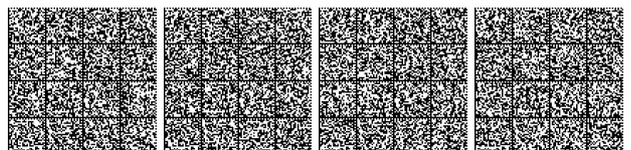
I diritti di cui sopra possono essere esercitati rivolgendosi a Compass, con sede legale in Foro Buonaparte 10, Milano, nella sua qualità di Responsabile del trattamento dei Dati Personali.

Per ogni informazione relativa al presente avviso e ai Crediti ceduti è altresì possibile rivolgersi a Quarzo S.r.l. presso la sede sociale.

Milano, 05 marzo 2015

Quarzo S.r.l. - Presidente  
Cesare Castagna

T15AAB3440 (A pagamento).



**CASSA DI RISPARMIO DI PARMA  
E PIACENZA S.P.A.**

*Iscritta all'Albo delle Banche tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'art. 13 del D. lgs. 385/1993*  
Sede legale: Via Università 1, 43121 Parma  
Registro delle imprese: Parma  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 02113530345

**CASSA DI RISPARMIO DELLA SPEZIA S.P.A.**

*Iscritta all'Albo delle Banche tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'art. 13 del D. lgs. 385/1993*  
Sede legale: Corso Cavour 86, 19121 La Spezia  
Registro delle imprese: La Spezia  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00057340119

**CARIPARMA OBG S.R.L.**

*Società iscritta nell'elenco degli intermediari finanziari ai sensi dell'art. 106 del D. lgs. 385/1993 tenuto presso Banca d'Italia al n. 42029*  
Sede legale: via G. Fara, 26 Milano  
Capitale sociale: Euro 10.000.  
Registro delle imprese: Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 07893100961

*Avviso relativo a due cessioni di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (come successivamente modificato, il "Testo Unico Bancario").*

A) Cessione di crediti da Cariparma OBG S.r.l. (il "Cedente") a Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. ("Cariparma")

Il Cedente e Cariparma comunicano che in data 01 marzo 2015 il Cedente ha ceduto a Cariparma, e Cariparma ha acquistato dal Cedente, tutti i crediti individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti dell'art. 58 del Testo Unico Bancario (i "Crediti Cariparma"), rappresentati dal capitale residuo, dagli interessi, accessori, spese, indennizzi, danni e quant'altro, dovuti in forza dei contratti di mutuo a medio e lungo termine, ivi inclusi mutui garantiti da ipoteca su immobili residenziali e su immobili destinati ad attività commerciale, originariamente stipulati da Cariparma con i propri clienti (i "Contratti di Mutuo Cariparma") che, alla data del 28 febbraio 2015, rispettavano i seguenti criteri oggettivi:

(a) derivano da contratti di mutuo che sono alternativamente: crediti ipotecari residenziali ovvero crediti ipotecari commerciali;

(b) che sono stati erogati o acquistati da banche appartenenti al Gruppo Bancario Cariparma Crédit Agricole;

(c) che sono disciplinati dalla legge italiana;

(d) che non prevedono clausole che limitano la possibilità per Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza 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 Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. abbia ottenuto tale consenso;

(e) in relazione ai quali sia integralmente trascorso il periodo di pre-ammortamento eventualmente previsto dal relativo contratto di mutuo e almeno una rata sia scaduta e sia stata pagata;

(f) che prevedono che tutti i pagamenti dovuti dal debitore siano effettuati in Euro;

(g) che sono stati interamente erogati;

(h) il cui debitore è una persona fisica residente in Italia che, in accordo con i criteri di classificazione di Banca d'Italia definiti dalla Circolare n. 140 del 11 febbraio 1991, come successivamente modificata, rientra nella categoria SAE 600, 614 o 615 (rispettivamente "Famiglie consumatrici", "Artigiani", o "Altre Famiglie Produttrici");

(i) il cui Numero di Rapporto sia presente nella colonna denominata "A - numero rapporto di mutuo riacquistato" della tabella presente alla pagina internet <http://www.cariparma.it/informative/avviso-cessione-di-credito-operazione-di-covered-bond-maggio-2013>, con indicazione della data 01 marzo 2015 nella corrispondente riga della colonna denominata "B - Data di Riacquisto da parte di CARIPARMA S.p.A.".

B) Cessione di crediti dal Cedente a Cassa di Risparmio della Spezia S.p.A. ("Carispe", ed assieme a Cariparma, i "Cessionari" e ciascuno un "Cessionario")

Il Cedente e Carispe comunicano che in data 01 marzo 2015 il Cedente ha ceduto a Carispe, e Carispe ha acquistato dal Cedente, tutti i crediti individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti dell'art. 58 del Testo Unico Bancario (i "Crediti Carispe", ed assieme ai Crediti Cariparma, i "Crediti"), rappresentati dal capitale residuo, dagli interessi, accessori, spese, indennizzi, danni e quant'altro, dovuti in forza dei contratti di mutuo a medio e lungo termine, ivi inclusi mutui garantiti da ipoteca su immobili residenziali e su immobili destinati ad attività commerciale, originariamente stipulati da Carispe con i propri clienti (i "Contratti di Mutuo Carispe", ed assieme ai Contratti di Mutuo Cariparma, i "Contratti di Mutuo") che, alla data del 28 febbraio 2015, rispettavano i seguenti criteri oggettivi:

(a) derivano da contratti di mutuo che sono alternativamente: crediti ipotecari residenziali ovvero crediti ipotecari commerciali;

(b) che sono stati erogati o acquistati da banche appartenenti al Gruppo Bancario Cariparma Crédit Agricole;

(c) che sono disciplinati dalla legge italiana;

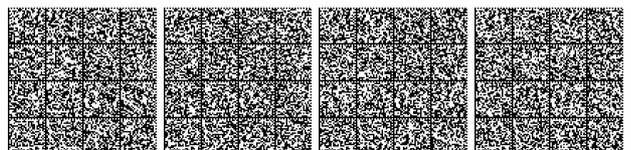
(d) che non prevedono clausole che limitano la possibilità per Cassa di Risparmio della Spezia S.p.A. di cedere i crediti derivanti dal relativo contratto o che dispongono che il consenso del relativo debitore sia necessario ai fini di tale cessione e Cassa di Risparmio della Spezia S.p.A. abbia ottenuto tale consenso;

(e) in relazione ai quali sia integralmente trascorso il periodo di pre-ammortamento eventualmente previsto dal relativo contratto di mutuo e almeno una rata sia scaduta e sia stata pagata;

(f) che prevedono che tutti i pagamenti dovuti dal debitore siano effettuati in Euro;

(g) che sono stati interamente erogati;

(h) il cui debitore è una persona fisica residente in Italia che, in accordo con i criteri di classificazione di Banca d'Italia definiti dalla Circolare n. 140 del 11 febbraio 1991, come successivamente modificata, rientra nella categoria SAE 600, 614 o 615 (rispettivamente "Famiglie consumatrici", "Artigiani", o "Altre Famiglie Produttrici");



(i) il cui Numero di Rapporto sia presente nella colonna denominata "A - numero rapporto di mutuo riacquistato" della tabella presente alla pagina internet <http://www.carispezia.it/informative/avviso-cessione-di-credito-operazione-di-covered-bond-maggio-2013--3>, con indicazione della data 01 marzo 2015 nella corrispondente riga della colonna denominata "B - Data di Riacquisto da parte di CARISPEZIA S.P.A."

#### D) Cessione delle garanzie e dei diritti accessori ai Crediti

Unitamente ai Crediti oggetto della relativa cessione sono stati altresì trasferiti al relativo Cessionario ai sensi dell'art. 1263 del codice civile e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dal comma 3 dell'art. 58 del Testo Unico Bancario, tutte le garanzie ipotecarie, tutte le altre garanzie reali e personali, tutti i privilegi e le cause di prelazione che assistono i predetti diritti ed i relativi Crediti, tutti gli altri accessori ad essi relativi, nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai predetti diritti e crediti ed al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai relativi Contratti di Mutuo e da tutti gli altri atti ed accordi ad essi collegati e/o ai sensi della legge applicabile, ivi inclusi, a mero titolo esemplificativo, il diritto di risoluzione contrattuale per inadempimento o altra causa ed il diritto di dichiarare i debitori ceduti decaduti dal beneficio del termine, nonché ogni altro diritto del Cedente in relazione a qualsiasi polizza assicurativa contratta in relazione ai relativi Contratti di Mutuo, per la copertura dei rischi di danno, perdita o distruzione di qualsiasi bene immobile ipotecato o qualsiasi altro bene assoggettato a garanzia al fine di garantire il rimborso di qualsiasi importo dovuto ai sensi degli stessi o in relazione alla copertura del rischio di morte del debitore ceduto.

#### E) Trattamento dei dati personali

La cessione dei Crediti ha comportato o potrà comportare il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai relativi Crediti, ai debitori ceduti e ai rispettivi garanti (i "Dati Personali"). Ciascun Cessionario, con riferimento ai Dati Personali relativi ai Crediti da esso acquistati, in qualità di titolare del trattamento (il "Titolare"), è tenuto a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti e ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali") ed assolve tale obbligo mediante il presente avviso in forza del provvedimento dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento dell'Autorità Garante"), 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 in Materia di Protezione dei Dati Personali e del citato Provvedimento dell'Autorità Garante, ciascun Cessionario, con riferimento ai Dati Personali relativi ai Crediti da esso acquistati, informa che i Dati Personali degli Interessati contenuti nei documenti relativi a ciascun Credito ceduto saranno trattati esclusivamente nell'ambito dell'ordinaria attività del relativo Titolare e secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale del Titolare stesso, e quindi:

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

(ii) per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori ceduti e ai rispettivi garanti (a titolo esemplificativo, gestione incassi, esecuzione di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazioni 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, in ogni caso, 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 indicate e le seguenti ulteriori finalità:

(i) riscossione e recupero dei Crediti ceduti (anche da parte dei legali preposti a seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi);

(ii) espletamento dei servizi di cassa e pagamento;

(iii) consulenza prestata in merito alla gestione del relativo Cessionario da revisori contabili e altri consulenti legali, fiscali ed amministrativi;

(iv) assolvimento di obblighi del relativo Cessionario connessi alla normativa di vigilanza e/o fiscale; e

(v) cancellazione delle relative garanzie.

I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i Dati Personali potranno essere comunicati utilizzeranno i dati in qualità di autonomi titolari del trattamento nel rispetto delle disposizioni del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali.

Nello svolgimento delle attività di trattamento, persone fisiche appartenenti alla categoria dei consulenti e/o dipendenti del relativo Titolare potranno altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento e comunque nei limiti dello svolgimento delle mansioni assegnate. L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti responsabili del trattamento potrà essere consultato in ogni momento inoltrando apposita richiesta al relativo Titolare. I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per le predette finalità ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. I Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

Infine, ciascun Cessionario, in relazione ai Crediti da esso acquistati, informa 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 (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 obblighi di comunicazione alla clientela ai fini della Sezione IV (Comunicazioni alla Clientela) della normativa sulla "Trasparenza delle Operazioni e dei Servizi Bancari e Finanziari" saranno adempiuti dal relativo Cessionario in qualità di soggetto responsabile di tali obblighi di comunicazione.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per esercitare i diritti di cui sopra e ogni ulteriore informazione in relazione ai Crediti acquistati da Cariparma e Carispe, a Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. - Ufficio Reclami, via Mazzini - Galleria Bassa dei Magnani, 3 - 43121. Parma (PR). Telefono: 0521531975 Fax: 0521531918.

Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. -  
Procuratore nell'ambito del Programma OBG  
Arturo Cerbone

Cassa di Risparmio della Spezia S.p.A. - Procuratore  
nell'ambito del Programma OBG  
Arturo Cerbone

T15AAB3458 (A pagamento).

### **ALTERNATIVE LIQUIDE S.R.L.**

*Iscritta all'elenco delle società veicolo  
di cartolarizzazione - SPV*

Sede sociale: via Gustavo Fara n. 26 - 20124 Milano

Registro delle imprese: Milano n. 2038934

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08639560963

*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)*

Alternative Liquide S.r.l. (Alternative Liquide) comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione ai sensi della Legge 130, in data 6.03.2015 ha concluso con Thule S.p.A., con sede legale in Milano, Via Cerva n. 22, 20122, numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Milano, partita IVA e C.F. n. 03954030965, iscritta al n. 35040 dell'albo degli intermediari finanziari ai sensi dell'articolo 106 del T.U. Bancario (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 130 e dell'articolo 58 del T.U. Bancario (il Contratto di Cessione). In virtù del Contratto di Cessione, il Cedente ha ceduto in blocco e pro soluto, e Alternative Liquide ha acquistato in blocco e pro soluto ai termini ed alle condizioni ivi specificate, crediti inerenti ad un portafoglio di contratti bancari e commerciali di natura chirografaria (i Crediti).

In base a quanto disposto nel Contratto di Cessione, Alternative Liquide ha acquistato pro soluto dal Cedente i Crediti, individuati in base ai seguenti criteri oggettivi che alla data del 06.03.2015 (Data di Valutazione) rispettavano i criteri di seguito specificati:

1. denominati in Euro;
2. con almeno una rata e/o fattura scaduta e non pagata;
3. i cui Debitori Ceduti, relativamente ai crediti di natura bancaria, siano stati segnalati come in sofferenza nella Centrale dei Rischi di Banca d'Italia entro la Data di Valutazione;
4. derivanti da contratti bancari regolati dalla legge italiana;
5. acquistati dal Cedente nell'ambito della sua attività caratteristica in data 2 marzo 2015;
6. i cui relativi Debitori Ceduti siano indicati nella lista depositata agli atti dal notaio Alfonso Colombo, notaio con sede in Milano iscritto nel ruolo dei distretti di Milano, Busto Arsizio, Lodi, Monza, Varese, in data 5 marzo 2015 consultabile presso la sua sede in Milano, Via Borgogna, 5 - 20122 Milano.

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati trasferiti ad Alternative Liquide, 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, i privilegi, le eventuali 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, azione ed eccezione sostanziali e processuali, inerenti o comunque accessori ai Crediti e al loro esercizio.

Alternative Liquide ha conferito incarico a Zenith Service S.p.A. affinché, in nome e per conto di Alternative Liquide, svolga, ai sensi dell'articolo 2, comma 3, lettera (c), e commi 6 e 6-bis della Legge 130, l'attività di amministrazione e gestione dei Crediti. Per effetto della cessione dei Crediti, i relativi debitori ceduti (i Debitori) sono legittimati a pagare ad Alternative Liquide, 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 ai relativi Debitori.

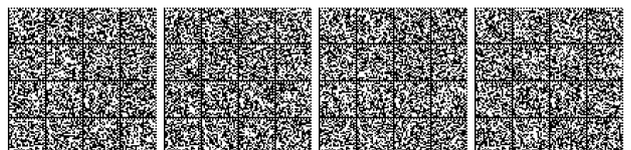
I Debitori e gli eventuali loro successori potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a: Alternative Liquide S.r.l., Via Gustavo Fara n. 26, 20124, Milano.

#### Trattamento Dati Personali

Ai sensi dell'Articolo 13 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali, Alternative Liquide informa i Debitori che la cessione dei Crediti oggetto del Contratto di Cessione già di titolarità del Cedente, ha comportato necessariamente la comunicazione ad Alternative Liquide dei dati personali identificativi, patrimoniali e reddituali dei Debitori (i Dati Personali). In virtù della predetta comunicazione, Alternative Liquide è divenuta, pertanto, titolare del trattamento dei Dati Personali ed è tenuta a fornire la presente informativa, ai sensi dell'Articolo 13 del predetto Codice in materia di Protezione dei dati Personali.

Alternative Liquide informa che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento del proprio oggetto sociale e, in particolare:

- per finalità inerenti alla realizzazione di un'operazione di cartolarizzazione ai sensi della Legge 130;
- 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. amministrazione, gestione contabile degli incassi, eventuale recupero dei crediti oggetto di cessione, 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 e strumenti elettronici o comunque automatizzati, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali.

I Dati Personali potranno essere comunicati da Alternative Liquide, in Italia e/o in paesi dell'Unione Europea, ai seguenti soggetti e/o categorie di soggetti, per trattamenti che soddisfano le seguenti finalità:

(a) al/ai responsabile/i del trattamento, ove designato/i e ai suoi incaricati, nonché agli altri soggetti incaricati della gestione, riscossione e del recupero dei crediti ceduti, inclusi i legali preposti a seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi;

(b) ai soggetti incaricati dei servizi di cassa e di pagamento per l'espletamento dei relativi servizi;

(c) ai fornitori di servizi, consulenti, revisori contabili ed agli altri consulenti legali, fiscali ed amministrativi di Alternative Liquide per la consulenza da essi prestata;

(d) alle autorità di vigilanza di Alternative Liquide e del Cedente e/o alle autorità fiscali in ottemperanza ad obblighi di legge;

(e) ai soggetti incaricati di effettuare analisi relative al portafoglio di Crediti ceduto;

(f) a soggetti terzi ai quali i Crediti ceduti dovessero essere ulteriormente ceduti da parte di Alternative Liquide.

I Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

Titolare del trattamento è Alternative Liquide S.r.l., con sede in Milano, alla Via Gustavo Fara, n. 26, 20124.

Alternative Liquide informa, altresì, che i Debitori e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa possono esercitare i diritti di cui all'Articolo 7 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali e che, pertanto, gli stessi hanno il diritto, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, di chiedere e di 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.

I Debitori e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, al fine di esercitare i diritti di cui sopra nonché di ottenere ulteriori informazioni rispetto al trattamento dei Dati Personali, possono rivolgersi ad Alternative Liquide, mediante comunicazione scritta da inviarsi, anche via fax al n. 02.77880599, al seguente recapito: Via G. Fara n. 26.

Milano, 9.03.2015

Alternative Liquide S.r.l. - L'amministratore unico  
avv. Salvatore Pennisi

T15AAB3456 (A pagamento).

### **CASSA DI RISPARMIO DI PARMA E PIACENZA S.P.A.**

*Iscritta all'Albo delle Banche tenuto presso la Banca  
d'Italia ai sensi dell'art. 13 del D. lgs. 385/1993*

Sede legale: Via Università 1, 43121 Parma

Registro delle imprese: Parma

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 02113530345

### **MONDOMUTUI CARIPARMA S.R.L.**

*Società iscritta nell'elenco delle Società Veicolo  
presso Banca d'Italia n. 33429.2*

Sede legale: via G. Fara, 26 Milano

Capitale sociale: Euro 12.000

Registro delle imprese: Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 05783320962

*Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58  
del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (come  
successivamente modificato, il "Testo Unico Bancario").*

MondoMutui Cariparma S.r.l. (il "Cedente") e Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. ("Cariparma") comunicano che in data 01 marzo 2015 il Cedente ha ceduto a Cariparma, e Cariparma ha acquistato dal Cedente, tutti i crediti individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti dell'art. 58 del Testo Unico Bancario (i "Crediti"), rappresentati dal capitale residuo, dagli interessi, accessori, spese, indennizzi, danni e quant'altro, dovuti in forza dei contratti di mutuo fondiario originariamente stipulati da Cariparma con i propri clienti (i "Contratti di Mutuo") che, alla data del 28 febbraio 2015, rispettavano i seguenti criteri oggettivi:

a) derivino da contratti di mutuo in relazione ai quali Cariparma sia l'unico soggetto mutuante;

b) derivino da mutui erogati ai sensi dell'articolo 38 della Legge Bancaria (cd. "mutui fondiari");

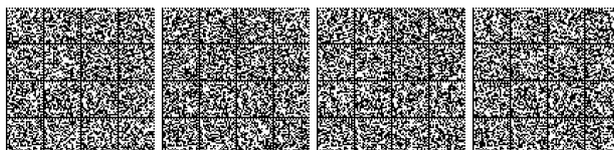
c) siano garantiti da ipoteca di primo grado economico su beni immobili situati nel territorio della Repubblica italiana, intendendosi come tale (i) un'ipoteca di primo grado; ovvero (ii) un'ipoteca di grado successivo al primo rispetto alla quale sono state integralmente soddisfatte le obbligazioni garantite dalla/dalle ipoteca/ipoteche di grado precedente; ovvero (iii) un'ipoteca costituita su un bene immobile già gravato da ipoteca di grado precedente, qualora tale ipoteca di grado precedente assista un credito nei confronti del medesimo debitore che soddisfa i presenti criteri di cessione;

d) rispetto ai quali il periodo di consolidamento applicabile alla relativa ipoteca è decorso;

e) non presentino alcuna rata scaduta e non pagata;

f) il cui Numero di Rapporto sia presente nella colonna denominata "A - numero rapporto di mutuo riacquistato" della tabella presente alla pagina internet <http://www.cariparma.it/informative/avviso-cessione-di-credito-operazione-di-cartolarizzazione-gennaio-2012>, con indicazione della data 01 marzo 2015 nella corrispondente riga della colonna denominata "B - Data di Riacquisto da parte di CARIPARMA S.p.A.";

g) derivino da contratti di mutuo che prevedano il rimborso integrale a una data non anteriore al 31 gennaio 2013 (incluso) e non successiva al 31 dicembre 2053 (incluso);



h) derivino da contratti di mutuo il cui piano di ammortamento preveda pagamenti con rate mensili, trimestrali, semestrali o annuali a "rata costante" (piano francese);

i) in relazione ai quali il debito residuo in linea capitale alla Data di Valutazione sia superiore a Euro 2.000 (due mila) e non superiore a Euro 2.400.000 (due milioni quattrocento mila);

j) siano stati interamente erogati e rispetto ai quali non sussista alcun obbligo di ulteriore erogazione da parte di Cariparma;

k) in relazione ai quali sia integralmente trascorso il periodo di pre-ammortamento eventualmente previsto dal relativo contratto di mutuo e almeno una rata sia scaduta e sia stata pagata;

l) siano stati, al momento dell'erogazione, denominati in Euro e/o in Lire e derivino da contratti di mutuo che non consentano la conversione in valuta diversa dall'Euro;

m) il cui debitore è una persona fisica residente in Italia che, in accordo con i criteri di classificazione di Banca d'Italia definiti dalla Circolare n. 140 dell'11 febbraio 1991, come successivamente modificata, rientra nella categoria SAE 600, 614 o 615 (rispettivamente "Famiglie consumatrici", "Artigiani" o "Altre Famiglie Produttrici");

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti a Cariparma ai sensi dell'art. 1263 del codice civile e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dal comma 3 dell'art. 58 del Testo Unico Bancario, tutte le garanzie ipotecarie, tutte le altre garanzie reali e personali, tutti i privilegi e le cause di prelazione che assistono i predetti diritti e Crediti, tutti gli altri accessori ad essi relativi, nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai predetti diritti e crediti ed al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai Contratti di Mutuo e da tutti gli altri atti ed accordi ad essi collegati e/o ai sensi della legge applicabile, ivi inclusi, a mero titolo esemplificativo, il diritto di risoluzione contrattuale per inadempimento o altra causa ed il diritto di dichiarare i debitori ceduti decaduti dal beneficio del termine, nonché ogni altro diritto del Cedente in relazione a qualsiasi polizza assicurativa contratta in relazione ai Contratti di Mutuo, per la copertura dei rischi di danno, perdita o distruzione di qualsiasi bene immobile ipotecato o qualsiasi altro bene assoggettato a garanzia al fine di garantire il rimborso di qualsiasi importo dovuto ai sensi degli stessi o in relazione alla copertura del rischio di morte del debitore ceduto.

La cessione dei Crediti ha comportato o potrà comportare il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti, ai debitori ceduti e ai rispettivi garanti (i "Dati Personali"). Cariparma, in qualità di titolare del trattamento (il "Titolare"), è tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti e ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") ed assolve tale obbligo mediante il presente avviso in forza del provvedimento dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento dell'Autorità

Garante"), 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 in Materia di Protezione dei Dati Personali e del citato Provvedimento dell'Autorità Garante, Cariparma informa che i Dati Personali degli Interessati contenuti nei documenti relativi a ciascun Credito ceduto saranno trattati esclusivamente nell'ambito dell'ordinaria attività del Titolare e secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale del Titolare stesso, e quindi:

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

(ii) per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori ceduti e ai rispettivi garanti (a titolo esemplificativo, gestione incassi, esecuzione di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazioni 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, in ogni caso, 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 indicate e le seguenti ulteriori finalità:

(i) riscossione e recupero dei Crediti ceduti (anche da parte dei legali preposti a seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi);

(ii) espletamento dei servizi di cassa e pagamento;

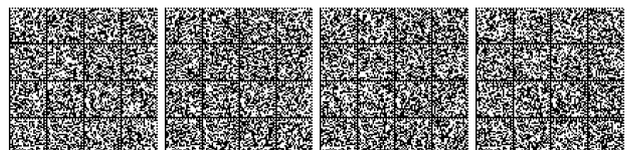
(iii) consulenza prestata in merito alla gestione di Cariparma da revisori contabili e altri consulenti legali, fiscali ed amministrativi; e

(iv) assolvimento di obblighi di Cariparma connessi alla normativa di vigilanza e/o fiscale;

(v) cancellazione delle relative garanzie.

I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i Dati Personali potranno essere comunicati utilizzeranno i dati in qualità di autonomi titolari del trattamento nel rispetto delle disposizioni del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali.

Nello svolgimento delle attività di trattamento, persone fisiche appartenenti alla categoria dei consulenti e/o dipendenti del Titolare potranno altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento e comunque nei limiti dello svolgimento delle mansioni assegnate. L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti responsabili del trattamento potrà essere consultato in ogni momento inoltrando apposita richiesta al Titolare. I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per le predette finalità ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. I Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.



Cariparma 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 (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 obblighi di comunicazione alla clientela ai fini della Sezione IV (Comunicazioni alla Clientela) della normativa sulla "Trasparenza delle Operazioni e dei Servizi Bancari e Finanziari" saranno adempiuti da Cariparma in qualità di soggetto responsabile di tali obblighi di comunicazione.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per esercitare i diritti di cui sopra e ogni ulteriore informazione a Cariparma S.p.A. - Ufficio Reclami, via Mazzini - Galleria Bassa dei Magnani, 3 - 43121. Parma (PR). Telefono: 0521531975 Fax: 0521531918.

Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. -  
Responsabile Area Gestione Finanziaria  
Stefano Marlat

T15AAB3464 (A pagamento).

### **CASSA DI RISPARMIO DI PARMA E PIACENZA S.P.A.**

*Iscritta all'Albo delle Banche tenuto presso  
la Banca d'Italia ai sensi dell'art. 13 del D. lgs. 385/1993*  
Sede legale: via Università, 1 - 43121 Parma  
Registro delle imprese: Parma  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 02113530345

### **MONDOMUTUI CARIPARMA S.R.L.**

*Società iscritta nell'elenco delle Società Veicolo  
presso Banca d'Italia n. 33429.2*  
Sede legale: Via G. Fara, 26 Milano  
Capitale sociale: Euro 12.000  
Registro delle imprese: Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 05783320962

*Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58  
del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (come  
successivamente modificato, il "Testo Unico Bancario").*

MondoMutui Cariparma S.r.l. (il "Cedente") e Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. ("Cariparma") comunicano che in data 01 marzo 2015 il Cedente ha ceduto a Cariparma e Cariparma ha acquistato dal Cedente tutti i crediti individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti dell'art. 58 del Testo Unico Bancario (i "Crediti"), rappresentati dal capitale residuo, dagli interessi, accessori, spese, indennizzi, danni e quant'altro, dovuti in forza dei contratti di mutuo fondiario originariamente stipulati da Cariparma con i propri clienti (i "Contratti di Mutuo") che, alla data del 28 febbraio 2015, rispettavano i seguenti criteri oggettivi:

a) derivino da contratti di mutuo in relazione ai quali Cariparma sia l'unico soggetto mutuante;

b) derivino da mutui erogati ai sensi dell'articolo 38 della Legge Bancaria (cd. "mutui fondiari");

c) siano garantiti da ipoteca di primo grado sostanziale su beni immobili situati nel territorio della Repubblica italiana;

d) rispetto ai quali il periodo di consolidamento applicabile alla relativa ipoteca è decorso;

e) derivino da contratti di mutuo che prevedano il rimborso integrale a una data non anteriore al 1 novembre 2009 (incluso) e non successiva al 31 agosto 2049 (incluso);

f) il cui Numero di Rapporto sia presente nella colonna denominata "A - numero rapporto di mutuo riacquistato" della tabella presente alla pagina internet <http://www.cariparma.it/informative/avviso-cessione-di-credito-operazione-di-cartolarizzazione-effettuata-nel-2009>, con indicazione della data 01 marzo 2015 nella corrispondente riga della colonna denominata "B - Data di Riacquisto da parte di CARIPARMA S.p.A.";

g) derivino da contratti di mutuo il cui piano di ammortamento preveda pagamenti con rate mensili, trimestrali, semestrali o annuali a "rata costante" (piano francese); e

h) il cui debitore è una persona fisica residente in Italia che, in accordo con i criteri di classificazione di Banca d'Italia definiti dalla Circolare n. 140 dell'11 febbraio 1991, così come modificata il 7 Agosto 1998, rientra nella categoria SAE 600, 614 e 615 (rispettivamente "Famiglie consumatrici", "Artigiani" e "Altre Famiglie Produttrici").

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti a Cariparma ai sensi dell'art. 1263 del codice civile e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dal comma 3 dell'art. 58 del Testo Unico Bancario, tutte le garanzie ipotecarie, tutte le altre garanzie reali e personali, tutti i privilegi e le cause di prelazione che assistono i predetti diritti e Crediti, tutti gli altri accessori ad essi relativi, nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai predetti diritti e crediti ed al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai Contratti di Mutuo e da tutti gli altri atti ed accordi ad essi collegati e/o ai sensi della legge applicabile, ivi inclusi, a mero titolo esemplificativo, il diritto di risoluzione contrattuale per inadempimento o altra causa ed il diritto di dichiarare i debitori ceduti decaduti dal beneficio del termine, nonché ogni altro diritto del Cedente in relazione a qualsiasi polizza assicurativa contratta in relazione ai Contratti di Mutuo, per la copertura dei rischi di danno, perdita o distruzione di qualsiasi bene immobile ipotecato o qualsiasi altro bene assoggettato a garanzia al fine di garantire il rimborso di qualsiasi importo dovuto ai sensi degli stessi o in relazione alla copertura del rischio di morte del debitore ceduto.

La cessione dei Crediti ha comportato o potrà comportare il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti, ai debitori ceduti e ai rispettivi garanti (i "Dati Personali"). Cariparma, in qualità di titolare del trattamento (il "Titolare"), è tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti e ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") ed assolve tale



obbligo mediante il presente avviso in forza del provvedimento dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento dell'Autorità Garante"), 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 in Materia di Protezione dei Dati Personali e del citato Provvedimento dell'Autorità Garante, Cariparma informa che i Dati Personali degli Interessati contenuti nei documenti relativi a ciascun Credito ceduto saranno trattati esclusivamente nell'ambito dell'ordinaria attività del Titolare e secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale del Titolare stesso, e quindi:

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

(ii) per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori ceduti e ai rispettivi garanti (a titolo esemplificativo, gestione incassi, esecuzione di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazioni 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, in ogni caso, 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 indicate e le seguenti ulteriori finalità:

(i) riscossione e recupero dei Crediti ceduti (anche da parte dei legali preposti a seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi);

(ii) espletamento dei servizi di cassa e pagamento;

(iii) consulenza prestata in merito alla gestione di Cariparma da revisori contabili e altri consulenti legali, fiscali ed amministrativi; e

(iv) assolvimento di obblighi di Cariparma connessi alla normativa di vigilanza e/o fiscale;

(v) cancellazione delle relative garanzie.

I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i Dati Personali potranno essere comunicati utilizzeranno i dati in qualità di autonomi titolari del trattamento nel rispetto delle disposizioni del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali.

Nello svolgimento delle attività di trattamento, persone fisiche appartenenti alla categoria dei consulenti e/o dipendenti del Titolare potranno altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento e comunque nei limiti dello svolgimento delle mansioni assegnate. L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti responsabili del trattamento potrà essere consultato in ogni momento inoltrando apposita richiesta al Titolare. I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per le predette finalità ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. I Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

Cariparma 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 (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 obblighi di comunicazione alla clientela ai fini della Sezione IV (Comunicazioni alla Clientela) della normativa sulla "Trasparenza delle Operazioni e dei Servizi Bancari e Finanziari" saranno adempiuti da Cariparma in qualità di soggetto responsabile di tali obblighi di comunicazione.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per esercitare i diritti di cui sopra e ogni ulteriore informazione a Cariparma S.p.A. - Ufficio Reclami, via Mazzini - Galleria Bassa dei Magnani, 3 - 43121. Parma (PR). Telefono: 0521531975 Fax: 0521531918.

Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. -  
Responsabile Area Gestione Finanziaria  
Stefano Marlat

T15AAB3467 (A pagamento).

## ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

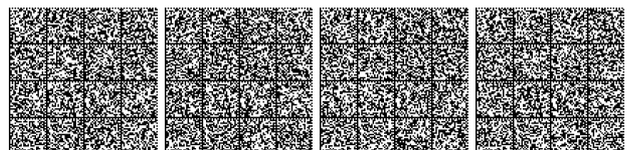
### TRIBUNALE DI RIETI

*Atto di citazione*

Su autorizzazione del Presidente del Tribunale di Rieti, Giancarlo Argenti cita Elvia Mariantoni, Luisiana Mariantoni, Francesco Mariantoni, Lina Ponteggi, Cinzia Ponteggi, Armando Ponteggi e Gertrud Soeker ed eventuali eredi, all'udienza del 20.07.2015 per indivisibilità cespiti e provvedimenti art. 788 c.pc. delle particelle in Contigliano al Foglio 25 particella 101 sub 3 e 4 con particella 754, particella 188 - e Foglio 30 particella 753.

avv. Massimo Seri

T15ABA3285 (A pagamento).



**TRIBUNALE DI PIACENZA**

*Usucapione speciale per la piccola proprietà rurale  
ex art.1159 bis Cod. Civ.*

I Sig.ri Calamari Clorinda nata a Ferriere (PC) il 19/04/1930, Raggi Pierluigi nato a Piacenza il 07/03/1964 e Raggi Clelia nata a Piacenza il 06/05/1968, assistiti dall'Avv. stab. Abg. Corrado Giancani, elettivamente domiciliati presso il suo studio in Piacenza, Via Felice Frasi n.8, hanno promosso ricorso al fine di usucapire la piena proprietà del fondo rustico sito in Ferriere (PC), loc. Salsominore n.19, censito nel Catasto Terreni di Ferriere al Fg.43 Part.61-85-318-319-345-346-434, al Fg.61 Part.103, al Fg.62 Part.20-218-275 e nel Catasto Fabbricati di Ferriere al Fg.43 Part.803. Chiunque abbia interesse potrà proporre opposizione entro novanta giorni dalla notifica o dalla scadenza del termine di affissione del ricorso all'albo del Comune di Ferriere (PC) ed all'albo del Tribunale di Piacenza.

Piacenza, 03 marzo 2015

avv. stab. abg Corrado Giancani

T15ABA3426 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI MASSA**

*Atto di citazione - Accertamento di usucapione  
di bene immobile*

Il sig. Marafetti Gino, nato a Pontremoli il giorno 08.06.1937, residente in Pontremoli, via Roma, C.F. MRFGNI37H48G870N, rappresentato e difeso nel presente giudizio dall'Avv. Matteo Biondi con studio in Pontremoli, via del Seminario, 83, ha chiesto il riconoscimento del diritto di proprietà per intervenuta usucapione ultraventennale del seguente bene immobile sito in Pontremoli (MS), loc. Groppomontone, censito al Catasto Terreni di detto Comune al foglio 169, particella 28, intestato ai sig.ri a Faccio Ada, Faccio Elsa e Faccio Ugo. Visto il decreto di autorizzazione alla notifica per pubblici proclami del Presidente del Tribunale di Massa del 13.01.15, citano Faccio Ada, Faccio Elsa e Faccio Ugo a comparire avanti al Tribunale di Massa, all'udienza del 21.07.2015 ore di rito, con l'invito a costituirsi nelle forme e nei termini di cui all'art. 166 cpc, pena le decadenze di cui agli art. 38 e 167 cpc, per l'accertamento dell'intervenuta usucapione della proprietà dei suddetti beni in favore degli attori.

Pontremoli, 03 marzo 2015

avv. Matteo Biondi

T15ABA3432 (A pagamento).

**TRIBUNALE CIVILE DI TERAMO**

*Atto di citazione*

Con atto di citazione del 4.02.2015 la signora Petrini Rosa, nata a Giulianova (TE) il 7.05.1951 ed ivi residente alla Via Pica n. 2, codice fiscale PTR RSO 51E47 E058Q, elettivamente domiciliata in Giulianova (TE) alla Via Napoli n. 33 presso e nello studio legale dell'Avv. Luigi Gialluca, ha convenuto in giudizio dinanzi al Tribunale di Teramo - udienza del 26.10.2015, con invito a costituirsi nel termine di giorni 20 prima della predetta udienza, pena le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c., non costituendosi il processo proseguirà previa declaratoria di contumacia - i signori Piccioni Anna, ovvero eventuali eredi e/o aventi causa di quest'ultima, Piccioni Laila, ovvero eventuali eredi e/o aventi causa di quest'ultima, Tripponi Silvana, ovvero eventuali eredi e/o aventi causa di quest'ultima, Cristofori Giovanni, ovvero eventuali eredi e/o aventi causa di quest'ultimo, Cristofori Omero, ovvero eventuali eredi e/o aventi causa di quest'ultimo, Cristofori Serafino, ovvero eventuali eredi e/o aventi causa di quest'ultimo, Cristofori Eurenio, ovvero eventuali eredi e/o aventi causa di quest'ultimo, Cristofori Mario, ovvero eventuali eredi e/o aventi causa di quest'ultimo, Cristofori Emidio, ovvero eventuali eredi e/o aventi causa di quest'ultimo, gli eredi e/o aventi causa della signora Cristofori Addolorata, non meglio identificati, nonché ogni altro erede della signora Cristofori Lucia (nata a Sant'Omero il 12.12.1908 ed ivi deceduta il 21.06.1981) ed ogni altro a qualsiasi titolo interessato, tutti collettivamente ed impersonalmente, al fine di ottenere una sentenza che dichiari la di lei esclusiva proprietà per intervenuta usucapione del seguente bene immobile: piccolo fabbricato (ormai ridotto a mero rudere) della consistenza di 3,5 vani (Categoria A/5, Classe 2) con terreno circostante della complessiva superficie di mq. 132, situati in Sant'Omero (TE) alla Via Regina Margherita n. 34 e contraddistinti al Catasto Terreni e Fabbricati del Comune di Sant'Omero (TE) al foglio 13, particelle 30, 32 e 323. Il Presidente del Tribunale di Teramo, con decreto del 3.03.2015, n. 166/15 V.G. ha autorizzato la notifica della citazione per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c..

Il richiedente  
avv. Luigi Gialluca

T15ABA3436 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI CUNEO**

*Notifica per pubblici proclami*

Il Presidente di Sezione f.f. del Tribunale di Cuneo in data 20 novembre 2014, ha autorizzato la notifica per pubblici proclami, ai sensi dell'art. 150 c.p.c., del Piano Particolare di Esproprio, approvato con deliberazione della Giunta comunale n. 73 del 3 dicembre 2013, a tutti i proprietari interessati, con il quale il Comune di Ostana nella persona del Sindaco pro-tempore Lombardo Giacomo, domiciliato per la



carica presso la sede municipale in Ostana, Piazza Caduti per la Libertà n. 49, intende espropriare per pubblica utilità i seguenti beni immobili censiti al C.T. del Comune di Ostana al foglio 12 mappali 223, 872, 873, 222, 703, 834, 227, 233, 234, 226, 67, 69, 70, 71, 72, 73.

Ostana, 26 febbraio 2014

Il sindaco  
Lombardo Giacomo

TC15ABA3352 (A pagamento).

### TRIBUNALE CIVILE DI TARANTO

*Ricorso per affrancazione giudiziale di enfiteusi*

Procedimento r.g. 4184 V.G., giudice Federici, udienza 9 luglio 2015. Castelli Elena, nata a Taranto il 15 agosto 1969 (c.f. CSTLNE69M55L049N), Castelli Sandra, nata a Taranto il 15 agosto 1969 (c.f. CSTSDR69M55L049U) difese dall'avv. Ferdinando Di Maggio; Castelli Pasquale Alessandro, nato a Taranto il 23 ottobre 1966 (c.f. CSTPQL-66R23L049O) e De Carlo Eleonora, nata a Manduria (Ta) il 23 novembre 1932 (c.f. DCRLNR32S63E882F) difesi dall'Avv. Giuseppe Piccione, ricorrono contro eredi De Santis Antonio, nato a Sava il 5 aprile 1894 e deceduto in Sava il 13 maggio 1979, fu Luigi, ed aventi causa, per l'affrancazione giudiziale di enfiteusi delle particelle n. 1267 di mq 169 e n. 1626 di mq 169, fg. n. 48 del Comune di Sava (Ta). Il Presidente del Tribunale di Taranto ha autorizzato la notifica ex art. 150 c.p.c. il 31 novembre 2014.

Avv. Giuseppe Piccione

Avv. Ferdinando Di Maggio

TC15ABA3364 (A pagamento).

### AMMORTAMENTI

### TRIBUNALE DI BRESCIA

*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Brescia, con decreto n. 165/15 Ruolo Volontaria Giurisdizione, in data 20/01/2015 ha pronunciato l'ammortamento della seguente cambiale: 1) emessa a Erba. il 26/11/2014, da ATI Srl codice fiscale n. 00229520135, per Euro 67.801,50, con scadenza il 15/03/2015 all'ordine di Euroacciai Spa; domiciliata presso la Banca Intesa Sanpaolo Spa, autorizzandone il pagamento decorsi trenta giorni dalla pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale*, salva opposizione del detentore.

Intesa Sanpaolo SpA - Filiale Imprese di Lumezzane  
Pezzotti Andrea

T15ABC3283 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI NOCERA INFERIORE

*Ammortamento cambiario*

Il G.I. Dott. Luigi Levita, con decreto Cron. n.84/15. RG 2348/14 VG depositato il 10/01/2015 ha pronunciato l'ammortamento di cambiali n. 29, di cui n. 4 dell'importo di Euro 645,00 con scadenza rispettivamente al 28/01/2007, 28/02/2007, 28/03/2007, e 28/04/2007, emesse in data 06/09/2006 dalla Sig.ra Attianese Ceglia Annarita, in favore di Scafuri Michele; di cui n. 7 dell'importo di Euro 645,00 con scadenza rispettivamente al 28/03/2011, 28/04/2011, 28/05/2011, 28/06/2011, 28/07/2011, 28/08/2011, 28/09/2011 emesse in data 06/09/2006 dalla Sig.ra Attianese Ceglia Annarita, in favore di Scafuri Michele; di cui n. 18 dell'importo di Euro 650,00 con scadenza rispettivamente al 28/10/2011, 28/11/2011, 28/12/2011, 28/01/2012, 28/02/2012, 28/03/2012, 28/04/2012, 28/05/2012, 28/06/2012, 28/07/2012, 28/08/2012, 28/09/2012, 28/10/2012, 28/11/2012, 28/12/2012, 28/01/2013, 28/02/2013, 28/03/2013 emesse in data 06/09/2006 dalla Sig.ra Attianese Ceglia Annarita, in favore di Scafuri Michele. Lì, 23/02/15

avv. Giuseppe Senatore

T15ABC3286 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI SALERNO

*Ammortamento cambiario*

Il presidente del Tribunale di Salerno, con decreto del 10/07/2014, relativo la procedura n.959/2014 V.G., ha pronunciato l'ammortamento dei n.28 effetti cambiari ipotecari di vario importo, come indicati analiticamente nel ricorso, emessi da Ferrara Antonio e Radano Adriana in favore di Ventre Antonio, con scadenza mensile dal giorno 1/7/1998 al giorno 1/9/2000. Opposizione legale entro 30 giorni.

Salerno, 20 febbraio 2015

avv. Maria Maddalena Gaeta

T15ABC3300 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI ROMA

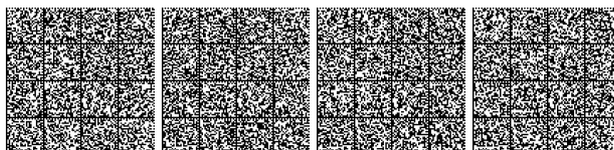
*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Roma, con decreto n. 4792/12 del 13/02/2013 ha pronunciato l'ammortamento della cambiale n. 0003216883 dell'importo di Euro 4.167,00 con scadenza al 31/08/2009 emessa in data 21/05/2009 da Jakarm Di Fabbri G. & C. snc in favore di Torresina 99 Spa. Opposizione legale entro 30 giorni

Roma, 10/03/2015

avv. Giovanni Bizzarri

T15ABC3446 (A pagamento).



**TRIBUNALE DI CHIETI**

*Ammortamento certificato rappresentativo  
quote di fondo comune di investimento*

Il Presidente del Tribunale di Chieti con decreto n. 302 del 23 maggio 2014 ha pronunciato l'ammortamento del certificato rappresentativo di quote di Fondo Comune di investimento - codice titolo 333004 - Fondo RoloEuropa port. sing. - n. 13616 rappresentativo di n. 389,298 quote di fondo comune al portatore sottoscritto in data 1° settembre 2000 (€ 3.800,00 circa), concambiate successivamente con quote Fondo Comune di investimento «AE Pioneer Azionario Europa» - quote 224,946. Opposizione legale entro 30 giorni.

Dott. Gianvincenzo Cracchiolo

TC15ABC3295 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI ROMA**

*Ammortamento di effetti cambiari*

Il presidente del Tribunale di Roma, con decreto n. 17962/2014, emesso in data 16 febbraio 2015, su ricorso della Gabetti Mutui Casa S.p.a. ha pronunciato l'ammortamento di n. 54 effetti cambiari, di L. 734.350 ciascuno, emessi a Roma, in data 13 novembre 1997, dai signori Angelo Marconi e Angela Colaiacono, con scadenze mensili dal 3 luglio 1998 al 3 dicembre 2002, domiciliati presso la Banca di Roma Agenzia 2, via Torre Clementina n. 146, Fiumicino (RM), autorizzandone il rilascio del duplicato dopo 30 giorni dalla pubblicazione del decreto nella *Gazzetta Ufficiale*, salva opposizione del detentore.

Lì, 2 marzo 2015

avv. Luigi Parenti

TS15ABC3202 (A pagamento).

**EREDITÀ****TRIBUNALE DI VERONA**

*Invito alla presentazione di dichiarazione di credito  
ai sensi dell'art. 530 comma 2 e 498 c.c.*

Eredità Giacente di Peloso Giancarlo nato a Verona il 13/03/1927, ivi deceduto il 22/10/2009 ed ivi residente in vita in Stradella Santa Giuliana, 2 RG 6283/2012

La sottoscritta avv. Maria Enrica Trivelli con studio in Verona, Via Manin, 5, Curatore, giusta nomina del 26/10/2012, dell'Eredità Giacente sunnominata, per mezzo della sottoscritta dott. Michela Merighi Notaio in Verona, nominata in data 06.03.2015 dal Tribunale di Verona quale Notaio della procedura ex art. 498 e ss. c.c.

**INVITA**

ai sensi e per gli effetti dell'art. 498 e s.s. c.c. i creditori della suddetta Eredità a presentare entro il 30/05/2015 la dichiarazione di credito corredandola dei relativi titoli giustificativi e l'indicazione delle legittime cause di prelazione presso lo studio del notaio Merighi in Verona, Via Carmelitani Scalzi, 20.

Maria Enrica Trivelli

Michela Merighi

T15ABH3280 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI TRANI**

*Nomina curatore eredità giacente - R.G. 1399/2014 V.G.*

Con decreto del 21 maggio 2014 il Tribunale di Trani ha nominato curatore dell'eredità giacente del Sig. Albore Giulio, nato a Foggia (FG) il 28/04/1950 e deceduto in Bisceglie (BT) il 11/07/2009,

l'Avv. Luigi Piazzolla, del Foro di Trani, con studio in Barletta (BT) alla P.zza Federico di Svevia, n. 25.

avv. Luigi Piazzolla

T15ABH3292 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI MONZA**

*Reg. Succ. n. 3335/2014*

*Eredità giacente*

Il Giudice con decreto in data 02/02/2015 ha dichiarato giacente l'eredità di Marco Camporiondo, nato a Vimercate il 04/02/1941, in vita residente a Cologno Monzese e deceduto a Vaprio d'Adda il 22/06/2012 C.F. CMPMRC41B04M052G, curatore Dott.ssa Maria Ester Palermo, con studio in Monza, Via Lecco n. 43.

Monza, 2 febbraio 2015

Il curatore dell'eredità  
dott.ssa Maria Ester Palermo

T15ABH3445 (A pagamento).

**TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO**

*Eredità giacente di Calzi Martina*

Con decreto emesso in data 6 febbraio 2015 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Calzi Martina, nata a Crema il 14 maggio 1933 residente in vita in Torino e deceduta in Torino il 23 gennaio 2015 - R.G.825/2015.



Curatore è stato nominato avv. Rossi Emanuela con studio in Torino, via P. Sacchi n. 42.

Il funzionario giudiziario  
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore  
avv. Rossi Emanuela

TC15ABH3181 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI MONZA

Reg. Succ. n. 25/2015

*Eredità giacente*

Il Giudice con decreto in data 02/02/2015 ha dichiarato giacente l'eredità di Graziella Petazzi, nata a Milano il 26/09/1922, in vita residente a Cinisello Balsamo e deceduta a Cecima (PV) il 27/04/2014\_ C.F. PTZGZL22P66F205J, curatore Dott.ssa Maria Ester Palermo, con studio in Monza, Via Lecco n. 43.

Monza, 2 febbraio 2015

Il curatore dell'eredità  
dott.ssa Maria Ester Palermo

T15ABH3450 (A pagamento).

### LIQUIDAZIONE COATTA AMMINISTRATIVA

#### SOCIETÀ COOPERATIVA SOCIALE LA STRADA ONLUS

*Scioglimento con nomina del liquidatore  
ex art. 2545 terdecies C.C.*

Sede: via Monte Carega n. 21 - San Giovanni Lupatoto (VR)

*Invito ai creditori*

Il commissario liquidatore della cooperativa in oggetto comunica che il Ministero dello Sviluppo Economico con decreto n. 533/2014 del 27 novembre 2014 ha disposto lo scioglimento d'ufficio con nomina del liquidatore ex art. 2545-terdecies Codice Civile della Società Cooperativa Sociale La Strada Onlus

Si invitano i creditori della cooperativa a comunicare la dichiarazione di credito corredata da idonea documentazione giustificativa, anche dell'eventuale natura privilegiata del credito, nei termini di cui all'art. 208 Legge Fallimentare presso l'ufficio del commissario liquidatore sito in Verona, Via Saval n. 23 esclusivamente a mezzo PEC al seguente indirizzo: lca533.2014verona@pecfallimenti.it

Verona, 2 marzo 2015

Il commissario liquidatore  
Renato Bighelli

TC15ABJ3187 (A pagamento).

### PROROGA TERMINI

#### PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA - TRANI

Protocollo: n. 0002820 del 19/02/2015

*Proroga dei termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Barletta - Andria - Trani,

Vista la nota n. 153510/15 in data 12 febbraio 2015, con la quale la Banca d'Italia di Bari ha comunicato che le sottoelencate agenzie della Banca Carime S.p.A. site in Andria, Barletta, Bisceglie, Canosa di Puglia, Margherita di Savoia, Trani nella provincia di Barletta Andria Trani, non hanno potuto funzionare regolarmente nella giornata del 30 gennaio 2015 per lo sciopero indetto dalle OO.SS. Organizzazioni Sindacali:

Andria, p.zza Marconi, 6

Barletta, p.zza Caduti, 21

Bisceglie, via Aldo Moro, 5

Canosa di Puglia, via Imbriani, 30

Margherita di Savoia, c.so Vitt. Emanuele 23

Trani, corso Italia, 17/b

Visto il D.L. 15 gennaio 1948 n. 1

Visto il Titolo X capitolo 2 delle Istruzioni di Vigilanza di Banca d'Italia.

Decreta:

Ai sensi e per gli effetti del D. L. vo 15 gennaio 1948 n. 1, il non regolare funzionamento degli sportelli dell'Istituto di credito in premessa indicato, verificatosi nel giorno, 30 gennaio 2015 è riconosciuto come causato da eventi eccezionali e, pertanto i termini legali e convenzionali scaduti nel medesimo giorno e nei cinque giorni successivi, ancorchè relativi ad atti od operazioni da compiersi su altre piazze, sono prorogati di 15 giorni a decorrere dal 1° giorno lavorativo successivo al suddetto giorno.

Il presente decreto sarà pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Il prefetto  
Minerva

TC15ABP3192 (Gratuito).

#### PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA - TRANI

Protocollo: n. 0002930 del 20/02/2015

*Proroga dei termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Barletta - Andria - Trani,

Vista la nota n. 0164877/15 in data 16 gennaio 2015, con la quale la Banca d'Italia di Bari ha comunicato che la sottoelencata agenzia della Banca Monte dei Paschi di Siena



S.p.A., sita in Andria, Barletta, Bisceglie, Canosa di Puglia, Trani, Trinitapoli nella provincia di Barletta Andria Trani, non ha potuto funzionare regolarmente nella giornata del 30 gennaio 2015 per lo sciopero indetto dalle OO.SS. Organizzazioni Sindacali:

Andria, p.zza Unità d'Italia, 4/11;

Barletta:

via Giuseppe De Nittis, 1/E;

via Alfredo Casardi, 9/15;

Bisceglie, via Vittorio Veneto, 16;

Canosa di Puglia, via Matto Renato Imbriani, 2;

Trani:

c.so Alcide De Gasperi, 78;

via San Giorgio, 58;

Trinitapoli, c.so Giuseppe Garibaldi, 56/59;

Visto il D.L. 15 gennaio 1948 n. 1

Visto il Titolo X capitolo 2 delle Istruzioni di Vigilanza di Banca d'Italia.

Decreta:

Ai sensi e per gli effetti del D. L. vo 15 gennaio 1948 n. 1, il non regolare funzionamento degli sportelli dell'Istituto di credito in premessa indicato, verificatosi nel giorno 30 gennaio 2015, è riconosciuto come causato da eventi eccezionali e, pertanto i termini legali e convenzionali scaduti nel medesimo giorno e nei cinque giorni successivi, ancorchè relativi ad atti od operazioni da compiersi su altre piazze, sono prorogati di 15 giorni a decorrere dal 1° giorno lavorativo successivo al suddetto giorno.

Il presente decreto sarà pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Il prefetto  
Minerva

TC15ABP3193 (Gratuito).

## PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA - TRANI

Protocollo: n. 0002929 del 20/02/2015

### *Proroga dei termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Barletta - Andria - Trani,

Vista la nota n. 0164866/15 in data 16 febbraio 2015, con la quale la Banca d'Italia di Bari ha comunicato che le sottelenate agenzie della Banca Popolare di Bari site in Andria, Barletta, Bisceglie, Canosa di Puglia, Margherita di Savoia, Spinazzola, Trani nella provincia di Barletta Andria Trani, non hanno potuto funzionare regolarmente nella giornata del 30 gennaio 2015 per lo sciopero indetto dalle OO.SS. Organizzazioni Sindacali:

Andria:

viale Crispi, 50/A

via Orsini, 82/84

Barletta, via F. D'Aragona ang. Via Andria;

Bisceglie, c.so Alcide De Gasperi, 41/51

Canosa di Puglia, via Bovio, 17 a/b/c/d

Margherita di Savoia, via Africa Orientale, 14/16

Spinazzola, c.so Umberto I

Trani, c.so Vitt. Enanuele, 281/283

Visto il D.L. 15 gennaio 1948 n. 1

Visto il Titolo X capitolo 2 delle Istruzioni di Vigilanza di Banca d'Italia.

Decreta:

Ai sensi e per gli effetti del D. L. vo 15 gennaio 1948 n. 1, il non regolare funzionamento degli sportelli dell'Istituto di credito in premessa indicato, verificatosi nel giorno 30 gennaio 2015, è riconosciuto come causato da eventi eccezionali e, pertanto i termini legali e convenzionali scaduti nel medesimo giorno e nei cinque giorni successivi, ancorchè relativi ad atti od operazioni da compiersi su altre piazze, sono prorogati di 15 giorni a decorrere dal 1° giorno lavorativo successivo al suddetto giorno.

Il presente decreto sarà pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Il prefetto  
Minerva

TC15ABP3194 (Gratuito).

## PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA - TRANI

Protocollo: n. 0002906 del 20/02/2015

### *Proroga dei termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Barletta - Andria - Trani,

Vista la nota n. 0131978/15 in data 6 febbraio 2015, con la quale la Banca d'Italia di Bari ha comunicato che la agenzie della Banca Popolare di Milano site in Andria, Barletta, Bisceglie, Canosa di Puglia, Trinitapoli, Trani nella provincia di Barletta Andria Trani, non hanno potuto funzionare regolarmente nella giornata del 30 gennaio 2015 per lo sciopero indetto dalle OO.SS. Organizzazioni Sindacali:

Andria, via Alcide De Gasperi, 2;

Barletta, via Pier delle Vigne, 5;

Bisceglie, via De Gasperi, 68;

Canosa di Puglia, p.zza Imbriani, 3/5;

Trinitapoli, corso Trinità, 13;

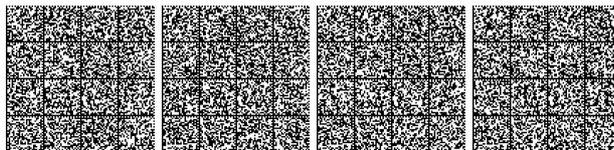
Trani, p.zza Gradenigo, 18;

Visto il D.L. 15 gennaio 1948 n. 1

Visto il Titolo X capitolo 2 delle Istruzioni di Vigilanza di Banca d'Italia.

Decreta:

Ai sensi e per gli effetti del D. L. vo 15 gennaio 1948 n. 1, il non regolare funzionamento degli sportelli dell'Istituto di credito in premessa indicato, verificatosi nel giorno 30 gennaio 2015, è riconosciuto come causato da eventi eccezionali



e, pertanto i termini legali e convenzionali scaduti nel medesimo giorno e nei cinque giorni successivi, ancorchè relativi ad atti od operazioni da compiersi su altre piazze, sono prorogati di 15 giorni a decorrere dal 1° giorno lavorativo successivo al suddetto giorno.

Il presente decreto sarà pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Il prefetto  
Minerva

TC15ABP3195 (Gratuito).

### PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA - TRANI

Protocollo: n. 0002926 del 20/02/2015

#### *Proroga dei termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Barletta - Andria - Trani,

Vista la nota n. 0131525/15 in data 6 febbraio 2015, con la quale la Banca d'Italia di Bari ha comunicato che le sottoelencate agenzie della Banca Unipol site in Andria e Trani, nella provincia di Barletta Andria Trani, non hanno potuto funzionare regolarmente nella giornata del 30 gennaio 2015 per lo sciopero indetto dalle OO.SS.:

Andria (BT) - Via Cavallotti, 2;

Trani (BT) - Via Napoli, 20;

Visto il D.L. 15 gennaio 1948 n. 1

Visto il Titolo X capitolo 2 delle Istruzioni di Vigilanza di Banca d'Italia.

Decreta:

Ai sensi e per gli effetti del D. L. vo 15 gennaio 1948 n. 1, il non regolare funzionamento degli sportelli dell'Istituto di credito in premessa indicato, verificatosi nel giorno 30 gennaio 2015, è riconosciuto come causato da eventi eccezionali e, pertanto i termini legali e convenzionali scaduti nel medesimo giorno e nei cinque giorni successivi, ancorchè relativi ad atti od operazioni da compiersi su altre piazze, sono prorogati di 15 giorni a decorrere dal 1° giorno lavorativo successivo al suddetto giorno.

Il presente decreto sarà pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Il prefetto  
Minerva

TC15ABP3196 (Gratuito).

### PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA - TRANI

Protocollo: n. 0002895 del 20/02/2015

#### *Proroga dei termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Barletta - Andria - Trani,

Vista la nota n. 131512/15 in data 6 febbraio 2015, con la quale la Banca d'Italia di Bari ha comunicato che le sottoelencate agenzie del Banco di Napoli site in Andria, Barletta, Bisceglie, Canosa di Puglia, Margherita di Savoia, Minervino Murge, San Ferdinando di Puglia, Trani, Trinitapoli nella provincia di Barletta Andria Trani, non hanno potuto funzionare regolarmente nella giornata del 30 gennaio 2015 per lo sciopero indetto dalle OO.SS. Organizzazioni Sindacali se condizioni meteorologiche.

Andria, via A. De Gasperi n. 30, via Don Riccardo Lotti n. n. 88/100, via Firenze, n. 21/B;

Barletta, via Madonna della Croce n. 188/A, via Chieffi n. 64, via Fermi n. 67, via Regina Margherita n. 178/A, via Canosa n. 77/B, corso Garibaldi n. 123;

Bisceglie, P.za Vitt. Emanuele n. 40/48. via Serminario n. 62, ang. via Calace;

Canosa di Puglia, via Bovio n. 14;

Margherita di Savoia, via Africa Orientale n. 2;

Minervino Murge, via Luigi Barbera n. 1;

San Ferdinando di Puglia via Centimolo n. 51;

Trani, P.za della Repubblica n. 24, P.za Albanese n. 1/D;

Trinitapoli, via Vittorio Veneto n. 53.

Visto il D.L. 15 gennaio 1948 n. 1;

Visto il titolo X capitolo 2 delle Istruzioni di Vigilanza di Banca d'Italia.

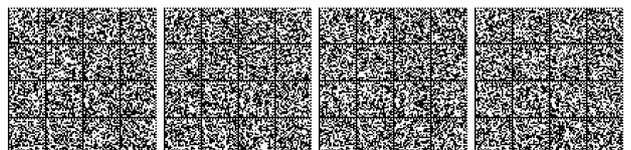
Decreta

Ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 15 gennaio 1948 n. 1, il non regolare funzionamento degli sportelli dell'Istituto di credito in premessa indicato, verificatosi nel giorno 30 gennaio 2015, è riconosciuto come causato da eventi eccezionali e, pertanto i termini legali e convenzionali scaduti nel medesimo giorno e nei cinque giorni successivi, ancorchè relativi ad atti od operazioni da compiersi su altre piazze, sono prorogati di 15 giorni a decorrere dal 1° giorno lavorativo successivo al suddetto giorno.

Il presente decreto sarà pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Il prefetto  
Minerva

TC15ABP3197 (Gratuito).



**PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA  
- TRANI**

Protocollo: n. 0002899 del 20/02/2015

*Proroga dei termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Barletta - Andria - Trani,

Vista la nota n. 0153592/15 in data 12 febbraio 2015, con la quale la Banca d'Italia di Bari ha comunicato che le sottoelencate agenzie della GMB Banca site in Andria, Barletta, nella provincia di Barletta Andria Trani, non hanno potuto funzionare regolarmente nella giornata del 30 gennaio 2015 per lo sciopero indetto dalle OO.SS. Organizzazioni Sindacali.

Andria, via Regina Margherita n. 60;

Barletta, via Pier delle Vigne n. 19.

Visto il D.L. 15 gennaio 1948 n. 1;

Visto il titolo X capitolo 2 delle Istituzioni di Vigilanza di Banca d'Italia.

Decreta

Ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 15 gennaio 1948 n. 1, il non regolare funzionamento degli sportelli dell'Istituto di credito in premessa indicato, verificatosi nel giorno 30 gennaio 2015, è riconosciuto come causato da eventi eccezionali e, pertanto i termini legali e convenzionali scaduti nel medesimo giorno e nei cinque giorni successivi, ancorchè relativi ad atti od operazioni da compiersi su altre piazze, sono prorogati di 15 giorni a decorrere dal 1° giorno lavorativo successivo al suddetto giorno.

Il presente decreto sarà pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Il prefetto  
Minerva

TC15ABP3198 (Gratuito).

**PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA  
- TRANI**

Protocollo: n. 0002939 del 20/02/2015

*Proroga dei termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Barletta - Andria - Trani,

Vista la nota n. 0156398/15 in data 13 febbraio 2015, con la quale la Banca d'Italia di Bari ha comunicato che le sottoelencate agenzie della Banca Popolari di Puglia e Basilicata site in Andria, Barletta, Bisceglie, Canosa di Puglia, Minervino Murge e Trani nella provincia di Barletta Andria Trani, non hanno potuto funzionare regolarmente nella giornata del 30 gennaio 2015 per lo sciopero indetto dalle OO.SS. Organizzazioni Sindacali.

Andria, via Puccini, n. 105, via Firenze n. 3;

Barletta, via Roma n.43, via Enrico Fermi n. 39, via L. De Nittis n. 2/F;

Bisceglie, via Piave n. 110;

Canosa di Puglia, via Kennedy n. 64;

Minervino Murge, P.za Bovio n. 3;

Trani, via Bebio sn.

Visto il D.L. 15 gennaio 1948 n. 1;

Visto il titolo X capitolo 2 delle Istituzioni di Vigilanza di Banca d'Italia.

Decreta

Ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 15 gennaio 1948 n. 1, il non regolare funzionamento degli sportelli dell'Istituto di credito in premessa indicato, verificatosi nel giorno 30 gennaio 2015, è riconosciuto come causato da eventi eccezionali e, pertanto i termini legali e convenzionali scaduti nel medesimo giorno e nei cinque giorni successivi, ancorchè relativi ad atti od operazioni da compiersi su altre piazze, sono prorogati di 15 giorni a decorrere dal 1° giorno lavorativo successivo al suddetto giorno.

Il presente decreto sarà pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Il prefetto  
Minerva

TC15ABP3199 (Gratuito).

**PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA  
- TRANI**

Protocollo: n. 0002901 del 20/02/2015

*Proroga dei termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Barletta - Andria - Trani,

Vista la nota n. 0153483/15 in data 12 febbraio 2015, con la quale la Banca d'Italia di Bari ha comunicato che le sottoelencate agenzie della Banca Sella site in Andria e Trani nella provincia di Barletta Andria Trani, non hanno potuto funzionare regolarmente nella giornata del 30 gennaio 2015 per lo sciopero indetto dalle OO.SS. Organizzazioni Sindacali.

Andria (BT), viale Venezia Giulia n. 3;

Barletta (BT), via De Nittis n. 43;

Trani (BT), via Aldo Moro n. 60.

Visto il D.L. 15 gennaio 1948 n. 1;

Visto il titolo X capitolo 2 delle Istituzioni di Vigilanza di Banca d'Italia.

Decreta

Ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 15 gennaio 1948 n. 1, il non regolare funzionamento degli sportelli dell'Istituto di credito in premessa indicato, verificatosi nel giorno 30 gennaio 2015, è riconosciuto come causato da eventi eccezionali e, pertanto i termini legali e convenzionali scaduti nel medesimo giorno e nei cinque giorni successivi, ancorchè relativi ad atti od operazioni da compiersi su altre piazze, sono prorogati di 15 giorni a decorrere dal 1° giorno lavorativo successivo al suddetto giorno.



Il presente decreto sarà pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Il prefetto  
Minerva

TC15ABP3200 (Gratuito).

### **PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA - TRANI**

Protocollo: n. 2015-0002922 del 20/02/2015

#### *Proroga dei termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Barletta - Andria - Trani,

Vista la nota n. 0135465/15 in data 9 gennaio 2015, con la quale la Banca d'Italia di Bari ha comunicato che le sottoelencate agenzie della Banca Apulia S.p.a. sita in Andria, Barletta, Bisceglie, Canosa di Puglia, Trani nella provincia di Barletta Andria Trani, non hanno potuto funzionare regolarmente nella giornata del 30 gennaio 2015 per lo sciopero indetto dalle OO.SS. Organizzazioni Sindacali.

Andria, viale Venezia Giulia n. 178/180/182;

Barletta, via Renato Coletta n. 8;

Bisceglie, via Aldo Moro n. 61;

Canosa di Puglia, via Bovio n. 1/D;

Trani, corso Italia n. 35.

Visto il D.L. 15 gennaio 1948 n. 1;

Visto il titolo X capitolo 2 delle Istituzioni di Vigilanza di Banca d'Italia.

#### Decreta

Ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 15 gennaio 1948 n. 1, il non regolare funzionamento degli sportelli dell'Istituto di credito in premessa indicato, verificatosi nel giorno 30 gennaio 2015, è riconosciuto come causato da eventi eccezionali e, pertanto i termini legali e convenzionali scaduti nel medesimo giorno e nei cinque giorni successivi, ancorchè relativi ad atti od operazioni da compiersi su altre piazze, sono prorogati di 15 giorni a decorrere dal 1° giorno lavorativo successivo al suddetto giorno.

Il presente decreto sarà pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Il prefetto  
Minerva

TC15ABP3201 (Gratuito).

### **PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA - TRANI**

Protocollo: n. 0002909 del 20/02/2015

#### *Proroga dei termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Barletta - Andria - Trani,

Vista la nota n. 0131527/15 in data 6 febbraio 2015, con la quale la Banca d'Italia di Bari ha comunicato che le sottoelencate agenzie della Deutsche Bank S.p.A. site in Andria e Trani nella provincia di Barletta Andria Trani, non hanno potuto funzionare regolarmente nella giornata del 30 gennaio 2015 per lo sciopero indetto dalle OO.SS. Organizzazioni Sindacali.

Andria (BT), via Firenze n. 41/b;

Trani, corso Vitt. Emanuele II n. 245.

Visto il D.L. 15 gennaio 1948 n. 1;

Visto il titolo X capitolo 2 delle Istituzioni di Vigilanza di Banca d'Italia.

#### Decreta

Ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 15 gennaio 1948 n. 1, il non regolare funzionamento degli sportelli dell'Istituto di credito in premessa indicato, verificatosi nel giorno 30 gennaio 2015, è riconosciuto come causato da eventi eccezionali e, pertanto i termini legali e convenzionali scaduti nel medesimo giorno e nei cinque giorni successivi, ancorchè relativi ad atti od operazioni da compiersi su altre piazze, sono prorogati di 15 giorni a decorrere dal 1° giorno lavorativo successivo al suddetto giorno.

Il presente decreto sarà pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Il prefetto  
Minerva

TC15ABP3203 (Gratuito).

### **PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA - TRANI**

Protocollo: n. 0002894 del 20/02/2015

#### *Proroga dei termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Barletta - Andria - Trani,

Vista la nota n. 0135474/15 in data 9 febbraio 2015, con la quale la Banca d'Italia di Bari ha comunicato che le sottoelencate agenzie della Banca Unicredit S.p.A. site in Andria, Barletta, Bisceglie, Canosa di Puglia e Trani, nella provincia di Barletta Andria Trani, non hanno potuto funzionare regolarmente nella giornata del 30 gennaio 2015 per lo sciopero indetto dalle OO.SS.

Andria, via Firenze n. 64, P.za Vitt. Emanuele n. 68;

Barletta, P.za caduti in Guerra n. 6, via Fermi n. 19, via Regina Margherita n. 179;



Bisceglie, via Logoluso n. 26 - ang. via Simone, Largo caduti Corazzata roma n. 7;

Canosa di Puglia, via S. Lucia ang. via S. Angelo;

Trani, P.za Della Repubblica n. 40.

Visto il D.L. 15 gennaio 1948 n. 1;

Visto il titolo X capitolo 2 delle Istituzioni di Vigilanza di Banca d'Italia.

#### Decreta

Ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 15 gennaio 1948 n. 1, il non regolare funzionamento degli sportelli dell'Istituto di credito in premessa indicato, verificatosi nel giorno 30 gennaio 2015, è riconosciuto come causato da eventi eccezionali e, pertanto i termini legali e convenzionali scaduti nel medesimo giorno e nei cinque giorni successivi, ancorchè relativi ad atti od operazioni da compiersi su altre piazze, sono prorogati di 15 giorni a decorrere dal 1° giorno lavorativo successivo al suddetto giorno.

Il presente decreto sarà pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Il prefetto  
Minerva

TC15ABP3204 (Gratuito).

### PREFETTURA DI BARLETTA - ANDRIA - TRANI

Protocollo: n. 0002897 del 20/02/2015

#### *Proroga dei termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Barletta - Andria - Trani,

Vista la nota n. 0153477/15 in data 12 febbraio 2015, con la quale la Banca d'Italia di Bari ha comunicato che le sottoelencate agenzie della Banca Popolare dell'Emilia Romagna site in Andria, San Ferdinando di Puglia e Trinitapoli nella provincia di Barletta Andria Trani, non hanno potuto funzionare regolarmente nella giornata del 30 gennaio 2015 per lo sciopero indetto dalle OO.SS. Organizzazioni Sindacali.

Barletta (BT), via 3 Novembre n. 29;

San Ferdinando di Puglia, via Roma n. 15/A;

Trinitapoli (BT), via Largo Capitano Michele di Gennaro n. 8.

Visto il D.L. 15 gennaio 1948 n. 1;

Visto il titolo X capitolo 2 delle Istituzioni di Vigilanza di Banca d'Italia.

#### Decreta

Ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 15 gennaio 1948 n. 1, il non regolare funzionamento degli sportelli dell'Istituto di credito in premessa indicato, verificatosi nel giorno 30 gennaio 2015, è riconosciuto come causato da eventi eccezionali e, pertanto i termini legali e convenzionali

scaduti nel medesimo giorno e nei cinque giorni successivi, ancorchè relativi ad atti od operazioni da compiersi su altre piazze, sono prorogati di 15 giorni a decorrere dal 1° giorno lavorativo successivo al suddetto giorno.

Il presente decreto sarà pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Il prefetto  
Minerva

TC15ABP3205 (Gratuito).

### PREFETTURA DI UDINE Ufficio Territoriale del Governo

Protocollo: M\_ITPR\_UDUTG 13388/Gab.

#### *Proroga termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Udine,

Vista la lettera n. 250699/15 del 5 marzo 2015 con la quale il Direttore della Sede di Trieste della Banca d'Italia, ha chiesto, ai sensi del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1 ed ai fini della proroga dei termini legali e convenzionali prevista dal citato decreto, il riconoscimento della eccezionalità dell'evento riguardante il non regolare funzionamento dello sportello bancario sotto indicato, nella giornata del 2 marzo 2015, a causa di uno sciopero dei dipendenti proclamato dalle OO.SS.:

Credito Cooperativo Friuli

Filiali di:

Udine, via Emilia n. 75

Povoletto, via Principale n. 32

Tricesimo, piazza Libertà n. 4

Tarvisio, via Alpi Giulie n. 75

Tarvisio, via Vittorio Veneto n. 23

Chiusaforte, via Roma n. 41/B

Resia, via Roma n. 9

Ruda, piazza Libertà n. 6

Bagnaria Arsa, via Vittorio Veneto n. 10

Palmanova, Borgo Udine n. 55

San Giorgio di Nogaro, via Ippolito Nievo n. 16

Villa Vicentina, via Gorizia n. 32

Trivignano Udinese, piazza Municipio n. 6

Cervignano del Friuli, via della Ferrovia Vecchia n. 5

Ritenuto di accogliere la richiesta;

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Si decreta:

1) È riconosciuta, per i motivi di cui in narrativa ed ai fini della proroga dei termini legali e convenzionali prevista dal decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, l'eccezionalità dell'evento riguardante il non regolare funzionamento, nella giornata del 2 marzo 2015 e nei cinque giorni immediatamente successivi, dello sportello bancario in premessa indicato.



2) Il presente decreto verrà inserito, a cura di questa Prefettura, nella *Gazzetta Ufficiale* ai sensi dell'art. 31 comma 3 della legge 340/2000.

Udine, 5 marzo 2015

Il capo di gabinetto  
dott.ssa Maria Rita Coluccia

TC15ABP3232 (Gratuito).

**PREFETTURA DI UDINE**  
**Ufficio Territoriale del Governo**

Protocollo: M\_ITPR\_UDUTG 13459/Gab.

*Proroga termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Udine,

Vista la lettera n. 252154/15 del 5 marzo 2015 con la quale il Direttore della Sede di Trieste della Banca d'Italia, ha chiesto, ai sensi del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1 ed ai fini della proroga dei termini legali e convenzionali prevista dal citato decreto, il riconoscimento della eccezionalità dell'evento riguardante il non regolare funzionamento dello sportello bancario sotto indicato, nella giornata del 2 marzo 2015, a causa di uno sciopero dei dipendenti proclamato dalle OO.SS.:

BCC della Bassa Friulana

Filiali di:

- Talmassons, via Bini n. 4
- Rivignano Teor, piazza Della Vittoria n. 11
- Castions di Strada via Udine n. 70/A
- Porpetto via Pre Zaneto n. 27
- Bertiolo via Roma n. 28
- Muzzana del Turgnano via Palazzolo n. 4
- Bicinicco via Roma n. 10/5
- Mortegliano via Aquileia n. 1
- Pocenia via Roma n. 27
- Pavia di Udine via Roma n. 21
- Codroipo via Roma n. 97
- Palazzolo dello Stella via Nazionale n. 45

Ritenuto di accogliere la richiesta;

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Si decreta:

1) È riconosciuta, per i motivi di cui in narrativa ed ai fini della proroga dei termini legali e convenzionali prevista dal decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, l'eccezionalità dell'evento riguardante il non regolare funzionamento, nella giornata del 2 marzo 2015 e nei cinque giorni immediatamente successivi, dello sportello bancario in premessa indicato.

2) Il presente decreto verrà inserito, a cura di questa Prefettura, nella *Gazzetta Ufficiale* ai sensi dell'art. 31 comma 3 della legge 340/2000.

Udine, 5 marzo 2015

Il capo di gabinetto  
dott.ssa Maria Rita Coluccia

TC15ABP3233 (Gratuito).

**PREFETTURA DI UDINE**  
**Ufficio Territoriale del Governo**

Protocollo: M\_ITPR\_UDUTG 13339/Gab.

*Proroga termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Udine,

Vista la lettera n. 250591 del 5 marzo 2015 con la quale il Direttore della Sede di Trieste della Banca d'Italia, ha chiesto, ai sensi del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1 ed ai fini della proroga dei termini legali e convenzionali prevista dal citato decreto, il riconoscimento della eccezionalità dell'evento riguardante il non regolare funzionamento dello sportello bancario sotto indicato, nella giornata del 2 marzo 2015, a causa di uno sciopero dei dipendenti proclamato dalle OO.SS.:

Banca S. Biagio del Veneto Orientale

Filiali di:

- Latisana, Piazza Indipendenza, 32
- Latisana, Via del Molo n. 1/A

Ritenuto di accogliere la richiesta;

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Si decreta:

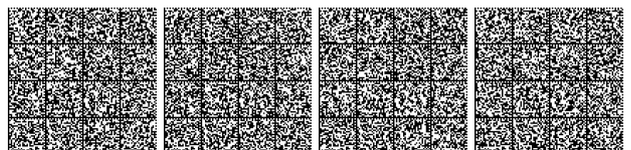
1) È riconosciuta, per i motivi di cui in narrativa ed ai fini della proroga dei termini legali e convenzionali prevista dal decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, l'eccezionalità dell'evento riguardante il non regolare funzionamento, nella giornata del 2 marzo 2015 e nei cinque giorni immediatamente successivi, dello sportello bancario in premessa indicato.

2) Il presente decreto verrà inserito, a cura di questa Prefettura, nella *Gazzetta Ufficiale* ai sensi dell'art. 31 comma 3 della legge 340/2000.

Udine, 5 marzo 2015

Il capo di gabinetto  
dott.ssa Maria Rita Coluccia

TC15ABP3234 (Gratuito).



**PREFETTURA DI UDINE**  
**Ufficio Territoriale del Governo**

Protocollo: M\_ITPR\_UDUTG 13335/Gab.

*Proroga termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Udine,

Vista la lettera n. 241918/15 del 3 marzo 2015 con la quale il Direttore della Sede di Trieste della Banca d'Italia, ha chiesto, ai sensi del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1 ed ai fini della proroga dei termini legali e convenzionali prevista dal citato decreto, il riconoscimento della eccezionalità dell'evento riguardante il non regolare funzionamento dello sportello bancario sotto indicato, nella giornata del 2 marzo 2015, a causa di uno sciopero dei dipendenti proclamato dalle OO.SS.:

Banca di Udine Credito Cooperativo

Filiali di:

Udine via Cividale n. 576

Udine via Zoletti n. 17

Udine viale Europa Unita n. 143

Udine via Stiria n. 36/9

Udine viale Leonardo Da Vinci n. 112

Pagnacco via Pazzan n. 4

Campoformido piazza Unione n. 4

Martignacco via Spilimbergo n. 293

Pavia di Udine via Giovanni Pascoli n. 8

Ritenuto di accogliere la richiesta;

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Si decreta:

1) È riconosciuta, per i motivi di cui in narrativa ed ai fini della proroga dei termini legali e convenzionali prevista dal decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, l'eccezionalità dell'evento riguardante il non regolare funzionamento, nella giornata del 2 marzo 2015 e nei cinque giorni immediatamente successivi, dello sportello bancario in premessa indicato.

2) Il presente decreto verrà inserito, a cura di questa Prefettura, nella *Gazzetta Ufficiale* ai sensi dell'art. 31 comma 3 della legge 340/2000.

Udine, 5 marzo 2015

Il capo di gabinetto  
dott.ssa Maria Rita Coluccia

TC15ABP3235 (Gratuito).

**PREFETTURA DI UDINE**  
**Ufficio Territoriale del Governo**

Protocollo: M\_ITPR\_UDUTG 13314/Gab.

*Proroga termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Udine,

Vista la lettera n. 247832/15 del 4 marzo 2015 con la quale il Direttore della Sede di Trieste della Banca d'Italia, ha chiesto, ai sensi del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1 ed ai fini della proroga dei termini legali e convenzionali prevista dal citato decreto, il riconoscimento della eccezionalità dell'evento riguardante il non regolare funzionamento dello sportello bancario sotto indicato, nella giornata del 2 marzo 2015, a causa di uno sciopero dei dipendenti proclamato dalle OO.SS.:

BCC di Fiumicello ed Aiello del Friuli

Filiali di:

Fiumicello, via Gramsci n. 12

Aquileia, via Giulia Augusta n. 1

Aiello del Friuli, via Cesare Battisti n. 1

San Vito Al Torre, via Roma n. 66

Cervignano del Friuli, via Delle Scuole n. 1

Cervignano del Friuli, via G. Mazzini n. 3/1

Palmanova, piazza Grande n. 14

Santa Maria La Longa, via G. D'Annunzio n. 1

Ritenuto di accogliere la richiesta;

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Si decreta:

1) È riconosciuta, per i motivi di cui in narrativa ed ai fini della proroga dei termini legali e convenzionali prevista dal decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, l'eccezionalità dell'evento riguardante il non regolare funzionamento, nella giornata del 2 marzo 2015 e nei cinque giorni immediatamente successivi, dello sportello bancario in premessa indicato.

2) Il presente decreto verrà inserito, a cura di questa Prefettura, nella *Gazzetta Ufficiale* ai sensi dell'art. 31 comma 3 della legge 340/2000.

Udine, 5 marzo 2015

Il capo di gabinetto  
dott.ssa Maria Rita Coluccia

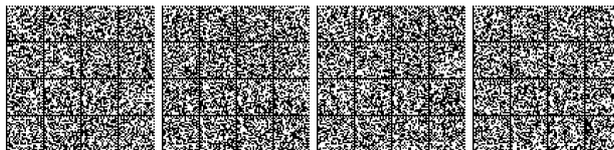
TC15ABP3237 (Gratuito).

**PREFETTURA DI UDINE**  
**Ufficio Territoriale del Governo**

Protocollo: M\_ITPR\_UDUTG 13463/Gab.

*Proroga termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Udine,



Vista la lettera n. 251599/15 del 5 marzo 2015 con la quale il Direttore della Sede di Trieste della Banca d'Italia, ha chiesto, ai sensi del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1 ed ai fini della proroga dei termini legali e convenzionali prevista dal citato decreto, il riconoscimento della eccezionalità dell'evento riguardante il non regolare funzionamento dello sportello bancario sotto indicato, nella giornata del 2 marzo 2015, a causa di uno sciopero dei dipendenti proclamato dalle OO.SS.:

BCC di Manzano

Filiali di:

Manzano via Roma n. 7  
 Premariacco via Fiore dei Liberi n. 17  
 Moimacco piazzale Divisione Julia n. 7  
 Corno di Rosazzo piazza Divisione Julia n. 1  
 Pradamano via Garibaldi n. 1  
 Remanzacco via Roma n. 28  
 Buttrio via Divisione Julia n. 15  
 Cividale del Friuli via Gaetano Perusini n. 18  
 San Giovanni al Natisone via Roma n. 27  
 Pasian di Prato via D'Antoni n. 14  
 San Pietro al Natisone via Alpe Adria n. 50  
 Gonars, Piazza Giulio Cesare n. 14  
 Reana del Rojale via Nanino n. 127  
 Basiliano, via Cesare Battisti n. 4  
 Udine viale della Vittoria n. 2  
 Udine, via Gorghi n. 37  
 Codroipo via Piave n. 63

Ritenuto di accogliere la richiesta;

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Si decreta:

1) È riconosciuta, per i motivi di cui in narrativa ed ai fini della proroga dei termini legali e convenzionali prevista dal decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, l'eccezionalità dell'evento riguardante il non regolare funzionamento, nella giornata del 2 marzo 2015 e nei cinque giorni immediatamente successivi, dello sportello bancario in premessa indicato.

2) Il presente decreto verrà inserito, a cura di questa Prefettura, nella *Gazzetta Ufficiale* ai sensi dell'art. 31 c. 3 della legge 340/2000.

Udine, 5 marzo 2015

Il capo di gabinetto  
 dott.ssa Maria Rita Coluccia

TC15ABP3238 (Gratuito).

## PREFETTURA DI UDINE Ufficio Territoriale del Governo

Protocollo: M\_ITPR\_UDUTG 13380/Gab.

*Proroga termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Udine,

Vista la lettera n. 250690 del 5 marzo 2015 con la quale il Direttore della Sede di Trieste della Banca d'Italia, ha chiesto, ai sensi del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1 ed ai fini della proroga dei termini legali e convenzionali prevista dal citato decreto, il riconoscimento della eccezionalità dell'evento riguardante il non regolare funzionamento dello sportello bancario sotto indicato, nella giornata del 2 marzo 2015, a causa di uno sciopero dei dipendenti proclamato dalle OO.SS.:

Banca di Carnia e Gemonese - Credito Cooperativo

Filiali di:

Artegnia via Villa n. 22  
 Enemonzo via Nazionale  
 Forni di Sopra via Roma n. 15  
 Forni di Sotto Borgo Baselia n. 77  
 Gemona del Friuli via Dante n. 208  
 Osoppo via Matteotti n. 22  
 Paluzza via Maria Plozner Mentil n. 73  
 Paluzza via Roma n. 96  
 Rigolato piazza Medaglia d'oro A. Durigon n. 2  
 Tarcento viale Matteotti n. 37  
 Tavagnacco piazza Indipendenza n. 7/A  
 Tolmezzo via Carnia Libera 1944 n. 25  
 Tricesimo piazza Verdi n. 20/7  
 Villa Santina piazza Venezia n. 7

Ritenuto di accogliere la richiesta;

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Si decreta:

1) È riconosciuta, per i motivi di cui in narrativa ed ai fini della proroga dei termini legali e convenzionali prevista dal decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, l'eccezionalità dell'evento riguardante il non regolare funzionamento, nella giornata del 2 marzo 2015 e nei cinque giorni immediatamente successivi, dello sportello bancario in premessa indicato.

2) Il presente decreto verrà inserito, a cura di questa Prefettura, nella *Gazzetta Ufficiale* ai sensi dell'art.31 comma 3 della legge 340/2000.

Udine, 5 marzo 2015

Il capo di gabinetto  
 dott.ssa Maria Rita Coluccia

TC15ABP3239 (Gratuito).



**PREFETTURA DI UDINE**  
**Ufficio Territoriale del Governo**

Protocollo: M\_ITPR\_UDUTG 13495/gab.

*Proroga termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Udine,

Vista la lettera n. 255726/15 del 5 marzo 2015 con la quale il Direttore della Sede di Trieste della Banca d'Italia, ha chiesto, ai sensi del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1 ed ai fini della proroga dei termini legali e convenzionali prevista dal citato decreto, il riconoscimento della eccezionalità dell'evento riguardante il non regolare funzionamento dello sportello bancario sotto indicato, nella giornata del 2 marzo 2015, a causa di uno sciopero dei dipendenti proclamato dalle OO.SS.:

Banca di Credito Cooperativo del Friuli Centrale

Filiali di:

- Dignano, viale De Gasperi n. 26
- San Vito Di Fagagna, via Acquedotto n. 2
- Coseano, via del Commercio n. 57
- Cassacco, via Zorutti n. 7
- Magnano In Riviera, piazza Urli n. 2
- Tarcento, via Roma n. 2
- Campoformido, via Adriatica n. 16

Ritenuto di accogliere la richiesta;

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Si decreta:

1) È riconosciuta, per i motivi di cui in narrativa ed ai fini della proroga dei termini legali e convenzionali prevista dal decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, l'eccezionalità dell'evento riguardante il non regolare funzionamento, nella giornata del 2 marzo 2015 e nei cinque giorni immediatamente successivi, dello sportello bancario in premessa indicato.

2) Il presente decreto verrà inserito, a cura di questa Prefettura, nella *Gazzetta Ufficiale* ai sensi dell'art. 31 comma 3 della legge 340/2000.

Udine, 5 marzo 2014

Il capo di gabinetto  
dott.ssa Maria Rita Coluccia

TC15ABP3240 (Gratuito).

**PREFETTURA DI UDINE**  
**Ufficio Territoriale del Governo**

Protocollo: M\_ITPR\_UDUTG 13494/Gab.

*Proroga termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Udine,

Vista la lettera n. 255797/15 del 5 marzo 2015 con la quale il Direttore della Sede di Trieste della Banca d'Italia, ha chiesto, ai sensi del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1 ed

ai fini della proroga dei termini legali e convenzionali prevista dal citato decreto, il riconoscimento della eccezionalità dell'evento riguardante il non regolare funzionamento dello sportello bancario sotto indicato, nella giornata del 2 marzo 2015, a causa di uno sciopero dei dipendenti proclamato dalle OO.SS.:

Friulovest Banca di Credito Cooperativo

Filiali di:

- Forgaria nel Friuli, via Grap n. 20
- Codroipo via Candotti, 92

Ritenuto di accogliere la richiesta;

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Si decreta:

1) È riconosciuta, per i motivi di cui in narrativa ed ai fini della proroga dei termini legali e convenzionali prevista dal decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, l'eccezionalità dell'evento riguardante il non regolare funzionamento, nella giornata del 2 marzo 2015 e nei cinque giorni immediatamente successivi, dello sportello bancario in premessa indicato.

2) Il presente decreto verrà inserito, a cura di questa Prefettura, nella *Gazzetta Ufficiale* ai sensi dell'art. 31 comma 3 della legge 340/2000.

Udine, 5 marzo 2015

Il capo di gabinetto  
dott.ss Maria Rita Coluccia

TC15ABP3241 (Gratuito).

**PREFETTURA DI LATINA**

Protocollo: 3790/15/Gab.

*Proroga termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Latina,

Vista la lettera n. 161274/15 del 13 febbraio 2015 con la quale il Direttore della Banca d'Italia - Sede di Roma - informa che, a causa di uno sciopero generale, nella giornata del 30 gennaio 2015, non hanno potuto funzionare i seguenti sportelli bancari:

Banca Popolare Del Lazio: dipendenze Cisterna di Latina, Fondi, Giulianello, Latina Ag. 1, Latina Ag. 2, Latina Ag. 3, Latina Ag. 4, Priverno, San Felice Circeo, Sezze, Terracina Ag. 1, Terracina Ag. 2;

Banca Etruria: Sede di Latina;

Credito Valtellinese: Agenzia di Terracina, Via Tripoli n. 36;

Banca Popolare di Spoleto: Sportello di Latina;

Intesa San Paolo: tutte le filiali dell'Istituto presenti sul territorio della provincia di Latina;

Monte dei Paschi di Siena: Aprilia, Cisterna di Latina, Fondi, Formia, Gaeta, Gaeta Ag. 1, Itri;



Banca Popolare di Puglia e Basilicata: Agenzia di Latina, Via dei Volsci nn. 34-36;

UniCredit: Filiali di Latina Don Bosco, Latina Scalo, Latina C.C. Morbella, Latina B.go Sabotino, Latina Piave, Priverno Martiri Ungheria, Sezze De Magistris, Roccagorga, Maenza, Sezze Repubblica, Bassiano, Terracina Via Roma, Terracina della Vittoria, Sonnino, Terracina Hermada, Terracina Badino, Aprilia Piazza Roma, Aprilia Toscanini, Cisterna di Latina, Cori, Norma, Sabaudia Emanuele, Pontinia, San Felice Circeo, Sabaudia Borgo Vodice, Fondi Porta Vescovo, Monte S. Biagio, Formia S. Giovanni, Castelforte, Gaeta, Minturno Scauri, Formia Mattei, Formia Vitruvio «A», Latina Matteotti, Latina Isonzo, Latina B.go Isonzo, Latina Statuto, Latina Piccarello, Latina Borgo Isonzo;

Considerato che con la stessa lettera viene richiesto il riconoscimento dell'eccezionalità dell'evento;

Ritenuto di dover provvedere in proposito;

Visto il D.Lgs del 15 gennaio 1948, n. 1,

Decreta:

è riconosciuto, determinato da eventi eccezionali nel giorno 30 gennaio 2015, il mancato funzionamento degli sportelli bancari indicati nelle premesse.

Il Direttore della Banca d'Italia è incaricato dell'esecuzione del presente decreto, che sarà pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale*, Parte II, ai sensi dell'art. 2 del citato D.Lgs. n. 1/1948.

Latina, 3 marzo 2015

P. il prefetto - Il vice prefetto vicario  
Scipioni

TC15ABP3242 (Gratuito).

### **PREFETTURA DI UDINE** **Ufficio Territoriale per il Governo**

Protocollo: M\_ITPR\_UDUTC 13330/Gab.

*Proroga termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Udine,

Vista la lettera n. 244638/15 del 4 marzo 2015 con la quale il Direttore della Sede di Trieste della Banca d'Italia, ha chiesto, ai sensi del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1 ed ai fini della proroga dei termini legali e convenzionali prevista dal citato decreto, il riconoscimento della eccezionalità dell'evento riguardante il non regolare funzionamento dello sportello bancario sotto indicato, nella giornata del 2 marzo 2015, a causa di uno sciopero dei dipendenti proclamato dalle OO.SS.:

BCC di Staranzano e Villesse

Filiali di: Fiumucello via XXV Aprile n. 30

Ritenuto di accogliere la richiesta;

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Si decreta:

1) È riconosciuta, per i motivi di cui in narrativa ed ai fini della proroga dei termini legali e convenzionali prevista dal decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, l'eccezionalità dell'evento riguardante il non regolare funzionamento, nella giornata del 2 marzo 2015 e nei cinque giorni immediatamente successivi, dello sportello bancario in premessa indicato.

2) Il presente decreto verrà inserito, a cura di questa Prefettura, nella *Gazzetta Ufficiale* ai sensi dell'art. 31 comma 3 della legge 340/2000.

Udine, 5 marzo 2015

Il capo di gabinetto  
dott.ssa Maria Rita Coluccia

TC15ABP3296 (Gratuito).

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

(2<sup>a</sup> pubblicazione - Dalla *Gazzetta Ufficiale* n. 24).

### **TRIBUNALE ORDINARIO DI NOLA**

*Richiesta per la dichiarazione di morte presunta*

Su ricorso dei Sigg.ri Cozzolino Ferdinando e Cozzolino Luigi, il Giudice Delegato dal Presidente del Tribunale, con provvedimento del 5/11/2014 ordina che entro il termine del 30.03.2015 venga inserita la domanda, per estratto per due volte consecutive a distanza di 10 giorni con la quale viene richiesta la dichiarazione di morte presunta di Cozzolino Franco, nato il 02/03/1965 a San Giuseppe Vesuviano ed ivi residente alla Via Salvati n. 40 p.2, scomparso da San Giuseppe Vesuviano in data 18-19/10/2004, con invito a chiunque abbia notizie dello scomparso di farle pervenire al Tribunale entro sei mesi dall'ultima delle pubblicazioni.

avv. Costantino Catapano

T15ABR3004 (A pagamento).

(2<sup>a</sup> pubblicazione - Dalla *Gazzetta Ufficiale* n. 24).

### **TRIBUNALE DI TORINO**

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta*

Il Tribunale di Torino, visto il ricorso ex art. 58 c.c. e 726 c.p.c. sub R.G.8815/2014 V.G., con decreto del 18.11.2014, parzialmente modificato in data 17.02.2015, ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Tiziana Pellegrina, nata a Busto Arsizio il 26.12.1967, con ultima residenza



in Santena (TO), via Avataneo, 53, scomparsa in Nepal dal 28.04.2003, con invito a chiunque abbia notizie della scomparsa a farle pervenire al predetto Tribunale entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

Torino, li 24 febbraio 2015

avv. Maria Elena Nebuloni

T15ABR3029 (A pagamento).

(2<sup>a</sup> pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 24).

### TRIBUNALE DI UDINE

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta*

Il Tribunale di Udine con decreto n. 3145/14 R.R.C.C. di data 02.12.2014, ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Gatti Francesco, nato ad Ancona il 25.10.1973, con ultima residenza in via dei Fagnà n. 3 a Tarcento (Ud), scomparso a fine giugno 2004 in India, con l'invito a chiunque abbia notizie dello scomparso a farle pervenire al Tribunale di Udine entro 6 mesi dalla presente pubblicazione, così come previsto dall'art. 727 c.p.c..

Udine, 23 febbraio 2015

avv. Donata De Monte

T15ABR3030 (A pagamento).

(2<sup>a</sup> pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 24).

### TRIBUNALE DI UDINE

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Vidale Maria*

Vidale Antonietta e Lidia, rappresentate e difese dall'avv. Andrea Ghidina, con studio in Tolmezzo (Udine), sorelle di Vidale Maria, nata a Udine il 25 giugno 1933, scomparsa da Rigolato (Udine) il 24 settembre 2004, dichiarata assente con sentenza n. 1/2011 del Tribunale di Tolmezzo, hanno promosso ricorso per la dichiarazione di morte presunta della stessa.

Il Presidente del Tribunale ha ordinato le pubblicazioni invitando chi abbia notizie della scomparsa a comunicarle entro sei mesi.

avv. Andrea Ghidina

TC15ABR3031 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI BIELLA

*Dichiarazione di morte presunta*

Il Tribunale di Biella, con sentenza del 9-10 febbraio 2015, ha dichiarato la morte presunta di Cabra Antonio, nato a Calvisano il 24 agosto 1947, nel giorno 7 agosto 2002.

avv. Claudio Viglieno

TC15ABR3182 (A pagamento).

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

#### EDILIZIA LA TEGOLA SOC. COOP. A R.L. *in liquidazione coatta amministrativa*

*Deposito atti finali*

La sottoscritta Dott.ssa Nadia Parducci, Commissario liquidatore della Cooperativa Edilizia La Tegola Soc. Coop. a r.l. in liquidazione coatta amministrativa, comunica che presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Lucca, in data 5 marzo 2015 è stato depositato il bilancio finale di liquidazione, il conto della gestione ed il piano di riparto finale che prevede il pagamento per intero a favore dei creditori privilegiati e parziale a favore dei creditori chirografari nella misura del 14,55% del rispettivo credito Avvisa i creditori interessati e quanti ne sono legittimati che entro 20 giorni dalla data di pubblicazione nella *G.U.* possono proporre, con ricorso al Tribunale di Lucca, eventuali opposizioni.

Lucca 6 Marzo 2015

dott.ssa Nadia Parducci

T15ABS3281 (A pagamento).

### CO.FIDI

**Società cooperativa a responsabilità limitata**  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01355330208

*Avviso di deposito atti finali di liquidazione*

Ai sensi dell'art. 213, co. 1, l.f., si comunica che in data 3 marzo 2015 è stato depositato presso la Cancelleria del Tribunale di Mantova, «il bilancio finale di liquidazione corredato dal conto della gestione e dal piano di riparto». Nel termine di venti giorni prescritto dall'art. 213, co. 3, l.f., i creditori e ogni altro interessato possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro eventuali contestazioni.

I commissari liquidatori  
dott. Francesco A. Ferrucci – dott. Marco Bellora –  
avv. Giuseppe Leone

TC15ABS3183 (A pagamento).



**SOC. COOP. CANTINA SOCIALE  
MONTECOMPATRI A R.L.**

*in liquidazione coatta amministrativa*

Sede: Montecompatri (RM)

Registro società: 716/1990

R.E.A.: C.C.I.A.A. 223509

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00471630582

*Deposito bilancio finale*

Presso il Tribunale Civile di Roma - Sezione fallimentare in data 27 febbraio 2015 è stato depositato il bilancio finale, con il conto di gestione ed il riparto tra creditori.

Gli interessati, entro 20 giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre le loro contestazioni al Tribunale.

Il commissario liquidatore  
dott. Cesare Mingo

TC15ABS3206 (A pagamento).

**WORK 2000 LOGISTICS -  
SOC. COOPERATIVA A R.L.**

*In liquidazione coatta amministrativa*

*con D.M. 20-2-2012, n. 144*

Sede legale: piazza Virgilio Matteri, 12 -  
22014 Dongo (CO)

Codice Fiscale e/o Partita IVA:

Codice Fiscale 02501550137

*Avviso di deposito bilancio finale di liquidazione  
e conto di gestione*

Si comunica che il 5 marzo 2015 presso la cancelleria fallimentare del Tribunale di Como, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 213 del R.D. del 16 marzo 1942 n. 266 (legge fallimentare) e giusta autorizzazione del Ministero dello Sviluppo Economico n. 0203875, è stato depositato il bilancio finale di liquidazione e il conto di gestione.

Si avvisano gli interessati che possono proporre opposizione con ricorso al citato Tribunale entro 20 giorni dalla pubblicazione del presente avviso.

Milano, 6 marzo 2015

Il commissario liquidatore  
Luca Misasi

TC15ABS3311 (A pagamento).

**SOCIETÀ COOPERATIVA EDILE  
MARCHIGIANA A R.L. IN SIGLA C.E.M.  
SOC.COOP.**

*in liquidazione coatta amministrativa*

Sede: viale della Vittoria n. 28 - Ancona

Codice Fiscale: 00190810424

Partita IVA: 00190810424

*Deposito bilancio finale di liquidazione*

Si comunica che in data 26 gennaio 2015 sono stati depositati presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Ancona il bilancio finale di liquidazione, il conto di gestione e il piano di riparto della società Cooperativa Edile Marchigiana a r.l. in L.C.A.

I creditori possono presentare eventuali opposizioni nel termine di giorni venti.

Il commissario liquidatore  
dott. Andrea Di Prinzio

TX15ABS62 (A pagamento).

**ALTRI ANNUNZI**

*ESPROPRI*

**MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO  
Direzione generale per le risorse minerarie  
ed energetiche**

*Decreto occupazione temporanea*

Il direttore generale

VISTO l'articolo 42 della Costituzione nella parte in cui prevede che la proprietà privata può essere, nei casi indicati dalla legge, e salvo indennizzo, espropriata per motivi di interesse generale;

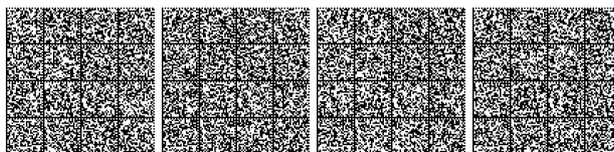
VISTO il decreto del Presidente della Repubblica 8 giugno 2001, n. 327 (di seguito: DPR n. 327/2001), *omissis*;

VISTA la legge 26 aprile 1974, n. 170, sullo stoccaggio di gas naturale in giacimenti di idrocarburi;

VISTO il decreto legislativo 23 maggio 2000, n. 164, ed in particolare il Titolo IV *omissis*;

VISTO il decreto 8 marzo 2013 del Ministro dello sviluppo economico e del Ministro dell'ambiente e della tutela del territorio e del mare con il quale è approvato il documento di Strategia energetica nazionale (SEN), nonché il capitolo sul "Dettaglio del fabbisogno di infrastrutture strategiche" del documento, paragrafo A, in materia di "Infrastrutture di stoccaggio";

VISTO il decreto 21 giugno 1982 con il quale è conferita la concessione per lo stoccaggio di gas naturale in giacimento "Fiume Treste Stoccaggio", *omissis*;



VISTO il decreto ministeriale 22 febbraio 2002 che dispone il trasferimento dalla società ENI alla società Stoccaggi Gas Italia Spa (di seguito: STOGIT) della titolarità, tra le altre, della concessione “Fiume Treste Stoccaggio”, *omissis*;

VISTO il decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 5 dicembre 2013, n. 158 (di seguito dPCM n. 158/2013), recante il Regolamento di riorganizzazione del Ministero dello sviluppo economico, che all’articolo 9, comma 1, lettera l), dispone che la Direzione generale per le risorse minerarie ed energetiche svolga la funzione di Ufficio unico per gli espropri in materia di energia;

VISTA le istanze della società Stoccaggi Gas Italia Spa (di seguito: STOGIT) del 19 novembre 2014, integrate in data 5 febbraio 2015, volta a legittimare l’occupazione temporanea di terreni dove sono installati gli impianti del “Cluster B (pozzi San Salvo 30 ÷ 39) necessari per garantire l’esercizio dello stoccaggio di gas naturale in giacimento, ed in particolare quelli situati nel comune di Cupello (CH) al foglio 41, mappali 57 e 59 di proprietà Checchia Anna e Checchia Rita; foglio 41, mappale 106 di proprietà Di Filippantonio Mario; foglio 41, mappali 11 e 114 di proprietà Ialacci Maria Ivana; foglio 41, mappale 101 di proprietà Di Nardo Antonio;

Considerato che i Proprietari del fondo, a seguito di trattative attivate dalla STOGIT, non hanno concordato la vendita della suddetta area impiantistica, che è stata locata al concessionario dal 22 settembre 1983 al 21 settembre 2013;

Considerato che sussistono motivi di interesse generale di garantire l’esercizio dello stoccaggio di gas naturale in giacimento effettuato nella concessione “Fiume Treste Stoccaggio” al fine di consentire l’approvvigionamento energetico necessario alla copertura del fabbisogno di gas naturale, caratterizzato da elevati consumi nel periodo invernale che non possono essere soddisfatti con la sola importazione della risorsa energetica;

Ritenuto pertanto necessario e urgente legittimare l’occupazione da parte del concessionario dell’area in argomento, nonché disporre un adeguato corrispettivo economico a favore dei proprietari, per indennizzare l’occupazione temporanea dell’immobile;

VISTI gli articoli 49 e 50 del dPR n. 327/2001,

#### DECRETA

Art. 1 - A favore della società STOGIT, con sede legale in San Donato Milanese (MI) - Piazza Santa Barbara, 7 - uffici operativi in Crema (CR), Via Libero Comune, 5, codice fiscale 13271380159, rappresentante unico nei rapporti con l’Amministrazione Pubblica e con i terzi per la concessione di stoccaggio del gas naturale denominata “Fiume Treste Stoccaggio”, è disposta l’occupazione temporanea, fino alla data di scadenza della concessione, dei terreni situati nel comune di Cupello (CH) citati nelle premesse del presente decreto e elencati nel piano particellare allegato,

Art. 2 - Ai sensi dell’articolo 50 del dPR n. 327/2001, è dovuta al proprietario una indennità pari ad un dodicesimo di 4,90 euro/m<sup>2</sup> per ogni anno di occupazione e, per ogni mese o frazione di mese, una indennità pari ad un dodicesimo di quella annua. L’importo inerente il corrispettivo di occupazione, dalla data di scadenza del contratto di locazione fino alla data del pagamento, è commisurato all’indennità sopra stabilita e corrisposto comprendendo gli interessi legali.

Art. 3 - Con modalità concordata con i proprietari, oltre all’importo indicato nell’articolo 2, e salvo nei casi indicati negli articoli 7 e 8, il concessionario corrisponde entro il 21 giugno 2015 il pagamento anticipato dell’indennità di occupazione per i primi tre anni. Gli ulteriori pagamenti sono eseguiti a scadenza dei successivi periodi triennali con le stesse modalità. Nel caso di proroga della concessione oltre il 21 giugno 2022, nonché di necessità di continuare lo stato di occupazione dei terreni, per adeguare il valore indicato nell’articolo 2, si provvede nuovamente alla rivalutazione dell’indennità di esproprio dell’area allo scadere del dodicesimo anno.

Art. 4 - L’occupazione di cui all’articolo 1 è sottoposta alla condizione sospensiva che sia ottemperato da parte della STOGIT (di seguito: Società beneficiaria dell’azione ablativa, ovvero: beneficiario) quanto disposto agli articoli 5 e 6.

Art. 5 - La società beneficiaria dell’azione ablativa provvede alla notifica del presente decreto, nelle forme degli atti processuali civili, ai proprietari identificati, unitamente all’invito a presenziare alla redazione del verbale di immissione in possesso del fondo specificando, con un preavviso di almeno sette giorni, l’indicazione del luogo, del giorno e dell’ora in cui è prevista l’esecuzione del presente decreto con indicazione dei nominativi dei tecnici incaricati di redigere il verbale.

Art. 6 - I tecnici incaricati dell’esecuzione del presente decreto, secondo le disposizioni dell’art. 24 del dPR n. 327/2001, redigono, contestualmente al verbale di immissione in possesso dei terreni, lo stato di consistenza dei medesimi, in contraddittorio con i proprietari catastalmente identificati o, nel caso di assenza o di rifiuto dei medesimi, con la presenza di due testimoni che non siano dipendenti del beneficiario.

Art. 7 - Il proprietario dell’immobile, entro il termine di trenta giorni dalla data di immissione in possesso del fondo a favore del beneficiario, ove permangano le condizioni di non accettare l’indennità proposta con il presente atto, può informare questa Autorità espropriante sulla necessità di chiedere alla competente Commissione provinciale per gli espropri di cui all’articolo 41 del dPR n. 327/2001, di determinare l’indennità. Ove non condivida la determinazione definitiva, il proprietario potrà presentare opposizione alla stima, nei termini e con le modalità previste dall’articolo 54 del dPR n. 327/2001.

Art. 8 - Avverso il presente decreto è ammesso ricorso al Tribunale Amministrativo Regionale competente oppure ricorso straordinario al Presidente della Repubblica. I termini di proponibilità, decorrenti dalla data di notifica del provvedimento medesimo, sono di giorni 60 per il ricorso al TAR e di giorni 120 per il ricorso straordinario al Presidente della Repubblica.

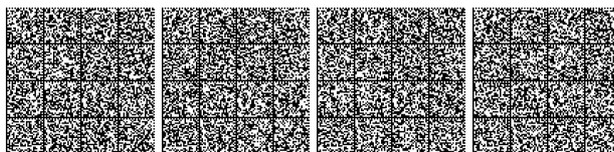
Art. 9 - Nei casi indicati negli articoli 7 e 8, gli importi previsti dall’articolo 3 sono versati in depositi da costituire presso la competente Ragioneria Territoriale dello Stato a cura del beneficiario.

Art. 10 - Il presente decreto entra in vigore alla data della pubblicazione per estratto, a cura della società beneficiaria dell’azione ablativa, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 5 marzo 2015

Il direttore generale  
Franco Terlizzese

T15ADC3299 (A pagamento).



**SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI  
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI**

**WELCOME PHARMA S.P.A.**

Sede legale: via Campobello, 1 - Pomezia (Roma)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05328311005

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

Specialità ANTALGIL 200 mg compresse - Codice confezione 027432020

Codice Pratica N1A/2015/530

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Variazione Tipo IA in n. C.I.8.a: Introduzione di una Sintesi del Sistema di Farmacovigilanza.

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

Un procuratore  
dott. Maurizio De Clementi

T15ADD3256 (A pagamento).

**S.F. GROUP S.R.L.**

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

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

*Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/  
V&A/P/18140 del 23.02.2015*

Medicinale: VALEXIME

Confezione: "1g/3,5ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare" 1 flaconcino di polvere + 1 fiala solvente AIC 035824010

Titolare: S.F. GROUP srl

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

Codice pratica: N1B/2014/1748 - Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento dell'RCP, del Foglio illustrativo e delle Etichette per armonizzare i testi a seguito della Decisione della Commissione Europea del 21/03/2014, nel quadro dell'articolo 30 della Direttiva 2001/83/CE per "Rocefin e denominazioni associate".

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (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. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di

notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

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

I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione in GURI della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

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

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 della sua pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Il legale rappresentante  
dott. Francesco Saia

T15ADD3288 (A pagamento).

**SERVIER ITALIA S.P.A.**

Sede: via Luca Passi n. 85 - Roma  
Capitale Sociale: Euro 1.673.086  
Codice Fiscale e/o Partita IVA:  
00924251002 - 00701480584

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lvo 219/2006 e s.m.i. e Regolamento (CE) 1234/2008 così come modificato dal Regolamento (UE) 712/2012*

Titolare AIC: Les Laboratoires Servier - Francia  
Specialità medicinale: NATRILIX

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate per i dosaggi: LP 1,5 mg compresse a rilascio prolungato - A.I.C. n.: 024032.

Variazione tipo IA n. B.II.b.2 a): aggiunta di un sito responsabile del controllo microbiologico dei lotti: BIO-LAB, S.L. Poligono Industrial La Mina, Avda. De los Reyes, Nave 59, 28770 Colmenar Viejo - Madrid (Spagna) - MRP FR/H/100/01/IA/040 (codice pratica: C1A/2014/1179).



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

Un procuratore  
dott.ssa Viviana Ruggieri

T15ADD3289 (A pagamento).

### B. BRAUN MILANO S.P.A.

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

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

Codice pratica: C1B/2014/3024. Procedura n.: SE/H/0414/001/IB/016.

Medicinale: AMIDOLITE 60 mg/ml, soluzione per infusione;

Codice pratica: C1B/2014/3025. Procedura n.: SE/H/0609/001-002/IB/014.

Medicinale: TETRASPAN 60 mg/ml - 100 mg/ml, soluzione per infusione.

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

Tipo di modifica: B.II.b.3 z) Change in the manufacturing process of the finished product. 3.2.P.3.4. - Control of critical steps and intermediates: modifica holding time.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 14 D.L.vo 178/91 e s.m.i. Decorrenza modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

L'amministratore delegato  
dott. Luigi Boggio

T15ADD3290 (A pagamento).

### LABORATORI ALTER S.R.L.

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

Tipo di modifiche: Modifica stampati

Codice Pratica: N1B/2013/3283, N1B/2014/2399

Medicinale: CANDÉSARTAN ALTER

Codice farmaco: 039742010, 039742022, 039742034, 039742046, 039742059, 039742061, 039742073, 039742085, 039742097, 039742109, 039742111, 039742123

Tipologia variazione oggetto di modifica: Tipo IB, C.I.3 a); Tipo IB, C.I.1a)

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/18102 del 23.02.2015

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo per implementare le informazioni finalizzate durante la procedura UK/W/023/pdWS/002; aggiornamento degli stampati a seguito dell'esito della procedura di Referral, ai sensi dell'art.31 della Dir. 2001/83/EC, EMEA/H/A-31/1370. E' autorizzata la modifica di stampati richiesta (paragrafi 2, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1, 5.2, 5.3, 6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e di Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC. Le condizioni di rimborsabilità per la nuova indicazione "Trattamento dell'ipertensione in bambini e adolescenti di età compresa tra 6 e 18 anni" sono state definite in sede di contrattazione secondo la procedura vigente.

Codice Pratica: N1B/2014/2433

Medicinale: IRBESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE ALTER

Codice farmaco: 040133011, 040133074, 040133050, 040133062, 040133035, 040133023, 040133047

Tipologia variazione oggetto della modifica: Grouping IB, C.I.1z e C.I.1a

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/18068 del 23.02.2015

Modifica apportata:

- Aggiornamento degli stampati della specialità medicinale in oggetto alle informazioni di sicurezza approvate a seguito della conclusione della procedura di referral EMEA/H/A-31/1370 in base all'articolo 31 per i medicinali per uso umano che agiscono sul sistema renina-angiotensina-aldosterone.

- Adeguamento all'art.59 (3) della direttiva 2001/83 con relative modifiche sul foglio illustrativo

- Aggiornamento dei testi all'ultima versione del QRD

- Modifiche editoriali

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

Codice Pratica: N1B/2014/2937

Medicinale: ATENOLOLO ALTER

Codice farmaco: AIC n. 033279023

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/18124 04483510964del 23.02.2015

Modifica apportata: Aggiornamento del Foglio illustrativo in seguito ai risultati del Readability User test ed adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle etichette al QRD template. E' autorizzata la modifica richiesta del Foglio Illustrativo, delle Etichette e dei paragrafi 3, 4.3, 4.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve



apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui ai precedenti paragrafi 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 determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. Il titolare dell'AIC del farmaco generico è esclusivo responsabile del pieno rispetto dei diritti di proprietà industriale relativi al medicinale di riferimento e delle vigenti disposizioni normative in materia brevettuale.

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

Un procuratore speciale  
dott.ssa Laura Zuccon

T15ADD3291 (A pagamento).

### **HOSPIRA ITALIA S.R.L.**

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

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

Titolare: Hospira Italia S.r.l.

Specialità medicinali: ROCURONIO HOSPIRA 10mg/ml, soluzione iniettabile o per infusione, nelle confezioni e numeri di AIC: 042535017, 042535029.

Codice pratica C1A/2014/3223. Modifica NL/H/2812/01/IA/007. Tipo IA, A.5.b. Modifica dell'indirizzo del sito produttivo del prodotto finito da Hospira Incorporated, 4285 North Wesleyan Blvd., Rocky Mount, North Carolina 27801, United States a Hospira Inc., Highway 301 North, Rocky Mount, NC 27801, United States. Data di implementazione: 15/07/2014.

IMPENEM CILASTATINA HOSPIRA 500mg/500mg, polvere per soluzione per infusione, nelle confezioni e numeri di AIC: 040173015, 040173027.

Codice pratica: C1A/2014/3593. Modifica PT/H/0287/001/IA/015G. Tipo IA Grouping. Tipo IA, B.II.e.3 b). Aggiunta del test di penetrabilità per i tappi in gomma. Data di implementazione: 20/12/2013. Tipo IA, B.II.e.2.b). Aggiunta del Surface Etching Test per i flaconcini in vetro. Data di implementazione: 20/12/2013. Tipo IA, B.II.e.2 b). Aggiunta del Visual Defects test (AQLs) per i flaconcini in vetro. Data di implementazione: 20/12/2013. Tipo IA, B.II.e.2.a) Restringimento dei limiti di specifica relativi al Glass Grains Test. Data di implementazione: 03/01/2014. Tipo IA, B.II.e.2.a) Restringimento dei limiti di specifici relativi al Surface Glass Test. Data di implementazione: 03/01/2014. Tipo IA, B.II.e.7.a) Modifica del nome del fornitore dei tappi in gomma da Stelmi SA a Aptar Stelmi SAS. Data di implementazione: 01/07/2013. Tipo IA, B.II.e.7.a) Modifica del nome del fornitore dei tappi in gomma da Halvoet Pharma Belgium NV a Datwyler Pharma Packaging Belgium NV. Data di implementazione: 01/07/2013.

OXALIPLATINO HOSPIRA ITALIA 5mg/ml, concentrato per soluzione per infusione, nelle confezioni e numeri di AIC: 038094013, 038094025, 038094037.

Codice pratica C1B/2014/3030. Modifica UK/H/0971/001/IB/029. Tipo IB, B.II.d.2.a). Modifiche minori dei metodi di analisi concernenti le impurezze B, E e sconosciute. Rimozione del relative response factor (RRF) per il calcolo delle impurezze sconosciute.

IMPENEM/CILASTATINA HOSPIRA 500mg/500mg, polvere per soluzione per infusione, nelle confezioni e numeri di AIC: 040173015, 040173027.

Codice pratica C1B/2014/3361. Modifica PT/H/0287/001/IB/016. Tipo IB, B.II.b.3.a). Modifica minore del processo produttivo: modifica del tempo di riempimento in asepsi del prodotto finito da 18 a 20 ore.

MEROPENEM HOSPIRA 500mg e 1g, polvere per soluzione iniettabile o per infusione, nelle confezioni e numero di AIC: 039971015, 039971027, 039971039, 039971041.

Codice pratica C1B/2014/3531. Modifica DK/H/1699/001-002/IB/015. Tipo IB, B.II.b.3.a). Modifica del tempo di riempimento in asepsi del prodotto finito da 18 a 20 ore.

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

Un procuratore  
dott. Adriano Pietrosanto

T15ADD3293 (A pagamento).



**ISTITUTO GRIFOLS S.A.**

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

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

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

Specialità medicinale: PLASBUMIN

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

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

Variatione Tipo IA, n. C.I.z: Modifica degli stampati per l'inclusione dell'ADR report.

Codice Pratica: N1A/2014/2354.

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

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

Il procuratore  
Alessandra D'Amici

T15ADD3294 (A pagamento).

**MALLINCKRODT ITALIA S.P.A.**

Sede legale: via Rivoltana 2/D - 20090 Segrate (MI)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07999930964

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.*

Titolare AIC: Mallinckrodt Italia S.p.A., Via Rivoltana 2/D, 20090 Segrate (MI)

Specialità medicinale: OPTIRAY - A.I.C. 027674 - tutte le presentazioni autorizzate

Modifiche apportate: Codice Pratica N1A/2014/2815, Var. IA A.5.b - Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito, escluso il rilascio lotti, da Mallinckrodt Inc. a Liebel-Flarsheim Company LLC.

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

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

Legale rappresentante  
Fausto Bombardi

T15ADD3298 (A pagamento).

**SIGMA-TAU GENERICS S.P.A.**

Sede legale: via Pontina Km 30.400 -  
00040 Pomezia (Roma)

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

Titolare: Sigma-Tau Generics SpA Via Pontina Km 30.400 - 00040 Pomezia (Roma)

Specialità medicinale: SIGMAPRILENE

Confezioni e numero di AIC: 5 mg compresse - AIC n. 036358024

20 mg compresse - AIC n. 036358012

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

Cod. pratica: N1A/2015/620

Var. IAin: B.III.1.a)3.: Nuovo Certificate (s) of Suitability (CEP) per un principio attivo, presentato da un nuovo Fabbricante:

Holder: Azelis Deutschland Pharma Gmbh - Weeserweg 23 - Germany-47804 Krefeld

Sito Produttivo: Zhejiang Huahai - Pharm. CO LTD - Xunqlao - China-317 024 Linhai, Zhejiang Prov. - R1-CEP 2000-053 REV 03 - Strasbourg, 04/09/2013

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: Gennaio 2015

Direttore affari regolatori  
dott.ssa Mirella Franci

T15ADD3304 (A pagamento).

**SANDOZ S.P.A.**

Sede legale: largo Umberto Boccioni, 1 - Origgio (VA)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00795170158

*Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale*

Medicinale: PARACALCITOLE SANDOZ

5 microgrammi/ml soluzione iniettabile 5 fiale in vetro da 1 ml, AIC n. 042692032-Classe S.S.N.: A

Prezzo al pubblico: euro 87,51.

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni di cui alle Determinazioni AIFA 03.07.2006 e 27.09.2006, entreranno in vigore il giorno stesso della pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Un procuratore  
Susy Ferraris

T15ADD3305 (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: ACETILCISTEINA EG 600 mg  
compresse effervescenti

Numeri A.I.C. e Confezioni: 034821.025; 034821.049

Codice Pratica: N1B/2015/551

Grouping variation: n. 2 x tipo IB n. B.II.a.3.b.6 - Modifica  
degli eccipienti del prodotto finito: sostituzione del Sorbitolo  
con la Maltodestrina, eliminazione PEG 6000 e relativo  
aumento quantità di Leucina; Tipo IA n. B.II.b.3.a - Modifica  
minore del processo di produzione del prodotto finito.

Specialità Medicinale: CITALOPRAM EUROGENERICI  
40 mg/ml gocce orali, soluzione

Numeri A.I.C. e Confezioni: 036869 - Tutte le confezioni.

Codice Pratica: N1A/2015/529

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del  
produttore del principio attivo autorizzato Mylan Labora-  
tories Ltd (India) da R0-CEP 2010-007-Rev 02 a R0-CEP  
2010-007-Rev 03.

Specialità Medicinale: KENEIL 600 mg e 800 mg com-  
presse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 039037 - Tutte le confezioni.

Codice Pratica: N1A/2015/575

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del  
produttore del principio attivo autorizzato TEVA Pharmaceu-  
tical Industries Ltd (Israele) da R0-CEP 2011-167 Rev 02 a  
R0-CEP 2011-167 Rev 03.

Specialità Medicinale: CETIRIZINA EG 10 mg compresse  
rivestite con film; 10 mg/ml gocce orali, soluzione

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037655 - Tutte le confezioni.

Codice Pratica: N1A/2015/605

Modifica Tipo IA n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario  
anche presso De Salute Srl (Italia).

Specialità Medicinale: ENALAPRIL EG 5 mg e 20 mg  
compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 036171 - In tutte le confezioni.

Cod. Prat.: C1A/2015/632-Proc. Eur. n. DE/H/0191/002;004/  
IA/035/G

Grouping variation: n. 2 x tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento  
CEP dei produttori del principio attivo autorizzati:  
AZELIS Deutschland Pharma GmbH (Germania) da R1-CEP  
2000-053-Rev 02 a R1-CEP 2000-053-Rev 03 e Neuland  
Laboratories Ltd (India) da R1-CEP 2003-078-Rev 01 a  
R1-CEP 2003-078-Rev 04.

Specialità Medicinale: MIRTAZAPINA EG 15 mg, 30 mg  
e 45 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 036555 - In tutte le confezioni.

Cod. Pratica: C1A/2015/592 - Proc. Eur. n. DE/H/3354/001-  
003/IA/011

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del  
produttore del principio attivo autorizzato Medichem S.A.  
(Spagna): da R0-CEP 2007-178-Rev 00 a R1-CEP 2007-178-  
Rev 00.

Specialità Medicinale: KETOCONAZOLO EG 2% Shampoo

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037087 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2015/601 - Proc. Eur. n. IT/H/415/001/  
IA/016

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

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

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037374 - In tutte le confezioni.

Cod. Prat.: C1A/2014/3227 - Proc. Eur. n. BE/H/0166/001-  
002/IA/042/G

Grouping variation: Tipo IA n. A.1 - Modifica dell'in-  
dirizzo del Titolare in Italia EG Spa: da Via D. Scarlatti, 31  
- 20124 Milano a Via Pavia, 6 - 20136 Milano; Tipo IA n.  
C.I.8.a - Introduzione del nuovo Sistema di Farmacovigi-  
lanza di STADA Arzneimittel AG (Germania); Tipo IA n. A.7  
- Eliminazione del sito responsabile del controllo e rilascio  
dei lotti Aliud Pharma GmbH (Germania).

Specialità Medicinale: AZITROMICINA EG 500 mg  
compresse rivestite con film

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

Codice Pratica: C1A/2014/3705 - Proc. Eur. n. FI/H/0485/002/  
IA/021/G

Grouping variation: Tipo IA n. A.5 - Modifica dell'in-  
dirizzo del produttore del prodotto finito Sandoz Srl (Roma-  
nia): da 4300 Targu Mures a 540472 Targu Mures; Tipo IA  
n. B.II.d.2.a - Modifica minore della procedura di prova del  
prodotto finito; Tipo IA n. B.III.1.a.2. - Aggiornamento CEP  
del produttore del principio attivo autorizzato Sandoz Indus-  
trial Products S.A. (Spagna) da R0-CEP 2002-257-Rev 03  
a R1-CEP 2002-257-Rev 01; Tipo IA n. B.II.b.1.a - Confezionamento  
secondario anche presso De Salute Srl (Italia).

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

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

Cod. Pratica: C1A/2015/575 - Proc. Eur. n. DE/H/0947/001-  
002/IA/065/G

Grouping variation: Tipo IA n. A.7 - Eliminazione di sito di  
produzione del prodotto finito: Przedsiębiorstwo Farmaceu-  
tyczne Jelfa S.A. (Polonia); Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento  
CEP del produttore autorizzato del principio attivo  
MSN Laboratories Private Ltd (India): da R0-CEP 2010-060-  
Rev 00 a R0-CEP 2010-060-Rev 01.

Specialità Medicinale: VALACICLOVIR EG 500 mg e  
1000 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 038817 - In tutte le confezioni.



Codice Pratica: C1A/2015/699 - Proc. Eur. n. IT/H/0277/002-003/IA/018

Modifica Tipo IAin n. A.5.a - Modifica del nome del produttore del prodotto finito (incluso rilascio): da Actavis hf ad Actavis ehf.

Specialità Medicinale: ROPINIROLO EUROGENERICI 2 mg, 4 mg e 8 mg compresse a rilascio prolungato

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040358 - In tutte le confezioni.

Cod. Pratica: C1A/2015/599 - Proc. Eur. n. DE/H/2976/001-003/IA/008

Modifica Tipo IA n. B.I.a.3.a - Modifica del range del batch size del principio attivo.

Specialità Medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EG 80 mg/12.5 mg, 160 mg/12.5 mg, 160 mg/25 mg, 320mg/12.5mg e 320mg/25mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040589 - In tutte le confezioni.

Cod. Pratica: C1A/2015/627 - Proc. Eur. n. AT/H/0285/001-005/IA/016/G

Grouping variation: Tipo IAin n. B.II.b.1.b + B.II.b.1.a - Confezionamento primario e secondario anche presso Hemofarm d.o.o. Sabac (Serbia).

Specialità Medicinale: SILDENAFIL EG 25 mg, 50 mg e 100 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040639 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2014/3258 - Proc. Eur. n. NL/H/1926/002-004/IB/009

Modifica Tipo IB n. B.II.f.1.b.1 - Estensione del periodo di validità del prodotto finito: da 48 mesi a 60 mesi.

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

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

Codice Pratica: C1B/2014/1978 - Proc. Eur. n. UK/H/3919/001/IB/008

Modifica Tipo IB n. C.I.z - Aggiornamento degli stampati al QRD template.

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

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

Cod. Pratica: C1B/2014/3409 - Proc. Eur. n. AT/H/0347/001-004/IB/019

Modifica Tipo IB n. B.II.f.1.a.1 - Riduzione del periodo di validità del prodotto finito: da 30 mesi a 24 mesi.

Specialità Medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO EUROGENERICI 875 mg + 125 mg Granulato per sospensione orale

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

Cod. Pratica: C1B/2014/3077 - Proc. Eur. n. IT/H/0323/001/IB/006

Modifica Tipo IB n. A.2.b - Modifica del nome della specialità medicinale in Spagna in Amoxicilina/A'cido clavulanico STADA Genéricos.

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

T15ADD3307 (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: MOBILISIN 40 g crema

Numeri A.I.C. e Confezioni: 024886 - Tutte le confezioni.

Codice Pratica: N1A/2014/2592

Modifica Tipo IAin n. B.III.2.a.1 - Modifica delle specifiche del principio attivo Etilenglicole Monosalicilato per adeguamento alla Ph Eur.

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.

Codice Pratica: C1B/2014/3407 - Proc. Eur. n. AT/H/0348/001-004/IB/015

Modifica Tipo IB n. B.II.f.1.a.1 - Riduzione del periodo di validità del prodotto finito: da 30 mesi a 24 mesi.

Specialità Medicinale: BREDIUS 4 mg/5 ml concentrato per soluzione per infusione

Numeri A.I.C. e Confezioni: 041228 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2014/3319 - Proc. Eur. n. DE/H/3289/001/IB/005/G

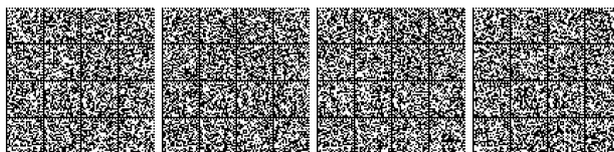
Grouping variation: Tipo IB n. B.II.b.1.f + IAin n. B.II.b.2.c.2 - Produzione, confezionamento primario, controllo e rilascio anche presso Sanochemia Pharmazeutika AG (Austria); Tipo IAin n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario anche presso Sanochemia Pharmazeutika AG Werk 2, Austria.

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

T15ADD3309 (A pagamento).



**GLAXOSMITHKLINE S.P.A.**

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008*

Codice Pratica: C1B/2014/3336

N. di Procedura Europea: NL/H/xxxx/WS/113

Specialità Medicinale: EUTIMIL (A.I.C. n. 027964 016-030-042)

Specialità Medicinale: SEROXAT (A.I.C. n. 027963 014-038-040)

Confezioni: 20 mg compresse rivestite con film

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Grouping Variation: Tipo IB B.II.b.1 e) + IAIN B.II.b.1 b) + IAIN B.II.b.1 a) + IAIN B.II.b.2 c) 2 + IA B.II.b.3 a) + IB B.II.b.5 b) + IA A.7 + IA B.II.e.1 b) 3 + IA B.II.e.2 c) + IB B.II.e.2 z) + IAIN B.II.e.6 a)

Modifica Apportata: Registrazione officina di Poznan e consequenziali - Revoca officine di Mayenne e Crawley

Codice Pratica: C1A/2015/527

N. di Procedura Europea: DE/H/106/01-02-03/IA/046

Specialità Medicinale: ULTIVA (A.I.C. n. 033003...)

Confezioni: flaconi da 1 mg, 2 mg, 5 mg

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IA A.7

Tipo di Modifica: Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio lotti, un sito per il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o un eccipiente

Modifica Apportata: Revoca del sito di Montrose

Codice Pratica: C1B/2015/518

N. di Procedura Europea: SE/H/304/01/IB/069

Specialità Medicinale: AVODART (A.I.C. n. 035895 010-022)

Confezioni: 0,5 mg capsule molli da 30-90 cps

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IB B.III.2 a) 1.

Tipo di Modifica: Modifica al fine di conformarsi alla farmacopea europea o alla farmacopea nazionale di uno Stato membro - a) Modifica delle specifiche di una sostanza che non figurava nella farmacopea europea al fine di renderla conforme alla farmacopea europea o alla farmacopea nazionale di uno Stato membro - 1. Principio attivo

Modifica Apportata: Modifica delle specifiche

Codice Pratica: C1B/2015/519

N. di Procedura Europea: SE/H/305/01/IB/059

Specialità Medicinale: DUAGEN (A.I.C. n. 035896 012-024)

Confezioni: 0,5 mg capsule molli da 30-90 cps

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IB B.III.2 a) 1.

Tipo di Modifica: Modifica al fine di conformarsi alla farmacopea europea o alla farmacopea nazionale di uno Stato membro - a) Modifica delle specifiche di una sostanza che non figurava nella farmacopea europea al fine di renderla conforme alla farmacopea europea o alla farmacopea nazionale di uno Stato membro - 1. Principio attivo

Modifica Apportata: Modifica delle specifiche

Codice Pratica: C1B/2015/546

N. di Procedura Europea: DE/H/2809/02-06/IB/16

Specialità Medicinale: AUGMENTIN (A.I.C. n. 026089 072-084)

Confezioni: 1000mg/20ml+200mg/20ml Polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso endovenoso - 2000mg+200mg Polvere per soluzione per infusione endovenosa

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IB B.II.d.2 a)

Tipo di Modifica: Modifica della procedura di prova del prodotto finito

a) Modifiche minori ad una procedura di prova approvata

Modifica Apportata: Modifiche minori ai test approvati per Amoxicillina Clavulanato miscela e prodotto finito

Codice Pratica: N1A/2015/567

Specialità Medicinale: SEREUPIN (A.I.C. n. 027965 019-033-045)

Confezioni: 20 mg cpr rivestite con film

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IA B.II.e.1 b) 3

Modifica Apportata: Soppressione di un contenitore per confezionamento primario che non comporta l'eliminazione completa di un dosaggio o di una forma farmaceutica (flacone)

Codice Pratica: N1B/2015/656

Specialità Medicinale: SEREUPIN (A.I.C. n. 027965 019-033-045-021)

Confezioni: 20 mg cpr rivestite con film - 20 mg/10 ml sosp. orale

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Grouping Variation: Tipo IB A.4 + IA A.4 + IA A.7

Modifica Apportata: Revoca officina SmithKline Beecham plc, Irvine, UK - cambio nome officina Nicholas Piramal (I) Limited, in Piramal Enterprises Limited - cambio nome ed indirizzo officina Sipsy, Route de Beaucozè BP 79, 49242 Avrille Cedex, France in Zach System S.A., Z.I. La Croix Cadeau - CS 10079, 49240 Avrille, France

Codice Pratica: N1A-2015-572

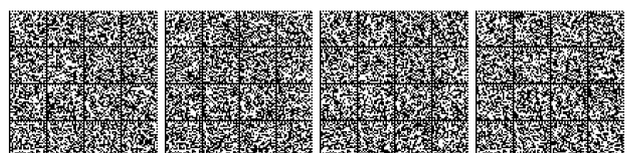
Specialità Medicinale: DITANRIX - sospensione iniettabile - A.I.C.: 020967... - tutte le confezioni

Specialità Medicinale: INFANRIX - sospensione iniettabile - AIC n° 029244... - tutte le confezioni

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IA - B.I.b.1.d.

Tipo di Modifica: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedi-



mento di fabbricazione del principio attivo - *d*) Soppressione di un parametro di specifica non significativo (ad esempio soppressione di un parametro obsoleto)

Modifica Apportata: Modifica dell'attuale specifica per il contenuto di grassi della pancreatina utilizzata dal produttore Novartis Vaccines and Diagnostics

Codice Pratica: C1A-2015-745

N. Procedura Europea: DE/H/xxxx/IA/043/G

Specialità Medicinale: BOOSTRIX - sospensione iniettabile - A.I.C.: 034813... - tutte le confezioni

Specialità Medicinale: POLIOBOOSTRIX - sospensione iniettabile - AIC n° 036752... - tutte le confezioni

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IA - B.I.b.1.d.

Tipo di Modifica: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo - *d*) Soppressione di un parametro di specifica non significativo (ad esempio soppressione di un parametro obsoleto)

Modifica Apportata: Modifica dell'attuale specifica per il contenuto di grassi della pancreatina utilizzata dal produttore Novartis Vaccines and Diagnostics

Codice Pratica: C1A/2014/587

N. Procedura Europea: FR/H/251/02/IA/91

Specialità Medicinale: POLIOINFANRIX - sospensione iniettabile - AIC n° 037157... - tutte le confezioni

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IA - B.I.b.1.d.

Tipo di Modifica: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo - *d*) Soppressione di un parametro di specifica non significativo (ad esempio soppressione di un parametro obsoleto)

Modifica Apportata: Modifica dell'attuale specifica per il contenuto di grassi della pancreatina utilizzata dal produttore Novartis Vaccines and Diagnostics

Codice Pratica: C1B/2014/2242

N. Procedura Europea: DE/H/xxxxx/WS/112

Specialità Medicinale: BOOSTRIX - sospensione iniettabile - A.I.C.: 034813... - tutte le confezioni

Specialità Medicinale: POLIOBOOSTRIX - sospensione iniettabile - AIC n° 036752... - tutte le confezioni

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IB - B.II.d.1 c)

Tipo di Modifica: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito

*c*) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova

Modifica Apportata: Introduzione del test di sterilità mediante filtrazione su membrana come test di rilascio QC del tossoide tetanico concentrato adsorbito su Al(OH)<sub>3</sub>

Codice Pratica: C1B-2014-3290

N. Procedura Europea: EMEA/H/xxxx/WS/0663

Specialità Medicinale: MENCEVAX ACWY - polvere e solvente per soluzione iniettabile. - AIC n° 038504... - tutte le confezioni

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IB - B.I.a.2 - a)

Tipo di Modifica: Modifiche nel procedimento di fabbricazione del principio attivo - *a*) Modifiche minori nel procedimento di fabbricazione del principio attivo

Modifica Apportata: Modifica della quantità dell'agente antischiuma utilizzato durante lo step di fermentazione per la produzione della meningite Neisseria W e Y (MenW e MenY)

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

Un procuratore  
dott. Enrico Marchetti

T15ADD3310 (A pagamento).

## MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.

codice SIS 734

Sede legale: Luxembourg, Avenue de la Gare 1

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

Titolare: Menarini International Operations Luxembourg S.A.

Specialità Medicinale: GIANT.

Confezioni e numeri di A.I.C.: compresse rivestite con film da 20mg/5mg, 40mg/5mg e 40mg/10mg (AIC n. 038946... tutte le confezioni). Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa della avvenuta approvazione della seguente modifica apportata in accordo al REGOLAMENTO (CE) n. 1234/2008 e s.m.:

- Grouping of variations: Var Tipo IAIN B.III.1.a.1, Presentazione di un nuovo CEP (R0-CEP 2012-398-Rev 01) riferito al principio attivo olmesartan medoxomil da parte del produttore Daiichi Sankyo CO, Ltd attualmente autorizzato con ASMF + Var Tipo IAIN B.III.1.a.3, Presentazione di un nuovo CEP (R0-CEP 2013-105-Rev 00) riferito al principio attivo olmesartan medoxomil da parte di un nuovo produttore, Chinoin Pharmaceutical and Chemical Works Private Co., Ltd - Private Co., Ltd To Utca 1-5 Hungary 1045 Budapest + Var Tipo IA B.III.1.a.2, Aggiornamento del CEP (versione R1-CEP 2006-067-Rev 01) relativo all'amlodipina besilato prodotta dal sito attualmente autorizzato Cipla Limited - Procedura EU n. NL/H/1114/IA/025/G - Codice pratica: C1A/2014/3582

Data di fine procedura europea e approvazione: 18 febbraio 2015.



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 procuratore  
dott. Roberto Pala

T15ADD3312 (A pagamento).

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

codice SIS 734

Sede legale: Luxembourg, Avenue de la Gare 1

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

Titolare: Menarini International Operations Luxembourg S.A.  
Specialità Medicinale: PLAUNAC.

Confezioni e numeri di A.I.C.: compresse rivestite con film da 10 mg, 20 mg e 40 mg (AIC n. 036025... tutte le confezioni). Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa della avvenuta approvazione della seguente modifica apportata in accordo al Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.:

- Grouping of variations: Var Tipo IAIN B.III.1.a.1, Presentazione di un nuovo CEP (R0-CEP 2012-398-Rev 01) riferito al principio attivo olmesartan medoxomil da parte del produttore Daiichi Sankyo CO, Ltd attualmente autorizzato con ASMF + Var Tipo IAIN B.III.1.a.3, Presentazione di un nuovo CEP (R0-CEP 2013-105-Rev 00) riferito al principio attivo olmesartan medoxomil da parte di un nuovo produttore, Chinoin Pharmaceutical and Chemical Works Private Co., Ltd - Private Co., Ltd To Utca 1-5 Hungary 1045 Budapest - Procedura EU n. DE/H/0385/IA/046/G - Codice pratica: C1A/2014/3591

Data di fine procedura europea e approvazione: 10 febbraio 2015.

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 procuratore  
dott. Roberto Pala

T15ADD3313 (A pagamento).

### **EFFIK ITALIA S.P.A.**

codice SIS 2349

Sede operativa: Via A. Lincoln 7/A - Cinisello Balsamo (MI)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03151350968

*Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi D.Lgs. 274/2007*

Specialità medicinale DROSURE

Confezione e numero AIC 0.03 mg /3 mg EE/DSP 21 cpr riv con film A.I.C. 041324 - Tutte le AIC. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n 712/2012 Procedura NO/H/0199/001/IB/007G (Cd pratica C1B/2014/3040)

Specialità medicinale DROSURELLE

Confezione e numero AIC 0.02 mg /3 mg EE/DSP 21 cpr riv con film A.I.C. 041383 - Tutte le AIC. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n 712/2012 Procedura NO/H/0189/001/IB/007G (Cd pratica C1B/2014/3036)

Specialità medicinale CREDIGYNE

Confezione e numero AIC 0.03 mg /3 mg EE/DSP 28 cpr riv con film A.I.C. 041454 - Tutte le AIC. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 712/2012 Procedura NO/H/0200/001/IB/005G (Cd pratica C1B/2014/3041)

Specialità medicinale CREDIGYNETTE

Confezione e numero AIC 0.02 mg /3 mg EE/DSP 28 cpr riv con film A.I.C. 041453 - Tutte le AIC. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n 712/2012 Procedura NO/H/0190/001/IB/005G (Cd pratica C1B/2014/3039);

Specialità medicinale DROSPIL

Confezione e numero AIC 0.02 mg /3 mg EE/DSP (24+4) cpr riv con film A.I.C. (AIC n. 041315 - Tutte le AIC). Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 712/2012 Procedura NL/H/2346/001/IB/002G (Cd pratica CIB/2014/3152) Modifica secondaria (in grouping) Tipo IB n. BII.b.4.a modifica della dimensione del lotto del prodotto finito a) aggiunta di 1 lotto sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto da 1.250.000 compresse a 1.250.000 compresse e 2.500.000 compresse; Tipo IA n. BII.b.3.a modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito a) modifica minore del procedimento di fabbricazione del prodotto finito: da dimensione del lotto fino a 1250.000 compresse (linea di produzione 1) Parametri di produzione: Step 1 impeller speed 30-55 rpm; Step 2 impeller speed 30-50 rpm e time solution addition 540+/-120 (sec); Step 3 impeller speed 7+/-3 rpm e jacket temperature 40+/-5 (°C); Step 4 impeller speed 30-60 rpm; Step 6 Suspension flow 60-120 ml/min a dimensione del lotto fino a 1250.000 compresse (linea di produzione 1) e dimensione del lotto fino a 1250.000 compresse (linea di produzione 3) e dimensione del lotto fino a 2.500.000 compresse (linea di produzione 3) Parametri di produzione lotto da 1.250.000 compresse (in aggiunta - Linea di produzione 3): Step 1 impeller speed 25 rpm; Step 2 impeller speed 25 rpm; flow 4 (Kg/min); Step 3 impeller speed 4 rpm; jacket temperature 60 (°C); Step 4 impeller speed 25 rpm; Step 6 suspension flow 85-125 g/min. Parametri di produzione lotto da 2.500.000 compresse (in ag-giunta - Linea di produzione 3): Step 1 impeller speed 25 rpm; Step 2 impeller speed 25 rpm; flow 5 (Kg/min); Step 3 impeller speed 12 rpm; jacket temperature 60 (°C); Step 4 impeller speed 25 rpm; Step 6 suspension flow 85-200 g/min.

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

Un procuratore  
Luca Ivan Ardolino

T15ADD3314 (A pagamento).



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

*codice SIS 734*

Sede legale: Luxembourg, Avenue de la Gare 1

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

Titolare: Menarini International Operations Luxembourg S.A.

Specialità Medicinale: OLPRESS.

Confezioni e numeri di A.I.C.: compresse rivestite con film da 10 mg, 20 mg e 40 mg (AIC n. 036026... tutte le confezioni). Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa della avvenuta approvazione della seguente modifica apportata in accordo al REGOLAMENTO (CE) n. 1234/2008 e s.m.:

- Grouping of variations: Var Tipo IAIN B.III.1.a.1, Presentazione di un nuovo CEP (R0-CEP 2012-398-Rev 01) riferito al principio attivo olmesartan medoxomil da parte del produttore Daiichi Sankyo CO, Ltd attualmente autorizzato con ASMF + Var Tipo IAIN B.III.1.a.3, Presentazione di un nuovo CEP (R0-CEP 2013-105-Rev 00) riferito al principio attivo olmesartan medoxomil da parte di un nuovo produttore, Chinoin Pharmaceutical and Chemical Works Private Co., Ltd - Private Co., Ltd To Utca 1-5 Hungary 1045 Budapest - Procedura EU n. DE/H/0386/IA/040/G - Codice pratica: C1A/2014/3590

Data di fine procedura europea e approvazione: 16 gennaio 2015.

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 procuratore  
dott. Roberto Pala

T15ADD3316 (A pagamento).

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

*codice SIS 734*

Sede legale: Luxembourg, Avenue de la Gare 1

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

Titolare: Menarini International Operations Luxembourg S.A.

Specialità Medicinale: PLAUNAZIDE.

Confezioni e numeri di A.I.C.: compresse rivestite con film da 20mg/12,5mg - 20mg/25mg - 40mg/12,5mg e 40mg/25mg (AIC n. 037108..., tutte le confezioni). Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa della avvenuta approvazione della seguente modifica apportata in accordo al Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.:

- Grouping of variations: Var Tipo IAIN B.III.1.a.1, Presentazione di un nuovo CEP (R0-CEP 2012-398-Rev 01) riferito al principio attivo olmesartan medoxomil da parte del produttore Daiichi Sankyo CO, Ltd attualmente autorizzato con ASMF + Var Tipo IAIN B.III.1.a.3, Presentazione di un nuovo CEP (R0-CEP 2013-105-Rev 00) riferito al principio attivo olmesartan medoxomil da parte di un nuovo produttore, Chinoin Pharmaceutical and Chemical Works Private Co., Ltd - Private Co., Ltd To Utca 1-5 Hungary 1045 Budapest + Var Tipo IA B.III.1.a.2, Aggiornamento del CEP (versione R1-CEP 2004-149-Rev 03) relativo all'idroclorotiazide prodotto dal sito attualmente autorizzato TEVA Pharmaceutical Industries Ltd - Procedura EU n. DE/H/0524/IA/056/G - Codice pratica: C1A/2014/3599

Data di fine procedura europea e approvazione: 11 febbraio 2015.

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 procuratore  
dott. Roberto Pala

T15ADD3317 (A pagamento).

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

*codice SIS 734*

Sede legale: Luxembourg, Avenue de la Gare 1

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

Titolare: Menarini International Operations Luxembourg S.A.

Specialità Medicinale: OLPREZIDE.

Confezioni e numeri di A.I.C.: compresse rivestite con film da 20mg/12,5mg - 20mg/25mg - 40mg/12,5mg e 40mg/25mg (AIC n. 037109..., tutte le confezioni). Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa della avvenuta approvazione della seguente modifica apportata in accordo al REGOLAMENTO (CE) n. 1234/2008 e s.m.:

- Grouping of variations: Var Tipo IAIN B.III.1.a.1, Presentazione di un nuovo CEP (R0-CEP 2012-398-Rev 01) riferito al principio attivo olmesartan medoxomil da parte del produttore Daiichi Sankyo CO, Ltd attualmente autorizzato con ASMF + Var Tipo IAIN B.III.1.a.3, Presentazione di un nuovo CEP (R0-CEP 2013-105-Rev 00) riferito al principio attivo olmesartan medoxomil da parte di un nuovo produttore, Chinoin Pharmaceutical and Chemical Works Private Co., Ltd - Private Co., Ltd To Utca 1-5 Hungary 1045 Budapest + Var Tipo IA B.III.1.a.2, Aggiornamento del CEP (versione R1-CEP 2004-149-Rev 03) relativo all'idroclorotiazide prodotto dal sito attualmente autorizzato TEVA Pharmaceutical Industries Ltd - Procedura EU n. DE/H/0525/IA/054/G - Codice pratica: C1A/2014/3598



Data di fine procedura europea e approvazione: 16 gennaio 2015.

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 procuratore  
dott. Roberto Pala

T15ADD3318 (A pagamento).

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

*codice SIS 734*

Sede legale: Luxembourg, Avenue de la Gare 1

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

Titolare: Menarini International Operations Luxembourg S.A.

Specialità Medicinale: BIVIS. Confezioni e numeri di A.I.C.: compresse rivestite con film da 20mg/5mg, 40mg/5mg e 40mg/10mg (AIC n. 038947... tutte le confezioni).

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa della avvenuta approvazione della seguente modifica apportata in accordo al REGOLAMENTO (CE) n. 1234/2008 e s.m.:

- Grouping of variations: Var Tipo IAIN B.III.1.a.1, Presentazione di un nuovo CEP (R0-CEP 2012-398-Rev 01) riferito al principio attivo olmesartan medoxomil da parte del produttore Daiichi Sankyo CO, Ltd attualmente autorizzato con ASMF + Var Tipo IAIN B.III.1.a.3, Presentazione di un nuovo CEP (R0-CEP 2013-105-Rev 00) riferito al principio attivo olmesartan medoxomil da parte di un nuovo produttore, Chinoin Pharmaceutical and Chemical Works Private Co., Ltd - Private Co., Ltd To Utca 1-5 Hungary 1045 Budapest + Var Tipo IA B.III.1.a.2, Aggiornamento del CEP (versione R1-CEP 2006-067-Rev 01) relativo all'amlodipina besilato prodotta dal sito attualmente autorizzato Cipla Limited - Procedura EU n. NL/H/1115/IA/023/G - Codice pratica: C1A/2014/3578

Data di fine procedura europea e approvazione: 19 febbraio 2015.

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 procuratore  
dott. Roberto Pala

T15ADD3321 (A pagamento).

**ALMIRALL S.P.A.**

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

Titolare Aic: Almirall Hermal GmbH - Scholtzstrasse 3 - 21465 Reinbek (Germania)

Specialità Medicinale: DECODERM

Confezioni e Numeri AIC: tutte le confezioni di crema 1 mg/g - 028407

Codice Pratica: N1Ain/2015/625

Modifica: IAin C.I.8.a - Introduzione Summary of Pharmacovigilance System Master File, ver.3, n° MFL1362

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

Decorrenza delle modifiche: il giorno successivo alla data della pubblicazione in GU.

Direttore affari regolatori  
dott.ssa Giovanna Cangiano

T15ADD3413 (A pagamento).

**ABC FARMACEUTICI S.P.A.**

Sede legale: corso Vittorio Emanuele II, 72 - 10121 Torino  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08028050014

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

Medicinale: DOMPERIDONE ABC

Confezioni e numeri di A.I.C.: 10 mg compresse AIC n. 035809019

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati, AIFA/V&A/P/15159 del 16/02/2015.

Codice pratica n. N1B/2014/2742

Tipologia di variazione: Tipo IB categoria C.I.1.a

Modifica apportata: Aggiornamento dell'RCP e del FI in seguito alla decisione CE (2014) 5113 del 14/07/2014, nel quadro dell'art. 31 della Direttiva 2001/83/CE del Parlamento Europeo e del Consiglio.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9, 5.1, 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.

Medicinale: SILDENAFIL ABC

Confezioni e numeri di A.I.C.: compresse rivestite con film AIC n. 041742 in tutte le presentazioni autorizzate.

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati, AIFA/V&A/P/15008 del 16/02/2015.

MRP n. AT/H/0408/01-03/IB/006



Codice pratica n. C1B/2014/2991

Tipologia di variazione: Tipo IB categoria C.I.2a

Modifica apportata: Modifica stampati per adeguamento all'originator Viagra.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1,5.3 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 delle presenti Comunicazioni 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 delle presenti Comunicazioni 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 delle presenti determinazioni. 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  
Sante Di Renzo

T15ADD3414 (A pagamento).

### HOSPIRA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Hospira Italia S.r.l.

Specialità medicinali: METOTREXATO HOSPIRA 50mg/2ml e 500mg/20ml, soluzione iniettabile nelle confezioni e numeri di AIC: 028493029, 028493043.

Codice pratica N1A/2015/518. Modifica tipo IA Grouping. Tipo IA B.II.e.2.b) Aggiunta del test "Glass Grains Test" alle specifiche dei flaconi in vetro, in linea con l'edizione corrente della Farmacopea Europea. Tipo IA B.II.e.2.b) Aggiornamento della specifica "Surface Glass Test" relativamente ai flaconi in vetro da 20ml, in linea con l'edizione corrente della Farmacopea Europea. Data di implementazione: 15/04/2013.

DESAMETASONE FOSFATO HOSPIRA 4mg/1ml e 8mg/2ml, soluzione iniettabile, nelle confezioni e numeri di AIC: 033961018, 033961020, 033961032, 033961044.

Codice pratica N1A/2015/560. Modifica Tipo IA in B.III.1.a)3. Pre-presentazione di un nuovo certificato di idoneità della Farmacopea Europea per il principio attivo Desametasone fosfato sodico R1-CEP 2008-026-Rev.00, relativo al nuovo produttore Crystal Pharma S.A.U., Parque Tecnológico De Boecillo, Parcela 105, Boecillo - 47151 - Valladolid (Spagna).

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

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

Un procuratore  
dott. Adriano Pietrosanto

T15ADD3415 (A pagamento).

### MYLAN S.P.A.

Sede legale: via Vittor Pisani, 20 – 20124 Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 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: ACICLOVIR MYLAN GENERICS ITALIA

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 034212. Codice Pratica C1A/2014/2859. Proc. n. NL/H/0151/01/IA/020/G. Var. Grouping: Tipo IA in cat. C.I.8.a): Introduzione del Pharmacovigilance System Master File (PSMF) + Tipo IA in cat. C.I.z): Aggiornamento informazioni del prodotto con l'introduzione delle modalità di segnalazione delle reazioni avverse.

Specialità medicinale: ALMOTRIPTAN MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 041813. Codice Pratica C1A/2014/3689. Proc. n. ES/H/0181/01/IA/004/G. Var. Grouping: Tipo IA in cat. B.II.b.1.a)&b): Aggiunta di Komárom (HU) per il confez. primario e secondario + Tipo IA in cat. B.II.b.2.c.2: Aggiunta di Komaron (HU) per il rilascio lotti, incluso il controllo lotti + Tipo IA cat B.II.b.2.a): Aggiunta di Pharmavalid (HU) per il controllo lotti.



Specialità medicinale: AZITROMICINA MYLAN GENERICS ITALIA

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 037972. Codice Pratica C1B/2015/567. Proc. n. NL/H/0958/01/IB/018. Var. tipo IB cat. B.II.b.3.a): Modifica del processo di omogeneizzazione della miscela di polveri.

Specialità medicinale: ETINILESTRADIOLO E DROSPIRENONE MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 042130. Codice Pratica C1A/2015/600. Proc. n. NL/H/2641/01/IA/004/G. Var. Grouping: Tipo IA cat. B.III.1.a)2: Presentazione di un CEP aggiornato per Drospirenone da Industriale Chimica Srl (R0-CEP 2010-081-Rev. 02) + Tipo IA cat. B.III.1.a)2: Presentazione di un CEP aggiornato per Etinilestradiolo da N.V. per modifica del nome del produttore, da N.V. Organon a Aspen Oss B.V. (R2-CEP 1995-022-Rev.05).

Specialità medicinale: ETINILESTRADIOLO E DROSPIRENONE MYLAN PHARMA

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 042131. Codice Pratica C1A/2015/619. Proc. n. NL/H/2643/01/IA/003/G. Var. Grouping: Tipo IA cat. B.III.1.a.2: Invio di un CEP aggiornato per la sostanza attiva Drospirenone da Industriale Chimica Srl (CEP No. R0-CEP 2010-081-Rev. 02) + Tipo IA cat. B.III.1.a.2: Invio di un CEP aggiornato per la sostanza attiva Etinilestradiolo da parte di N.V. Organon per la modifica del nome del produttore, da N.V. Organon a Aspen Oss B.V. (CEP N. R2-CEP 1995-022-Rev. 05).

Specialità medicinale: ESCITALOPRAM MYLAN PHARMA

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 042779. Codice Pratica C1A/2014/2920. Proc. n. CZ/H/0307/01-04/IA/004/G. Var. tipo IA in cat. C.I.8.a): Introduzione del Mylan PSMF.

Specialità medicinale: ESOMEPRAZOLO MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 040552. Codice Pratica C1B/2014/1704. Proc. n. AT/H/0319/01/IB/015. Var. tipo IB cat. B.II.a.3.z): Modifica composizione in eccipienti del prodotto finito: aggiunta di Saccarosio come nuovo eccipiente nella fase di sub-coating.

Specialità medicinale: FOSINOPRIL E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 037832. Codice Pratica C1B/2015/544. Proc. n. DE/H/0729/01/IB/018/G. Var. Grouping: N. 2 Tipo IB cat. A.2.b): Modifica del nome del prodotto in NL e PT + Tipo IA in cat. C.I.8.a) Introduzione del Pharmacovigilance System Master File (PSMF) a seguito di trasferimento di titolarità in NL e PT.

Specialità medicinale: IDARUBICINA MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 040707. Codice Pratica C1B/2013/513. Proc. n. FR/H/449/01/IB/004/G. Var. Grouping: Tipo IB cat. B.II.b.3.z): Modifica del peso di riempimento target della presentazione da 5 ml + Tipo IB n. B.II.b.5.z): Modifica delle prove in-process o dei limiti applicati durante la fab-

bricazione del prodotto-finito. Aggiornamento dei limiti in-process.

Specialità medicinale: PAROXETINA MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 035449. Codice Pratica C1A/2014/3660. Proc. n. DK/H/xxxx/IA/132/G - DK/H/0244/01/IA/056/G. Var. Grouping: Tipo IA cat. A.7: Eliminazione di Generics (UK) Limited per l'assemblaggio ed il QC e di TD Packaging Limited per l'assemblaggio + Tipo IA cat. A.5.b): Correzione indirizzo di Alphapharm (Pty) Ltd in linea con il certificato GMP + Tipo IA in cat. C.I.8.a): Introduzione del PSMF.

Specialità medicinale: RANITIDINA MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 035302. Codice Pratica C1A/2014/3358. Proc. n. DK/H/0101/01-02/IA/054/G. Var. Grouping: Tipo IA cat. B.II.b.2.a): Aggiunta di Exova come sito per il Controllo Qualità + Tipo IA in cat. C.I.8.a): Registrazione del Mylan Pharmacovigilance System Master File (summary).

Specialità medicinale: SEVELAMER MYLAN PHARMA

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 043522. Codice Pratica C1A/2015/548. Proc. n. DK/H/2249/01/IA/005/G. Var. Grouping: N. 3 Tipo IA in cat. B.II.b.1.a): Aggiunta di DHL Supply Chain (Italy) S.p.A. - Italia, Picking Farma SA - Spagna e di Logosys PKL Service GmbH & Co KG - Germania per il confezionamento secondario + Tipo IA in cat. B.II.b.2.c.1): Aggiunta di Mylan Hungary Kft, Ungheria come sito per il rilascio dei lotti, non incluso il controllo dei lotti.

Specialità medicinale: VALSARTAN MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 041442. Codice Pratica C1B/2014/1845. Proc. n. UK/H/4518/02-03/IB/014/G. Var. Tipo IA cat. B.II.d.1.a): Restringimento del limite del contenuto di acqua.

Specialità medicinale: VENLAFAXINA MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 038615. Codice Pratica C1A/2014/3659. Proc. n. NL/H/1091/02-03/IA/025/G. Var. Grouping: Tipo IA in cat. B.II.b.1.a): Aggiunta di DHL Supply Chain S.p.A. per il confezionamento secondario + Tipo IA in cat. A.1: Modifica indirizzo titolare dell'AIC in Portogallo + Tipo IA cat. A.7: Eliminazione di Dishman Pharmaceuticals e Chemicals Ltd come siti produttivi.

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

T15ADD3416 (A pagamento).



**ROTTAPHARM 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.*

Titolare A.I.C.: Rottapharm S.p.A. - Galleria Unione, 5 - 20122 Milano

Ai sensi della determinazione AIFA 18 Dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Specialità medicinale: EPIESTROL

Confezioni e numeri A.I.C.:

EPIESTROL "25 microgrammi/24 ore cerotti transdermici" 8 cerotti (AIC 029000015)

EPIESTROL "50 microgrammi/24 ore cerotti transdermici" 8 cerotti (AIC 029000027)

EPIESTROL "100 microgrammi/24 ore cerotti transdermici" 8 cerotti (AIC 029000039)

Codice Pratica: N1A/2015/589 conclusa in silenzio assenso in data 27 Febbraio 2015, data di implementazione 9 Dicembre 2014

Specialità medicinale: EPIESTROL SEPTEM

Confezioni e numeri A.I.C.:

EPIESTROL SEPTEM "2,5 mg cerotti transdermici" 4 cerotti (AIC 029000041)

EPIESTROL SEPTEM "2,5 mg cerotti transdermici" 12 cerotti (AIC 029000054)

EPIESTROL SEPTEM "5 mg cerotti transdermici" 4 cerotti (AIC 029000066)

EPIESTROL SEPTEM "5 mg cerotti transdermici" 12 cerotti (AIC 029000078)

EPIESTROL SEPTEM "7,5 mg cerotti transdermici" 4 cerotti (AIC 029000080)

EPIESTROL SEPTEM "7,5 mg cerotti transdermici" 12 cerotti (AIC 029000092)

Codice Pratica: C1A/2015/589, MRP: UK/H/0303/001-003/IA/019, conclusa con esito regolare nel RMS in data 13 Febbraio 2015, data di implementazione 9 Dicembre 2014

Specialità medicinale: DERMESTRIL

Confezioni e numeri A.I.C.:

"25 microgrammi/24 ore, cerotto transdermico" 8 cerotti transdermici (AIC. 029001017)

"50 microgrammi/24 ore, cerotto transdermico" 8 cerotti transdermici (AIC. 029001029)

"100 microgrammi/24 ore, cerotto transdermico" 8 cerotti transdermici (AIC. 029001031)

Codice Pratica: N1A/2015/588 conclusa in silenzio assenso in data 27 Febbraio 2015, data di implementazione 9 Dicembre 2014

Specialità medicinale: DERMESTRIL SEPTEM

Confezioni e numeri A.I.C.:

"25 microgrammi/24 ore, cerotto transdermico" 4 cerotti transdermici (AIC. 029001043)

"25 microgrammi/24 ore, cerotto transdermico" 12 cerotti transdermici (AIC 029001056)

"50 microgrammi/24 ore, cerotto transdermico" 4 cerotti transdermici (AIC 029001068)

"50 microgrammi/24 ore, cerotto transdermico" 12 cerotti transdermici (AIC 029001070)

"75 microgrammi/24 ore, cerotto transdermico" 4 cerotti transdermici (AIC 029001082)

"75 microgrammi/24 ore, cerotto transdermico" 12 cerotti transdermici (AIC 029001094)

Codice Pratica: C1A/2015/607, MRP: UK/H/0302/001-003/IA/018, conclusa con esito regolare nel RMS in data 13 Febbraio 2015, data di implementazione 9 Dicembre 2014

Tipologia variazione: IA.B.III.1.a.2)

Modifica apportata: Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della Farmacopea Europea per il principio attivo presentato da un fabbricante già approvato per cambio di nome in ASPEN OSS B.V. (CEP no. R2-CEP 1995-001-Rev 03)

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

Il rappresentante legale  
dott. Francesco Matrisciano

T15ADD3419 (A pagamento).

**LEO PHARMA S.P.A.**

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

*Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i., e del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274*

Titolare AIC: Leo Pharma A/S - Danimarca

Rappresentante in Italia: LEO Pharma SpA

Specialità medicinale: XAMIOL

Confezioni e numeri AIC: 50 mcg/0,5 mg/g gel - AIC n. 038767

Procedura n.: DK/H/1405/001/IB/024/G

Codice pratica: C1B/2014/1116

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

Tipo di modifica: IB B.I.d.1.a.4 - IA B.I.a.1.i) - 1 IA B.III.1.a).3

Modifica apportata: Aggiunta del produttore Crystal Pharma S.A.U Parque Tecnológico De Boecillo Parcela 105 Spagna, 47151 Boecillo, Valladolid come sito alternativo di produzione della sostanza attiva betametasona dipropionato con CEP R1-CEP 2002-031-Rev 02 e come sito di micronizzazione. Viene inoltre aggiunto un re-test period di 2 anni.

Specialità medicinale: DOVOBET

Confezioni e numeri AIC: 50 mcg/0,5 mg/g gel - AIC n. 035675

Procedura n.: DK/H/0279/002/IB/052/G

Codice pratica: C1B/2014/1115

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



Tipo di modifica: IB B.I.d.1.a.4 - IA B.I.a.1.i) - 1 IA B.III.1.a).3

Modifica apportata: Aggiunta del produttore Crystal Pharma S.A.U Parque Tecnológico De Boecillo Parcela 105 Spagna, 47151 Boecillo, Valladolid come sito alternativo di produzione della sostanza attiva betametasona dipropionato con CEP R1-CEP 2002-031-Rev 02 e come sito di micronizzazione. Viene inoltre aggiunto un re-test period di 2 anni.

Specialità medicinale: FUCIDIN H

Confezioni e numeri AIC: 20 mg/g + 10 mg/g crema - AIC n. 034560

Procedura n.: DK/H/0130/001/IB/015/G

Codice pratica: C1B/2014/937

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

Tipo di modifica: 1 variazione B.II.b.5 b), 1 variazione B.II.a.3.b), 2 variazioni IB B.II.b.5.c), 2 variazioni IB B.II.b.3.z)

Modifica apportata: Aggiunta del test in process "bulk yield", cambio nella concentrazione di HCL (da 1M a 3M) usato come aggiustatore di pH, modifiche minori nel processo di produzione nella fase di miscelazione olio/acqua e per aggiunta di azoto come coadiuvante di processo, soppressione dei test in process non significativi Particle size dopo raffreddamento.

Procedura n.: DK/H/0130/001/IA/016

Codice pratica: C1A/2014/934

Tipologia di variazione: Variazione di tipo IA

Tipo di modifica: B.III.1.a).2

Modifica apportata: Presentazione di un certificato aggiornato di conformità alla farmacopea europea per il principio attivo Idrocortisone acetato R1CEP 1996-053 Rev04, fornito da un fabbricante già approvato.

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

Il procuratore  
Stefania Bonomi

T15ADD3420 (A pagamento).

### PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 – 04100 Latina

Capitale sociale: € 1.000.000.000,00

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06954380157/01781570591

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

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

Specialità medicinali:

TATIG (sertralina cloridrato) compresse rivestite con film 50mg; 100mg

Confezioni e numeri AIC: AIC n. 027754(tutte le confezioni)

Procedura n.: NL/H/1736/001-002/IA/035

ZOLOFT (sertralina cloridrato) compresse rivestite con film 25mg; 50mg; 100mg

Confezioni e numeri AIC: AIC n. 027753(tutte le confezioni)

Procedura n.: NL/H/1732/001-003/IA/035

SERTRALINA PFIZER (sertralina cloridrato) compresse rivestite con film 50mg; 100mg

Confezioni e numeri AIC: AIC n. 042434(tutte le confezioni)

Procedura n.: NL/H/2417/001-002/IA/010

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

Procedura n.: NL/H/xxxx/IA/334/G

Codice pratica: C1A/2014/3043

Tipologia variazione: Grouping di 3 variazioni tipo IA A.7 - Soppressione di 3 siti di produzione del prodotto finito, responsabili del confezionamento secondario in Spagna, Exel Iberia Grupo S.L; Aitena, S.A; e T2 Opellog, S.A.

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta*.

Uffici possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore  
dott.ssa Donatina Cipriano

T15ADD3421 (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 notificata regolare V&A*

Specialità Medicinale: CARBOPLATINO PFIZER

Codice farmaco: 032776(tutte le confezioni)

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l.

Codice pratica: N1b/2012/2533

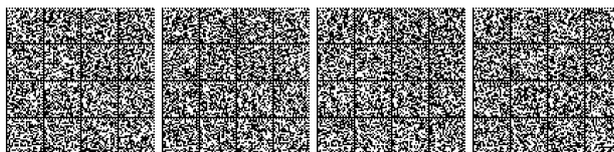
Tipo di modifica: Modifica stampati

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/131411 del 16.12.2014

Modifica apportata: Modifica stampati per adeguamento al CSP rilasciato durante la procedura di work sharing FR/H/PSUR/0034/001.

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



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

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

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

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dell'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

T15ADD3422 (A pagamento).

### PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 – 04100 Latina

Capitale sociale: € 1.000.000.000,00

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06954380157/01781570591

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

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

Specialità medicinale: XALIBUR (latanoprost)

0,05% collirio, soluzione - 30 contenitori monodose da 0,2ml

0,005% collirio, soluzione - 1 flacone da 2,5ml

Confezioni e numeri AIC: A.I.C. n. 038611(tutte le confezioni)

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

Codice pratica: N1B/2014/2818

Tipologia variazione: Grouping di variazioni - Type IA n. B.I.a.1 f) - Aggiunta di un sito in cui si effettua il controllo o la prova dei lotti (aggiunta di Laboratory SGS Life

Sciences); Type IA n. B.I.b.1 b) - Modifica dei limiti del principio attivo - Rafforzamento dei limiti delle specifiche - (Impurezze); Type IA n. B.I.b.1 b) - Modifica dei limiti del principio attivo - Rafforzamento dei limiti delle specifiche - (Titolo); Type IA n. B.I.b.1 b) - Modifica dei limiti del principio attivo - Rafforzamento dei limiti delle specifiche - (Rotazione ottica); B.I.b.1 c) (Tipo IB by default) - Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova - (Aggiunta dell'impurezza 2-Iodopropano); Type IA n. B.I.b.1 c) - Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova - (Aggiunta della specifica "Elemental Impurities"); Type IA n. B.I.b.1 c) - Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova - (Modifica della specifica solventi residui); Type IA n. B.I.b.1 c) - Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova - (Aggiunta del test "Residuo all'incenerimento"); Type IA n. B.I.b.1 c) - Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova - (Aggiunta del test Loss on Drying per la specifica "Solventi Residui"); Type IA n. B.I.b.1 d) - Soppressione del parametro "Solventi Residui".

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

Specialità medicinale: ZOTON (lansoprazolo)

Numeri di AIC e confezioni:

"15mg compresse orodispersibili" 14 compresse AIC n. 028775070

"15mg Compresse orodispersibili" 28 compresse AIC n. 028775082

"30mg compresse orodispersibili" 14 compresse AIC n. 028775094

"30mg Compresse orodispersibili" 28 compresse AIC n. 028775106

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

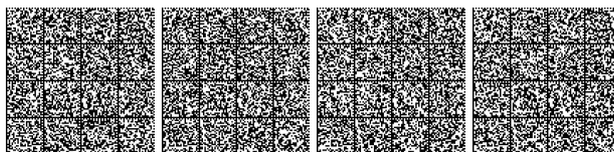
Codice pratica: C1A/2014/3005

Procedura n.: IT/H/0226/3-4/IA/009/G

Tipologia di modifica: Grouping di variazioni - Tipo IA B.I.b.2 a) - Modifica della procedura di prova di un principio attivo o di materie prime, reattivi o sostanze intermedie utilizzati nel procedimento di fabbricazione del principio attivo a) Modifiche minori ad una procedura di prova approvata; Tipo IA in B.III.2 - Modifica al fine di conformarsi alla farmacopea europea o alla farmacopea nazionale di uno Stato membro a) Modifica delle specifiche di una sostanza che non figurava nella farmacopea europea al fine di renderla conforme alla farmacopea europea o alla farmacopea nazionale di uno Stato membro 1. Principio attivo.

Un procuratore  
dott.ssa Donatina Cipriano

T15ADD3423 (A pagamento).



**PFIZER ITALIA S.R.L.**

Sede legale: via Isonzo, 71 – 04100 Latina

Capitale sociale: € 1.000.000.000,00

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06954380157/01781570591

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

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

Codice pratica: C1A/2015/576

N. di procedura: SE/H/xxxx/IA/266/G

Specialità Medicinali (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica:

EFEXOR (venlafaxina cloridrato)

37,5mg capsule rigide a rilascio prolungato AIC n. 028831131/117/129

75mg capsule rigide a rilascio prolungato AIC n. 028831055/093

150mg capsule rigide a rilascio prolungato AIC n. 028831067/105

VENLAFAXINA PFIZER (venlafaxina cloridrato)

37,5mg capsule rigide a rilascio prolungato AIC n. 028834113/125/137

75mg capsule rigide a rilascio prolungato AIC n. 028834051/099

150mg capsule rigide a rilascio prolungato AIC n. 028834063/101

Tipologia variazione oggetto della modifica: Grouping di Variazioni Tipo IAIN - B.II.b.1.b, Tipo IAIN - B.II.b.1.a, Tipo IAIN - B.II.b.2.c1, Tipo IA - B.II.e.1.b3.

Tipo di modifica: Modifica tecnica con impatto sugli stampati

Modifica apportata: Aggiunta sito alternativo confezionamento primario, secondario e rilascio dei lotti del prodotto finito: Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Betriebsstätte Freiburg; ed eliminazione di un sistema di confezionamento primario del prodotto finito (PVC/Aclar/Alu).

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6.5 dei Riassunti delle Caratteristiche dei Prodotti e sezione "Produttore" dei Fogli Illustrativi) relativamente alle specialità medicinali e confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare delle AIC.

Il Titolare delle Autorizzazioni all'immissioni in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare ai Riassunti delle Caratteristiche dei Prodotti; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data ai Fogli Illustrativi e all'etichettatura.

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

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. i fogli illustrativi 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 delle AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera.

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

Un procuratore  
dott.ssa Donatina Cipriano

T15ADD3424 (A pagamento).

**GILEAD SCIENCES S.R.L.**

Sede: via Marostica, 1 - Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11187430159

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

Titolare: Gilead Sciences S.r.l., Milano, Via Marostica, 1 - Codice fiscale P/IVA 11187430159.

Specialità medicinale: AMBISOME

Confezioni e Numeri di AIC: "50 mg Polvere Per Soluzione Per Infusione" 10 Flaconcini - AIC n. 028581015.

Codice pratica: N1A/2015/587

Tipologia variazione: Tipo IAIN n. A.5-a:Modifica del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante/importatore del prodotto finito (compresi il rilascio dei lotti e i siti di controllo della qualità).

Produttore responsabile per il rilascio dei lotti da Gilead Sciences Limited a Gilead Sciences Ireland UC.

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

Milano, 09 marzo 2015

Procuratore speciale  
dott.ssa Silvia Paola Lacchini

T15ADD3425 (A pagamento).



**ITALFARMACO S.P.A.**

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

*Comunicazione notificata regolare V&A*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N. N1B/2015/597

Specialità Medicinale: FUROSEMIDE ITALFARMACO

Codice farmaco: 030160028

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/18071 del 23 febbraio 2015

Modifica apportata: Adeguamento degli stampati al prodotto di riferimento Lasix

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (inserire paragrafo 4.8) 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 dell'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 in *Gazzetta Ufficiale*.

L'amministratore delegato  
dott. Alessandro Porcu

T15ADD3427 (A pagamento).

**LEO PHARMA S.P.A.**

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

*Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i., e del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274*

Titolare AIC: Leo Pharma A/S - Danimarca

Rappresentante in Italia: LEO Pharma SpA

Specialità medicinale: DOVOBET

Confezioni e numeri AIC: 50 mcg/0,5 mg/g gel - AIC n. 035675

Procedura n.: DK/H/0279/002/IB/054

Codice pratica: C1B/2014/2721

Tipologia variazione oggetto della modifica: variazione Tipo IB

Tipo di modifica: B.II.f.1) b.2

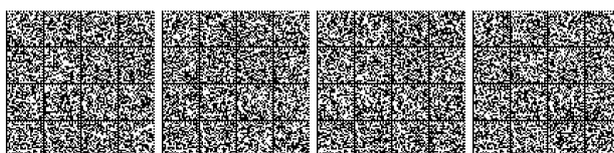
Modifica apportata: Estensione della durata di conservazione del prodotto finito da 3 a 6 mesi dopo la prima apertura.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1 -bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (Riassunto delle Caratteristiche del prodotto, Foglio Illustrativo ed Etichette) relativamente alla specialità medicinale e 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 pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Il procuratore  
Stefania Bonomi

T15ADD3430 (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

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

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

Codice pratica: C1A/2014/3687

N. di procedura: NL/H/3370/001-002/IA/011

Specialità Medicinale: EPLERENONE PFIZER 25mg e 50mg compresse rivestite con film - AIC n. 043552 (tutte le confezioni)

Tipologia variazione oggetto della modifica: Variazione tipo A.5a) IAIN

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Modifica del nome del produttore del prodotto finito, responsabile del rilascio dei lotti, da "Pfizer PGM" a "Fareva Amboise".

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (Foglio Illustrativo) relativamente alle specialità medicinali e 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 pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

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

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

Un procuratore  
dott.ssa Donatina Cipriano

T15ADD3431 (A pagamento).

**BAXTER S.P.A.**

Sede: piazzale dell'Industria n.20 - Roma

Capitale sociale € 7.000.000,00 i.v.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00492340583

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

Codice Pratica C1A/2014/2970.

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. UK/H/XXXX/IA/338/G

Specialità Medicinali:

GLUCOSIO 5% BAXTER (A.I.C. 035714)

GLUCOSIO BAXTER (A.I.C. 040258)

CLINIMIX (A.I.C. 032167)

METRONIDAZOLO BAXTER (A.I.C. 036370)

BREVINTI (A.I.C. 041574)

EXTRANEAL (A.I.C. 033302)

GLUCOSIO CON POTASSIO CLORURO BAXTER (A.I.C. 035842)

SODIO CLORURO 0,9% BAXTER (A.I.C. 035715)

PHYSIONEAL (A.I.C. 034415, 036164, 037175)

SODIO CLORURO 0,9% CON POTASSIO CLORURO 0,3% BAXTER (A.I.C. 035841)

Var IAIN Grouping n. C.I.8.a): Introduzione del riassunto del sistema

di Farmacovigilanza.

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

Un procuratore  
dott.ssa Concetta Capo

T15ADD3433 (A pagamento).

**ITALFARMACO S.P.A.**

Sede: viale Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00737420158

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

Specialità medicinale: NATECAL D3 600 mg + 400 IU chewable tablets and orodispersible tablets

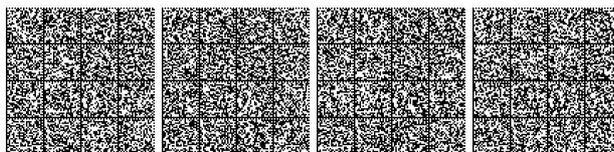
Codice A.I.C.: 034899 in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice Pratica: C1A/2015/545

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

IT/H/0112/001-002/IAIN/047

Tipo IAIN B.III.1a)3 Aggiunta di un nuovo CEP di calcio carbonato CEP R1-CEP 2007-132-Rev 00 da parte di un nuovo sito: Shanghai Nuocheng Pharmaceutical CO., LTD - Shanghai



Data di implementazione: 07.01.2015

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

L'amministratore delegato  
dott. Alessandro Porcu

T15ADD3434 (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 s.m.i. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274.*

Medicinale: PANATRIX

Confezioni e numeri A.I.C.: 036015030

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati, AIFA/V&A/P/18139 del 23/02/2015

Codice pratica: N1B/2014/1870

Tipologia di variazione: Single variation di Tipo IB, categoria C.I.1.b)

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati per adeguamento alla procedura di Referral art. 30 (EMEA/H/A-30/1302).

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

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

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

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

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

Il Titolare AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto 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  
Sante Di Renzo

T15ADD3435 (A pagamento).

### ZAMBON ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Lillo del Duca 10 - Bresso  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03804220154

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

Titolare: Zambon Italia S.r.l. - Via Lillo del Duca 10 - Bresso (MI)

Specialità medicinale: SPIDIFEN

400 mg granulato per soluzione orale gusto albicocca, 30 bustine - AIC 026916104

600 mg granulato per soluzione orale gusto albicocca, 30 bustine - AIC 026916130

600 mg granulato per soluzione orale gusto albicocca, 8 bustine - AIC 026916116

600 mg granulato per soluzione orale gusto menta-anice, 30 bustine - AIC 026916142

400 mg compresse rivestite con film, 30 compresse -AIC 026916080

Pratica n. N1A/2015/509

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) no. 1234/2008 e s.m.: Variazione IA B.III.1.a)2 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato o soppressione di un certificato di conformità alla farmacopea europea per un principio attivo. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato. Da R1-CEP 1996-058-Rev 04 (Site of production: Albemarle Corporation 725 Cannon Bridge Road - 29115 Orangeburg, South Carolina, USA)

A R1-CEP 1996-058-Rev 05 (Site of production: SI GROUP INC 725 Cannon Bridge Road - 29115 Orangeburg, South Carolina, USA)

Specialità medicinale: SPIDIDOL

400 mg granulato per soluzione orale gusto albicocca, 12 bustine - AIC 039600022

400 mg granulato per soluzione orale gusto menta-anice, 12 bustine - AIC 039600034



400 mg compresse rivestite con film, 12 compresse -AIC  
039600010

400 mg compresse rivestite con film, 3 compresse -AIC  
039600059

400 mg compresse rivestite con film, 6 compresse -AIC  
039600046

400 mg compresse rivestite con film, 20 compresse -AIC  
039600061

400 mg compresse rivestite con film, 24 compresse -AIC  
039600073

400 mg compresse rivestite con film, 30 compresse -AIC  
039600085

Pratica n. N1A/2015/510

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) no. 1234/2008 e s.m.: Variazione IA B.III.1.a)2 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato o soppressione di un certificato di conformità alla farmacopea europea per un principio attivo. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato. Da R1-CEP 1996-058-Rev 04 (Site of production: Albemarle Corporation 725 Cannon Bridge Road - 29115 Orangeburg, South Carolina, USA)

A R1-CEP 1996-058-Rev 05 (Site of production: SI GROUP INC 725 Cannon Bridge Road - 29115 Orangeburg, South Carolina, USA)

Specialità medicinale: SPIDIDOL ANALGESICO

200 mg granulato per soluzione orale, 12 buste - AIC  
028710010

200 mg compresse, 12 compresse - AIC 028710034

Pratica n. N1A/2015/525

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) no. 1234/2008 e s.m.: Variazione IA B.III.1.a)2 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato o soppressione di un certificato di conformità alla farmacopea europea per un principio attivo. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato. Da R1-CEP 1996-058-Rev 04 (Site of production: Albemarle Corporation 725 Cannon Bridge Road - 29115 Orangeburg, South Carolina, USA)

A R1-CEP 1996-058-Rev 05 (Site of production: SI GROUP INC 725 Cannon Bridge Road - 29115 Orangeburg, South Carolina, USA)

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

Un procuratore  
dott. Ivan Lunghi

T15ADD3438 (A pagamento).

## LABORATOIRE HRA PHARMA

Sede legale: 15 rue Béranger, 75003 Parigi - Francia

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

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

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

Specialità medicinale: NORLEVO 0,750 mg compresse  
Confezioni e numeri di A.I.C.: 034884 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: Laboratoire HRA Pharma - 15 rue Béranger, 75003 Parigi - Francia

Codice pratica: C1A/2014/3147

N. di procedura: FR/H/146/01/IA/34

Tipologia variazione: "Single variation"

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

Specialità medicinale: NORLEVO 1,5 mg compresse

Confezioni e numeri di A.I.C.: 034884 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: Laboratoire HRA Pharma - 15 rue Béranger, 75003 Parigi - Francia

Codice pratica: C1A/2014/3148

N. di procedura: FR/H/146/02/IA/35

Tipologia variazione: "Single variation"

1 variazione di tipo IAIN - n. C.I.8 a): introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano, o modifiche apportate a tale sintesi: introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza in sostituzione del DDPS, modifiche concernenti la persona qualificata in materia di farmacovigilanza.

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

T15ADD3441 (A pagamento).

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

**Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco**  
*Società a socio unico e sotto la direzione e coordinamento di FINAF S.p.A.*

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03907010585

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

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

Medicinale: ESOLUT



Confezioni e n. di Autorizzazione Immissione in Commercio:  
ESOLUT 200 mg ovuli, 12 ovuli - AIC:027797024  
ESOLUT 2,5 g crema vaginale, tubo da 30 g con 6 applicatori monouso tarati a 4 g - AIC:027797012

Codice pratica: N1A/2015/519

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della variazione di tipo IA (B.III.1.a.2): presentazione CEP aggiornato per il principio attivo Progesterone del produttore N.V. ORGANON, The Netherlands da CEP R2-CEP 1996-017-Rev 03 a CEP R2-CEP 1996-017-Rev 04. L'aggiornamento della revisione del CEP è dovuto solo al cambio di ragione sociale del produttore da N.V. ORGANON a ASPEN OSS B.V.

Medicinale: COLPOGYN

Confezioni e n. di Autorizzazione Immissione in Commercio:  
COLPOGYN crema vaginale 0,0125%, tubo da 30 g con 6 applicatori monouso - AIC: 025851027

COLPOGYN 0,5 mg ovuli per uso vaginale, 20 ovuli - AIC:025851054

COLPOGYN 0,5 mg ovuli per uso vaginale, 10 ovuli - AIC:025851039

COLPOGYN 1 mg ovuli per uso vaginale, 20 ovuli - AIC:025851066

COLPOGYN 1 mg ovuli per uso vaginale, 10 ovuli - AIC:025851041

Codice pratica: N1A/2015/548

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della variazione di tipo IA (B.III.1.a.2): presentazione CEP aggiornato per il principio attivo Estriolo del produttore N.V. ORGANON, The Netherlands, da CEP R1-CEP 1999-179-Rev 02 a CEP R1-CEP 1999-179-Rev 03. L'aggiornamento della revisione del CEP è dovuto solo al cambio di ragione sociale del produttore da N.V. ORGANON a ASPEN oss b.v.

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

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

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

T15ADD3444 (A pagamento).

### LABORATOIRE HRA PHARMA

Sede legale: 15 rue Béranget, 75003 Parigi - Francia

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

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

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

Specialità medicinale: CORMETO

Confezione e numero di A.I.C.: 043094010 - "250 mg capsule molli" 50 capsule in flacone HDPE

Titolare A.I.C.: Laboratoire HRA Pharma - 15 rue Béranget, 75003 Parigi - Francia

Codice pratica: C1A/2014/3205

N. di procedura: IE/H/0424/001/IA/005

Tipologia variazione: "Single variation"

1 variazione di tipo IAIN - n. C.I.8 a): introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano, o modifiche apportate a tale sintesi - modifiche concernenti la persona qualificata in materia di farmacovigilanza.

Specialità medicinale: CORMETO

Confezione e numero di A.I.C.: 043094010 - "250 mg capsule molli" 50 capsule in flacone HDPE

Titolare A.I.C.: Laboratoire HRA Pharma - 15 rue Béranget, 75003 Parigi - Francia

Codice pratica: C1B/2014/3334

N. di procedura: IE/H/0424/001/IB/006

Tipologia variazione: "Single variation"

1 variazione di tipo IB - n. B.I.d.1 a)1: modifica del periodo di ripetizione della prova 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 - riduzione del periodo di ripetizione della prova: da 24 mesi a 18 mesi.

Specialità medicinale: CORMETO

Confezione e numero di A.I.C.: 043094010 - "250 mg capsule molli" 50 capsule in flacone HDPE

Titolare A.I.C.: Laboratoire HRA Pharma - 15 rue Béranget, 75003 Parigi - Francia

Codice pratica: C1A/2014/3538

N. di procedura: IE/H/0424/001/IA/007

Tipologia variazione: "Single variation"

1 variazione di tipo IA - n. A.4: modifiche del nome del fabbricante del principio attivo per il quale non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea: da "MINAKEM SAS" a "Minakem Beuvry Production" e da "MINAKEM Durkerque SAS" a "MINAKEM Durkerque Production".

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

T15ADD3442 (A pagamento).

### CRINOS S.P.A.

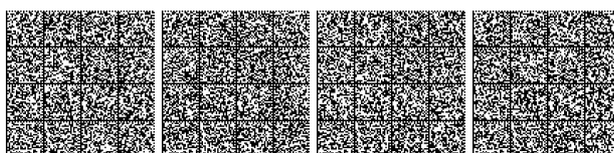
Sede legale: via Pavia 6 - 20136 Milano - I  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03481280968

*Comunicazione notifica regolare UVA del 23/02/2015 - Prot. n. 18065*

Medicinale: MEGAFER 80 mg compresse effervescenti

Codice farmaco: 034492 - Tutte le confezioni - Cod. Pratica n. N1B/2014/2942

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z



Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento del Foglio illustrativo in seguito ai risultati del Readability User test ed adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle etichette al QRD template.

E' autorizzata la modifica richiesta del Foglio Illustrativo, delle Etichette e dei paragrafi 4.4, 4.7, 4.8, 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia 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.

Il procuratore  
dott. Osvaldo Ponchiroli

T15ADD3447 (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 23/02/2015 -  
Prot. n. 18090*

Medicinale: FORMOTEROLO EG 12 microgrammi polvere per inalazione, capsule rigide

Codice farmaco: 036215 - Tutte le confezioni - Cod. Pratica n. N1B/2014/2274

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I z)

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento del Foglio Illustrativo in seguito ai risultati del test di leggibilità. Aggiornamento delle etichette al QRD Template, versione 9, 03/2013.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (adeguamento del Foglio Illustrativo al formato QRD in seguito a conclusione del test di leggibilità) 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 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

T15ADD3449 (A pagamento).

### HEXAL S.P.A.

Sede legale: largo U. Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA) - I  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01312320680 /  
04929081000

*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.

Medicinali: AZATIOPRINA HEXAL AIC n. 036292 -  
Confezioni: Tutte;

CITALOPRAM HEXAL AIC n. 036367 - Confezioni: Tutte; TORASEMIDE HEXAL AIC n. 036487 - Confezioni: Tutte; LEVODOPA CARBIDOPA HEXAL AIC n. 036514 - Confezioni: Tutte; LANSOPRAZOLO HEXAL AIC n. 037131 - Confezioni: Tutte; ALFUZOSINA HEXAL AIC n. 037589 - Confezioni: Tutte; CLARITROMICINA HEXAL AIC n. 037833 - Confezioni: Tutte; ENALAPRIL IDROCLOROTIAZIDE HEXAL AIC n. 038435 - Confezioni: Tutte.



Raggruppata in SE/H/xxxx/IA/257/G - Codice Pratica: C1A/2014/3452

Grouping variation: Tipo IA n. A.5.b - Modifica del nome del produttore responsabile del confezionamento secondario: da Pieffe Depositi Srl a UPS Healthcare Italia Srl.

Medicinale: ONDANSETRONE HEXAL AIC n. 040268 - Confezioni: Tutte; Raggruppata in NL/H/xxxx/IA/342/G - Codice Pratica: C1A/2014/3110

Grouping variation: Tipo IA n. A.5.b - Modifica del nome del produttore responsabile del confezionamento secondario da: Pieffe Depositi Srl a: UPS Healthcare Italia Srl.

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

Un procuratore  
dott.ssa Susy Ferraris

T15ADD3451 (A pagamento).

### BAXTER S.P.A.

Sede: piazzale dell'Industria n. 20 - Roma

Capitale sociale € 7.000.000,00 i.v.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00492340583

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

Codice Pratica C1B/2014/3017

Specialità Medicinale: GLUCOSIO BAXTER.

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. UK/H/1839/001/IB/016. Confezioni e numeri di A.I.C.:

10% 30 Sacche da 250 ml, A.I.C. n. 040258016

10% 36 Sacche da 250 ml, A.I.C. n. 040258028

10% 20 Sacche da 500 ml, A.I.C. n. 040258030

10% 24 Sacche da 500 ml, A.I.C. n. 040258042

10% 10 Sacche da 1000 ml, A.I.C. n. 040258055

10% 12 Sacche da 1000 ml, A.I.C. n. 040258067

Var IB n. B.II.d.2.d: Sostituzione dell'attuale procedura di prova per le Endotossine Batteriche nel prodotto finito con un metodo più sensibile (da Farmacopea Europea 2.6.14, Metodo C: Metodo cinetico turbidimetrico).

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

Un procuratore  
dott.ssa Concetta Capo

T15ADD3460 (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  
Codice Fiscale e/o Partita IVA:  
00795170158 / 02689300123

*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: AZITROMICINA SANDOZ GmbH 200 mg/5 ml polvere per sospensione orale

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 037973

Procedura Europea n. NL/H/0886/002/IB/027

Codice Pratica: C1B/2014/3527

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

Medicinale: NEMEZID 200 mg/5 ml polvere per sospensione orale

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 037975

Procedura Europea n. NL/H/0957/001/IB/015

Codice Pratica: C1B/2014/3526

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

Medicinale: MONTELUKAST SANDOZ GmbH 4 mg e 5 mg compresse masticabili

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 041108

Procedura Europea n. UK/H/2505/001-002/IA/022

Codice Pratica: C1A/2015/528

Modifica Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito di produzione solo per la fase di confezionamento primario Pieffe Depositi Srl (Italia).

Medicinale: CLARITROMICINA SANDOZ GmbH 25 mg/ml e 50 mg/ml granulato per sospensione orale

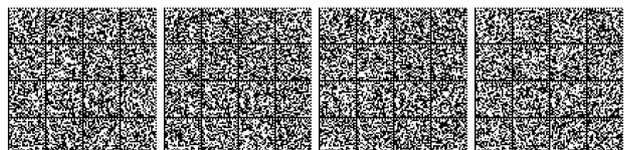
Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 041557

Procedura Europea n. NL/H/2099/001-002/IA/008

Codice Pratica: C1A/2015/585

Modifica Tipo IA n. B.II.e.6.b - Modifica del confezionamento primario non a contatto con il prodotto finito - Aggiunta di una chiusura a vite alternativa.

Medicinali: FLUCONAZOLO SANDOZ GmbH AIC n. 037387 - Confezioni: Tutte; PANTOPRAZOLO SANDOZ GmbH AIC n. 037838 - Confezioni: Tutte; MIRTAZAPINA SANDOZ GmbH AIC n. 037885 - Confezioni: Tutte; ENALAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ GmbH AIC n. 037967 - Confezioni: Tutte; AZITROMICINA SANDOZ GmbH AIC n. 037973 - Confezioni: Tutte; ALENDRONATO SANDOZ GmbH AIC n. 038408 - Confezioni: Tutte; MONTELUKAST SANDOZ GmbH AIC n. 041108 - Confezioni: Tutte; LATTULOSIO SANDOZ GmbH AIC n. 041338 - Confezioni: Tutte; CLARITROMICINA SANDOZ GmbH AIC n. 041557 - Confezioni: Tutte; OMEPRAZOLO SANDOZ GMBH AIC n.038341 - Confezioni: Tutte.



Raggruppata in SE/H/xxxx/IA/257/G - Codice Pratica: C1A/2014/3452

Grouping variation: Tipo IA n. A.5.b - Modifica del nome del produttore responsabile del confezionamento secondario: da Pieffe Depositi Srl a UPS Healthcare Italia Srl.

Medicinali: ACIDO ZOLEDRONICO SANDOZ GMBH AIC n. 042096 - Confezioni: Tutte; RIVASTIGMINA SANDOZ GMBH AIC n. 043087 - Confezioni: Tutte; VORICONAZOLO SANDOZ GMBH AIC n. 042625; NEVIRAPINA SANDOZ GMBH AIC n. 042527 - Confezioni: Tutte; CABERGOLINA SANDOZ GMBH AIC n. 042248 - Confezioni: Tutte;

Raggruppata in NL/H/xxxx/IA/342/G - Codice Pratica: C1A/2014/3110

Grouping variation: Tipo IA n. A.5.b - Modifica del nome del produttore responsabile del confezionamento secondario da: Pieffe Depositi Srl a: UPS Healthcare Italia Srl.

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

Un procuratore  
dott.ssa Susy Ferraris

T15ADD3452 (A pagamento).

### SANDOZ S.P.A.

Sede legale: largo U. Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA) - I  
Codice Fiscale e/o Partita IVA:  
00795170158 / 02689300123

*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: ZOLPIDEM SANDOZ 10 mg compresse rivestite con film

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 038001

Procedura Europea n. NL/H/0262/001/IA/045

Codice Pratica: C1A/2014/3470

Modifica Tipo IA n. A.5.b - Modifica del nome del produttore responsabile del confezionamento secondario in Italia: da Pieffe Nord S.R.L. a UPS Healthcare Italia S.R.L.

Medicinale: CLOPIDOGREL SANDOZ 75 mg compresse rivestite con film

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 039456

Procedura Europea n. DE/H/1734/001/IB/015/G

Codice Pratica: C1B/2014/3345

Grouping variation: Tipo IB + n. 2 IA n. A.5.b - Modifica dei nomi del produttore del prodotto finito: da Cimex AG ad Acino AG e da Pieffe Depositi Srl e - Pieffe Nord Srl a UPS Healthcare Italia Srl.

Medicinale: GEMSOL 40 mg/ml concentrato per soluzione per infusione

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 040278

Procedura Europea n. AT/H/0359/001/IB/013/G

Codice Pratica: C1B/2014/2894

Grouping variation: n. 2 x tipo IB n. B.I.d.1.a.4 - Introduzione del re-test period del principio attivo per i produttori Dr. Reddy's Laboratories Limited (India) e TEVA Pharmaceutical Industries LTD (Israele).

Medicinale: OLANZAPINA SANDOZ 2,5 mg, 5 mg e 10 mg compresse rivestite con film

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 040333

1) Procedura Europea n. SE/H/0688/001-002;004/IA/019/G

Codice Pratica: C1A/2014/3400

Grouping variation: Tipo IA in n. B.III.1.a.1 - Presentazione nuovo CEP (R0-CEP 2012-190-Rev00) per il principio attivo da parte del produttore già autorizzato Neuland Laboratories Limited (India); Tipo IA in n. B.III.2.a.1 - Modifica delle specifiche del principio attivo per adeguamento alla corrente Ph. Eur.

2) Procedura Europea n. SE/H/0688/001-002;004/IA/021

Codice Pratica: C1A/2014/3719

Modifica Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito di produzione solo per la fase di confezionamento primario Pieffe Depositi Srl (Italia).

Medicinale: LATANOPROST TIMOLOLO SANDOZ 50 mcg/ml + 5 mg/ml collirio, soluzione

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 040754

Procedura Europea n. DK/H/2085/001/IA/008

Codice Pratica: C1A/2014/3697

Modifica Tipo IA n. A.4 - Modifica dell'indirizzo del produttore del principio attivo Latanoprost: Yonsung Fine Chemical Co., Ltd. (Corea): da 129-9 Suchon-ri a 207, Sujeong-ro.

Medicinale: TELMISARTAN SANDOZ 20 mg, 40 mg e 80 mg compresse

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 040926

Procedura Europea n. NL/H/1821/001-003/IB/013

Codice Pratica: C1B/2014/3201

Modifica Tipo IBun n. B.II.d.1.z - Modifica parametri di specifica del prodotto finito.

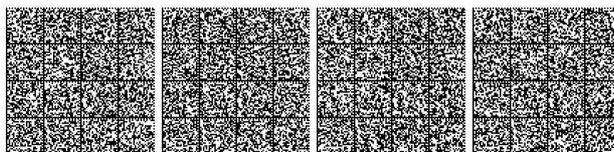
Medicinale: MONTELUKAST SANDOZ 10 mg compresse rivestite con film

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 041134

Procedura Europea n. UK/H/2199/001/IB/021/G

Codice Pratica: C1B/2014/969

Grouping variation: Tipo IBun n. B.I.z - Aggiornamento DMF del produttore autorizzato Dr. Reddy's - da vers. AP/01/February 2009 a vers. AP/02-00/April 2012 + Tipo IA in n. B.III.2.a.1 - Modifica delle specifiche del principio attivo per adeguamento alla corrente Ph. Eur. + Tipo IA n. B.I.b.1.b - Restringimento dei limiti di specifica del materiale di partenza + n. B.I.b.1.c - Aggiunta di un nuovo parametro di specifica del principio attivo e relativo metodo.



Medicinale: ADOPORT 0,5 mg e 1 mg capsule rigide  
 Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 041180  
 Procedura Europea n. NL/H/1340/001-002/IA/021/G  
 Codice Pratica: C1A/2014/3377

Grouping variation: n. 2 x tipo IA n. B.II.b.4.a - Modifica delle dimensioni dei lotti del prodotto finito: inserimento del range da 120.000 capsule a 600.000 capsule per 0,5 mg e da 120.000 capsule a 900.000 capsule per 1 mg.

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/014  
 Codice Pratica: C1A/2014/3718

Modifica Tipo IA in n. B.III.1.a.1 - Presentazione nuovo CEP (R0-CEP 2011-299-Rev 01) per il principio attivo da parte del produttore già autorizzato Mylan Laboratories Limited (India).

Medicinale: SILDENAFIL SANDOZ 25 mg, 50 mg e 100 mg compresse

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 041306  
 Procedura Europea n. NL/H/1470/001-002;004/IA/016  
 Codice Pratica: C1A/2014/2944

Modifica Tipo IA in n. B.III.1.a.1 - Presentazione nuovo CEP (R0-CEP 2013-072-Rev 00) per il principio attivo da parte del produttore già autorizzato Pharmaceutical Works Polpharma S.A. (Polonia).

Medicinali: ALMOTRIPTAN SANDOZ AIC n. 041862 - Confezioni: Tutte; PARACALCITOLE SANDOZ AIC n. 042692 - Confezioni: Tutte;

PIOGLITAZONE SANDOZ AIC n. 040675 - Confezioni: Tutte; PROPOFOL SANDOZ AIC n. 040962 - Confezioni: Tutte; BERIQUETI AIC n. 043008 - Confezioni: Tutte; VORICONAZOLO SANDOZ AIC n. 042789 - Confezioni: Tutte; TELMISARTAN E IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ AIC n. 042504 - Confezioni: Tutte; ATOVAQUONE E PROGUANILE SANDOZ AIC n. 042135 - Confezioni: Tutte; LAMIVUDINA SANDOZ AIC n. 042777 - Confezioni: Tutte; MEMANTINA SANDOZ AIC n. 0424080 - Confezioni: Tutte; PARACETAMOLO SANDOZ AIC n. 042360 - Confezioni: Tutte; BIMATOPROST SANDOZ AIC n. 042558 - Confezioni: Tutte; DEXKETOPROFENE SANDOZ AIC n. 042369 - Confezioni: Tutte; TIBOCINA AIC n. 042266 - Confezioni: Tutte; DUTASTERIDE SANDOZ AIC n. 042303 - Confezioni: Tutte

Raggruppata in NL/H/xxxx/IA/342/G - Codice Pratica: C1A/2014/3110

Grouping variation: Tipo IA n. A.5.b - Modifica del nome del produttore responsabile del confezionamento secondario da: Pieffe Depositi Srl a: UPS Healthcare Italia Srl.

Medicinali: MIRTAZAPINA SANDOZ AIC n. 036736 - Confezioni: Tutte; SERTRALINA SANDOZ AIC n. 036863 - Confezioni: Tutte; RIMACTAZID AIC n. 036879 - Confezioni: Tutte; RIMCURE AIC n. 036881 - Confezioni: Tutte; RIMSTAR AIC n. 036928 - Confezioni: Tutte; LANSOPRAZOLO SANDOZ AIC n. 037124 - Confezioni: Tutte;

ALENDRONATO SANDOZ AIC n. 037295 - Confezioni: Tutte; FLUCONAZOLO SANDOZ AIC n. 037380 - Confezioni: Tutte; QUINAPRIL SANDOZ AIC n. 037404 - Confezioni: Tutte; FLECAINIDE SANDOZ AIC n. 037415 - Confezioni: Tutte; BENAZEPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ AIC n. 037422 - Confezioni: Tutte; CIPROFLOXACINA SANDOZ AIC n. 037464 - Confezioni: Tutte; LISINOPRIL SANDOZ AIC n. 037471 - Confezioni: Tutte; RAMIPRIL SANDOZ AIC n. 037625 - Confezioni: Tutte; CETIRIZINA SANDOZ AIC n. 037629 - Confezioni: Tutte; CLARITROMICINA SANDOZ AIC n. 037720 - Confezioni: Tutte; IGREDEX AIC n. 037724 - Confezioni: Tutte; CEFUROXIMA SANDOZ AIC n. 037732 - Confezioni: Tutte; CABERGOLINA SANDOZ AIC n. 037921 - Confezioni: Tutte; PANTOPRAZOLO SANDOZ AIC n. 038139 - Confezioni: Tutte; ALFUZOSINA SANDOZ AIC n. 038155 - Confezioni: Tutte; VENLAFAXINA SANDOZ AIC n. 038444 - Confezioni: Tutte; PERINDOPRIL ALMUS AIC n. 038472 - Confezioni: Tutte; LISINOPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ AIC n. 038535 - Confezioni: Tutte; PIPERACILLINA e TAZOBACTAM SANDOZ AIC n. 038717 - Confezioni: Tutte; PERINDOPRIL SANDOZ AIC n. 038764 - Confezioni: Tutte; BISOPROLOLO SANDOZ AIC n. 038811 - Confezioni: Tutte; LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ AIC n. 039154 - Confezioni: Tutte; SALBUTAMOLO SANDOZ AIC n. 039221 - Confezioni: Tutte; METFORMINA GLIBENCLAMIDE SANDOZ AIC n. 039719 - Confezioni: Tutte; EGAPAL AIC n. 039902 - Confezioni: Tutte; AMISULPRIDE SANDOZ AIC n. 039929 - Confezioni: Tutte; ESOMEPRAZOLO SANDOZ AIC n. 040199 - Confezioni: Tutte; LETROZOLO SANDOZ AIC n. 040324 - Confezioni: Tutte; OLANZAPINA SANDOZ AIC n. 040333 - Confezioni: Tutte; DOSANLOC AIC n. 040921 - Confezioni: Tutte; MONTELUKAST SANDOZ AIC n. 041134 - Confezioni: Tutte; ADOPORT AIC n. 041180 - Confezioni: Tutte; SILDENAFIL SANDOZ AIC n. 041306 - Confezioni: Tutte; VANCOMICINA SANDOZ AIC n. 040063 - Confezioni: Tutte; MACROGOL SANDOZ AIC n. 042699 - Confezioni: Tutte;

Raggruppata in SE/H/xxxx/IA/257/G - Codice Pratica: C1A/2014/3452

Grouping variation: Tipo IA n. A.5.b - Modifica del nome del produttore responsabile del confezionamento secondario: da Pieffe Depositi Srl a UPS Healthcare Italia Srl.

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

Un procuratore  
 dott.ssa Susy Ferraris

T15ADD3454 (A pagamento).



**HEXAL AG**

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

Sede legale: Industriestrasse, 25 D 1 Holzkirchen  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01312320680 / 04929081000

*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 AG

Medicinale: ALPRAZOLAM HEXAL AG 0,25 mg, 0,50 mg e 1 mg compresse

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 036860

Procedura Europea n. NL/H/0355/001-003/IA/038

Codice Pratica: C1A/2014/3397

Modifica Tipo IA n. A.5.b - Modifica del nome del produttore responsabile del confezionamento secondario: da Pieffe Nord Srl a UPS Healthcare Italia Srl.

Medicinale: METFORMINA HEXAL AG AIC n. 038828 - Confezioni: Tutte.

Raggruppata in SE/H/xxxx/IA/257/G - Codice Pratica: C1A/2014/3452

Grouping variation: Tipo IA n. A.5.b - Modifica del nome del produttore responsabile del confezionamento secondario: da Pieffe Depositi Srl a UPS Healthcare Italia Srl.

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

Un procuratore  
dott.ssa Susy Ferraris

T15ADD3453 (A pagamento).

**SANDOZ BV**

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

Sede legale: Veluwezoom 22 NL 1327 Ah Almere  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00795170158 /  
02689300123

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

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

Titolare: Sandoz BV

Medicinale: CALCIPOTRIOLO SANDOZ BV 0,05 mg/ml soluzione cutanea

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 038918

Procedura Europea n. NL/H/1265/001/IA/011

Codice Pratica: C1A/2014/3451

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP per il principio attivo da parte del produttore già autorizzato Teva Pharmaceutical Industries Ltd: da R0-CEP 2007-223-Rev 02 a R0-CEP 2007-223-Rev 03.

Medicinale: OMEPRAZOLO SANDOZ BV AIC n. 038187 - Confezioni: Tutte.

Raggruppata in SE/H/xxxx/IA/257/G - Codice Pratica: C1A/2014/3452

Grouping variation: Tipo IA n. A.5.b - Modifica del nome del produttore responsabile del confezionamento secondario: da Pieffe Depositi Srl a UPS Healthcare Italia Srl.

Medicinale: CLARITROMICINA SANDOZ BV AIC n. 040167 - Confezioni: Tutte; DILTIAZEM SANDOZ BV AIC n. 042274 Confezioni: Tutte; ESCITALOPRAM SANDOZ BV AIC n. 042948 - Confezioni: Tutte;

Raggruppata in NL/H/xxxx/IA/342/G - Codice Pratica: C1A/2014/3110

Grouping variation: Tipo IA n. A.5.b - Modifica del nome del produttore responsabile del confezionamento secondario: da Pieffe Depositi Srl a UPS Healthcare Italia Srl.

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

Un procuratore  
dott.ssa Susy Ferraris

T15ADD3455 (A pagamento).

**MEDIOLANUM FARMACEUTICI S.P.A.**

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo n. 15 - Milano

Capitale sociale: € 6.500.000,00

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01689550158

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

Specialità medicinale: NALAPRES

Confezione e numero AIC:

20 mg + 12,5 mg compresse, 14 compresse, AIC n. 027553015

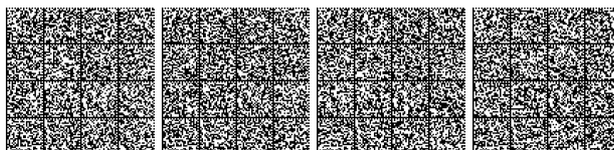
Specialità medicinale: PRINZIDE

Confezione e numero AIC:

20 mg + 12,5 mg compresse, 14 compresse, AIC n. 027481011

Codice Pratica: N1B/2015/514

Variation Grouping: n. 2 Variazioni di Tipo IAIN, B.II.b.1.a), n. 2 Variazioni di Tipo IAIN, B.II.b.1.b), n. 2 Variazioni di tipo IB, B.II.b.1.e), n. 2 Variazioni di Tipo IAIN, B.II.b.2.c.2): aggiunta di un sito di produzione responsabile del prodotto finito, confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio dei lotti: VAMFARMA S.r.l., Via Kennedy n. 5, 26833 Comazzo (Lodi). n. 2 Variazioni di Tipo IA, B.II.b.4.b): riduzione del lotto standard da 2.200.000 a 1.100.000 compresse, esclusivamente per il nuovo produttore.



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

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

Un procuratore speciale  
Gianni Ferrari

T15ADD3457 (A pagamento).

### **BAXTER S.P.A.**

Sede: piazzale dell'Industria N.20 - Roma  
Capitale sociale € 7.000.000,00 i.v.  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00492340583

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

Codice Pratica C1B/2014/3018

Specialità Medicinale: GLUCOSIO CON POTASSIO CLORURO BAXTER. Procedura di Mutuo Riconoscimento n. UK/H/0488/001-002/IB/025. Confezioni e numeri di A.I.C.:

20 Sacche da 500 ml, A.I.C. n. 035842018  
10 Sacche da 1000 ml, A.I.C. n. 035842020  
20 Sacche da 500 ml, A.I.C. n. 035842032  
10 Sacche da 1000 ml, A.I.C. n. 035842044

Var IB n. B.II.d.2.d: Sostituzione dell'attuale procedura di prova per le Endotossine Batteriche nel prodotto finito con un metodo più sensibile (da Farmacopea Europea 2.6.14, Metodo C: Metodo cinetico turbidimetrico).

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

Un procuratore  
dott.ssa Concetta Capo

T15ADD3459 (A pagamento).

### **LINDE MEDICALE S.R.L.**

Concessionario unico di vendita di AGA AB SE-181 81  
Lidingo, Sweden

Sede legale: via Guido Rossa,3 - Arluno (MI)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01550070617

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

Applicazione della Determina AIFA del 25/08/2011 relativa al silenzio/assenso che impatta sugli stampati e rientranti nelle ipotesi di cui all'art.1, comma 5 della Determinazione del Direttore Generale dell'AIFA n. 371 del 14/04/2014 concernente "Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali").

Codice Pratica: C1B/2015/559

N. di Procedura Europea: SE/H/0831/001/1B/020G

Specialità Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: LIVOPAN - AIC 039444 - gas medicinale compresso 50%/50 % Protossido d'azoto/Ossigeno.

Confezioni: 039444017/M, 039444029/M, 039444031/M, 039444043/M, 039444056/M, 039444068/M, 039444070/M, 039444082/M.

Titolare AIC: AGA AB, SE-181 81 Lidingö, Sweden; concessionario esclusivo per l'Italia: Linde Medicale srl.

Tipologia variazione grouping: IB, B.II.e.1 z); IB, B.II.e.1 z); IA, B.II.e.7 b).

Tipo di modifica: Modifica del confezionamento primario del prodotto, aggiunta confezione di bombola in alluminio da 10 lt; modifica del confezionamento primario del prodotto, aggiunta di una nuova valvola; modifica del fornitore di dispositivi di confezionamento, aggiunta di un fornitore di valvole.

Modifica apportata: Introduzione di una nuova confezione di bombola in alluminio da 10 lt; aggiunta di una nuova valvola; aggiunta di un nuovo produttore di valvole.

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

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

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

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

Il procuratore  
ing. Marta Mancini

T15ADD3466 (A pagamento).



**RANBAXY ITALIA S.P.A.**

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

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

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

Medicinale: ESCITALOPRAM RANBAXY

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate - 042458;

Codice pratica: C1B/2014/3293; Procedura PT/H/0333/001-002/IB/014; Variazione tipo IB - B.II.f.1.b)1: estensione della shelf life per il prodotto medicinale finito (da 24 a 36 mesi). I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Medicinale: RAMIPRIL RANBAXY ITALIA

Confezioni e numero AIC: 5mg e 10mg compresse, tutte le presentazioni autorizzate - 042262; Codice pratica: C1B/2014/2756; Procedura FR/H/0530/003-004/IB/005/G; Grouping di Variazioni: tipo IB - A.2.b): modifica nome del prodotto medicinale in Spagna (da Ramipril Ranbaxy a Ranbaxy STADA) e tipo IAIN - C.I.8.a) sostituzione del Summary of Pharmacovigilance System Master File per la Spagna. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Medicinale: LOSARTAN e IDROCLOROTIAZIDE RANBAXY

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate - 039677;

Codice pratica: C1A/2015/780; Procedura UK/H/2514/001-002/IA/008/G; Grouping di Variazioni: tipo IA - B.III.1.a) 2: aggiornamento CEP per la sostanza attiva Idroclorotiazide, da parte di produttore già autorizzato (Cambrex Profarmaco Milano S.R.L. Italy) e tipo IA - A.7 eliminazione di siti di rilascio (Lindopharm GmbH e JSC-Olanifarm). I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Medicinale: CEFTAZIDIMA RANBAXY

Confezione e numero AIC: 1 g/3 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare; tutte le confezioni autorizzate -036023;

Medicinale: CARVEDILOLO RANBAXY

Confezione e numero AIC: 6,25 mg compresse e 25 mg compresse; tutte le confezioni autorizzate - 036338;

Medicinale: DELORAZEPAM RANBAXY

Confezione e numero AIC: 1 mg/ml Gocce orali, soluzione; tutte le confezioni autorizzate - 036425;

Medicinale: ENALAPRIL E IDROCLOROTIAZIDE RANBAXY

Confezione e numero AIC: 20 mg + 12,5 mg compresse; tutte le confezioni autorizzate - 038039;

Codice pratica: N1A/2015/541; Grouping IA di variazioni: 4 x C.I.8.a): introduzione del Summary of Pharmacovigilance System di Ranbaxy.

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

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

Un procuratore  
Sante Di Renzo

T15ADD3468 (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/2014/2303

Medicinale: BROXO DIN (aic: 032036)

Confezioni: 032036028 - 200 mg/100 g collutorio, flacone 250 ml; 032036030 - 200 mg/100 g gel gengivale, tubo 30 ml.

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

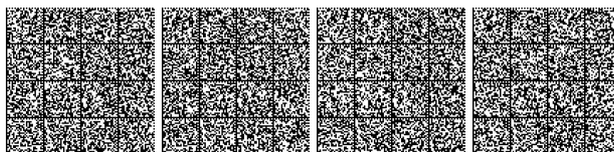
Tipo di modifica: Modifica stampati su richiesta ditta

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

TC15ADD3185 (A pagamento).

### **FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L.**

Sede: via Camagre, 41 - 37063 Isola della Scala (VR)

#### *Modifica stampati*

Tipo di modifica: modifica stampati

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

Medicinale: ELETTROLITICA EQUILIBRATA ENTERICA FKI

Codice pratica n. N1B/2014/2569

Codice farmaco: 030761 (tutte le confezioni)

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/15149 del 16 febbraio 2015

Medicinale: RINGER LATTATO FKI

Codice pratica n. N1B/2014/2572

Codice farmaco: 030773 (tutte le confezioni)

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/15398 del 16 febbraio 2015

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza con Determina AIFA FV n. 249/2014 del 14 luglio 2014 - GU n. 171 del 25 luglio 2014.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.5, 4.8 e 6.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

Regulatory affairs manager  
dott.ssa Chiara Dall'Aglio

TC15ADD3186 (A pagamento).

### **ISTITUTO CHIMICO INTERNAZIONALE DR. GIUSEPPE RENDE S.R.L.**

Sede legale: via Salaria, 1240 - 00138 Roma

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00399680586 - 00880641006

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano, apportata ai sensi del Regolamento 712/2012 UE e s.m.i.*

Titolare A.I.C.: Istituto Chimico Internazionale Dr. Giuseppe Rende S.r.l., via Salaria n. 1240, 00138 Roma.

Specialità medicinale: AMOBRONC nel seguente dosaggio e confezione: «15 mg/5 ml» sciroppo - flacone da 200 ml - A.I.C. n. 025776067.

Ai sensi della Determinazione AIFA del 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti variazioni:

Codice pratica: N1B/2015/536 - Grouping costituito da 4 variazioni relative al prodotto finito: Tipo IA<sub>IN</sub> - B.II.b.1 Sostituzione di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito (Special Product's Line S.p.a. - Anagni):

a) Sito di imballaggio secondario; b) Sito di imballaggio primario.



Tipo IB - B.II.b.1 Sostituzione di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito (Special Product's Line S.p.A. - Anagni): e) Sito in cui sono effettuate tutte le operazioni ad eccezione della liberazione dei lotti, del controllo dei lotti e degli imballaggi primario e secondario, per i medicinali non sterili.

Tipo IA<sub>IN</sub> - B.II.b.2 Modifica delle modalità di rilascio dei lotti e delle prove di controllo qualitativo del prodotto finito: c) Sostituzione di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti (Special Product's Line S.p.A. - Anagni) - 2. Compresi il controllo dei lotti/prove.

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

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

L'amministratore unico  
Giorgio Rende

TS15ADD3211 (A pagamento).

### BAYER S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: SARIDON

10 compresse AIC 004336044

5 compresse AIC 004336083

20 compresse AIC 004336107

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

Pratica n.ro N1A/2015/571

IA B.III.1.a) 2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato (R1-CEP 2003-059-REV 02) relativo al principio attivo propifenazone da parte di un produttore già approvato (Shandong Xinhua Pharmaceutical Co. Ltd. - Shandong P.R. China).

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

Un procuratore dirigente  
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS15ADD3297 (A pagamento).

### MYLAN S.P.A.

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

*Comunicazione di rettifica relativa al medicinale  
LEVETIRACETAM MYLAN PHARMA*

Nell'avviso T15ADD2907 sulla GU Parte II n. 26 del 5-3-2015 per il medicinale: LEVETIRACETAM MYLAN PHARMA, dove è scritto: "Codice Pratica: C1B/2014/566, C1B/2012/1748, Proc. Europea: UK/H/4691/01-04/IB/001, UK/H/4691/01-04/IB/006, AIC n. 040345, 250 mg, 500 mg, 750 mg, 1000 mg compresse rivestite con film, Confezioni: 040345 (tutte le confezioni autorizzate), Tipologia var.: C.I.2.a), C.I.z) - Modifica stampati per essere in linea con il prodotto di riferimento; Aggiornamento di RCP e Foglio Illustrativo per essere in linea con le raccomandazioni PRAC su iponatriemia e secrezione anormale dell'ormone antidiuretico", leggasi: "RAMIPRIL MYLAN GENERICS, Codice Pratica: C1B/2014/2551, Proc. Europea: IT/H/0223/01-03/IB/011, AIC n. 037577, tutte le confezioni autorizzate. Tipologia var.: IB C.I.1.b). E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (4.1; 4.2; 4.3; 4.4; 4.5; 5.1) del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto.....".

Procuratore  
Maria Luisa Del Buono

T15ADD3287 (A pagamento).

### VALUTAZIONE IMPATTO AMBIENTALE

### SNAM RETE GAS S.P.A.

*Provvedimento finale concernente la realizzazione dell'opera  
"Metanodotto Cervignano D'Adda - Mortara DN 1400  
(56") DP 75 bar"*

Snam Rete Gas S.p.A., Società soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Snam S.p.A., Società con unico socio, con sede legale in San Donato Milanese (MI), Piazza Santa Barbara 7, ai sensi di quanto previsto dall'art. 14/ter, comma 10, della legge n. 241/90 e successive modifiche ed integrazioni e dall'art. 52/ter del d.p.r. n. 327/01 e successive modifiche ed integrazioni, pubblica il provvedimento finale concernente la realizzazione dell'opera "Metanodotto Cervignano D'Adda - Mortara DN 1400 (56") DP 75 bar";

Ministero dello Sviluppo Economico - Direzione Generale per la Sicurezza dell'approvvigionamento e le infrastrutture energetiche

Il Direttore Generale

VISTO ... - *omissis* -  
CONSIDERATO ... - *omissis* -  
ACCERTATO ... - *omissis* -  
RILEVATO ... - *omissis* -  
CONSTATATO ... - *omissis* -



## Decreta

Art. 1 - E' riconosciuta la conformità agli strumenti urbanistici vigenti dell'opera denominata "Metanodotto Cervignano D'Adda - Mortara DN 1400 (56'') DP 75 bar".

Art. 2 - E' approvato il progetto definitivo redatto dalla Soc. Snam Rete Gas della citata opera, allegato al presente provvedimento, comprensivo delle planimetrie n.J01811-PPL-DW-100-0046 rev.1 e J01811-PPL-DW-100-0011 in scala 1:10.000, J01811-PPL-DW-001-0015 rev.0, J01811-PPL-DW-002-0015 rev.0, J01811-PPL-DW-003-0015 rev.0, J01811-PPL-DW-004-0015 rev.1 in scala 1:2.000 sulle quali è riportata la fascia di vincolo preordinato all'esproprio e le relative fasce di occupazione temporanea.

Art. 3 - E' apposto il vincolo preordinato all'esproprio, della durata di anni cinque dalla data del presente decreto, sulle aree individuate nella documentazione di cui sopra.

Art. 4 - E' dichiarata la pubblica utilità dell'opera suddetta, per la durata di anni cinque dalla data del presente decreto, riconoscendone altresì l'urgenza e indifferibilità; entro lo stesso termine dovranno essere emanati gli eventuali provvedimenti ablativi.

Art. 5 - Sono autorizzati la costruzione e l'esercizio del "Metanodotto Cervignano D'Adda - Mortara DN 1400 (56'') DP 75 bar" come da progetto definitivo approvato, fatti salvi gli adempimenti previsti dalle norme di sicurezza vigenti.

Art. 6 - I lavori di costruzione dell'impianto dovranno iniziare e concludersi rispettivamente entro i termini di anni uno e tre dalla data del presente provvedimento.

Art. 7 - La Soc. Snam Rete Gas provvederà alla pubblicazione del presente decreto, secondo quanto previsto dall'art. 14 ter comma 10, della legge n. 241/1990 e successive modificazioni ed integrazioni. Di tale adempimento deve essere data comunicazione alla Direzione Generale per la Sicurezza dell'Approvvigionamento e le Infrastrutture Energetiche.

Art. 8 - E' fatto obbligo alla Soc. Snam Rete Gas S.p.A. di adempiere alle prescrizioni di cui ai pareri acquisiti nell'ambito della Conferenza di Servizi.

Art. 9 - Il presente decreto esplica gli effetti di cui all'art. 52 quinquies, comma 2°, del "Testo Unico".

Art. 10 - Avverso il presente provvedimento è ammesso ricorso al T.A.R. competente oppure ricorso straordinario al Presidente della Repubblica. I termini di proponibilità del ricorso, decorrenti dalla data di pubblicazione del presente provvedimento di cui al precedente art. 7, sono di giorni 60 per il ricorso al T.A.R. e di giorni 120 per il ricorso straordinario al Presidente della Repubblica.

Roma, 30 Gennaio 2015

IL DIRETTORE GENERALE  
(ing. Gilberto Dialuce)

Decreto Ministeriale 0000242 del 07 ottobre 2014

Il Ministro dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare di concerto con il Ministro dei Beni e delle Attività Culturali e del Turismo - *omissis* - VISTA l'istanza di pronuncia di compatibilità ambientale presentata dalla Società Snam Rete Gas prot. n. 5246 del 08.08.2012 relativa al progetto denominato "Metanodotto Cervignano - Mortara DN 1400 (56'') DP 75 bar ed opere connesse" - *omissis* -

## Decreta

La compatibilità ambientale del progetto relativo alla realizzazione del metanodotto denominato "Cervignano - Mortara DN 1400 (56'') DP 75 bar ed opere connesse" - *omissis* - proposto dalla Società Snam Rete Gas, con sede legale in San Donato Milanese (MI) - piazza Santa Barbara 7, subordinatamente al rispetto delle prescrizioni - *omissis* -

Roma, li 07 ottobre 2014

Il Ministro dell'Ambiente  
e della Tutela del Territorio e del Mare  
Galletti  
Ministro dei Beni e delle Attività Culturali e del Turismo  
Franceschini

Alessandria, 05/03/2015

Snam Rete Gas S.p.A. - Realizzazione progetti  
di investimento  
Progetto Nord Occidentale - Il project manager  
ing. Alfeo Goglio

T15ADE3322 (A pagamento).

## CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI  
RIUNITI DI ASCOLI PICENO E FERMO

*Cessazione dall'esercizio dalle funzioni notarili  
della dott.ssa Raffaella De Vecchis*

Il Presidente del Consiglio Notarile dei Distretti Riuniti di Ascoli Piceno e Fermo rende noto che la Dottoressa Raffaella De Vecchis, già Notaio alla Sede di Ascoli Piceno, trasferito alla Sede di Osimo (Distretto Notarile di Ancona) con D.D. 29 gennaio 2015 del Ministero della Giustizia, pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 24 del 30 gennaio 2015, ha cessato l'esercizio della professione, per la sede di Ascoli Piceno, in data 26 febbraio 2015 avendo consegnato, in pari data, all'Archivio Notarile Distrettuale di Ascoli Piceno, i propri atti, repertori, registri, indici e sigillo notarile.

Il presidente  
dott. Albino Farina

TC15ADN3184 (Gratuito).



**CONSIGLIO NOTARILE DI RAVENNA**

*Iscrizione nel registro dei notai esercenti  
della dott.ssa Francesca Perris*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Ravenna notifica che la dott. Francesca Perris, nominata Notaio alla sede di Fusignano (distretto notarile di Ravenna) con Decreto Ministeriale del 19 dicembre 2014, pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 101 del 30 dicembre 2014 - 4<sup>a</sup> serie speciale, avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla vigente legge notarile, è stata iscritta nel ruolo dei Notai esercenti in questo Distretto, alla sede di Fusignano, con provvedimento in data odierna.

Ravenna, 27 febbraio 2015

Il presidente  
dott. Massimo Gargiulo

TC15ADN3190 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE DI RAVENNA**

*Iscrizione nel registro dei notai esercenti  
del dott. Nicola Bruno*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Ravenna notifica che il dott. Nicola Bruno, nominato Notaio alla sede di Faenza (distretto notarile di Ravenna) con Decreto Ministeriale del 19 dicembre 2014, pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 101 del 30 dicembre 2014 - 4<sup>a</sup> serie speciale, avendo adempiuto

a tutte le formalità prescritte dalla vigente legge notarile, è stato iscritto nel ruolo dei Notai esercenti in questo Distretto, alla sede di Faenza, con provvedimento in data odierna.

Ravenna, 27 febbraio 2015

Il presidente  
dott. Massimo Gargiulo

TC15ADN3191 (Gratuito).

**ERRATA-CORRIGE**

*Comunicato relativo all'avviso della CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. riguardante le modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano "FLOMAX"*

Nell'avviso della CHIESI FARMACEUTICI S.P.A., riguardante le modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano "FLOMAX", n. TC-15ADD2309 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - parte seconda - n. 23 del 26 febbraio 2015, alla pag. 63, seconda colonna, al quarto rigo, dove è scritto: «...n.077244110...», leggasi: «...n. 027244110...».

TC15AZZ3263.

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2015-GU2-29) Roma, 2015 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



## MODALITÀ PER LA VENDITA

**La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:**

- **presso il punto vendita dell'Istituto in piazza G. Verdi, 1 - 00198 Roma ☎ 06-8549866**
- **presso le librerie concessionarie riportate nell'elenco consultabile sui siti [www.ipzs.it](http://www.ipzs.it) e [www.gazzettaufficiale.it](http://www.gazzettaufficiale.it).**

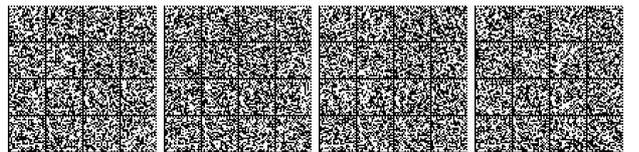
L'Istituto conserva per la vendita le Gazzette degli ultimi 4 anni fino ad esaurimento. Le richieste per corrispondenza potranno essere inviate a:

Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.  
Vendita Gazzetta Ufficiale  
Via Salaria, 1027  
00138 Roma  
fax: 06-8508-3466  
e-mail: [informazioni@gazzettaufficiale.it](mailto: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.



*pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca*



**GAZZETTA UFFICIALE**  
  
 DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

**GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)**

		<b>CANONE DI ABBONAMENTO</b>
<b>Tipo A</b>	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 € <b>438,00</b> - semestrale € <b>239,00</b>
<b>Tipo B</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 € <b>68,00</b> - semestrale € <b>43,00</b>
<b>Tipo C</b>	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 € <b>168,00</b> - semestrale € <b>91,00</b>
<b>Tipo D</b>	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 € <b>65,00</b> - semestrale € <b>40,00</b>
<b>Tipo E</b>	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 € <b>167,00</b> - semestrale € <b>90,00</b>
<b>Tipo F</b>	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 € <b>819,00</b> - semestrale € <b>431,00</b>

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

**CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO**

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

**PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI**

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

**PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI**

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

**GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II**

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

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

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

Si ricorda che, in applicazione della legge 190 del 23 dicembre 2014 articolo 1 comma 629, gli enti dello Stato ivi specificati sono tenuti a versare all'Istituto solo la quota imponibile relativa al canone di abbonamento sottoscritto. Per ulteriori informazioni contattare la casella di posta elettronica abbonamenti@gazzettaufficiale.it.

**RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI**

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

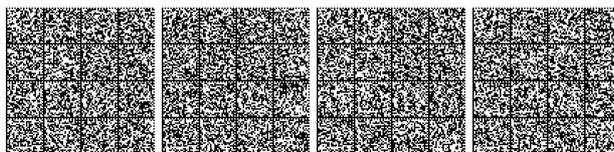
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

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

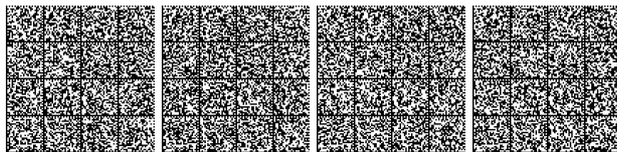
**N.B. - La spedizione dei fascicoli inizierà entro 15 giorni dall'attivazione da parte dell'Ufficio Abbonamenti Gazzetta Ufficiale.**

**RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO**

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



*pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca*



**MODALITÀ E TARIFFE PER LE INSERZIONI  
 IN 5ª SERIE SPECIALE E PARTE SECONDA**

Ministero dell'Economia e delle Finanze - Decreto 24 dicembre 2003 (G.U. n. 36 del 13 febbraio 2004)

Le inserzioni da pubblicare nella *Gazzetta Ufficiale* possono essere inviate per posta all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - Ufficio inserzioni G.U. in Via Salaria 1027 - 00138 Roma; in caso di pagamento in contanti, carta di credito o assegno circolare intestato all'Istituto, le inserzioni possono essere consegnate a mano direttamente al punto vendita dell'Istituto in Piazza G. Verdi 1 - 00198 Roma.

L'importo delle inserzioni inoltrate per posta deve essere preventivamente versato sul c/c bancario intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. presso la Banca di Sassari, Largo di Santa Susanna, 124 - Roma (**IBAN IT60 M056 7603 2000 0000 3001 578**) oppure sul c/c postale n. **16715047** intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - Roma. Sulla ricevuta di accredito è indispensabile indicare la causale del versamento.

La pubblicazione dell'inserzione nella *Gazzetta Ufficiale* viene effettuata il 6° giorno ferialo successivo a quello del ricevimento da parte dell'Ufficio inserzioni.

I testi delle inserzioni devono pervenire in originale, trascritti a macchina o con carattere stampatello, redatti su carta da bollo o uso bollo, con l'applicazione di una marca da € 16,00 ogni quattro pagine o 100 righe; eventuali esenzioni da tale imposta dovranno essere documentate all'atto della presentazione o dell'invio.

Qualora l'inserzione venga presentata per la pubblicazione da persona diversa dal firmatario, è necessario presentare delega scritta rilasciata dallo stesso o da altro soggetto autorizzato dall'ente inserzionista e copia fotostatica di un valido documento d'identità del delegante. Il delegato invece dovrà esibire un valido documento d'identità.

Nei prospetti ed elenchi contenenti numeri (costituiti da una o più cifre), questi dovranno seguire l'ordine progressivo in senso orizzontale. Per esigenze tipografiche, ogni riga può contenere un massimo di sei gruppi di numeri.

Le inserzioni devono riportare, in originale, la firma chiara e leggibile del responsabile della richiesta; il nominativo e la qualifica del firmatario devono essere trascritti a macchina o con carattere stampatello.

Per le inserzioni relative a "convocazioni di assemblea di società per azioni" si precisa che nell'indicare la data di convocazione è necessario considerare i tempi ordinari di pubblicazione di 6 giorni e i seguenti termini legali che decorrono dalla pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*:

- 15 giorni "convocazione di assemblea di società per azioni non quotate"
- 30 giorni "convocazione di assemblea di società per azioni quotate in mercati regolamentati"

Nella richiesta d'inserzione per le "convocazioni d'assemblea di società per azioni" dovrà essere indicato se trattasi di società con azioni quotate in mercati regolamentati italiani o di altri Paesi dell'Unione Europea

Per gli avvisi giudiziari, è necessario che il relativo testo sia accompagnato da copia del provvedimento emesso dall'Autorità competente; tale adempimento non occorre per gli avvisi già visti dalla predetta autorità.

**A fronte di ciascuna inserzione viene emessa fattura e, quale giustificativo dell'inserzione, viene spedita una copia della *Gazzetta Ufficiale* nella quale è avvenuta la pubblicazione. Si raccomanda agli inserzionisti di corredare le inserzioni dei dati fiscali (codice fiscale o partita IVA) ed anagrafici del richiedente.**

In caso di mancato recapito, i fascicoli saranno rispediti solo se richiesti all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato (mail: [informazioni@ipzs.it](mailto:informazioni@ipzs.it) oppure fax: 06-8508-2721) entro sessanta giorni dalla data della loro pubblicazione. Per ulteriori informazioni visitare il sito [www.gazzettaufficiale.it](http://www.gazzettaufficiale.it) o contattare il Numero Verde 800864035.

**TARIFFE**

*A partire da gennaio 1999, è stato abolito il costo forfettario per la testata addebitando le reali righe utilizzate, fermo restando che le eventuali indicazioni di: denominazione e ragione sociale; sede legale; capitale sociale; iscrizione registro imprese; codice fiscale e partita IVA, devono essere riportate su righe separate.*

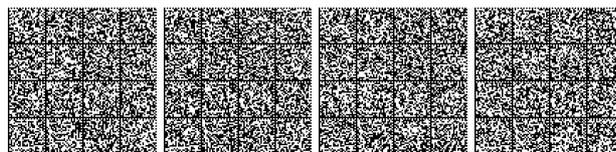
<b>Annunzi commerciali</b>	Imponibile:	Costo totale IVA 22% inclusa
Per ogni riga o frazione di riga	<b>€ 16,87</b>	<b>€ 20,58</b>
<b>Annunzi giudiziari</b>	Imponibile:	Costo totale IVA 22% inclusa
Per ogni riga o frazione di riga <i>(comprese comunicazioni o avvisi relativi a procedure di esproprio per pubblica utilità)</i>	<b>€ 6,62</b>	<b>€ 8,08</b>

**NOVITÀ SUL VERSAMENTO IVA PER LE PUBBLICHE AMMINISTRAZIONI**

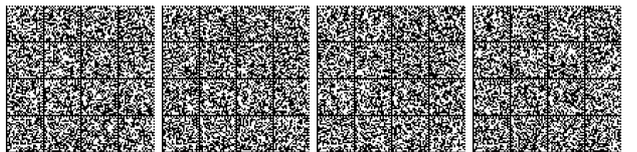
*Si ricorda che, in applicazione della legge 190 del 23 dicembre 2014 articolo 1 comma 629, gli organi dello Stato, gli enti pubblici territoriali e i consorzi tra essi costituiti, le camere di commercio, industria, artigianato e agricoltura, gli istituti universitari, le aziende sanitarie locali, gli enti ospedalieri, gli enti pubblici di ricovero e cura aventi prevalente carattere scientifico, gli enti pubblici di assistenza e beneficenza e di previdenza, sono tenuti a versare all'Istituto solo la quota imponibile relativa all'inserzione. In caso di pagamento anticipato, i soggetti pubblici sopra elencati dovranno effettuare preventivamente il calcolo del costo dell'inserzione solo sulla base del valore imponibile del costo per riga.*

**N.B. NON SI ACCETTANO INSERZIONI CON DENSITÀ DI SCRITTURA SUPERIORE A 77 CARATTERI/RIGA.** Il numero di caratteri/riga (comprendendo come caratteri anche gli spazi vuoti ed i segni di punteggiatura) è sempre riferito all'utilizzo dell'intera riga, di mm 133, del foglio di carta bollata o uso bollo (art. 53, legge 16 febbraio 1913, n. 89 e articoli 4 e 5, decreto del Presidente della Repubblica 26 ottobre 1972, n. 642, testo novellato).

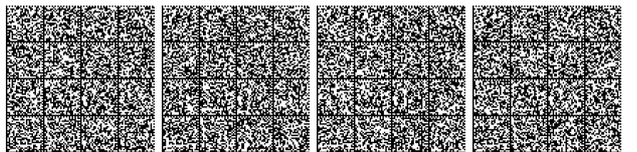
**LA PUBBLICAZIONE DEGLI AVVISI DI GARE DI APPALTO PUBBLICHE DEVE ESSERE EFFETTUATA IN CONFORMITÀ A QUANTO DISPOSTO DAL DECRETO LEGISLATIVO 12 APRILE 2006 N. 163: "Codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture in attuazione delle direttive 2004/17/CE e 2004/18/CE".**



*pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca*



*pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca*





€ 5,09

