

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Sabato, 4 luglio 2015

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

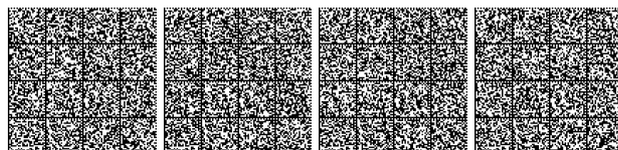
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 1027 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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	
ALFANO ENERGIA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria (T15AAA9513)</i>	Pag. 2
AMG ENERGIA S.P.A. PALERMO <i>Convocazione di assemblea (TC15AAA9323)</i>	Pag. 4
BANCA POPOLARE DI SVILUPPO S.C.P.A. B.P.S. S.C.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria (T15AAA9514)</i>	Pag. 3
EDISTAMPA SICILIANA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TC15AAA9399)</i>	Pag. 4
FEPI SOC. COOP. A R.L. <i>Convocazione di assemblea (T15AAA9472)</i>	Pag. 2
FINCASA LOMBARDIA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria (T15AAA9520)</i>	Pag. 3
IL TARÌ SOCIETÀ CONSORTILE PER AZIONI <i>Convocazione di assemblea (TC15AAA9405)</i>	Pag. 4
MAMO INVEST S.P.A. <i>Avviso di convocazione di assemblea degli obbligazionisti (T15AAA9473)</i>	Pag. 2
S.I.ME.CO S.R.L. Società Immobiliare Meridionale Costruzioni <i>Convocazione di assemblea (T15AAA9440)</i>	Pag. 1
S.R.R. PALERMO PROVINCIA OVEST S.C.P.A. Società per la regolamentazione del servizio di gestione rifiuti Palermo Provincia Ovest Società Consortile per Azioni <i>Convocazione di assemblea ordinaria (T15AA9413)</i>	Pag. 1
STARHOTELS S.P.A. <i>Convocazione di assemblea degli obbligazionisti (T15AAA9404)</i>	Pag. 1
TECNOCASA HOLDING S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (T15AAA9444)</i>	Pag. 2
TECNOCASA PARTECIPAZIONI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (T15AAA9443)</i>	Pag. 1
VILLAGGIO TURISTICO CAMPING CERVINO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (T15AAA9519)</i>	Pag. 3
Altri annunci commerciali	
AGRONOMIA S.P.A. <i>Avviso ai possessori di obbligazioni convertibili del prestito denominato "Agronomia convertibile 8% 2014-2019" ai sensi e per gli effetti dell'art. 2503-bis, secondo comma, del codice civile. (T15AAB9499)</i>	Pag. 7



BNT PORTFOLIO SPV S.R.L.
 BANCA DELLA NUOVA TERRA S.P.A.
Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (come successivamente integrata e/o modificata, la "Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti") e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (come successivamente integrato e/o modificato, il "Testo Unico Bancario") (T15AAB9409) Pag. 4

ECLIPSE 1 S.R.L.
Avviso di sottoscrizione di titoli ai sensi degli articoli 1, comma 1-bis, e 4 della legge numero 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") (T15AAB9493) Pag. 7

SM GROUP ITALIA S.R.L.
 SM HOLDING GMBH
Informazioni relative alla fusione transfrontaliera (T15AAB9442) Pag. 6

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

PROCURA DELLA REPUBBLICA PRESSO IL TRIBUNALE DI ROMA
Procedimento penale R.G.N.R. 19281/12 mod. 21 - Notifica per pubblici proclami alle persone offese ex art. 155 c.p.p. (TC15ABA9353) Pag. 10

TRIBUNALE CIVILE DI NUORO
Notifica per pubblici proclami (TC15ABA9403) Pag. 8

TRIBUNALE DI CROTONE
Atto di citazione per usucapione (T15ABA9414) Pag. 7

TRIBUNALE DI NUORO
Atto di citazione (T15ABA9446) Pag. 8

TRIBUNALE DI PADOVA
Estratto atto di citazione (T15ABA9431) Pag. 9

TRIBUNALE DI RIMINI Sezione Lavoro
Notifica per pubblici proclami (TC15ABA9386) Pag. 9

Ammortamenti

TRIBUNALE DI CATANZARO
Ammortamento cambiario (TC15ABC9264) Pag. 10

TRIBUNALE DI CATANZARO
Ammortamento cambiario (TC15ABC9265) Pag. 11

TRIBUNALE DI MESSINA Seconda sezione civile
Ammortamento certificati azionari (T15ABC9410) Pag. 10

TRIBUNALE DI MILANO
Ammortamento certificato azionario (T15ABC9406) Pag. 10

TRIBUNALE DI TORINO
Ammortamento cambiario (T15ABC9462) Pag. 10

TRIBUNALE DI VELLETRI
Ammortamento libretto di risparmio (TS15ABC9358) Pag. 10

Eredità

TRIBUNALE CIVILE DI CAGLIARI
Eredità giacente di Luisetti Roberto (TC15ABH9308) Pag. 11

TRIBUNALE DI LUCCA
Eredità giacente di Simi Valerio (TC15ABH9310) Pag. 11

Liquidazione coatta amministrativa

A.F.F. SOCIETÀ COOPERATIVA
Invito ai creditori (TC15ABJ9320) Pag. 11

Riconoscimenti di proprietà

TRIBUNALE DI BERGAMO
Usucapione speciale (T15ABM9511) Pag. 12

TRIBUNALE DI FOGGIA
Ricorso per usucapione speciale di fondo rustico (T15ABM9411) Pag. 11

TRIBUNALE DI SULMONA
Usucapione speciale (TC15ABM9309) Pag. 12

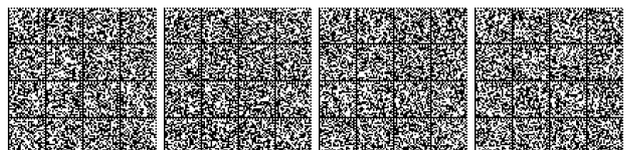
Stato di graduazione

TRIBUNALE ORDINARIO DI CAGLIARI
Stato di graduazione crediti - Eredità Ambu Francesco - Laconi (T15ABN9503) Pag. 12

Proroga termini

PREFETTURA DI TRAPANI
Proroga dei termini legali e convenzionali (TC15ABP9288) Pag. 13

PREFETTURA DI TRAPANI
Proroga dei termini legali e convenzionali (TC15ABP9290) Pag. 13



PREFETTURA DI TRAPANI

Proroga dei termini legali e convenzionali
(TC15ABP9291) Pag. 13

PREFETTURA DI TRAPANI

Proroga dei termini legali e convenzionali
(TC15ABP9292) Pag. 14

PREFETTURA DI TRAPANI

Proroga dei termini legali e convenzionali
(TC15ABP9293) Pag. 14

PREFETTURA DI TRAPANI

Proroga dei termini legali e convenzionali
(TC15ABP9294) Pag. 15

PREFETTURA DI TRAPANI

Proroga dei termini legali e convenzionali
(TC15ABP9295) Pag. 15

PREFETTURA DI TRAPANI

Proroga dei termini legali e convenzionali
(TC15ABP9297) Pag. 16

PREFETTURA DI TRAPANI

Proroga dei termini legali e convenzionali
(TC15ABP9287) Pag. 12

Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta

TRIBUNALE DI MILANO

Richiesta di dichiarazione di morte presunta
(T15ABR9502) Pag. 16

TRIBUNALE DI ROVIGO

Richiesta di dichiarazione di morte presunta
(TC15ABR9070) Pag. 16

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

AGRICOLTURA E TERRITORIO SOC. COOP. A R.L.

Deposito atti finali (T15ABS9501) Pag. 17

ALPA. S.C. A R.L.

Deposito bilancio finale di liquidazione e piano di riparto (T15ABS9469) Pag. 16

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

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

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD9419) Pag. 19

ACTAVIS GROUP PTC EHF

Comunicazione di rettifica relativa al medicinale BEACITA (T15ADD9504) Pag. 40

AIR LIQUIDE SANITÀ SERVICE S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274. (T15ADD9390) Pag. 17

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

Comunicazione di rettifica relativa al medicinale LIMECICLINA AUROBINDO (T15ADD9500) Pag. 40

B. BRAUN MILANO S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD9492) Pag. 27

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 (TS15ADD9441) Pag. 39

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 (TS15ADD9445) Pag. 38

BIOPHARMA S.R.L.

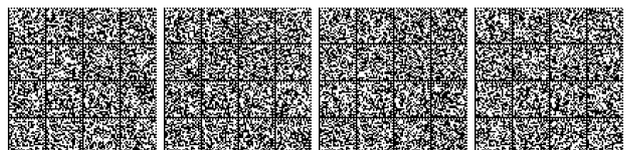
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD9491) Pag. 27

BRACCO IMAGING S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE n. 1234/2008 (T15ADD9497) Pag. 29

BRUSCHETTINI S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD9418) .. Pag. 18



CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.lgs. 219/2006 e s.m.i. (TC15ADD9298).</i>	Pag. 36	GLAXOSMITHKLINE S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T15ADD9495).</i>	Pag. 28
CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare AIFA V&A/P/55279 del 29/05/2015 (TC15ADD9299)</i>	Pag. 36	JANSSEN-CILAG 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. 29 dicembre 2007, n. 274. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD9507)</i>	Pag. 31
CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TC15ADD9296).</i>	Pag. 35	LABORATORIO CHIMICO FARMACEUTICO A. SELLA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX15ADD188)</i>	Pag. 39
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. (TC15ADD9300).</i>	Pag. 36	LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TC15ADD9315).</i>	Pag. 37
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. (TC15ADD9301).</i>	Pag. 37	MAGIS FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE e s.m.i. (T15ADD9498)</i>	Pag. 30
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. (TC15ADD9289).</i>	Pag. 35	MALLINCKRODT ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD9518)</i>	Pag. 34
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. (TC15ADD9286).</i>	Pag. 34	PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD9505)</i>	Pag. 30
DOC GENERICI S.R.L. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (T15ADD9487).</i>	Pag. 26	PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD9508)</i>	Pag. 30
EG S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T15ADD9516)</i>	Pag. 32	PROGE FARM S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.L. 219/06 e del Regolamento 1234/2008/CE e successive modifiche (T15ADD9517).</i>	Pag. 33
FARMIGEA S.P.A. <i>Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD9515)</i>	Pag. 32	SANOFI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD9422)</i>	Pag. 20
FIDIA FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lvo 29/12/2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD9490).</i>	Pag. 27		



SANOFI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD9420)</i>	Pag. 19	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD9439)</i>	Pag. 25
SANOFI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD9424)</i>	Pag. 20	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD9438)</i>	Pag. 24
SANOFI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD9426)</i>	Pag. 21	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD9437)</i>	Pag. 24
SANOFI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD9447)</i>	Pag. 25	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD9436)</i>	Pag. 24
SANOFI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD9423)</i>	Pag. 20	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD9435)</i>	Pag. 24
SANOFI S.P.A. <i>Comunicazione di annullamento relativo alla specialità medicinale CLEXANE T (T15ADD9421)</i>	Pag. 40	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD9433)</i>	Pag. 23
SANOFI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e successive modifiche (T15ADD9417)</i>	Pag. 18	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD9432)</i>	Pag. 23
SANTEN OY <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD9506)</i>	Pag. 31	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD9430)</i>	Pag. 23
SCICLONE PHARMACEUTICALS ITALY S.R.L. <i>Comunicazione notifiche regolari V&A - Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T15ADD9509)</i>	Pag. 32	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD9429)</i>	Pag. 23
TEVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T15ADD9427)</i>	Pag. 21	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD9428)</i>	Pag. 22
ViiV HEALTHCARE 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. 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T15ADD9496)</i>	Pag. 29		



ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD9471) Pag. 26

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. (T15ADD9425) Pag. 20

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. (T15ADD9415) Pag. 17

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD9416) Pag. 18

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD9470) Pag. 25

Valutazione impatto ambientale

ABRUZZO COSTIERO S.R.L.

Estratto del provvedimento di valutazione di impatto ambientale n. 113 del 11/06/2015 relativo al progetto di realizzazione di una sealine e di un campo boe per lo scaricamento di gasolio e benzina da navi petroliere al largo del Porto di Pescara (PE) presentato dalla Società Abruzzo Costiero S.r.l. con sede legale in Pescara (PE) via Raiale n. 118/1 (T15ADE9510) Pag. 40

Concessioni di derivazione di acque pubblicheCITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta di concessione per derivazione di acque pubbliche (TC15ADF9366) Pag. 41

CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE
Dipartimento IV servizio 2

Richiesta concessione derivazione acqua pubblica da pozzo (TC15ADF9356) Pag. 41

PROVINCIA DI FROSINONE Ufficio concessioni
idriche

Concessione di derivazione di acque pubbliche - Ditta Vetreco S.r.l. (TC15ADF9311) Pag. 41

PROVINCIA DI LATINA Settore ecologia e ambiente

Concessione per la derivazione d'acqua da corpo sotterraneo (TC15ADF9319) Pag. 41

PROVINCIA DI VITERBO Assessorato ambiente
energia

Concessione di derivazione di acque pubbliche (TC15ADF9307) Pag. 40

PROVINCIA DI VITERBO Assessorato ambiente
energia - Settore tutela acque

Concessione di derivazione di acque pubbliche (TC15ADF9306) Pag. 40

Concessioni demaniali

AUTORITÀ PORTUALE DI GENOVA

Avviso di deposito istanze per concessioni demaniali (T15ADG9412) Pag. 41

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Iscrizione a ruolo della dott.ssa Caterina Miccadei (TC15ADN9316) Pag. 42



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

STARHOTELS S.P.A.

Sede legale: via Filippo Turati, 29 - Milano
 Capitale sociale: € 40.000.000,00.= interamente versato
 Registro delle imprese: 03360930154
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03360930154

Convocazione di assemblea degli obbligazionisti

Gli obbligazionisti sono convocati in Assemblea in Firenze, presso lo Studio Notaio Focosi Marcello in Firenze Viale del Poggio Imperiale n. 32, per il giorno 20 Luglio 2015 alle ore 12,00 in prima convocazione, ed occorrendo per il giorno 21 Luglio 2015 alle ore 12,00 stesso luogo in seconda convocazione, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Nomina nuovo rappresentante comune degli obbligazionisti.

Le obbligazioni vanno depositate presso la Sede sociale a norma di legge.

Firenze, 30 Giugno 2015

Per Starhotels S.P.A. -
 Il presidente e amministratore delegato
 Elisabetta Fabri

T15AAA9404 (A pagamento).

TECNOCASA PARTECIPAZIONI S.P.A.

Sede legale: via Monte Bianco, 60/A - Rozzano (MI)
 Capitale sociale: euro 5.070.000 = interamente versato
 Registro delle imprese: Milano n. 05434940960
 R.E.A.: Milano n. 1821383
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05434940960

Convocazione di assemblea

Si convoca l'assemblea straordinaria degli azionisti per il giorno 29 luglio 2015 alle ore 15,30 in Rozzano (MI), Via Monte Bianco 60/A, ed occorrendo, in seconda convocazione, il giorno 30 luglio 2015, stessi ora e luogo, per discutere e deliberare sul seguente

ordine del giorno

1) Proposta di fusione per incorporazione di Tecnocasa Partecipazioni S.p.A. in Tecnocasa Holding S.p.A.;

2) provvedimenti relativi.

Rozzano, 30 giugno 2015

Il consigliere delegato
 Stefano De Palma

T15AAA9443 (A pagamento).

S.R.R. PALERMO PROVINCIA OVEST S.C.P.A. Società per la regolamentazione del servizio di gestione rifiuti Palermo Provincia Ovest Società Consortile per Azioni

Convocazione di assemblea ordinaria

I signori soci sono convocati in assemblea ordinaria il 22 luglio 2015, alle ore 10.00, presso la sede amministrativa Piazzetta Vaglica n.48 - Collegio Di Maria, posta in Monreale, ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 23 luglio 2015, stessa ora e luogo per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Ratifica determinazioni verbale accordo tavolo tecnico del 18/06/2015 tenutosi presso

l'Assessorato Regionale dell'Energia e dei Servizi di Pubblica Utilità - (Anticipazione finanziaria alla Belice Impianti srl per Euro 30.000,00).

2. Autorizzazione proroga di utilizzo temporaneo della Società di Scopo "Belice Impianti Srl" per l'affitto del ramo di azienda della fallita società Alto Belice Ambiente spa in liquidazione.

3. Nomina componente sindaco supplente.

Il presidente
 avv. Di Matteo Filippo

T15AAA9413 (A pagamento).

S.I.ME.CO S.R.L.

Società Immobiliare Meridionale Costruzioni

Sede legale: via Cavalieri della Stella n. 33 - Messina
 Capitale sociale: € 46.800,00 interamente sottoscritto e versato
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00437470834
 C.C.I.A.A. di Messina n. 95795

Convocazione di assemblea

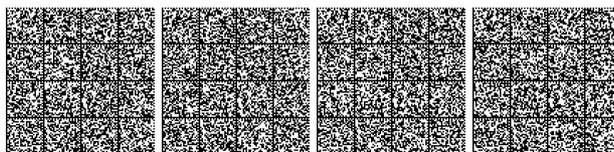
I soci della società sono convocati in assemblea ordinaria presso la sede sociale in Messina Via Cavalieri della Stella n. 33 per il giorno 21 LUGLIO 2015 alle ore 17,00 per discutere e deliberare sul seguente:

Ordine del giorno

1. Bilancio al 31.12.2014. Delibere conseguenti.
2. Nomina Amministratore Unico.
3. Esecuzione delibera vendita immobili adottata l'8.07.2014.
4. Relazione sui contenziosi in corso.
5. Ratifica transazioni con inquilini morosi.
6. Cronoprogramma sistemazione prospetti esterni.
7. Varie ed eventuali.

S.I.ME.CO S.r.l. - L'amministratore unico
 dott.ssa Gaetana San Martino

T15AAA9440 (A pagamento).



TECNOCASA HOLDING S.P.A.

Sede legale: via Monte Bianco, 60/A - Rozzano (MI)
 Capitale sociale: euro 30.961.188= interamente versato
 Registro delle imprese: Milano n. 08365140154
 R.E.A.: Milano n. 1218967
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08365140154

Convocazione di assemblea

Si convoca l'assemblea straordinaria degli azionisti per il giorno 29 luglio 2015 alle ore 14,30 in Rozzano (MI), Via Monte Bianco 60/A, ed occorrendo, in seconda convocazione, il giorno 30 luglio 2015, stessi ora e luogo, per discutere e deliberare sul seguente

ordine del giorno

- 1) Proposta di fusione per incorporazione di Tecnocasa Partecipazioni S.p.A. in Tecnocasa Holding S.p.A.;
 - 2) provvedimenti relativi.
- Rozzano, 30 giugno 2015

Il consigliere delegato
 Stefano De Palma

T15AAA9444 (A pagamento).

MAMO INVEST S.P.A.

Sede legale: piazza Vittorio Veneto n. 14 - Torino
 Capitale sociale: versato euro 1.400.000,00
 Registro delle imprese: 02522030028
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02522030028

Avviso di convocazione di assemblea degli obbligazionisti

I signori obbligazionisti portatori delle obbligazioni non convertibili emesse dalla società in esecuzione del prestito obbligazionario deliberato il 12 giugno 2014 sono convocati in assemblea a norma dell'art. 2415, codice civile, presso lo studio del notaio Massimo Ghirlanda di Biella, via Lamarmora n. 21, in prima convocazione per le ore 13,00 del giorno 22 luglio 2015 ed in seconda convocazione per le ore 13,00 del giorno 23 luglio 2015 al fine di discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Proposta di approvazione della trasformazione del prestito obbligazionario in prestito convertibile e delle modalità di conversione;
2. Proposta di modifica delle condizioni del prestito e di adozione di un nuovo regolamento.

Si rammenta che le deliberazioni in oggetto potranno essere approvate solamente con il voto favorevole degli obbligazionisti che rappresentino almeno la metà delle obbligazioni emesse.

L'amministratore unico
 Alessio Mora

T15AAA9473 (A pagamento).

FEPI SOC. COOP. A R.L.

Sede legale: via Gioberti n. 1 - Milano
 Registro delle imprese: Milano n. 04772830966
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04772830966

Convocazione di assemblea

I signori soci sono convocati in assemblea ordinaria per il giorno 24 luglio 2015 alle ore 10:00 presso la sede legale in Milano, Via Giacomo Leopardi n. 3, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

- 1) Esame ed approvazione Bilancio al 31.12.2014. Deliberare relative.

Qualora l'assemblea non risultasse in numero legale per la prima convocazione, la seconda convocazione resta fissata per il giorno 27 luglio 2015, stessi luogo ed ora.

Il presidente del consiglio di amministrazione
 Michele Pinto

T15AAA9472 (A pagamento).

ALFANO ENERGIA S.P.A.*Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria*

I signori soci della Alfano energia S.p.A. sono convocati in assemblea ordinaria, presso la sede sociale in Arzano (NA) al Corso Salvatore D'Amato 106, in prima convocazione per il giorno 19/07/2015 alle ore 11,00, ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 20 luglio 2015 alle ore 10.30, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Bilancio e Nota Integrativa relativi all'esercizio sociale chiuso il 31/12/2014: deliberazioni inerenti e conseguenti; Relazione del Collegio Sindacale; Relazione del Revisore Contabile;
2. Varie ed eventuali.

I signori soci della Alfano energia S.p.A. sono altresì convocati in assemblea straordinaria, presso lo studio del Notaio Paolo Morelli in Napoli alla Via San Giacomo 30, in prima convocazione per il giorno 19/07/2015 alle ore 13,00, ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 20 luglio 2015 alle ore 16.00, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Deliberazioni inerenti l'azzeramento del capitale per perdite e sua eventuale ricostituzione;
2. Modifica articolo 17.5 dello statuto sociale.
3. Varie ed eventuali.

Arzano, 29 giugno 2015

L'amministratore unico
 rag. Carmine Nurra

T15AAA9513 (A pagamento).



BANCA POPOLARE DI SVILUPPO S.C.P.A.**B.P.S. S.C.P.A.**

Società iscritta all'albo delle banche al n. 5471

Codice ABI 5023

Aderente al fondo interbancario di tutela dei depositi
ed al fondo nazionale di garanzia

Sede sociale: via Verdi nn. 22/26 - Napoli

Capitale sociale: euro 46.521.500

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07634270636

Convocazione di assemblea straordinaria

I soci sono convocati in assemblea straordinaria presso la sede della Banca in Napoli alla Via Verdi n.ri 22/26 per le ore 08:00 del giorno 21 luglio 2015 in prima convocazione e presso la Stazione Marittima di Napoli per le ore 18:00 del giorno 22 luglio 2015 in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Comunicazioni del Presidente;
2. Provvedimenti ai sensi dell'art. 2446 del Codice Civile; proposta di riduzione del capitale per perdite; deliberazioni inerenti e conseguenti;
3. Proposta di adeguamenti normativi e di modifica agli articoli: 7.1; 8.2; 15.2; 16.2; 17.4; 17.5; 23.4; 24 bis.2; 26.2; 26.3; 27.1; 27.4; 30.1; 30.1 bis; 30.1 ter; 30.1 quater; 30.1 quinquies; 30.1 sexies; 30.2; 30.3; 31.3; 33.2; 34.1; 38.3; 38.5; 38.6; 39.1; 39.2; 39 bis; 41.3 e rubrica Sezione Quarta dello Statuto sociale; delibere inerenti e conseguenti.

Hanno diritto di intervenire in assemblea ed esercitarvi il diritto di voto gli azionisti iscritti nel libro dei soci da almeno 90 giorni prima della data fissata per l'assemblea e che abbiano fatto pervenire, per il tramite degli intermediari autorizzati, la loro certificazione ai sensi della normativa vigente.

Napoli, 1 luglio 2015

Il presidente del consiglio di amministrazione
cav. dott. Carlo Pontecorvo

T15AAA9514 (A pagamento).

**VILLAGGIO TURISTICO
CAMPING CERVINO S.P.A.**

Sede: Frazione Nuarsaz - Antey Saint André (AO)

Capitale sociale: € 413.168,00 interamente versato

Registro delle imprese: Aosta n. 01474390489

R.E.A. di Aosta n. 38748

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01474390489

Convocazione di assemblea

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea presso la sede sociale in prima convocazione per il giorno 24/07/2015 alle ore 21.30 ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 25/07/2015 alle ore 10.30, stesso luogo, per discutere e deliberare sul seguente:

Ordine del Giorno

- Deliberazioni ai sensi dell'art. 2364 del Codice Civile n. 1,2 e 3 (bilancio al 31/03/15);

- Varie ed eventuali

I soci dovranno esibire i certificati azionari al fine di dimostrare la legittimazione a partecipare ed a votare in assemblea.

Antey St. André 30 giugno 2015

Il presidente del C.d.A.
Borsani Ezia

T15AAA9519 (A pagamento).

FINCASA LOMBARDIA S.P.A.

ABI 19292.2 - U.I.C. 13741

Sede: piazza Manzoni n.2 - 23900 Lecco

Capitale sociale: € 26.000.000.000 interamente versato

Registro delle imprese: Lecco n. 07956530153

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07956530153

Convocazione di assemblea straordinaria

Gli Azionisti della società sono convocati in Assemblea Straordinaria in prima ed unica convocazione per il giorno 30 luglio 2015 alle ore 16,30 presso la sede di Lecco in piazza Manzoni n. 2 con la presenza del Notaio incaricato Dott. Pier Luigi Donegana, per discutere e deliberare sul seguente:

ordine del giorno

1. Modifiche allo Statuto Sociale:
 - art. 3: esclusione delle attività riservate agli enti iscritti all'Albo speciale ex art. 106 TUB; limitazione dell'operatività ai propri Clienti;
 - art. 10: abolizione dell'obbligo di costituzione di una Riserva Statutaria;
 - art. 13: ampliamento delle modalità di convocazione delle Assemblee degli Azionisti;
 - art. 15: introduzione di capoverso relativo alla possibilità di intervento in Assemblea mediante mezzi di telecomunicazione o mezzi simili;
 - art. 16: possibilità di far presiedere l'Assemblea anche dall'Amministratore Unico;
 - art. 25: possibilità di nominare un Amministratore Unico in alternativa ad un Consiglio di Amministrazione;
 - art. 22: introduzione di capoverso relativo alla possibilità che la presenza alle riunioni del Consiglio di Amministrazione avvenga anche mediante mezzi di telecomunicazione o altri mezzi simili;
 - art. 29: introduzione di capoverso che indichi la possibilità, per le riunioni del Collegio Sindacale, che esse si svolgano anche con mezzi di telecomunicazione o altri mezzi simili;
 - art. 30: affidamento dell'Incarico di Revisione Legale secondo le disposizioni dell'art. 2409bis c.c. e succ.;
 - altre disposizioni di minor rilievo da introdurre allo scopo di coordinare il testo risultante dalle predette modifiche ivi compresa la rinumerazione degli articoli.



Per la partecipazione all'assemblea valgono le norme di legge e di statuto.

Lecco, 1 luglio 2015

Il vice presidente
Marco Fumeo

T15AAA9520 (A pagamento).

AMG ENERGIA S.P.A. PALERMO

soggetta al controllo analogo del comune di Palermo

Sede legale: via Ammiraglio Gravina 2/E

Capitale sociale: € 96.996.800,00

Registro delle imprese: C.C.I.A.A. Palermo n. 217772

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04797170828

Convocazione di assemblea

L'assemblea ordinaria dei soci di AMG Energia S.p.a. è convocata presso la sede sociale di Via Ammiraglio Gravina n. 2/e Palermo, per il giorno 20 luglio 2015, alle ore 16,00 in prima convocazione e, occorrendo, per il giorno 23 luglio 2015, alle ore 16,00, in seconda convocazione, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Nomina Organo amministrativo e determinazione compensi.

Il presidente del consiglio di amministrazione
Daniela Faconti

TC15AAA9323 (A pagamento).

EDISTAMPA SICILIANA S.P.A.

Sede sociale: Vicolo del Pallone n. 5 - Palermo

Capitale sociale: € 780.000,00

Registro delle imprese: Palermo n.03931310829

Iscritta al R.E.A. di Palermo n. 163609

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03931310829

Convocazione di assemblea ordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria in Palermo, Via Lincoln 21, per il giorno 20 luglio 2015 alle ore 12,30 in prima convocazione ed occorrendo per il giorno 21 luglio 2015 stessa ora e luogo in seconda convocazione per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Acquisto azioni proprie e delibere conseguenziali;
2. Varie ed eventuali.

Il deposito delle azioni presso la sede sociale.

Il presidente del consiglio di amministrazione
dott.ssa Giada Ardizzone

TC15AAA9399 (A pagamento).

IL TARI SOCIETÀ CONSORTILE PER AZIONI

Sede sociale: A.S.I. Sud c/o Centro Orafo

“Il Tari” - Marcianise (CE)

Capitale sociale: euro 3.818.127,24 i.v.

Registro delle imprese: CE 05825080632

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05825080632

Convocazione di assemblea

Gli azionisti sono convocati ai sensi dell'art. 2386 c.c. ultimo comma in assemblea ordinaria presso la sede sociale in prima convocazione il 21 luglio 2015 alle ore 9.00 ed in seconda convocazione il 22 luglio 2015 alle ore 17.00 per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Nomina Consiglio di amministrazione;

Marcianise, 24 luglio 2015

Il presidente
cav. Giovanni Carità

TC15AAA9405 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

BNT PORTFOLIO SPV S.R.L.

iscritta al n. 35127.0 dell'Elenco delle Società Veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento del Governatore della Banca d'Italia del 1° ottobre 2014

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

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso n. 04654140260

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 04654140260

BANCA DELLA NUOVA TERRA S.P.A.

iscritta all'Albo delle Banche tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'art. 13 del D. lgs. 385 del 1 settembre 1993

Sede legale: via Checov, 50/2 - 20151 Milano, Italia

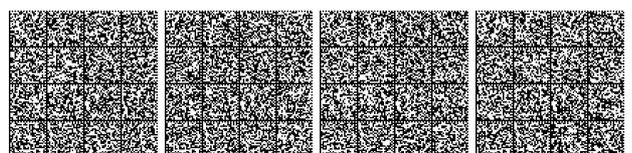
Capitale sociale: Euro 50.000.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano n. 03944450968

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 03944450968

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (come successivamente integrata e/o modificata, la “Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti”) e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (come successivamente integrato e/o modificato, il “Testo Unico Bancario”)

BNT Portfolio SPV S.r.l. (“BNT Portfolio SPV”) e Banca della Nuova Terra S.p.A. (“BNT”) comunicano che in data 22 giugno 2015 hanno concluso un contratto di cessione (il “Contratto di Cessione”) di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti e



dell'art. 58 del Testo Unico Bancario, in virtù del quale, con efficacia dal 23 giugno 2015, BNT ha ceduto a BNT Portfolio SPV e BNT Portfolio SPV ha acquistato da BNT tutti i crediti, presenti e futuri, di titolarità di BNT (i "Crediti") rappresentati dal capitale residuo, dagli interessi, accessori, spese, indennizzi, danni e quant'altro, dovuti in forza dei contratti di finanziamento, anticipazioni e, in generale, finanziamenti in varie forme tecniche destinati principalmente ad attività agricole e zootecniche, nonché ad attività ad esse connesse e collaterali (i "Contratti di Finanziamento") che, alla data 31 maggio 2015, rispettavano i seguenti criteri oggettivi:

(a) i Crediti derivano da contratti di finanziamento ipotecario;

(b) i finanziamenti da cui originano i Crediti sono stati erogati da Banca della Nuova Terra S.p.A.;

(c) i debitori di tali Crediti sono persone fisiche, persone giuridiche o associazioni;

(d) i Contratti di Finanziamento da cui derivano i Crediti sono disciplinati dalla legge della Repubblica italiana;

(e) i Crediti sono denominati in Euro (ovvero erogati in Lire e successivamente ridenominati in Euro) e i relativi Contratti di Finanziamento non contengano previsioni che ne permettano la conversione in un'altra valuta;

con espressa esclusione dei:

- crediti derivanti da operazioni di anticipazione di finanziamenti concessi nell'ambito delle norme di Politica Agricola Comunitaria (PAC);

- crediti derivanti da operazioni di finanziamento erogate con fondi di terzi a seguito di convenzioni stipulate o comunque in essere tra BNT ed una qualsivoglia pubblica amministrazione o ente pubblico o altre società equiparabili;

- crediti derivanti da consulenze o altre attività commerciali o di fornitura eseguite da BNT e/o BNT Consulting S.p.A.;

- crediti derivanti da contratti assistiti da contributi ai sensi di leggi o regolamenti che prevedono agevolazioni di qualsivoglia natura, anche a carico di pubbliche amministrazioni dello Stato Italiano, enti pubblici o altre società equiparabili e crediti derivanti da convenzioni con la pubblica amministrazione e/o enti pubblici e/o altre società equiparabili;

- crediti che derivano da contratti di finanziamento (i) che prevedono successive erogazioni a stato avanzamento lavori e (ii) in relazione ai quali, al 31 maggio 2015, non sono ancora state effettuate tutte le erogazioni previste.

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti a BNT Portfolio SPV ai sensi dell'articolo 1263 del codice civile e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dal comma 3 dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario richiamato dall'art. 4 della Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti, tutte le garanzie ipotecarie ed a tutte le altre garanzie reali e personali, ad eccezione delle fideiussioni omnibus (ossia quelle fideiussioni rilasciate in relazione ad obbligazioni del debitore, nei limiti di un importo massimo, a garanzia dei crediti vantati dalla BNT nei confronti del medesimo debitore e derivanti da più rapporti giuridici e quindi non finalizzate a garantire esclusivamente ed unicamente le obbligazioni nascenti dai Contratti di Finanziamento) e 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 Finanziamento 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 di BNT in relazione a qualsiasi polizza assicurativa contratta in relazione ai Contratti di Finanziamento, ivi incluse, a titolo meramente esemplificativo, le polizze 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 si inserisce nel più ampio quadro di un'operazione di cartolarizzazione ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti nell'ambito della quale BNT Portfolio SPV ha emesso titoli a ricorso limitato in data 15 maggio 2014 (i "Titoli").

Si comunica, che BNT Portfolio SPV ha conferito incarico a Securitisation Services S.p.A., ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti, affinché in suo nome e per suo conto, in qualità di "soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti", proceda all'incasso delle somme dovute in relazione ai Crediti. Dell'eventuale cessazione di tale incarico verrà data notizia mediante comunicazione scritta ai debitori ceduti.

In forza della cessione dei Crediti ai sensi del Contratto di Cessione, i debitori ceduti dovranno corrispondere a BNT Portfolio SPV gli ammontari dovuti in relazione ai relativi Crediti il tutto ai sensi di separate istruzioni che verranno impartite ai debitori ceduti da Securitisation Services S.p.A. agente in qualità di servicer dei Crediti in nome e per conto di BNT Portfolio SPV.

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"). BNT Portfolio SPV, 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 (la "Legge sulla Tutela della Riservatezza") 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 della Legge sulla Tutela della Riservatezza e del citato Provvedimento dell'Autorità Garante, BNT Portfolio SPV informa che i Dati Personali degli Interessati contenuti nei docu-



menti 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:

(a) 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

(b) 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).

Resta inteso che non verranno trattati i dati c.d. "sensibili", così come definiti ai sensi dell'articolo 4, comma 1, lettera d) della Legge sulla Tutela della Riservatezza, ivi inclusi, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, i dati relativi allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali ed alle convinzioni religiose degli Interessati.

Per il trattamento dei Dati Personali per le finalità sopra menzionate non è richiesto il consenso dei debitori ceduti, mentre l'eventuale opposizione da parte degli stessi al trattamento dei Dati Personali comporterà l'impossibilità di proseguire il rapporto.

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:

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

(b) espletamento dei servizi di cassa e pagamento;

(c) consulenza prestata in merito alla gestione di BNT Portfolio SPV da revisori contabili e altri consulenti legali, fiscali ed amministrativi;

(d) effettuazione di analisi relative al portafoglio di Crediti ceduti e/o di attribuzione del merito di credito ai titoli che verranno emessi da BNT Portfolio SPV;

(e) tutela degli interessi dei portatori di tali titoli;

(f) cancellazione delle relative garanzie.

Per le finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati, a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo, a società, associazioni o studi professionali che prestino attività di assistenza o consulenza in materia legale a Securitisation Services S.p.A. o a BNT Portfolio SPV, a società controllate e/o altrimenti 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 loro assegnate.

I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i Dati Personali potranno essere comunicati utilizzeranno i dati in qualità di autonomi titolari del trattamento, in piena autonomia e nel rispetto delle disposizioni della Legge sulla Tutela della Riservatezza. In particolare, Securitisation Services S.p.A., operante in qualità di servicer per la gestione dei Crediti e dei relativi incassi, tratterà i Dati Personali in qualità di responsabile del trattamento (il "Responsabile del Trattamento"). Possono altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento - nei limiti dello svolgimento delle mansioni assegnate - persone fisiche appartenenti alle categorie dei consulenti e/o dipendenti del Responsabile del Trattamento stesso. L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza possono essere consultati in ogni momento inoltrando apposita richiesta al Titolare o al Responsabile del Trattamento.

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

BNT Portfolio SPV informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui all'articolo 7 della Legge sulla Tutela della Riservatezza (a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione, nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi).

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per esercitare i diritti di cui sopra e ogni ulteriore informazione, mediante richiesta per iscritto, a Securitisation Services S.p.A., via Orefici 2, 20123 Milano.

Conegliano, 30 giugno 2015

p. BNT Portfolio SPV S.r.l. - L'amministratore unico
dott. Andrea Fantuz

T15AAB9409 (A pagamento).

SM GROUP ITALIA S.R.L.

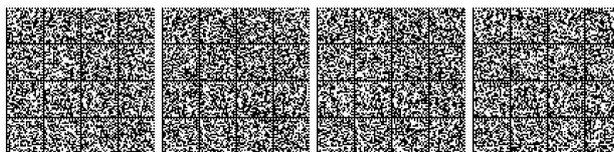
SM HOLDING GMBH

Informazioni relative alla fusione transfrontaliera

Ai sensi dell'art. 7 del D.Lgs 108/2008, in materia di fusione transfrontaliera, si rendono pubbliche le seguenti informazioni.

Le società partecipanti alla fusione sono:

- Società Incorporante: 'SM Group Italia S.r.l.' società di diritto italiano, con sede legale in Marano Vicentino (VI), via Industria n.86, codice fiscale e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Vicenza. 03867530242, capitale sociale euro 10.000,00, interamente versato;



- Società Incorporanda: 'SM Holding GmbH' società di diritto austriaco, con sede legale in Klagenfurt, Kardinal-schutt n.7, iscritta al n. FN 397347i, capitale sociale euro 45.000,00 interamente versato.

Relativamente alla suddetta fusione transfrontaliera si rende noto che i creditori ed i soci potranno acquisire presso le sedi sociali, facendone apposita domanda, le copie dei documenti e degli atti a loro utili e/o necessari, oltre che esercitare tutti i diritti ai sensi delle rispettive normative nazionali.

Si da' atto che non esistono soci di minoranza della società incorporanda dal momento che l'intero capitale sociale della 'SM Holding GmbH' e' interamente posseduto dal sig. Marsetti Sergio, socio al 100% della società incorporante 'SM Group Italia S.r.l.'.

Le società interessate alla fusione non hanno in corso rapporti di lavoro subordinato.

L'amministratore unico della società SM Group Italia S.r.l.
Marsetti Sergio

T15AAB9442 (A pagamento).

ECLIPSE 1 S.R.L.

Iscritta al n. 35095.9 dell'elenco delle società veicolo per la cartolarizzazione dei crediti tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del proprio Provvedimento del 1° ottobre 2014

Sede: via San Prospero 4 - 20121 Milano
Registro delle imprese: Milano n. 08431530966
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08431530966

Avviso di sottoscrizione di titoli ai sensi degli articoli 1, comma 1-bis, e 4 della legge numero 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione")

Eclipse 1 S.r.l. comunica di aver sottoscritto, in data 26 giugno 2015, ai sensi degli articoli 1, comma 1-bis, e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione i titoli obbligazionari aventi i seguenti codici ISIN:

- IT0005120859

- IT0005120867

Milano, 30 giugno 2015

Eclipse 1 S.r.l. - L'amministratore unico
Salvatore Grimaldi

T15AAB9493 (A pagamento).

AGRONOMIA S.P.A.

Avviso ai possessori di obbligazioni convertibili del prestito denominato "Agronomia convertibile 8% 2014-2019" ai sensi e per gli effetti dell'art. 2503-bis, secondo comma, del codice civile.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 2503-bis, secondo comma, del codice civile, si comunica ai possessori delle obbligazioni relative al prestito denominato "Agronomia convertibile 8% 2014-2019" che, in data 30 giugno 2015,

il Consiglio di Amministrazione di Agronomia S.p.A., con sede in via Puccini 5, San Paolo D'Argon (BG), capitale sociale Euro 325.000,00 interamente versato, iscritta al Registro delle Imprese di Bergamo, codice fiscale e partita IVA 04563170754, l'Amministratore Unico di Agronomia S.r.l., con sede in via Puccini 5, San Paolo D'Argon (BG), capitale sociale Euro 100.000,00 interamente versato, iscritta al Registro delle Imprese di Bergamo, codice fiscale e partita IVA 03445170164 e l'Amministratore Unico di San Paolo Immobiliare S.r.l., con sede in via Puccini 5, San Paolo D'Argon (BG), capitale sociale Euro 75.000,00 interamente versato, iscritta al Registro delle Imprese di Bergamo, codice fiscale e partita IVA 03791970167, hanno approvato il progetto di fusione per incorporazione di Agronomia S.r.l. e San Paolo Immobiliare S.r.l. in Agronomia S.p.A., facendo presente che, trattandosi di fusione semplificata ex art. 2505 del codice civile, non è necessario procedere ad alcun aumento del capitale sociale e neppure a determinare alcun rapporto di cambio.

La pubblicazione del presente avviso è richiesta ai sensi e per gli effetti dell'art. 2503-bis, secondo comma, del codice civile, al fine di consentire ai possessori delle obbligazioni convertibili di cui al prestito denominato "Agronomia convertibile 8% 2014-2019" di esercitare il diritto di conversione nel termine di 30 (trenta) giorni dalla data di pubblicazione dell'avviso. Il presente avviso non integra né modifica i diritti dei possessori delle suddette obbligazioni convertibili, che restano disciplinati dal regolamento del prestito.

Il diritto di conversione delle obbligazioni sarà esercitato secondo quanto previsto nel regolamento del suindicato prestito.

Si invitano i signori obbligazionisti che intendano avvalersi della facoltà di conversione di cui al presente avviso a presentare le corrispondenti richieste, mediante comunicazione scritta da riceversi presso l'Intermediario Aderente presso cui le obbligazioni sono detenute, nel termine di 30 (trenta) giorni dalla data di pubblicazione del presente avviso.

Il presidente
Giovanni Varriale

T15AAB9499 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI CROTONE

Atto di citazione per usucapione

Il Sig. Comito Francesco, rappresentato e difeso dall'Avv. Antonio Alessio, ha promosso azione giudiziaria per far dichiarare l'intervenuta usucapione in suo favore dei terreni in agro di Casabona (KR) censiti in N.C.T. Foglio 13, Part.IIa 75; Foglio 14 Part.IIe 60 e 61; Foglio 7, Part.IIa 22.



L'attore cita i Sig.ri Comito Nicola, in persona dei suoi eredi collettivamente ed impersonalmente, Gangale Domenico di Francesco, Gangale Eugenio di Francesco, Gangale Filomena di Francesco, Gangale Francesco fu Domenico e Gangale Mafalda, a comparire avanti il Tribunale di Crotona, Giudice Istruttore designando, all'udienza del 04.01.16, ore e luoghi di rito (artt. 166 - 38 / 167 - 171 c.p.c.)

avv. Antonio Alessio

T15ABA9414 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NUORO

Atto di citazione

Pedduzza Antonio - C.F. PDDNTN65P15D869J-, nato in Gallarate -Va- il 15.09.1965, residente in Frazione di Brunella, via Turati 9/C e Zaccheddu Daniele - C.F. ZCCDN-L84T18F979T-, nato in Nuoro, il 18.12.1984, residente in Frazione di Brunella, via Turati 9/C, rappresentati e difesi dall'Avv. Antonella Pedduzza - C.F. PDDNNL73S42F979W, nel cui Studio in Nuoro, Via Lamarmora, 94, eleggono domicilio, citano i signori Anna Maria Ventroni, Asole Caterina fu Giuseppe, Contu Caterina fu Giuseppe, Contu Giovanni Antonio fu Giovanni Antonio, Contu Ventroni Angelo fu Giovanni Antonio, Contu Ventroni Carmela di Giovanni Antonio, Contu Ventroni Francesco di Giovanni Antonio, Contu Ventroni Pietro di Giovanni Antonio, Contu Ventroni Rosa di Giovanni Antonio, Dalu Maria fu Salvatore, Ventroni Andreana fu Pietro, Ventroni Antonio, Ventroni Attilio, Ventroni Barbarina fu Francesco, Ventroni Domenica fu Pietro, Ventroni Giovanna fu Pietro, Ventroni Giovanni Antonio fu Pietro, Ventroni Giovanni Battista, Ventroni Lucia, Ventroni Luigina, Ventroni Maria fu Pietro, Ventroni Maria Domenica, Ventroni Marianna, Ventroni Martina, Ventroni Paolina, Ventroni Pietrina, Ventroni Salvatore, Ventroni Vincenza, Ventroni Asole Andrea fu Pietro, Ventroni Asole Antonio Maria fu Pietro, Ventroni Asole Arturo fu Pietro, Ventroni Asole Graziano fu Pietro, Ventroni Asole Marianna fu Pietro, Ventroni Asole Mariantonia fu Pietro, Ventroni Asole Paolo fu Pietro, Ventroni Asole Peppino fu Pietro, Ventroni Asole Pietro fu Pietro, Ventroni Asole Salvatore fu Pietro, Ventroni Asole Stefano fu Pietro, Ventroni Dolu Antonietta fu Salvatore, Ventroni Dolu Domenica fu Salvatore, Ventroni Dolu Giovanni fu Antonio Salvatore, Ventroni Dolu Liberio, Ventroni Dolu Luigi fu Salvatore, Ventroni Dolu Mario fu Salvatore, Ventroni Dolu Martino fu Salvatore, Ventroni Dolu Ottavio fu Salvatore, Ventroni Dolu Salvatore fu Salvatore, Ventroni Ventroni Antonio fu Pietro, Ventroni Ventroni Domenica fu Pietro, Ventroni Ventroni Mario fu Pietro; i loro eredi e/o aventi causa, dinnanzi l'intestato Tribunale per l'udienza del 15 dicembre 2015, ore di rito, con l'invito a costituirsi in cancelleria entro 20 giorni prima dell'indicata udienza, nei modi e nelle forme di cui all'art. 166, c.p.c. con l'avvertimento che la costituzione tardiva implica le decadenze di cui all'art. 167 e 38 c.p.c., perché respinta ogni contraria istanza ed eccezione, accolga le seguenti conclusioni accertare e dichiarare gli attori proprietari dei terreni in Torpè, località Sisircano:

Antonio Pedduzza del lotto al foglio 11 mappale 1236 (ex 961); Daniele Zaccheddu del lotto al foglio 11 mappale 1237 (ex 961), per averli posseduti, ex artt. 1146 e ss. cod.civ., da oltre vent'anni; ordinare alla conservatoria dei RR.II di Nuoro la trascrizione della relativa sentenza, ed all'Ufficio del Territorio la conseguente voltura catastale.

La presente pubblicazione è stata disposta dal Presidente del Tribunale di Nuoro con provvedimento del 17.06.2015.

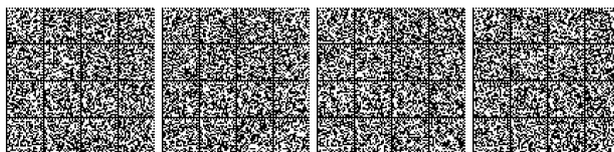
avv. Antonella Pedduzza

T15ABA9446 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI NUORO

Notifica per pubblici proclami

Il Presidente del Tribunale di Nuoro su parere favorevole del P.M., ha autorizzato il 24 aprile 2015 la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione con il quale Bono Mario Agostino, nato a Posada il 30 maggio 1954 (C.F. BNOMG-S54E30G929T) e residente in Posada alla via Falcone ed elettivamente domiciliato in via San Nicolò 3 presso lo studio dell'Avv. Antonella Dalu che lo rappresenta e difende, ha convenuto in giudizio: Satta Giuseppe fu Antonio Maria; Satta Michele fu Antonio Maria; Satta Salvatore fu Antonio Maria; Satta Bono Rosa fu Daniele; Marongiu Domenico fu Agostino; Marongiu Porru Agostino di Domenico; Marongiu Porru Sebastiana di Domenico; Porru Maria fu Giov. Raimondo; Deledda Sanna Lidia fu Agostino; Deledda Sanna Mario fu Agostino; Deledda Sanna Sandro fu Agostino; Ruiu Melchiorre fu Salvatore; Ruiu Corrias Grazia di Melchiorre; Sanna Maria Domenica fu Antonio Maria; Vardeu Giuseppina nata a Posada il 24 marzo 1960; Deledda Sandro Ignazio nato a Posada il 29 marzo 1944; Marcucci Gina nata a Ascoli Piceno il 2 giugno 1924; Demuru Antonia Anna nata a Posada il 26 novembre 1954; Demuru Luigia Maria Rita nata a Posada il 23 marzo 1952; Demuru Pasqualina Maria Antonia nata a Posada il 19 settembre 1949; Ruiu Maria Antonia nata a Posada il 6 aprile 1915; Satta Agostino Francesco nato a Nuoro il 20 gennaio 1955; Satta Francesca nata a Posada il 20 dicembre 1955; Depalmas Battistina nata a Posada il 15 ottobre 1932; Depalmas Giovanni nato a Posada il 28 marzo 1942; Depalmas Luigi nato a Posada il 9 gennaio 1927; Depalmas Maria Ignazia nata a Posada il 16 luglio 1939; Depalmas Salvatore nato a Posada il 7 aprile 1946; Vardeu Battistino nato a Posada il 6 novembre 1931; Vardeu Francesca nata a Posada l'8 maggio 1921; Vardeu Giovanni Pietro nato a Posada il 3 giugno 1923; Vardeu Grazia Angela nata a Posada il 20 maggio 1937; Vardeu Ignazio nato a Posada il 31 luglio 1939; Vardeu Michele nato a Posada il 9 giugno 1929; Deledda Antonio fu Pietro Maria; Demuro Raimondo fu Francescangelo; Demuro Andrea fu Salvatore; Demuro Antonino fu Raimondo; Demuro Armando fu Salvatore; Demuro Carmela fu Salvatore; Demuro Edoardo fu Salvatore; Demuro Ferruccio fu Salvatore; Demuro Francesca nata a Posada il 7 luglio 1913; Demuro Francesco fu Raimondo; Demuro Giov. Gregorio nato a Posada il 12 marzo



1926; Demuru Giovanna fu Salvatore; Demuru Grazia fu Salvatore; Demuru Lucia fu Raimondo; Demuru Luigia nata a Posada il 3 ottobre 1929; Demuru Maria Antonia nata a Posada il 20 marzo 1917; Demuru Mario fu Salvatore; Demuru Michele fu Raimondo; Demuru Rosalia nata a Posada il 6 gennaio 1916; Demuru Tonina fu Salvatore; Loche Mariangela nata a Posada l'11 dicembre 1901; Costaggu Agostino di Pasquale; Costaggu Angelica nata a Posada il 19 ottobre 1934; Costaggu Antonio nato a Posada il 29 maggio 1945; Costaggu Antonio di Pasquale; Costaggu Bachisio nato a Posada il 4 novembre 1936; Costaggu Francesco di Pasquale; Costaggu Giovanni nato a Posada il 27 dicembre 1948; Costaggu Lucia di Pasquale; Costaggu Maria Grazia di Pasquale; Costaggu Maria Giuseppa nata a Posada il 24 marzo 1965; Costaggu Maria Sebastiana nata a Posada l'11 marzo 1936; Costaggu Pasquale fu Antonio; Costaggu Pasqualino nato a Posada il 16 settembre 1939; Costaggu Salvatore nato a Posada il 6 febbraio 1969; Costaggu Sebastiana di Pasquale; Costaggu Silvia nata a Posada il 19 aprile 1976; Costaggu Sergio Natale nato a Posada il 4 dicembre 1941; Costaggu Preiata Maria nata a Posada il 26 maggio 1910, intestatari catastali dei beni sotto indicati nonché i loro eredi o aventi causa e chiunque né sia legittimato a comparire all'udienza del 14 gennaio 2016 ore di rito nanti l'intestato Tribunale di Nuoro con invito a costituirsi nel termine di almeno venti giorni prima della suddetta udienza ai sensi e nelle forme stabilite dall'articolo 166 c.p.c. con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che non comparendo si procederà in loro assenza e contumacia per ivi sentirsi accogliere le seguenti conclusioni e dichiarare Bono Mario Agostino proprietario dei terreni siti in Posada, comune censuario di Posada, così distinti in catasto: Foglio 67, particelle n. 63, 688, 689, 692, 693; Foglio 69, particella 463; Foglio 73, particella 3002; Foglio 75, particelle 478, 415, e di un fabbricato sito in Posada, comune censuario di Posada e distinto in Catasto al Foglio 75 particella 416, per intervenuta usucapione e per l'effetto ordinare al conservatore le necessarie trascrizioni e volturazioni con esonero di responsabilità. Con vittoria di spese, onorari di causa in caso di opposizione.

Torpè, 9 giugno 2015

Avv. Antonella Dalu

TC15ABA9403 (A pagamento).

TRIBUNALE DI RIMINI Sezione Lavoro

Notifica per pubblici proclami

La d.ssa Angela Maria Mosca, ha proposto ricorso iscritto al R.G. n. 1038/14 innanzi al Tribunale di Rimini - sezione Lavoro - al fine di ottenere l'inserimento nelle graduatorie provinciali ad esaurimento relative al triennio 2014/2017 per la classe di concorso infanzia nella provincia di Rimini. Il

Tribunale di Rimini – G.L. dott. Lucio Ardigò - con Ordinanza resa a verbale di udienza del 17 febbraio 2015 ha disposto l'integrazione del contraddittorio nei confronti di tutti gli altri docenti inserirti nella medesima graduatoria a mezzo notifica per p.p. in forza dell'art. 151 c.p.c. a mezzo pubblicazione sull'apposita area tematica web del sito istituzionale del MIUR. L'udienza di discussione è stata rinviata innanzi al medesimo Giudice al 7 luglio 2015 ore 09.00 e segg. I docenti che intendano resistere alla predetta domanda, in quanto eventualmente pregiudicati dall'inserimento dalla ricorrente per l'eventuale accoglimento della proposta domanda, possono costituirsi nelle forme e nei termini di Legge.

Avv. Salvatore M.A. Spataro

TC15ABA9386 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PADOVA

Estratto atto di citazione

Gli avv.ti Renzo Mazzucato e Veronica Braga del Foro di Padova, procuratori e difensori del Sig. Desirò Natalino, nato a Piove di Sacco (PD) il 25/12/1961 (C.F.: DSR NLN 61T25 G693P) e residente ad Arzergrande (PD) in Via Comunanze n. 49 con domicilio eletto in Piove di Sacco (PD) Via Ugo Valeri 5/4, citano ex art. 150 c.p.c., su autorizzazione del Presidente del Tribunale di Padova del 17/06/2015, i sig.ri Borsato Caterina nata a Nola (VE) il 09/05/1874, De Lazzari Maria (nata ad Arzergrande (PD) il 17/12/1923), De Lazzari Pierina (nata ad Arzergrande (PD) il 23/11/1924), De Lazzari Armando (nato ad Arzergrande (PD) il 04/02/1926), De Lazzari Pietro Bruno (nato ad Arzergrande (PD) il 14/09/1929), Desirò Vittorio (nato ad Arzergrande (PD) il 08/05/1904), Desirò Vittoria (nata ad Arzergrande (PD) il 02/09/1945), Desirò Aldo (nato a Paova il 15/08/1937), se viventi o agli eventuali loro eredi a comparire avanti al Tribunale di Padova all'udienza del 14/01/2016 ore di rito,

per ivi sentir dichiarare il sig. Desirò Natalino unico ed esclusivo proprietario, per intervenuta usucapione ultravennale ai sensi dell'art. 1158 c.c., dei seguenti beni immobili: Comune di Arzergrande (PD), Catasto Fabbricati, Fg. 9 particella n. 228, categoria A/4, Cl. 2, consistenza 6,5 vani, Rendita Euro 288,70; Catasto Terreni, Fg. 9, particella n. 9, sem. arb. Cl. 1, Ha. 00.61.34, R.D. Euro 49,10 e R.A. Euro 33,26.

avv. Renzo Mazzucato

avv. Veronica Braga

T15ABA9431 (A pagamento).



PROCURA DELLA REPUBBLICA PRESSO IL TRIBUNALE DI ROMA

Procedimento penale R.G.N.R. 19281/12 mod. 21 - Notifica per pubblici proclami alle persone offese ex art. 155 c.p.p.

Il Sostituto Procuratore della Repubblica di Roma Dr. Nicola Maiorano in data 14 maggio 2015 ha avanzato richiesta di archiviazione, essendo ignoti gli autori del reato in esito alle indagini espletate nel procedimento iscritto al n. 19281/12 N a seguito delle denunce-querelle di 2400 persone, vittime di truffa perpetrata da una società denominata Italia Programmi o Estesa LTD, che dopo aver offerto gratuitamente applicazioni e altri contenuti di natura informatica ne chiedeva perentoriamente il pagamento a coloro i quali avevano aderito all'offerta.

Il sostituto procuratore della Repubblica
dott. Nicola Maiorano

TC15ABA9353 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento certificato azionario

Il Presidente Delegato del Tribunale di Milano Dott.ssa Laura Cosentini con decreto n. 6244/15 Volontaria Giurisdizione del 10/06/2015 ha pronunciato l'ammortamento dei titoli azionari emessi dalla Società Cooperativa Farmaceutica (C.F. 00774640155) per N. 8998 azioni intestate a Belfanti Serafino, di valore nominale di Euro 0,25 cadauna per un totale complessivo di Euro 2.249,50 con i seguenti numeri di certificato: 154 per una quantità di 1.341 azioni, N. 4685 per una quantità di 6.705 azioni, N. 4686 per una quantità di 134 azioni, N. 12096 per una quantità di 818 azioni.

Opposizione legale entro 30 giorni.

Milano, 16/06/2015

avv. Donatella Rossi

T15ABC9406 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MESSINA Seconda sezione civile

Ammortamento certificati azionari

Il Giudice Delegato del Tribunale di Messina con decreto CRON. 4168/2015 RG 853/2015 ha pronunciato l'ammortamento di n. 2000 certificati azionari emessi dalla società Fenice Spa Compagnia di Navigazione (codice fiscale n. 00277350831, Partita Iva 01776980839) Intestato a Fanny Tamburini pari al 10% del Capitale della Società Fenice Spa. Opposizione legale entro 30 giorni.

avv. Giulio De Nicola

T15ABC9410 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TORINO

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Torino, con decreto n. 4571/2015 VG del 30/05/2015 ha pronunciato l'ammortamento delle seguenti cambiali garantite da ipoteche:

1. cambiale di Euro 1.000,00, emessa in data 12/12/2012 da "L'OFFICINA DEL GUSTO S.N.C. DI SORGIOVANNI F E VALERIO B" a favore di "IL TIGLIO S.A.S.", con scadenza il 30/06/2014;

2. cambiale di Euro 1.000,00, emessa in data 12/12/2012 da "L'OFFICINA DEL GUSTO S.N.C. DI SORGIOVANNI F E VALERIO B" a favore di "IL TIGLIO S.A.S.", con scadenza il 30/07/2014;

3. cambiale di Euro 1.000,00, emessa in data 12/12/2012 da "L'OFFICINA DEL GUSTO S.N.C. DI SORGIOVANNI F E VALERIO B" a favore di BASSAN Manuele e GASPARRELLA Alessandra, con scadenza il 31/05/2014;

4. cambiale di Euro 1.000,00, emessa in data 12/12/2012 da "L'OFFICINA DEL GUSTO S.N.C. DI SORGIOVANNI F E VALERIO B" a favore di BASSAN Manuele e GASPARRELLA Alessandra, con scadenza il 31/01/2015.

Opposizione legale entro 30 giorni.

Avv. Daniele Matassa

T15ABC9462 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VELLETRI

Ammortamento libretto di risparmio

Il presidente del Tribunale di Velletri con decreto n. 1393/15, ha pronunciato l'ammortamento del libretto di risparmio n. 23040956, rilasciato dall'ufficio postale di Frascati in data 13 ottobre 2004 a favore di Paglia Vincenzo, nato a Marino il 22 settembre 1944, con saldo apparente di € 6.000,00 e ne autorizza l'emissione di un duplicato trascorsi i tempi di opposizione di gg. 90.

Paglia Vincenzo

TS15ABC9358 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CATANZARO

Ammortamento cambiario

Con decreto 11 novembre 2014 ha pronunciato l'ammortamento di n. 1 cambiale emessa il 26 giugno 2014 da Puzzo Giuseppa dell'importo di € 800 con scadenza 31 gennaio 2015 in favore di Mazza Francesco con domiciliazione presso la Banca Carime filiale di Catanzaro Lido.

Catanzaro, 12 giugno 2015

Credito cooperativo Centro Calabria – Direttore generale
dott. Giuseppe Stanizzi

TC15ABC9264 (A pagamento).



TRIBUNALE DI CATANZARO*Ammortamento cambiario*

Con decreto del 13 luglio 2013 ha pronunciato l'ammortamento di n. 2 cambiali emesse il 7 giugno 2012 debitore Sudil Gru Trasporti S.r.l. rispettivamente n. 2012/9445 di € 1.500,00 a favore della Comec S.r.l. in liquidazione e n. 2012/9446 di € 1.000,00 a favore della Cisab S.r.l. con domiciliamento presso il Banco di Napoli di Catanzaro filiale di corso Mazzini n. 112.

Catanzaro, 12 giugno 2015

Credito cooperativo Centro Calabria – Direttore generale
dott. Giuseppe Stanizzi

TC15ABC9265 (A pagamento).

EREDITÀ**TRIBUNALE CIVILE DI CAGLIARI***Eredità giacente di Luisetti Roberto*

Il Tribunale Civile di Cagliari con decreto del 13 maggio 2015 ha dichiarato la giacenza della eredità relitta da Luisetti Roberto, nato a Cagliari il giorno 21 febbraio 1961, deceduto il 31 ottobre 2010, nominando curatore il dott. Efsio Mereu, con studio in Cagliari, via Sebastiano Satta n. 104.

Cagliari, 22 giugno 2015

Il cancelliere C1
Mariangela Sias

TC15ABH9308 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LUCCA*Eredità giacente di Simi Valerio*

Eredità Giacente VG. n. 276/2015: Simi Valerio, nato a Lucca il 3 dicembre 1920 e deceduto in Lucca il 29 dicembre 2012.

Il giudice con decreto del 10 aprile 2015, ha nominato curatore dell'eredità giacente relitta da Simi Valerio, il dott. Luca Pardini, con studio in Viareggio, via R. Del Prete n. 23.

Il giudice designato: dott.ssa B. Giunti.

Il curatore
dott. Luca Pardini

TC15ABH9310 (A pagamento).

LIQUIDAZIONE COATTA AMMINISTRATIVA**A.F.F. SOCIETÀ COOPERATIVA***Invito ai creditori*

Ministero dello Sviluppo Economico: D.D. del 27 aprile 2015 n. 29/SAA/2015 di scioglimento d'ufficio ai sensi art. 2545-septiesdecies c.c. con nomina di commissario liquidatore della Cooperativa «A.F.F. Società cooperativa» con sede in Ottaviano (NA) Viale Elena n. 110 D; C.F. e P. IVA: 06163161216; REA: NA-799138; P.E.C.: nllca292015@procedurepec.it Si invitano i creditori a trasmettere le domande di ammissione allo stato passivo almeno trenta giorni prima della data di verifica prevista per il giorno 15 dicembre 2015, indicando nelle rispettive domande di ammissione (tempestive o tardive) anche il proprio codice fiscale.

Il commissario liquidatore
dott. Andrea Buccella

TC15ABJ9320 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ**TRIBUNALE DI FOGGIA***Ricorso per usucapione speciale di fondo rustico*

L'Avv. Enzo Iannantuono, procuratore e difensore del sig. Mancini Alberto Antonio Pasquale nato a Pietramontecorvino il 13.06.1974 (C.F.MNC LRT 74H13 G604U) ed ivi residente alla Via Arnese n° 22, elettivamente domiciliato in Pietramontecorvino al Corso Vittorio Emanuele II n. 115, dichiara che il Giudice Caterina Lazzara della 1^a Sezione Civile del Tribunale di Foggia, con Decreto del 13.05.2015, ha autorizzato la notifica per pubblici proclami del ricorso per usucapione speciale iscritto al n. 1638/2015 R.G. con cui il sig. Mancini chiede che gli venga riconosciuta la piena ed esclusiva proprietà del fondo rustico sito nel Comune di Pietramontecorvino alla Contrada San Pardo, censito in catasto alla particella 194, foglio 8, di complessivi Are 96.83 intestato alla sig.ra Mancini Dina in Salvatore per la proprietà di 1/3, alla sig.ra Mancini Maria in De Vivo per la proprietà di 1/3 e alla sig.ra Mancini Vittoria per la proprietà di 1/3.

Il Giudice, inoltre, ha disposto l'affissione del ricorso e del decreto per la durata di giorni novanta negli albi del Tribunale di Foggia e del Comune di Pietramontecorvino nonché la notifica a coloro che nei registri immobiliari figurano come titolari di diritti reali sugli immobili in questione ed a coloro che nel ventennio antecedente alla presentazione dell'istanza abbiano trascritto contro l'istante o i suoi danti causa domanda giudiziale non perentiva diretta a rivendicare la proprietà o altri diritti reali di godimento sui fondi medesimi.

Nel termine di giorni novanta dalla scadenza del termine di affissione o dalla data di notifica di cui sopra è ammessa opposizione da chiunque vi abbia interesse.

avv. Enzo Iannantuono

T15ABM9411 (A pagamento).



TRIBUNALE DI BERGAMO*Usucapione speciale*

r.g. 4984/14-Dr.ssa M. Cavalleri

Il Giudice ha decretato in data 25.5.2015 il trasferimento in esclusiva proprietà a favore di Oberti Giovanni dei fondi rustici siti nel comune di Gaverina Terme (Bg) e individuati in catasto al f. 9, pp. 732, 733, 738, 1498, 1933, 54, 56 e degli annessi fabbricati rurali identificati al catasto fabbricati al Fg. 9, p. 102 e Fg. 7, p. 3313, disponendo l'affissione del decreto per 90 gg negli albi del Comune di Gaverina Terme e del Tribunale, nonché la pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale*, con avvertenza che avverso detto decreto è ammessa l'opposizione nel termine di giorni 60 dalla data di scadenza del termine di affissione.

avv. Giovan Battista Flaccadori

T15ABM9511 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SULMONA*Usucapione speciale*

Il Tribunale di Sulmona (provvedimento del 20 ottobre 2014) ha ordinato ai fini di eventuali opposizioni, la pubblicazione della domanda di usucapione formulata da Arquilla Adriano (nato a Raiano il 23 dicembre 1936) relativamente ai seguenti terreni ubicati nel Comune di Raiano identificati al Catasto terreni foglio 14, particella 412, sem irr arb 2, are 30,60 - reddito dominicale € 17,07 - agrario € 21,33 catastalmente intestato a Di Censo Elisa fu Francesco; foglio 14, particella 415, sem irr arb 2, are 3,26 - reddito dominicale € 1,82 - agrario € 2,27 catastalmente intestato a Ruscitti Crescenzo e Ruscitti Maurizia; foglio 14, particella 416, sem irr arb 2, are 3,46 - reddito dominicale € 1,93 - agrario € 2,41 catastalmente intestato a Ruscitti Crescenzo e Ruscitti Maurizia; foglio 14, particella 417, sem irr arb 2, are 3,50 - reddito dominicale € 1,95 - agrario € 2,44 catastalmente intestato a Ruscitti Crescenzo e Ruscitti Maurizia; foglio 10, particella 229, uliveto 1, are 1,00 - reddito dominicale € 0,75 - agrario € 0,009 catastalmente intestato a Di Cesare Emilia, Fantasia Ersilia ed altri; foglio 10 particella 370, seminativo 1, are 04,70 - reddito dominicale € 2,06 - agrario € 1,46 catastalmente intestato a Di Biase Isidoro.

avv. Uberto Di Pillo

TC15ABM9309 (A pagamento).

*STATO DI GRADUAZIONE***TRIBUNALE ORDINARIO DI CAGLIARI***Stato di graduazione crediti -
Eredità Ambu Francesco - Laconi*

Il curatore Dott. Efsio Mereu pubblica lo stato di graduazione in epigrafe:

Saldo disponibile complessivo: Euro 40.694,97*;

Creditore ipotecario cui verrà assegnato pro quota il saldo disponibile derivante dalla vendita dei beni immobili:

- Agenzia delle Entrate di Nuoro: Euro 31.204,45*;

Creditori chirografari cui verrà distribuito pro quota il saldo disponibile derivante dalla vendita dei beni mobili:

- Sig. Marino Santo: Euro 5.394,25*;

- Agenzia delle Entrate di Nuoro: Euro 4.096,27*

* ovvero la maggiore somma ottenuta per effetto dell'imputazione di ulteriori interessi attivi maturati, ovvero la minore somma ottenuta per effetto dell'imputazione di ulteriori spese sostenute in fase di chiusura della procedura.

Cagliari, 29 giugno 2015

Il curatore
dott. Efsio Mereu

T15ABN9503 (A pagamento).

*PROROGA TERMINI***PREFETTURA DI TRAPANI**

Fasc. n.6451/2014/Gab.

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Trapani,

Vista la lettera n. 129901/15 del 6 febbraio 2015 con cui la Banca d'Italia - con riferimento alla segnalazione della Banca Sella S.p.A. relativa al mancato regolare funzionamento, nella giornata del 30 gennaio 2015, della sottoindicata filiale operante in questa provincia, a causa dello sciopero generale nazionale indetto dalle organizzazioni sindacali - chiede che tale evento sia riconosciuto di carattere eccezionale e venga quindi disposta la proroga dei termini legali e convenzionali:

Filiale di Trapani Corso P. Mattarella 37/39;

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, concernente la proroga dei termini legali e convenzionali nelle ipotesi di chiusura delle aziende di credito o singole dipendenze a causa di eventi eccezionali;

Ritenuto di dover accogliere la suddetta richiesta;



Decreta:

ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 15 gennaio 1948 n. 1, che il mancato regolare funzionamento nel giorno 30 gennaio 2015 della filiale Banca Sella S.p.A. operante in questa provincia, è stato determinato da causa che ne ha impedito l'operatività e che ricorrono quindi i presupposti per la proroga dei termini legali e convenzionali:

Filiale di Trapani Corso P. Mattarella 37/39.

Il Direttore della Sede di Palermo della Banca d'Italia è incaricato di portare a conoscenza dell'Istituto bancario in premessa indicato il presente decreto, che verrà pubblicato nelle forme di legge.

Trapani, 5 marzo 2015

Il prefetto
Falco

TC15ABP9287 (Gratuito).

PREFETTURA DI TRAPANI

Fasc. n.6451/2014/Gab.

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Trapani,

Vista la lettera n. 114832/15 del 3 febbraio 2015 con cui la Banca d'Italia – con riferimento alla segnalazione della Banca Carige Italia S.p.A. relativa al mancato regolare funzionamento, nella giornata del 30 gennaio 2015, delle sottoindicate operanti in questa provincia, a causa dello sciopero generale nazionale indetto dalle organizzazioni sindacali - chiede che tale evento sia riconosciuto di carattere eccezionale e venga quindi disposta la proroga dei termini legali e convenzionali:

Filiali di Alcamo Corso 6 Aprile 81 – Castelvetro Via Marconi 52/54 – Mazara del Vallo Via Salemi 119/121;

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, concernente la proroga dei termini legali e convenzionali nelle ipotesi di chiusura delle aziende di credito o singole dipendenze a causa di eventi eccezionali;

Ritenuto di dover accogliere la suddetta richiesta;

Decreta:

ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 15 gennaio 1948 n. 1, che il mancato regolare funzionamento nel giorno 30 gennaio 2015 delle sottoindicate filiali della Banca Carige Italia S.p.A. operanti in questa provincia, è stato determinato da causa che ne ha impedito l'operatività e che ricorrono quindi i presupposti per la proroga dei termini legali e convenzionali:

Filiali di Alcamo Corso 6 Aprile 81 – Castelvetro Via Marconi 52/54 – Mazara del Vallo Via Salemi 119/121.

Il Direttore della Sede di Palermo della Banca d'Italia è incaricato di portare a conoscenza dell'Istituto bancario in premessa indicato il presente decreto, che verrà pubblicato nelle forme di legge.

Trapani, 5 marzo 2015

Il prefetto
Falco

TC15ABP9288 (Gratuito).

PREFETTURA DI TRAPANI

Fasc. n.6451/2014/Gab.

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Trapani,

Vista la lettera n. 133560/15 del 9 febbraio 2015 con cui la Banca d'Italia – con riferimento alla segnalazione della Banca Intesa Sanpaolo S.p.A. relativa al mancato regolare funzionamento, nella giornata del 30 gennaio 2015, delle filiali operanti in questa provincia, a causa dello sciopero nazionale di categoria indetto dalle organizzazioni sindacali - chiede che tale evento sia riconosciuto di carattere eccezionale e venga quindi disposta la proroga dei termini legali e convenzionali:

Filiali di Trapani e relativa provincia;

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, concernente la proroga dei termini legali e convenzionali nelle ipotesi di chiusura delle aziende di credito o singole dipendenze a causa di eventi eccezionali;

Ritenuto di dover accogliere la suddetta richiesta;

Decreta:

ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 15 gennaio 1948 n. 1, che il mancato regolare funzionamento nel giorno 30 gennaio 2015 delle filiali della Banca Intesa Sanpaolo S.p.A. operanti in questa provincia, è stato determinato da causa che ne ha impedito l'operatività e che ricorrono quindi i presupposti per la proroga dei termini legali e convenzionali:

Filiali di Trapani e relativa provincia.

Il Direttore della Sede di Palermo della Banca d'Italia è incaricato di portare a conoscenza dell'Istituto bancario in premessa indicato il presente decreto, che verrà pubblicato nelle forme di legge.

Trapani, 4 marzo 2015

Il prefetto
Falco

TC15ABP9290 (Gratuito).

PREFETTURA DI TRAPANI

Fasc. n.6451/2014/Gab.

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Trapani,

Vista la lettera n. 129882/15 del 6 febbraio 2015 con cui la Banca d'Italia – con riferimento alla segnalazione della Banca Nuova S.p.A. relativa al mancato regolare funzionamento, nella giornata del 30 gennaio 2015, della sottoindicata filiale operante in questa provincia, a causa dello sciopero generale nazionale indetto dalle organizzazioni sindacali - chiede che tale evento sia riconosciuto di carattere eccezionale e venga quindi disposta la proroga dei termini legali e convenzionali:

Filiale di Trapani;



Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, concernente la proroga dei termini legali e convenzionali nelle ipotesi di chiusura delle aziende di credito o singole dipendenze a causa di eventi eccezionali;

Ritenuto di dover accogliere la suddetta richiesta;

Decreta:

ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 15 gennaio 1948 n. 1, che il mancato regolare funzionamento nel giorno 30 gennaio 2015 della filiale Banca Nuova S.p.A. operante in questa provincia, è stato determinato da causa che ne ha impedito l'operatività e che ricorrono quindi i presupposti per la proroga dei termini legali e convenzionali:

Filiale di Trapani.

Il Direttore della Sede di Palermo della Banca d'Italia è incaricato di portare a conoscenza dell'Istituto bancario in premessa indicato il presente decreto, che verrà pubblicato nelle forme di legge.

Trapani, 5 marzo 2015

Il prefetto
Falco

TC15ABP9291 (Gratuito).

PREFETTURA DI TRAPANI

Fasc. n.6451/2014/Gab.

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Trapani,

Vista la lettera n. 121090/15 del 5 febbraio 2015 con cui la Banca d'Italia – con riferimento alla segnalazione della Banca Unipol S.p.A. relativa al mancato regolare funzionamento, nella giornata del 30 gennaio 2015, delle sottoindicate filiali operanti in questa provincia, a causa dello sciopero generale nazionale indetto dalle organizzazioni sindacali - chiede che tale evento sia riconosciuto di carattere eccezionale e venga quindi disposta la proroga dei termini legali e convenzionali:

Filiali di Trapani – Via degli Iris 2 e Corso Italia 1 A;

Filiale di Marsala – Piazza Goffredo Mameli Angolo Via Sibilla;

Filiale di Salemi – Via P. F. Clementi 97/99;

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, concernente la proroga dei termini legali e convenzionali nelle ipotesi di chiusura delle aziende di credito o singole dipendenze a causa di eventi eccezionali;

Ritenuto di dover accogliere la suddetta richiesta;

Decreta:

ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 15 gennaio 1948 n. 1, che il mancato regolare funzionamento nel giorno 30 gennaio 2015 delle sottoindicate filiali della Banca Unipol S.p.A. operanti in questa provincia, è stato determinato da causa che ne ha impedito l'operatività e che ricorrono quindi i presupposti per la proroga dei termini legali e convenzionali:

Filiali di Trapani – Via degli Iris 2 e Corso Italia 1 A;

Filiale di Marsala – Piazza Goffredo Mameli Angolo Via Sibilla;

Filiale di Salemi – Via P. F. Clementi 97/99.

Il Direttore della Sede di Palermo della Banca d'Italia è incaricato di portare a conoscenza dell'Istituto bancario in premessa indicato il presente decreto, che verrà pubblicato nelle forme di legge.

Trapani, 4 marzo 2015

Il prefetto
Falco

TC15ABP9292 (Gratuito).

PREFETTURA DI TRAPANI

Fasc. n.6451/2014/Gab.

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Trapani,

Vista la lettera n. 114438/15 del 3 febbraio 2015 con cui la Banca d'Italia – con riferimento alla segnalazione della Banca Popolare di Novara relativa al mancato regolare funzionamento, nella giornata del 30 gennaio 2015, delle sottoindicate filiali operanti in questa provincia, a causa dello sciopero generale nazionale indetto dalle organizzazioni sindacali - chiede che tale evento sia riconosciuto di carattere eccezionale e venga quindi disposta la proroga dei termini legali e convenzionali:

Filiali di Mazara del Vallo Corso A. Diaz 9 – Salemi Largo San Nicola 2/6 – Trapani Piazza M. d'Ungheria 25 – Marsala Via Roma 177;

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, concernente la proroga dei termini legali e convenzionali nelle ipotesi di chiusura delle aziende di credito o singole dipendenze a causa di eventi eccezionali;

Ritenuto di dover accogliere la suddetta richiesta;

Decreta:

ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 15 gennaio 1948 n. 1, che il mancato regolare funzionamento nel giorno 30 gennaio 2015 delle sottoindicate filiali della Banca Popolare di Novara operanti in questa provincia, è stato determinato da causa che ne ha impedito l'operatività e che ricorrono quindi i presupposti per la proroga dei termini legali e convenzionali:

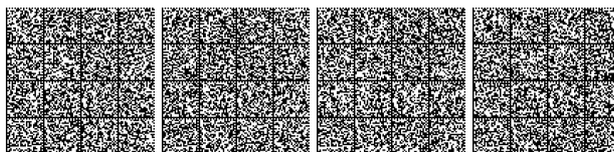
Filiali di Mazara del Vallo Corso A. Diaz 9 – Salemi Largo San Nicola 2/6 – Trapani Piazza M. d'Ungheria 25 – Marsala Via Roma 177.

Il Direttore della Sede di Palermo della Banca d'Italia è incaricato di portare a conoscenza dell'Istituto bancario in premessa indicato il presente decreto, che verrà pubblicato nelle forme di legge.

Trapani, 5 marzo 2015

Il prefetto
Falco

TC15ABP9293 (Gratuito).



PREFETTURA DI TRAPANI*Fasc. n.6451/2014/Gab.**Proroga dei termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Trapani,

Vista la lettera n. 133550/15 del 9 febbraio 2015 con cui la Banca d'Italia – con riferimento alla segnalazione della Banca UniCredit S.p.A. relativa al mancato regolare funzionamento, nella giornata del 30 gennaio 2015, delle sottoindicate filiali operanti in questa provincia, a causa dello sciopero generale nazionale indetto dalle organizzazioni sindacali - chiede che tale evento sia riconosciuto di carattere eccezionale e venga quindi disposta la proroga dei termini legali e convenzionali:

Filiali di Alcamo Piazza Ciullo 10 – Alcamo Viale Italia 98 – Calatafimi Segesta Via Mazzini 23 – Campobello di Mazara Piazza Garibaldi 1 – Castellammare del Golfo Corso Garibaldi 145 – Castelvetro Via Vittorio Emanuele 27 – Custonaci Via Scucina 155 – Erice Via Cesarò 99/G – Marsala C/da Cuore di Gesù 648/B – Marsala C/da Cutusio 186/C – Marsala Via Roma 29 – Marsala Via XI Maggio 91 – Mazara del Vallo Piazza Mokarta 7 – Mazara del Vallo Via Emanuele Sansone 6 – Paceco Via Regina Margherita 28 – Pantelleria Piazza Cavour 1/4 - Partanna Via Vittorio Emanuele 143 – Salaparuta Via Lazio 1 – Salemi Via G. Amendola 112 – San Vito Lo Capo Via Savoia 78 – Santa Ninfa Via Pio La Torre – Trapani Corso Italia 38/A – Trapani Corso P. Mattarella 19/21 – Trapani Via G.B. Fardella 217/219 – Trapani Via Garibaldi 9 – Trapani Via Mazzini 21 – Trapani Via Palermo 71 – Trapani Viale della Regione Siciliana 29/33 – Valderice Via Vespri 2 – Vita Via Garibaldi 57

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, concernente la proroga dei termini legali e convenzionali nelle ipotesi di chiusura delle aziende di credito o singole dipendenze a causa di eventi eccezionali;

Ritenuto di dover accogliere la suddetta richiesta;

Decreta:

ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 15 gennaio 1948 n. 1, che il mancato regolare funzionamento nel giorno 30 gennaio 2015 delle sottoindicate filiali della Banca UniCredit S.p.A. operanti in questa provincia, è stato determinato da causa che ne ha impedito l'operatività e che ricorrono quindi i presupposti per la proroga dei termini legali e convenzionali:

Filiali di Alcamo Piazza Ciullo 10 – Alcamo Viale Italia 98 – Calatafimi Segesta Via Mazzini 23 – Campobello di Mazara Piazza Garibaldi 1 – Castellammare del Golfo Corso Garibaldi 145 – Castelvetro Via Vittorio Emanuele 27 – Custonaci Via Scucina 155 – Erice Via Cesarò 99/G – Marsala C/da Cuore di Gesù 648/B – Marsala C/da Cutusio 186/C – Marsala Via Roma 29 – Marsala Via XI Maggio 91 – Mazara del Vallo Piazza Mokarta 7 – Mazara del Vallo Via Emanuele Sansone 6 – Paceco Via Regina Margherita 28 – Pantelleria Piazza Cavour 1/4 - Partanna Via Vittorio Emanuele 143 – Salaparuta Via Lazio 1 – Salemi Via G. Amendola 112 – San Vito Lo Capo Via Savoia 78 – Santa Ninfa Via Pio La Torre – Trapani Corso Italia 38/A – Trapani Corso P.

Mattarella 19/21 – Trapani Via G.B. Fardella 217/219 – Trapani Via Garibaldi 9 – Trapani Via Mazzini 21 – Trapani Via Palermo 71 – Trapani Viale della Regione Siciliana 29/33 – Valderice Via Vespri 2 – Vita Via Garibaldi 57

Il Direttore della Sede di Palermo della Banca d'Italia è incaricato di portare a conoscenza dell'Istituto bancario in premessa indicato il presente decreto, che verrà pubblicato nelle forme di legge.

Trapani, 5 marzo 2015

Il prefetto
Falco

TC15ABP9294 (Gratuito).

PREFETTURA DI TRAPANI*Fasc. n.6451/2014/Gab.**Proroga dei termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Trapani,

Vista la lettera n. 114834/15 del 3 febbraio 2015 con cui la Banca d'Italia – con riferimento alla segnalazione della Banca Credito Siciliano S.p.A. relativa al mancato regolare funzionamento, nella giornata del 30 gennaio 2015, delle sottoindicate filiali operanti in questa provincia, a causa dello sciopero generale nazionale indetto dalle organizzazioni sindacali - chiede che tale evento sia riconosciuto di carattere eccezionale e venga quindi disposta la proroga dei termini legali e convenzionali:

Filiali di Trapani Piazza Umberto I 45 – Trapani Ag. 1 Via P. Mattarella 98 - Alcamo Viale Italia 62/64 – Calatafimi Largo Duca degli Abruzzi 4 – Castellammare del Golfo Via Francesco Crispi 128 – Castelvetro Via Lipari 6 – Marsala Via Roma 2/4 – Mazara del Vallo Corso Diaz 20/22 – Salemi Via P.M. Damiano 15 - Xitta Via Nuova 15/17

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, concernente la proroga dei termini legali e convenzionali nelle ipotesi di chiusura delle aziende di credito o singole dipendenze a causa di eventi eccezionali;

Ritenuto di dover accogliere la suddetta richiesta;

Decreta:

ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 15 gennaio 1948 n. 1, che il mancato regolare funzionamento nel giorno 30 gennaio 2015 delle sottoindicate filiali della Banca Credito Siciliano S.p.A. operanti in questa provincia, è stato determinato da causa che ne ha impedito l'operatività e che ricorrono quindi i presupposti per la proroga dei termini legali e convenzionali:

Filiali di Trapani Piazza Umberto I 45 – Trapani Ag. 1 Via P. Mattarella 98 - Alcamo Viale Italia 62/64 – Calatafimi Largo Duca degli Abruzzi 4 – Castellammare del Golfo Via Francesco Crispi 128 – Castelvetro Via Lipari 6 – Marsala Via Roma 2/4 – Mazara del Vallo Corso Diaz 20/22 – Salemi Via P.M. Damiano 15 - Xitta Via Nuova 15/17



Il Direttore della Sede di Palermo della Banca d'Italia è incaricato di portare a conoscenza dell'Istituto bancario in premessa indicato il presente decreto, che verrà pubblicato nelle forme di legge.

Trapani, 5 marzo 2015

Il prefetto
Falco

TC15ABP9295 (Gratuito).

PREFETTURA DI TRAPANI

Fasc. n.6451/2014/Gab.

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Trapani,

Vista la lettera n. 121114/15 del 5 febbraio 2015 con cui la Banca d'Italia – con riferimento alla segnalazione della Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A. relativa al mancato regolare funzionamento, nella giornata del 30 gennaio 2015, delle sottoindicate filiali operanti in questa provincia, a causa dello sciopero generale nazionale indetto dalle organizzazioni sindacali - chiede che tale evento sia riconosciuto di carattere eccezionale e venga quindi disposta la proroga dei termini legali e convenzionali:

Filiali di Alcamo – Castelvetrano – Custonaci – Erice – Gibellina – Marsala - Marsala Ag. 2 - Mazara del Vallo - Pantelleria – Partanna – Petrosino – San Vito Lo Capo – Trapani – Trapani Ag. 1 – Trapani Ag. 3

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, concernente la proroga dei termini legali e convenzionali nelle ipotesi di chiusura delle aziende di credito o singole dipendenze a causa di eventi eccezionali;

Ritenuto di dover accogliere la suddetta richiesta;

Decreta:

ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 15 gennaio 1948 n. 1, che il mancato regolare funzionamento nel giorno 30 gennaio 2015 delle sottoindicate filiali della Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A. operanti in questa provincia, è stato determinato da causa che ne ha impedito l'operatività e che ricorrono quindi i presupposti per la proroga dei termini legali e convenzionali:

Filiali di Alcamo – Castelvetrano – Custonaci – Erice – Gibellina – Marsala - Marsala Ag. 2 - Mazara del Vallo - Pantelleria – Partanna – Petrosino – San Vito Lo Capo – Trapani – Trapani Ag. 1 – Trapani Ag. 3

Il Direttore della Sede di Palermo della Banca d'Italia è incaricato di portare a conoscenza dell'Istituto bancario in premessa indicato il presente decreto, che verrà pubblicato nelle forme di legge.

Trapani, 5 marzo 2015

Il prefetto
Falco

TC15ABP9297 (Gratuito).

RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA

(1^a pubblicazione).

TRIBUNALE DI MILANO

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Con Decreto del 28.04.2015, emesso nel procedimento R.G. 570/2015 V.G., il Tribunale di Milano ha ordinato la pubblicazione per estratto della richiesta di dichiarazione di morte presunta del Sig. Carlo Alberto Zuffada, nato a Milano il 09.09.1968 e già residente in Viale Abruzzi n. 2/H a Peschiera Borromeo, San Felicino (MI), scomparso in data 19.11.1991, invitando chiunque abbia notizie della persona scomparsa a farle pervenire alla Cancelleria del Tribunale di Milano entro sei mesi dalla presente pubblicazione.

avv. Mario Giugovaz

T15ABR9502 (A pagamento).

(2^a pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 71).

TRIBUNALE DI ROVIGO

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Il Tribunale di Rovigo, con ordinanza presidenziale del 3 giugno 2015 nel procedimento n. 1269/2015 R.G. VG, dispone le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Michele Benazzi, nato ad Adria (RO) il 3 dicembre 1975 e scomparso il 10 marzo 2002 dall'ultima residenza in Taglio di Po (RO) alla via Romea n. 204. Si invita chiunque abbia notizie dello scomparso a farle pervenire al Tribunale di Rovigo entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

Avv. Andrea Falco

TC15ABR9070 (A pagamento).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE

ALPA. S.C. A R.L.

in l.c.a.

Deposito bilancio finale di liquidazione e piano di riparto

Liquidazione Coatta Amministrativa della ALPA. S.C. A R.L. - Milano Via Fantoli 28/15 - Reg. Imp./C.F. 10361340150 - sciolta ex art. 2545 septiesdecies - Decreto Ministeriale del 14/12/2005. In data 23/06/15, è stato depositato, presso il Tribunale di Milano, il bilancio finale di liquidazione e il piano di riparto.



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

Il commissario liquidatore
dott. Francesco De Stefano

T15ABS9469 (A pagamento).

AGRICOLTURA E TERRITORIO SOC. COOP. A R.L.

Sede legale: Vicenza (VI)

Deposito atti finali

Il sottoscritto Commissario Liquidatore della Società cooperativa a responsabilità limitata Agricoltura e Territorio Soc. Coop. A R.L. con sede in Vicenza (VI) avverte gli interessati che in data 10 giugno 2015 ha depositato presso la Cancelleria del Tribunale di Vicenza il bilancio finale di liquidazione, il conto della gestione e il piano di riparto. Nel termine di venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso, gli interessati possono proporre contestazione mediante ricorso al Tribunale.

Il commissario liquidatore
rag. Fabio Zandomenghi

T15ABS9501 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

AIR LIQUIDE SANITÀ SERVICE S.P.A.

Sede legale: via Calabria, 31 – 20158 Milano

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

Codice Pratica: N1A/2015/1213

Specialità Medicinale: OSSIGENO AIR LIQUIDE SANITA' (codice AIC 038904)

Dosaggio e forma farmaceutica:200 bar.gas medicinale compresso;gas medicinale criogenico

Confezioni:tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC:Air Liquide Sanità Service S.p.A.

Grouping di variazioni:tipo IA n.A.1 per modifica indirizzo sede legale del titolare AIC;n.A.4 per modifica indirizzo sede legale del fornitore di sostanza attiva Air Liquide Italia Produzione S.r.l.;n.A.5.a per modifica indirizzo sede legale del fornitore di prodotto finito che include il rilascio dei lotti

Codice Pratica: N1A/2015/1213

Specialità Medicinale: OSSIGENO VITALAIRE (codice AIC 040778)

Dosaggio e forma farmaceutica:200 bar.gas medicinale compresso;gas medicinale criogenico

Confezioni:tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC:Air Liquide Sanità Service S.p.A.

Variazione:tipo IA n.A.1 per modifica indirizzo sede legale del titolare AIC

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

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

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

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

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

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

Il legale rappresentante
ing. Andrea Saitta

T15ADD9390 (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: ESTMAR 150 microgrammi/20 microgrammi compresse e 150 microgrammi/30 microgrammi compresse

Confezioni e Numero di AIC: Tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 041929



Codice Pratica C1A/2015/1211 - procedura n. CZ/H/0531/IA/008/G - raggruppamento di variazioni composto da:

- 1 variazione Tipo IA n. B.II.b.3.a): modifica minore nel procedimento di fabbricazione
- 2 variazioni Tipo IA n. B.II.e.2.c): Soppressione di un parametro di specifica non significativo in quanto obsoleto
- 2 variazioni Tipo IA n. B.III.1.a)2): presentazione di un Certificato aggiornato di conformità alla monografia della farmacopea europea da parte di un fabbricante già approvato (Aspen Oss B.V.) per l'API Desogestrel (R0-CEP 2009-300-Rev 02) e per l'API etinilestradiolo (R2-CEP 1995-022-Rev 05).

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

T15ADD9415 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: FENTANIL ZENTIVA 25 mcg/h - 50 mcg/h - 75 mcg/h e 100 mcg/h cerotti transdermici

Confezioni e Numero di A.I.C.: Tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 037609

Codice pratica n. C1A/2015/1915 - procedura n. DE/H/0637/IA/032/G - raggruppamento di variazioni composto da :

- 1 variazione Tipo IAIN n. C.I.8.a): introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza di Sanofi Aventis;
- 2 variazioni Tipo IA n. B.III.1.a.2): presentazione di nuovi certificati di conformità alla farmacopea europea per il principio attivo fentanil, R1-CEP 2005-233-Rev00 e R1-CEP 2007-158-Rev 01 da parte di due fabbricanti già approvati (Fine Chemicals Corporation, Pty Ltd. e Macfarlan Smith Limited).

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD9416 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinale: SEREPRILE

Confezione e numero di A.I.C.:

100 mg/2ml soluzione iniettabile - 10 fiale - AIC n. 023402023

Codice Pratica n. N1B/2015/1792

Raggruppamento comprendente le seguenti 4 variazioni.

- Tipo IB n. B.II.b.4.a) Modifica della dimensione del lotto del prodotto finito: 940L.

- Tipo IB n. B.II.b.3.z) modifica parametri di sterilizzazione del prodotto finito.

- Tipo IA n. B.II.b.5.b) Aggiunta prova in corso di fabbricazione: integrità del filtro.

- Tipo IB n. B.II.b.5.z) Modifica dei limiti del volume di riempimento-volume estraibile applicati durante la fabbricazione del prodotto finito.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

100 mg/2ml soluzione iniettabile - 10 fiale - AIC n. 023402023

100 mg compresse - 20 compresse - AIC n. 023402011

Codice Pratica n. N1A/2015/1291 - variazione Tipo IAIN n. B.III.1.a)3. Nuovo CEP presentato da un nuovo fabbricante (aggiunta) del principio attivo: R0-CEP 2014 -274-Rev 00, Sanofi S.p.a - Via R. Lepetit 142 - 12075 Garesio (CN) - Italia.

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD9417 (A pagamento).

BRUSCHETTINI S.R.L.

Sede legale: via Isonzo n. 6 - 16147 Genova

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00265870105

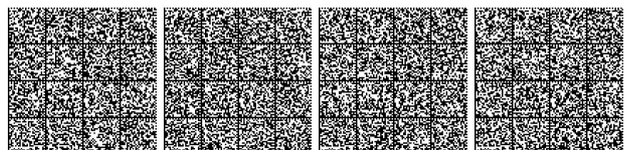
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274

Medicinale PIROFTAL

Codice farmaco: 025986011

Codice Pratica N1A/2015/1330

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Variazione Tipo IAIN n. B.III.1.a)3. Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea nuovo per la sostanza attiva piroxicam da un nuovo fabbricante : Sifavitor S.r.l., CEP n. R0-CEP 2013-111-Rev 00.



Il titolare AIC è obbligato a testare la sostanza attiva immediatamente prima dell'uso per dimostrare la conformità alla monografia di Farmacopea.

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

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Medicinale: EQUITON - Codice farmaco: 026064016

Codice pratica n. N1B/2015/1207

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/55273 del 29/05/2015

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

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

Un procuratore
dott. Maurizio De Clementi

T15ADD9418 (A pagamento).

A.C.R.A.F. S.p.A.

Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco

*Società a socio unico e sotto la direzione
e coordinamento di FINAF S.p.A.*

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03907010585

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

Titolare: Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco - A.C.R.A.F. S.p.A., Viale Amelia n. 70 - 00181 Roma

Medicinale: OMMUNAL

Confezioni e n. di Autorizzazione Immissione in Commercio: 036403018, 036403020, 036403032, 036403044, 036403057, 036403069

Codice pratica: N1A/2015/1271

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione di un grouping di n. 2 variazioni IA per aggiornamento del test utilizzato per la determina-

zione dell'acqua (titolazione di Karl Fisher), su 600,0 mg di principio attivo liofilizzato e 1000,0 mg di prodotto finito, anziché 200 mg e 500,0 mg rispettivamente.

Decorrenza delle modifiche: Dal giorno successivo alla data della 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.

A.C.R.A.F. S.p.A. - Il procuratore speciale
dott.ssa Umberta Pasetti

T15ADD9419 (A pagamento).

SANOFI S.p.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinale: TRIAPIN

Codice farmaco: 034095012, 034095024, 034095036, 034095048

Codice Pratica: C1B/2014/2368

MRP n. SE/H/0141/001-002/IB/045

Tipo di modifica: Modifica stampati

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/61135 del 16 giugno 2015

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 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.



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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD9420 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinale: TRANSENE

Confezione e numero di A.I.C:

15 mg capsule rigide - 30 capsule - AIC 021397043

Codice Pratica n. N1B/2015/1988 - variazione Tipo IB n. C.I.7.b) soppressione di un dosaggio.

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
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD9422 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinale: DAONIL

Confezioni e numeri di AIC:

5 mg compresse - 30 compresse - AIC n. 021642018

Medicinale: SUGUAN M

Confezioni e numeri di AIC:

400 mg + 2,5 mg compresse rivestite con film - 40 compresse - AIC n. 027174010

Codice Pratica n. N1A/2015/1319 del 05-05-2015

Grouping di variazioni di Tipo IA n. B.III.1.a.2: CEP aggiornato di un produttore già approvato R1-CEP 2003 223-Rev 04 (glibenclamide).

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

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD9423 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinale: SABRIL

Confezioni e numeri di AIC:

500 mg compresse film rivestite - 50 compresse - AIC n. 027443011

500 mg granulato per soluzione orale - 50 bustine - AIC n. 027443047

Codice Pratica n. C1A/2015/1500 - procedura FI/H/0139/001-002/IA/028 - variazione Tipo IA n. A.4 - modifica nome del fabbricante del principio attivo da: Sanofi-aventis S.p.A a: Sanofi S.p.A, Via R. Lepetit, 142 - 12075 Garesio (CN) - Italia.

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD9424 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare AIC: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: CAPECITABINA ZENTIVA 150 mg - 500 mg compresse rivestite con film

Confezioni e Numero di AIC : Tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 041928

Codice Pratica: C1B/2014/3401 - procedura UK/H/5684/001-002/IB/004 - variazione Tipo IB n. B.II.f.1b)1: estensione della durata di conservazione del prodotto finito così come confezionato per la vendita (da 2 anni a 3 anni).



Codice Pratica: C1B/2015/1269 - procedura n. UK/H/5684/IB/005/G - raggruppamento di variazioni dato da:

- 1 Tipo IAIN n. B.III.2a)1 - modifica delle specifiche del principio attivo capecitabina che non figuravano nella farmacopea europea al fine di renderle conformi alla farmacopea europea;

- 2 Tipo IB n. B.I.a.3a) - modifica della dimensione del lotto del principio attivo sino a 10 volte superiore la dimensione attualmente approvata.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD9425 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinale: ANGIZEM

Confezioni e numeri di AIC:

200 mg capsule rigide a rilascio prolungato - 36 capsule - AIC n. 025280064 300 mg capsule rigide a rilascio prolungato - 14 capsule - AIC n. 025280052

Medicinale: TILDIEM

Confezioni e numeri di AIC:

200 mg capsule rigide a rilascio prolungato - 36 capsule - AIC n. 025035072

300 mg capsule rigide a rilascio prolungato - 14 capsule - AIC n. 025035060

Titolare AIC : Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: DILADEL

Confezioni e numeri di AIC:

200 mg capsule rigide a rilascio prolungato - 36 capsule - AIC n. 025275049

300 mg capsule rigide a rilascio prolungato - 14 capsule - AIC n. 025275037

Codice Pratica n. N1B/2015/1953 - variazione Tipo IB n. B.II.d.2.d) - modifica delle procedure di prova del prodotto finito. Altre modifiche di una procedura di prova (comprese sostituzioni o aggiunte). Sostituzione della metodica (TLC) cromatografia su strato sottile con la metodica (LC) cromatografia liquida, per l'identificazione del principio attivo diliazem cloridrato.

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
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD9426 (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: MONTELUKAST TEVA

Codice A.I.C.: 040673 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: DK/H/1332/IB/019/G

Codice Pratica: C1B/2014/3253

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IB - B.II.b.1.e - B.II.b.3.a - B.II.b.4.a - 2 x B.II.e.2.z; Tipo IA - B.II.b.2.a - 3 x B.II.e.2.b - 6 x B.II.e.2.c - B.II.e.3.b; Tipo IAin - B.II.b.1.a - B.II.b.1.b

Modifica apportata: sostituzione del sito di produzione del prodotto finito Teva Operations Poland (Kutno) con il sito Teva Operations Poland (Krakow) (produzione, confezionamento primario e secondario, controllo, rilascio lotti; modifica minore del processo produttivo; modifica del batch size del prodotto finito; modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del confezionamento primario del prodotto finito - aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova; modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del confezionamento primario del prodotto finito. Soppressione di un parametro di specifica non significativo; modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del confezionamento primario del prodotto finito. Altra variazione; modifica della procedura di prova del confezionamento primario del prodotto finito Altre modifiche di una procedura di prova.

Medicinale: AZITROMICINA TEVA ITALIA

Codice A.I.C.: 038929 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: NL/H/0945/001/IA/028/G

Codice Pratica: C1A/2015/998

Tipo di modifica: grouping variazioni Tipo IA - 2 x A.7

Modifica apportata: eliminazione dei siti Pharmapack B.V. (confezionamento secondario) e Pharmachemie B.V. (confezionamento secondario, controllo e rilascio lotti).

Medicinali: PARACALCITOLO TEVA ITALIA

Codice A.I.C.: 043129 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1B/2015/1400

Procedura Europea: HU/H/0304/001-002/IB/016



Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.11.z
Modifica apportata: aggiornamento Risk Management Plan (RMP) alla versione 3.2.

Medicinali: MEMANTINA TEVA

Codice A.I.C.: 043182 - 043176 - 043175 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1B/2015/1337

Procedura Europea: DE/H/3496/001-003/IB/002

Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.11.z

Modifica apportata: aggiornamento Risk Management Plan (RMP).

Medicinale: DONEPEZIL TEVA

Codice A.I.C.: 041733 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2015/2066

Procedura Europea: UK/H/1373/001-002/IA/027

Tipo di modifica: Tipo IA - A.1

Modifica apportata: modifica dell'indirizzo del titolare AIC Teva Pharma B.V. da "Computerweg, 10 - 3542 DR Utrecht - Paesi Bassi" a "Swensweg, 5 - 2031 GA Haarlem - Paesi Bassi".

Medicinali: TOBRAMICINA TEVA

Codice A.I.C.: 041632 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2015/2023

Procedura Europea: UK/H/4346/001/IA/011/G

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IA - B.I.b.2.a - B.II.d.2.a

Modifica apportata: modifiche minori apportate ai metodi analitici già approvati per il principio attivo (HPLC Related Compounds Analytical Test Method and the HPLC Assay).

Medicinale: QUETIAPINA TEVA ITALIA

Codice A.I.C.: 040433 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: UK/H/2074/IA/0017/G (UK/H/xxxx/IA/391/G)

Codice Pratica: C1A/2015/2050

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IA - A.4 - B.II.b.5.c - B.I.b.2.a e Tipo IA in - 2 x B.1.a.1.a - B.III.2.a.1

Modifica apportata: modifica dell'indirizzo del titolare del DMF Teva Pharmaceutical Industries Ltd.; modifica del fabbricante di un prodotto intermedio utilizzato nel procedimento di fabbricazione di un principio attivo (Qidong Yamei e Teva API India Ltd, Malanpur); soppressione di una prova in corso di fabbricazione non significativa (Individual Core weight); modifiche minori ad una procedura di prova approvata (Residual Solvents); modifica delle specifiche della sostanza attiva che non figurava nella farmacopea europea al fine di renderla conforme alla farmacopea europea.

Medicinale: SEVELAMER TEVA

Confezioni e numeri AIC: 042413 per tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: C1A/2014/3247

Procedura Europea: DK/H/2246/001/IA/0002

Tipo di modifica: Tipo IA - B.I.a.3.a

Modifica apportata: modifica della dimensione del lotto del principio attivo utilizzato da Formosa Laboratories Inc (da 220 kg a 550 kg).

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

Un procuratore
dott.ssa Anna Lubrano

T15ADD9427 (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.

Medicinale: SODIO VALPROATO ZENTIVA

Codici AIC: 033984016, 033984028, 033984030, 033984042, 033984055

Titolare AIC: Zentiva Italia S.r.l.

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

Codice Pratica: N1B/2015/1366

Tipo di modifica: Modifica stampati

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/48309 del 13 maggio 2015

Modifica apportata: Modifica stampati in accordo alle raccomandazioni PRAC (EMA, 6-9 gennaio 2015) in merito alla "tossicità mitocondriale" relativa a medicinali contenenti valproato e sostanze correlate.

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

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

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 a quello della sua pubblicazione.

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD9428 (A pagamento).



ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

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

Confezioni e Numero di AIC: Tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 040159

Codice Pratica n. C1A/2015/992 - procedura n. DE/H/2788/001-002/IA/013G - raggruppamento di variazioni composto da:

- Variazione Tipo IA n. A.4: modifica del nome del titolare ASMF (da: Jubilant Life Sciences Limited a: Jubilant Generics Limited).

- Variazione Tipo IAIN n.B.II.b.2.c).1: sostituzione di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti escluso il controllo dei lotti (Winthrop Arzneimittel GmbH).

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD9429 (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: FELODIPINA ZENTIVA - 5 mg e 10 mg compresse a rilascio prolungato

Confezioni e numero di AIC: Tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 037168

Codice Pratica C1A/2015/1894 - procedura n. IT/H/0217/001-002/IA/015 - variazione Tipo IAIN n.C.I.8.a) - Introduzione dell'SPS di Zentiva Group a.s. e la relativa QPPV.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD9430 (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.

Medicinale: RIVASTIGMINA ZENTIVA

Titolare AIC: Zentiva Italia S.r.l.

Codici AIC: 041258017, 041258029, 041258094, 041258031, 041258106, 041258043, 041258056, 041258068, 041258118, 041258070, 041258082, 041258120

Codice Pratica: C1B/2015/907

Procedura n. : DE/H/3307/001-002/IB/007

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/48401 del 13 maggio 2015

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati per adeguamento al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.8, 4.9, 5.2, del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD9432 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

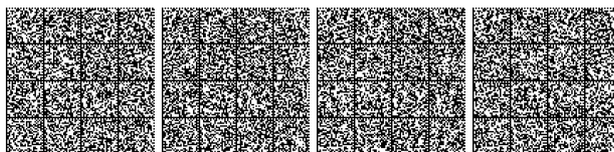
Sede legale: viale L. Bodio n. 37/b - Milano

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: FINASTERIDE ZENTIVA 5 mg compresse rivestite con film

Confezioni e numero di AIC: Tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 037722



Codice Pratica C1A/2015/1629 - procedura n. DE/H/1977/001/IA/028 - variazione Tipo IAIN n.C.I.8.a) - Introduzione della sintesi del sistema di Farmacovigilanza di Zentiva.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD9433 (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: GLICLAZIDE ZENTIVA LAB 30 mg compresse a rilascio modificato

Confezioni e Numero di A.I.C.: Tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 042893

Codice Pratica n. C1B/2014/3500 - Procedura n. DK/H/2302/001/IB/003 - variazione Tipo IB n. A.2b): Modifica della denominazione del prodotto nel CMS Spagna (da: Gliclazida sanofi-aventis a: Gliclazida Zentiva).

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

T15ADD9435 (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: LOSARTAN ZENTIVA 50 mg compresse rivestite con film

Confezioni e numero di AIC: Tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 039077

Codice Pratica n. C1A/2015/1675 - DE/H/1169/002-004/IA/033 - variazione Tipo IAIN n.C.I.8.a) - Introduzione della sintesi del sistema di Farmacovigilanza di Zentiva.

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

T15ADD9436 (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: LOSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE ZENTIVA 50 mg + 12,5 mg e 100 mg + 25 mg compresse rivestite con film

Confezioni: tutte

Numero A.I.C.: 038234

Codice Pratica n. C1A/2015/1672 - procedura n. DE/H/0884/001-002/IA/032 - variazione Tipo IAIN n. C.I.8.a) - Introduzione di una sintesi del sistema di Farmacovigilanza di Zentiva.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD9437 (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: VENLAFAXINA ZENTIVA

Confezioni: tutte

Numero A.I.C.: 037881

Codice Pratica n. C1A/2015/1729 - procedura n. DE/H/5043/001-003/IA/029 - variazione Tipo IAIN n. C.I.8.a) - Introduzione di una sintesi del sistema di Farmacovigilanza di Zentiva.



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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD9438 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: CANDESARTAN ZENTIVA 4 mg - 8 mg - 16 mg e 32 mg compresse

Confezioni e numero di AIC : Tutte - AIC n. 041259

Codice Pratica n. C1A/2015/1699 - procedura n. DE/H/2261/001-004/IA/015

Medicinale: CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE ZENTIVA 8 mg/12,5 mg e 16 mg/12,5 mg compresse

Confezioni e numero di AIC : Tutte - AIC n. 041448

Codice Pratica n. C1A/2015/1704 - procedura n. DE/H/2264/001-002/IA/017

Variazione Tipo IAIN n. C.I.8.a) - Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza di Zentiva.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD9439 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: PRAMIPEXOLO ZENTIVA 0,088 mg - 0,18 mg - 0,35 mg - 0,7 mg e 1,1 mg compresse

Confezioni e numero di A.I.C.: Tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 039849

Codice Pratica n. C1A/2015/1382 - procedura n. IT/H/0165/IA/016/G - raggruppamento di variazioni di cui:

- Tipo IA n. A.7: soppressione dei siti di fabbricazione del prodotto finito - soppressione di Specifar S.A. come officina per il confezionamento primario e secondario e di PPlus Pharma + Service GmbH come officina per il confezionamento secondario;

- Tipo IAIN n. A.5.a: modifica del nome del fabbricante del prodotto finito, compreso il rilascio dei lotti, da: Zentiva a.s a Saneca Pharmaceuticals a.s..

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD9470 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinale: PEFLACIN

Confezione e numero di A.I.C.:

400 mg/5 ml soluzione per infusione - 1 fiala - AIC n. 025934023

Codice Pratica n. N1A/2015/1188

Raggruppamento comprendente le seguenti 3 variazioni:

- Tipo IA n. B.III.2.a.2) Modifica per modificare le specifiche dell' Azoto da monografia interna a Farmacopea europea corrente edizione;

- Tipo IA n. B.III.2.c) Modifica per modificare le specifiche del Sodio ascorbato da Farmacopea francese X ed. a Farmacopea europea corrente edizione;

- Tipo IA n. B.III.2.b) Modifica per modificare le specifiche dell'Acqua per preparazioni iniettabili da Farmacopea europea a Farmacopea europea corrente edizione.

Codice Pratica n. N1B/2015/1592

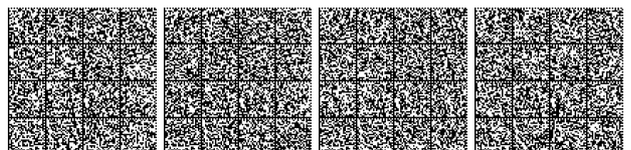
Raggruppamento comprendente le seguenti 10 variazioni per la modifica delle specifiche e metodi di prova dell'Acido metansolfonico:

- Tipo IB n. B.II.c.1.z) Modifica specifica aspetto e odore;

- Tipo IB n. B.II.c.2.d) Modifica della procedura di prova per i saggi di identificazione;

- N. 6 variazioni Tipo IA n. B.II.c.1.b) Aggiunta delle seguenti specifiche e corrispondenti procedure di prova: opalescenza, colore, densità relativa, residuo alla evaporazione, cloruri, ferro, metalli pesanti;

- Tipo IA n. B.II.c.1.a) Rafforzamento limiti di specifica per i solfati;



- Tipo IB n. B.II.c.1.z) Soppressione del parametro di specifica non significativo: punto di fusione.

Codice Pratica n. N1B/2015/1593

Raggruppamento comprendente le seguenti 9 variazioni per la modifica delle specifiche e procedure di controllo del prodotto finito:

- Tipo IB n. B.II.d.1.a) Rafforzamento dei limiti di specifica del sodio ascorbato al rilascio e al termine del periodo di validità;

- Tipo IB n. B.II.d.1.a) Rafforzamento dei limiti di specifica per il contenuto medio di pefloxacina al rilascio (380-420 mg/5ml) ed al termine del periodo di validità (360-420 mg/5ml);

- Tipo IB n. B.II.d.1.c) Aggiunta della specifica e metodo di prova per l'identificazione al rilascio del sodio ascorbato;

- Tipo IB n. B.II.d.1.c) Aggiunta della specifica e metodo di prova per la sterilità al termine del periodo di validità al rilascio ed al termine del periodo di validità;

- Tipo IB n. B.II.d.1.c) Aggiunta della specifica e metodo di prova per le endotossine batteriche al rilascio ed al termine del periodo di validità;

- Tipo IB n. B.II.d.1.z) Modifica della specifica grado di colorazione al rilascio ed al termine del periodo di validità;

- Tipo IB n. B.II.d.1.z) Eliminazione del test per i pirogeni al rilascio;

- Tipo IB n. B.II.d.1.z) Modifica delle specifiche per il volume estraibile al rilascio (non meno di 5,0 ml);

- Tipo IB n. B.II.d.2.d) Modifica della procedura di prova del sodio ascorbato al rilascio ed al termine del periodo di validità da: HPLC a titolazione iodometrica.

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD9447 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: ZUGLIMET 500 mg, 850 mg e 1000 mg compresse rivestite con film

Confezioni e Numero di A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 038257

Codice Pratica C1A/2015/1466 - procedura n. DE/H/0633/IA/022/G - raggruppamento di variazioni costituito da:

- Tipo IAIN n. B.III.1.a.3) - presentazione di un nuovo Certificato di conformità alla Farmacopea Europea del principio attivo (CEP n. R0-CEP 2009-233-Rev 02) da parte di un nuovo produttore (Sohan Healthcare Pvt. Ltd., India);

- Tipo IA n. A.7 - soppressione di siti di fabbricazione del prodotto finito (eliminazione di Winthrop Arzneimittel come sito di rilascio lotti e di Artesan Pharma GmbH & Co. KG come sito di controllo lotti).

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD9471 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Codice Pratica: N1B/2015/1815 - Medicinale: FLUOXETINA DOC GENERICI - Codice AIC: 033555 - Confezioni: tutte - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - Tipologia variazione: Grouping 2 x IB C.I.3.z - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati per adeguamento alle procedure UK/H/PSUR/0048/001 e FR/H/PSUR/0069/001 su richiesta dell'ufficio di Farmacovigilanza e adeguamento al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 2, 4.2-4.9, 5.2, 8, 9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, 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

T15ADD9487 (A pagamento).



FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lvo 29/12/2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.

Titolare: Fidia Farmaceutici S.p.A. - Via Ponte della Fabbrica 3/A - 35031 Abano Terme PD

Specialità medicinale: CEFTRIAXONE FIDIA

Codice AIC: 037334 - Confezioni: tutte

Specialità medicinale: FIDATO

Codice AIC: 035867 - Confezioni: tutte

Codice pratica: N1A/2015/1335

Modifica apportata: Grouping variations di Tipo IA B.III.1.a.2: Presentazione di un Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea aggiornato relativo a Ceftriaxone sodium da parte del produttore già approvato Fresenius Kabi Anti-Infectives S.r.l. (R1-CEP 2004-119-Rev 05);

Specialità medicinale: CEFTRIAXONE FIDIA

Codici confezioni: AIC 037334012 - AIC 037334024 - AIC 037334036

Specialità medicinale: FIDATO

Codice confezioni: 035867011 - 035867023 - AIC 035867035

Codice pratica: N1A/2015/1333

Grouping variations di Tipo IA n. B.III.1.a) 2 Presentazione di un Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea per la sostanza attiva non sterile, lidocaina cloridrato, utilizzata in un medicinale sterile, da parte del produttore già approvato: Moehs Iberica S.L. - Barcellona (Spagna)

(CEP: R1-CEP 1996-020-Rev 06).

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

Amministratore delegato
dott. Giorgio Foresti

T15ADD9490 (A pagamento).

BIOPHARMA S.R.L.

Sede legale: via Paolo Mercuri, 8 - 00193 Roma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03744951009

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.

Codice Pratica: N1A/2015/1203

Specialità Medicinale: SIGMACILLINA (AIC n. 033120)

Confezioni: Tutte le confezioni

Titolare AIC: Biopharma S.r.l.

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

Tipo di Modifica: Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano e modifiche concernenti la persona qualificata in materia di farmacovigilanza (compresi i suoi estremi).

I lotti già prodotti alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle modifiche: Dal 08/04/2015.

L'amministratore unico
ing. Ernesto Orofino

T15ADD9491 (A pagamento).

B. BRAUN MILANO S.P.A.

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

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

Codice pratica: C1A/2015/1444. Procedura n.: NL/H/0545/001/IA/025/G.

Specialità medicinale: STEROFUNDIN, soluzione per infusione.

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

Tipo modifica: B.III.1.a.2. Submission of an updated certificate from an already approved manufacturer. Sodium chloride - Akzo Nobel Salt A/S da R0-CEP 2008-105-Rev 00 a R1-CEP 2008-105-Rev 00; Esco da R0-CEP 2007-367-Rev 00 a R1-CEP 2007-367-Rev 00; Calcium chloride dehydrate - Macco Organiques S.R.O. da R0-CEP 2006-263-Rev 02 a R1-CEP 2006-263-Rev 00; Magnesium chloride hexahydrate - Macco Organiques S.R.O da R0-CEP 2006-264-Rev 02 a R1-CEP 2006-264-Rev 00

B.III.1.a.1 New certificate from an already approved manufacturer: Potassium chloride - K+S Kali GmbH, R0-CEP 2010-380-Rev 01; Sodium chloride - Schweizer Salinen AG, R0-CEP 2013-058-Rev 00.

A.7 Deletion of manufacturing sites for an active substance, intermediate or finished product, packaging site, manufacturer responsible for batch release, site where batch control takes place, or supplier of a starting material, reagent or excipient (when mentioned in the dossier): Chemische Fabrik Lehrte - Calcium chloride dehydrate.

C.I.8.a Introduction of a summary of pharmacovigilance system for medicinal products for human use.

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

L'amministratore delegato
dott. Luigi Boggio

T15ADD9492 (A pagamento).



GLAXOSMITHKLINE S.P.A.

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

Codice Pratica: C1B/2015/1527

Specialità Medicinale: IMIGRAN SPRAY NASALE (AIC n. 027975...) - spray nasale - tutte le confezioni

N. di Procedura Europea: NL/H/115/01-02/IB/054

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

Tipologia variazione: Tipo IB - B.II.b.3 a) - Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito - a) Modifica minore nel procedimento di fabbricazione

Modifica apportata: Modifica minore nel procedimento di fabbricazione

Codice Pratica: C1B/2015/891

Specialità Medicinale: TYPHERIX (A.I.C. n. 034461...)

N. di Procedura Europea: UK/H/0289/01/WS/42

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

Tipologia variazione: Grouping of variations: Tipo IB - B.I.b + B.II.b: Controllo del principio attivo - z) altre variazioni

Modifica apportata: Determinazione del contenuto delle proteine tramite il metodo Lowry + Determinazione del contenuto di O-acetyl mediante spettrofotometria

Codice Pratica: C1B/2015/973

Specialità Medicinale: TYPHERIX (A.I.C. n. 034461...)

N. di Procedura Europea: UK/H/289/001/IB/043

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

Tipologia variazione: Tipo IB C.I. - Modifiche (sicurezza/efficacia) riguardo ai medicinali umani e veterinari; z) Altre variazioni

Modifica apportata: Adeguamento degli stampati al QRD template

Codice Pratica: C1B/2015/1150

N. di Procedura Europea: DE/H/xxxx/WS/124

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

Specialità Medicinali:

PRIORIX (AIC n. 034199...) - polvere e solvente per soluzione iniettabile - tutte le confezioni

PRIORIX-TETRA (AIC n. 038200...) - polvere e solvente per soluzione iniettabile - tutte le confezioni

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline Biologicals s.a.

Specialità Medicinale: VARILRIX (A.I.C. n. 028427...) - Polvere e solvente per soluzione iniettabile - tutte le confezioni

Tipologia variazione: Worksharing variation: IB - B.II.d.2 - z. - Modifica della procedura di prova del prodotto finito

Tipo di Modifica: Modifica del metodo analitico utilizzato per valutare le particelle sub-visibili come parte del controllo di qualità per il test di rilascio dell'acqua per preparazioni iniettabili (diluente)

Codice Pratica: C1B/2015/1150

N. di Procedura Europea: BE/H/009/001- 002/WS/072

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline Biologicals s.a.

Specialità Medicinale: ENGERIX B (AIC. n. 026653...) - sospensione per uso iniettabile - tutte le confezioni

Tipologia variazione: Tipo IB - B.I.b.2.z: 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 - z) altre modifiche

Tipo di Modifica: Modifica relativa al metodo analitico Lowry utilizzato per misurare il contenuto delle proteine nel campionamento "in-process" e nei bulk purificati di epatite B (HBsAg) (rimozione del riferimento al test di Farmacopea Europea ed inserimento del riferimento al metodo "in-house")

Codice Pratica: C1B/2015/1314

N. di Procedura Europea: EMEA/H/xxxx/WS/0732

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

Specialità Medicinali:

BOOSTRIX (AIC n. 034813...) - sospensione iniettabile - tutte le confezioni

POLIOBOOSTRIX (AIC n. 036752...) - sospensione iniettabile - tutte le confezioni

POLIOINFANRIX (AIC n. 037157...) - sospensione iniettabile - tutte le confezioni

INFANRIX (AIC n. 029244...) - sospensione iniettabile - tutte le confezioni

Tipologia variazione: Worksharing procedure: Tipo IB - B.I.b.2 z.: 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 - z) altre modifiche

Tipo di Modifica: Modifica relativa al "contenuto delle Proteine tramite il test dell'azoto totale" eseguito durante il test di controllo di rilascio del bulk purificato della Pertosse Acellulare (Pa) (rimozione del riferimento al test di Farmacopea Europea ed inserimento del riferimento al metodo "in-house")

Codice Pratica: C1B/2015/1319

N. di Procedura Europea: EMEA/H/xxxx/WS/0730

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

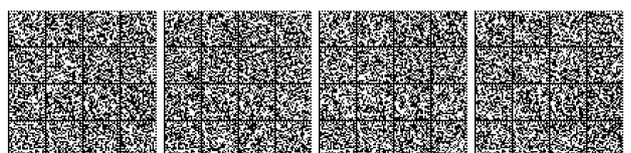
Specialità Medicinali:

POLIOBOOSTRIX (AIC n. 036752...) - sospensione iniettabile - tutte le confezioni

POLIOINFANRIX (AIC n. 037157...) - sospensione iniettabile - tutte le confezioni

Tipologia variazione: Worksharing procedure: Tipo IB - B.I.b.2 z.: 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 - z) altre modifiche

Tipo di Modifica: Correzione della descrizione del metodo analitico Lowry utilizzato per misurare il contenuto delle proteine, test utilizzato per il rilascio QC dei bulk purificati monovalenti del Polio Virus inattivato (IPV) (rimozione del riferimento al test di Farmacopea Europea ed inserimento del riferimento al metodo "in-house")



Codice Pratica: C1A/2015/1588

N. di Procedura Europea: DE/H/0468/001/IA/066

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

Specialità Medicinale: PRIORIX (AIC n. 034199...) - polvere e solvente per soluzione iniettabile - tutte le confezioni

Tipologia variazione: Tipo IA - A.4: Modifiche del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante (compresi eventualmente i siti di controllo della qualità); o del titolare di un ASMF; o del fornitore di un principio attivo, di una materia prima, di un reattivo o di una sostanza intermedia utilizzata nella fabbricazione del principio attivo (se specificati nel fascicolo del prodotto) per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea; o del fabbricante di un nuovo eccipiente (se specificato nel fascicolo tecnico)

Tipo di Modifica: Cambio nome del sito di Notre Dame de Bondeville (da GlaxoWellcome Production Notre Dame de Bondeville a Aspen Notre Dame de Bondeville)

Codice Pratica: C1A/2015/1587

N. di Procedura Europea: DE/H/0468/001-002/IA/065

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

Specialità Medicinale: PRIORIX-TETRA (AIC n. 038200...) - polvere e solvente per soluzione iniettabile - tutte le confezioni

Tipologia variazione: Tipo IA in A.1: Modifiche del nome e/o dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio

Tipo di Modifica: Cambio indirizzo titolare in Slovenia (solo per conoscenza)

Codice Pratica: C1A/2015/1590

N. di Procedura Europea: DE/H/0468/001/IA/066

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

Specialità Medicinale: PRIORIX-TETRA (AIC n. 038200...) - polvere e solvente per soluzione iniettabile - tutte le confezioni

Tipologia variazione: Tipo IA - A.4: Modifiche del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante (compresi eventualmente i siti di controllo della qualità); o del titolare di un ASMF; o del fornitore di un principio attivo, di una materia prima, di un reattivo o di una sostanza intermedia utilizzata nella fabbricazione del principio attivo (se specificati nel fascicolo del prodotto) per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea; o del fabbricante di un nuovo eccipiente (se specificato nel fascicolo tecnico)

Tipo di Modifica: Cambio nome del sito di Notre Dame de Bondeville (da GlaxoWellcome Production Notre Dame de Bondeville a Aspen Notre Dame de Bondeville)

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

Un procuratore
dott. Enrico Marchetti

T15ADD9495 (A pagamento).

ViiV HEALTHCARE 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. 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008

Codice Pratica: C1A/2015/1982

Specialità Medicinale: RETROVIR (A.I.C. n. 026697...)

Confezioni: Tutte le confezioni

Titolare: ViiV Healthcare UK Ltd. - Rappresentante legale e di vendita: ViiV Healthcare S.r.l. - Via A. Fleming, 2 - Verona

Tipologia variazione: Grouping of variations: Tipo IA - B.III.1.a.2 + Tipo IA B.III.2.b.

Modifica apportata: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato:

Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea - 2. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato + Modifica al fine di conformarsi ad un aggiornamento della monografia applicabile della farmacopea europea o della farmacopea nazionale di uno Stato membro

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

Un procuratore
dott. Enrico Marchetti

T15ADD9496 (A pagamento).

BRACCO IMAGING S.P.A.

Sede: via E. Folli, 50 - Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07785990156

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

Specialità medicinale: MULTIHANCE

Codice Confezioni: 034152013; 034152025; 034152037; 034152049; 034152052; 034152064; 034152076.

Titolare: Bracco Imaging SpA, Via Egidio Folli 50, 20134 Milano

Procedura n. UK/H/0234/001/002/1Ain/037

Tipologia Variazione: Tipo IAIN C.I.8.a) introduzione di un nuovo Summary PSMF di Bracco Imaging spa.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Anna Fasola

T15ADD9497 (A pagamento).



MAGIS FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: via Cacciamali 34/36/38 - Brescia
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00312600174

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE e s.m.i.

Codice pratica: N1B/2015/1494

Specialità Medicinale: CEFOMIT

Confezioni: tutte (AIC 035074)

Tipologia di variazione: Tipo IB B.III.1.a.3. Modifica apportata: Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per una sostanza attiva da un nuovo fabbricante (Fresenius Kabi Anti-Infectives S.r.l.; CEP R1-CEP 1999-056 Rev.04).

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

Il legale rappresentante
dott. Enzo Moroni

T15ADD9498 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 – 04100 Latina

Capitale sociale: E. 1.000.000.000,00

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06954380157/01781570591

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

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

Specialità Medicinale: NEISVAC-C (polisaccaride (de-O-acetilato) della Neisseria meningitidis gruppo C (ceppo C11): 10 mcg)

Confezioni e numero di AIC:

1 siringa preriempita in vetro da 0,5ml di sospensione iniettabile intramuscolare AIC n. 035602010

10 siringhe preriempite in vetro da 0,5ml di sospensione iniettabile intramuscolare AIC n.035602022

20 siringhe preriempite in vetro da 0,5ml di sospensione iniettabile intramuscolare AIC n. 035602034

1 siringa preriempita in vetro da 0,5ml di sospensione iniettabile intramuscolare con 2 aghi pediatrico e adulti AIC n. 035602046

0,5ml sospensione iniettabile in siringa preriempita per uso intramuscolare 1 siringa in vetro con 1 ago AIC n. 035602059

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

Codice Pratica: C1A/2015/1717

Procedura MRP n.: UK/H/0435/001/IAIN/058

Tipologia variazione oggetto della modifica: Variazione di tipo IAIN: C.I.8.a) - Introduzione del Pharmacovigilance System, modifica del QPPV e del Pharmacovigilance System Master File. Da: Dr Orjian Mortimer, MD, Baxter Medical AB, P.O. Box 63, 16494 Kista - Sweden A: Maria Grazia Zurlo, MD, EU Qualified person for Pharmacovigilance Worldwide Safety and Regulatory, Pfizer Italia, Via Anna Maria Mozzoni 12, 20152 Milan, Italy.

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

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

T15ADD9505 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 – 04100 Latina

Capitale sociale: E. 1.000.000.000,00

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06954380157/01781570591

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

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

Specialità medicinale: CEFOBID (cefoperazone sodico)

Confezioni e numero di AIC:

250mg/1ml polvere e solvente sol. iniett. uso intram. AIC n. 025221019

500mg/2ml polvere e solvente sol. iniett. uso intram. AIC n. 025221021

1g/3ml polvere e solvente sol. iniett. uso intram. AIC n. 025221033

1g/10ml polvere e solvente sol. iniett. uso endov. AIC n. 025221045

2g polvere soluzione iniettabile uso endovenoso. AIC n. 025221058

Titolare AIC: Pfizer Italia S.R.L. - Via Isonzo,71 - 04100 Latina

Codice Pratica: N1B/2015/1485

Grouping di Variazioni: n. 1 Tipo IA B.I.a.2. a) - Modifiche minori nel procedimento di fabbricazione del principio attivo.

Aggiunta come opzione dell'utilizzo di acqua purificata, negli step produttivi B, C e D; n. 1 Tipo IA B.I.b.1. c) - Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il metodo di prova corrispondente.



Aggiunta delle specifiche relative all'acqua depurata; Tipo IA B.I.b.1. z) unforeseen - Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo. Allineamento delle specifiche dell'acqua distillata alla Farmacopea Europea Ed. corrente; n. 1 Tipo IB B.I.b.2. e) - 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. Altre modifiche in una procedura di prova (compresa una sostituzione o un'aggiunta) del principio attivo o di una materia prima o sostanza intermedia. Modifica di una metodica di HPLC di uno starting material (7-ACA).

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

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

T15ADD9508 (A pagamento).

SANTEN OY

Sede legale: Niittyhaankatu 20, FIN-33720 Tampere - Finlandia
Codice Fiscale e/o Partita IVA: FI 10777059

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

Titolare AIC: Santen Oy

Medicinale: OFTAQUIX, AIC n. 035728 in tutte le confezioni autorizzate Codice pratica: C1B/2015/1147

Procedura: UK/H/0464/001-002/IB/024/G

Tipologia variazione: Tipo IA, A.4; Tipo IB B.I.a.2.a); Tipo IA B.I.b.1.b)

Tipo di modifica: Modifica del nome del titolare di un ASMF; modifiche nel procedimento di fabbricazione del principio attivo; rafforzamento dei limiti delle specifiche del principio attivo.

Modifica apportata: Aggiornamento dell'ASMF di Daiichi Sankyo Co., Ltd per il principio levofloxacina. I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in GU.

Un procuratore
Sante Di Renzo

T15ADD9506 (A pagamento).

JANSSEN-CILAG S.P.A.

Sede: via M. Buonarroti, 23 - 20093 Cologno Monzese (MI)

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

Titolare AIC: Janssen-Cilag SpA

Ai sensi della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti variazioni:

Medicinale: SPORANOX IV 10mg/ml

Confezioni e numeri di AIC: 10 mg/ml concentrato e solvente per soluzione per infusione - AIC: 027808031/M

Codice pratica: CIB/2015/537

B.II.b.1. Sostituzione o aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito:

a) Sito di confezionamento secondario

b) Sito di confezionamento primario

f) Sito in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione del rilascio dei lotti, del controllo dei lotti e del confezionamento secondario, per i medicinali sterili (compresi quelli fabbricati secondo un metodo asettico), ad esclusione dei medicinali biologici/immunologici

B.II.b.2.c) 2. Sostituzione o aggiunta di un fabbricante responsabile dell'importazione e/o del rilascio dei lotti - Compresi il controllo dei lotti/le prove

B.II.b.3 a) Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito - Modifica minore nel procedimento di fabbricazione

B.II.b.4 b) Modifica della dimensione del lotto (comprese le categorie di dimensione del lotto) del prodotto finito - Sino a 10 volte inferiore

B.II.b.5) Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito:

a) Rafforzamento dei limiti applicati in corso di fabbricazione

b) Aggiunta di nuove prove e di nuovi limiti

B.II.d.1 d) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito - Soppressione di un parametro di specifica non significativo (ad esempio soppressione di un parametro obsoleto, quali aroma e sapore, o prova di identificazione per un materiale colorante o aromatizzante

B.II.d.2 d) Modifica della procedura di prova del prodotto finito - Altre modifiche di una procedura di prova (comprese sostituzioni o aggiunte)

B.II.e.2 Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del confezionamento primario del prodotto finito:

b) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova

c) Soppressione di un parametro di specifica non significativo (ad esempio soppressione di un parametro obsoleto)



B.II.e.4 c) Modifica della forma o delle dimensioni del contenitore o della chiusura (confezionamento primario) - Medicinali sterili

Modifiche relative al sito produttivo:

da: Catalent France Limoges S.A.S. - Z.I. Nord - 87 Rue de Dion Bouton - 87000 - Limoges - France

a: Catalent France Limoges S.A.S. - Z.I. Nord - 87 Rue de Dion Bouton - 87000 - Limoges - France o Laboratoire Renaudin - Z.A. Errobi - F - 64 250 Itxassou - France

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

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Sinibaldi

T15ADD9507 (A pagamento).

SCICLONE PHARMACEUTICALS ITALY S.R.L.

Codice SIS 1361

Sede: via Lisbona n. 11 - Roma

Comunicazione notifiche regolari V&A - Modifica secondaria di un' autorizzazione all'immissione in commercio apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008

Codice Pratica: N1B/2015/2028.

Variatione tipo I B - C.I.7 Soppressione dosaggio ZADAXIN 2 mg polvere + Solvente 1 ml A.I.C. n. 028364014.

Medicinale di cui è titolare AIC la ditta: Zadaxin 1,6 mg polvere + solvente 1 ml AIC 028364026 e Zadaxin 2 mg polvere + solvente 1 ml AIC 028364014.

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* Parte II.

Il procuratore speciale
dott. Francesco Di Costanzo

T15ADD9509 (A pagamento).

FARMIGEA S.P.A.

Sede legale: Via G.B. Oliva 6/8 - 56121 Pisa
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 13089440153

Modifica secondaria di 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 n. N1B/2015/1991

Specialità medicinale: SOLPRENE (codice AIC n. 016026015) dosaggio e forma farmaceutica: "0.55% + 0.35% collirio, soluzione" - Confezione: flacone da 5 ml.

Titolare AIC: Farmigea S.p.A. - Via G.B. Oliva 6/8 - 56121 Pisa.

Tipo di Modifica: tipo IB - B.II.f.1.d)

Modifica apportata: Modifica della durata di conservazione o delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito. Modifiche delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito o del prodotto diluito/ricostituito - da: nessuna indicazione a: conservare al di sotto di 25°C.

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.

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

Il procuratore speciale
Vittoria Iris Saylon

T15ADD9515 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

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

Titolare: EG S.p.A.

Specialità Medicinale: CEFIXIMA EUROGENERICI 400 mg compresse dispersibili

Numeri A.I.C. e Confezioni: 042087 - Tutte le confezioni.

Codice Pratica: N1A/2015/1432

Modifica Tipo IA in n. B.II.d.1.h -Modifica dei parametri di specifica del prodotto finito per adeguamento alla Ph. Eur.

Specialità Medicinale: CANDESARTAN E IDROCLO-ROTHIAZIDE EUROGENERICI 8 mg/12,5 mg, 16 mg/12,5 mg, 32 mg/12,5 mg e 32 mg/25 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 042264 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2015/1596

Procedura Europea n. PT/H/0784/001-004/IA/012

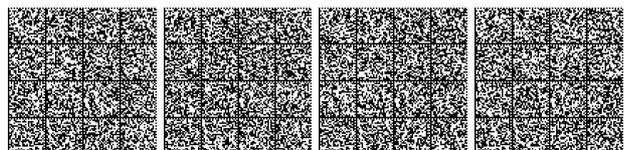
Modifica Tipo IA in n. A.1 - Modifica dell'indirizzo del Titolare in Italia EG Spa: da Via D. Scarlatti, 31 - 20124 Milano a Via Pavia, 6 - 20136 Milano.

Specialità Medicinale: CAPTOPRIL EG 25 mg e 50 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 035036 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2015/1386

Procedura Europea n. DK/H/0133/002-003/IA/045/G



Grouping variation: n. 2 x tipo IA in n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario anche presso: De Salute Srl (Italia) e SCF SNC di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio (Italia).

Specialità Medicinale: ALENDRONATO EG 10 mg e 70 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037194- In tutte le confezioni.
Codice Pratica: C1A/2015/1741

Procedura Europea n. SE/H/0515/001-002/IA/037

Modifica Tipo IA in n. B.II.b.2.c.1 - Sostituzione del sito responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito: da Aliud Pharma GmbH (Germania) a Actavis Ltd (Malta).

Specialità Medicinale: NEBIVOLOLO EG 5 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037806 - In tutte le confezioni.
Codice Pratica: C1B/2015/1261

Procedura Europea n. NL/H/0803/001/IB/019

Modifica Tipo IB n. B.II.d.2.d - Modifica della procedura di prova del prodotto finito.

Specialità Medicinale: FINASTERIDE EG 5 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037837 - In tutte le confezioni.
Codice Pratica: C1A/2015/1674

Procedura Europea n. SE/H/0666/001/IA/026/G

Grouping variation: Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito di produzione del principio attivo Cipla Limited (India) e del sito responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito ALIUD Pharma GmbH (Germania); Tipo IA n. B.II.b.3.z - Modifica del materiale di confezionamento del prodotto in bulk.

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

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040303 - In tutte le confezioni.
Codice Pratica: C1A/2015/928

Procedura Europea n. NL/H/3467/001-002/IA/010

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

Specialità Medicinale: OLANZAPINA EUROGENERICI 5 mg e 10 mg compresse orodispersibili

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040771 - In tutte le confezioni.
Codice Pratica: C1A/2015/1733

Procedura Europea n. UK/H/2067/001-002/IA/020

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

Specialità Medicinali: FAMOTIDINA EG 20 mg e 40 mg compresse rivestite con film - A.I.C. n.034433 - Procedura Europea n. DE/H/0159/001-002/IA/025/G; SERTRALINA EG 50 mg e 100 mg compresse rivestite con film - A.I.C. n.036597 - Procedura Europea n. DE/H/0422/001-002/IA/028/G; SUMATRIPTAN EG 50 mg e 100 mg compresse - A.I.C. n.037484 - Procedura Europea n. DE/H/2063/001-002/IA/012/G; LOSARTAN EG 12,5 mg e 50 mg compresse rivestite con film - A.I.C. n.038438 - Procedura Europea n. DE/H/0762/001-002/IA/029/G - In tutte le confezioni.

Raggruppata in DE/H/xxxx/IA/705/G - Cod. Pratica: C1A/2015/1888

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

Specialità Medicinale: ESOMEPRAZOLO EUROGENERICI 20 mg e 40 mg compresse gastroresistenti

Numeri A.I.C. e Confezioni: 041803- In tutte le confezioni.
Codice Pratica: C1B/2015/1487

Procedura Europea n. IT/H/0396/001-002/IB/007/G

Grouping variation: Tipo IB n. B.II.f.1.b.1 - Estensione del periodo di validità del prodotto finito da 18 mesi a 24 mesi; n. 2 x Tipo IB n.B.II.f.1.d - Modifica delle condizioni di conservazione del prodotto finito: da "Non conservare a temperatura superiore ai 25°C" a "Non conservare a temperatura superiore ai 30°C" + Modifica delle condizioni di conservazione del prodotto in bulk: "Non conservare a temperatura superiore ai 25°C".

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

T15ADD9516 (A pagamento).

PROGE FARM S.R.L.

Sede legale: largo Donegani n. 4/A - 28100 Novara

Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.L. 219/06 e del Regolamento 1234/2008/CE e successive modifiche

Titolare AIC: Proge Farm S.r.l. Largo Donegani n. 4/A - 28100 Novara

Specialità medicinale: FENADOL

Confezione e AIC: 100 mg Compresse a rilascio prolungato - 20 Compresse

AIC n. 032141018 - Codice Pratica N1A/2015/1364

Grouping di variazioni contenente n. 2 variazioni B.III.1.a).2. di tipo IA

Presentazione di certificati di conformità alla farmacopea europea aggiornati per una sostanza attiva (diclofenac): Certificati aggiornati presentati da un fabbricante già approvato (Laboratorio Chimico Internazionale), da: R0-CEP 2009-303-Rev. 00 a: R0-CEP 2009-303-Rev. 01 da: R0-CEP 2009-303-Rev. 01 a: R0-CEP 2009-303-Rev. 02

Specialità medicinale: MONOXAR

Confezione e numero di AIC: 1 g/3,5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare - Flacone polvere + fiala solvente 3,5 ml

AIC 035881022 - Codice pratica: N1A/2015/1374



Variazione B.III.1.a).2. di tipo IA Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per una sostanza attiva (ceftriaxone sodico contenuto nella polvere) presentato da un fabbricante già approvato (Orchid Chemicals & Pharmaceuticals Ltd)

da: R1-CEP 1998-100-Rev 03 a: R1-CEP 1998-100-Rev 04

Specialità medicinale: AZIPROME

Confezione e AIC: "500 mg compresse rivestite con film"
3 compresse

AIC 038557017 - Codice Pratica N1A/2015/1459

Variazione B.III.1.a).2. di tipo IA. Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per una sostanza attiva

(Azitromicina diidrato) presentato da un fabbricante già approvato (Hec Pharm Co. Ltd) da: R0-CEP 2007-230-Rev 04 a: R1-CEP 2007-230-Rev 00

Specialità medicinale: AZITROMICINA PROGE FARM

Confezione e AIC: "500 mg compresse rivestite con film"
3 compresse

AIC 038733010 - Codice Pratica N1A/2015/1418

Variazione B.III.1.a).2. di tipo IA. Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per una sostanza attiva

(Azitromicina diidrato) presentato da un fabbricante già approvato (Hec Pharm Co. Ltd) da: R0-CEP 2007-230-Rev 04 a: R1-CEP 2007-230-Rev 00

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

Le variazioni si considerano approvate dal giorno successivo della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il procuratore speciale
dott.ssa Antonella Bonetti

T15ADD9517 (A pagamento).

MALLINCKRODT ITALIA S.P.A.

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

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

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

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

Modifiche apportate:

- Codice Pratica N1A/2015/1041, Var. IA B.III.2.a.2 - Modifica delle specifiche dell'eccipiente Trometamolo che non figurava nella farmacopea europea al fine di renderlo conforme alla farmacopea europea.

- Codice Pratica N1B/2015/1504, Grouping di variazioni tipo IB - n. 2 var. IB B.II.b.3.z: Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito (impiego opzionale ultrafiltro; introduzione autoclave aggiuntiva) - n. 1 var. IB B.II.b.5.z: Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito (introduzione test alternativo per endotossine nei controlli "in-process") - n. 1 var. IB B.II.d.2.d: Modifica della procedura di prova del prodotto finito (introduzione test alternativo per endotossine sul prodotto finito).

- Codice Pratica N1A/2015/1289, Var. IA A.5.b - Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito, escluso il rilascio lotti (da Mallinckrodt Canada a Liebel-Flarsheim Canada Inc.).

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

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

Legale rappresentante
Fausto Bombardi

T15ADD9518 (A pagamento).

CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: via Palermo n. 26/A - 43122 Parma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 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: VENTMAX

Confezioni e numeri A.I.C.:

2,5 mg/2 ml soluz. da nebulizzare - 20 contenitori monodose AIC n. 025930064

5 mg/2 ml soluz. da nebulizzare - 20 contenitori monodose AIC n. 025930076

200 mcg polvere per inalaz. - Inalatore Pulvinal 100 erog. AIC n. 025930052

«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/2015/1332

Variazione tipo IA_{IN}, n.C.I.8. a) Introduzione del Summary of Pharmacovigilance System (PSMF) di Chiesi Farmaceutici SpA. - Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza, modifiche concernenti la persona qualificata in materia di farmacovigilanza (compresi i suoi estremi) e/o il cambiamento di ubicazione del fascicolo permanente del sistema di farmacovigilanza.

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

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TC15ADD9286 (A pagamento).



CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: via Palermo n. 26/A - 43122 Parma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 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 n. 26/A, 43122 Parma.

Specialità medicinale: FLUIBRON FEBBRE E DOLORE
Confezioni e numeri A.I.C.:

Bambini 100 mg/5 ml sospensione orale gusto fragola senza zucchero (flacone in PET da 150 ml con siringa dosatrice in PE) – AIC n. 043188010

Bambini 100 mg/5 ml sospensione orale gusto arancia senza zucchero (flacone in PET da 150 ml con siringa dosatrice in PE) – AIC n. 043188022

«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/2015/758

Variazione tipo IA_{IN} n.C.I.8. a) Introduzione del Summary of Pharmacovigilance System (PSMF) di Chiesi Farmaceutici SpA. – Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza, modifiche concernenti la persona qualificata in materia di farmacovigilanza (compresi i suoi estremi) e/o il cambiamento di ubicazione del fascicolo permanente del sistema di farmacovigilanza.

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

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TC15ADD9289 (A pagamento).

CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: via Palermo n. 26/A - 43122 Parma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 01513360345

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

Codice Pratica: N1B/2015/1889

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica:

FLUIBRON (024596037) – 15 mg/5 ml sciroppo

Confezioni: flacone da 200 ml

Tipologia variazione: Grouping di variazioni tipo IB

Tipo di Modifica:

IB B.II.b.1 e) - Sostituzione del sito di produzione per le fasi di fabbricazione del prodotto finito (da Chiesi Farmaceutici SpA a ZETA Farmaceutici S.p.A.);

IA_{IN} B.II.b.1 b) - Sostituzione del sito di confezionamento primario del prodotto finito (da Chiesi Farmaceutici SpA a ZETA Farmaceutici S.p.A.);

IA_{IN} B.II.b.1 a) - Aggiunta di un sito di confezionamento secondario del prodotto finito (ZETA Farmaceutici S.p.A.);

IA_{IN} B.II.b.2 c) 2 - Aggiunta di un sito responsabile del controllo e rilascio lotti del prodotto finito (ZETA Farmaceutici S.p.A.);

IA A.7 – Eliminazione di un sito di produzione del prodotto finito (Chiesi Farmaceutici S.p.A. di Via Ortles, 6 – Parma);

IB B.II.a.3 a) 1 - Modifica della composizione: cambio dell'eccepiante aromatico;

IB B.II.a.3 b) z - Modifica della composizione: sostituzione di un solo eccepiante con un altro comparabile avente le stesse caratteristiche funzionali (da saccarina a sucralosio);

IB B.II.a.3 b) 6 - Modifica della composizione: sostituzione di un solo eccepiante con un altro comparabile avente le stesse caratteristiche funzionali e a livello simile (da sospensione siliconica a emulsione siliconica);

IB B.II.b.4 b) - Modifica della dimensione del lotto industriale;

IB B.II.b.3 a) - Modifica minore del procedimento di fabbricazione: eliminazione dello step di preparazione dei sub-lotti;

IB B.II.b.3 a) - Modifica minore del procedimento di fabbricazione: modifica del sistema di filtrazione;

IA B.II.d.1 c) - Aggiunta del saggio dell'uniformità di massa delle dosi erogate;

IA_{IN} B.II.e.6 a) – Modifica della porzione esterna del sistema di chiusura (tappo: capsula child-proof in plastica);

IA_{IN} B.IV.1 a) 1 – Sostituzione del misurino (misurino in PP adatto al tappo child-proof).

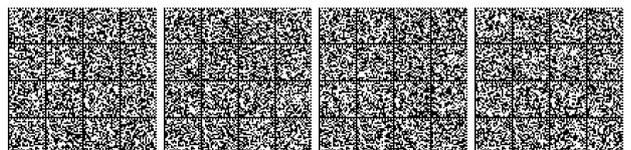
Modifica Apportata:

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219. È autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 6.1 e 6.5 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata 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
dott. Attilio Sarzi Sartori

TC15ADD9296 (A pagamento).

CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: via Palermo n. 26/A - 43122 Parma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 01513360345

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

Titolare: Chiesi Farmaceutici S.p.A., Via Palermo 26/A, 43122 Parma

Specialità medicinale: GRAMPLUS

Confezioni e numeri A.I.C.:

750 mg supposte – 10 supposte – AIC n. 025703012

200 mg supposte – 10 supposte – AIC n. 025703024

100 mg supposte – 10 supposte – AIC n. 025703036

200 mg supposte – 15 supposte – AIC n. 025703048

100 mg supposte – 15 supposte – AIC n. 025703051

«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/2015/1219

Variazione tipo IA_{IN} n.C.I.8 a) Introduzione del Summary of Pharmacovigilance System (PSMF) di Chiesi Farmaceutici S.p.A. n. MFL 2815 – Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza, modifiche concernenti la persona qualificata in materia di farmacovigilanza (compresi i suoi estremi) e/o il cambiamento di ubicazione del fascicolo permanente del sistema di farmacovigilanza.

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

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TC15ADD9298 (A pagamento).

CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: via Palermo n. 26/A - 43122 Parma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 01513360345

*Estratto comunicazione notifica regolare AIFA
V&A/P/55279 del 29/05/2015*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica n. N1B/2015/636

Specialità medicinale: MONOKET

Codice farmaco: 025200041; 025200015; 025200027; 025200039

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

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test e adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Orodosso e delle Etichette al QRD template.

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

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi della 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 recante le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TC15ADD9299 (A pagamento).

CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: via Palermo n. 26/A - 43122 Parma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 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

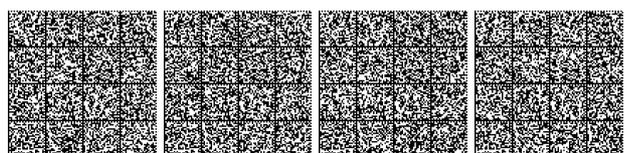
Nome del medicinale: CLIPPER

Confezioni e numeri A.I.C.:

5 mg compresse gastroresistenti a rilascio prolungato - 10 cpr - AIC n. 029136025

5 mg compresse gastroresistenti a rilascio prolungato - 30 cpr - AIC n. 029136037

3 mg/60 ml sospensione rettale - 10 contenitori monodose 60 ml - AIC n. 029136013



«Ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti variazioni»

Codice pratica: N1A/2015/1334

Variatione tipo IAIN n.C.I.8. a) Introduzione del Summary of Pharmacovigilance System (PSMF) di Chiesi Farmaceutici SpA. – Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza, modifiche concernenti la persona qualificata in materia di farmacovigilanza (compresi i suoi estremi) e/o il cambiamento di ubicazione del fascicolo permanente del sistema di farmacovigilanza.

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

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TC15ADD9300 (A pagamento).

CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: via Palermo n. 26/A - 43122 Parma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 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: EGIBREN

Confezioni e numeri A.I.C.:

10 mg compresse rivestite – 30 compresse - AIC n. 027852019

10 mg compresse rivestite – 15 compresse - AIC n. 027852021

10 mg soluzione orale – 10 flaconi orali - AIC n. 027852033

«Ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione»

Codice pratica: N1B/2015/1950

Variatione tipo IB C.I.7 a) Eliminazione di una forma farmaceutica (soluzione orale).

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU 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
dott. Attilio Sarzi Sartori

TC15ADD9301 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L.

Sede: via Cavour, 70 - Mede (PV)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01467050181

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

Titolare A.I.C.: Laboratorio Farmaceutico SIT Specialità Igienico Terapeutiche S.r.l.

Codice pratica n. N1B/2015/864.

Medicinale: TESTOVIS 100 mg/2 ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare (A.I.C.: 003559).

Confezioni: 003559059 - 2 fiale da 2 ml.

Tipologia variazione: Gruppo di variazioni composto da: C.I.1 a); C.I.z) - Tipo IB.

Tipi di modifica: Modifica stampati per adeguamento al Referral art. 31 e al formato QRD.

Modifica apportata: Adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio illustrativo a quanto disposto dall'art. 31 Referral EMEA/H/A-31/1396 per testosterone e contestuale adeguamento degli stampati all'ultimo QRD template + foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 4.1, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 5.1, 6.1, 8, 9, 10 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'A.I.C.

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

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

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

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



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

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

La persona qualificata
dott. Pierluigi Ceva

TC15ADD9315 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

Sede legale: viale Certosa, 130 - 20156 Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05849130157

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

Codice pratica: N1A/2015/1272.

Specialità medicinale: ALKAEFFER.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

- 2 compresse effervescenti - A.I.C. n. 004601011;
- 10 compresse effervescenti - A.I.C. n. 004601050;
- 20 compresse effervescenti - A.I.C. n. 004601023;
- 30 compresse effervescenti - A.I.C. n. 004601047;
- 40 compresse effervescenti - A.I.C. n. 004601062.

Specialità medicinale: AROVIT.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

- 7,5 ml gocce orali - A.I.C. n. 004880023.

Specialità medicinale: ASPIRINETTA.

- 24 compresse - A.I.C. n. 026721035;

- 30 compresse - A.I.C. n. 02671100.

Specialità medicinale: ASPRO.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

«500 mg compresse» 10 compresse - A.I.C. n. 001363062;

«500 mg compresse» 20 compresse - A.I.C. n. 001363074;

«500 mg compresse» 30 compresse - A.I.C. n. 001363086;

«500 mg compresse effervescenti» 12 compresse - A.I.C. n. 001363112;

«500 mg compresse effervescenti» 20 compresse - A.I.C. n. 001363124;

«500 mg compresse effervescenti con Vitamina C» 12 compresse - A.I.C. n. 001363187;

«500 mg compresse effervescenti con Vitamina C» 20 compresse - A.I.C. n. 001363199.

Specialità medicinale: BAYPRESS.

Confezione e numero di A.I.C.:

- «20 mg compresse» 28 compresse - A.I.C. n. 026232013.

Specialità medicinale: CIPROXIN.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

«500 mg compresse a rilascio modificato» 3 compresse - A.I.C. 026664122;

«1000 mg compresse a rilascio modificato» 7 compresse - A.I.C. 026664146.

Specialità medicinale: CITROSODINA antiacido.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

- 36 compresse orosolubili - A.I.C. n. 024969014;

- 6 compresse orosolubili - A.I.C. n. 024969040.

Specialità medicinale: LASONIL Antidolore.

Confezione e numero di A.I.C.:

- «10% crema» 1 tubo da 50 g - A.I.C. n. 042154017.

Specialità medicinale: METBAY.

Confezione e numero di A.I.C.:

- 500 mg compresse - A.I.C. n. 018820011.

Specialità medicinale: PROCTOSEDYL.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

- «crema rettale» tubo 20 g - A.I.C. n. 013868031;

- «supposte» 6 supposte - A.I.C. n. 013868043.

Specialità medicinale: ROVIGON.

Confezione e numero di A.I.C.:

- 30 compresse rivestite masticabili - A.I.C. n. 012812018.

Specialità medicinale: SOBREFLUID.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

«adulti 200 mg supposte» 10 supposte - A.I.C. n. 039427024;

«60 mg/4 ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare adulti» 10 fiale da 4 ml - A.I.C. n. 039427012;

«bambini 100 mg supposte» 10 supposte - A.I.C. n. 039427036;

40 mg/3 ml soluzione da nebulizzare 10 fiale da 3 ml - A.I.C. n. 039427063.

Specialità medicinale: SOBREPIN.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

- 40 mg/5 ml sciroppo 1 flacone - A.I.C. n. 021481256;

- 300 mg granulato 60 bustine - A.I.C. n. 021481320;

- 300 mg granulato 24 bustine - A.I.C. n. 021481282.

Specialità medicinale: SUPRADYN.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

- 10 compresse rivestite - A.I.C. n. 018622074;

- 30 compresse rivestite - A.I.C. n. 018622086;

- 60 compresse rivestite - A.I.C. n. 018622136;

- 10 compresse effervescenti - A.I.C. n. 018622098;

- 15 compresse effervescenti - A.I.C. n. 018622175;

- 20 compresse effervescenti - A.I.C. n. 018622148;

- 30 compresse effervescenti - A.I.C. n. 018622151.



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

Tipologia variazione: Grouping of Variations Tipo: IA in C.I.z «Reporting of suspected adverse reactions» (classificazione ai sensi dell'art. 5 del Reg. 1234/2008 come modificato dal Reg. 712/2012). Modifica apportata: «Reporting of suspected adverse reactions».

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.8 «Effetti indesiderati» 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'A.I.C. Il titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le necessarie modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. 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'A.I.C. 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 dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS15ADD9445 (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: CITROSODINA antiacido.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

36 compresse orosolubili - A.I.C. n. 024969014;

6 compresse orosolubili - A.I.C. n. 024969040.

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

Pratica n. N1A/2015/1477.

Grouping of Variations Tipo: IA:

IA B.III.1.a) 2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato (R1-CEP 2008-071-REV 00) relativo al principio attivo magnesio carbonato pesante da parte di un produttore già approvato (Dr. Paul Lohmann GmbH KG Emmerthal Germany).

IA B.III.1.a) 2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato (R1-CEP 2008-071-REV 01) relativo al principio attivo magnesio carbonato pesante da parte di un produttore già approvato (Dr. Paul Lohmann GmbH KG Emmerthal Germany).

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS15ADD9441 (A pagamento).

LABORATORIO CHIMICO FARMACEUTICO A. SELLA S.R.L.

Sede: via Vicenza n. 67, 36015 Schio (VI), Italia

Codice Fiscale: e/o Partita IVA: 00161860242

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

Titolare AIC: Laboratorio Chimico Farmaceutico A. Sella S.r.l.

Medicinale: Glicerolo Sella adulti 2250 mg supposte e Glicerolo Sella bambini 1375 mg supposte (AIC 029797)

Codice pratica: N1A/2015/2162

Grouping di variazioni: tipo IA – A.7: eliminazione del produttore di prodotto finito Farve Srl; tipo IB – B.II.b.1.e) e tipo IAIN – B.II.b.1.b): aggiunta del sito “Laboratorio Chimico Farmaceutico A.Sella srl” per le operazioni di produzione e confezionamento primario; tipo IA – B.II.b.4.b): aggiunta di un nuovo lotto standard.

Confezioni e AIC: 18 supposte bambini 029797077 (limitatamente alla variazione A.7), 18 supposte adulti 029797115 e 50 supposte adulti 029797127.

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

Il rappresentante legale
dott. Roberto Salvato

TX15ADD188 (A pagamento).



AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

*Comunicazione di rettifica relativa al medicinale
LIMECICLINA AUROBINDO*

Nella *Gazzetta Ufficiale* n. 70 (Parte II) del 20.06.2015 nell'avviso T15ADD8794 dove è scritto:

-IB-A.2.b: cambio nome del medicinale in Italia da Limeciclina Actavis a Limiciclina Aurobindo

leggasi:

-IB-A.2.b: cambio nome del medicinale in Italia da Limeciclina Actavis a Limeciclina Aurobindo

Un procuratore
Lorena Verza

T15ADD9500 (A pagamento).

ACTAVIS GROUP PTC EHF

Comunicazione di rettifica relativa al medicinale BEACITA

Nella *Gazzetta Ufficiale* n. 69 (Parte II) del 18.06.2015 nell'avviso T15ADD8683 si consideri nulla la parte del comunicato relativa alla

Pratica: VC2/2014/586 - Procedura n. PT/H/0626/II/008/G

Il resto del comunicato resta valido ed invariato.

Un procuratore
Lorena Verza

T15ADD9504 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

*Comunicazione di annullamento relativo
alla specialità medicinale CLEXANE T*

E' annullato l'Avviso T15ADD6375 riguardante il medicinale CLEXANE T pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* - Parte II n. 47 del 23 aprile 2015, a pagg. 95 e 96.

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD9421 (A pagamento).

VALUTAZIONE IMPATTO AMBIENTALE**ABRUZZO COSTIERO S.R.L.**

Estratto del provvedimento di valutazione di impatto ambientale n. 113 del 11/06/2015 relativo al progetto di realizzazione di una sealine e di un campo boe per lo scaricamento di gasolio e benzina da navi petroliere al largo del Porto di Pescara (PE) presentato dalla Società Abruzzo Costiero S.r.l. con sede legale in Pescara (PE) via Raiale n. 118/1

In data 11/06/2015 è stato emanato il provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale n.113 con esito positivo con prescrizioni relativo al progetto di realizzazione di una

sealine e di un campo boe per lo scaricamento di gasolio e benzina da navi petroliere al largo del Porto di Pescara (PE), localizzato in Abruzzo, nel comune Pescara e nelle aree marine antistanti il Porto di Pescara, presentato dalla Società Abruzzo Costiero S.r.l. con sede legale in Pescara (PE) via Raiale N. 118/1.

Il testo integrale del provvedimento, corredato dagli allegati che ne costituiscono parte integrante, è disponibile sul portale delle Valutazioni Ambientali VAS-VIA del Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare (<http://www.va.minambiente.it/>) e presso la Direzione per le Valutazioni Ambientali, via Cristoforo Colombo 44, 00147 Roma.

Avverso il provvedimento è ammesso ricorso al TAR entro 60 (sessanta) giorni e al Capo dello Stato entro 120 (centoventi) giorni decorrenti dalla data di pubblicazione del presente estratto sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Legale rappresentante di Abruzzo Costiero S.r.l.
Sabatino Di Properzio

T15ADE9510 (A pagamento).

**CONCESSIONI DI DERIVAZIONE
DI ACQUE PUBBLICHE****PROVINCIA DI VITERBO
Assessorato ambiente energia -
Settore tutela acque**

Concessione di derivazione di acque pubbliche

La Ditta Società Agricola Asia S.S. in data 12 giugno 2013 ha chiesto la concessione in solido con la ditta Soc. Agricola Bio Etrusca S.S. di l/s 0,2 di acqua da pozzo in Comune di Viterbo località Monte Rosso per uso zootecnico.

Viterbo, 9 giugno 2015

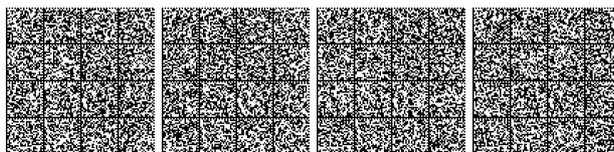
La dirigente del settore
dott.ssa Mara Ciambella

TC15ADF9306 (A pagamento).

**PROVINCIA DI VITERBO
Assessorato ambiente energia**

Concessione di derivazione di acque pubbliche

La Ditta Bracci Giuseppe in data 19 giugno 2014 ha chiesto il subentro alla domanda di concessione di Bracci Romolo in data 14 giugno 2002 per l/s 1 di acqua da pozzo in Comune di Gallese località Aliano per uso irriguo, l/s 2 di acqua da



secondo pozzo in Comune di Gallese località Aliano per uso irriguo e l/s 1 di acqua da terzo pozzo in Comune di Vignanello località Artete per uso irriguo.

Viterbo, 5 giugno 2015

Il dirigente del settore
dott.ssa Mara Ciambella

TC15ADF9307 (A pagamento).

PROVINCIA DI FROSINONE
Ufficio concessioni idriche

*Concessione di derivazione
di acque pubbliche - Ditta Vetreco S.r.l.*

La soc. Vetreco S.r.l. con sede e stabilimento in via Morolense Km 5,500 - 03019 Supino (FR), in data 3 novembre 2014 ha presentato domanda di Concessione, agli atti con prot. n. 125976 del 4 novembre 2014, e successive integrazioni prot. 57871 del 13 maggio 2015, per la derivazione di acqua pubblica da n. 1 pozzo realizzato nel Comune di Supino (FR), via Morolense Km 5,500 in catasto fg. 4 mapp. 559, per uso Industriale ed Irrigazione Verde Aziendale, per una portata massima da derivare pari a 2,00 l/s, ed un volume annuo max pari a 24000 mc.

Il dirigente
dott. Ferdinando Riccardi

TC15ADF9311 (A pagamento).

PROVINCIA DI LATINA
Settore ecologia e ambiente

*Concessione per la derivazione d'acqua
da corpo sotterraneo*

R.D. 1775/1933 – D.Lgs 152/06 concessione per la derivazione acqua da corpo sotterraneo – ditta Domenico Paone fu Erasmo p. IVA 00076420595

Questa Provincia ha rilasciato concessione con atto prot. 31329 del 10 giugno 2015 per dieci anni per derivare una portata media 0,58 l/s e 10.500 mc/anno di acqua da falda sotterranea mediante un pozzo in Comune di Minturno Area Industriale Penitro F. 16 p. 14, per uso industriale e igienico, canone annuo € 2.700,00.

Il dirigente del settore
dott.ssa Nicoletta Valle

TC15ADF9319 (A pagamento).

**CITTÀ METROPOLITANA
DI ROMA CAPITALE**
Dipartimento IV servizio 2

Richiesta concessione derivazione acqua pubblica da pozzo

Avviso: con domanda prot. 14552 del 4 febbraio 2015 - Coni Ugo ha richiesto la concessione in oggetto per 1,0 l/s ad uso irriguo – Loc. Colle della Selva – Olevano Romano.

La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TC15ADF9356 (A pagamento).

**CITTÀ METROPOLITANA
DI ROMA CAPITALE**
Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta di concessione per derivazione di acque pubbliche

Il Consorzio «La Cittadella» con domanda prot. 160452 del 28 novembre 2014 ha richiesto la concessione di derivazione da pozzo sito in via L'Aquila snc nel Comune di Ardea nella misura di 1,0 l/s, uso igienico ed innaffiamento.

La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TC15ADF9366 (A pagamento).

CONCESSIONI DEMANIALI

AUTORITÀ PORTUALE DI GENOVA

Avviso di deposito istanze per concessioni demaniali

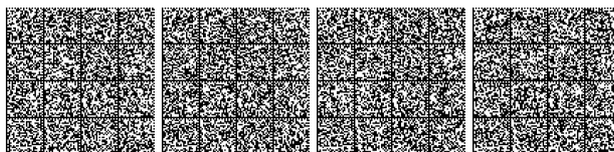
Autorità Portuale di Genova, ai fini di cui all'art. 18 Reg. Cod. Nav., comunica che sono pervenute numero 9 istanze di concessioni demaniali marittime, pubblicate fino al 20/07/2015 all'Albo Pretorio del Comune di Genova e sul sito internet www.porto.genova.it. Le suddette istanze, corredate di relativi allegati, sono depositate per la consultazione presso la sede di Autorità Portuale di Genova.

Si invitano tutti gli interessati a presentare per iscritto ad Autorità Portuale di Genova - Servizio Demanio (Via della Mercanzia 2, 16124 Genova) quelle osservazioni che ritenessero opportune e/o istanze concorrenti entro il perentorio termine del 21/07/2015.

Si avverte che, trascorso il termine stabilito, non sarà accettato alcun reclamo. Riservata, comunque, ogni diversa e/o ulteriore valutazione da parte dell'Ente in ordine alle istanze presentate.

Il presidente
Luigi Merlo

T15ADG9412 (A pagamento).



CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA*Iscrizione a ruolo della dott.ssa Caterina Miccadei*

Il sottoscritto presidente rende noto che oggi è stato iscritto al ruolo dei notai esercenti in questo Distretto il notaio dott.ssa Caterina Miccadei con sede in Frascati (d.n.r. di Roma, Velletri e Civitavecchia), proveniente dalla sede di Roma.

Roma, 23 giugno 2015

Il presidente
Cesare Felice Giuliani

TC15ADN9316 (Gratuito).

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2015-GU2-76) Roma, 2015 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



* 4 5 - 4 2 0 4 0 0 1 5 0 7 0 4 *

€ 3,05

