

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 14 maggio 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	
Convocazioni di assemblea	
ALLIANCE FARMA SERVIZI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (T15AAA7251)</i>	<i>Pag. 2</i>
CURE ORTOPEDICHE TRAUMATOLOGICHE S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TS15AAA7185)</i>	<i>Pag. 3</i>
FILCAR S.P.A. <i>Avviso di convocazione di assemblea degli obbligazionisti (T15AAA7192)</i>	<i>Pag. 1</i>
IFG TETTAMANTI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (T15AAA7252)</i>	<i>Pag. 3</i>
LA BUONA TERRA SOC. COOP. <i>Convocazione di assemblea (T15AAA7316)</i>	<i>Pag. 3</i>
M.C. ELETTRICI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (T15AAA7227)</i>	<i>Pag. 1</i>
NUOVA ALBA SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L. <i>Convocazione di assemblea dei soci (T15AAA7261)</i>	<i>Pag. 2</i>
ORTOFRUTTICOLA FRATELLI DI MATTEO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria dei soci (T15AAA7313)</i>	<i>Pag. 2</i>
SOCIETÀ COOPERATIVA EDILIZIA 13 FEBBRAIO <i>Avviso di convocazione assemblea ordinaria e straordinaria dei soci (T15AAA7235)</i>	<i>Pag. 1</i>
SOCIETÀ COOPERATIVA EDILIZIA CLARA <i>Avviso di convocazione assemblea ordinaria e straordinaria dei soci (T15AAA7249)</i>	<i>Pag. 1</i>
UMANA HOLDING S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (T15AAA7323)</i>	<i>Pag. 3</i>
Altri annunci commerciali	
CASSA DI RISPARMIO DI PARMA E PIACENZA S.P.A.	
BANCA POPOLARE FRIULADRIA S.P.A.	
CARIPARMA OBG S.R.L. <i>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"). (T15AAB7273)</i>	<i>Pag. 7</i>
CASSA DI RISPARMIO DI PARMA E PIACENZA S.P.A.	
MONDOMUTUI CARIPARMA S.R.L. <i>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"). (T15AAB7274)</i>	<i>Pag. 9</i>



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"). (T15AAB7275). Pag. 11

CASSA DI RISPARMIO DI SAVONA S.P.A.

CARIGE COVERED BOND 2 S.R.L.

Avviso di riacquisto di crediti ceduti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 e 7-bis della legge 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130) e dell'articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 (il T.U. Bancario) - Avviso di rettifica. (T15AAB7289) Pag. 13

CASSA DI RISPARMIO DI SAVONA S.P.A.

CARIGE COVERED BOND S.R.L.

Avviso di riacquisto di crediti ceduti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 e 7-bis della legge 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130) e dell'articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 (il T.U. Bancario) - Avviso di rettifica. (T15AAB7287) Pag. 12

JPMORGAN CHASE BANK, N.A., MILAN
BRANCH

Avviso di cessione in blocco di crediti in garanzia ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), corredata dall'informativa ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (T15AAB7223). Pag. 4

NOE' G.E.I.E.

Costituzione G.E.I.E. (T15AAB7138) Pag. 12

VENETO BANCA - S.C.P.A.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del disposto dell'art. 58 del D. Lgs. n. 385 del 1 settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente all'informativa ai sensi dell'art. 13 del D. Lgs. 196/2003, recante il Codice in materia di Protezione dei Dati Personali (il "D. Lgs. 196/2003") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007. (T15AAB7260) Pag. 5

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

TRIBUNALE CIVILE DI NUORO

Atto di citazione (T15ABA7292) Pag. 14

TRIBUNALE CIVILE DI TIVOLI

Atto di citazione per usucapione (T15ABA7290) Pag. 13

TRIBUNALE DI AREZZO

Notificazione per pubblici proclami di atto di citazione (T15ABA7304) Pag. 14

TRIBUNALE DI BARI

Estratto atto di citazione per usucapione (TC15ABA7133) Pag. 15

TRIBUNALE DI MODENA

Notificazione per pubblici proclami (T15ABA7314) .. Pag. 15

TRIBUNALE DI TREVISO

Atto di citazione (TC15ABA7136) Pag. 15

TRIBUNALE DI TRIESTE

Atto di citazione usucapione (TC15ABA7155) Pag. 15

TRIBUNALE DI VICENZA

Atto di citazione (T15ABA7295) Pag. 13

Ammortamenti

TRIBUNALE DI BUSTO ARSIZIO

Ammortamento cambiario (T15ABC7319) Pag. 16

TRIBUNALE DI GROSSETO

Ammortamento cambiario (TC15ABC7137) Pag. 17

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento di titolo cambiario (T15ABC7239) .. Pag. 16

TRIBUNALE DI TORINO

Ammortamento libretto di risparmio (T15ABC7215) Pag. 16

TRIBUNALE DI TORINO

Ammortamento polizze di pegno (TC15ABC7142) ... Pag. 17

TRIBUNALE DI TORINO

Ammortamento polizza di pegno (T15ABC7214) Pag. 16

TRIBUNALE ORDINARIO DI MILANO

Ammortamento certificato di deposito (T15ABC7244) Pag. 16

Eredità

TRIBUNALE DI COSENZA Giudice tutelare

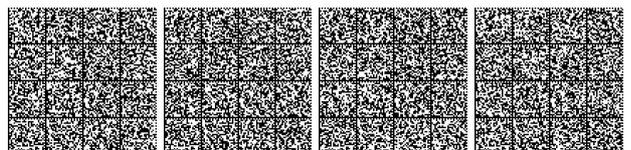
Avviso di rettifica - Eredità giacente di Salvatore Durante - V.G. n. 569/2011 (TX15ABH134) Pag. 18

TRIBUNALE DI UDINE

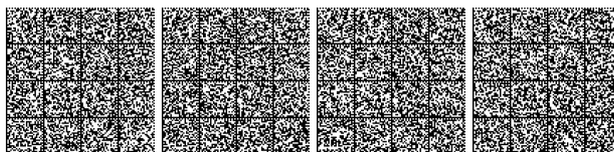
Eredità giacente di Nadalin Marco (T15ABH7291) .. Pag. 17



TRIBUNALE DI UDINE <i>Nomina curatore di eredità giacente (T15ABH7254)</i> Pag. 17	SOCIETÀ COOPERATIVA "NEVENA SERVICE" <i>Deposito bilancio finale di liquidazione (T15ABS7216)</i> Pag. 21
TRIBUNALE DI VICENZA <i>Nomina curatore di eredità giacente (T15ABH7253)</i> Pag. 17	SOGEPA S.R.L. <i>Piano di riparto finale (T15ABS7242)</i> Pag. 22
Riconoscimenti di proprietà	
TRIBUNALE DI ROSSANO <i>Intervenuta usucapione speciale ex art. 1159 bis C.C. (T15ABM7241)</i> Pag. 18	
TRIBUNALE DI TRANI <i>Riconoscimento di proprietà (TC15ABM7132)</i> Pag. 20	
TRIBUNALE DI UDINE <i>Ricorso ex art. 1159 bis C.C. (T15ABM7243)</i> Pag. 19	
TRIBUNALE DI VERBANIA <i>Riconoscimento di usucapione speciale (T15ABM7322)</i> Pag. 20	
Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta	
TRIBUNALE DI CASSINO <i>Dichiarazione di morte presunta del sig. Capassi Fernando (T15ABR7318)</i> Pag. 20	
TRIBUNALE DI TREVISO <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta (TS15ABR6673)</i> Pag. 21	
Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione	
BORGONUOVO 29 S.R.L. <i>Piano di riparto finale delle somme accantonate (T15ABS7238)</i> Pag. 21	
R.A.M. MULTISERVICE SOC. COOP. <i>Deposito bilancio finale di liquidazione (T15ABS7248)</i> Pag. 22	
SINTELL SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L. <i>Deposito bilancio finale di liquidazione e conto della gestione (TC15ABS7271)</i> Pag. 22	
SOCIETÀ COOPERATIVA COOPSAVEN <i>Deposito atti finali (T15ABS7263)</i> Pag. 21	
SOCIETÀ COOPERATIVA "DUE VALLI INTERNATIONAL" <i>Deposito bilancio finale di liquidazione (T15ABS7217)</i> Pag. 22	
ALTRI ANNUNZI	
Espropri	
AUTOSTRADE PER L'ITALIA S.P.A. <i>Estratto del decreto di esproprio (T15ADC7317)</i> Pag. 23	
AUTOSTRADE PER L'ITALIA S.P.A. <i>Estratto del decreto di esproprio (T15ADC7240)</i> Pag. 22	
RETE FERROVIARIA ITALIANA S.P.A. Direzione Territoriale Produzione Torino Ufficio territoriale per le espropriazioni <i>Espropriazione per pubblica utilità (TC15ADC7147)</i> Pag. 24	
Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici	
ABBVIE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD7195)</i> Pag. 27	
ABC FARMACEUTICI S.P.A. <i>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. (T15ADD7296)</i> Pag. 40	
ALFA INTES INDUSTRIA TERAPEUTICA SPLENDORE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD7258)</i> Pag. 38	
ANGENERICO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD7250)</i> Pag. 36	
AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n.274 (T15ADD7297)</i> Pag. 40	



BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 712/2012 (TS15ADD7181).</i>	Pag. 50	CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TC15ADD7135).</i>	Pag. 49
BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 712/2012 (TS15ADD7180).</i>	Pag. 49	CRINOS S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 27/04/2015 - Prot. n. 41849 (T15ADD7222).</i>	Pag. 30
BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 712/2012 (TS15ADD7183).</i>	Pag. 50	CRIOSALENTO S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (T15ADD7234)</i>	Pag. 34
BGP PRODUCTS S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD7310)</i>	Pag. 46	DOC GENERICI 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. (T15ADD7315)</i>	Pag. 47
BGP PRODUCTS S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare (T15ADD7272).</i>	Pag. 38	DOC GENERICI 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. (T15ADD7302)</i>	Pag. 42
BGP PRODUCTS S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD7189).</i>	Pag. 25	DOC GENERICI S.R.L. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (T15ADD7306).</i>	Pag. 43
BIOAKOS FARMA LABORATORI S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE. (T15ADD7311)</i>	Pag. 46	DOC GENERICI S.R.L. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (T15ADD7307).</i>	Pag. 43
BRISTOL-MYERS SQUIBB S.A.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD7256).</i>	Pag. 37	EG S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 29/04/2015 - Prot. n. 43159 (T15ADD7224).</i>	Pag. 30
BRISTOL-MYERS SQUIBB S.R.L. <i>Modifica secondaria dell'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 712/2012/UE (T15ADD7257).</i>	Pag. 37	F.I.R.M.A. S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/41776 del 27 aprile 2015 (T15ADD7218).</i>	Pag. 28
BRUNO FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD7233).</i>	Pag. 33	FERRING S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, come modificato dal Regolamento 712/2012/UE, e in applicazione del comma 1 bis dell'art.35 del D.Lgs. 219/2006 (T15ADD7220)</i>	Pag. 29
CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH <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 (T15ADD7293)</i>	Pag. 40	FULTON MEDICINALI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD7303).</i>	Pag. 42
		GE HEALTHCARE S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A (TC15ADD7196).</i>	Pag. 49



GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD7320) .. Pag. 48

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 (T15ADD7288)..... Pag. 39

HOSPIRA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD7219)..... Pag. 29

HOSPIRA ITALIA S.R.L.

Comunicazione di rettifica relativa ai medicinali GENTOMIL, METILERGOMETRINA MALEATO HOSPIRA, VITAMINA C HOSPIRA (T15ADD7321)..... Pag. 49

I.F.B. STRODER S.R.L.

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 1234/2008/CE così come modificato dal regolamento (UE) 712/2012 (T15ADD7221)..... Pag. 30

I.F.B. STRODER S.R.L.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi D.Lvo 219/2006 e s.m.i. e Regolamento 1234/2008/CE così come modificato dal Regolamento (UE) 712/2012 (T15ADD7247)..... Pag. 36

IBN SAVIO S.R.L.

Comunicazione di annullamento relativa alla specialità medicinale Assoral ai sensi della detrerminazione AIFA del 25 agosto 2011. (TS15ADD7294)..... Pag. 50

ISTITUTO LUSO FARMACO D'ITALIA S.P.A.

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/43237 del 29 aprile 2015 (T15ADD7210)..... Pag. 27

K24 PHARMACEUTICALS S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/2007 (T15ADD7225)..... Pag. 31

LABORATORI ALTER S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD7312)..... Pag. 48

LABORATORIOS LICONSA S.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. Codice pratica: CIA/2015/751 (T15ADD7190)..... Pag. 25

LINDE MEDICALE S.R.L.

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. (T15ADD7213)..... Pag. 28

MALESCI ISTITUTO FARMACOBIOLOGICO S.P.A.

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/43196 del 29.04.2015 (T15ADD7191)..... Pag. 26

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. (T15ADD7246)..... Pag. 35

MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/41826 del 27 aprile 2015 (T15ADD7226)..... Pag. 31

MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/43161 del 29 aprile 2015 (T15ADD7308)..... Pag. 44

MSD ITALIA S.R.L.

Estratto comunicazione notifica regolare V&A (TX15ADD132)..... Pag. 51

MSD ITALIA S.R.L.

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. (Domanda presentata all'Agenzia Italiana del Farmaco - Ufficio Valutazione e Autorizzazione: 1 aprile 2015). (TX15ADD133)..... Pag. 51

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. (T15ADD7309)..... Pag. 44

OTIFARMA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (T15ADD7194)..... Pag. 26



PHARMABER S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (T15ADD7262) Pag. 38

PHARMASWISS CESKÀ REPUBLIKA S.R.O.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Reg. 1234/2008/CE e s.m.i. e del DLvo 29 dicembre 2007 n.274. (T15ADD7299) Pag. 41

POLIFARMA S.P.A.

Estratto comunicazione notifica regolare U.V.A. 41917 del 27/04/2015 (T15ADD7301) Pag. 41

POLIFARMA S.P.A.

Estratto Comunicazione notifica regolare U.V.A. 43168 del 29/04/2015 (T15ADD7300) Pag. 41

RATIOPHARM GMBH

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T15ADD7232) Pag. 33

SANDOZ S.P.A.

Comunicazione di rettifica relativa al medicinale ROPIVACAINA SANDOZ (T15ADD7305) Pag. 43

SCHARPER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD7245) Pag. 35

TEVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T15ADD7230) Pag. 32

TEVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T15ADD7229) Pag. 32

TEVA PHARMA B.V.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T15ADD7228) Pag. 31

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 n. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD7236) Pag. 34

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD7237) Pag. 35

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD7231) Pag. 33

Concessioni di derivazione di acque pubbliche

PROVINCIA DI FROSINONE Ufficio concessioni idriche

Domanda di concessione per la derivazione di acqua pubblica (TC15ADF7134) Pag. 51

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

Richiesta di concessione per la derivazione di acqua pubblica (TC15ADF7171) Pag. 52

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI VICENZA E BASSANO DEL GRAPPA

Iscrizione al ruolo dei Notai della dott.ssa Silvia Artoni (TC15ADN7131) Pag. 52

CONSIGLIO NOTARILE DI BARI

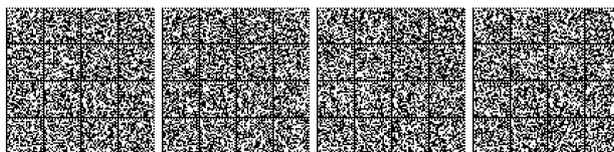
Cancellazione dal ruolo dei Notai del dott. Massimo Cesaroni (TC15ADN7130) Pag. 52

CONSIGLIO NOTARILE DI BARI

Iscrizione a ruolo del notaio dott. Maria Capotorto (TC15ADN7129) Pag. 52

CONSIGLIO NOTARILE DI BARI

Cancellazione dal ruolo dei Notai della dott.ssa Silvia Ieva (TC15ADN7128) Pag. 52



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

FILCAR S.P.A.

Avviso di convocazione di assemblea degli obbligazionisti

A seguito della richiesta, formulata dal sig. Rosolino Di Betta, portatore di 15.000 obbligazioni, formulata dinanzi al Tribunale di Reggio Emilia depositata in data 19/3/2015 ed a seguito della quale si è aperto il procedimento R.g.n. 557/2015, G.I. dott.sa Boiardi, con udienza fissata al 14/5/2015, di nomina giudiziale del rappresentante comune degli azionisti; ritenendosi opportuno che gli obbligazionisti, cui in prima istanza è demandata detta nomina vi provvedano in autonomia, come loro rimesso dall'art. 2415 c.c., essi portatori del Prestito Obbligazionario denominato "Filcar S.p.A. 2000/2015 di Euro 600.000 tasso fisso" deliberato con atto notaio Ingaramo in data 4 dicembre 2000, allegato "C" ai numeri 56711/23454 di repertorio e modificato con atto notaio Migliardi Luigi in data 17/12/2014 al numero 24.208/10482 di repertorio, sono convocati in Assemblea in prima convocazione il giorno 28 Maggio 2015, alle ore 09,30, presso lo Studio del Notaio Caterina Audano in Pinerolo (To) Corso Porporato nr 07, e, occorrendo, in seconda convocazione, il giorno 29 Maggio 2015 stesso luogo ed ora, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

- 1) Nomina del rappresentante comune degli obbligazionisti, determinazione del compenso;
- 2) Varie ed eventuali delibere connesse a quella che precede o ad essa conseguenti.

Reggio Emilia, li 07/05/2015

Il presidente del consiglio di amministrazione
Coral Claudio

T15AAA7192 (A pagamento).

M.C. ELETTRICI S.P.A.

Sede legale: via Stromboli 30 - Rozzano (MI)
Capitale sociale: € 4.122.147,12
Registro delle imprese: Milano
R.E.A.: n. 1573029
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 12635250157

Convocazione di assemblea ordinaria

Gli azionisti sono convocati in assemblea ordinaria per il giorno 5 giugno 2015 alle ore 19,00 presso Cinecittà Studios Via Lamaro 30 00173 Roma per deliberare sul seguente ordine del giorno:

- 1) Approvazione bilancio chiuso al 31.12.2014 e delibere conseguenti.
- 2) Relazione sulla gestione 2014 del Consiglio di Amministrazione.

- 3) Relazione del Collegio Sindacale.
- 4) Dimissioni Presidente dott. Marco Baretella e delibere conseguenti ai sensi degli artt. 4.1 - 4.2 - 4.3 dello statuto sociale.

Occorrendo, la seconda convocazione resta fissata per il giorno 6 giugno 2015 stesso luogo alle ore 9,30.

Milano, 7 maggio 2015

L'amministratore delegato
Salvatore Buonocore

T15AAA7227 (A pagamento).

SOCIETÀ COOPERATIVA EDILIZIA 13 FEBBRAIO

Albo Nazionale Cooperative n. A112020
Codice Fiscale e/o Partita IVA: P.IVA: 04061580017

Avviso di convocazione assemblea ordinaria e straordinaria dei soci

E' indetta in prima convocazione, per il giorno 10 giugno 2015 alle ore 16,00, ed occorrendo in seconda convocazione, per il giorno 11 giugno 2015 alle ore 17,00 presso la sede sociale in Pinerolo Via San Giuseppe n. 21, l'assemblea ordinaria e straordinaria dei soci della cooperativa per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

per la parte ordinaria:

- 1) Approvazione bilancio chiuso al 31/12/2014 e relativi allegati;
- 2) Relazione del Collegio Sindacale;
- 3) Varie ed eventuali.

Per la parte straordinaria:

1) Deliberazione in ordine alla fusione per incorporazione nella società cooperativa edilizia 13 Febbraio della società cooperativa edilizia Clara ex art. 2502 Codice Civile;

- 2) Varie ed eventuali.

Pinerolo, 08.05.2015

Il Presidente del Consiglio di Amministrazione
Giulio Blanc

T15AAA7235 (A pagamento).

SOCIETÀ COOPERATIVA EDILIZIA CLARA

Albo Nazionale Cooperative n. A112233
Codice Fiscale e/o Partita IVA: P.IVA: 01782620015

Avviso di convocazione assemblea ordinaria e straordinaria dei soci

E' indetta in prima convocazione, per il giorno 10 giugno 2015 alle ore 15,00, ed occorrendo in seconda convocazione, per il giorno 11 giugno 2015 alle ore 16,00 presso la sede sociale in Pinerolo Via San Giuseppe n. 21, l'assemblea ordinaria e straordinaria dei soci della cooperativa per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:



per la parte ordinaria:

1) Approvazione bilancio chiuso al 31/12/2014 e relativi allegati;

2) Relazione del Collegio Sindacale;

3) Varie ed eventuali.

Per la parte straordinaria:

1) Deliberazione in ordine alla fusione per incorporazione della società cooperativa edilizia Clara nella società cooperativa edilizia 13 Febbraio ex art. 2502 Codice Civile;

2) Varie ed eventuali.

Pinerolo, 08.05.2015.

Il Presidente del Consiglio di Amministrazione
Renzo Vanzo

T15AAA7249 (A pagamento).

ALLIANCE FARMA SERVIZI S.P.A.

Società soggetta all'attività di direzione e coordinamento di "Alliance Healthcare Italia S.p.A."

Sede sociale: via Tiburtina n. 1310 - Roma

Capitale sociale: € 1.625.712,00 int. versato

Registro delle imprese: Roma n. 05930840631

R.E.A. n. 882257

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05930840631

Convocazione di assemblea

I signori Azionisti sono convocati in Lavagna alla Via Moggia n. 75, presso la sede operativa della società, in assemblea ordinaria in prima convocazione per il giorno 18 Giugno 2015 alle ore 11.00 ed in seconda il 19 Giugno 2015, stessa ora e luogo, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

1. Approvazione del Bilancio al 31/03/2015 corredato dalla Relazione del Collegio Sindacale e di quant'altro connesso e conseguente;

2. Varie ed eventuali.

La partecipazione all'assemblea sarà regolata dalle norme di legge e di statuto.

L'amministratore delegato
dott. Antonino Rivara

T15AAA7251 (A pagamento).

NUOVA ALBA SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.

Convocazione di assemblea dei soci

Si porta a conoscenza che è convocata l'Assemblea dei Soci della scrivente società cooperativa per il giorno 09 giugno 2015 alle ore 12,00 presso la Sede Legale della Cooperativa a Orbassano (TO) in via Roma 45 per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. - Trasferimento sede legale.

2. - Proposta di modifica dell'oggetto sociale.

3. - Adozione di un nuovo testo di Statuto Sociale con rinvio alle norme delle società per azioni, per quanto non previsto dal titolo VI del libro V del codice civile.

4. - Deliberazioni inerenti e conseguenti, con particolare riferimento alle cariche sociali e alla nomina del revisore.

5. Approvazione del Bilancio al 31.12.2014.

Qualora non si raggiungesse il numero legale previsto per la validità dell'Assemblea il presente avviso è valido anche per la seconda convocazione prevista fin da ora per il giorno 11 giugno 2015 alle ore 17,30 presso lo studio dei Notai Lazzerini-Maccarone a Torino in Via Pietro Micca 9.

L'amministratore unico
Luongo Raffaele Dino

T15AAA7261 (A pagamento).

ORTOFRUTTICOLA FRATELLI DI MATTEO S.P.A.

Sede: S.S.156 dei Monti Lepini km 53,600 - Latina

Capitale sociale: euro 581.440,00 i.v.

Registro delle imprese: Latina

R.E.A. LT 57580

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00336300595

Convocazione di assemblea ordinaria dei soci

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea Ordinaria presso la sede sociale il giorno 30/05/2015 alle ore 16.00 in prima convocazione ed occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 10/06/2015 alle ore 17.00 stesso luogo per discutere e deliberare sui seguenti punti all'Ordine del Giorno:

1) Esame del progetto di bilancio d'esercizio chiuso al 31/12/2014; Relazione dell'Amministratore Unico; Relazione del Collegio Sindacale; Deliberazioni inerenti e conseguenti;

La partecipazione in assemblea è regolata dalle vigenti disposizioni di legge e dallo statuto sociale vigente.

Latina 12/05/2015

L'amministratore unico
Di Matteo Giulio

T15AAA7313 (A pagamento).



LA BUONA TERRA SOC. COOP.

Sede legale: Via A. Messedaglia n. 301 - 37069
Villafranca di Verona (VR)

Registro delle imprese: Iscritta nel Registro delle Imprese di
Verona al n. 30958/1990

Iscritta al R.E.A. al n. 225226

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02226670236

Prima convocazione: Giovedì 11 Giugno 2015 ore 15.00

Seconda convocazione: Venerdì 12 Giugno 2015 ore 20.30

Convocazione di assemblea

I Soci de LA BUONA TERRA SOC. COOP. sono convocati in Assemblea Ordinaria per Giovedì 11 Giugno 2015 alle ore 15.00, in Villafranca di Verona (VR), Via A. Messedaglia, 301 per trattare il seguente

ordine del giorno:

1. Esame ed approvazione del bilancio di esercizio 2014 con Nota Integrativa; deliberazioni inerenti e conseguenti;

2. Varie ed eventuali;

Qualora l'Assemblea Ordinaria in prima convocazione non fosse validamente costituita per insufficienza del numero legale, essa è fin d'ora convocata in seconda convocazione per Venerdì 12 Giugno 2015 alle ore 20,30

In Villafranca di Verona, Via A. Messedaglia, 301

Ai sensi di legge e dello statuto vigenti hanno diritto di intervenire all'assemblea i Soci che risultino iscritti nel libro dei soci da almeno tre mesi prima del giorno stabilito per l'adunanza in prima convocazione.

Villafranca di Verona, il 11/05/2015

Il presidente
Zuccher Valentina

T15AAA7316 (A pagamento).

UMANA HOLDING S.P.A.

Sede: via Colombara, 113 - Marghera - Venezia

Capitale sociale: Euro 130.000,00 interamente versato

Registro delle imprese: Venezia n.05391301008

R.E.A.: VE n. 286915

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05391301008/03173480272

Convocazione di assemblea

I signori azionisti della società Umana Holding S.p.A. sono convocati in Assemblea ordinaria da tenersi presso la sede legale della società in Via Colombara, 113 Marghera (Ve) per il giorno Lunedì 22 giugno 2015 alle ore 9.00 in prima convocazione, e occorrendo, in seconda convocazione per il giorno Lunedì 29 Giugno 2015, stessi luogo ed ora, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Progetto di Bilancio di esercizio della Umana Holding S.p.A. al 31 dicembre 2014, relazioni del Collegio Sindacale e dell'Organo di Controllo contabile; deliberazioni inerenti e conseguenti. Presentazione del Bilancio consolidato al 31 dicembre 2014.

2. Rinnovo cariche sociali ai sensi e per gli effetti di cui agli articoli 2383 e 2400 del c.c. e agli articoli 17 e 25 dello Statuto.

3. Determinazione compensi Organo Amministrativo e Collegio Sindacale.

4. Varie ed eventuali.

La documentazione relativa al punto uno all'ordine del giorno sarà depositata presso la sede sociale nei termini previsti dalla vigente normativa.

Marghera, 11 Maggio 2015

L'amministratore unico
dott. Luigi Brugnaro

T15AAA7323 (A pagamento).

IFG TETTAMANTI S.P.A.

in liquidazione e concordato preventivo

Sede legale: via Albani 9 - Milano

Capitale sociale: € 6.630.000.= interamente versato

Registro delle imprese: 01695290153

R.E.A.: Milano n. 871109

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01695290153

Convocazione di assemblea

I Signori Azionisti sono convocati in assemblea presso gli uffici della società in Milano, via Pagliano, 11 per il giorno 18 giugno 2015 alle ore 15 ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 19 giugno 2015 stesso luogo ed ora per deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1) Deliberazioni ai sensi dell'art. 2364 del Codice Civile;

Possono intervenire gli azionisti che avranno depositato le proprie azioni, nei termini di legge, presso la sede sociale.

Il liquidatore
arch. Fabrizio Garampelli

T15AAA7252 (A pagamento).

**CURE ORTOPEDICHE
TRAUMATOLOGICHE S.P.A.**

Sede. via Ducezio n. 1 - 98124 Messina

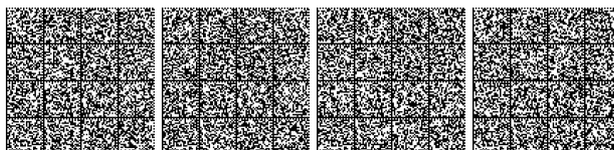
Capitale sociale: Euro 312.000,00 i.v.

Registro delle imprese: CCIAA Messina - R.E.A. 89198

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00184810836

Convocazione di assemblea ordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea generale ordinaria che si terrà presso la sede sociale in Messina via Ducezio, 1 il giorno 16 giugno 2015 alle ore 10,00 in prima convocazione e, occorrendo, il giorno 18 giugno 2015 alle ore 10,00 in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente



Ordine del giorno:

1. Approvazione del bilancio d'esercizio chiuso al 31 dicembre 2014; deliberazioni inerenti e conseguenti.

Messina, 30 aprile 2015

L'amministratore delegato
dott. Francesco S. Trabucco

TS15AAA7185 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

**JPMORGAN CHASE BANK, N.A.,
MILAN BRANCH**

iscritta all'albo di cui all'articolo 13 del Testo Unico Bancario al n. 5335

Sede legale: 1111 Polaris Parkway - Columbus, Ohio, 43271, U.S.A.

Succursale: via Catena, 4 - 20121 Milano, Italia

Registro delle imprese: Milano n. 03739300154

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 03739300154

Avviso di cessione in blocco di crediti in garanzia ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

JPMorgan Chase Bank, N.A., Milan Branch (il "Cessionario") comunica che in data 8 maggio 2015 è stato sottoscritto un contratto di cessione di crediti in garanzia (il "Contratto di Cessione in Garanzia") ai sensi del quale Claris SME 2015 S.r.l. (il "Cedente") ha ceduto in garanzia al Cessionario tutti i crediti di titolarità del Cedente per capitale residuo, interessi (anche di mora) maturati e maturandi, nonché accessori, spese, danni, indennizzi, ed ogni altra somma eventualmente dovuta (complessivamente i "Crediti") in base a contratti di mutuo (i "Contratti di Mutuo") che alla data dell'8 maggio 2015 soddisfacevano i seguenti criteri:

- mutui denominati in Euro;
- Contratti di Mutuo disciplinati dalla legge della Repubblica italiana;
- Contratti di Mutuo i cui crediti siano stati ceduti da Veneto Banca S.p.A. e da bancApulia S.p.A al Cedente ai sensi di due contratti di cessione stipulati in data 5 maggio 2015 in relazione ai quali è stato pubblicato il relativo avviso di cessione nella *Gazzetta Ufficiale* n. 53, del 9 maggio 2015, parte II "Altri annunci commerciali".

Unitamente ai Crediti sono stati altresì ceduti in garanzia al Cessionario, senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, salvo iscrizione della cessione presso il registro delle imprese,

ai sensi del Testo Unico Bancario, tutti gli altri diritti (inclusi i diritti di garanzia) spettanti alla Cedente in relazione ai Crediti, incluse le garanzie ipotecarie e le altre garanzie reali e personali, i privilegi e le cause di prelazione, gli accessori, i diritti derivanti da qualsiasi polizza assicurativa sottoscritta in relazione ai Crediti, ai relativi contratti di mutuo ed ai relativi beni immobili e, più in generale, ogni diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, facoltà e prerogativa ad essi inerenti o comunque accessori, derivanti da ogni legge applicabile.

I Crediti sono stati ceduti al Cessionario a garanzia dell'adempimento da parte del Cedente di tutte le obbligazioni di pagamento derivanti da un contratto di finanziamento stipulato tra il Cedente e il Cessionario in data 8 maggio 2015.

Veneto Banca S.c.p.a. agirà quale responsabile dei servizi di cassa e pagamento in relazione ai Crediti e bancApulia S.p.A è stata subdelegata da Veneto Banca S.c.p.a a procedere all'incasso dei Crediti da essa originati. In virtù di tali incarichi, i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, sono legittimati a pagare 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 debitori ceduti.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Veneto Banca S.c.p.a., con sede legale in Montebelluna (TV), Piazza G.B. Dall'Armi n. 1.

Informativa ai sensi dell'art. 13 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali

La cessione da parte del Cedente, ai sensi e per gli effetti del Contratto di Cessione in Garanzia, dei Crediti, nonché dei relativi diritti accessori, azioni, garanzie reali e/o personali e quant'altro di ragione, ha comportato e/o potrà comportare 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, il Cessionario - tenuto a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13, comma 4 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali - assolve tale obbligo mediante la pubblicazione in forza di autorizzazione dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali emessa nella forma prevista dal provvedimento emanato dalla medesima Autorità in data 18 gennaio 2007.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali, il Cessionario - in nome e per conto proprio nonché del Cedente e degli altri soggetti di seguito individuati - informa di aver ricevuto dal Cedente, nell'ambito della cessione dei crediti di cui al presente avviso, la disponibilità di documenti e di evidenze informatiche connesse ai Crediti che contengono Dati Personali relativi agli Interessati.



Il Cessionario informa, in particolare, che i Dati Personali saranno, in ogni caso, oggetto di trattamento esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale del Cessionario 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 del Cessionario ovvero alla valutazione ed analisi dei Crediti.

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

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 anche essere comunicati all'estero per le finalità sopra elencate ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea.

L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza in qualità di responsabili del trattamento (i "Responsabili"), unitamente alla presente informativa, potranno essere forniti agli Interessati su loro richiesta, rivolgendosi al Cessionario al relativo indirizzo in prosieguo indicato.

Il Cessionario - in nome e per conto proprio nonché del Cedente e degli altri soggetti sopra individuati - informa, altresì, che i Dati Personali potranno essere comunicati a società che gestiscono banche dati istituite per valutare il rischio creditizio consultabili da molti soggetti (ivi inclusi i sistemi di informazione creditizia). In virtù di tale comunicazione, altri istituti di credito e società finanziarie saranno in grado di conoscere e valutare l'affidabilità e puntualità dei pagamenti (ad es. regolare pagamento delle rate) degli Interessati.

Nell'ambito dei predetti sistemi di informazioni creditizie e banche dati, i Dati Personali saranno trattati attraverso strumenti informatici, telematici e manuali che garantiscono la sicurezza e la riservatezza degli stessi, anche nel caso di utilizzo di tecniche di comunicazione a distanza nell'esclusivo fine di perseguire le finalità sopra descritte.

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

Titolare del trattamento dei Dati Personali è JPMorgan Chase Bank, N.A., Milan Branch, con sede legale in 1111 Polaris Parkway, Columbus, Ohio, 43271, U.S.A., operante tramite la succursale italiana che ha sede in Via Catena, 4, 20121 Milano.

Responsabile del trattamento dei Dati Personali è Veneto Banca S.c.p.a., Piazza G.B. Dall'Armi n. 1, 31044 Montebelluna (TV).

Il Cessionario 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 rettifica nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi.

Gli Interessati hanno il diritto di accedere in ogni momento ai propri Dati Personali, rivolgendosi a Veneto Banca S.c.p.a., Piazza G.B. Dall'Armi n. 1, 31044 Montebelluna (TV); ovvero a bancApulia S.p.A., Via Tiberio Solis, 40 71016 San Severo (FG).

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

Milano, 8 maggio 2015

Per JPMorgan Chase Bank, N.A., Milan Branch
Joseph Orzano

T15AAB7223 (A pagamento).

VENETO BANCA - S.C.P.A.

*Aderente al Fondo Interbancario di tutela dei depositi
Iscritta all'albo delle banche al n. 5035*

*Capogruppo del Gruppo Bancario Veneto Banca
Iscritto all'Albo dei Gruppi Bancari al n. 5035.1*

Sede legale: Piazza G.B. Dall'Armi, 1 - Montebelluna (TV)

Capitale sociale: deliberato euro 373.460.103

sottoscritto e versato euro 373.460.103

Registro delle imprese: Treviso n. 00208740266

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00208740266

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del disposto dell'art. 58 del D. Lgs. n. 385 del 1 settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente all'informativa ai sensi dell'art. 13 del D. Lgs. 196/2003, recante il Codice in materia di Protezione dei Dati Personali (il "D. Lgs. 196/2003") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007.

La Società Veneto Banca S.c.p.a. (l'"Acquirente") comunica di aver acquisito pro soluto, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 58 del Testo Unico Bancario, in base ad un contratto di cessione (il "Contratto di Cessione") di crediti pecuniari individuabili "in blocco" concluso in data 11 Febbraio



2015 con JPMorgan Chase Bank, N.A. - Milan Branch, via Catena 4, codice fiscale e numero di iscrizione al registro delle Imprese di Milano 03739300154, iscritta all'Albo delle banche al n. 5335 e soggetta a direzione e coordinamento di JPMorgan Chase & Co. (la "Cedente"), con effetto legale dall'11 Maggio 2015 ed efficacia economica dal 23 Gennaio 2015, tutti i crediti vantati dalla Cedente, unitamente ad ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, derivanti da e/o in relazione a prestiti vitalizi ipotecari erogati ai sensi di contratti di mutuo (rispettivamente, i "Mutui" e i "Contratti di Mutuo"), che al 23 Gennaio 2015 incluso (la "Data di Valutazione"), o ad altra data specificata di seguito, rispondevano ai seguenti criteri comuni (da intendersi cumulativi salvo ove espressamente previsto):

CRITERI

1. sono stati conclusi ai sensi dell'articolo 11 quaterdecies, comma 12, del decreto legge 30 settembre 2005, n. 203, convertito con modificazione della legge 2 dicembre 2005, n.248;
2. sono stati originariamente sottoscritti da:
 - a) EUVIS S.p.A., nel periodo intercorrente tra l'1 dicembre 2005 ed il 31 marzo 2007; oppure
 - b) Merrill Lynch International Bank Limited - Milan Branch, nel periodo intercorrente tra l'1 aprile 2007 ed il 31 marzo 2009; oppure
 - c) JP Morgan Chase Bank, N.A. - Milan Branch, nel periodo intercorrente tra il 7 aprile 2009 ed il 29 marzo 2012;
3. sono stati conclusi con soggetti finanziati che, al momento della stipula, avevano un'età superiore a 65 anni ed erano residenti in Italia;
4. sono assistiti da garanzia ipotecaria; e
5. non sono stati rimborsati in data precedente alla data di pubblicazione del presente avviso.

Ai sensi e per gli effetti del comma 3 dell'art. 58 del Testo Unico Bancario, i privilegi e le garanzie di qualsiasi tipo e da chiunque prestate o comunque esistenti a favore della Cedente conservano la loro validità a favore dell'Acquirente, senza bisogno di alcuna formalità o annotazione.

Informativa ai sensi dell'art. 13 del D. Lgs. 196/2003.

La cessione dei crediti da parte di JP Morgan Chase Bank, N.A. Milan Branch all'Acquirente, ai sensi e per gli effetti del Contratto di Cessione, unitamente alla cessione di ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, ha comportato e comporterà il necessario trasferimento all'Acquirente dei dati personali relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali") contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti. Tra i Dati Personali non figurano dati sensibili; sono considerati tali i dati relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali, alle convinzioni religiose (art. 4 del D. Lgs. 196/2003).

In conseguenza della cessione, l'Acquirente è divenuto anch'esso titolare del trattamento dei Dati Personali ed è, dunque, tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa l'informativa di cui all'art. 13 del D. Lgs. 196/2003 (Codice in materia di Protezione dei Dati Personali) ed al provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007.

L'Acquirente tratterà i Dati Personali così acquisiti nel rispetto del D. Lgs. 196/2003. In particolare, l'Acquirente tratterà i Dati Personali per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del portafoglio di crediti ceduti (ad es. effettuazione di servizi di calcolo e di reportistica in merito agli incassi su base aggregata dei crediti oggetto della cessione) nonché all'emissione di titoli da parte dell'Acquirente stessa ovvero alla valutazione ed analisi dei crediti ceduti. L'Acquirente, inoltre, tratterà i Dati Personali nell'ambito delle attività legate al perseguimento dell'oggetto sociale e per finalità strettamente legate all'adempimento ad obblighi di legge, regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da organi di vigilanza e controllo e da Autorità a ciò legittimate dalla legge. In relazione a tali finalità, il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali. Per le finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati, a titolo esemplificativo, a società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale all'Acquirente, a società controllate e società collegate a queste, nonché a società di recupero crediti. Pertanto le persone fisiche appartenenti a tali associazioni, società e studi professionali potranno venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento e nell'ambito e nei limiti delle mansioni assegnate loro. I soggetti ai quali saranno comunicati i Dati Personali tratteranno questi in qualità di "titolare autonomi" ai sensi del D. Lgs. 196/2003.

L'elenco completo dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati, unitamente alla presente informativa, è messo a disposizione presso Veneto Banca S.c.p.a., con sede legale in Montebelluna, Piazza G.B. Dall'Armi 1, 31044 Montebelluna (TV). Titolare del trattamento dei Dati Personali è Veneto Banca S.c.p.a., con sede legale in Montebelluna, Piazza G.B. Dall'Armi 1, 31044 Montebelluna (TV).

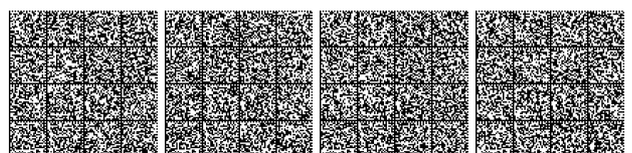
Responsabile del trattamento dei Dati Personali, in forma della designazione effettuata dall'Acquirente, è Veneto Banca S.c.p.a., con sede legale in Montebelluna, Piazza G.B. Dall'Armi 1, 31044 Montebelluna (TV).

L'art. 7 del D. Lgs. 196/2003 attribuisce a ciascun interessato specifici diritti tra cui il diritto di chiedere ed ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati personali, di conoscere l'origine degli stessi, la finalità e le modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettifica nonché, qualora vi abbia interesse, l'integrazione dei dati personali medesimi. Tali diritti possono essere esercitati, nonché qualsiasi richiesta e comunicazione può essere effettuata, rivolgendosi a Veneto Banca S.c.p.a. all'indirizzo sopra indicato, sia in qualità di titolare del trattamento, essendo parte del rapporto contrattuale da cui è sorto il credito, sia in qualità di responsabile designato dall'Acquirente.

Montebelluna, (11/5/2015)

Il presidente
prof. Francesco Favotto

T15AAB7260 (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

BANCA POPOLARE FRIULADRIA 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: Piazza XX Settembre n. 2 - 33170 Pordenone
Registro delle imprese: Pordenone
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 01369030935

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° settem-
bre 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 mag-
gio 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'al-
tro, 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 30 aprile
2015, rispettavano i seguenti criteri oggettivi:

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

(b) che sono stati erogati o acquistati da banche apparte-
nenti 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'Ita-
lia definiti dalla Circolare n. 140 del 11 febbraio 1991, come
successivamente modificata, rientra nella categoria SAE 600,
614 o 615 (rispettivamente "Famiglie consumatrici", "Arti-
giani", 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-cove-
red-bond-maggio-2013](http://www.cariparma.it/informative/avviso-cessione-di-credito-operazione-di-cove-red-bond-maggio-2013), con indicazione della data 01 mag-
gio 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 Banca Popolare Friu-
ladria S.p.A. ("BPF", ed assieme a Cariparma, i "Cessionari"
e ciascuno un "Cessionario")

Il Cedente e BPF comunicano che in data 01 maggio 2015
il Cedente ha ceduto a BPF, e BPF 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 BPF", 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 BPF con i propri
clienti (i "Contratti di Mutuo BPF", ed assieme ai Contratti
di Mutuo Cariparma, i "Contratti di Mutuo") che, alla data
del 30 aprile 2015, rispettavano i seguenti criteri oggettivi:

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

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

(c) che sono disciplinati dalla legge italiana;

(d) che non prevedono clausole che limitano la possibilità
per Banca Popolare Friuladria S.p.A. di cedere i crediti deri-
vanti dal relativo contratto o che dispongono che il consenso
del relativo debitore sia necessario ai fini di tale cessione
e Banca Popolare Friuladria S.p.A. abbia ottenuto tale con-
senso;

(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'Ita-
lia definiti dalla Circolare n. 140 del 11 febbraio 1991, come
successivamente modificata, rientra nella categoria SAE 600,
614 o 615 (rispettivamente "Famiglie consumatrici", "Arti-
giani", 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.friuladria.it/informative/avviso-cessione-di-credito-operazione-di-covered-bond-maggio-2013--2>, con indicazione della data 01 maggio 2015 nella corrispondente riga della colonna denominata "B - Data di Riacquisto da parte di BANCA POPOLARE FRIULADRIA S.P.A."

C) 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.

D) 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;

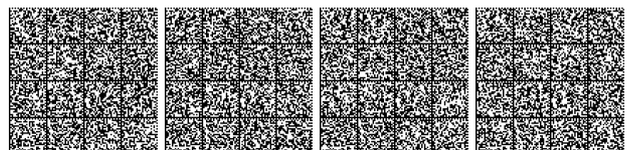
(iv) assolvimento di obblighi del relativo Cessionario connessi alla normativa di vigilanza e/o fiscale; e

(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 (i) in relazione ai Crediti acquistati da Cariparma, 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, (ii) in relazione ai Crediti acquistati da BPF, anche mediante lettera raccomandata, fax o posta elettronica, a tutte le Filiali di Banca Popolare FriulAdria S.p.A. (fax 0434 233258 - banca@friuladria.it).

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

Banca Popolare Friuladria S.p.A. - Procuratore
nell'ambito del Programma OBG
Arturo Cerbone

T15AAB7273 (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 maggio 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 30 aprile 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 maggio 2015 nella corrispondente riga della colonna denominata "B - Data di Riacquisto da parte di CARI-PARMA 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);

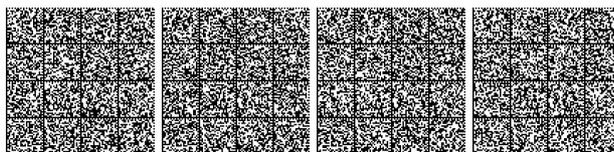
j) siano stati interamente erogati e rispetto ai quali non sussista alcun obbligo di ulteriore erogazione da parte di Cariparma;

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.

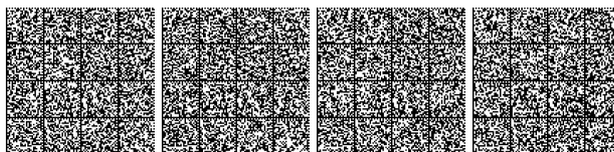
Cariparma informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali (a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri 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

T15AAB7274 (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 n. 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 maggio 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 30 aprile 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 maggio 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 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

T15AAB7275 (A pagamento).

NOE' G.E.I.E.

Costituzione G.E.I.E.

In data 21 aprile 2015 si è costituito un G.E.I.E. denominato «NOE' Gruppo Europeo di Interesse Economico», siglabile «NOE' G.E.I.E.».

Codice fiscale 02218930515.

Registro imprese numero REA AR 170327.

La sede è in Terranuova Bracciolini (AR), Italia, Piazza San Francesco, 7/D.

L'oggetto del Gruppo è unire capacità tecniche, esperienza e tecnologie per nuovi tipi di costruzioni e nuove opere di salvaguardia del territorio.

Durata fino al 31 dicembre 2070.

Non esiste fondo patrimoniale.

L'amministrazione è affidata alla signora Bonvicini Wally nata a Cadelbosco di Sopra (RE) il 30 marzo 1952, C.F.: BNV WLY 52C70 B328A per anni 10, con potere di effettuare tutti gli atti necessari o utili per conseguire l'oggetto del G.E.I.E.

Cairo Montenotte, 29 aprile 2015

Notaio
Domenico Rossi

TC15AAB7138 (A pagamento).

CASSA DI RISPARMIO DI SAVONA S.P.A.

CARIGE COVERED BOND S.R.L.

Avviso di riacquisto di crediti ceduti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 e 7-bis della legge 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130) e dell'articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 (il T.U. Bancario) - Avviso di rettifica.

Con riferimento all'avviso pubblicato alle pagine 25 e seguenti della *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 48 del 28 aprile 2015, Parte Seconda, si rettifica quanto appresso indicato:

a pagina 26 la seguente frase:

«Con tale operazione di riacquisto, viene pertanto ripristinata, relativamente al credito di cui sopra, la posizione giuridica antecedente la cessione del 16 febbraio 2012;»



deve intendersi così sostituita:

«Con tale operazione di riacquisto, viene pertanto ripristinata, relativamente ai crediti di cui sopra, la posizione giuridica antecedente la cessione del 27 maggio 2011.»

a pagina 26 la seguente frase:

«2) al riacquisto del credito contraddistinto con il seguente codice numerico oggetto di cessione in data 27 maggio 2013:

Codice cliente	Progressivo	Cod. filiale
191024	001	140

Con tale operazione di riacquisto, viene pertanto ripristinata, relativamente ai crediti di cui sopra, la posizione giuridica antecedente la cessione del 27 maggio 2013.»

deve intendersi come non apposta.

Savona, 8 maggio 2015

Cassa di Risparmio di Savona
Direttore generale
dott. Federico Pietrini

TS15AAB7287 (A pagamento).

CASSA DI RISPARMIO DI SAVONA S.P.A.

CARIGE COVERED BOND 2 S.R.L.

Avviso di riacquisto di crediti ceduti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 e 7-bis della legge 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130) e dell'articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 (il T.U. Bancario) - Avviso di rettifica.

Con riferimento all'avviso pubblicato alla pagine 27 della *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 48 del 28 aprile 2015, Parte Seconda, si rettifica quanto appresso indicato:

a pagina 27 la seguente frase:

«Con tale operazione di riacquisto, viene pertanto ripristinata, relativamente ai crediti di cui sopra, la posizione giuridica antecedente la cessione del 27 maggio 2011.»

deve intendersi così sostituita:

«Con tale operazione di riacquisto, viene pertanto ripristinata, relativamente al credito di cui sopra, la posizione giuridica antecedente la cessione del 16 febbraio 2012;

2) al riacquisto del credito contraddistinto con il seguente codice numerico oggetto di cessione in data 27 maggio 2013:

Codice cliente	Progressivo	Cod. filiale
191024	001	140

Con tale operazione di riacquisto, viene pertanto ripristinata, relativamente ai crediti di cui sopra, la posizione giuridica antecedente la cessione del 27 maggio 2013.»

Savona, 8 maggio 2015

Cassa di Risparmio di Savona
Direttore generale
dott. Federico Pietrini

TS15AAB7289 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE CIVILE DI TIVOLI

Atto di citazione per usucapione

La Sig.ra Tomassini Fernanda difesa dall'Avv. Claudio Urbani cita i sigg.: Eredi Tomassini Leo, Eredi Tomassini Maria, dinanzi all'instato Tribunale per l'udienza del 01.02.2016, ore 09.30, R.G. 1335/14, Dott.ssa Di Giulio, con invito a costituirsi in giudizio ai sensi dell'art.166 c.p.c. almeno venti giorni prima di detta udienza depositando comparsa di risposta ai sensi dell'art. 167 c.p.c. e con avvertimento di decadenza, in mancanza di quanto sopra, della possibilità di proporre domande riconvenzionali, eccezioni di merito e/o processuali che non siano rilavabili d'ufficio o, in caso contrario, in loro dichiarata contumacia ai sensi dell'art. 171 c.p.c., per ivi sentir rigettata ogni contraria tesi, istanza ed eccezione e per ivi sentir dichiarare l'attrice proprietaria esclusiva dell'immobile censito nel N.C.F. del Comune di Mentana (RM) al Foglio 14, part. 1128, sub 504, sito in Mentana (RM) Via Nomentana n. 9.

avv. Claudio Urbani

T15ABA7290 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA

Atto di citazione

Il sig. Sella Aldo residente a Zanè in via M. Summano, 36, assistito dal suo procuratore avv. L. Dalla Fontana, è stato autorizzato dal Presidente del Tribunale di Vicenza in data 20.04.15 ad effettuare notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. dell'atto di citazione per usucapione dei seguenti beni immobili: Comune di Laghi NCT Fg. 20 m.n. 524, 527, 692, 727, 729, 731, 825, 1108; NCT Fg. 21 m.n. 299, 301, 319, 575, 579, 586, 662, 751, 753, 565, 587, 663, 824, 827, 829, 835, 631, 632, 765; beni originariamente cointestati ai convenuti Costa Giuseppe di Pietro



e Menara Egidio fu Santo, con loro citazione a comparire innanzi Tribunale di Vicenza, all'udienza del ventiquattro novembre 2015 ore 09.00, invitandoli a costituirsi nel termine di almeno venti giorni prima della suddetta udienza ai sensi art. 166 c.p.c., con l'avvertimento che la costituzione oltre detto termine implica decadenze degli artt. 38 e 167, c.p.c. e che, in difetto di costituzione, si procederà in contumacia.

Schio, li 11.05.2015

avv. Laura Dalla Fontana

T15ABA7295 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI NUORO

Atto di citazione

Il Presidente del Tribunale di Nuoro con provvedimento del 12.01.2015, ha autorizzato la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione del 30.12.2014 con cui Lostia Michele nato a Ollolai (NU) il 03.11.1948 ha citato in giudizio davanti al medesimo Tribunale per l'udienza del 06 ottobre 2015 Lostia Gonaria, n. a Ollolai il 19.08.1937, Lostia Giovanna Maria, n. a Ollolai il 24.06.1941, Lostia Francesca, n. a Ollolai il 26.07.44, Lostia Luigia, n. a Ollolai il 28.10.46, Lostia Mario Salverio, n. a Ollolai il 09.05.51, Lostia Pasqua, n. a Ollolai il 18.04.54, Lostia Giuseppa (emigrata a Mamoiada), Lostia Anna (emigrata a Paullo), Lostia Mario (emigrato a Chiamonti), Lostia Giovanni Michele (emigrato a Chiamonti), Podda Mario, n. a Ollolai il 05.02.48, Podda Ida (emigrata a Tortoli), Podda Gonaria (emigrata a Selargius), Podda Gesuino Basilio (emigrato a Milano), Podda Pina (emigrata a Pattada), Frau Mariangela, n. a Ollolai il 16.07.25, Lostia Giuseppa, nata a Ollolai il 25.09.50, Lostia Antioca (emigrata a Nuoro), Lostia Claudio (emigrato a Nuoro), Lostia Tonino (emigrato a Nuoro), Daga Gonaria (emigrata a Nuoro), Daga Maria Pasqua, n. a Ollolai il 24.09.35, Daga Erminia (emigrata a Ottana), Daga Francesca, n. a Ollolai il 13.01.43, Daga Gesuina, n. a Ollolai il 21.03.45, Daga Cosimo, n. a Ollolai il 22.02.48, Daga Antonietta (emigrata a Isili), Bussu Michela, n. a Ollolai il 7.04.24, Columbu Vittorio, n. a Ollolai il 18.07.39, Columbu Gesuino (emigrato a Moncalieri), Columbu Assunta, n. a Ollolai il 15.08.42, Columbu Cosimo, n. a Ollolai il 26.12.44, Columbu Cristina Pasqua, n. a Firenze il 18.12.45, Columbu Giulio, n. a Ollolai il 28.01.50, Columbu Cosmina, n. in Francia il 09.07.59, Columbu Gino, n. a Ollolai il 21.06.39, Columbu Cosimo, n. a Ollolai il 21.07.41, Columbu Salvatore (emigrato a Roma), Columbu Michele (emigrato a Pianoro), Lostia Giovanni, n. a Ollolai il 20.02.30, Lostia Franco, n. a Nuoro il 21.11.75, Lostia Tonino, n. a Nuoro il 23.12.76, Bussu Giovanni Antioco (emigrato ad Orotelli), Bussu Maria Anna (emigrata a Bosa), Soro Giovanni, n. a Ollolai il 01.04.39, Ladu Mario Emilio, n. a Ollolai il 15.06.58, Ladu Anna Rina, n. a Ollolai il 14.11.65, Lostia Cosimo (emigrato a Bonorva), Lostia Giovanni (emigrato

a Civitavecchia), Lostia Mariangela (emigrata a Bosa), Lostia Maria Pasqua (emigrata a Macomer), Satta Gino (emigrato ad Austis), Satta Amelia, n. a Ollolai il 28.01.30, Satta Enedina, n. a Ollolai il 19.01.33, Satta Margherita (emigrata a Sassari), Satta Salvatore Angelo Maria (emigrato a Sassari), Lostia Maria (emigrata a Ittireddu nel 1955), Columbu Cosimo fu Antonio, Columbu Giovanni fu Antonio, Columbu Salvatore fu Antonio, Lostia Giuseppa fu Michele, Bussu Giovanni Michele fu Francesco, Bussu Giuseppa fu Giovanni Antonio, vedova Bussu, per sentire dichiarare l'intervenuto usucapione dei terreni siti in agro di Ollolai, Località Ferruttones o Mureddu, distinti in Catasto al Foglio 12, mappale 1109 (ex 538), di are 15 e ca 92, mappale 1110 (ex 538), di are 11 e ca 91, mappale 1113 (ex 605) di are 14 e ca 17.

Nuoro, 30.12.2014

avv. Cinzia Curreli

T15ABA7292 (A pagamento).

TRIBUNALE DI AREZZO

Notificazione per pubblici proclami di atto di citazione

Il Presidente del Tribunale di Arezzo, con propri provvedimenti del 10 marzo 2015 e del 7 aprile 2015, ordinando il deposito dell'atto di citazione nella Casa Comunale di Arezzo, la sua pubblicazione per estratto su di un quotidiano a diffusione nazionale nel giorno di domenica, nonché la sua pubblicazione per estratto nella *Gazzetta Ufficiale della Repubblica*, ha autorizzato la notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c., dell'atto di citazione del 23 febbraio 2015 con il quale Marco Mugnaini, rappresentato e difeso dall'Avv. Alessandra Cheli presso e nello studio della quale in Arezzo Corso Italia n. 205 ha eletto domicilio, cita gli eredi di: Giuseppa Roncucci, nata a Monte San Savino il 30 settembre 1887 e di Fortunata Roncucci, nata a Monte San Savino il 3 novembre 1891 (tuttora intestatarie pro quota del bene immobile rappresentato al Catasto Fabbricati del Comune di Monte San Savino, Foglio 57, Particella 105, Categoria A/4, Classe 4, Consistenza vani 6), collettivamente ed impersonalmente, mediante notifica per pubblici proclami, a comparire avanti il Tribunale di Arezzo per l'udienza del 22 gennaio 2016, ore di rito, Giudice designando ai sensi dell'art. 168 bis c.p.c., con l'invito a costituirsi nel termine di 20 giorni prima della data di udienza indicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., avvertendo che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui all'art. 38 e 167 c.p.c., e che in caso di mancata comparizione l'attore procederà in giudizio in dichiarata contumacia dei convenuti per ivi sentire accogliere le seguenti conclusioni: "Voglia l'Ill.mo Tribunale di Arezzo, ogni contraria istanza, eccezione e deduzione disattesa, nel merito: accertare e dichiarare - con sentenza avente valore costitutivo - che Marco Mugnaini (C.F. MGNMR-C67L25F628S), nato a Monte San Savino (AR) il 25 luglio 1967, ha acquistato per usucapione ai sensi e per gli effetti di cui all'articolo 1158 c.c. la proprietà del bene immobile



contraddistinto al Foglio 57, Particella 105, Categoria A/4, Classe 4, Consistenza vani 6, Rendita 309,87 del Catasto Fabbricati del Comune di Monte San Savino, con conseguente dichiarazione che il medesimo ne è unico ed esclusivo proprietario e con ordine al Signor Conservatore dei RR.II. di Arezzo, di provvedere alla trascrizione della emananda sentenza. Con vittoria di spese, onorari e, comunque, competenze di causa, solo in caso di opposizione”.

Arezzo, li 23 febbraio 2015

avv. Alessandra Cheli

T15ABA7304 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MODENA

Notificazione per pubblici proclami

In ottemperanza all'ordinanza n.4689/2014 del Tribunale di Modena, resa nel ricorso R.G. n.562/14, proposto dal prof. Pasquale Zangaro contro il M.I.U.R., USR Calabria ed ATP di Cosenza, si notifica ai docenti inseriti nelle graduatorie provinciali ad esaurimento, valide per il triennio 2011/14 - per la scuola Primaria (EEEE) della provincia di Cosenza, che all'udienza dell'11.06.2015, innanzi al Tribunale di Modena, verrà trattato detto ricorso finalizzato a sentir dichiarare il diritto del ricorrente ad essere inserito nell'impugnata graduatoria. Il testo degli atti e l'elenco dei controinteressati, desumibili dalle graduatorie, potranno essere consultati sul sito del MIUR.

Cosenza, 2.05.2015

avv. Ida Mendicino

T15ABA7314 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BARI

Estratto atto di citazione per usucapione

Tedesco Grazia, giusta autorizzazione del Presidente del Tribunale, convoca i sig.ri Manzano Pasqua, Borreggine Pasquale-Vito Lorenzo-Rocco-Maria Giovanna-Rosa-Angela-Rosaria-Rocco-Gerardo-Pasquale, e loro eredi, nati a Casamassima, rispettivamente il 2 luglio 1881, 8 maggio 1874, 8 gennaio 1902, 15 novembre 1903, 27 giugno 1905, 5 luglio 1907, 29 giugno 1910, 26 luglio 1914, 7 dicembre 1915, 14 ottobre 1918, 23 giugno 1945 dinanzi all'Organismo di Mediazione presso il Palazzo di Giustizia di Bari, Aula 8 piano 6, per il 30 giugno 2015 ore 15, dinanzi al mediatore Avv. Filomena Lorussi. In caso di fallimento della mediazione, cita i medesimi soggetti a comparire dinanzi al Giudice del Tribunale di Bari all'udienza del 21 dicembre 2015 con invito a costituirsi almeno 20 giorni prima nelle forme di cui all'art. 166 Cpc. e avvertimento che la costituzione oltre i detti termini produrrà

le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 Cpc., per ivi sentir accogliere le seguenti conclusioni: Dichiarare che Tedesco Grazia ha usucapito gli immobili siti in Casamassima alla via Scesciola n. 20/24, in Catasto al foglio 72, p.lle 435-436-437; ordinare la trascrizione della sentenza.

Valenzano Antonio

TC15ABA7133 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TREVISO

Atto di citazione

Si notifica agli aventi diritti che il sig. Paolo Lazzari nato a Miane (TV) il 22 settembre 1949 (c.f.: LZZPLA49P22F190K), rappresentato e difeso dagli avv.ti G. Caldart (c.f. CLDGCM31B11MO89T) e S. Arrigo (c.f.: RRGSFN61B02L736V) e presso gli stessi elettivamente domiciliato in Vittorio Veneto (TV) via Nannetti - cond. Agribella, avendo sempre avuto in possesso pacifico, ininterrotto, animo domini, ultraventennale, ha citato in giudizio avanti il Tribunale di Treviso anche gli eredi della sig.ra Lazzari Caterina Angela nata a Miane (TV) il 21 maggio 1904 per l'udienza del 22 ottobre 2015 h. 10,00, per sentir dichiarare l'usucapione dei beni immobili così catastalmente descritti: Comune di Miane - Sez. C - fg. 4 - mappale 703 sub 3 - 2043 (ex mappale 704) - cat. A3 - cl. 1 - vani 5 - rendita euro 216,91; Comune di Miane - Sez. C - fg. 4 - Mn 2044 (ex mappale 710) - cat. C 2 - cl. 1 - mq. 14 - rendita 27,48; Comune di Miane - catasto terreni - fg. 18 - Mn 147 - prato arborato - cl. 4 - are 07.13 - Rd euro 1,66 - Ra euro 1,47; Comune di Miane - catasto terreni - fg. 15 - Mn 2 - bosco misto - cl. 1 - are 63.00 - Rd euro 9,76 - Ra euro 1.63; Comune di Miane - catasto terreni - fg. 15 - Mn76 - pascolo cespugliato - cl. 2 - are 36,52 - Rd euro 0.57 - Ra euro 0.19; Comune di Miane - catasto terreni - fg. 18 - Mn 146 - vigneto - cl. 3 - are 7.71 - Rd euro 5,18 - Ra euro 3,19; Comune di Miane - catasto terreni - fg. 18 - Mn 635 - vigneto - cl. 3 - are 6,57 - Rd euro 4,41 - Ra euro 2,71; Comune di Miane - catasto terreni - fg. 18 - Mn 637 - prato arborato - cl. 4 - are 2,30 - Rd euro 0,53 - Ra euro 0,48.

avv. Stefano Arrigo

TC15ABA7136 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TRIESTE

Atto di citazione usucapione

Annella Isler ved. Flamigni (SLRNLL43E68L424G), rappresentata e difesa dall'avv. Gabriella Damico (DMCGRL-67L48L424Z) via Bellini n. 3 - Trieste, cita gli eredi e/o aventi causa della ditta «Klink&Lauer» a comparire innanzi al Tribunale di Trieste all'udienza del 16 dicembre 2015 ore di rito, invitandoli a costituirsi in giudizio ex art. 166 c.p.c. nel termine di 20 giorni prima dell'udienza fissata,



avvertendoli che la costituzione fuori detto termine comporterà le decadenze di cui agli artt. 167 e 38 c.p.c. e con avvertimento che in loro assenza si procederà in contumacia per sentir riconoscere in capo alla signora Annella Isler ved. Flamigni l'acquisto per usucapione della proprietà della frazione dell'immobile individuato quale p.c.n. 1904/2 inclusa nell'originaria PT 114 del C.C. di Barcola come da piano tavolare catastale e tavolare di frazionamento per l'aggiornamento dello stato di fatto del perito Alessandro Zerbo di data 15 aprile 2014.

Trieste, 19 marzo 2015

avv. Gabriella Damico

TC15ABA7155 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI TORINO

Ammortamento polizza di pegno

Il Presidente delegato dal Presidente del Tribunale di Torino, letto il ricorso n. 20/2014 R.G., in data 10/02/2014 pronuncia l'inefficacia della polizza di pegno al portatore n. 1661519-06, dell'importo di euro 1.000,00=, emessa da IntesaSanpaolo Monte Pegni in data 25/02/2011 ed autorizza l'Istituto emittente a rilasciarne duplicato trascorsi novanta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, salvo opposizione aventi diritto.

Braghero Luigi

T15ABC7214 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TORINO

Ammortamento libretto di risparmio

Il Presidente del Tribunale di Torino letto il ricorso n. 2916/2015 R.G. depositato il 26/03/2015, in data 27/04/2015 pronuncia l'inefficacia del libretto di risparmio nominativo al portatore n. 1868084 emesso da Banca Unicredit s.p.a. Agenzia di Sant'Antonino di Susa, contrassegnato Cometto Enrico, ed autorizza l'Istituto emittente a rilasciarne duplicato trascorsi novanta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, salvo opposizione aventi diritto.

Cometto Enrico Emanuele

T15ABC7215 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento di titolo cambiario

Il Presidente Delegato del Tribunale di Milano con decreto n. 4497/2015 del 27.04.2015 ha pronunciato l'ammortamento del seguente pagherò cambiario per Euro 10.000,00 (diecimila/00) contrassegnato dal n. 3939133022, emesso a Roma il 07 novembre 2013 dalla società Sviluppo per Anzio S.r.l. in favore della società "Erredue Costruzioni Srl", con scadenza al 31 gennaio 2014, domiciliata presso la Banca Nazionale del Lavoro S.p.A., girata dalla prenditrice e, successivamente, dalle società "Sinari S.r.l.", "Ecolatina s.r.l." e "Ecosystem SpA" e da quest'ultima negoziata presso la Banca Popolare di Bergamo; e ne autorizza il pagamento trascorsi trenta giorni dalla data di pubblicazione del presente decreto sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana purchè nel frattempo non venga proposta opposizione.

Milano, 08 maggio 2015

avv. Roberto Adornato

T15ABC7239 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI MILANO

Ammortamento certificato di deposito

Il Presidente del Tribunale di Milano con decreto n. 3974/15 del 21/04/2015 ha pronunciato l'ammortamento del certificato di deposito nominativo n. 333601534540 emesso da Banco Popolare, filiale di Rho, portante un saldo iniziale di Euro 30.000,00 e un saldo di Euro 30.539,42 alla data 09/04/2015. Opposizione legale entro 90 giorni.

Rho, 30/04/2015

Il richiedente

Francesca Giorgia Paleari

T15ABC7244 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BUSTO ARSIZIO

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Busto Arsizio con decreto in data 03/12/2014 ha pronunciato l'ammortamento dei vaglia cambiari ipotecari:

1) Euro 2.582,00(duemilacinquecentottantadue/00), emesso il 03/05/2001 a Busto Arsizio, scaduto il 30/11/2002, a favore del Sig. Isella Luigi, nato a Seregno (MB), il 20/01/1936 ed ivi residente in L.go Piermarini Giuseppe n.17, C.F.:SLL LGU 36A20 I625Y, non trasferibile, a firma di Pignataro Pasquale;



2) Euro 2.582,00(duemilacinquecentottantadue/00), emesso il 03/05/2001 a Busto Arsizio, scaduto il 30/12/2002, a favore del Sig. Isella Luigi, nato a Seregno (MB), il 20/01/1936 ed ivi residente in L.go Piermarini Giuseppe n.17, C.F.:SLL LGU 36A20 I625Y, non trasferibile, a firma di Pignataro Pasquale.

Opposizione legale entro 30 gg.

Pignataro Pasquale

T15ABC7319 (A pagamento).

TRIBUNALE DI GROSSETO

Ammortamento cambiario

Il Presidente FF del Tribunale di Grosseto con decreto n. 386 del 22 aprile 2015 ha pronunciato l'ammortamento della cambiale n. 1882720181/93 dell'importo di Euro 72,50 scadenza al 20 marzo 2015 emessa in data 3 dicembre 2014 da Arena Giorgio in favore di Findomestic Banca S.p.a. Opposizione legale entro 30 giorni.

Lì, 29 aprile 2015

Erika Dani

TC15ABC7137 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TORINO

Ammortamento polizze di pegno

Su ricorso della sig.ra Simona Fiorentini Peluso, il Presidente del Tribunale di Torino con provvedimento del 7 aprile 2015 ha pronunciato l'inefficacia delle seguenti polizze di pegno:

polizza n. 1689235-77 emessa il 31/8/2011 di € 1.600,00;

polizza n. 1689236-78 emessa il 31/8/2011 di € 1.600,00;

polizza n. 1689237-79 emessa il 31/8/2011 di € 1.350,00;

polizza n. 1689239-81 emessa il 31/8/2011 di € 1.200,00;

polizza n. 1689243-85 emessa il 31/8/2011 di € 850,00,

accese presso l'Istituto di credito Intesa San Paolo SpA, Via Botero, 9 - 10122 Torino, autorizzando l'istituto emittente a rilasciarne il duplicato, trascorsi 90 giorni dalla data di pubblicazione dell'estratto del decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, perchè nel frattempo non sia stata fatta opposizione.

Torino, 28 aprile 2015

Simona Fiorentini Peluso

TC15ABC7142 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI VICENZA

Nomina curatore di eredità giacente

Con provvedimento in data 30/03/2015, il Giudice ha dichiarato l'eredità giacente di Rebasti Lino nato a Schio il 13/08/1955 e deceduto a Grisignano di Zocco il 27/08/2013, ed ha nominato curatore l'avv. Silvia Dalla Rosa con studio in Vicenza Strada Pasubio n. 146, la quale ha prestato giuramento in data 28/04/2015.

avv. Silvia Dalla Rosa

T15ABH7253 (A pagamento).

TRIBUNALE DI UDINE

Nomina curatore di eredità giacente

Il Tribunale di Udine in composizione monocratica composto dal Giudice dott. Valerio Marra, con decreto del 02/02/2015 ha dichiarato aperta l'eredità giacente di Claudio Tenaglia nato a Salorno (Bz) il 11/06/1960 res. in Trieste in Via F. Brunelleschi n.3, deceduto in Montenars il 18/06/2014 dove era dimorante e con ultimo domicilio a Gemona del Friuli in via Taboga n.275, ed ha nominato in data 10/03/2015 curatore l'avv. Sonia Pasca del Foro di Udine con studio in Tolmezzo (Ud) via Roma n.5 che ha giurato in data 24/03/2015.-

avv. Sonia Pasca

T15ABH7254 (A pagamento).

TRIBUNALE DI UDINE

Eredità giacente di Nadalin Marco

Il Tribunale di Udine in composizione monocratica - dott. V. Marra - nel proc. N. 2889/2014 R.R.C.C., relativo all'eredità giacente di Nadalin Marco, deceduto in data 05.05.2014 in Cervignano del Friuli, visti gli articoli 528 cc e 781 cpc, nomina curatore dell'eredità giacente di Nadalin Marco l'avv. Simona Stefanutto con studio in Cervignano del Friuli, Piazza Unità n. 6, tel. 0431-32128.

avv. Simona Stefanutto

T15ABH7291 (A pagamento).



TRIBUNALE DI COSENZA**Giudice tutelare**

Avviso di rettifica - Eredità giacente di Salvatore Durante - V.G. n. 569/2011

Nella qualità di curatore dell'eredità giacente di Salvatore Durante, C.F.: 98087780783, nato a Luzzi (CS) il 12 giugno 1949, deceduto a Catanzaro il 14 maggio 2010, giusta nomina resa con decreto del G.T. del Tribunale di Cosenza del 4 maggio 2011, preso atto di quanto evidenziato, per sé e per conto dei suoi fratelli Bruno e Maria Teresa Molinaro, dal sig. Paolo Molinaro nato a Luzzi il 24.04.1956 e residente a Luzzi alla Via Ina Casa nr. 1 nel verbale redatto in questo studio in data odierna, visto il verbale di udienza del 29.05.2012 tenutasi dinanzi alla dott.ssa Rosangela Viteritti procedimento iscritto al R.G. n. 1494/2011 per l'accettazione dell'eredità, visto l'invito ad accettare l'eredità nelle forme di legge, formulato al sig. Molinaro Bruno con racc. a.r. del 6-7 giugno 2012, rimasto inevaso, considerato che costituisce una svista o un errore materiale l'aver omesso nell'elenco dei chiamati che hanno accettato l'eredità i sigg. Paolo Molinaro sopra generalizzato e la signora Maria Teresa Molinaro nata a Luzzi il 13.08.1957 e ivi residente alla Via Ina Casa nr. 1, figli della signora Gina Durante nata a Luzzi il 18.11.1925 e deceduta ad Acri il 23.03.2012 (dopo il *de cuius*), ad integrazione e a rettifica della relazione del 28.04.2014 e dell'inserzione pubblicata sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica parte seconda nr. 127 del 25.10.2014, preciso qui di seguito che i chiamati all'eredità che hanno accettato validamente l'eredità sono i signori :

- 1.D'Angelo Antonino nato a Luzzi il 18.01.1939 e ivi residente alla Via Fiume nr. 4
- 2.D'Angelo Camillo nato a Luzzi il 21.01.1930, residente a Cosenza alla Via D. Gaudio nr. 48
- 3.D'Angelo Delia nata a Ardore (RC) il 22.02.1950 e residente a Padova alla Via P.Rolli nr. 4
- 4.D'Angelo Dina nata a Luzzi il 06.03.1949 e residente a Vignola (MO) alla Via Per Castelvetro n.6/7
- 5.D'Angelo Elio nato a Luzzi il 26.10.1935, residente a Pisa alla Via Cesare Battisti nr. 20
- 6.D'Angelo Olga nata a Luzzi il 16.12.1933 residente ad Ivrea (TO)
- 7.D'Angelo Rachele nata a Luzzi l'08/07/1937 ivi residente alla Via Fiume nr. 14
- 8.D'Angelo Salvatore nato a Luzzi il 7.12.1943 ivi residente alla Via Fiume 4
- 9.D'Angelo Silvia nata a Luzzi il 26.11.1941 ivi residente alla Via Fiume 21
- 10.Galasso Concettina nata a Luzzi il 28.05.1941 residente a Roma alla Via Pietro Adami 51
- 11.Galasso Franco nato a Luzzi il 14 maggio 1948 residente a Padova alla Via Ermete Zacconi nr. 14
- 12.Galasso Silvia Maria nata a Luzzi il 9.01.1939 residente a Cosenza alla Via Panebianco nr. 259

13.Palermo Silvia nata a Luzzi il 19.08.1946 residente a Genova alla Via F.lli Cervi 2/3

14.D'Angelo Stefania nata a Cosenza il 30.04.1970 residente a Genova alla Via F.lli Cervi 2/3

15.D'Angelo Luca nato a Genova il 23.09.1977 residente a Genova alla Via F.lli Cervi 2/3

16.Durante Maria nata Luzzi il 1.04.1944 residente a Roma alla Via Capitanooctobono 3

17.Durante Ivo nato a Luzzi il 10.07.1954 ivi residente alla Via Incoronata 42

18.Durante Pierino nato a Luzzi il 20.09.1950, ivi residente alla Via S. Filomena

19.Durante Fabio nato a Luzzi il 21.10.1945 residente alla Sesto Calende (VA) alla Via Tognoli 41/M

20.Durante Romano nato a Luzzi l'8.10.1947 residente a Bodio Lommago alla Via Campo dei Fiori 5

21.Durante Brunella nata a Luzzi il 29.12.1957 ivi residente alla via Incoronata

22.Durante Salvatore nato a Luzzi il 6.01.1937 ivi residente alla c.da Gidora 41

23.Durante Lidia nata a Luzzi il 7.05.1942, ivi residente alla Via Santa Filomena

24.Durante Alda nata a Luzzi il 18.12.1929 ivi residente alla Via Ina Casa 1

25.Durante Gaetano nato a Luzzi il 10.03.1934 ivi residente alla Via Piave 32

26.Durante Filomena nata a Luzzi il 13.12.1934 residente a Vibo Valentia (VV) alla via Romei G.B.

27. Molinaro Paolo nato a Luzzi il 24.04.1956 ivi residente alla Via Ina Casa nr. 1

28. Molinaro Maria Teresa nata a Luzzi il 13.08.1957 e ivi residente alla Via Ina Casa nr. 1

questi ultimi DUE, nella qualità di figli della signora Gina Durante nata a Luzzi il 18.11.1925 e deceduta ad Acri il 23.03.2012 , cugina diretta del *de cuius*.

Cosenza, 05.05.2015

Avv. Francesco Chimenti

Curatore dell'eredità giacente di Durante Salvatore
avv. Francesco Chimenti

TX15ABH134 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ

TRIBUNALE DI ROSSANO

Intervenuta usucapione speciale ex art. 1159 bis C.C.

Il Tribunale di Rossano in composizione monocratica, con decreto del 28.10.2014 reso nel procedimento speciale n.1659/2012 R.G., ha dichiarato l'intervenuta usucapione speciale ex art.1159 bis C.C. in favore di Fusaro Natale,



degli appezzamenti di terreno agricolo siti in Rossano alla C.da Piragineti, in catasto al foglio 36, p.lla 443 Uliveto, Ha 0.06.10, R.D. Euro.1,42, R.A. Euro.1,73; p.lla 100 Uliveto, classe 3, Ha 0.05.70 R.D. Euro 1,32 R.A. 1,62; p.lla 564 Uliveto, classe 3, Ha 0.00.90, R.D. 0,21, R.A. 0,26, disponendo l'affissione per giorni 60 del decreto negli albi del Comune di Rossano e del Tribunale di Castrovillari e la pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* con l'avviso, per chiunque vi abbia interesse, della facoltà di proporre opposizione entro il termine di giorni 60 dalla scadenza del termine di affissione.

avv. Ernesto Longo

T15ABM7241 (A pagamento).

TRIBUNALE DI UDINE

Ricorso ex art. 1159 bis C.C.

Il Sig. Renzo Gus, nato a Drenchia il 20/12/1937, residente in Drenchia, Via Zavart n.4, c.f. GSUR-NZ37T20D366R, rappresentato e difeso dagli Avv.ti Rino Battocletti ed Elena Domenis ed elettivamente domiciliato presso il loro studio sito in Udine, Via Portanuova n.17, con ricorso depositato il 27/10/2014, premettendo di possedere da oltre un ventennio in modo pacifico, pieno e pubblico le quote di proprietà di Ilda Giuseppina Gus, nata a Drenchia il 16/08/1931, per quota pari a 16/240 sui seguenti beni: Comune di Drenchia, catasto fabbricati: F.10 mapp. 948, Fr. Zavart n.4, S1-T-1-2, cat. A/3, cl.1, vani 11; F.10 mapp. 950 RC Euro 251,10; F.10 mapp. 960; Comune di Drenchia, catasto terreni: F.7 mapp.81, prato, cl.3, are 00.48, R.D. Euro 0,06, RA, Euro 0,05; F.8 mapp.190, prato cl.3, ettari 3.45.30, R.D. Euro 44,58, RA Euro 35,67; F.10 mapp.88, prato, cl.2, are 1.20, R.D. Euro 0,22, RA Euro 0,19; F.10 mapp.178, prato cl. 2 are 00.87 R.D. Euro 0,16 RA Euro 0,13; F.10 mapp.272, prato ci. 2 are 2.60 R.D. Euro 0,47 RA Euro 0,40; F.10 mapp.841, prato cl. 3 are 4.10 R.D. Euro 0,53 RA Euro 0,42; F.10 mapp.842, seminativo cl.3 are 3.70 R.D. Euro.0,76 RA Euro.0,57; Foglio 10 n. 843, prato ci. 3 are 5.7,0 R.D. Euro 0,74 RA Euro 0,59; F.10 mapp.898, seminativo cl.3 are 16.50 R.D. Euro.3,41 RA Euro.2,56; F.10 mapp.924, seminativo cl.2 are 10.60 R.D. Euro.2,46 RA Euro.2,19; Foglio 10 n. 929, prato cl. 2 are 1.90 R.D. Euro 0,34 RA Euro 0,29; Foglio 10 n. 939, incolt ster are 00.50; Foglio 10 n. 955 incolt ster are 00.81; Foglio 10 n. 963 incolt ster are 00.26; Foglio 10 n. 966 seminativo ci. 2 are 4.20 R.D. Euro 0,98 RA Euro 0,87; F.10 mapp.970 bosco ceduo cl.1 are 1.80 R.D. Euro.0,46 RA Euro.0,10; F.10 mapp.971 incolt. prod. cl.2 are 00.72 R.D. Euro.0,06 RA Euro.0,06; F.10 mapp.978 seminativo cl.2 are 3.90 R.D. Euro.0,91 RA Euro.0,81; F.10 mapp.986 cast frutto cl.U are 3.70 R.D. Euro.0,27 RA Euro.0,11; F.10 mapp.1004 seminativo cl. 2 are 1.70 R.D. Euro.0,40 RA Euro.0,35; Foglio 10 n. 1013 prato ci. 3 are 2.90 R.D. Euro 0,37 RA Euro 0,30; F.10 mapp.1094 cast frutto cl.U are 7.50

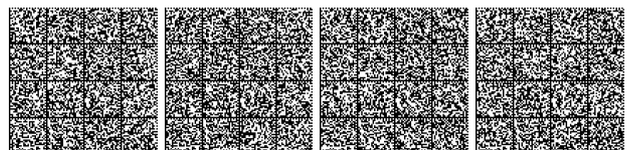
R.D. Euro.0,54 RA Euro.0,23; Foglio 10 n. 1105 prato ci. 3 are 42.10 R.D. Euro 5,44 RA Euro 4,35; F.10 mapp.1114 bosco ceduo cl.2 are 12.40 R.D. Euro.2,56 RA Euro.0,58; Foglio 10 n. 1119 prato cl.3 are 60.00 R.D. Euro 7,75 RA Euro 6,20; F.10 mapp.1158 seminativo cl.3 are 9.50 R.D. Euro.1,96 RA Euro.1,47; Foglio 10 n. 1159 prato ci. 3 are 6.10 R.D. Euro 0,79 RA Euro 0,63; Foglio 10 n. 1161 AA seminativo cl.3 are 00.80 RD Euro.0,17 RA Euro.0,12; AB pascolo cl. 3 are 1.00 R.D. Euro.0,13 RA Euro.0,10; F.10 mapp.1162 AA semin. cl.3 are 00.80 RD Euro.0,17 RA Euro.0,12; AB pascolo are 13.00 RD Euro.1,68 RA Euro.1,34; F.10 n. 1163 prato ci. 3 are 11.90 R.D. Euro 1,54 RA Euro 1,23; F.10 n. 1202 incolt prod cl. I are 71.70 R.D. Euro 7,04 RA Euro 9,26; F.10 mapp.1205, bos. ced., cl.3, ha 3.17.30, R.D. Euro.31,14 RA Euro. 9,83; F.10 n. 1457 seminativo ci. 2 are 8.10 R.D. Euro 1,88 RA Euro 1,67;

F.10 n. 1458 prato cl. 2 are 7.80 R.D. Euro 1,41 RA Euro 1,21; F.10 n. 1460 cast frutto cl. U are 4.90 R.D. Euro 0,35 RA Euro 0,15; F.10 n. 1461 prato ci. 1 are 2.80 R.D. Euro 0,65 RA Euro 0,51; F.10 n. 1462 seminativo ci. 2 are 2.50 R.D. Euro 0,58 RA Euro 0,52; F.10 n. 1464 prato cl. 1 are 1.60 R.D. Euro 0,37 RA Euro 0,29; F.10 n. 1467 prato cl. 2 are 5.90 R.D. Euro 1,07 RA Euro 0,91; F.10 n. 1477 prato cl. 3 are 22.40 R.D. Euro 2,89 RA Euro 2,31; F.10 n. 1478 incolt prod cl. 1 are 6.20 R.D. Euro 0,61 RA Euro 0,80; F.10 n. 1484 incolt prod cl. I are 14.60 R.D. Euro 1,43 RA Euro 1,89; F.10 n. 1489 seminativo cl. 3 are 32.30 R.D. Euro 6,67 RA Euro 5,00; F.10 n. 1495 cast frutto cl. U are 29.60 R.D. Euro 2,14 RA Euro 0,92; F.10 n. 1536 prato ci. 2 are 1.60 R.D. Euro 0,29 RA Euro 0,25; F.10 n. 1569 bosco ceduo cl. 2 are 6.50 R.D. Euro 1,34 RA Euro 0,30; F.10 n. 1573 prato ci. 3 are 10.20 R.D. Euro 1,32 RA Euro 1,05; F.10 n. 1574 bosco ceduo ci. 2 are 9.80 R.D. Euro 2,02 RA Euro 0,46; F.10 n. 1575 bosco ceduo ci. 2 are 6.20 R.D. Euro 1,28 RA Euro 0,29; F.11 n. 63 prato cl. 2 are 2.40 R.D. Euro 0,43 RA Euro 0,37; F.11 n. 337 seminativo cl. 3 are 00.24 R.D. Euro 0,05 RA Euro 0,04; Comune di Grimacco, catasto terreni: F.15 mapp.402 incolt prod cl.1 are 22.30 R.D. Euro.3,46 RA Euro.4,03; Foglio 16 n. 100 prato ci. 3 are 24.60 R.D. Euro 3,81 RA Euro 3,18;

Comune di Stregna, catasto terreni: Foglio 2 n. 9 prato cl. 3 are 45.90 R.D. Euro 7,11 RA Euro 5,93; Foglio 2 n. 10 prato classe 3 ha 2.23.10 R.D. Euro 34,57 RA Euro 28,81; F.3 mapp.13 incolt prod cl.1 ha 1.06.10 R.D. Euro.8,77 RA Euro.13,70; ha richiesto il riconoscimento della proprietà. Il Giudice Istruttore, dott. ssa Bisceglia del Tribunale di Udine, con decreto d.d. 20/11/2014, ha ordinato le prescritte formalità di notifica e pubblicazione ed ha fissato altresì il termine di giorni 90 dalla scadenza del termine di affissione o di notifica, eseguita il 05/03/2015, per l'opposizione alla suddetta domanda di riconoscimento della proprietà da proporsi avanti all'intestato Ufficio.

avv. Elena Domenis

T15ABM7243 (A pagamento).



TRIBUNALE DI VERBANIA*Riconoscimento di usucapione speciale*

Con ricorso ex art. 1159 bis c.c. del 29.04.2015 Giorgio Casolo Ginelli (CSLGRG46S03I819A) nato a Somma Lombardo (VA) il 3.11.1946 e Maria Angela Delsignore (DLSMNG-51T46G062D) nata a Omegna (VB) il 6.12.1951, residenti in Gravelona Toce (VB) Via XX Settembre n. 104, rappresentati e difesi dall'Avv. Andrea Bassetti (BSSNDR76R31I819U) del Foro di Verbania ed elettivamente domiciliati presso lo stesso in Arona (NO) Via Gramsci n. 6, hanno chiesto l'accertamento della proprietà esclusiva della quota di 12/14 (essendo già comproprietari della quota di 2/14) in virtù dell'avvenuta usucapione sui seguenti fondi rustici siti in Gravelona Toce (VB) frazione Granerolo, così censiti nel Catasto Terreni:

foglio 20, mappale 102, reddito dominicale Euro 0,82, reddito agrario Euro 0,48; foglio 20, mappale 104, reddito dominicale Euro 0,46, reddito agrario Euro 0,46; foglio 20, mappale 110, reddito dominicale Euro 3,63, reddito agrario Euro 2,14; foglio 20, mappale 152, reddito dominicale Euro 0,11, reddito agrario Euro 0,12; foglio 22, mappale 12, reddito dominicale Euro 0,68, reddito agrario Euro 0,40.

Come richiesto dall'art.3 Legge 346/1976, il sottoscritto procuratore provvede all'affissione del ricorso all'albo del Comune in cui sono situati i fondi ed all'albo del Tribunale competente, oltre alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*, con l'avvertimento della facoltà per chiunque vi abbia interesse di proporre opposizione entro 90 giorni dalla scadenza del termine di notifica/affissione.

Arona, li 8 maggio 2015.

avv. Andrea Bassetti

T15ABM7322 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TRANI

ex Sez. Dist. di Canosa di Puglia

Riconoscimento di proprietà

Con ricorso, depositato in data 19 marzo 2011 presso la Cancelleria del Tribunale di Trani Sez. Dist. di Canosa di Puglia, il Ventura Michele Raffaele, nato ad Altamura il 17 luglio 1937 ed ivi residente alla via Zara n. 22 c.f.: TMHL37A225D, chiedeva, ai sensi dell'art. 1159-bis c.c. e della L. 10.3.76 n. 346, il riconoscimento dell'intervenuta usucapione a proprio favore per il possesso protratto e continuato per oltre venti anni dei seguenti beni immobili:

1) fabbricati rurali con annesso terreno-aia in agro di Spinazzola alla C.da Paredano, in catasto al fg. 49, ptc 105 di are 07.65 e ptc. 109 di are 01.87.

Detto immobile è intestato catastalmente ai Sigg.ri: Di Noia Felicia, Ventura Antonio (nato ad Altamura il 5 ottobre 1960), Ventura Antonio (nato a Spinazzola il 23 febbraio 1971), Ventura Gaetano, Ventura Giovanni, Ventura Michele Raffaele, Ventura Pasquale, Ventura Rosa;

2) dei fabbricati rurali con annesso terreno-aia in agro di Spinazzola alla C.da Grottelline, in catasto al fg. 142 ptc. 25 di are 05.50 intestato al Ventura Antonio fu Giovanni;

3) strada di servizio carrabile con automezzi meccanici ed agricoli larga metri 5 che parte dalla ptc. 107 del fg. 49 in agro di Spinazzola, attraversa la ptc. 124, costeggia il recinto posto a confine con la ptc. 119 e la ptc. 123, raggiunge la ptc. 125 e sale trasversalmente sino a raggiungere la parte superiore della ptc. 113 per poi immettersi, sempre nella sua costante larghezza di metri cinque, sul tratturo già esistente di cui alla ptc. 1 del fg. 57 dello stesso agro di Spinazzola, a tal fine allegava ortofoto sub lett. a) sì da formare parte integrante del presente ricorso. Le particelle interessate dall'attraversamento della strada oggetto della servitù risultavano essere catastalmente intestate ai sigg.ri Ventura Antonio, Ventura Gaetano, Ventura Giovanni;

4) strada di servizio carrabile con automezzi meccanici ed agricoli larga metri 5 che parte dalla ptc. 107 del fg. 49 in agro di Spinazzola, taglia la ptc. 106 raggiunge e attraversa la ptc. 124, costeggia l'angolo del recinto della ptc. 117 per poi raggiungere ed immettersi nella ptc. 40, sempre nella sua costante larghezza di metri cinque, a tal fine allegava ortofoto sub lett. b) sì da formare parte integrante del presente ricorso. Le particelle interessate dall'attraversamento della strada oggetto della servitù risultano essere catastalmente intestate ai sigg.ri Ventura Antonio, Ventura Gaetano, Ventura Giovanni.

Il ricorrente Ventura Michele Raffaele, in ricorso, dichiarava e documentava che sui terreni e fabbricati usucapienti non vi erano gravami né iscrizioni o trascrizioni pregiudizievoli.

Rubricato il procedimento al n. 137/2011 R.G., Il Giudice adito accoglieva il ricorso e, con provvedimento reso in data 26 marzo 2011, esaminati gli atti, ritenuta la propria competenza, vista la L. 346/76, disponeva la notificazione ai controinteressati del ricorso, disponeva l'affissione presso la Casa Comunale di Spinazzola e presso l'Albo Pretorio del Tribunale di Trani Sez. Dist. di Canosa di P., nonché la pubblicazione per estratto nella *Gazzetta Ufficiale*.

avv. Giuseppe Lovaglio

TC15ABM7132 (A pagamento).

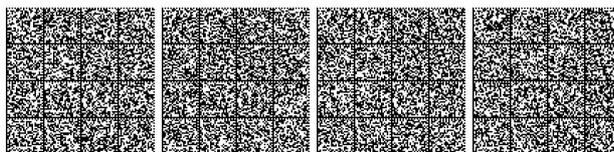
**RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI
ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA**

TRIBUNALE DI CASSINO*Dichiarazione di morte presunta del sig. Capassi Fernando*

Nel procedimento N.R.V.G. 1164/2013, con sentenza n. cron. 7627/2015 del 29.04.2015, depositata in Cancelleria in data 30.04.2015, il Tribunale di Cassino ha dichiarato la morte presunta di Capassi Fernando, nato a Sora (FR) il 19.11.1921. Giudice est. Dott. Gabriele Sordi.

avv. Michela Farina

T15ABR7318 (A pagamento).



(2ª pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 50).

TRIBUNALE DI TREVISO

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Nella procedura R.G. n. 1383/2015 V.G. - G.I. dott.ssa Maria Teresa Cusumano, con ricorso ai sensi dell'art 58 C.C., depositato il 19 marzo 2015, i signori Col Luciano, nato a Vittorio Veneto (TV) il 14 ottobre 1964 (cod. fisc.: CLOLC-N64R14M089F) residente a Colle Umberto (TV), Via Papa Luciani n. 7, e Col Alberto, nato a Udine il 31 maggio 1966 (cod. fisc.: CLOLRT66E31L483D) e residente a Vittorio Veneto (TV), via Mezzavilla n. 38, con l'avvocato Fabio Collodet da Vittorio Veneto, (cod. fisc.: CLLFBA65E23M089B), con domicilio eletto in Treviso, presso il dom. del costituito procuratore in via Orioli n. 1 (c/o avvocato Enrico Marignani) e con indicazione per le comunicazioni di rito del numero di fax 0438-941048, ovvero dell'indirizzo pec: studiocollo-det@certmail-cnf.it, hanno richiesto al Tribunale di Treviso la dichiarazione di morte presunta del padre signor Col Mario nato a Fontanelle (TV) l'8 settembre 1931 e residente a San Giacomo di Veglia, via Mezzavilla n. 38, cod. fisc.: CLOML-G31P08D674J, scomparso in data 3 ottobre 2004.

In ottemperanza al decreto del 27 marzo 2015 con cui lo stesso Tribunale di Treviso ha ordinato la pubblicazione per estratto della domanda di dichiarazione di morte presunta sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e in due giornali, si invita, chiunque abbia notizie dello scomparso Col Mario, come sopra generalizzato, a farle pervenire al Tribunale di Treviso, entro sei mesi dalla data di pubblicazione.

Treviso, 20 aprile 2015

avv. Fabio Collodet

TS15ABR6673 (A pagamento).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE

SOCIETÀ COOPERATIVA "NEVENA SERVICE"

*in liquidazione coatta amministrativa D.M. 30/01/2012
N. 81/2012*

Sede: viale Verona n. 71/B - Vicenza
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03424020240

Deposito bilancio finale di liquidazione

Il sottoscritto Avv. Antonio D. Liuzzi, (avvocatoliuzzi@legalmail.it), Commissario Liquidatore della Cooperativa in epigrafe, comunica che, in data 6 maggio 2015, è stato depositato presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Vicenza, il bilancio finale di liquidazione. Procedura definita

ex art. 2 L. 17/07/75 n. 400, per insufficienza di attivo. Tutti gli interessati possono proporre ricorso per le proprie contestazioni, nel termine di 20 (venti) giorni dalla pubblicazione della presente inserzione.

avv. Antonio D. Liuzzi

T15ABS7216 (A pagamento).

BORGONUOVO 29 S.R.L.

in amministrazione straordinaria
Sede legale: via Borgonuovo 29 - Milano

Piano di riparto finale delle somme accantonate

E' stato depositato, presso la Cancelleria del Tribunale di Lecco il piano di riparto finale delle somme accantonate della Procedura Borgonuovo 29 S.r.l. in a.s..

Si richiama l'art. 110, legge fallimentare.

I commissari

dott. Giorgio Cumin dott. Nicodemo di Laura
dott. Guido Puccio

T15ABS7238 (A pagamento).

SOCIETÀ COOPERATIVA COOPSAVEN

in liquidazione coatta amministrativa
Sede: via Garibaldi, 81 - Borgomanero
Registro delle imprese: Novara
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01345940033

Deposito atti finali

Commissario liquidatore: Avv. Eugenio Novario, Baluardo Quintino Sella n. 22, 28100 Novara, Fax 0321.32324 - pec: eugenionovario@legalmail.it

Il Commissario Liquidatore comunica che in data 18 marzo 2015, presso la Cancelleria Fallimentare c/o Tribunale di Novara, è avvenuto il deposito del conto della gestione unitamente al bilancio finale di liquidazione e del piano di riparto finale della "Coopsaven" Soc. Coop. In l.c.a. con sede in Borgomanero (NO), Partita Iva 01345940033. Autorizzazione al deposito prot. n. 0228917 del 31 dicembre 2014 Ministero dello Sviluppo Economico Direzione Generale per la Vigilanza sugli Enti, il Sistema Cooperativo e le Gestioni Commissariali - Divisione VI - Roma. Tutti gli interessati possono estrarre copia di tale documento facendo richiesta alla suindicata Cancelleria Fallimentare e, se del caso, proporre ricorso al Tribunale di Novara per le proprie contestazioni, nel termine di venti giorni dalla pubblicazione della presente inserzione.

Il commissario liquidatore
avv. Eugenio Novario

T15ABS7263 (A pagamento).



SOCIETÀ COOPERATIVA "DUE VALLI INTERNATIONAL"

*in liquidazione coatta amministrativa D.M. 30/01/2012
N. 109/2012*

Sede: corso Vercelli n. 199 - Borgosesia (Vc)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: C.F. 01920880026

Deposito bilancio finale di liquidazione

Il sottoscritto Avv. Antonio D. Liuzzi, (avvocatoliuzzi@legalmail.it), Commissario Liquidatore della Cooperativa in epigrafe, comunica che, in data 30 aprile 2015, è stato depositato presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Vercelli, il bilancio finale di liquidazione. Procedura definita ex art. 2 L. 17/07/75 n. 400, per insufficienza di attivo. Tutti gli interessati possono proporre ricorso per le proprie contestazioni, nel termine di 20 (venti) giorni dalla pubblicazione della presente inserzione.

avv. Antonio D. Liuzzi

T15ABS7217 (A pagamento).

SOGEPA S.R.L.

in amministrazione straordinaria
Sede legale: Zona Industriale - Colico

Piano di riparto finale

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

Si richiama l'art. 110, legge fallimentare.

I commissari
dott. Giorgio Cumin dott. Nicodemo di Laura

dott. Guido Puccio

T15ABS7242 (A pagamento).

R.A.M. MULTISERVICE SOC. COOP.

in liquidazione coatta amministrativa

Deposito bilancio finale di liquidazione

Il commissario liquidatore Stefano Battistini comunica che in data 26 marzo 2015 è stato depositato presso la sezione fallimentare del Tribunale di Velletri il bilancio finale di liquidazione della R.A.M. Multiservice Soc. Coop. In L.C.A. al 28 febbraio 2015.

Il commissario liquidatore
Stefano Battistini

T15ABS7248 (A pagamento).

SINTELL SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.

In liquidazione coatta amministrativa

Sede legale: via Sardi 2/A - Venezia
Codice Fiscale e/o Partita IVA: C.F. 02967600277

Deposito bilancio finale di liquidazione e conto della gestione

In data 7 maggio 2015 sono stati depositati c/o il Tribunale di Venezia il bilancio finale di liquidazione, il conto gestione e la relazione accompagnatoria.

Il commissario liquidatore
dott. Franco Camera

TC15ABS7271 (A pagamento).

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

Ai sensi dell'art. 23 del D.P.R. 8 giugno 2001 n. 327 modificato ed integrato dal D.Lgs. 27 dicembre 2002 n. 302, il dirigente della Segreteria Tecnica ed Espropri Ing. Riccardo Marasca, ha emesso il Decreto di Esproprio n. 9818 del 08/05/2015 a favore della Autostrade per l'Italia S.p.A. con sede in Roma Via A. Bergamini - 50, con il quale viene disposta l'espropriazione e la costituzione di servitù degli immobili siti in Comune di Chiaravalle (AN), interessati dai lavori di ampliamento della 3^a corsia dall'Autostrada A14 Bologna-Bari-Taranto, Tratto Senigallia - Ancona Nord (Lotto 4), di proprietà delle seguenti ditte:

- Mancinelli Marcella n. 05/05/1966 a Chiaravalle (AN) cod. fisc. MNCMCL66E45C615M - Maraschi Alessandra n. 16/05/1963 a Pianezza (TO) cod. fisc. MRSL-SN63E56G559T - Serretti Mirella n. 29/09/1962 a Montemarcano (AN) cod. fisc. SRRMLL62P69F560G - Stortoni Albino n. 27/01/1959 a Cingoli (MC) cod. fisc. STRLB-N59A27C704D - Stortoni Giacomo n. 03/06/1962 a Cingoli (MC) cod. fisc. STRGCM62H03C704B - Stortoni Maurizio n. 05/02/1960 a Cingoli (MC) cod. fisc. STR-MRZ60B05C704K - Stortoni Paolo n. 28/11/1966 a Cingoli (MC) cod. fisc. STRPLA66S28C704K - Stortoni Pietro n. 22/11/1932 a Filottrano (AN) cod. fisc. STRPTR-32S22D597Z; Foglio 8 - mappale 318, per una superficie di mq. 550 occupata permanentemente; Foglio 8 - mappale 319, per una superficie pari a mq. 190 impegnata da servitù. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 128.393,06 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;



- Stortoni Paolo n. 28/11/1966 a Cingoli (MC) cod. fisc. STRPLA66S28C704K - Stortoni Pietro n. 22/11/1932 a Filottrano (AN) cod. fisc. STRPTR32S22D597Z; Foglio 8 - mappali 321 e 338, per una superficie totale di mq. 380 occupata permanentemente; Foglio 8 - mappali 322 e 337, per una superficie totale pari a mq. 1003 impegnata da servitù; Foglio 8 - mappale 336, per una superficie totale pari a 185 mq occupata temporaneamente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 11.872,22 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Maraschi Alessandra n. 16/05/1963 a Pianezza (TO) cod. fisc. MRSLSN63E56G559T - Serretti Mirella n. 29/09/1962 a Montemarcano (AN) cod. fisc. SRRMLL62P69F560G - Stortoni Albino n. 27/01/1959 a Cingoli (MC) cod. fisc. STRLBN59A27C704D - Stortoni Giacomo n. 03/06/1962 a Cingoli (MC) cod. fisc. STRGCM62H03C704B - Stortoni Maurizio n. 05/02/1960 a Cingoli (MC) cod. fisc. STRMRZ60B05C704K - Stortoni Paolo n. 28/11/1966 a Cingoli (MC) cod. fisc. STRPLA66S28C704K; Foglio 8 - mappali 333, 324 e 330, per una superficie totale di mq. 796 occupata permanentemente; Foglio 8 - mappali 334, 335, 325 e 331, per una superficie totale di mq. 431 impegnata da servitù; Foglio 8 - mappali 332 e 329, per una superficie di mq. 143 occupata temporaneamente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 12.599,73 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza e temporanea, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Fava Bruno n. 28/07/1946 a Senigallia (AN) cod. fisc. FVABRN46L28I608J - Fava Dino n. 21/01/1939 a Senigallia (AN) cod. fisc. FVADNI39A21I608X - Fava Italo n. 15/08/1942 a Senigallia (AN) cod. fisc. FVATLI42M15I608V - Fava Pierino n. 13/03/1949 a Senigallia (AN) cod. fisc. FVAPRN49C13I608O; Foglio 11 - mappali 449, 447, 451, 438, 445, 440 e 442, per una superficie totale di mq. 3717 occupata permanentemente; Foglio 11 - mappali 437, 444 e 441, per una superficie di mq. 1220 impegnata da servitù; Foglio 11 - mappali 448, 17, 446, 450 e 436, per una superficie totale di mq. 1601 occupata temporaneamente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 53.131,34 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza e temporanea, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Basconi Ernesto n. 13/12/1932 a Osimo (AN) cod. fisc. BSCRST32T13G157A - Valeri Luisa n. 21/05/1936 a Santa Maria Nuova (AN) cod. fisc. VLRLSU36E61I251O; Foglio 20 - mappali 405 e 404, per una superficie totale di mq. 6900 occupata permanentemente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 65.181,04 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza e temporanea, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Vivanti Maria Pia n. 05/07/1940 a Ancona (AN) cod. fisc. VVNMRP40L45A271Y; Foglio 20 - mappali 387, 395, 385 e 397; Foglio 21 - mappali 611, 613, 614, 639, 641, 642, 646 e 645, per una superficie totale di mq. 18300 occupata permanentemente; Foglio 20 - mappale 388; Foglio 21 - mappali 612, 640 e 644, per una superficie complessiva di mq. 2160 impegnata da servitù; Foglio 20 - mappali 386, 394, 384 e 396; Foglio 21 - mappali 638 e 643, per una superficie totale di mq. 917 occupata temporaneamente. Indennità di espro-

priazione provvisoria di Euro 111.573,49 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza e temporanea, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Federiconi Doriano n. 14/01/1928 a Cerreto D'Es (AN) cod. fisc. FDRDRN28A14C524U - Ulissi Elvia n. 08/07/1931 a Monte San Vito (AN) cod. fisc. LSSLVE31L48F634W; Foglio 21 - mappali 618, 619, 620, 622, 616 e 615, per una superficie totale di mq. 4672 occupata permanentemente; Foglio 21 - mappale 617, per una superficie totale di mq. 23 occupata temporaneamente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 46.390,58 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza e temporanea, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Marziani Susanna nata il 27/10/1963 a Camerata Picena (AN) cod. fisc. MRZSNN63R67B470U; Foglio 21 - mappali 633 e 631; Foglio 22 - mappali 214 e 215, per una superficie totale di mq. 13369 occupata permanentemente; Foglio 21 - mappale 632; Foglio 22 - mappale 135, per una superficie totale di mq. 2150 occupata temporaneamente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 142.971,61 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza e temporanea, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

Le suddette indennità provvisorie sono state depositate presso la Cassa Depositi e Prestiti di Ancona.

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

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

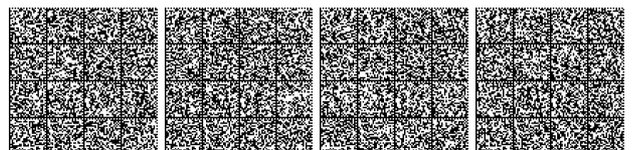
T15ADC7240 (A pagamento).

AUTOSTRADE PER L'ITALIA S.P.A.

Estratto del decreto di esproprio

Ai sensi dell'art. 23 del D.P.R. 8 giugno 2001 n. 327 modificato ed integrato dal D.Lgs. 27 dicembre 2002 n. 302, il dirigente della Segreteria Tecnica ed Espropri Ing. Riccardo Marasca, ha emesso il Decreto di Esproprio n. 9907 del 11/05/2015 a favore della Autostrade per l'Italia S.p.A. con sede in Roma Via A. Bergamini - 50, con il quale viene disposta l'espropriazione e la costituzione di servitù degli immobili siti in Comune di Senigallia (AN), interessati dai lavori di ampliamento della 3^ corsia dall'Autostrada A14 Bologna-Bari-Taranto, Tratto Ancona Nord - Ancona Sud (Lotto 4), di proprietà delle seguenti ditte:

- Alessandrini Remo n. 26/11/1939 a Senigallia (AN) cod. fisc. LSSRME39S26I608E; Foglio 30 - mappali 1440, 1284, 1437, 1439, 1442, 1443 e 1444, per una superficie complessiva di mq. 600 occupata permanentemente; Foglio 30 - mappali 1438 e 1441, per una superficie complessiva pari a mq. 190 occupata temporaneamente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 6.449,43 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;



- Mori Norma n. 03/03/1938 a Senigallia (AN) cod. fisc. MRONRM38C43I608W; Foglio 30 - mappali 1428, 1429, 1456, 1452, 1287, 1454, 1289, 1446, 1291, 1292, 1293, 1450, 1295, 1448, per una superficie complessiva di mq. 5470 occupata permanentemente; Foglio 30 - mappali 1455, 1451, 1453, 1445, 1449, 1447, 1331, e 1447, per una superficie complessiva pari a mq. 2814 occupata temporaneamente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 134.203,10 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Agostinelli Cesarina n. 22/06/1950 a Senigallia (AN) cod. fisc. GSTCRN50H62I608X - Pietrini Giuseppe n. 04/12/1950 a Serra San Quirico (AN) cod. fisc. PTRGPP50T04I653V; Foglio 31 - mappali 234, 232 e 233, per una superficie complessiva di mq. 5920 occupata permanentemente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 47.346,82 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Morpurgo Carla Emanuela n. 04/05/1957 a Senigallia (AN) cod. fisc. MRPCLM57E44I608K; Foglio 31 - mappali 265, 264, e 266, per una superficie complessiva di mq. 5259 occupata permanentemente; Foglio 31 - mappale 263, per una superficie complessiva di mq. 1282 impegnata da servitù; Foglio 31 - mappale 263, per una superficie complessiva di mq. 3349 occupata temporaneamente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 53.165,41 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Società Agricola Brugno di Mentucci Marco & C S.A.S. cod. fisc. 01422510428; Foglio 14 - mappali 200, 203, 204, 199, 201, 265, 266, 213, 216, 218, 215, 217 e 211, per una superficie totale di mq. 13741 occupata permanentemente; Foglio 14 - mappali 202, 264, 214 e 210, per una superficie di mq. 11644 impegnata da servitù; Foglio 14 - mappali 198, 212 e 209, per una superficie totale di mq. 1158 occupata temporaneamente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 274.561,02 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza e temporanea, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Sbriscia Fioretti Alessandro n. 21/02/1930 a Carbonera (TV) cod. fisc. SBRLSN30B21B744T; Foglio 14 - mappali 244, 255, 254, 241, 239, 240, 235, 236, 233 e 234, per una superficie totale di mq. 3531 occupata permanentemente; Foglio 14 - mappali 207, 230, 243, 253, 238 e 232, per una superficie complessiva di mq. 3256 impegnata da servitù. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 52.543,78 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza e temporanea, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto.

Le suddette indennità provvisorie sono state depositate presso la Cassa Depositi e Prestiti di Ancona.

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

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

T15ADC7317 (A pagamento).

RETE FERROVIARIA ITALIANA S.P.A. **Direzione Territoriale Produzione Torino** **Ufficio territoriale per le espropriazioni**

Espropriazione per pubblica utilità

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 26 del D.P.R. 8 giugno 2001, n. 327 e s.m.i., sulle espropriazioni per pubblica utilità, si fa noto a chi può averne interesse che il dirigente dell'Ufficio territoriale per le espropriazioni di Torino, della Rete Ferroviaria Italiana S.p.A., con propria ordinanza n. 109/2015 DTP.TO.U.E. del 2 marzo 2015, ha autorizzato il pagamento diretto della somma a fianco di ognuna segnata, a titolo di indennità complessiva di espropriazione e/o occupazione temporanea comprensiva degli interessi maturati, a favore delle Ditte sottoelencate, proprietarie degli immobili posti nel territorio del Comune di Dormelletto e Castelletto Sopra Ticino ed occorsi per l'esecuzione dei lavori connessi alla «Rifacimento cavalcavia con sostituzione travata metallica e consolidamento fondazioni del ponte al km 96+468 della Linea Alessandria - Arona e km 60+708 della Linea Santhià-Arona», lavoro approvato dal Referente di Progetto della Rete Ferroviaria Italiana S.p.A. - Direzione territoriale produzione Torino, con deliberazione n. 5/2012 in data 3 settembre 2012, implicante dichiarazione di pubblica utilità ai sensi del D.P.R. n. 327/2001.

Elenco

1. Fanchini Chiara - compr. 1/2 (c.f. FNC CHR 44A48 L670I) nata a Varallo Pombia (NO) l'8/1/1944;

Zappa Filippo - compr. 1/2 (c.f. ZPP FPP 34H30 C166P) nato a Castelletto Sopra Ticino (NO) il 30/6/1934.

Ditta proprietaria dell'immobile da occupare temporaneamente riportato nel Nuovo Catasto Terreni del Comune di Dormelletto al foglio 9, mappale 160, foglio 10, mappale n. 83 e in Castelletto Sopra Ticino foglio 1, mappale n. 337, intestato alla Ditta medesima, la somma a corpo di € 2.940,00 (Euro duemilanovecentoquaranta/00).

2. Manifattura Gomma FINNORD S.p.A. propr. (c.f. 00111960035).

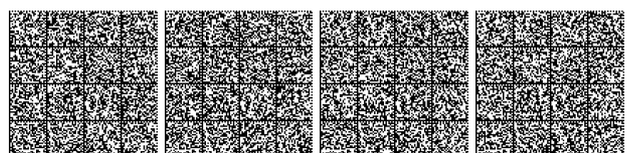
Ditta proprietaria dell'immobile da occupare temporaneamente riportato nel Nuovo Catasto Terreni del Comune di Dormelletto al foglio 10, mappale n. 81, intestato alla Ditta medesima, la somma a corpo di € 2.017,00 (Euro duemiladiciassette/00).

3. Poggianti Adriana propr. (c.f. PGG DRN 46M56 A429D) nata a Arona (NO) il 16/8/1946.

Ditta proprietaria dell'immobile da occupare temporaneamente riportato nel Nuovo Catasto Terreni del Comune di Dormelletto al foglio 10, mappale n. 82 e 294, intestato alla Ditta medesima, la somma a corpo di € 222,00 (Euro duecentoventidue/00).

4. Tozzini Luigi Antonio Cesare - propr. (c.f. TZZ LNT 62D21 L746D) nato a Verbania (VB) il 21/4/1962.

Ditta proprietaria dell'immobile da occupare temporaneamente riportato nel Nuovo Catasto Terreni del Comune di Dormelletto al foglio 9, mappale n. 161, intestato alla Ditta medesima, la somma a corpo di € 101,00 (Euro centouno/00).



5. Vicario Pietro - propr. (c.f. VCR PTR 30A25 L761T) nato a Borgomanero (NO) il 25/1/1930.

Ditta proprietaria dell'immobile da espropriare ed occupare temporaneamente riportato nel Nuovo Catasto Terreni del Comune di Castelletto Sopra Ticino al foglio 1, mappale n. 1 (espropriare) e 3 (Occupare temporaneamente), intestato alla Ditta medesima, la somma a corpo di € 4.980,00 (Euro quattromilanovecentootanta/00).

Chiunque possa vantare diritti su tali indennità può presentare presso la: Rete Ferroviaria Italiana S.p.A. - Direzione Territoriale Produzione Torino.

Ufficio territoriale per le espropriazioni: Via P. Sacchi, n. 3 - 10125 Torino entro 30 (trenta) giorni dalla data di pubblicazione del presente avviso nella *Gazzetta Ufficiale* dello Stato, le proprie opposizioni sia contro il pagamento che sull'ammontare dell'indennità medesima.

Il direttore territoriale produzione Torino - Dirigente dell'uff. terr. per le espropriazioni
ing. Paolo Grassi

TC15ADC7147 (A pagamento).

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

BGP PRODUCTS S.R.L.

Sede: 00144 Roma

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02789580590

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N. C1B/2014/2825

Titolare AIC: BGP Products S.r.l., Viale Giorgio Ribotta 11, 00144 Roma (RM)

Medicinale: TEVETENZ

Codice farmaco: 033331087; 033331099; 033331101; 033331113; 033331125; 033331137; 033331149; 033331152; 033331164; 033331176; 033331188

MRP n. DE/H/0114/003-004/IB/080

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

Numero e data della Comunicazione: Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/43225 del 29.04.2015

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo a seguito della procedura di Referral, secondo l'art. 31 della Dir. 2001/83/EC (rif. EMA/H/A-31/1356 del 04.09.2014) + adeguamento al QRD template / correzioni di tipo editoriale dell'RCP e del FI + allineamento del FI all'RCP.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1, 5.3, 6.1, 6.5, 7, 10 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Valentina Simoncelli

T15ADD7189 (A pagamento).

LABORATORIOS LICONSA S.A.

Sede legale: Gran Vía Carlos III, 98, 7th floor - Barcellona (Spagna)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: ESA08576134

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. Codice pratica: C1A/2015/751

N. di Procedura Europea: PT/H/0281/001-003/IA/004

Specialità Medicinale DITERPRIS (codice AIC n. 041638) - dosaggio e forma

farmaceutica: 20mg, 40mg e 80 mg compresse. Confezioni: tutte le confezioni autorizzate.

Titolare AIC: Laboratorios Liconsa S.A., Gran Vía Carlos III, 98, 7th floor, Barcellona (Spagna).

Tipologia variazione: Tipo IAIN - B.II.a.1.a). Tipo di modifica: Aggiunta di impressioni, rilievi o altre marcature. Modifica apportata: "LC" viene inciso su un lato delle compresse, con conseguente aggiornamento di RCP e foglio illustrativo per la nuova descrizione delle compresse.

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 3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.



Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di 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 legale rappresentante
Juan José Martínez

T15ADD7190 (A pagamento).

**MALESCI ISTITUTO
FARMACOBIOLOGICO S.P.A.**

codice SIS 550

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

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00408570489

*Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/
V&A/P/43196 del 29.04.2015*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N° N1B/2015/534

Medicinale: TRANEX

Codice farmaco: 022019018, 022019020, 022019032

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

Modifica apportata: adeguamento stampati a seguito della conclusione della procedura di Referral EMEA/H/A-31/1267.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1 - 9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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.

L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione.

Il procuratore
dott. Roberto Pala

T15ADD7191 (A pagamento).

OTIFARMA S.R.L.

Sede legale: via Asarotti, 7 - 10122 Torino
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06809620013

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

Medicinale: URSULTEC

Confezioni e numeri di A.I.C.: 033944024 - 3g/100ml sciroppo - flacone da 200 ml

Codice pratica: N1A/2015/1055

Grouping of variations di Tipo IA categoria B.II.e.4 e di Tipo IAIN categoria B.IV.1 a) 1 consistente nella modifica della capsula di chiusura da tappo a vite a capsula child proof con conseguente modifica del misurino dosatore.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in gazzetta.

Un procuratore
Sante Di Renzo

T15ADD7194 (A pagamento).



ABBVIE S.R.L.

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

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

Codice Pratica: C1A/2015/1067

N° di Procedura Europea: SE/H/0415/001/IA/50/G

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica e confezione: DUODOPA (AIC n. 036885010) - 20 mg/ml + 5mg/ml Gel Intestinale

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

Tipologia variazione: Grouping di Tipo IA/IAIN

Tipo di Modifica Apportata: Tipo IAIN n. A.1 - Modifica dell'indirizzo del Titolare di AIC in Austria "AbbVie GmbH" da "Perfektastrasse 84A" a "Lemböckgasse 61/3. OG"; Tipo IAIN n. A.1 - Modifica dell'indirizzo del Titolare di AIC in Bulgaria e Romania "AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG" da "Max-Planck-Ring 2a, 65205 Wiesbaden" a "Mainzer Strasse 81, 65189 Wiesbaden"; Tipo IAIN n. A.5 - Modifica dell'indirizzo del produttore del prodotto finito "Fresenius Kabi Norge AS" da "P. O. Box 430, N-1753 Halden" a "Svinesundsveien 80, NO-1788 Halden"; Tipo IA n. A.7 - Eliminazione di "Abbott Products GmbH" come sito alternativo responsabile del rilascio dei lotti; Tipo IA n. A.7 - Eliminazione di "EGIS Pharmaceuticals PLC" come sito di produzione dei principi attivi Levodopa e Carbidopa monoidrato.

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 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 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.

Un procuratore

Maria Antonietta Compagnone

T15ADD7195 (A pagamento).

ISTITUTO LUSO FARMACO D'ITALIA S.P.A.

codice SIS 081

Sede legale e domicilio fiscale: Milanofiori – Strada 6- Edificio L – Rozzano (Milano)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00714810157

*Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/
V&A/P/43237 del 29 aprile 2015*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N. CIB/2014/2407

Medicinale: BIFRIZIDE

Codice farmaco: 036823019, 036823021, 036823033, 036823045, 036823058, 036823060, 036823072

MRP N. UK/H/O673/OO1/IB/023

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

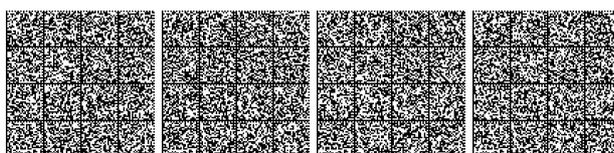
Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati a seguito dell'esito della procedura di Referral, ai sensi dell'art. 31 della Dir. 2001/83/EC, EMEA/H/A-31/1370

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.4, 4.5, 5.1, 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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



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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

T15ADD7210 (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: C1A/2015/1357

N. di Procedura Europea: SE/H/0831/001/1A/021

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.

Titolare AIC: AGA AB, SE-181 81 Lidingö, Sweden; concessionario esclusivo per l'Italia: Linde Medica srl.

Tipologia variazione: IA, B.II.e.5 b).

Tipo di modifica: Modifica nella dimensione della confezione del prodotto finito; b) soppressione di una o più dimensioni di confezione.

Modifica apportata: Cancellazione di due confezioni di bombole, confezioni a 138 bar da 2,5 litri e da 5 litri.

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 (Par. 6 Foglio Illustrativo; par.2, par. 6.5 Riassunto Caratteristiche Prodotto) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

T15ADD7213 (A pagamento).

F.I.R.M.A. S.P.A.

codice SIS 211

Sede legale e domicilio fiscale: via di Scandicci,37
- Firenze

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00394440481

*Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/
V&A/P/41776 del 27 aprile 2015*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N. CIB/2014/2409

Medicinale: ZANTIPRIDE

Codice farmaco: 036824011, 036824023, 036824035, 036824047, 036824050, 036824062

MRP N. UK/H/0710/001/IB/022

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

Modifica apportata: Aggiornamento stampati per implementare le modifiche approvate a conclusione del Referral Art.31 EMEA/H/A-31/1370

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

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

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



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

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

T15ADD7218 (A pagamento).

HOSPIRA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Hospira Italia S.r.l.:

Tipo di modifica: Modifica stampati. - Codice pratica N. C1B/2014/1881.

Medicinale: CEFTRIAXONE HOSPIRA.

Codice farmaco: 042321012, 042321024, 042321036, 042321048, 042321051, 042321063, 042321075, 042321087, 042321099, 042321101, 042321113, 042321125.

MRP N. PT/H/0992/002-004/IB/001

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

Numero e data della Comunicazione: Notifica AIFA/V&A/P/41845 del 27/04/2015.

Modifica apportata:

- Aggiornamento degli stampati di Ceftriaxone Hospira in accordo a testi del prodotto di riferimento Rocephin stati rivisti nella procedura n. EMEA/H/A-30/1302, conclusasi in data 25-03-2014

- Modifiche formali

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

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

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

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

Un procuratore
dott. Adriano Pietrosanto

T15ADD7219 (A pagamento).

FERRING S.P.A.

Sede legale: via Senigallia 18/2 - 20161 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: IT07676940153

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

Titolare: Ferring S.p.A.

Codice Pratica C1B/2012/1257

Specialità medicinale: ZOMACTON

Confezione e numero A.I.C.:

- 1 flac.liof.4 mg + 1 fiala solv.3,5 ml - AIC n. 027743032

Procedura MRP n.FR/H/0016/002/IB/048

Tipologia variazione: Var.Tipo C.I.3.a

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/45205 del 5 Maggio 2015.

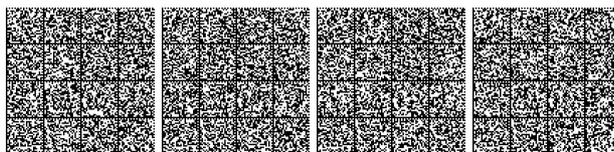
Modifica apportata: modifica stampati a seguito della procedura n. EMEA/H/A-107/1287. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2,3,4,3,4,4,4,8,4,9,5,1,5,3, 6.1,6.3,6.5,6.6 e 7 del Riassunto delle caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo e delle Etichette) relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Gloria Lecchi

T15ADD7220 (A pagamento).



I.F.B. STRODER S.R.L.

Sede operativa: Roma, via Luca Passi n. 85

Capitale Sociale: Euro 220.000

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00394900484

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 1234/2008/CE così come modificato dal regolamento (UE) 712/2012

Codice pratica C1A/2014/3101 - MRP n. FR/H/131/03-04/IA/089/G.

Specialità medicinale: PRELECTAL

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate per i dosaggi: 2,5mg/0,625mg, compresse rivestite con film e 5mg/1,25mg, compresse rivestite con film - AIC n. 034234/M.

Titolare AIC: I.F.B. Stroder S.r.l.

Raggruppamento di 2 variazioni di Tipo IAIN:

- A.1 Modifica del nome del Titolare AIC in Ungheria. Da: EGIS Gyógyszergyár Nyrt. A: EGIS Gyógyszergyár Zrt.
- A.5 a) per la modifica del nome di una officina di produzione in Ungheria. Da: EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company A: EGIS Pharmaceuticals Private Limited Company.

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

Un procuratore
dott.ssa Viviana Ruggieri

T15ADD7221 (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 27/04/2015 - Prot. n. 41849

Medicinale: NITENS 0,223% collutorio e 0,223% spray per mucosa orale

Codice AIC: 028209 - Tutte le confezioni - Codice Pratica n. N1B/2014/2005

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Presentazione dei risultati del test di leggibilità e adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, del Foglio Illustrativo e delle Etichette al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di noti-

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

T15ADD7222 (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 29/04/2015 - Prot. n. 43159

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

Codice AIC: 036555 - Tutte le confezioni - Codice Pratica n. C1B/2015/972

MRP n. DE/H/3354/001-003/012, C.I.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati per adeguamento alla procedura NL/H/PSUR/0006/003

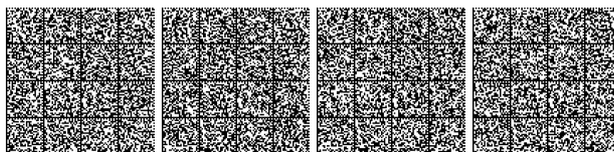
E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.4, 4.8, 6.4, 8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

T15ADD7224 (A pagamento).



K24 PHARMACEUTICALS S.R.L.

Sede legale: via Generale Orsini, 46 – Napoli
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07510800639

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

Codice Pratica: N1B/2015/1035

Specialità Medicinale: CEFACLOR K24 PHARMACEUTICALS AIC n. 034636023

250 mg/5 ml granulato per sospensione orale

Titolare: K24 Pharmaceuticals S.r.l.

Grouping di variazioni di Tipo IB: B.II.b.1.e, B.II.b.1.a, B.II.b.2.c.2, B.II.b.3.a, B.II.b.4.a, B.II.b.5.a.

Tipo modifica: Sostituzione sito di produzione, confezionamento secondario, controllo e rilascio del prodotto finito per inserire FACTA Farmaceutici S.p.A, unitamente alla modifica minore nel procedimento di fabbricazione, alla modifica di dimensioni del lotto del prodotto finito (da 3000 a max 30000 flaconi) e al rafforzamento dei limiti dei controlli in corso di produzione.

In applicazione della determina AIFA del 25.08.2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del D.Lgs. 219/2006, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate entro e non oltre i sei mesi dalla data di pubblicazione in GURI della variazione al Foglio Illustrativo.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GURI della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

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

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

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

L'amministratore unico
ing. Ernesto Orofino

T15ADD7225 (A pagamento).

TEVA PHARMA B.V.

Rappresentante in Italia: Teva Italia S.r.l.
Sede legale: via Messina, 38 – Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11654150157

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

Medicinale: CARBOPLATINO TEVA

Confezioni e numeri AIC: 034347 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2015/1177

Procedura europea: UK/H/0273/001/IAin/025

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

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

In applicazione della determina AIFA del 25/08/2011, relativa all' art. 35, comma 1-bis, D. L.vo 219/2006, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Anna Lubrano

T15ADD7228 (A pagamento).

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

codice SIS 734

Sede legale: Luxembourg, Avenue de la Gare 1

*Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/
V&A/P/41826 del 27 aprile 2015*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N. CIB/2014/2708

Medicinale: ALONEB

Codice farmaco: 039180017, 039180029, 039180031, 039180043, 039180056, 039180068, 039180070, 039180082, 039180094, 039180106, 039180118, 039180120.



MRP N. NL/H/1067/OOI-OO2/1B/O12/G

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati per adeguamento alle procedure PSUR worksharing per il nebiivololo e al QRD template E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.5, 4.6, 4.8, del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

T15ADD7226 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: ATORVASTATINA TEVA ITALIA
Codice farmaco: 040234 tutte le confezioni autorizzate
Codice Pratica: C1A/2014/2032

Procedura Europea: UK/H/2900/001-004/IA/024/G

Tipologia variazione oggetto della modifica: grouping di variazioni Tipo IAin - C.I.z - A.1 e Tipo IA - B.II.e.7.a

Modifica apportata: aggiunta della frase sulla segnalazione delle reazioni avverse sospette su Foglio illustrativo ed RCP; modifica dell'indirizzo del titolare A.I.C. in Francia; eliminazione dei riferimenti del fornitore Enteco Pharma S.A. nel modulo 3.2.P.7 Container Closure System.

In applicazione della determina AIFA del 25/08/2011, relativa all' art. 35, comma 1-bis, D. L.vo 219/2006, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Anna Lubrano

T15ADD7229 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: BROMOCRIPTINA DOROM
Codice farmaco: 029068 tutte le confezioni autorizzate
Codice Pratica: N1B/2015/664

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

Modifica apportata: una o più modifiche del RCP, delle etichette e del Foglio illustrativo destinata/e ad attuare il risultato di un procedimento di rinvio dell'Unione EC Decision (2014)8296 of 30/10/2014.

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

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



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

Un procuratore
dott.ssa Anna Lubrano

T15ADD7230 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: BISOPROLOLO ZENTIVA ITALIA 2,5 mg compresse

Confezioni: tutte

Numero A.I.C.: 041462

Codice Pratica C1B/2015/795 - procedura n. UK/H/4301/IB/008/G - raggruppamento di variazioni composto da:

- 1 variazione Tipo IB n. B.II.b.1.e - Aggiunta di Unichem Laboratories Limited (India), officina del prodotto finito in cui vengono effettuate tutte le fasi produttive ad eccezione del confezionamento/controllo e rilascio lotti;

- 1 variazione Tipo IA n. B.II.b.3.a - Modifica minore del procedimento di fabbricazione del prodotto finito;

- 1 variazione Tipo IB n. B.II.b.4.a - Modifica della dimensione del lotto del prodotto finito sino a 10 volte superiore la dimensione attualmente approvata del lotto (da 600.000 a 2.400.000 compresse).

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD7231 (A pagamento).

RATIOPHARM GMBH

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

Sede legale: viale Monza n. 270 - Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 12582960154

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

Medicinale: CELECOXIB RATIOPHARM

Codice farmaco: 040509 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2015/778

Procedura Europea: DE/H/3057/001-002/IA/004

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IA in - C.I.z

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

In applicazione della determina AIFA del 25/08/2011, relativa all' art. 35, comma 1-bis, D. L.vo 219/2006, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Anna Lubrano

T15ADD7232 (A pagamento).

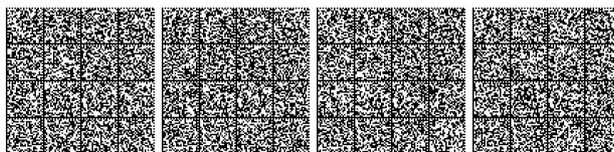
BRUNO FARMACEUTICI S.P.A.

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

Titolare: Bruno Farmaceutici S.p.A., Via delle Ande n. 15 - 00144 Roma

Modifica apportata ai sensi del regolamento n. 1234/2008:

Specialità medicinale: FLEIDERINA



AIC 042864013 - "50 mg cps rigide a rilascio prolungato" 28 cps; AIC 042864025 - "50 mg cps rigide a rilascio prolungato" 30 cps; AIC 042864037 - "100 mg cps rigide a rilascio prolungato" 28 cps; AIC 042864049 - "100 mg cps rigide a rilascio prolungato" 30 cps; AIC 042864052 - "150 mg cps rigide a rilascio prolungato" 28 cps; AIC 042864064 - "150 mg cps rigide a rilascio prolungato" 30 cps; AIC 042864076 - "200 mg cps rigide a rilascio prolungato" 28 cps; AIC 042864088 - "200 mg cps rigide a rilascio prolungato" 30 cps;

Codice Pratica: C1A/2015/973

Procedura comunitaria n. NL/H/2503/001-004/IA/003

Var. Tipo (IAin) C.I.8.a - Introduzione del PSMF Summary di Bruno Farmaceutici in Italia.

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

Regulatory affairs
dott.ssa Mariolina Bruno

T15ADD7233 (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 n. 219/2006 e s.m.i.

Codice Pratica: N1B/2015/1219

Medicinale: ASEPSAN

Codice farmaco e confezione:

032264020 "0,625% soluzione vaginale" 5 flaconi a doppia camera 10 ml + 150 ml + 5 cannule

Titolare: ZAMBON ITALIA s.r.l. - Via Lillo del Duca 10 - Bresso (MI)

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test. Adeguamento RCP a QRD

Comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/43153

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta del RCP e del Foglio Illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza 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 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 ad indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

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

Un procuratore
dott. Ivan Lunghi

T15ADD7236 (A pagamento).

CRIOSALENTO S.R.L.

Sede legale: Zona industriale - 73100 LECCE
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02244790750

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

Medicinali: AZOTO PROTOSSIDO CRIOSALENTO GAS MEDICINALE LIQUEFATTO Confezioni e numeri AIC: 039293 in tutte le confezioni autorizzate

OSSIGENO CRIOSALENTO GAS MEDICINALE (COMPRESSO E/O CRIOGENICO), Confezioni e numeri AIC: 038941 in tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: N1A/2015/976

Grouping of variations di Tipo IAIN, categoria n. C.I.8.a) consistente nella modifica del Pharmacovigilance System Master File (PSMF), e del nuovo responsabile di Farmacovigilanza. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Legale rappresentante
Dott. Manlio Palmieri

T15ADD7234 (A pagamento).



ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: ACIDO IBANDRONICO ZENTIVA 150 mg compresse rivestite con film

Confezioni: tutte

Numero A.I.C.: 040007

Codice Pratica C1B/2014/2066 - Procedura n. UK/H/5879/01/IB/005 - variazione Tipo IB n. B.II.b.3.z) - Modifica del procedimento di fabbricazione del prodotto finito compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito (Bulk holding time: 4 mesi).

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD7237 (A pagamento).

SCHARPER S.P.A.

Sede legale: viale Ortles, 12 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 09098120158 /
10771570156

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

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati
Codice Pratica: N1B/2015/792

Medicinale: MICETAL 1% Gel Flacone 100 g

Codice Farmaco: AIC 032315020

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

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

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta del Foglio Illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Il procuratore
dott.ssa Rosanna Zancani

T15ADD7245 (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.

Codice Pratica N1A/2015/1098

Specialità medicinale: KOCEFAN

Confezione e numero AIC:

1 g/3,5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare, 1 flacone polvere + 1 fiala solvente da 3,5 ml, AIC n. 035965033

Variazione Tipo IA, n. B.III.1.a.2): presentazione di un certificato d'idoneità alla Farmacopea Europea (R1-CEP 1998-100-REV 04) relativo al principio attivo ceftriaxone sodico, da parte di un produttore già approvato: ORCHID CHEMICALS PHARMACEUTICALS LTD., Orchid Towers 313, Valluvar Kottam High Road, Nungambakkam - Chennai, Tamil Nadu, 600 034 India. Sito produttivo completo: ORCHID CHEMICALS PHARMACEUTICALS LTD., Plot No 121-128, 128A-133, 138-151, 159-164, Sidco Industrial Estate, Kancheepuram District, Alathur, Tamil Nadu, 603 110 India.

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

T15ADD7246 (A pagamento).



I.F.B. STRODER S.R.L.

Sede operativa: Roma, via Luca Passi n. 85
 Capitale Sociale: Euro 220.000
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00394900484

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi D.Lvo 219/2006 e s.m.i. e Regolamento 1234/2008/CE così come modificato dal Regolamento (UE) 712/2012

Titolare AIC: Les Laboratoires Servier (Francia).

Specialità medicinale: LOCABIOTAL

Confezioni e numeri di A.I.C.: 50mg/5ml, soluzione via orale e nasale, AIC n. 021939020

Specialità medicinale: PNEUMOREL

Confezioni e numeri di A.I.C.: 0,2% sciroppo, AIC n. 024429019.

Specialità medicinale: TRIVASTAN

Confezioni e numeri di A.I.C.: 20 mg compresse rivestite con film, AIC n. 023241019. 50 mg, compresse a rilascio prolungato, AIC n. 023241021.

Raggruppamento di variazioni di Tipo IAIN (Codice pratica: N1A/2015/783 DEL 24/02/2015): B.II.b.1 a) Sostituzione di un sito di confezionamento secondario. Da: Pb Beltracchini S.r.l. A: UPS Healthcare S.r.l. Via Formellese Km 4,300 00060 Formello (RM).

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

Un procuratore
 dott.ssa Viviana Ruggieri

T15ADD7247 (A pagamento).

ANGENERICO S.P.A.

Sede legale: via Nocera Umbra, 75 - Roma
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07287621002

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

Comunicazione notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/43186 del 29.04.2015

Medicinale: TRIMEBUTINA ANGENERICO

Codice farmaco: 034324032

Codice Pratica n.: N1B/2014/2696

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

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

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Comunicazione regolarità pratica del 30/04/2015

Medicinale: RESILIENT

Codice farmaco: 043350014 - 043350026

Codice Pratica n.: N1B/2015/1208

Tipologia variazione oggetto della modifica: IB - A.2.b)

Tipo di modifica: modifica della denominazione del medicinale

Modifica apportata: cambio nome da Resilient a Permulcens

Comunicazione regolarità pratica del 05/05/2015

Medicinale: TRAMODOLO ANGENERICO

Codice farmaco: 035918046

Codice Pratica n.: N1B/2015/1023

Tipologia variazione oggetto della modifica: Grouping variation - tipo IB: B.III.1.a.3) e B.I.D.1.a.4).

Tipo di modifica: presentazione di un nuovo CEP relativo ad un nuovo produttore di Principio attivo e introduzione del retest period

Modifica apportata: aggiunta di Dipharma Francis S.r.l. Baranzate, provvisto del certificate of suitability R0-CEP 2002-105-Rev 01.

Medicinale: IRBESARTAN ANGENERICO

Codice farmaco: tutte le confezioni

Codice Pratica n.: C1A/2015/943

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.11.a) - AT/H/0203/001-003/IA/015

Tipo di modifica: Introduction/change of the obligations and conditions of a MA including RMP

Modifica apportata: updating of the RMP as consequence of the changes recommended in the RAS-Referral - Art. 31 - EMEA/H/A-31/1370

Medicinale: OLANZAPINA ANGENERICO

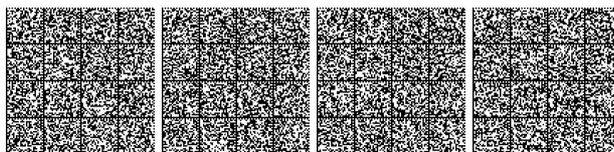
Codice farmaco: tutte le confezioni

Codice Pratica n.: C1A/2015/842

Tipologia variazione oggetto della modifica: Grouping variation type IA no: B.III.1.a.1) and B.III.2.a.1) - SE/H/689/01/IA/18/G

Tipo di modifica: Submission of a new CEP from the already approved manufacturer and change of specification to comply with the Ph. Eur. monograph of olanzapine.

Modifica apportata: R0-CEP 2012-190-Rev 00 from Neuland Laboratories Limited, Sy. No: 347, 473 & 474, Bonthapalli (V), Veerabhadraswamy temple road, Jinnaram (M), 502 313 Medak District, Andhra Pradesh, India.



Medicinale: TAMSULOSINA ANGENERICO

Codice farmaco: tutte le confezioni

Codice Pratica n.: C1A/2015/1012

Tipologia variazione oggetto della modifica: IA n. 7 - FI/H/0514/001/IA/023

Tipo di modifica: deletion of manufacturing sites

Modifica apportata: Deletion of manufacturing sites for drug product: Actavis Ltd B16 Bulebel Industrial Estate, ZTN 08 Zejtun (Malta), Dragenopharm, Apotheker Puschl GmbH & Co. Goellstrasse 1, 84529 Tittmoning (Germany) and Famar S.A. (Peristerie site) Kifissou Av. 132, 121 31 Peristeri (Greece).

Medicinale: PARACETAMOLO E CODEINA ANGENERICO

Codice farmaco: 034370015

Codice Pratica n.: N1B/2015/859

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

Tipo di modifica: Modifica stampati con procedura di silenzio assenso

Modifica apportata: Aggiornamento stampati dei medicinali contenenti Paracetamolo e Codeina su richiesta dell'ufficio di Farmacovigilanza di AIFA del 05/02/2015

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

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

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

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

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *G.U.* 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 speciale
dott.ssa Mariangela Caretto

T15ADD7250 (A pagamento).

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

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE

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

Specialità medicinale: EFFERALGAN

AIC 026608036 - 500 mg compresse effervescenti - 16 compresse

AIC 026608240 - 1000 mg compresse effervescenti - aroma pompelmo e arancia - 16 compresse

Codice pratica: N1A/2015/984- var. di tipo IA - cat. A.7: eliminazione di un sito alternativo di controllo dei lotti - Bristol-Myers Squibb Agen, Francia.

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

Direttore affari regolatori
dott. Sandro Imbesi

T15ADD7256 (A pagamento).

BRISTOL-MYERS SQUIBB S.R.L.

Modifica secondaria dell'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, come modificato dal Regolamento 712/2012/UE

Estratto di comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/41835 del 27/04/2015

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

Specialità medicinale: QUESTRAN 4 g polvere per sospensione orale

Confezioni e AIC: 12 bustine - n. 023014018

Codice pratica: N1B/2014/2886

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

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

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

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



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

Direttore affari regolatori
dott. Sandro Imbesi

T15ADD7257 (A pagamento).

**ALFA INTES INDUSTRIA TERAPEUTICA
SPLENDORE S.R.L.**

Sede: via Fratelli Bandiera, 26 - 80026 Casoria (NA)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04918311210

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

Titolare A.I.C.: ALFA INTES Industria Terapeutica Splendore S.r.l.

Codice Pratica: N1B/2015/1378.

Medicinale: INDOM 0,5% collirio, sospensione.

Numero A.I.C. e confezione: 028464 016 - 30 contenitori monodose da 0,5 ml.

Variazione di Tipo IB n. B.II.b.4 a): aggiunta di una nuova dimensione del lotto del prodotto finito sino a 10 volte superiore alla dimensione attualmente approvata.

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

L'amministratore unico
Lucia Gelsomino

T15ADD7258 (A pagamento).

PHARMABER S.R.L.

Sede legale: corso Magenta 32 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07025090965

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

Medicinale: CIVRAL crema 5% (A.I.C. 028920041)

Codice Pratica: N1B/2015/1015. Grouping di variazioni di tipo Tipo IAin (B.III.1.a.3), Tipo IB (B.I.d.1.a.4) e Tipo IA (B.III.1.a.4): Nuovo certificato di conformità alla Ph. Eur. da parte di un nuovo fornitore (Hetero Drugs Limited, R0-CEP 2012-090-Rev 00), introduzione del re-test period, eliminazione di un CEP da parte di un fornitore approvato (Fidia Farmaceutici - Divisione Solmag).

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

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo a quello della pubblicazione.

Il rappresentante legale
Stefania Renis

T15ADD7262 (A pagamento).

BGP PRODUCTS S.R.L.

Sede: 00144 - Roma (RM)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02789580590

Estratto comunicazione notifica regolare

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N° C1B/2014/2826

Titolare AIC: BGP Products S.r.l., Viale Giorgio Ribotta 11, 00144 Roma (RM)

Medicinale: TIARTAN

Codice farmaco: 036772010; 036772022; 036772034; 036772046

MRP n° DE/H/0382/001/IB/045/G

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

Numero e data della Comunicazione: Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/44573 del 05.05.2015

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo a seguito della procedura di Referral, secondo l'art. 31 della Dir. 2001/83/EC (rif. EMA/H/A-31/1356 del 04.09.2014) + aggiunta di "lupus eritematoso cutaneo" come ADR tra le patologie della cute e del tessuto sottocutaneo.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1, 5.3, 6.1, 7, 10 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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



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

Un procuratore
dott.ssa Valentina Simoncelli

T15ADD7272 (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

Avviso di rettifica relativo al comunicato n. T15ADD4299 pubblicato il 26/03/2015 sulla GU n. 35 pag.48

Codice pratica: C1B/2014/2738

Specialità medicinale NEBILOX

Dove è scritto: "5 mg 28 compresse", leggesi: "5 mg compresse 28 compresse in blister PVC/AL".

Codice pratica: N1B/2015/938

Specialità medicinale: FLIXODERM (A.I.C. n. 029014 014-038)

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

Tipologia variazione: Tipo IB C.I.z

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test. Adeguamento Etichette a QRD.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta del Foglio Illustrativo e delle Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di 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.

Codice pratica: C1A/2015/1330

N. di Procedura Europea: SE/H/0304/01/IA/070/G

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

Confezioni: Capsule molli da 0,5 mg

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

Tipologia variazione: Grouping variation:

Tipo IAIN B.III.1.a) 1 - Aggiunta di un nuovo CEP presentato da un fabbricante già approvato (Gelita Group)

Tipo IAIN B.III.1.a) 2 - Aggiornamento di un CEP presentato da un fabbricante già approvato (Gelita Group)

Tipo IAIN B.III.1.a) 3 - Aggiunta di un nuovo CEP presentato da un nuovo fabbricante (Nitta Gelatin India LTD)

Tipo IAIN B.III.1.a) 4 - Soppressione di certificati (in caso di più certificati esistenti per una materia).

Codice pratica: C1A/2015/1331

N. di Procedura Europea: SE/H/0305/01/IA/060/G

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

Confezioni: Capsule molli da 0,5 mg

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

Tipologia variazione: Grouping variation:

Tipo IAIN B.III.1.a) 1 - Aggiunta di un nuovo CEP presentato da un fabbricante già approvato (Gelita Group)

Tipo IAIN B.III.1.a) 2 - Aggiornamento di un CEP presentato da un fabbricante già approvato (Gelita Group)

Tipo IAIN B.III.1.a) 3 - Aggiunta di un nuovo CEP presentato da un nuovo fabbricante (Nitta Gelatin India LTD)

Tipo IAIN B.III.1.a) 4 - Soppressione di certificati (in caso di più certificati esistenti per una materia).

Codice pratica: C1B/2015/856

N. di Procedura Europea: FR/H/111/06,08,09/IB/36/G

Specialità medicinale: REQUIP (A.I.C. n. 032261 188-190-202-214-240-253-265-277)

Confezioni: Compresse a rilascio prolungato da 2-4-8 mg

Titolare A.I.C.: Laboratoires GlaxoSmithKline (France) - Rappresentante legale e di vendita: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Grouping variation:

Tipo IB B.I.b.1 d) - Soppressione di un parametro di specifica non significativo

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

Modifica apportata: Modifiche minori alla sez 3.2.s.2.3 (solventi e reagenti usati nel processo).

Codice pratica: C1B/2015/857

N. di Procedura Europea: FR/H/111/01-05/IB/080

Specialità medicinale: REQUIP (A.I.C. n. 032261 063-075-087-099-101-113-125-137-149-152-164-176)

Confezioni: Compresse da 0,25-0,5-1-2-5 mg

Titolare A.I.C.: Laboratoires GlaxoSmithKline (France) - Rappresentante legale e di vendita: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IB B.I.b.1 d) - Soppressione di un parametro di specifica non significativo

Modifica apportata: Modifiche minori alla sez 3.2.s.2.3 (solventi e reagenti usati nel processo).

Codice pratica: C1B/2015/868

N. di Procedura Europea: DE/H/2809/03-04/IB/17/G

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



Confezioni: 1000 mg/20 ml + 200 mg/20 ml Polvere e solv. per soluz. iniett. per uso endovenoso - 2000 mg + 200 mg Polvere per soluzione per infusione endovenosa

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

Tipologia variazione: Grouping variation:

n.2 Tipo IB B.III.1 a) 2 + Tipo IA B.III.1 a) 2

Modifica apportata: Aggiornamento CEP.

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

Un procuratore
dott. Enrico Marchetti

T15ADD7288 (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: AMLODIPINA ABC

Confezioni e numeri di A.I.C.: 037701 in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate.

NL/H/0776/001-002/IA/23 - Codice pratica: C1A/2015/1069

Modifica di Tipo IA, categoria A.7 consistente nell'eliminazione di UNICHEM Laboratories Ltd come produttore di principio attivo.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

T15ADD7296 (A pagamento).

CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH

Sede: Bahnhofstr.1a 17498 Mesekehagen - Germania

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

Titolare AIC: CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH - Bahnhofstr.1a 17498 Mesekehagen - Germania

Specialità Medicinale: DEURSIL

Confezioni e numeri di A.I.C.:

023605013 DEURSIL 50 mg capsule rigide 20 capsule

023605025 DEURSIL 50 mg capsule rigide 40 capsule

023605037 DEURSIL 50 mg capsule rigide 60 capsule

023605076 DEURSIL 150 mg capsule rigide 20 capsule

023605088 DEURSIL 150 mg capsule rigide 30 capsule

023605090 DEURSIL 150 mg capsule rigide 40 capsule

023605114 DEURSIL 300 mg capsule rigide 20 capsule

023605102 DEURSIL 300 mg capsule rigide 10 capsule

023605140 DEURSIL 225 mg capsule rigide a rilascio prolungato 10 capsule

023605153 DEURSIL 225 mg capsule rigide a rilascio prolungato 20 capsule

023605165 DEURSIL 225 mg capsule rigide a rilascio prolungato 30 capsule

023605177 DEURSIL 225 mg capsule rigide a rilascio prolungato 40 capsule

023605126 DEURSIL 450 mg capsule rigide a rilascio prolungato 10 capsule

023605138 DEURSIL 450 mg capsule rigide a rilascio prolungato 20 capsule

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

Codice Pratica: N1A/2015/693

Tipologia Variazione: Tipo IAIN n. C.I.8 a)

Introduzione del riassunto del sistema di farmacovigilanza

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 nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il procuratore
Giorgio Piccinin

T15ADD7293 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

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

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

Specialità medicinale: RABEPRAZOLO AUROBINDO

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008:

Confezioni e numeri A.I.C.: tutti i dosaggi e tutte le confezioni autorizzati - AIC n. 041223

N° di Procedura Europea: PT/H/0663/001-002/IB/003

Codice pratica: C1B/2014/2549

Variazione IB-A.2.b: cambio nome del medicinale in Francia.

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

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

Un procuratore
Daniela Cornieri

T15ADD7297 (A pagamento).



PHARMASWISS CESKÀ REPUBLIKA S.R.O.

Sede Legale: Jankovcova 1569/2C - 170 00, Praga 7,
Repubblica Ceca

Rappresentante in Italia: Swedish Orphan Biovitrum S.r.l.

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

Modifiche apportate ai sensi del Reg. 1234/2008/CE e s.m.i. e del DLvo 29 dicembre 2007 n.274.

Titolare AIC: Pharmaswiss Ceskà Republika s.r.o
Medicinale: TENSOZIDE 20 mg + 12,5 mg compresse
Codice A.I.C. e confezioni: 029004013
Codice pratica n°: N1A/2015/1077.

Gruppo di variazioni: 3 variazioni Tipo IA - B.III.1.a.2: aggiornamento del Certificato di Idoneità CEP 2004-307 del principio attivo Idroclorotiazide (rilasciato al produttore approvato Cambrex Profarmaco Milano S.r.l.) da R0-CEP 2004-307-Rev 00 a R1-CEP 2004-307-Rev 02.

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

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

Swedish Orphan Biovitrum S.r.l.
p.p. Leonardo Calzetti

T15ADD7299 (A pagamento).

POLIFARMA S.P.A.

Sede: viale dell'Arte, 69 - 00144 Roma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00403210586

Estratto Comunicazione notifica regolare U.V.A. 43168 del 29/04/2015

Titolare AIC: Polifarma S.P.A.
Tipo di modifica: Modifica stampati
Specialità Medicinale: CENTRUM
Codice Farmaco: 021539046; 021539059; 021539061
Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB C.I.z
Codice Pratica: N1B/2015/822

Modifica apportata: Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test e adeguamento delle Etichette al formato QRD.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Foglio Illustrativo e 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, entro e non

oltre i sei mesi dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare 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.

Amministratore Delegato
Andrea Bracci

T15ADD7300 (A pagamento).

POLIFARMA S.P.A.

Sede: viale dell'Arte, 69 - 00144 Roma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00403210586

Estratto comunicazione notifica regolare U.V.A. 41917 del 27/04/2015

Titolare AIC: Polifarma S.P.A.
Tipo di modifica: Modifica stampati
Specialità Medicinale: DIGERENT POLIFARMA
Codice Farmaco: 024493013; 024493025
Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB C.I.z
Codice Pratica: N1B/2014/2701

Modifica apportata: Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test e adeguamento delle Etichette al formato QRD.

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

Amministratore delegato
Andrea Bracci

T15ADD7301 (A pagamento).



DOC GENERICI S.R.L.

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

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

Titolare AIC: DOC Generici Srl - Via Turati 40 - 20121 Milano

Medicinale: BISOPROLOLO DOC Generics

Confezioni: tutte - Codice AIC: 042962

Codice pratica: N1B/2015/611

Modifica: Grouping variation

- IB A.2.b Modifica nella denominazione (di fantasia) del medicinale per i prodotti autorizzati secondo la procedura nazionale. Da: BISOPROLOLO REGULATECH A: BISO-PROLOLO DOC Generics

- IAIN C.I.8.a Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza in sostituzione del PSMF del precedente titolare. Da: PSMF di Regulatech s.a.s A: PSMF di DOC Generici Srl - MFL2150

Medicinale: CEFTRIAXONE DOC Generici

Confezioni: tutte - Codice AIC: 035800

Codici pratica: N1A/2015/770, N1B/2015/893, N1B/2015/1209

Modifiche:

Grouping variation: 3 x IA B.III.1.a.2 Aggiornamento CEP per il principio attivo da parte di un produttore già autorizzato

Da: R1-CEP 2004-119-Rev 02 A: R1-CEP 2004-119-Rev 05

IB B.III.1.a.1 Aggiunta di un nuovo CEP per il principio attivo da parte di un produttore già autorizzato: R0-CEP 2011-393-Rev 00

Grouping variation:

- IA B.II.d.1.a: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Rafforzamento dei limiti delle specifiche. Da: Imp DAMA NMT 0.5% A: Imp DAMA inclusa tra Imp singole non note NMT 0.1% rilascio e NMT 0.5% shelf life

- IB B.II.d.1.c: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova: Ph.Eur Imp D NMT 0.5% rilascio e NMT 1.0% shelf life

Medicinale: DILTIAZEM DOC Generici

Confezioni: tutte - Codice AIC: 033581

Codice pratica: N1B/2015/1345

Modifica: IB C.I.7.b Eliminazione di dosaggio: 240 mg compresse a rilascio prolungato AIC 33581036

Medicinale: GABAPENTIN DOC Generici

Confezioni: tutte - Codice AIC: 035944

Codice pratica: N1A/2015/1131

Modifica: IAIN B.II.b.1.a Aggiunta di un sito di fabbricazione del prodotto finito responsabile del confezionamento secondario: S.C.F. S.N.C. di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio, via F. Barbarossa 7, 26824 Cavenago d'Adda (LO), Italia

Medicinale: ISOSORBIDE MONONITRATO DOC Generici 50 mg capsule rigide a rilascio modificato

Confezione e Codice AIC: 032025049

Codici pratica: N1A/2015/1060, N1B/2015/1258

Modifiche:

IA B.III.1.b.3 Aggiornamento CEP relativamente al rischio TSE per l'eccepiante gelatina da parte di un produttore già autorizzato

Da: R1-CEP 2000-029-Rev 04 A: R1-CEP 2000-029-Rev 05

IB B.II.d.2.d Modifica della procedura di prova del prodotto finito. (sostituzione). Da: Residual solvents Internal Method A: Residual solvents Ph.Eur/USP harmonized

Medicinale: NAPROXENE SODICO DOC Generici

Confezioni: tutte - Codice AIC: 034792

Codice pratica: N1A/2015/1032

Modifica:

Grouping variation:

- IA B.III.1.a.2 Aggiornamento CEP per il principio attivo da parte di un produttore già autorizzato

Da: R0-CEP 2010-021-Rev 01 A: R0-CEP 2010-021-Rev 02

- IA A.7 Eliminazione del produttore di principio attivo Divi's Laboratories Limited

Medicinale: NIFEDIPINA DOC Generici

Confezioni: tutte - Codice AIC: 034105

Codice pratica: N1A/2015/1061

Modifica: IA B.III.1.b.3 Aggiornamento CEP relativamente al rischio TSE per l'eccepiante gelatina da parte di un produttore già autorizzato

Da: R1-CEP 2000-029-Rev 04 A: R1-CEP 2000-029-Rev 05

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

Decorrenza delle modifiche tipo IB: dal giorno successivo alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

T15ADD7302 (A pagamento).

FULTON MEDICINALI S.P.A.

codice SIS 1002

Sede legale: Via Marconi, 28/9 -20020 Arese (MI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07922790154

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

Medicinale: MENDIE

Confezioni e numeri AIC: "tutte le confezioni in commercio" - AIC n: 043222/M

Modifica tipo IB: B.II.f.1.b.1. - Codice pratica: N1B/2015/1434



Modifica B.II.f.1, Modifica della durata di conservazione o delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito *b)* Estensione della durata di conservazione del prodotto finito 1. Così come confezionato per la vendita (sulla base di dati in tempo reale)

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
Nicola Mozzillo

T15ADD7303 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

Sede legale: largo U. Boccioni, 1- I-21040-Origgio (VA)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00795170158 /
02689300123

Comunicazione di rettifica relativa al medicinale ROPIVACAINA SANDOZ

In riferimento all'inserzione n.T14ADD14162 apparsa sulla GU Parte II n.143 del 04/12/2014 relativa al medicinale ROPIVACAINA SANDOZ, dove è scritto: "DE/H/2322/001-005/IB/017" sostituire con : "DE/H/2322/001-005/IB/017/G" e dove è scritto "Modifica Tipo IBun n.B.II.b.5.z" sostituire con "Grouping variation: n. 7 x Tipo IBun n.B.II.b.5.z".

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

T15ADD7305 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Tipologia variazione: IB C.I.z - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Modifica del PIL a seguito di readability test ed adeguamento RCP ed Etichette a QRD - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l.

Codice Pratica: N1B/2015/1100 - Medicinale: ATENOLOLO CLORTALIDONE DOC Generici - Confezioni e Codici AIC: 034167027, 034167015

Codice Pratica: N1B/2015/920 - Medicinale: CEFACLOR DOC Generici - Confezione e Codice AIC: 034287045

Codice Pratica: N1B/2015/895 - Medicinale: GLUCOSAMINA SOLFATO DOC Generici - Confezione e Codice AIC: 037076015

Codice Pratica: N1B/2014/2865 - Medicinale: NIFEDIPINA DOC - Confezioni e Codici AIC: 036395010, 036395022

Codice Pratica: N1B/2015/520 - Medicinale: PIROXICAM DOC - Confezione e Codice AIC: 034859025

Codice Pratica: N1B/2015/896 - Medicinale: TIOCOLCHICOSIDE DOC Generici - Confezione e Codice AIC: 034895019

E' autorizzata la modifica degli stampati 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 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 alle Etichette.

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

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

T15ADD7306 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Codice Pratica: C1B/2014/2546 - Medicinale: CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE DOC Generici - Codice AIC: 040508 - Confezioni: tutte - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - N° e Tipologia variazione: DE/H/2262/001-004/IB/022 IB C.I.1.a - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Aggiornamento stampati in accordo all'esito del Referral art.31 Dir. 2001/83/EC (rif EMEA/H/A-31/1370 del 04/09/2014) relativo all'uso combinato di medicinali che agiscono sul sistema renina-angiotensina (RAS).

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

Codice Pratica: N1B/2015/898 - Medicinale: DOMPERIDONE DOC Generici - Confezioni e Codice AIC: 036109015 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - Tipologia variazione: IB C.I.3.z - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Aggiornamento stampati in accordo alla procedura di PSUR WS BE/H/PSUR/0005/002.

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



Codici Pratica: C1B/2014/1244, C1B/2014/2309- Medicinale: ENALAPRIL DOC - Codice AIC: 034749 - Confezioni: tutte - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - N° e Tipologie variazioni: DK/H/144/02-04/IB/030/G, DK/H/144/02-04/IB/031 IB C.I.2.a + IB C.I.3.z, IB C.I.1.a - Tipo di Modifiche: Modifiche stampati - Modifiche Apportate: Armonizzazione stampati all'originatore, implementazione del CSP al termine della procedura di PSUR WS SE/H/PSUR/0037/001 e adeguamento all'ultimo QRD template.

Aggiornamento in accordo all'esito del Referral art.31 Dir. 2001/83/EC (rif EMEA/H/A-31/1370 del 04/09/2014).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 3, 4, 5, 6.5, 6.6, 8, 9 e 10 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

T15ADD7307 (A pagamento).

MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.

codice SIS 734

Sede legale: Luxembourg, Avenue de la Gare 1

*Estratto comunicazione notifica regolare AIFA
V&A/P/43161 del 29 aprile 2015*

Codice Pratica N° N1B/2015/601

Medicinale: DIUREMID

Codice farmaco: 028721049, 028721052, 028721064

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

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test (QRD template) e adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle etichette al QRD template

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.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

T15ADD7308 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

Sede legale: via Vittor Pisani, 20 – 20124 Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 13179250157

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

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

Specialità medicinale: Finasteride Mylan Italia

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 039485. Codice Pratica C1A/2015/744. Proc. n. IT/H/0267/01/IA/011. Var. tipo IA in cat. C.I.8 a): Registrazione del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: Amoxicillina Mylan Generics

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 034812. Codice Pratica N1B/2015/944. Var. Grouping: N. 3 Tipo IB cat. B.III.1(a).2: Presentazione CEP aggiornati per l'Amoxicillina triidrato dal produttore approvato DSM SINOCHEM PHARMACEUTICALS NETHERLANDS B.V. (R0-CEP 2007-226-Rev 01, R1-CEP 2007-226-Rev 00, R1-CEP 2007-226-Rev 01).

Specialità medicinale: Omeprazolo Mylan

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 040760. Codice Pratica C1A/2015/965. Proc. n. IT/H/430/01-02/IA/017. Var. tipo IA n. B.III.2 b): Aggiornamento alla monografia in vigore della Farmacopea Europea o alla farmacopea nazionale di uno Stato membro.

Specialità medicinale: Atenololo e Clortalidone Mylan Generics, AIC n. 034069; Bromexina Mylan Generics, AIC n. 039733; Butamirato Mylan Generics, AIC n. 035117; Captopril e Idroclorotiazide Mylan Generics, AIC n. 036770; Cefotaxime Mylan Generics, AIC n. 034994; Domperidone Mylan Generics, AIC n. 035810; Nicardipina Mylan Generics, AIC n. 033129; Nifedipina Mylan Generics, AIC n. 033026; Paracetamolo Mylan Generics, AIC n. 035781; Tiocolchicoside Mylan Generics, AIC n. 035077; Tramadolo Mylan Generics, AIC n. 038563.



Codice Pratica N1A/2015/926. Var. tipo IA in cat. C.I.8 a): Registrazione del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: Ceftriaxone Mylan Generics

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 035878.

- Codice Pratica N1A/2015/1074. Var. Grouping: N. 3 Tipo IA B.III.1.a.2: Presentazione di CEP aggiornati dal produttore già approvato Orchid Chemicals & Pharmaceuticals Ltd. (R1-CEP 1998-100-Rev 02, R1-CEP 1998-100-Rev 03, R1-CEP 1998-100-Rev 04).

- Codice Pratica N1A/2015/1075. Var. Grouping: N. 3 Tipo IA B.III.1.a.2: Presentazione di CEP aggiornati dal produttore già approvato Fresenius Kabi Anti-Infectives S.r.l. (R1-CEP 2004-119-Rev 03, R1-CEP 2004-119-Rev 04, R1-CEP 2004-119-Rev 05).

Specialità medicinale: Ceftazidima Mylan Generics

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 036604.

- Codice Pratica N1A/2015/1069. Var. tipo IA B.III.1.a.2: Presentazione del CEP aggiornato dal produttore già approvato Orchid Chemicals & Pharmaceuticals Ltd. (R1-CEP 2005-028-Rev 02).

- Codice Pratica N1A/2015/1070. Var. tipo IA B.III.1.a.2: Presentazione del CEP aggiornato dal produttore già approvato Fresenius Kabi Anti-Infectives S.r.l. (R1-CEP 2004-129-Rev 02).

Specialità medicinale: Atorvastatina Mylan Italia

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 040679.

- Codice Pratica C1A/2015/1308. Proc. n. MT/H/0126/01-04/IA/015. Var. tipo IA in cat. C.I.z: Aggiornamento di RCP e FI per implementare i risultati di una raccomandazione PRAC.

- Codice Pratica C1A/2015/1309. Proc. n. MT/H/0126/01-04/IA/016/G. Var. Grouping: N. 2 Tipo IA in cat. C.I.8.a): Introduzione dei Pharmacovigilance System Master File (PSMF) di Rambaxy e Mylan.

Specialità medicinale: Acido Zoledronico Mylan Pharma

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 042624. Codice Pratica C1B/2014/2803. Proc. n. NL/H/2772/01/IB/002. Var. tipo IB cat. C.I.11 z): Introduzione o modifica degli obblighi e delle condizioni di un'AIC, compreso il Risk Management Plan.

Specialità medicinale: Alfuzosina Mylan Generics

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 037413. Codice Pratica C1A/2015/1184. Proc. n. DK/H/0899/002/IA/035/G. Var. Grouping: Tipo IA in cat. B.II.b.1.a) & b): Aggiunta di Mylan Hungary Kft per il confezionamento primario e secondario + Tipo IA cat. B.II.b.2.c.1: Aggiunta di Mylan Hungary Kft per il rilascio dei lotti + Tipo IA in cat. C.I.8.a): Registrazione del PSMF di Mylan. + Tipo IA cat. B.II.d.1.d): Eliminazione di una specifica non significativa (Altezza della compressa).

Specialità medicinale: Bisoprololo Mylan Generics

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 039565. Codice Pratica C1A/2015/829. Proc. n. UK/H/1100/01-05/IA/008. Var. tipo IA in cat. C.I.8.a): Registrazione del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: Citalopram Mylan Generics

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 036046. Codice Pratica C1A/2015/1402. Proc. n. UK/H/0531/01,03/IA/045. Var. tipo IA cat. B.III.1.a.2: Invio di un CEP aggiornato dal produttore già autorizzato Mylan Laboratories Ltd - India (R0-CEP 2009-016-Rev 05).

Specialità medicinale: Donepezil Mylan Generics

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 038605. Codice Pratica C1A/2015/1095. Proc. n. SE/H/0723/01-02/IA/018/G. Var. Grouping: Tipo IA cat. A.5.b): Modifica del nome del sito per il confezionamento secondario da Tjoa Pack Hungary Ltd. a Pharma Pack Hungary Kft. + Tipo IA in cat. C.I.8.a): Registrazione del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: Dorzolamide e Timololo Mylan Generics

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 040792. Codice Pratica C1A/2015/1635. Proc. n. UK/H/3923/001/IA/008. Var. tipo IA cat. A.7: Eliminazione di Mylan S.A.S (Meyzieu) per il rilascio lotti e di International Drug Development Technopole (IDD-Tech) e SGS Life Science per il controllo lotti.

Specialità medicinale: Lisinopril Mylan Generics

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 039838. Codice Pratica C1A/2015/1033. Proc. n. SE/H/1039/01-02/IA/006/G. Var. Grouping Worksharing: Tipo IA in cat. B.II.b.2.c.2: Aggiunta di un sito responsabile il rilascio del prodotto finito, incluso il controllo lotti (Mylan Hungary Kft. (HU)) + Tipo IA cat. B.II.b.2.a): Aggiunta di un sito per il controllo lotti (Pharmavalid (HU)) + Tipo IA in cat. C.I.8.a): Registrazione del PSMF di Mylan. + Tipo IA cat. B.III.1.a.2: Invio di un CEP aggiornato dal parte di un produttore già approvato (Mylan Laboratories Limited, Unit 1 - R1-CEP 2008-134-Rev 01, del 29 Settembre 2014).

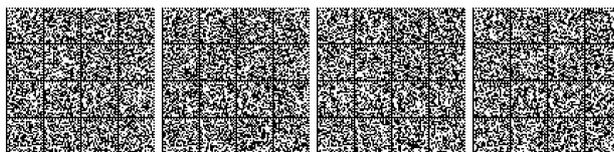
Specialità medicinale: Lisinopril e Idroclorotiazide Mylan

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 041509. Codice Pratica C1A/2015/1487. Proc. n. MT/H/0127/02/IA/009/G. Var. Grouping: Tipo IA in cat. B.II.b.2.c.2: Aggiunta sito responsabile del rilascio del prodotto finito, compreso il controllo lotti Mylan Hungary Kft. (HU) + Tipo IA cat. B.II.b.2.a): Aggiunta sito per il controllo lotti Pharma Valid (HU) + Tipo IA in cat. C.I.8.a): Registrazione del PSMF di Mylan. + Tipo IA cat. B.III.1.a.2: Presentazione CEP aggiornato dal produttore già approvato Mylan Laboratories Ltd (Unità 1) (R1-CEP 2008-134-Rev 01, del 29 Settembre 2014) + Tipo IA in cat. B.III.1.a.3: Presentazione CEP dal nuovo produttore CTX Life sciences Pvt. Ltd. India per la sost. attiva idroclorotiazide (R1-CEP 2008-021-Rev 00, del 26 Maggio 2014).

Specialità medicinale: Metformina Mylan Italia

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 039046. Codice Pratica C1A/2015/779. Proc. n. NL/H/1461/01-03/IA/016/G. Var. Grouping: N. 2 Tipo IA cat. B.III.1.a.2: Presentazione di due CEP aggiornati per la sostanza attiva dal produttore già autorizzato Aurobindo Pharma Ltd (R1-CEP 2004-088-Rev 01 e R1-CEP 2004-088-Rev 02).

Specialità medicinale: Nebivololo Mylan Italia



Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 038446. Codice Pratica C1A/2015/948. Proc. n. IT/H/0256/001/IA/009. Var. tipo IA in cat. C.I.8 a): Registrazione del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: Ossibutinina Cloridrato Mylan Generics

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 034261. Codice Pratica C1B/2014/3209. Proc. n. UK/H/0238/02/IB/030. Var. tipo IB cat. B.II.d.z): Aggiunta di un test per le sostanze correlate per la determinazione dell'Impurità A (QTM-1696).

Specialità medicinale: Pantoprazolo Mylan Generics

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 038834. Codice Pratica C1B/2015/960. Proc. n. UK/H/1163/01-02/IB/025. Var. tipo IB cat. B.II.b.4.a): Aggiunta di una dimensione del lotto alternativo (350 kg) a quella attualmente registrato (175 kg).

Specialità medicinale: Ramipril e Idroclorotiazide Mylan Generics

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 038086. Codice Pratica C1A/2015/952. Proc. n. IT/H/0364/01-02/IA/004. Var. tipo IA in cat. C.I.8 a): Registrazione del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: Risedronato Mylan Pharma

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 042760. Codice Pratica C1A/2015/1564. Proc. n. UK/H/4896/01/IA/005/G. Var. Grouping: Tipo IA in cat. B.III.1.a.1): Sostituzione DMF di Mylan Laboratories Ltd attualmente approvato con un CEP + Tipo IA in cat. B.III.2.a.1): Aggiornamento specifiche sost. attiva in conformità alla Far. Eur. corrente edizione.

Specialità medicinale: Ziprasidone Mylan Generics

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 041439. Codice Pratica C1A/2015/1081. Proc. n. DE/H/2537/01-04/IA/008. Var. tipo IA in cat. B.II.b.1.a): Aggiunta di PKL Service GmbH & Co. KG, Darmstadt - Germany come sito per il confezionamento secondario.

Specialità medicinale: Citalopram Mylan Generics, AIC n. 036046; Enalapril Mylan Generics, AIC n. 036488

Codice Pratica C1A/2015/1517. Proc. n. UK/H/xxxx/IA/370/G. Var. tipo IA in cat. C.I.8 a): Registrazione del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: Lamivudina Mylan, AIC n. 040485; Riluzolo Mylan, AIC n. 041549; Quinapril Mylan Generics, AIC n. 037401

Codice Pratica C1A/2015/1546. Proc. n. UK/H/xxx/IA/377/G. Var. tipo IA in cat. C.I.8 a): Registrazione del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: Eprosartan Mylan Generics, AIC n. 040213; Atovaquone e Proguanile Mylan Generics, AIC n. 040697; Ziprasidone Mylan Generics, AIC n. 041439

Codice Pratica C1A/2015/1183. Proc. n. DE/H/xxxx/IA/691/G. Var. tipo IA in cat. C.I.8 a): Registrazione del PSMF di Mylan.

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*.

Il procuratore
Maria Luisa Del Buono

T15ADD7309 (A pagamento).

BGP PRODUCTS S.R.L.

Sede: 00144 Roma (RM)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02789580590

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

Titolare AIC: BGP Products S.r.l. - Viale Giorgio Ribotta 11, 00144 Roma (RM)

Medicinale: EZOSINA

Confezioni e numeri di A.I.C.:

2 mg compresse divisibili-30 compresse -AIC n. 027545021

Codice Pratica n. N1B/2015/629 - Grouping di n. 6 variazioni Tipo IB n. B.II.d.1.c)-Modifica di un parametro di prova e della relativa metodica analitica; Aggiunta dei test per la determinazione dei prodotti di degradazione e del test microbiologico.

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

Data di entrata in vigore: dal giorno successivo alla pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*

Un procuratore
dott.ssa Valentina Simoncelli

T15ADD7310 (A pagamento).

BIOAKOS FARMA LABORATORI S.R.L.

Sede legale: via A. Giacomini, 4 - 50132 - Firenze

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05865490485

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

Codice Pratica: N1A/2014/2346

Medicinale: LUCANDIOL (p.a.: Fluconazolo) "100 mg capsule rigide" - 10 capsule, AIC n. 037691019; "150 mg capsule rigide" - 2 capsule, AIC 037691021; "200 mg capsule rigide" - 7 capsule, AIC 037691033.



Tipo IA: B.II.d.2 - Modifica della procedura di prova del prodotto finito, a) Modifiche minori ad una procedura di prova approvata: modifica del metodo di prova "test di dissoluzione", modifica della velocità di rotazione del basket

DA: 50 rpm

A: 100 rpm

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

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo a quello della pubblicazione in G.U.

Un procuratore
Sante Di Renzo

T15ADD7311 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

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

Titolare AIC: DOC Generici Srl - Via Turati 40 - 20121 Milano

Medicinale: ATORVASTATINA DOC

Confezioni: tutte - Codice AIC: 041321

Procedura Europea numero: DE/H/3767/01-04/IA/013

Codice Pratica: C1A/2015/1319

Modifica: IAIN C.I.z Modifica stampati in accordo al wording stabilito dal PRAC EMEA/PRAC/62352/2015 pubblicato il 27.01.2015.

Medicinale: BISOPROLOLO DOC

Confezioni: tutte - Codice AIC: 040147

Procedura Europea numero: FI/H/0754/IB/012/G

Codice Pratica: C1B/2014/1363

Modifica: Grouping variation:

- IA B.III.1.a.1 Presentazione di un nuovo CEP per il principio attivo da parte di un produttore già autorizzato

Da: ASMF ref.n. BPF-E/0003/7 A: R0-CEP 2009-044-Rev 02

- IB B.I.d.1.a.4 Introduzione del periodo di re-test sulla base di dati in tempo reale per la sostanza attiva Bisoprolol fumarate prodotta da Moehs Catalana S.L.: 5 anni

Medicinale: DESLORATADINA DOC Generici - Confezioni: Tutte - Codice AIC: 040718 - Procedure Europee numero: HU/H/0315/001/IA/001/G, HU/H/0315/001/IA/003, HU/H/0315/001/IB/004 - Codici Pratica: C1A/2015/845, C1B/2015/848

Modifiche:

Grouping variation: 2 x IA B.III.1.a.2 Aggiornamento CEP per uno starting material da parte di un produttori già autorizzato DA: R0-CEP 2007-171-Rev 02 A: R1-CEP 2007-171-Rev 00

IAIN C.I.8.a Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza: PSMF - MFL2150

IB A.2.b Modifiche nella denominazione (di fantasia) del medicinale per i prodotti autorizzati secondo la procedura nazionale: in IT Da: Neokatal A: DESLORATADINA DOC; in HU Da Neokatal A: Desloratadine Richter

Medicinale: OLANZAPINA DOC

Confezioni: tutte - Codice AIC: 039987

Procedura Europea numero: UK/H/2069/IA/016/G

Codice Pratica: C1A/2015/1523

Modifica: Grouping variation:

- IAIN C.I.8.a Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza: PSMF di DOC Generici srl - MFL2150

- IAIN B.II.b.1.a Aggiunta di un sito di fabbricazione del prodotto finito responsabile del confezionamento secondario: S.C.F. S.N.C. di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio, via F. Barbarossa 7, 26824 Cavenago d'Adda (LO), Italia

Medicinale: OLANZAPINA DOC Generici 5mg, 7,5mg, 10mg, 15mg e 20mg compresse rivestite con film

Confezioni: tutte - Codice AIC: 039949

Procedura Europea numero: DK/H/1512/02-06/IB/012

Codice Pratica: C1B/2015/965

Modifica: IB B.II.f.1.b.1 Estensione della durata di conservazione del prodotto finito così come confezionato per la vendita (sulla base di dati in tempo reale). Da: 2 anni A: 3 anni

Medicinale: PANTOPRAZOLO DOC Generici

Confezioni: tutte - Codice AIC: 038437

Procedura Europea numero: NL/H/2446/IB/045/G

Codice Pratica: C1B/2015/920

Modifica: Grouping variation: IAIN B.II.b.1.a; IAIN B.II.b.1.b; IB B.II.b.1.e; IAIN B.II.b.2.c.2 Aggiunta di un sito di fabbricazione del prodotto finito responsabile della produzione bulk, del confezionamento primario e secondario, del controllo e del rilascio dei lotti: Lachifarma S.r.l. Laboratorio Chimico Salentino, S.S. 16 Zona industriale, 73010 Zollino (LE)

Medicinale: VALSARTAN DOC Generici

Confezioni: tutte - Codice AIC: 039815

Procedura Europea numero: IS/H/0107/001-004/IA/022

Codice Pratica: C1A/2015/1073

Modifica: IAIN C.I.8.a Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza: PSMF di DOC Generici Srl - MFL2150

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

Decorrenza delle modifiche tipo IB: dal giorno successivo alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

T15ADD7315 (A pagamento).



**GLAXOSMITHKLINE CONSUMER
HEALTHCARE S.P.A.**

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00867200156

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

Titolare: GlaxoSmithKline Consumer Healthcare S.p.A.
- Via Zambelletti s.n.c. - Baranzate (MI). Codice pratica: C1B/2014/2321

Numero di Procedura Europea: UK/H/287/7-8, 11-12/IB/149

Specialità medicinale: NIQUITIN pastiglie e NIQUITIN pastiglie gusto menta relativamente alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di Mutuo Riconoscimento - AIC 034283 (non in commercio).

Tipologia variazione: Tipo IB C.I.z

Tipo di modifica: Change (Safety/Efficacy) to Human and Veterinary Medicinal - Other variation.

Modifica apportata: to update SmPC section 4.8 (undesirable effects) to add the MHRA Adverse Drug Reactions reporting system. Additionally, to update section 3 of the PIL in line with the approved wording in the SmPC section 4.2 (posology and administration) due to omitted information.

In applicazione della determina AIFA del 25.08.2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del DLgs. 24.04.2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.8-4.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* 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 variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* 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 24.04.2006, 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 Alessandra Canali

T15ADD7320 (A pagamento).

LABORATORI ALTER S.R.L.

Sede legale: via Egadi, 7 - 20144 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04483510964

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

Medicinale: ESCITALOPRAM LABORATORI ALTER compresse rivestite con film (10 mg AIC n. 042182028, 042182030 - 20 mg AIC n. 042182055, 042182067). Codice Pratica: N1B/2015/1001. Gruppo di 3 variazioni: Tipo IB, B.II.b.1.e per l'aggiunta del sito di fabbricazione Atlantic Pharma - Produções Farmacêuticas, S.A - Rua da Tapada Grande n. 2, Abrunheira, 2710-089 - Sintra - Portugal per la produzione del prodotto finito; solo per il 10 mg-Tipo IB, B.II.b.4.e. modifica delle dimensioni del lotto del prodotto finito, più di 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata: aggiunta del lotto da 158040 g =1200000 compresse ; solo per il 20 mg-Tipo IA, B.II.b.4.a. modifica delle dimensioni del lotto del prodotto finito, sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata: aggiunta del lotto da 158040g =600000 compresse.

Medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO ALTER polvere per sospensione orale, compresse rivestite con film (AIC n. 036944) in tutte le confezioni autorizzate. Codice Pratica: N1B/2015/1120. Variazione Tipo IB, B.III.1.a.2 per l'aggiornamento CEP del produttore approvato del principio attivo (Amoxicillina Triidrato) DERETIL S.A. - Villaricos Spain, 04618 Cuevas del Almanzora, Almeria - Spain da R1-CEP 2001-367 Rev 02 a R1-CEP 2001-367 Rev 03.

Medicinale: ANASTROZOLO ALTER compresse rivestite con film (AIC n. 039548) in tutte le confezioni autorizzate. Codice Pratica: C1A/2015/1271. Codice DCP: IT/H/339/01/IA/006. Approvata da RMS il 24.04.2015. Variazione tipo IAIN, C.I.8.a. consistente nelle modifiche concernenti la QPPV: da Dr.ssa Pina Fodarella a Dr.Benedetto Cicellini. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno stesso alla data di pubblicazione in G.U.

Un procuratore
Sante Di Renzo

T15ADD7312 (A pagamento).



HOSPIRA ITALIA S.R.L.

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

Comunicazione di rettifica relativa ai medicinali GENTOMIL, METILERGOMETRINA MALEATO HOSPIRA, VITAMINA C HOSPIRA

In riferimento all'inserzione n. T15ADD7121, pubblicata sulla G.U. Parte II n. 53 del 09/05/2015, riguardante le seguenti specialità medicinali: GENTOMIL, METILERGOMETRINA MALEATO HOSPIRA, VITAMINA C HOSPIRA, dove è scritto: "aggiunta di un secondo step di filtrazione della soluzione bulk (doppia filtrazione) e aggiunta del fornitore di filtri "Parker" si legga "aggiunta di un secondo step di filtrazione della soluzione bulk (doppia filtrazione)".

Un procuratore
dott. Adriano Pietrosanto

T15ADD7321 (A pagamento).

GE HEALTHCARE S.R.L.

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati
Codice pratica n. NIB/2015/3.
Specialità medicinale: OMNIPAQUE.
Codice farmaco: 025477 (tutte le confezioni).
Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z.

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

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta del Foglio illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'A.I.C. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio illustrativo e all'Etichettatura.

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

Il procuratore
dott.ssa Isabella Galbiati

TC15ADD7196 (A pagamento).

CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: Via Palermo 26/A - 43122 Parma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01513360345

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.

Titolare: Chiesi Farmaceutici S.p.A., Via Palermo, 26/A - 43122 Parma.

Specialità medicinale: XENAZINA.

Confezione e numero A.I.C.:

«25 mg compresse» - 112 compresse divisibili - A.I.C. n. 036688012.

«Ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione».

Codice pratica: N1A/2015/996.

Variazione tipo IA A.7 - Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente (se precisato nel fascicolo) (Soppressione del sito di produzione del prodotto finito Pharmaserve Ltd).

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

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TC15ADD7135 (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 partiva I.V.A. n. 05849130157.

Specialità medicinale: CANESTEN unidie.

«1 % crema» tubo 30 g - AIC 026045029.

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

Pratica n.ro N1A/2015/1081.

IA B.III.2 Modifica al fine di conformarsi alla farmacopea europea per il cambiamento delle specifiche dell'acqua depurata.



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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS15ADD7180 (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 Pharma AG Muellerstrasse, 178 - 13342 Berlino (Germania).

Specialità medicinale: ULTRAVIST.

150 mg/ml soluzione iniettabile, flaconi

240 mg/ml soluzione iniettabile, flaconi

300 mg/ml soluzione iniettabile, flaconi e cartucce

370 mg/ml soluzione iniettabile, flaconi e cartucce.

Numero di AIC 026965

Codice pratica: N1A/2015/869.

Tipo IA - B.I.b.2.a Modifica nella procedura di prova di un principio attivo o di materie prime, reattivi o sostanze intermedie utilizzati nel procedimento di fabbricazione del principio attivo. Modifiche minori ad una procedura di prova approvata.

Sostituzione del cromatogramma di riferimento per la soluzione campione.

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS15ADD7181 (A pagamento).

IBN SAVIO S.R.L.

Sede sociale: via del Mare, 36 - Pomezia (RM)

Comunicazione di annullamento relativa alla specialità medicinale Assoral ai sensi della determinazione AIFA del 25 agosto 2011.

Titolare: Istituto Biochimico Nazionale Savio S.r.l.

Medicinale: ASSORAL.

A.I.C. n. 026919 - Confezioni 026919011 e 026919047.

Cod. prat. N1A/2015/661.

La variazione di tipo «IA» relativa alla specialità medicinale per uso umano Assoral Titolare A.I.C. IBN Savio S.r.l. codice fiscale n. 07611511002, codici confezioni: 026919011;

026919047, quale modifica apportata ai sensi dell'art. 35, comma 1-bis, del decreto legislativo 24 aprile 2006 n. 219 e s.m.i., pubblicata, secondo i termini previsti dall'art. 2 della determinazione AIFA del 25 agosto 2011: «Determina recante attuazione del comma 1-bis dell'art. 35 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219», in data 24 marzo 2015 sulla *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 34 è annullata d'ufficio, ai sensi del combinato disposto degli artt. 20, comma 3 e 21-nonies della legge n. 241/90 e s.m.i.

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

Il direttore ufficio regolatorio
dott. Stefano Bonani

TS15ADD7294 (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: PROCTOSEDYL.

crema rettale tubo 20 g - AIC 013868031

6 supposte - AIC 013868043

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

Pratica n.ro N1B/2015/801

IA B.I.a.1.f Modifica del fabbricante di una sostanza attiva per il quale non si dispone di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea - modifiche nelle misure riguardanti le prove di controllo della qualità per l'aggiunta di un sito in cui si effettua il controllo o la prova dei lotti sito di Saint Pierre Les Elbeuf France responsabile del particle size testing per il principio attivo Esculina.

IA B.I.b.1.c Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il metodo di prova corrispondente (Each other impurity).

IB B.I.b.1.b Rafforzamento dei limiti delle specifiche.

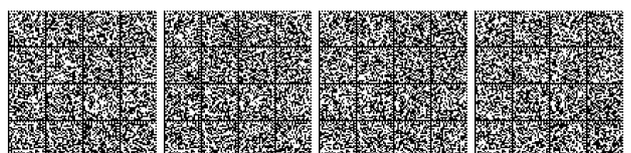
IA B.I.b.2.b Soppressione di una procedura di prova per il principio attivo (identification: colorimetric) e (identification: fluorescense).

IA B.I.b.1.d Soppressione di un parametro di specifica non significativo per il principio attivo (identification: arsenic).

IB B.I.b.2.e Altre modifiche in una procedura di prova del principio attivo (particle size).

IB B.I.b.2.e Altre modifiche in una procedura di prova del principio attivo (related substances).

IB B.I.d.1.a.4 introduzione del retest period (60 mesi) per il principio attivo Esculina supportato da real time data.



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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS15ADD7183 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Vitorchiano 151 - 00189 Roma
Partita IVA: 00887261006

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Specialità medicinali: LORTAAN, HIZAAR, FORZAAR
Codice farmaco: 029384017, 029384029, 029384031,
029384043, 029384056; 034310019, 034310021; 032079028,
032079030, 032079042, 032079055

Tipo di modifica: modifica stampati

Codice Pratica N° C1B/2014/2493

MRP N° NL/H/xxxx/WS/94

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

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

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5 e 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo del medicinale Lortaan e paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5 e 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo dei medicinali Forzaar e Hizaar) 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.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Marozza

TX15ADD132 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Vitorchiano 151 - 00189 Roma
Partita IVA: 00887261006

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (Domanda presentata all'Agenzia Italiana del Farmaco - Ufficio Valutazione e Autorizzazione: 1 aprile 2015).

Specialità medicinale: SINEMET

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

Codice Pratica: N1A/2015/1128

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

- IAIN - tipologia B.II.b.1.a, IAIN - tipologia B.II.b.1.b e IAIN - tipologia B.II.b.2.c.1 Aggiunta del sito Merck Sharp & Dohme Ltd., Shotton Lane, Cramlington - Regno Unito, come sito alternativo per il confezionamento primario, secondario e di rilascio dei lotti;

- Tipo IAIN - tipologia B.II.b.1.a, IAIN - tipologia B.II.b.1.b e IAIN - tipologia B.II.b.2.c.1 Aggiunta del sito Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Paesi Bassi, come sito alternativo per il confezionamento primario, secondario e di rilascio dei lotti.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Marozza

TX15ADD133 (A pagamento).

CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE

PROVINCIA DI FROSINONE Ufficio concessioni idriche

Domanda di concessione per la derivazione di acqua pubblica

A termine dell'art. 7 del testo unico R.D. 11 dicembre 1933, n. 1775 si rende noto che la La Energy SRL., con domanda presentata il 6 giugno 2014, prot. n. 62522/2014 e successive integrazioni, ha chiesto la concessione trentennale alla derivazione di acqua dal Canale Collettore delle Pantanelle nel Comune di Aquino (FR) in località «Castelluccio» per una portata massima di 1/sec. 199, portata media



di 84 l/sec e volume annuo di 2.642.769 m³ per uso idro-elettrico con restituzione delle acque derivate nel Comune di Piedimonte San Germano (FR) in località «Molino» nel medesimo corpo idrico.

Il dirigente
dott. Ferdinando Riccardi

TC15ADF7134 (A pagamento).

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

*Richiesta di concessione per la derivazione
di acqua pubblica*

La Comunanza Agraria di Villa San Silvestro - P.IVA n. 84002170540, con sede legale in Cascia, Fraz. Villa San Silvestro, con istanza prot. n. E-0296152 del 7 luglio 2014, ha presentato richiesta di concessione per derivare le acque da sorgente ad uso primario zootecnico ed uso secondario irriguo, in loc. Villa S. Silvestro del Comune di Cascia (PG), per la portata massima di l/s 0,49 e media di l/s 0,35.

Il dirigente del servizio
ing. Massimo Vasapollo

TC15ADF7171 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI BARI

*Cancellazione dal ruolo dei Notai
della dott.ssa Silvia Ieva*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Bari comunica che in data 13 aprile 2015 è stato cancellato dal Ruolo dei Notai esercenti in questo Distretto, per la sede di Modugno la dott.ssa Silvia Ieva, a seguito del suo trasferimento dalla sede di Modugno, a quella di Andria, Distretto Notarile di Trani, D.D. 29 gennaio 2015, pubblicato nella *G.U.* n. 24 del 30 gennaio 2015, Serie Generale.

Il presidente
Bruno Volpe

TC15ADN7128 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI BARI

Iscrizione a ruolo del notaio dott. Maria Capotorto

Il Presidente del Consiglio Notarile di Bari rende noto che in data 28 aprile 2015 è stato cancellato dal Ruolo dei Notai esercenti in questo Distretto, per la sede di Bari, il notaio dott. Maria Capotorto, a seguito del suo trasferimento dalla sede di Grumo Appula, stesso Distretto Notarile, con Decreto Dirigenziale in data 29 gennaio 2015, pubblicato nella *G.U.* n. 24 del 30 gennaio 2015, Serie Generale.

Il presidente
Bruno Volpe

TC15ADN7129 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI BARI

*Cancellazione dal ruolo dei Notai
del dott. Massimo Cesaroni*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Bari rende noto che con Decreto Dirigenziale in data 18 novembre 2014, pubblicato nella *G.U.* n. 279 del 1° dicembre 2014, Serie Generale, il notaio Massimo Cesaroni, residente in Polignano a Mare, è stato dispensato dall'ufficio in data 7 aprile 2015 per limiti di età, ed in pari data è stato cancellato dal Ruolo dei Notai esercenti in questo Distretto.

Il presidente
Bruno Volpe

TC15ADN7130 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI
RIUNITI DI VICENZA E BASSANO
DEL GRAPPA**

Iscrizione al ruolo dei Notai della dott.ssa Silvia Artoni

Io sottoscritto notaio Vito Guglielmi in qualità di Presidente del Consiglio Notarile dei Distretti Riuniti di Vicenza e Bassano del Grappa, comunico che con provvedimento in data 4 maggio 2015, ho ordinato l'iscrizione del ruolo del Notai esercenti nel Distretto della dr.ssa Silvia Artoni, nominata notaio alla sede notarile di Rosa', distretti notarili riuniti di Vicenza e Bassano del Grappa, con D.D. 19 dicembre 2014 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* IV Serie Speciale n. 101 del 30 dicembre 2014 e prorogato di 90 giorni con D.M. del 3 febbraio 2015.

Il presidente
notaio Vito Guglielmi

TC15ADN7131 (Gratuito).



MODALITÀ PER LA VENDITA

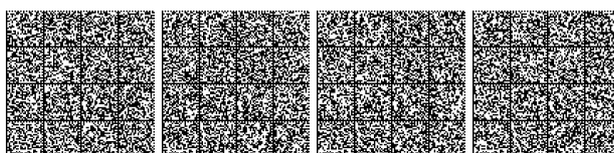
La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

- **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 e www.gazzettaufficiale.it.**

L'Istituto conserva per la vendita le Gazzette degli ultimi 4 anni fino ad esaurimento. Le richieste per corrispondenza potranno essere inviate a:

Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.
Vendita Gazzetta Ufficiale
Via Salaria, 1027
00138 Roma
fax: 06-8508-3466
e-mail: informazioni@gazzettaufficiale.it

avendo cura di specificare nell'ordine, oltre al fascicolo di GU richiesto, l'indirizzo di spedizione e di fatturazione (se diverso) ed indicando i dati fiscali (codice fiscale e partita IVA, se titolari) obbligatori secondo il DL 223/2007. L'importo della fornitura, maggiorato di un contributo per le spese di spedizione, sarà versato in contanti alla ricezione.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



GAZZETTA UFFICIALE

 DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

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

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

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

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

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

(di cui spese di spedizione € 129,11)* - 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

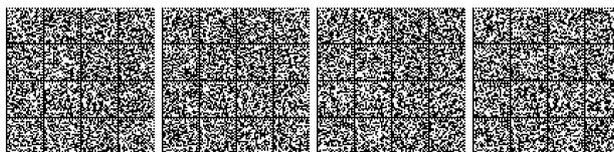
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

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 oppure fax: 06-8508-2721) entro sessanta giorni dalla data della loro pubblicazione. Per ulteriori informazioni visitare il sito 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.

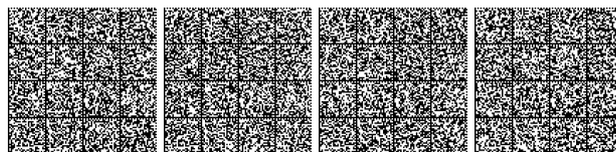
Annunzi commerciali	Imponibile:	Costo totale IVA 22% inclusa
Per ogni riga o frazione di riga	€ 16,87	€ 20,58
Annunzi giudiziari	Imponibile:	Costo totale IVA 22% inclusa
Per ogni riga o frazione di riga <i>(comprese comunicazioni o avvisi relativi a procedure di esproprio per pubblica utilità)</i>	€ 6,62	€ 8,08

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".





€ 4,06

