

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Sabato, 11 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	
AZIENDE INDUSTRIALI MUNICIPALI VICENZA S.p.A. Convocazione di assemblea (T15AAA9682)	Pag. 1
BAKER TILLY REVISA S.p.A. Convocazione di assemblea ordinaria dei soci (T15AAA9762)	Pag. 3
COMFA S.p.A. Convocazione dell'assemblea ordinaria (T15AAA9761)	Pag. 2
GLOBAL INDUSTRIALE S.p.A. Convocazione di assemblea ordinaria (TC15AAA9632)	Pag. 3
L'EDERA COMPAGNIA ITALIANA DI ASSICURAZIONI S.p.A. Convocazione di assemblea (T15AAA9772)	Pag. 3
MALASPINA S.p.A. Convocazione di assemblea ordinaria (TC15AAA9588)	Pag. 2
MARIO PINTO S.p.A. Convocazione di assemblea (TC15AAA9572)	Pag. 2
NETTUNO GOLF S.p.A. Convocazione di assemblea (TS15AAA9633)	Pag. 3
NICO S.p.A. Convocazione di assemblea straordinaria (T15AAA9746)	Pag. 1
NOVA VERTA INTERNATIONAL S.p.A. Convocazione di assemblea ordinaria (T15AAA9767)	Pag. 2
RIGIM - RIUNIONE GENERALE ITALIANA DI MOBILIZZAZIONE S.p.A. Convocazione dell'assemblea ordinaria (T15AAA9756)	Pag. 1
SIPIEM S.p.A. Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria (T15AAA9683)	Pag. 1
Altri annunci commerciali	
ALBA 6 SPV S.R.L. ALBA LEASING S.p.A. Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (T15AAB9721)	Pag. 4
FAIRWAY S.R.L. Avviso di cessione di crediti ai sensi della Legge 30 aprile 1999, n. 130 "Legge 130" (T15AAB9686)	Pag. 4



ANNUNZI GIUDIZIARI**Notifiche per pubblici proclami**

TRIBUNALE CIVILE DI BARI

Estratto atto di citazione mediante notifica per pubblici proclami (TC15ABA9578) Pag. 8

TRIBUNALE DI BOLOGNA

Notificazione per pubblici proclami (T15ABA9693) Pag. 6

TRIBUNALE DI BOLOGNA

Notificazione per pubblici proclami (T15ABA9690) Pag. 6

TRIBUNALE DI LATINA

Atto di citazione e di convocazione della mediazione ex D. Lgs. 28/2010 (TC15ABA9634) Pag. 9

TRIBUNALE DI LECCE

Atto di citazione con notifica per pubblici proclami (T15ABA9723) Pag. 7

TRIBUNALE DI REGGIO CALABRIA

Ricorso ex art. 702 bis c.p.c. (T15ABA9748) Pag. 7

TRIBUNALE DI SIENA

Avviso di fissazione di udienza (T15ABA9747) Pag. 7

TRIBUNALE ORDINARIO DI VELLETRI

Notifica per pubblici proclami del decreto ex art. 3, co. 5, Legge 346/1976 (TS15ABA9639) Pag. 9

Ammortamenti

TRIBUNALE DI BARI

Ammortamento vaglia cambiario (TC15ABC9579) Pag. 10

TRIBUNALE DI MACERATA

Ammortamento cambiario (T15ABC9685) Pag. 9

TRIBUNALE DI NAPOLI

Ammortamento libretto di risparmio (T15ABC9760) Pag. 10

TRIBUNALE DI NAPOLI

Ammortamento assegno (T15ABC9769) Pag. 10

TRIBUNALE DI PADOVA

Ammortamento cambiario (T15ABC9749) Pag. 10

TRIBUNALE DI TERMINI IMERESE

Ammortamento certificato di deposito (TC15ABC9574) Pag. 10

TRIBUNALE DI TRENTO

Ammortamento assegni circolari (T15ABC9687) Pag. 9

TRIBUNALE DI VELLETRI

Ammortamento polizza di pegno (TS15ABC9666) Pag. 10

Eredità

TRIBUNALE DI BARI

Nomina curatore eredità giacente della signora Vurro Rosa (TC15ABH9575) Pag. 11

TRIBUNALE DI NAPOLI

Nomina curatore eredità giacente (T15ABH9766) Pag. 10

TRIBUNALE DI PADOVA

Nomina curatore eredità giacente di Zanella Raffaello (TC15ABH9581) Pag. 11

Riconoscimenti di proprietà

TRIBUNALE DI REGGIO CALABRIA

Usucapione speciale (TC15ABM9624) Pag. 11

Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta

TRIBUNALE DI BRESCIA

Richiesta di dichiarazione di morte presunta del sig. Provezza Andreas (T15ABR9688) Pag. 11

TRIBUNALE DI CIVITAVECCHIA

Richiesta di dichiarazione di morte presunta (T15ABR9381) Pag. 12

TRIBUNALE DI MANTOVA

Dichiarazione di morte presunta (T15ABR9689) Pag. 11

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazioneC.S.C. COOPERATIVA SERVIZI CERVIGNANESE
SOC. COOP. IN LIQ.

Deposito bilancio finale di liquidazione (T15ABS9763) Pag. 12

COOPERATIVA ROMA CENTRO A R.L.

Deposito atti finali (T15ABS9724) Pag. 12

COOPING SOCIETÀ COOPERATIVA

Deposito bilancio finale di liquidazione (T15ABS9755) Pag. 12

EUREKA COOPERATIVA A R.L. IN L.C.A.

Deposito bilancio finale di liquidazione (TC15ABS9641) Pag. 13

MONTE E DISFE SOCIETÀ COOPERATIVA A RESPONSABILITÀ LIMITATA

Deposito bilancio finale di liquidazione (T15ABS9764) Pag. 12



NEW CLEAR MULTISERVICE SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Deposito bilancio finale di liquidazione (T15ABS9765)</i>	Pag. 13
--	---------

SOCIETÀ COOPERATIVA C.I.R.M. <i>Deposito bilancio finale della liquidazione (T15ABS9640)</i>	Pag. 13
---	---------

ALTRI ANNUNZI

Espropri

RETE FERROVIARIA ITALIANA S.P.A. Direzione territoriale produzione di Palermo - S.O. ingegneria e tecnologie <i>Espropriazione per pubblica utilità (TC15ADC9587)</i>	Pag. 13
--	---------

Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici

A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco <i>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. (T15ADD9706)</i>	Pag. 16
--	---------

A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco <i>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. (T15ADD9713)</i>	Pag. 18
--	---------

ABBVIE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD9771)</i>	Pag. 25
---	---------

ALTERGON 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 UE 712/2012. (T15ADD9709)</i>	Pag. 17
---	---------

ALTERGON 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 UE 712/2012. (T15ADD9710)</i>	Pag. 18
---	---------

ANGENERICO S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/65409 del 26/06/2015 (T15ADD9705)</i>	Pag. 15
---	---------

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare del 26/06/2015 n. AIFA/V&A/P/65442 (T15ADD9757)</i>	Pag. 23
---	---------

BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (T15ADD9696)</i>	Pag. 28
---	---------

BAYER S.P.A. <i>Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati (T15ADD9694)</i>	Pag. 27
--	---------

BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (T15ADD9697)</i>	Pag. 28
---	---------

BIOINDUSTRIA LABORATORIO ITALIANO MEDICINALI 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. 274/2007 e Regolamento n.1234/2008 e s.m.i. (T15ADD9754)</i>	Pag. 23
--	---------

BRACCO IMAGING 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 CE n. 1234/2008 (T15ADD9753)</i>	Pag. 22
---	---------

BRACCO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale ad uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE n. 1234/2008. (T15ADD9768)</i>	Pag. 24
---	---------

DYNACREN LABORATORIO FARMACEUTICO DEL DR. A. FRANCIONI E M. GEROSA S.R.L. <i>Modifica secondaria dell'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, come modificato dal Regolamento 712/2012/UE, e in applicazione del comma 1 bis dell'art. 35 del D.Lgs. 219/2006 (T15ADD9684)</i>	Pag. 14
---	---------

ELI LILLY ITALIA S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A del 26 giugno 2015 protocollo n. AIFA/V&A/P/65510 (T15ADD9654)</i>	Pag. 27
---	---------

ELI LILLY ITALIA S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A del 16 giugno 2015 protocollo n. AIFA/V&A/P/61087 (T15ADD9653)</i>	Pag. 26
---	---------

FARMACEUTICI CABER S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD9711)</i>	Pag. 28
--	---------



GRUNENTHAL ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD9750)</i>	Pag. 22	MSD ITALIA S.R.L. <i>Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale EZETROL (TX15ADD195)</i>	Pag. 31
JOHNSON & JOHNSON S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i. (T15ADD9774)</i>	Pag. 25	NEAPHARMA S.R.L. <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. (T15ADD9704)</i>	Pag. 15
KONPHARMA 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 Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (Regolamento (CE) n. 1234/2008). (T15ADD9722)</i>	Pag. 21	NEOPHARMED GENTILI S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD9714)</i>	Pag. 19
LAMPUGNANI FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007 n. 274 - (Regolamento (CE) 1234/2008 e succ. modifiche (T15ADD9759)</i>	Pag. 24	NEOPHARMED GENTILI S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD9718)</i>	Pag. 20
LIFEPHARMA S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD9751)</i>	Pag. 22	NOVARTIS FARMA S.P.A. <i>Comunicazione di rettifica riguardante diverse specialità medicinali Novartis Farma S.p.A. - ESTRADERM MX CEROTTI TRANSDERMICI (T15ADD9775)</i>	Pag. 27
MEDIOLANUM FARMACEUTICI S.P.A. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/65426 del 26.06.2015 (T15ADD9712)</i>	Pag. 18	RANBAXY ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, così come modificato dal Regolamento 712/2012. (T15ADD9720)</i>	Pag. 20
MERCK SERONO 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. 274/2007 (T15ADD9692)</i>	Pag. 15	ROCHE S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008, come modificato dal Regolamento (CE) n. 712/2012. (TX15ADD192)</i>	Pag. 29
MSD ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX15ADD191)</i>	Pag. 29	S&R FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (T15ADD9773)</i>	Pag. 25
MSD ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (Domanda presentata all'Agenzia Italiana del Farmaco - Ufficio Valutazione e Autorizzazione: 21 maggio 2015) (T15ADD194)</i>	Pag. 31	S.I.F.I. S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n.274 (TC15ADD9571)</i>	Pag. 27
MSD ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX15ADD193)</i>	Pag. 29	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. (T15ADD9719)</i>	Pag. 20
		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. (T15ADD9716)</i>	Pag. 19



SANOFI S.P.A.

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. (T15ADD9717) Pag. 20

SCHARPER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD9715) . . . Pag. 19

SCHARPER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD9691) . . . Pag. 14

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

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD9770) Pag. 24

TEVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Reg. 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T15ADD9707) . . . Pag. 16

TEVA ITALIA S.R.L.

Comunicazione di rettifica relativa al medicinale QUETIAPINA TEVA ITALIA (T15ADD9758) Pag. 24

Valutazione impatto ambientale

PORTO PETROLI DI GENOVA S.P.A.

Estratto del provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale n.0000129 del 03/07/2015 relativo al progetto Nuovo Terminale Off-Shore di tipo Catenary Anchor Line Mooring (boa monormeggio) per il trasferimento del greggio dalle petroliere verso terra presentato dalla Società Porto Petroli di Genova S.p.A. con sede legale in Genova (GE) Radice Pontile Alfa snc (T15ADE9752) . . . Pag. 31

SPECTRUM GEO LTD

Estratto del provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale n. 0000103 del 03.06.2015 relativo al programma dei lavori collegato al progetto "Permessi di prospezione d 1 B.P-SP e d 1 F.P-SP situati nel mare Adriatico prospiciente le coste delle regioni Emilia Romagna, Marche, Abruzzo, Molise, Puglia", presentato dalla Società Spectrum Geo LTD (TS15ADE9646) Pag. 32

Concessioni di derivazione di acque pubbliche

PROVINCIA DI LATINA Settore ecologia e ambiente

R.D. 1775/1933 domanda di concessione per la derivazione acqua da corpo sotterraneo in comune di Fondi - Ditta Futura srl. (TC15ADF9623) Pag. 32

PROVINCIA DI LATINA Settore ecologia e ambiente

R.D. 1775/1933 domanda di concessione per la derivazione acqua da corpo sotterraneo in comune di Fondi - Ditta "Azienda agricola Muccete". (TC15ADF9622) Pag. 32

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DI AVELLINO

Nomina di notaio delegato (TC15ADN9580) Pag. 33

CONSIGLIO NOTARILE DI BRESCIA

Dispensa dall'esercizio della professione di notaio della dott.ssa Simonetta Palombo (TC15ADN9631) Pag. 32

CONSIGLIO NOTARILE DI PARMA

Nomina a coadiutore temporaneo del dott. Paolo Micheli (TC15ADN9573) Pag. 32





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

AZIENDE INDUSTRIALI MUNICIPALI VICENZA S.P.A.

Sede: contrà Pedemuro San Biagio, 72 - Vicenza
Capitale sociale: Euro 71.293.000,00 interamente versato
Registro delle imprese: Vicenza n. 95007660244
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 95007660244
- 00927840249

Convocazione di assemblea

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea Straordinaria presso la sede della Società, Contrà Pedemuro San Biagio 72 - Vicenza, per il giorno 5 agosto 2015 alle ore 10.00 per trattare il seguente

Ordine del giorno

1. proposta di Fusione per incorporazione della Società AIM Bonifiche srl nella Società AIM Vicenza SpA;
2. proposta di modifica Statuto;
3. varie ed eventuali.

L'amministratore unico
Paolo Colla

T15AAA9682 (A pagamento).

SIPIEM S.P.A.

Sede sociale : Via Lamarmora n. 11 - Biella
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00377800024

Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria

L'assemblea degli Azionisti è convocata presso lo Studio del Notaio Massimo Ghirlanda in Biella, Via Lamarmora n. 21, per il giorno 28 luglio 2015, alle ore 11.00 per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del Giorno:

- Relazione del Collegio Sindacale ai sensi dell'art. 2408 c.c.: conclusioni ed eventuali proposte;
- Deliberazioni ai sensi art. 2484 e 2487 c.c.
- Nomina del Collegio Sindacale

L'amministratore unico
Coda Ennio

T15AAA9683 (A pagamento).

NICO S.P.A.

Sede: c.da Biggemi ex S.S. 114 Km. 3,2 - 96010 Priolo
Gargallo (SR)

Capitale sociale: E. 130.952,00

Registro delle imprese: Tribunale di Siracusa reg. soc. 2750
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00210240891

Convocazione di assemblea straordinaria

L'assemblea straordinaria dei soci della Nico S.P.A. è convocata per il giorno 28/07/15 alle ore 10:30 in prima convocazione, ed occorrendo il 30/07/15 alle ore 18:00 in seconda convocazione, presso lo Studio del Notaio Giambattista Coltraro in Augusta (SR), Via Principe Umberto n. 112 per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

- Approvazione del progetto di Fusione per incorporazione della European Enviromental Service S.R.L. Unipersonale nella Nico S.P.A. ai sensi dell'art. 2505 c.c.;

- Varie ed eventuali.

Deposito azioni a norma di legge.

Il presidente del consiglio di amministrazione
dott. Pietro Balistreri

T15AAA9746 (A pagamento).

RIGIM - RIUNIONE GENERALE ITALIANA DI MOBILIZZAZIONE S.P.A.

in liquidazione

Sede legale: via Castiglione, 8 - Bologna (BO)

Capitale sociale: Euro 637.500,00 i.v.

Registro delle imprese: Bologna n. 00476460340

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00476460340

Convocazione dell'assemblea ordinaria

I Signori Azionisti, l'Organo di liquidazione e di controllo sono convocati in assemblea ordinaria presso la sede legale della Società per il giorno 27 luglio 2015 alle ore 9.30, ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 31 luglio 2015, stessi ora e luogo, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno

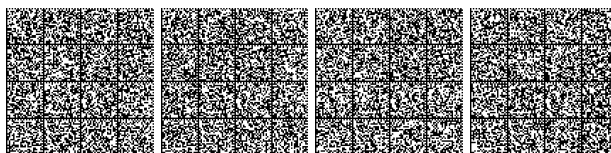
- 1) Bilancio finale di liquidazione e piano di riparto; Relazione del Collegio Sindacale: deliberazioni conseguenti;

- 2) Varie ed eventuali

Bologna, 22/06/2015

p. Il collegio dei liquidatori - Il presidente
dott. Jacopo Di Stefano

T15AAA9756 (A pagamento).



COMFA S.P.A.*in liquidazione*

Sede legale: via Castiglione n. 8 - Bologna (BO)

Capitale sociale: Euro 516.000.= i.v.

Registro delle imprese: Bologna n. 00510280019

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00510280019

Convocazione dell'assemblea ordinaria

I Signori Azionisti, l'Organo di liquidazione e di controllo sono convocati in assemblea ordinaria e straordinaria presso la sede legale della Società per il giorno 27 luglio 2015 alle ore 10.30, ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 31 luglio 2015, stessi ora e luogo, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1) Bilancio finale di liquidazione e piano di riparto; Relazione del Collegio Sindacale: deliberazioni conseguenti;

2) Varie ed eventuali

Bologna, 22/06/2015

p. Il collegio dei liquidatori - Il presidente
dott. Jacopo Di Stefano

T15AAA9761 (A pagamento).

MARIO PINTO S.P.A.

Sede sociale: Strada delle Cacce, 21 - Torino

Capitale sociale: € 520.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Torino, n. 00471200014

R.E.A. di Torino n. 231577

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00471200014

Convocazione di assemblea

I Signori Azionisti sono convocati in assemblea straordinaria presso lo Studio del Notaio Migliardi in Torino Via Avogadro n. 16 il giorno 28 luglio 2015 alle ore 17:00 in prima convocazione, ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 29 luglio 2015 ore 12:00 stesso luogo, per discutere e deliberare sul seguente

ORDINE DEL GIORNO

- Modifiche statutarie

Per intervenire all'assemblea gli azionisti devono depositare le loro azioni presso la sede sociale entro i termini di cui all'art. 4 legge 29 dicembre 1962 n. 1745.

Il presidente del consiglio
sig. Bronzino Piermauro

TC15AAA9572 (A pagamento).

NOVA VERTA INTERNATIONAL S.P.A.

Sede: via A. Grandi n. 45 - Arezzo

Capitale sociale: Euro 2.537.600,00 i.v.

Registro delle imprese: Arezzo

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01239010513

Convocazione di assemblea ordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria in Arezzo, presso la Sede Sociale di Via Achille Grandi n. 45, per il giorno 30 luglio 2015 alle ore 11:30, ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 31 luglio 2015 stesso luogo e stessa ora per decidere sul seguente ordine del giorno:

1. determinazione del compenso dei membri del Consiglio di Amministrazione;

2. determinazione del compenso dei membri del Collegio Sindacale.

Deposito azioni a norma dello statuto sociale.

Arezzo, lì 08 luglio 2015

Il Presidente del Consiglio di Amministrazione
Luciana Mori

T15AAA9767 (A pagamento).

MALASPINA S.P.A.

Sede: via dello Sport, 1 - Peschiera Borromeo

Capitale sociale: € 907.500 i.v.

Registro delle imprese: n. 00525730065

R.E.A. n. 1019205

Convocazione di assemblea ordinaria

I Sigg. Azionisti sono convocati in assemblea ordinaria presso la sede legale di Via Dello Sport, 1— Peschiera Borromeo (Milano San Felice) per il giorno 29 luglio 2015 alle ore 8.00 in prima convocazione e per il giorno 30 luglio 2015 alle ore 21 in seconda convocazione, per discutere e deliberare sugli argomenti di cui al seguente

ordine del giorno

1) Esame ed approvazione del bilancio d'esercizio chiuso al 31.3.2015

2) Nomina cariche sociali per il triennio 2015/2018

Il deposito delle azioni, ai fini dell'intervento in assemblea, dovrà essere effettuato presso la sede sociale entro le ore 18 del 28 luglio 2015.

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
Adolfo Ammannati

TC15AAA9588 (A pagamento).



BAKER TILLY REVISA S.P.A.

Sede legale: via Guido Reni n. 2/2 - Bologna
Registro delle imprese: Bologna n. 01213510017
R.E.A. Bologna: n. BO 362604
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 01213510017

Convocazione di assemblea ordinaria dei soci

Ai

Soci

Ai componenti il

Consiglio di Amministrazione

Ai componenti il

Collegio Sindacale

I Soci, i Consiglieri di Amministrazione ed i Signori Sindaci della BAKER TILLY REVISA SPA sono formalmente convocati per il giorno

30 luglio 2015 alle ore 11.00

presso l'ufficio di Milano, Via Senato n. 20, per discutere e deliberare sul seguente

ordine del giorno

1) Proposta di promozione di azione di responsabilità nei confronti dell'ex-Presidente del Consiglio di Amministrazione, in carica fino al 30/12/2014;

2) Varie ed eventuali

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 11.5) dello Statuto la partecipazione all'Assemblea può essere effettuata mediante collegamento in audio conferenza.

Bologna, li 08 luglio 2015

Il presidente del consiglio di amministrazione
Bruno Piazza

T15AAA9762 (A pagamento).

L'EDERA COMPAGNIA ITALIANA DI ASSICURAZIONI S.P.A.

Sede: Viale Castro Pretorio 82 - Roma
Capitale sociale: Lire 7.200.011.000 i.v.
Registro delle imprese: n. 02593450584

Convocazione di assemblea

Si convoca l'assemblea dei soci per il giorno 1 agosto 2015 alle ore 9,00 in prima convocazione ed il giorno 3 agosto 2015 alle ore 9.00, in seconda convocazione, in Roma, via Dalmazia n. 29, presso lo studio Mazza-Pasquini, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

Parte Straordinaria:

a) Modifiche statutarie; Parte Ordinaria:

b) Nomina CdA e Collegio Sindacale; Deliberazioni inerenti e conseguenti.

Per l'intervento all'assemblea è necessario il deposito delle azioni il giorno e nel luogo di convocazione suindicati.

Il presidente del consiglio di amministrazione
avv. Antonio di Mambro

T15AAA9772 (A pagamento).

GLOBAL INDUSTRIALE S.P.A.

Società soggetta all'attività di direzione e coordinamento della Metec Industrial Materials S.r.l. a socio unico

Sede legale: zona industriale, 40 - 66034 Lanciano (CH)

Capitale sociale: € 17.000.000,00

di cui versato € 16.285.714,00

Registro delle imprese: Chieti n. 08367850016

R.E.A.: Chieti n. 182614

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 08367850016

Convocazione di assemblea ordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria presso lo studio Vasconi in Torino, via Valeggio n. 21, per il giorno 27 luglio 2015, alle ore 15,30, con il seguente

Ordine del giorno:

Deliberazioni ai sensi dell'art. 2364 del Codice civile;
Varie ed eventuali.

L'amministratore unico
Nelco Doati

TC15AAA9632 (A pagamento).

NETTUNO GOLF S.P.A.*in liquidazione*

Sede: via della Campana n. 18 - Nettuno (Roma)

Capitale sociale: Euro 1.109.158,00 int. vers.

Registro delle imprese: Roma n. 08131690581

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 08131690581 e n.
01967491000

Convocazione di assemblea

Gli azionisti sono convocati in Roma Via Pietro della Valle n. 1, il 29 luglio 2015 alle ore 15.00, per deliberare su:

1. Bilancio al 31 dicembre 2014. Richiesta finanziamento ai Soci per la gestione della liquidazione.

2. Trasferimento sede legale a Roma; Trasformazione della società da SPA in SRL. Deliberazioni inerenti e conseguenti.

La documentazione sottoposta all'approvazione è depositata in Roma, Via Pietro della Valle, 1 (presso AM Turismo).

Roma, 6 luglio 2015

Nettuno Golf S.p.A. in liquidazione - Il liquidatore
Oreste Braga

TS15AAA9633 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

FAIRWAY S.R.L.

Iscritta al n. 35122 dell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia, ai sensi dell'art. 4 del Provvedimento della Banca d'Italia 29 aprile 2011.

Sede legale: via Alessandro Pestalozza n. 12/14 - Milano
 Registro delle imprese: Milano n. 08431330961
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08431330961

Avviso di cessione di crediti ai sensi della Legge 30 aprile 1999, n. 130 "Legge 130"

La Fairway S.r.l. ("Cessionaria") comunica che, con atti di cessione sottoscritti alle date sotto indicate, ha acquistato pro soluto dai cedenti di seguito elencati, con efficacia dalle ore 00:01 del giorno di stipula di ogni atto di cessione ("Data di Efficacia"), un portafoglio di crediti identificabile secondo i seguenti criteri di blocco ("Crediti"):

(a) esistenti e futuri espressi in Euro nei confronti delle pubbliche amministrazioni della Repubblica italiana, ivi inclusi:

(i) il governo centrale italiano e le sue agenzie, i ministeri e la Presidenza del Consiglio dei Ministri, gli organi costituzionali, gli enti di previdenza e di assistenza e gli altri enti del settore pubblico (come definiti dall'articolo 4, comma 1, n. (8) del Regolamento (UE) n. 575/2013 del 26 giugno 2013);

(ii) gli enti territoriali italiani, inclusi le regioni, le province, i comuni, le città metropolitane, le aziende sanitarie locali e le aziende ospedaliere;

(b) originati da società di capitali, società di persone o imprenditori individuali, in bonis o soggetti a Procedure di Insolvenza o di Riorganizzazione (come di seguito definite), purché forniti di partita IVA e stabiliti in Italia o in altro paese appartenente all'Unione Europea o all'Associazione Europea di Libero Scambio.

Per "Procedure di Insolvenza o di Riorganizzazione" si intende qualsiasi applicabile procedura di insolvenza, fallimento, amministrazione, ristrutturazione obbligatoria, gestione controllata o concordato disciplinata dalla legge italiana, ivi inclusi, a titolo esemplificativo e non esaustivo, il fallimento, la liquidazione coatta amministrativa, l'amministrazione straordinaria, il concordato preventivo ed il concordato fallimentare.

Elenco cedenti e atti di cessione:

- Panichi Alberto S.r.l. - data atto 22/06/2015
- Cunico Vittorio S.r.l. - data atto 23/06/2015;
- Eliot Ness & Co. S.r.l. - data atto 23/06/2015;
- Immobiliare Città di Magenta S.r.l. - data atto 25/06/2015;
- Herton di Guido Lussiana e C. S.a.s. - data atto 25/06/2015.

Per effetto di detti atti di cessione, sono stati trasferiti alla Cessionaria anche gli interessi maturati e non pagati alla Data di Efficacia di ciascun atto e maturandi a partire da tale data ed ogni altro accessorio, unitamente a tutti i privilegi e le cause di prelazione che assistono i Crediti, nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa, azione ed eccezione sostanziali e processuali, inerenti o comunque accessori ai stessi ed al loro esercizio in conformità alle previsioni delle norme agli stessi applicabili.

La cessione è finalizzata ad una cartolarizzazione di crediti multi-originator, da parte della Cessionaria, con emissione di titoli ai sensi della Legge 130. L'incarico di riscossione dei Crediti è svolto, per conto della Cessionaria, da Zenith Service S.p.A., con sede legale in Roma, Via Guidobaldo del Monte n. 61, codice fiscale n. 02200990980 (master servicer), che, a sua volta, nominerà BE Finance S.r.l., con sede legale in Roma, Via Cola di Rienzo n. 44, codice fiscale n. 06926440964, quale soggetto delegato a procedere, in nome e per conto della Cessionaria, all'incasso e recupero delle somme dovute in relazione ai Crediti (sub-servicer).

Il debitore ceduto e gli eventuali suoi garanti, successori o aventi causa ed altri interessati, potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione, durante le ore di ufficio di ogni giorno lavorativo, a: BE Finance S.r.l. Via Cola di Rienzo n. 44 - Roma - Fax 0699337542; e-mail: befinance@legal-mail.com; ovvero a Zenith Service S.p.A. Via Alessandro Pestalozza 12/14 - Milano - Fax 027788051; e-mail: zenith-service_ri@pec.it, reporting@zenithservice.it.

Milano, 7 luglio 2015

Il presidente del consiglio di amministrazione
 Marco Grimaldi

T15AAB9686 (A pagamento).

ALBA 6 SPV S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 1° Ottobre 2014

Sede legale: via V. Alfieri 1 - 31015 Conegliano - Treviso - Italia

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso n. 04669660260

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04669660260

ALBA LEASING S.P.A.

Sede legale: via Sile n. 18 - 20139 Milano

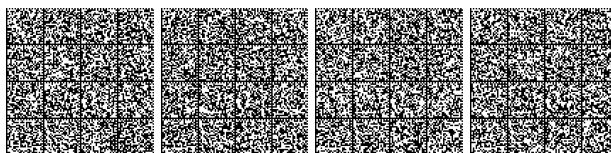
Capitale sociale: Euro 357.953.058 i.v.

Registro delle imprese: Milano n. 06707270960

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06707270960

Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

Con riferimento all'avviso pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana n. 73 del 21 giugno 2014 Parte Seconda (l'"Avviso"), Alba 6 SPV S.r.l. (l'"Acquirente") comunica che in data 7 luglio 2015 ha acquistato pro soluto da Alba Leasing S.p.A. (la "Cedente") tutti i crediti (ivi inclusi, a titolo esemplificativo ma non esaustivo, i canoni, gli interessi, gli eventuali conguagli relativi



ai canoni, gli accessori, gli eventuali incrementi dei canoni, le spese, le somme dovute a titolo di prezzo per l'eventuale esercizio da parte degli Utilizzatori dell'opzione di acquisto dei beni (i "Beni") e con esclusione di ogni importo in scadenza prima del 1 luglio 2015 (la "Data di Valutazione") (incluso) nonché di quanto dovuto a titolo di IVA e dei relativi interessi di mora) che alla Data di Valutazione (o alla diversa data indicata in relazione a ciascun criterio distintivo) soddisfacevano i seguenti criteri cumulativi (collettivamente, i "Crediti"):

(a) i criteri indicati ai punti nn. da (i) a (xix) dell'Avviso (i "Criteri Comuni"),

(b) la cui data di pagamento dell'ultimo Canone (così come indicato nel relativo Contratto di Locazione Finanziaria) non sia successiva al 1 ottobre 2037, e

(c) sono esclusi dalla cessione i crediti relativi ai canoni non contraddistinti da un codice tipo "ALB06MMAA" oggetto di comunicazione ai debitori ceduti ed inviata a mezzo "postel" o similare con scadenza compresa tra il 1 luglio 2015 e la data individuata del mese e dall'anno indicati al predetto codice rispettivamente come "mm" e "aa".

Unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti all'Acquirente senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dall'articolo 58, comma 3, del Testo Unico Bancario richiamato dall'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, tutti gli altri diritti derivanti alla Cedente dai Contratti di Locazione Finanziaria relativi ai Crediti ivi richiamati, ivi incluse le garanzie, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa inerente ai suddetti Crediti e ai relativi rapporti di finanziamento o di credito, inclusi i diretti di credito futuri derivanti da polizze assicurative a copertura dei Beni e diritti di credito futuri relativi ad indennizzi da parte di istituti bancari con le quali la Cedente abbia stipulato convenzioni aventi ad oggetto il conferimento dell'incarico a tali istituti bancari di istruire e se del caso approvare, in nome e per conto della Cedente, operazioni di leasing aventi ad oggetto, tra l'altro, i Contratti di Locazione Finanziaria.

Alba Leasing S.p.A. è stata nominata dall'Acquirente quale mandataria (con rappresentanza) al fine di provvedere - in nome e per conto dell'Acquirente - all'incasso delle somme dovute in relazione ai Crediti, al loro trasferimento all'Acquirente e, più in generale, alla gestione di tali Crediti in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei Crediti ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione. Rimane inteso che ogni e qualsiasi incasso sarà trasferito all'Acquirente unicamente in forza del mandato conferito alla Cedente. In virtù di tale incarico, i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, sono legittimati a pagare ogni somma dovuta in relazione ai Crediti e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era a loro consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate a tempo debito ai debitori ceduti.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione ad Alba Leasing S.p.A. - tel. 800 180989; fax +39 02 36716212.

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

La cessione da parte della Cedente, ai sensi e per gli effetti del suddetto Contratto Quadro di Cessione, dei Crediti, nonché dei relativi diritti accessori, azioni, garanzie reali e/o personali e quant'altro di ragione, ha comportato e/o potrà comportare il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali").

Ciò premesso, l'Acquirente - tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13, comma 4 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali - assolve tale obbligo mediante la pubblicazione in forza di autorizzazione dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali emessa nella forma prevista dal provvedimento emanato dalla medesima Autorità in data 18 gennaio 2007.

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

L'Acquirente informa, in particolare, che i Dati Personali saranno, in ogni caso, oggetto di trattamento esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale dell'Acquirente stessa, e quindi:

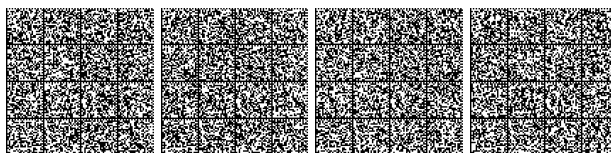
- per l'adempimento ad obblighi previsti da leggi, regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da Autorità a ciò legittimate da legge o da organi di vigilanza e controllo; e

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

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

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

I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per le finalità sopra elencate ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i



Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza in qualità di responsabili del trattamento (i "Responsabili"), unitamente alla presente informativa, potranno essere forniti agli Interessati su loro richiesta, rivolgendosi alla Cedente al relativo indirizzo in prosieguo indicato. L'Acquirente - in nome e per conto proprio nonché della Cedente e degli altri soggetti sopra individuati - informa, altresì, che i Dati Personali potranno essere comunicati a società che gestiscono banche dati istituite per valutare il rischio creditizio consultabili da molti soggetti (ivi inclusi i sistemi di informazione creditizia). In virtù di tale comunicazione, altri istituti di credito e società finanziarie saranno in grado di conoscere e valutare l'affidabilità e puntualità dei pagamenti (ad es. regolare pagamento delle rate) degli Interessati.

Nell'ambito dei predetti sistemi di informazioni creditizie e banche dati, i Dati Personali saranno trattati attraverso strumenti informatici, telematici e manuali che garantiscono la sicurezza e la riservatezza degli stessi, anche nel caso di utilizzo di tecniche di comunicazione a distanza nell'esclusivo fine di perseguire le finalità sopra descritte. Possono altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento - nei limiti dello svolgimento delle mansioni assegnate - persone fisiche appartenenti alle categorie dei consulenti e dei dipendenti delle società esterne nominate dai Responsabili, ma sempre e comunque nei limiti delle finalità di trattamento di cui sopra.

Titolare del trattamento dei Dati Personali è Alba 6 SPV S.r.l., con sede legale in Via V. Alfieri 1, 31015, Conegliano, Treviso, Italia. Responsabile del trattamento dei Dati Personali è Alba Leasing S.p.A., con sede legale in Via Sile 18, 20139 Milano. L'Acquirente informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali; a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettifica nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi.

Gli Interessati hanno il diritto di accedere in ogni momento ai propri Dati Personali, rivolgendosi a Alba Leasing S.p.A., con sede legale in Via Sile 18, 20139 Milano.

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

Per Alba 6 SPV S.r.l. - Società Unipersonale -
Amministratore unico
dott. Andrea Fantuz

T15AAB9721 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI BOLOGNA

Notificazione per pubblici proclami

Atto di avviso: il Dr. Giovanni Benassi, Giudice del Lavoro del Tribunale di Bologna, nel ricorso R.G. n. 1866/2015, con decreto del 30.6.2015 e del 1.7.2016, nella causa promossa da Berti Maria Chiara, Ferrari Patrizia, La Viola Roberta, Maglie Patrizia, Matalone Carmen, Melotti Federica, Musio Giovanna, Palumbo Raffaele, Perone Vincenzina, contro il MIUR, l'USR Emilia Romagna, l'ATP Bologna, di Rimini, di Ferrara, di Modena e i controinteressati, cioè tutti gli inclusi nelle GAE 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria degli ATP d'Italia, avente per oggetto l'inserimento dei ricorrenti, nella qualità di diplomati magistrali entro l'a.s. 2001-2002, nelle GAE di rispettivo richiesto inserimento di Bologna, di Rimini, di Ferrara, di Modena, vigenti nel triennio 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria, ha autorizzato la notifica del ricorso e del decreto ai controinteressati ai sensi dell'art. 151 c.p.c., fissando l'udienza cautelare per la comparizione delle parti per il giorno 8.10.2015 ore 11.00.

Il testo integrale del ricorso, il decreto di fissazione udienza e l'elenco dei controinteressati, cioè di tutti gli inclusi nelle GAE 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria di tutti gli ATP d'Italia, sono stati pubblicati nel sito ufficiale del MIUR, <http://hubmiur.pubblica.istruzione.it/web/ministero/home>, nella sezione "atti di notifica".

Bologna, li 3.07.2015

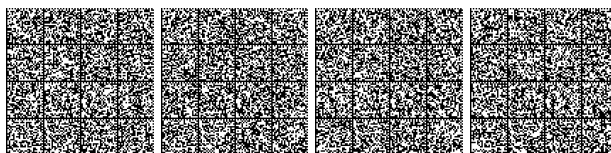
avv. Tiziana Sponga

T15ABA9690 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BOLOGNA

Notificazione per pubblici proclami

Atto di avviso: la Dr.ssa Maria Luisa Pugliese, Giudice del Lavoro del Tribunale di Bologna, nel ricorso R.G. n. 1850/2015, con decreto del 30.6.2015, nella causa promossa da Cantale Giuseppina, Cavallaro Letizia Anna, Ceccarelli Rossana, Chierici Valentina, Cirmignani Simona, Desiderio Antonietta, Freschi Laura, Genovese Marianna, Grano Francesca, Lana Calogera, Mallia Giusi, Manganello Grazia, Muscolino Santina, Nacci Serena, Napolitano Rosaria, Nobile Carmelo, Preite Anna Antonietta, Senese Francesco, Sutura Loredana contro il MIUR, l'USR Emilia Romagna, l'ATP Bologna, di Reggio Emilia, di Parma, di



Rimini, di Ferrara, di Ravenna, di Modena, di Forlì-Cesena, e i controinteressati, cioè tutti gli inclusi nelle GAE 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria degli ATP d'Italia, avente per oggetto l'inserimento dei ricorrenti, nella qualità di diplomati magistrali entro l'a.s. 2001-2002, nelle GAE di rispettivo richiesto inserimento di Bologna, di Reggio Emilia, di Parma, di Rimini, di Ferrara, di Ravenna, di Modena, di Forlì-Cesena, vigenti nel triennio 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria, ha autorizzato la notifica del ricorso e del decreto ai controinteressati ai sensi dell'art. 151 c.p.c., fissando l'udienza cautelare per la comparizione delle parti per il 28.10.2015 ore 11.45.

Il testo integrale del ricorso, il decreto di fissazione udienza e l'elenco dei controinteressati, cioè di tutti gli inclusi nelle GAE 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria di tutti gli ATP d'Italia, sono stati pubblicati nel sito ufficiale del MIUR, <http://hubmiur.pubblica.istruzione.it/web/ministero/home>, nella sezione "atti di notifica".

Bologna, li 3.07.2015

avv. Tiziana Sponga

T15ABA9693 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LECCE

Atto di citazione con notifica per pubblici proclami

Carluccio Franco, nato a Uggiano La Chiesa il 25.07.1940, rappresentato da

avv. Donato Fanciullo, elettivamente domiciliato nel suo studio a Giurdignano in via S. D'Acquisto n. 16, cita gli eredi e successivi aventi causa di Stefano Salvatore, deceduto nel 1894, a comparire dinanzi al Tribunale di Lecce all'udienza del 25.11.2015, con invito a costituirsi in giudizio almeno venti giorni prima dell'udienza indicata e con avvertimento che, in difetto, si verificheranno le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c., per sentir dichiarare l'avvenuta usucapione in favore dell'attore del terreno distinto in N.C.T. del Comune di Uggiano La Chiesa al fgl. 13 p.lla 163.

avv. Donato Fanciullo

T15ABA9723 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SIENA

Avviso di fissazione di udienza

Avviso di inserimento nel sito internet del MIUR - Con ricorso ex art. 700 c.p.c. (RGL 482/2015), proposto contro il M.I.U.R., USR Toscana e ATP di Siena, Bucalo Teresa, nella qualità di diplomata magistrale entro l'a.s. 2001/02, ha chiesto al Tribunale di Siena, Sez. Lav., l'inserimento nella III

fascia delle GAE di Siena, classe concorsuale Scuola dell'Infanzia e Primaria, e nei corrispondenti elenchi di sostegno, triennio 2014/2017.

Il ricorso verrà trattato all'udienza del 5 agosto 2015, ore 13:00, avanti al G.d.L. Dott. D. Cammarosano, il quale ha disposto la notificazione del ricorso, del decreto e l'elenco dei controinteressati mediante pubblicazione nel sito ufficiale del MIUR, avvenuto il 3.7.15, e nel sito www.uspsiena.it, e la pubblicazione dell'avviso nella *Gazzetta Ufficiale*.

Siena, 06.07.2015

avv. Diego Vaccaro

T15ABA9747 (A pagamento).

TRIBUNALE DI REGGIO CALABRIA

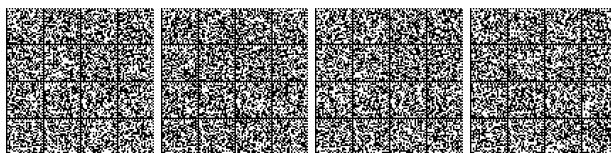
Ricorso ex art. 702 bis c.p.c.

All'udienza del 06/05/2015 il G.I. dott. Genovese rilevata la nullità della notificazione dell'atto introduttivo disponeva la rinnovazione dello stesso entro il 31.07.2015.

La sig.ra Esterina Bordò (n.a. il 14.03.1927 a Reggio Calabria - CF: BRDSRN27C54H224N), rappresentata e difesa, unitamente e disgiuntamente fra loro dagli avv.ti P. Cananzi e N. Marra del Foro di Reggio Calabria cita il sig. Bordò Carlos Juan Julian e/o gli eventuali eredi e aventi causa, dinanzi all'intestato Tribunale per l'udienza del 24.02.2016, ore di rito, con invito a costituirsi in giudizio ai sensi e nelle forme stabilite dall'art.166 c.p.c. almeno dieci giorni prima di detta udienza e a comparire, nell'udienza indicata, dinanzi al giudice designando ai sensi dell'art. 168-bis, con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica la decadenza di cui all'art.167 c.p.c. dalle domande riconvenzionali, eccezioni di merito e/o processuali che non siano rilevabili d'ufficio ed altresì la decadenza, ai sensi dell'art. 38 c.p.c. dalle eventuali eccezioni di incompetenza con l'avviso che in caso di mancata costituzione si provvederà in sua contumacia, ai sensi dell'art. 171 c.p.c., per ivi sentir rigettata ogni contraria tesi, istanza ed eccezione e per ivi sentire dichiarare che la sig.ra Bordò ha posseduto animo domino, per ben oltre un ventennio, in modo interrotto e pacifico, l'immobile riportato al catasto identificato al foglio 88 particella 461, sub 1 categoria A/11 classe 3 e sub 2 categoria A/4 classe 1, come appartenenti al N.C.E.U. comune di Reggio Calabria, e per l'effetto dichiarare che la Bordò ha acquistato a titolo originario il pieno ed esclusivo diritto di proprietà per intervenuta usucapione ventennale.

avv. Pasquale Cananzi

T15ABA9748 (A pagamento).



TRIBUNALE CIVILE DI BARI*Estratto atto di citazione mediante notifica
per pubblici proclami*

Il Presidente del Tribunale di Bari, con proprio provvedimento del 05/02/2015, ha autorizzato la notificazione per pubblici proclami, con gli adempimenti previsti dal comma 3 dell'art. 150 c.p.c., dell'atto di citazione del 06/01/2015 con il quale Chirico Vito, rappresentato e difeso dall'Avv. Vittorio Panzardi e dall'Avv. Nicoletta Dentamaro, ha citato - oltre che, con notifica nelle forme ordinarie, Mastrandrea Rosa Maria, Mastrandrea Carlo, Natale Angelo, Natale Nicoletta e Natale Maria Giovanna - anche, con notifica per pubblici proclami, gli eventuali ulteriori eredi di Mastrandrea Girolamo, nato a Palo del Colle il 22/07/1902 e deceduto a Bitonto il 04/05/1987, tutti collettivamente e impersonalmente, nonché Mastrandrea Pasqua, nata a Palo del Colle il 20/06/1890, ovvero gli eventuali suoi eredi, tutti collettivamente e impersonalmente, a comparire dinanzi al Tribunale Civile di Bari, Giudice unico a designarsi ai sensi dell'art. 168 bis c.p.c., all'udienza del 18/01/2016, ore di rito, con invito ai convenuti a costituirsi nel termine di venti giorni prima dell'udienza suindicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli artt. 38 c.p.c. e 167 c.p.c. e che, in difetto di costituzione, si procederà in loro contumacia, per ivi sentir accogliere le seguenti conclusioni:

A) accertare e dichiarare che Chirico Vito, nato a Palo del Colle (BA) il 21/06/1969 ed ivi residente al vico v Alcide De Gasperi, n. 2, C.F.: CHRVTI69H21G291W, possiede uti dominus da oltre vent'anni, in modo esclusivo, pacifico, continuo, ininterrotto, non contestato né clandestino, tutte le unità immobiliari di cui al punto 2) del presente atto di citazione;

B) per l'effetto, accertare e dichiarare che il predetto Chirico Vito ha acquistato il pieno e esclusivo diritto di proprietà per intervenuta usucapione di tutte le unità immobiliari di cui al punto 2) del presente atto di citazione;

C) per l'effetto, ordinare al competente Conservatore dei Registri Immobiliari di provvedere alla trascrizione della emananda sentenza, con esonero da ogni responsabilità. Il tutto con vittoria di spese e competenze legali del giudizio, oltre spese generali nella misura del 15%, IVA e CAP". Le unità immobiliari di cui al citato punto 2) dell'atto di citazione sono le seguenti:

a) fabbricato urbano sito in Palo del Colle alla via Napoleone, n. 62, piano terra, catastalmente identificato al Foglio 21, Particella 1963, sub 3, categoria C/6, classe 3, Consistenza 23mq, Rendita € 49,89, in carico alla partita 1133, intestato a Mastrandrea Girolamo, nato a Palo del Colle il 22/07/1902;

b) terreno agricolo sito in Palo del Colle, catastalmente identificato al Foglio 4, Particella 268, Qualità uliveto, classe 3, superficie are 23 ca 85, Reddito Dominicale € 10,47, Reddito Agrario € 7,39, intestato a Mastrandrea Girolamo, nato a Palo del colle il 22/07/1902;

c) terreno agricolo sito in Palo del Colle, catastalmente identificato al Foglio 4, Particella 270, qualità uliveto, Classe 3, Superficie are 42 ca 56, Reddito comincale € 18,68, Reddito Agrario € 13,19, in carico alla partita 17065, intestato a Mastrandrea Pasqua, nata in Palo del Colle il 20/06/1890;

d) terreno agricolo sito in Palo del Colle, catastalmente identificato al Foglio 10, Particella 122, Qualità semin. arbor., classe 3, superficie are 38 ca 23, Reddito Dominicale € 16,78, Reddito Agrario € 8,88, in carico alla partita 17061, intestato a Mastrandrea Girolamo, nato a Palo del Colle il 22/07/1902;

e) terreno agricolo sito in Palo del Colle, catastalmente identificato al Foglio 18, Particella 43, Qualità vigneto, Classe 3, Superficie are 40 ca 82, Reddito Dominicale € 41,11, Reddito Agrario € 26,35, in carico alla partita 17069, intestato a Mastrandrea Donato, nato a Palo del Colle il 20/02/1900;

f) terreno agricolo sito in Palo del Colle, catastalmente identificato al Foglio 18, Particella 316, Qualità vigneto, Classe 3, Superficie are 40 ca 82, Reddito Dominicale € 41,11, Reddito Agrario 26,35, in carico alla partita 17061, intestato a Mastrandrea Girolamo, nato a Palo del Colle il 22/07/1902;

g) terreno agricolo sito in Palo del Colle, catastalmente identificato al Foglio 41, Particella 244, distinto in due porzioni:

Porzione AA, Qualità mandorleto, Classe 2, Superficie are 12, ca 00, Reddito Dominicale € 5,89, Reddito Agrario € 2,79;

Porzione AB, Qualità uliveto, classe 4, Superficie are 02 ca 32, Reddito Dominicale € 0,72, Reddito Agrario € 0,60; intestato a Mastrandrea Pasqua, nata a Palo del colle il 20/06/1890;

h) terreno agricolo sito in Palo del Colle, catastalmente identificato al Foglio 41, Particella 245, distinto in due porzioni:

Porzione AA: Qualità mandorleto, Classe 2, superficie are 11 ca 00, Reddito Dominicale € 5,40, Reddito Agrario € 2,56;

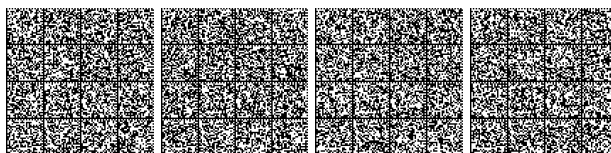
Porzione AB, Qualità uliveto, classe 3, superficie are 01 ca 14, Reddito Dominicale € 0,50, Reddito Agrario 0,35; intestato a Mastrandrea Pasqua, nata a Palo del Colle il 20/06/1890;

i) terreno agricolo sito in Palo del Colle, catastalmente identificato al Foglio 46, Particella 32, Qualità uliveto, Classe 4, superficie are 34 ca 00, Reddito Dominicale 10,54, Reddito Agrario 8,78, intestato a Mastrandrea Girolamo, nato a Palo del Colle il 22/07/1902.

Bari, 01/07/2015

avv. Vittorio Panzardi
avv. Nicoletta Dentamaro

TC15ABA9578 (A pagamento).



TRIBUNALE DI LATINA

*Atto di citazione e di convocazione della mediazione
ex D. Lgs. 28/2010*

Gli avv.ti Paola Ruoppolo e Salvatore Coletta proc.ri di Mario e Marisa Onorato dichiarano che il presidente del Tribunale di Latina, con atto 26 giugno 2015 (RG 952/15), ha autorizzato la notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. della convocazione alla Mediazione del 24 agosto 2015 ore 10, presso l'Organismo CRISI S.c. a r.l., con sede in Formia, via Vitruvio n. 334; e dell'atto di citazione in riasunzione, nei confronti dei signori Amendola René Andre (7/7/71), Romano Pietro Francesco (23/8/46), Romano Maurizio Giuseppe (22/7/64), Romano Luigi (20/12/48), Romano Anna Luisa (16/09/54), Laganà Marisa, Laganà Rosalba, Romano Maria Giuseppa, con ultima res. in Ponza in via Forna Grande, cancellata il 31 ottobre 2013 per irreperibilità; Romano Emma, nata Ponza il 20 ottobre 1920 irreperibile; Romano Lucia, nata a Ponza il 30 settembre 1882 irreperibile; Romano Natalina, nata a Ponza il 24 aprile 1909 irreperibile; per l'udienza del 20 aprile 2016, ore di rito, al Tribunale di Latina (3746/15) con invito a costituirsi 20 giorni prima dell'udienza con avvertimento che la costituzione oltre detto termine implicherà decadenze ex art. 167 c.p.c. per sentir revocare la sentenza n. 1221/2000 resa dal Tribunale di Latina tra Amendola René Andrea ed Onorato Mario; sentir disporre il regolamento dell'effettivo confine di diritto tra le particelle 205 e 206 al foglio 9 del Comune di Ponza; accertare e dichiarare la maturata usucapione dell'intera particella 206. Accertare e dichiarare, la piena ed esclusiva proprietà degli istanti sull'immobile edificato a cavallo delle due particelle.

il richiedente
avv. Paola Ruoppolo

TC15ABA9634 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI VELLETRI

*Notifica per pubblici proclami del decreto
ex art. 3, co. 5, Legge 346/1976*

Il Tribunale ordinario di Velletri, con decreto del 9 luglio 2014, confermato in data 4 dicembre 2014 successivamente alla sospensione della sua efficacia in attesa della maturazione dei termini per l'opposizione, a seguito del ricorso per usucapione speciale ex art. 1159-bis c.c. depositato dal sig. Tontini Marco, rappresentato e difeso dall'avv. Girolamo Gnessi, con studio in Anzio (RM), Corso del Popolo n. 4, ha dichiarato il sig. Tontini Marco, nato ad Anzio (RM) il 14 novembre 1969 ed ivi residente in Vicolo Pollastrini n. 15, c.f. TNTMRC69S14A323V, proprietario esclusivo dell'intero fondo situato nel Comune di Anzio distinto in Catasto al foglio 15, particella 518, are 10,09.

Il Tribunale ha disposto l'affissione del decreto per 90 giorni all'Albo del Comune di Anzio e all'Albo del Tribunale di Velletri e la notificazione a coloro che nei registri

immobiliari figurino come titolari di diritti reali sugli immobili o abbiano trascritto domanda giudiziale per rivendica della proprietà o altri diritti reali di godimento sul fondo medesimo, autorizzando la notificazione a mezzo della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica.

Il Giudice dell'intestato Tribunale ha avvertito altresì coloro che abbiano interesse che contro il decreto può essere proposta opposizione entro 60 giorni dalla scadenza del termine di affissione e dalla data di notifica e che qualora non venga formulata opposizione, il decreto costituirà titolo per la trascrizione ai sensi dell'art. 2651 c.c.

Anzio, 7 luglio 2015

avv. Girolamo Gnessi

TS15ABA9639 (A pagamento).

AMMORTAMENTI**TRIBUNALE DI MACERATA**

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Macerata con Decreto del 02.05.15 Proc. 923/2015 RGNC ha pronunciato l'ammortamento della cambiale di Euro 4.400,00 con scadenza il 30.11.13 emessa il 14.05.2008 da Orazi Tarcisio in favore di Mari Franco. Opposizione legale entro 30 giorni dalla pubblicazione in G.U.

Macerata, 18.06.2015

avv. Pierlorenzo Boccanera

T15ABC9685 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TRENTO

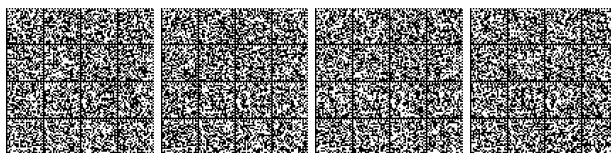
Ammortamento assegni circolari

Il Presidente del Tribunale di Trento con decreto n. 1827/15 del 25/05/2015 su ricorso della sig.ra Santoni Noemi ha dichiarato l'ammortamento degli assegni circolari n. L3001383924-06 e n. L30013492914-11 dell'importo di Euro 9.500,00 cadauno, emessi dalla Cassa Rurale Giudicarie Valsabbia Paganella in data 21 e 22 aprile 2009, e ne ha autorizzato il rimborso dopo 15 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica purché nel frattempo non venga fatta opposizione.

Data 08/07/2015

avv. Barbara Raschi

T15ABC9687 (A pagamento).



TRIBUNALE DI PADOVA*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Padova con decreto n. 756/15 RVG del 21/04/2015 ha pronunciato l'ammortamento della cambiale dell'importo di Euro 4.505,06, con scadenza rispettivamente al 14/04/2015, emessa in data 13/01/2015 da Zincheria Prada Srl, nei confronti di Simon Building srl, in favore di Zincheria Prada Srl. Opposizione legale entro 30 giorni.

Li, 09/06/2015

avv. Carla Secchieri

T15ABC9749 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI*Ammortamento libretto di risparmio*

Su ricorso della sig.ra Margherita Borrelli, Il Giudice Delegato con decreto 20.04.2015 ha pronunciato l'ammortamento autorizzandone il duplicato trascorsi 90 gg. Del libretto di risparmio al portatore n. 23839702 con somma di Euro 700,00 circa acceso presso l'Ufficio Postale di Napoli Piazza degli Artisti

Margherita Borrelli

T15ABC9760 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI*Ammortamento assegno*

Il Giudice Delegato con decreto 26.03.2013 ha pronunciato l'ammortamento autorizzandone il pagamento trascorsi 15 gg. dell'assegno al portatore con n. 0825607843-08 di Euro 3.000,00 emesso dalla Banca Popolare di Novara ag. Di Melito (NA) per conto ditta D.A.P. Costruzioni Generali srl in favore della LI.FER. di Liccardo Domenico

avv. Antonella Olivieri

T15ABC9769 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BARI*Ammortamento vaglia cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Bari con decreto in data 28 maggio 2015, R.G. n. 2237/2015, ha pronunciato l'ammortamento del vaglia cambiario di € 1.625,00 avente scadenza 23 febbraio 2015 rilasciato da Calabrese Celestina, C.F. CLB CST 72L71 A662B, residente in Via Ottorino Respighi 12, Bari, in favore della General Costruzioni S.r.l. di Acquaviva delle Fonti con domiciliatazione Banco di Napoli, Via Napoli

310, Bari, girato alla Banca di Credito Cooperativo di Casano delle Murge e Tolve e ne ha autorizzato il pagamento dopo 30 giorni dalla data di pubblicazione del decreto sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica in assenza di opposizione del detentore.

Carlo Laera

TC15ABC9579 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TERMINI IMERESE*Ammortamento certificato di deposito*

Il Presidente del Tribunale di Termini Imerese, in data 17 aprile 2015, pronuncia l'ammortamento del certificato di deposito al portatore n. 6053820 emesso da Credito Siciliano, Agenzia di Misilmeri (PA) e intestato a Pipitone Giuseppe, purché, nel frattempo, non intervenga opposizione del detentore eventuale.

Giuseppa Pipitone

TC15ABC9574 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VELLETRI*Ammortamento polizza di pegno*

Il presidente del Tribunale di Velletri con decreto n. 481/15, ha pronunciato l'inefficacia delle polizze, n. 67001045035/04 emessa l'11 settembre 2011 e 67001040391/16 emessa il 1° settembre 2014 da UniCredit in favore di Senesi Palmira e ne autorizza l'emissione di un duplicato, purché nel frattempo non venga fatta opposizione entro 90 giorni.

Palmira Senesi

TS15ABC9666 (A pagamento).

*EREDITÀ***TRIBUNALE DI NAPOLI***Nomina curatore eredità giacente*

Il Presidente di Turno con decreto 19.12.2014 nomina curatore dell'eredità giacente di Salvatore Esposito deceduto in Napoli il 1°11.01.2012 l'avv. Fabrizio Raimondi domiciliato in Napoli alla Via Nazionale n.33.

avv. Fabrizio Raimondi

T15ABH9766 (A pagamento).



TRIBUNALE DI BARI

*Nomina curatore eredità giacente
della signora Vurro Rosa*

Il Dott. Giuseppe Marseglia, in funzione di Giudice delle Successioni del Tribunale di Bari, su istanza della Sig.ra Achitei Maria e della ditta individuale Onoranze Funebri Matof, ai sensi dell'art. 528 del Codice Civile, con decreto del 20/05/2015, ha dichiarato giacente l'eredità di Vurro Rosa - nata a Bari il 13/03/1921 e deceduta in Bari-Palese in data 07/08/2014 - nominando Curatrice l'Avv. Aurelia Stolfi, con studio in Altamura (Ba) al Claustro Eugenio D'Altamura n. 2

La curatrice
avv. Aurelia Stolfi

TC15ABH9575 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PADOVA

Nomina curatore eredità giacente di Zanella Raffaelo

Il Giudice del Tribunale di Padova con provvedimento del Tribunale di Padova del 11/02/2015 R.V.G. n. 24/2015, ha dichiarato giacente l'eredità del fu Sig. Zanella Raffaelo, nato a Conselve (PD) il 24/10/1950, deceduto a Legnaro (PD) il 31/10/2014, e ha nominato Curatore della medesima il Dott. Andrea Barbera, con studio in Padova, Via Undicesima Strada 5.

Il richiedente
dott. Andrea Barbera

TC15ABH9581 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ**TRIBUNALE DI REGGIO CALABRIA**

Usucapione speciale

L'avv. Anna Lucia Lucisano, con studio in Reggio Calabria, via Due Settembre n. 47, quale rappresentante in giudizio e difensore del sig. D'Agostino Francesco Mario, nato il 26 febbraio 1962 a Laganadi, codice fiscale DGSFN-C62B26E402A, ed elettivamente domiciliato in Reggio Calabria presso il suo studio, ha chiesto, con ricorso ex art. 1159-bis del Codice civile depositato il 9 aprile 2015, che il suddetto ricorrente usucapisse e potesse così acquistare la proprietà dell'appezzamento di terreno sito in Laganadi (RC), di natura seminativo arborato, classe 1, riportato nel Catasto terreni di detto Comune al foglio 10, come porzione della particella 308, alla quale è stato attribuito il numero provvisorio 900, della consistenza di are 0,95,

così indicato nel tipo di frazionamento codice file PRE-GEO 5.302.615, redatto a seguito di istanza n. 2264/2015 del 9 gennaio 2015.

Il Giudice dell'intestato Tribunale ha ordinato l'affissione del ricorso per 90 giorni all'albo del Comune di Laganadi ed all'albo del Tribunale di Reggio Calabria, nonché la pubblicazione per estratto nella *Gazzetta Ufficiale* e la notifica a chi ne abbia diritto, avvertendo che chiunque abbia interesse potrà proporre opposizione entro 90 giorni dall'affissione e dalla notifica, ai sensi dell'art. 3, comma 3 della legge n. 346/1976.

Reggio Calabria, 1° luglio 2015

avv. Anna Lucia Lucisano

TC15ABM9624 (A pagamento).

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

Dichiarazione di morte presunta

Si rende noto che con sentenza n. 4/2015 del procedimento n. 3078/2013 R.G.V.G., depositata in data 06.03.2015, il Tribunale di Mantova ha dichiarato la morte presunta di Francesco Balzanelli nato a Marcara (MN) il 12.12.1935.

Mantova, 7 luglio 2015

avv. Alessandra Monici

T15ABR9689 (A pagamento).

(1ª pubblicazione).

TRIBUNALE DI BRESCIA

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta
del sig. Provezza Andreas*

Istanti (R.G. 2898/15) Maccabiani E. e Provezza D. per dichiarazione morte presunta di Provezza Andreas, nato in Germania il 23.11.61, ultima residenza nota Brescia Via Priv. De Vitalis, 5, il Tribunale di Brescia ha disposto la presente pubblicazione invitando chi abbia notizia dello scomparso (dal 1988) ad informare il Tribunale entro 6 mesi.

avv. Chiara Gorlani

avv. Stefano Botti

T15ABR9688 (A pagamento).



(2ª pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 74).

TRIBUNALE DI CIVITAVECCHIA

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Il Tribunale di Civitavecchia, in persona del Giudice Dott. ssa Stefania Ciani, con decreto N. 341/2015 ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Casini Riccardo, nato a Roma, il 14 novembre 1984, con ultima residenza in Fiumicino, alla via Cervia, 79, scomparso dal 19 febbraio 2013 con l'invito previsto dall'art. 727 c.p.c.

Fiumicino, 24 giugno 2015

avv. Giulia Citani

T15ABR9381 (A pagamento).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE

COOPERATIVA ROMA CENTRO A R.L.

*in liquidazione coatta amministrativa D.M. n. 183 del
18/11/2008*

Deposito atti finali

Il commissario liquidatore della cooperativa di cui in intestazione, comunica di aver depositato in data 8/7/2015, presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Roma, gli atti finali della liquidazione (piano di riparto, bilancio finale, conto della gestione) ai sensi dell'art. 213 comma 2 R.D. 267/1942.

Il commissario liquidatore
dott.ssa Emanuela Rossi

T15ABS9724 (A pagamento).

COOPING SOCIETÀ COOPERATIVA

*in liquidazione coatta amministrativa - D.R. 11/04/2011
N. 619*

Sede: Via Pradamano, 4/A Udine (UD)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02109980306

Deposito bilancio finale di liquidazione

Il sottoscritto dott. Fabio Zuliani, con studio professionale in Udine, via Aquileia n. 70, commissario liquidatore della Cooperativa in epigrafe, comunica a tutti gli interessati che, in data 22 giugno 2015, è stato depositato presso la cancelleria fallimentare del Tribunale di Udine, il bilancio finale di liquidazione.

Tutti gli interessati possono proporre ricorso al Tribunale di Udine, per le proprie contestazioni, nel termine di 20 (venti) giorni dalla pubblicazione della presente inserzione.

Il commissario liquidatore
dott. Fabio Zuliani

T15ABS9755 (A pagamento).

C.S.C COOPERATIVA SERVIZI CERVIGNANESE SOC. COOP. IN LIQ.

*in liquidazione coatta amministrativa - D.R. 28/11/2012
N. 2071*

Sede: Via della stazione 18 Cervignano del Friuli (UD)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01791800301

Deposito bilancio finale di liquidazione

Il sottoscritto dott. Fabio Zuliani, con studio professionale in Udine, via Aquileia n. 70, commissario liquidatore della Cooperativa in epigrafe, comunica a tutti gli interessati che, in data 22 giugno 2015, è stato depositato presso la cancelleria fallimentare del Tribunale di Udine, il bilancio finale di liquidazione.

Tutti gli interessati possono proporre ricorso al Tribunale di Udine, per le proprie contestazioni, nel termine di 20 (venti) giorni dalla pubblicazione della presente inserzione.

Il commissario liquidatore
dott. Fabio Zuliani

T15ABS9763 (A pagamento).

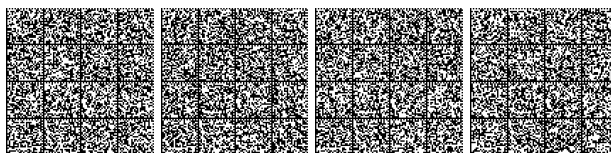
MONTE E DISFE SOCIETÀ COOPERATIVA A RESPONSABILITÀ LIMITATA

*in liquidazione coatta amministrativa - D.R. 13/02/2013
N. 206*

Sede: Via Roma, 52 Cervignano del Friuli (UD)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02324890306

Deposito bilancio finale di liquidazione

Il sottoscritto dott. Fabio Zuliani, con studio professionale in Udine, via Aquileia n. 70, commissario liquidatore della Cooperativa in epigrafe, comunica a tutti gli interessati che, in data 22 giugno 2015, è stato depositato presso la cancelleria fallimentare del Tribunale di Udine, il bilancio finale di liquidazione.



Tutti gli interessati possono proporre ricorso al Tribunale di Udine, per le proprie contestazioni, nel termine di 20 (venti) giorni dalla pubblicazione della presente inserzione.

Il commissario liquidatore
dott. Fabio Zuliani

T15ABS9764 (A pagamento).

EUREKA COOPERATIVA A R.L. IN L.C.A.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03067920169

Deposito bilancio finale di liquidazione

C/o Commissario Liquidatore dott. Giuseppe Testa, via E. Berlinguer n. 20, 71017 Torremaggiore (FG), tel/fax 0882/383140 - e-mail: peppino.testa@tiscali.it Pec: GIUSEPPE.TESTA74@PEC.COMMERCIALISTI.IT

Si avvisa che in data 26 gennaio 2015, presso la Cancelleria Fallimentare c/o Tribunale di Bergamo, è avvenuto il deposito del bilancio finale di liquidazione del conto della gestione e del piano di riparto finale della «Eureka Cooperativa a r.l.» con sede in Calvenzano (BG), via Gioacchino Rossini n. 2. Autorizzazione al deposito del Ministero dello sviluppo economico, Direzione generale per gli Enti cooperativi prot. 0181002 del 15 ottobre 2014. Tutti gli interessati possono proporre ricorso al Tribunale di Bergamo per le proprie contestazioni, nel termine di venti giorni dalla pubblicazione della presente inserzione.

Torremaggiore, 1° luglio 2015

Il commissario liquidatore
dott. Giuseppe Testa

TC15ABS9641 (A pagamento).

NEW CLEAR MULTISERVICE SOCIETÀ COOPERATIVA

*in liquidazione coatta amministrativa - D.R. 05/07/2013
n. 1227*

Sede: Via Adriatica, 2 Udine (UD)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02619680305

Deposito bilancio finale di liquidazione

Il sottoscritto dott. Fabio Zuliani, con studio professionale in Udine, via Aquileia n. 70, commissario liquidatore della Cooperativa in epigrafe, comunica a tutti gli interessati che, in data 22 giugno 2015, è stato depositato presso la cancelleria fallimentare del Tribunale di Udine, il bilancio finale di liquidazione.

Tutti gli interessati possono proporre ricorso al Tribunale di Udine, per le proprie contestazioni, nel termine di 20 (venti) giorni dalla pubblicazione della presente inserzione.

Il commissario liquidatore
dott. Fabio Zuliani

T15ABS9765 (A pagamento).

SOCIETÀ COOPERATIVA C.I.R.M.

in liquidazione coatta amministrativa

Codice Fiscale e/o Partita IVA: Codice fiscale
n. 05860861003

Deposito bilancio finale della liquidazione

Il Commissario liquidatore comunica l'avvenuto deposito presso il Tribunale di Roma del bilancio finale di liquidazione, in virtù di autorizzazione del Ministero alla chiusura della procedura per mancanza di attivo ex art. 2, legge n. 400/1975.

Roma, 7 giugno 2015

Il commissario liquidatore
avv. Anna Caterina Miraglia

TS15ABS9640 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

ESPROPRI

RETE FERROVIARIA ITALIANA S.P.A. Direzione territoriale produzione di Palermo - S.O. ingegneria e tecnologie

Sede: piazzetta B. Cairoli, 5 - 90123 Palermo

Espropriazione per pubblica utilità

Lavori: Elettrificazione a c.c. 3 Kv e connesse sistemazioni di sagoma della linea Fiumetorto - Porto Empedocle - SSE di Campofranco.

Il Dirigente dell'Ufficio Territoriale per le Espropriazioni - Palermo di Rete Ferroviaria Italiana S.p.A., ha pronunciato l'esproprio per pubblica utilità dei seguenti immobili occorsi per l'esecuzione dei suddetti lavori.



Comune di Casteltermini (AG) - Elenco n° 1 - Decreto di Esproprio n° 35 del 15/06/2015 a favore di Rete Ferroviaria Italiana S.p.A:

NP 4 - immobili di proprietà della Società Imprese Industriali per azioni con sede in Roma, siti in Comune di Casteltermini (AG) - foglio 65 - particelle 98, 60 - indennità depositata € 3.625,53.

NP 6 - immobili di proprietà dell'Ente Minerario Siciliano con sede in Palermo, siti in Comune di Casteltermini (AG) - foglio 65 - particelle 118, 119, (ex 59b, 59c) - indennità depositata € 577,40.

NP I - immobile di proprietà della Provincia Regionale di Agrigento denominata Libero Consorzio Comunale con sede in Agrigento, siti in Comune di Casteltermini (AG) - foglio 65 - particella 131, (ex strada pubblica). L'opposizione di terzi è proponibile, entro i trenta giorni successivi alla presente pubblicazione, allo scrivente, presso il suddetto indirizzo.

Il responsabile del procedimento espropriativo
ing. Giuseppe Arcoleo

TC15ADC9587 (A pagamento).

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

**DYNACREN LABORATORIO FARMACEUTICO
DEL DR. A. FRANCONI E M. GEROSA S.R.L.**

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

Titolare A.I.C.: Dynacren Laboratorio Farmaceutico del Dr. A. Francioni e M. Gerosa s.r.l. - via Pietro Nenni n. 12, 28053 Castelletto Ticino (NO)

Medicinale: SOLMUCOL NASO CHIUSO 0,25% spray nasale, soluzione (fenilefrina cloridrato)

Confezione: flacone 10 ml

A.I.C. n. 029676018

Codice pratica: N1B/2015/2243.

Variazione di Tipo IB A.2.b) Modifica della denominazione di un medicinale autorizzato a livello Nazionale: da FENILEFRINA CLORIDRATO DYNACREN a SOLMUCOL NASO CHIUSO.

Approvata con comunicazione di regolarità pratica del 15.06.2015.

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.

Tenuto conto della Determina AIFA n. 371 del 14/04/2014 concernente "Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali di cui all'art. 37 comma 1-bis del D. Lgs 219/2006", sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione in oggetto, sia i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Il rappresentante legale
Milena Gerosa

T15ADD9684 (A pagamento).

SCHARPER S.P.A.

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

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

Codice Pratica: N1A/2015/1202

Medicinale: COLDETOM

Codice farmaco: AIC 042542011 - "0,3% + 0,1% collirio, soluzione" 20 contenitori monodose in LDPE da 0,25 ml

AIC 042542023 - "0,3% + 0,1% collirio, soluzione" flacone contagocce in LDPE con capsula a vite in PP da 5 ml

AIC 042542035 - "0,3% + 0,1% gocce auricolari, soluzione" 20 contenitori monodose in LDPE da 0,25 ml

AIC 042542047 - "0,3% + 0,1% gocce auricolari, soluzione" flacone contagocce in LDPE con capsula a vite in PP da 5 ml.

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

Modifica Apportata: Variazione IAIN C.I.8. - Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano, o modifiche apportate a tale sintesi - a) 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: Summary of Pharmacovigilance System di Scharper S.p.A. a seguito del trasferimento AIC.

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 pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Il procuratore
dott.ssa Rosanna Zancani

T15ADD9691 (A pagamento).



NEAPHARMA S.R.L.

Sede legale: via Madonna di Campagna, 4 – Garbagna
Novarese (NO)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02277960031

*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.*

Specialità medicinale: PRIZITEC.

Codice farmaco: 037638018, 037638020

Codice pratica N1A/2015/1484

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE)
1234/2008: Variazione Tipo IAIN n. B.III.1.a.1

Presentazione di un certificato di conformità alla Farma-
copea Europea nuovo per la sostanza attiva da un fabbricante
già approvato Dr. Reddy's Laboratories Limited: R0-CEP
2009-206-REV 02 (Process II).

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

Il rappresentante legale
Cosimo Micali

T15ADD9704 (A pagamento).

MERCK SERONO S.P.A.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00399800580
- 00880701008

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione
in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche
apportate ai sensi del D.Lgs. 274/2007*

Titolare: Merck Serono S.p.A. - Via Casilina, 125 - 00176
Roma

Medicinale: ACARPHAGE

Codice pratica: C1A/2014/2708 - Procedura
DE/H/0869/001-002/IA/014/G

Confezioni e numeri di A.I.C.: 50 mg - 100 mg compresse
Tutte le confezioni autorizzate AIC n. 038835

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE)
1234/2008: Grouping di variazioni tipo IA:

B.II.b.1.a.: Aggiunta di un sito di riconfezionamento
secondario solo per l'Italia: DHL Supply Chain (Italy) S.p.A.,
Viale delle Industrie 2, 20090 Settala (MI), Italy.

B.II.d.1.i.: Sostituzione della Ph. Eur. 2.9.5 (uniformità
di massa) con la Ph. Eur. 2.9.40 (uniformità delle unità di
dosaggio).

B.II.d.2.a.: Modifica della procedura di prova del prodotto
finito: modifiche minori ad una procedura di prova approvata
- introduzione di una colonna equivalente e variazioni minori
alla fase mobile.

C.I.8.a.: Introduzione di una sintesi del Sistema di Farma-
covigilanza Mylan PSMF Summary [MFL 867].

Codice pratica: C1A/2014/3476 - Procedura
DE/H/0869/001-002/IA/015/G

Confezioni e numeri di A.I.C.: 50 mg - 100 mg compresse
Tutte le confezioni autorizzate AIC n. 038835

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE)
1234/2008: Grouping di variazioni tipo IA:

B.III.1.a.2.: Aggiornamento di certificato di conformità
alla monografia corrispondente della farmacopea europea
presentato da fabbricante già approvato

Aggiornamento CEP [R1-CEP 2006-144-Rev 00] per
"Acarboso" da "Zhejiang Hisun Pharmaceutical Co., Ltd."

Aggiornamento CEP [R1-CEP 2007-252-Rev 01] per
"Acarboso" da "CKD Bio Corporation, 292 Sinwom-ro,
Danwong-Gu, Ansan-Si, Gyeonggi-do, Korea".

Codice pratica: C1A/2015/846 - Procedura DE/H/0869/001-
002/IA/016

Confezioni e numeri di A.I.C.: 50 mg - 100 mg compresse
Tutte le confezioni autorizzate AIC n. 038835

Modifiche apportate ai sensi Regolamento (CE) 1234/2008:
variazione tipo IA

B.III.1.a.2.: Aggiornamento di certificato di conformità
alla monografia corrispondente della farmacopea europea
presentato da fabbricante già approvato

Aggiornamento CEP [R1-CEP 2007-101-Rev 00] per
"Acarboso" da CEP Holder: Bayer Pharma Aktiengesel-
lschaft Mullerstr. 178, D-13353 Berlin; site of facility: Bayer
Pharma Aktiengesellschaft, Friedrich-Ebert-Str. 217-333,
D-42117 Wuppertal.

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

Un procuratore
Antonio Tosco

T15ADD9692 (A pagamento).

ANGENERICO S.P.A.

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

*Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/
V&A/P/65409 del 26/06/2015*

Codice Pratica: C1B/2012/1623 e C1B/2014/1583

N. di Procedura Europea: UK/H/1177/001-002/IB/021 e
UK/H/1177/001-002/IB/027

Medicinale (codice AIC) - LOSARTAN IDROCLORO-
TIAZIDE ANGENERICO - AIC 039155 (tutte le confezioni
autorizzate)

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

Tipo di Modifica Adeguamento degli stampati in linea con
il PhVWP report (CMDh/PhVWP/031/2011) e per imple-
mentare le informazioni del CSP finalizzato durante lo PSUR
WS NL/H/PSUR/0057/002 e adeguamento al QRD template.



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

Estratto Comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/65423 del 26/06/2015

Codice Pratica: C1B/2012/1739

N. di Procedura Europea: AT/H/0230/001-003/IB/007

Medicinale (codice AIC) - IRBESARTAN ANGENERICO - AIC 040375 (tutte le confezioni autorizzate)

Tipologia variazione: IB - C.I.2.a)

Tipo di Modifica Aggiornamento degli stampati per adeguamento al medicinale di riferimento

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

Estratto Comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/65562 del 26/06/2015

Codice Pratica: N1B/2015/2074

Medicinale (codice AIC) - FLUOXETINA ANGENERICO - AIC 035873 (tutte le confezioni autorizzate)

Tipologia variazione: IB - C.I.z.

Tipo di Modifica Modifica stampati a seguito di adeguamento a CSP delle procedure di PSUR WS UK/H/PSUR/0048/001 e FR/H/PSUR/0069/001

Modifica Apportata:

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

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

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

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

Un procuratore
Mariangela Caretto

T15ADD9705 (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: TACHIPIRINA

Confezioni e n. di A.I.C.: 012745042, 012745055, 012745067

Codice pratica: N1B/2015/1413

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del grouping di variazioni - 1 variazione IA: B.I.b.1.c aggiunta del controllo particle size fra le specifiche del principio attivo, 1 variazione IB by default: B.III.1.a.3 presentazione di un nuovo CEP per il principio attivo Paracetamolo da parte del produttore Granules India Limited - 502 313 Hyderabad, Andhra Pradesh, India provvisto del CEP R1-CEP-1998-047-Rev 03.

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

T15ADD9706 (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 Reg. 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274

Medicinale: ITRACONAZOLO TEVA

Codice A.I.C.: 036377 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: N1A/2015/1329



Tipo di modifica: Tipo IA - B.III.1.a.2

Modifica apportata: presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (QUIMICA SINTETICA S.A.) per l'itraconazolo (da "R1-CEP 1999-139-Rev01" a "R0-CEP 1999-139-Rev02" ed eliminazione del sito di produzione Zhejiang Gold Pharma Co., Ltd.).

Medicinale: PARACALCITOL TEVA ITALIA

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

Procedura Europea: HU/H/0304/001-002/IB/017

Codice Pratica: C1B/2015/1619

Tipo di modifica: Tipo IB - B.II.f.1.b.2

Modifica apportata: estensione del periodo di validità del prodotto finito dopo prima apertura (da "30 giorni" a "10 settimane").

Medicinali: VALGANCICLOVIR TEVA

Codice A.I.C.: 042545 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2015/2054

Procedura Europea: UK/H/5332/001/IA/005

Tipo di modifica: Tipo IAin - A.1

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

Medicinale: ABELCET

Codice A.I.C.: 033002 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2014/2836

Procedura Europea: UK/H/0154/001/IA/068

Tipo di modifica: Tipo IA - B.II.b.5.b

Modifica apportata: Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito Aggiunta di nuove prove e di nuovi limiti (High voltage Leak Detection - HVLD).

Codice Pratica: C1A/2014/3165

Procedura Europea: UK/H/0154/001/IA/069

Tipo di modifica: Tipo IA - B.II.b.2.a

Modifica apportata: aggiunta del sito di controllo Wickham Laboratories Ltd (sterility, bacterial endotoxins tests).

Medicinale: FAMCICLOVIR TEVA

Codice A.I.C.: 038106 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: NL/H/868/001-003/IA/011/G

Medicinale: FOSINOPRIL/IDROCLOROTIAZIDE TEVA

Codice A.I.C.: 037836 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: NL/H/0780/001/IA/030/G

Medicinale: FUROSEMIDE TEVA

Codice A.I.C.: 040642 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: EE/H/0154/001/IA/006/G

Medicinale: QUETIAPINA TEVA

Codice A.I.C.: 040510 - 040511 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: UK/H/1228/001-005/IA/030/G

Medicinale: SUMATRIPTAN TEVA

Codice A.I.C.: 037998 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: UK/H/0973/001-002/IA/014/G

Procedura europea: NL/H/xxxx/IA/354/G

Codice Pratica: C1A/2015/1030

Tipo di modifica: Tipo IAin - C.I.8.a.

Modifica apportata: aggiornamento del sistema di farmacovigilanza.

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

Un procuratore

dott.ssa Anna Lubrano

T15ADD9707 (A pagamento).

ALTERGON ITALIA S.R.L.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01367710439

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

Titolare AIC: Altergon Italia S.r.l, Via dell'Industria, 83030 Pietradefusi (AV). Var. IAIN C.I.8. a) Aggiornamento della sintesi del sistema di farmacovigilanza. (Rev 02 datata 16/01/2015 - PSMF EVCode MFL2705).

Medicinali, confezioni e codice AIC:

INDICAM: "75 mg /1 ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare e

sottocutaneo". AIC 036972. Tutte le confezioni registrate.

Codice Pratica: N1A/2015/1189.

INFORCE: "25/50/75 mg /1 ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare e sottocutaneo". AIC 036973. Tutte le confezioni registrate.

Codice Pratica: N1A/2015/1190.

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

L'amministratore delegato

Salvatore Cincotti

T15ADD9709 (A pagamento).



ALTERGON ITALIA S.R.L.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01367710439

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

Titolare AIC: Altergon Italia S.r.l, Via dell'Industria, 83030 Pietradefusi (AV). Medicinali, confezioni e codice AIC:

INFORCE: "25/50/75 mg /1 ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare e sottocutaneo". AIC 036973. Confezioni 079-081-093-131-143-156-028-030.

Codice Pratica: N1A/2015/1214.

Grouping di 3 variazioni IA:

- B.II.e.7.b) Aggiunta di Schott Schweiz AG come fornitore alternativo del cilindro della siringa

- B.II.e.7.b) Aggiunta di WEST Pharmaceutical come fornitore alternativo della guarnizione del pistone

- B.II.e.6.b) Modifica del materiale di confezionamento primario (pistone) che non è in contatto con la formulazione del prodotto finito. Modifica che non incide sulle informazioni relative al prodotto.

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

L'amministratore delegato
Salvatore Cincotti

T15ADD9710 (A pagamento).

MEDIOLANUM FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo n. 15 - Milano

Capitale Sociale: € 6.500.000,00

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 01689550158

*Estratto comunicazione di notifica regolare AIFA/
V&A/P/65426 del 26.06.2015*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n. N1B/2015/1548

Medicinale: CERCHIO

Codice farmaco: 037736016, 037736028

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

Modifica apportata: aggiornamento stampati in linea con il prodotto di riferimento (Zirtec) e differenziazione del RCP e FI per ciascuna delle forme farmaceutiche.

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 in 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 speciale
Gianni Ferrari

T15ADD9712 (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.

Tipo modifica: Modifica Stampati

Codice pratica: N1B/2015/2079

Medicinale: COLPOGYN

Codice farmaco: 025851027, 025851039, 025851041, 025851054, 025851066

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

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/65406 del 26/06/2015

Modifica apportata: Modifica PIL a seguito di Readability test

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

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

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

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

T15ADD9713 (A pagamento).



NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo 15, Milano
Capitale Sociale € 1.000.000,00
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06647900965

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

Specialità medicinale: PARVATI

Confezioni e numeri AIC:

2,5 mg + 5 mg capsule rigide, 28 capsule, AIC n. 043322015

5 mg + 5 mg capsule rigide, 28 capsule, AIC n. 043322027

10 mg + 5 mg capsule rigide, 28 capsule, AIC n. 043322039

5 mg + 10 mg capsule rigide, 28 capsule, AIC n. 043322041

10 mg + 10 mg capsule rigide, 28 capsule, AIC n. 043322054

Codice Pratica: N1A/2015/1216

Variazione di Tipo IAIN, C.I.8.a): Introduzione di una sintesi del sistema di Farmacovigilanza versione 1.

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

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

Un procuratore speciale
Gianni Ferrari

T15ADD9714 (A pagamento).

SCHARPER S.P.A.

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

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

Codice Pratica: N1B/2015/2036

Medicinale: MICOMICEN SCHIUMA GINECOLOGICA all'1%

Codice Farmaco: AIC 025216084

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

Raggruppamento di variazioni:

Var. IB. B.II.b.3 - Change in the manufacturing process of the finished product, including an intermediate used in the manufacture of the finished product z) - Other variation: introduction of the holding time for bulk mixture: holding time: maximum 20 days.

Var. IA B.II.b.5 Change to in-process tests or limits applied during the manufacture of the finished product c) Deletion of a non-significant in-process test: IPC deleted.

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 pubblicazione in Gazzetta Ufficiale.

Il procuratore
dott.ssa Rosanna Zancani

T15ADD9715 (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: FLECTADOL

Confezioni e numeri di A.I.C:

500 mg polvere per soluzione orale - 20 bustine AIC 022620215

1000 mg polvere per soluzione orale - 10 bustine AIC 022620227

1000 mg polvere per soluzione orale - 20 bustine AIC 022620239

500 mg/2,5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile 6 flaconi + 6 fiale AIC 022620165

1g/5ml polvere e solvente per soluzione iniettabile 6 flaconi + 6 fiale AIC 022620191

Medicinale: CARDIRENE

Confezioni e numeri di A.I.C:

75 mg polvere per soluzione orale - 30 bustine AIC 028717041

100 mg polvere per soluzione orale - 30 bustine AIC 028717039

160 mg polvere per soluzione orale - 30 bustine AIC 028717015

300 mg polvere per soluzione orale - 30 bustine AIC 028717027

Codice Pratica N1B/2015/1774

Variazione Tipo IB n. B.I.a.1.z) - modifica del fabbricante di un materiale di partenza che è supportato da un CEP e che richiede un aggiornamento della relativa sezione del dossier. Aggiornamento sezione 3.2.S.2.3 (restricted part).

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

T15ADD9716 (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: CHAMPIONYL

Confezioni e numeri di A.I.C.:

50 mg capsule rigide - 30 capsule - AIC n. 022575017

200 mg compresse - 15 compresse - AIC n. 022575056

100 mg/2ml soluzione iniettabile uso i.m. - 5 fiale - AIC n. 022575029

Codice Pratica n. N1B/2015/1741 - raggruppamento comprendenti le seguenti 3 variazioni:

- Tipo IA n. B.III.1.a.2) Presentazione del Certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato R1-CEP 1998-073- Rev 03 per la sostanza attiva, da parte di un fabbricante già approvato.

- Tipo IA n. B.III.1.a.2) Presentazione del Certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato R1-CEP 1998-073- Rev 04 per la sostanza attiva, da parte di un fabbricante già approvato.

- Tipo IB n. B.III.1.a.z) Presentazione di un nuovo Certificato di conformità alla farmacopea europea R1-CEP 1998-073-Rev 05 da parte del nuovo fabbricante del principio attivo: 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

T15ADD9717 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo 15, Milano

Capitale Sociale € 1.000.000,00

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06647900965

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

Specialità medicinale: ZAURIS

Confezioni e numeri AIC:

5 mg compresse, 28 compresse, AIC n. 037678012

10 mg compresse, 14 compresse, AIC n. 037678024

Codice Pratica: N1A/2015/1111

Variazione di Tipo IAIN, C.I.8.a): Introduzione di una sintesi del sistema di Farmacovigilanza versione 1.

Codice Pratica: N1A/2015/1108

Variazione di Tipo IAIN, B.II.b.1.a): sostituzione del sito responsabile del confezionamento secondario da De Salute S.r.l., Via Biasini, 26 - 26015 Soresina (Cremona) con Depo-Pack S.n.c. di Del Deo Silvio e C., Via Morandi 28 - 21047 Saronno (Varese).

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

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

Un procuratore speciale
Gianni Ferrari

T15ADD9718 (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: URBASON SOLUBILE

Confezioni e numeri di AIC:

40 mg/ml polvere e solvente per soluzione iniettabile - 1 fiala polvere + 1 fiala solvente 1 ml - AIC n. 018259034

Codice Pratica: N1B/2015/1802 - variazione Tipo IB n. B.II.b.5.z) Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito. Fase III prima della fase di riempimento - Titolo del principio attivo: 95%-105% di metilprednisolone emisuccinato.

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

T15ADD9719 (A pagamento).

RANBAXY ITALIA S.P.A.

Sede legale: piazza Filippo Meda, 3 - 20121 Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04974910962

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

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

Medicinale: ACICLOVIR RANBAXY



Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate - 032927; Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/65405; Codice pratica: N1B/2015/948; Variazione: tipo IB - C.I.z): Modifica del Foglio Illustrativo a seguito di Bridging Report per assicurare una maggiore leggibilità al paziente; aggiornamento RCP ed Etichette in linea con il nuovo QRD template. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, del Foglio Illustrativo e delle Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, all'RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GURI della variazione, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GURI della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Medicinale: GABAPENTIN RANBAXY

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate - 038346; Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/65502; Codice pratica: C1B/2015/1361; Procedura MRP n. DE/H/0616/01-04,06/IB/021; Variazione tipo IB - C.I.3 z): aggiornamento di RCP e PIL in linea con il Core Safety profile a seguito di procedure DE/H/PSUR/0035/002 e adeguamento all'ultima versione del QRD template. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.6, 4.8, 5.1 e 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, all'RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GURI della variazione, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GURI della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

Le presenti variazioni possono assumersi approvate dal giorno successivo alla data di pubblicazione in G.U.

Un procuratore
Sante Di Renzo

T15ADD9720 (A pagamento).

KONPHARMA S.R.L.

Sede legale: via Pietro della Valle, 1 - 00193 Roma - Italia
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08578171004

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

Medicinale: INASAL

Numero A.I.C. e confezioni: 039524, 0.375% + 0.075% soluzione da nebulizzare e per uso orale in tutte le confezioni autorizzate.

Codice pratica: N1B/2015/2077

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/65526 del 26/06/2015.

Tipo di modifica: Modifica RCP ed Etichette per adeguamento a QRD.

Modifica stampati a seguito di readability test.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9 5.1, 6.2, 6.3, 6.4, 6.5, 8 e 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 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 in cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza nel medicinale indicata in etichetta.

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

Amministratore unico
dott. Pasquale Mosca

T15ADD9722 (A pagamento).



GRUNENTHAL ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Grunenthal Italia s.r.l.

Specialità medicinale: CONTRAMAL

Codice N1B/2015/1617

AIC 028853012, 028853024, 028853036, 028853051, 028853063, 028853101.

Modifica apportata C.I.z): Modifica PIL a seguito Readability test.

E' autorizzata la modifica del foglio illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare della AIC. Le modifiche autorizzate sono apportate 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, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino a data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Una procuratrice
dott.ssa Isabella Masserini

T15ADD9750 (A pagamento).

LIFEPHARMA S.P.A.

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

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N. N1A/2015/1133

Medicinale: STILIDEN

Codice farmaco: 036451021; 036451033; 036451045

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Modifica apportata:

Inserimento di una segnalazione del PRAC al paragrafo 4.8

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

Il Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica

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

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

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

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

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

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

L'amministratore delegato
dott. Francesco Lami

T15ADD9751 (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

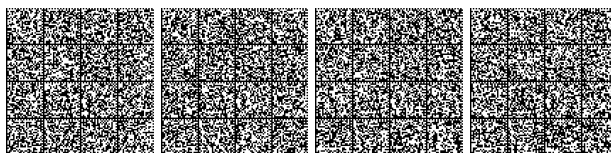
Codice Confezioni: 034152013; 034152025; 034152037; 034152049; 034152052; 034152064; 034152076.

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

Procedura n. UK/H/0234/001/002/1Ain/031

Tipologia Variazione: B.I.a.1 - Type IAIN

Change in the manufacturer of a starting material used in the manufacturing process of the active: Dipharma Francis facility located in Caronno Pertusella (Varese-Italy) and located in Mereto di Tomba



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

T15ADD9753 (A pagamento).

**BIOINDUSTRIA LABORATORIO ITALIANO
MEDICINALI S.P.A.**

Sede: via De Ambrosiis 2 - Novi Ligure (AL)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01679130060

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

Titolare AIC: Bioindustria Laboratorio Italiano Medicinali S.p.A.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N° N1B/2015/1750 + N1B/2015/1751

Specialità Medicinale: AMIODARONE CLORIDRATO Bioindustria L.I.M.

Codice farmaco: 035462011

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/65548 del 26/06/2015

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test, adeguamento dell'RCP al QRD template ed implementazione di una raccomandazione del PRAC.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Ill.vo) 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 all'RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Ill.vo 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 Ill.vo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Ill.vo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Il legale rappresentante
dott. Fabrizio Caraccia

T15ADD9754 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

Estratto comunicazione notifica regolare del 26/06/2015 n. AIFA/V&A/P/65442

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N.: C1B/2015/1450

Medicinale: PRAVASTATINA AUROBINDO, codice AIC 041337 (tutte le confezioni)

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

MRP N.: PT/H/0686/001-003/IB/007

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Modifica apportata: Modifica stampati

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

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

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

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

T15ADD9757 (A pagamento).



TEVA ITALIA S.R.L.*Comunicazione di rettifica relativa al medicinale QUETIAPINA TEVA ITALIA*

Nell'avviso T15ADD9427 pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 76 del 4.07.2015 alla pag. 22 - dove è scritto: "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 IAin - 2 x B.I.a.1.a - B.III.2.a.1" la variazione Tipo IA - B.II.b.5.c (soppressione di una prova in corso di fabbricazione non significativa (Individual Core weight) deve intendersi come non pubblicata.

Invariato il resto.

Un procuratore
dott.ssa Anna Lubrano

T15ADD9758 (A pagamento).

LAMPUGNANI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via Gramsci 4 - 20014 Nerviano (MI)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00738630151

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

Titolare: Lampugnani Farmaceutici S.p.A. - Nerviano (MI)
Medicinale: SABA 320 mg capsule molli - confezione: 16 capsule - AIC 026817027

Pratica N1B/2015/1932 - Gruppo di variazioni composto da:

Tipo IB - B.I.d.1.a): Estensione del periodo di retest della Herbal Preparation

2 x Tipo IA - B.I.a.1.f):

1. Aggiunta di un sito di controllo per Starting Herbal Drug e Herbal Preparation (Indena SpA-Settala)

2. Aggiunta di un sito di controllo per Starting Herbal Drug e Herbal Preparation (Indena SpA-Milano)

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla pubblicaz. in G.U.

Lampugnani Farmaceutici S.p.A. - L'amministratore unico
dott. Francesco Bertacco

T15ADD9759 (A pagamento).

BRACCO S.P.A.

Sede: via E. Folli, 50 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00825120157

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

Medicinale: ARGOTONE 1% + 0,9% gocce nasali, soluzione

Confezioni: Flacone da 20 ml AIC 003950019

Codice Pratica: N1B/2014/2340

Titolare AIC: BRACCO S.p.A.

Tipologia variazione: Grouping of variations di n. 1 tipo IB B.II.b.1.e) e n. 3 tipo IAIN B.II.b.1.a); B.II.b.1.b); B.II.b.2.c)2.

Modifica apportata: aggiunta del sito di fabbricazione Zeta Farmaceutici spa Via Galvani, 10 - Sandrigo (VI) per tutte le operazioni di produzione, confezionamento primario e secondario, per il rilascio lotti, compreso il controllo dei 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.

Un procuratore
dott.ssa Anna Fasola

T15ADD9768 (A pagamento).

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

Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

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

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

Specialità medicinale: NICETILE/ BRANIGEN/ZIBREN
Confezioni e numero di AIC:

500mg/4ml, sol. iniett. 5 flac. + 5 fiale sol. - AIC n. 025369075

500mg/4ml, sol. iniett. 10 flac. + 10 fiale sol. - AIC n. 025369087

500mg/4ml, sol. iniett. 5 flac. + 5 fiale sol. - AIC n. 025368073

500mg/4ml, sol. iniett. 5 flac. + 5 fiale sol. - AIC n. 025367071

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012: Cod. pratica: N1B/2015/2296

Grouping n. 3 Var: IB - upgraded: B.II.b.4.a): Aggiunta di una dimensione del lotto alternativa per la fiala solvente da 4 ml: 215.000 fiale solvente- Sigma-Tau IFR SpA



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

Direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

T15ADD9770 (A pagamento).

ABBVIE S.R.L.

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

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

Codice Pratica: C1A/2015/966

N° di Procedura Europea: ES/H/113/02-03/IA/72G

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica e confezione: ZEMPLAR: AIC n. 036374039 - "1 Mcg Capsule Molli" 30 Capsule In Flacone Hdpe - AIC n. 036374041 - "1 Mcg Capsule Molli" 7 Capsule In Blister Pvc/Fluoropolimero/Al - AIC n. 036374054 - "1 Mcg Capsule Molli" 28 Capsule In Blister Pvc/Fluoropolimero/Al - AIC n. 036374066 - "2 Mcg Capsule Molli" 30 Capsule In Flacone Hdpe - AIC n. 036374078 - "2 Mcg Capsule Molli" 7 Capsule In Blister Pvc/Fluoropolimero/Al - AIC n. 036374080 - "2 Mcg Capsule Molli" 28 Capsule In Blister Pvc/Fluoropolimero/Al

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

Tipologia variazione: Grouping Tipo IA in: B.II.b.1.b; B.II.b.1.a; B.II.b.2.c.2

Tipo di Modifica Apportata: Aggiunta del sito di produzione alternativo AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG - Knollstrasse - 67061 Ludwigshafen - Germany per le fasi di confezionamento primario e secondario, certificazione del lotto e rilascio lotti.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (Foglio illustrativo) relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

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

Un procuratore
Maria Antonietta Compagnone

T15ADD9771 (A pagamento).

S&R FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via dei Pioppi, 2 - 06083, Bastia Umbra (PG)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03432890543

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 Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274

Medicinale: DAFNEGIN

Confezioni e numeri AIC: AIC n. 025217, in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate.

Codice Pratica: N1A/2015/1261

Modifica di tipo IAIN, categoria C.I.8.a), consistente nell'introduzione del Summary of the Pharmacovigilance System Master File (PSMF).

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

T15ADD9773 (A pagamento).

JOHNSON & JOHNSON S.P.A.

Sede: via Ardeatina Km 23,500, Santa Palomba - Pomezia (Roma)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00407560580

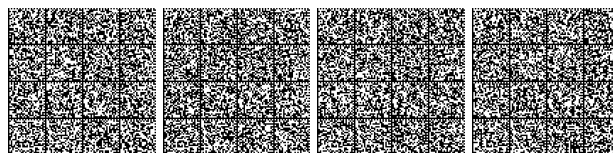
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i.

Codice Pratica n° C1B/2015/1034

N° di Procedura Europea: LV/H/0103/001/IB/015

Medicinale: ACTIGRIP NASALE

Confezioni



040282016 - 1 mg/ml spray nasale, soluzione, 1 flacone 10 ml

Titolare AIC: Johnson & Johnson S.p.A

Tipologia di variazione: Tipo IB - A.2.b)

Tipo di modifica: Modifiche nella denominazione di fantasia del medicinale, per i medicinali autorizzati secondo la procedura nazionale.

Modifica apportata: Cambio del nome della specialità medicinale da "ACTIGRIP NASALE" ad "ACTIFED DECONGESTIONANTE".

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, E' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Gambaletta

T15ADD9774 (A pagamento).

ELI LILLY ITALIA S.P.A.

Sede legale: via Gramsci n. 731/733 - Sesto Fiorentino (FI)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00426150488

Estratto comunicazione notifica regolare V&A del 16 giugno 2015 protocollo n. AIFA/V&A/P/61087

Specialità medicinale: OLANZAPINA LILLY - Codice Farmaco: 040870 - Codice pratica: C1B/2013/2432 - MRP n.: FI/H/802/001-015/IB/015/G - n. 2 Variazioni Tipo IB.

Tipo di modifica: C.I.2.a - Una o più modifiche del R.C.P., dell'etichettatura o del F.I. di un medicinale generico/ibrido/biosimile in seguito a una valutazione della stessa modifica apportata al medicinale di riferimento. Attuazione per le quali il titolare dell'A.I.C. non è tenuto a presentare nuove informazioni complementari.

Codice pratica: C1B/2014/2107 - MRP n.: FI/H/802/001-015/IB/017 - Variazione Tipo IB:

Tipo di modifica: C.I.2.a - Una o più modifiche del R.C.P., dell'etichettatura o del F.I. di un medicinale generico/ibrido/biosimile in seguito a una valutazione della stessa modifica apportata al medicinale di riferimento. Attuazione per le quali il titolare dell'A.I.C. non è tenuto a presentare nuove informazioni complementari.

Modifica apportata: Modifiche del R.C.P., del F.I. o delle Etichette per l'allineamento dei testi al medicinale di riferimento. Modifiche editoriali minori. È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 5.3 e 8 del R.C.P. e corrispondenti paragrafi del F.I. e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'A.I.C.

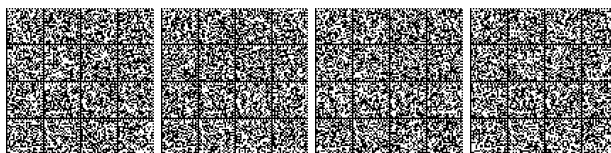
Il titolare dell'A.I.C. deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

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

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott. Domenico Valle

TS15ADD9653 (A pagamento).



ELI LILLY ITALIA S.P.A.

Sede legale: via Gramsci n. 731/733 - Sesto Fiorentino (FI)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00426150488

Estratto comunicazione notifica regolare V&A del 26 giugno 2015 protocollo n. AIFA/V&A/P/65510

Specialità medicinale: STRATTERA.

Codice Farmaco: 037063411, 037063409.

Numero e Tipologia variazione: UK/H/0686/009/IB/049 - C.I.z

Codice pratica: C1B/2015/879 - Tipo di modifica: Aggiornamento degli stampati per adeguamento alle capsule di «Strattera».

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (par. 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott. Domenico Valle

TS15ADD9654 (A pagamento).

S.I.F.I. S.P.A.

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

Titolare: S.I.F.I. S.p.A. - Via Ercole Patti, 36 - Aci S. Antonio (CT) Medicinale, dosaggio e forma farmaceutica (codice A.I.C.):

Pensulvit 1% + 5% unguento oftalmico (002177018)

Confezione: tubo 6,5 g - Codice Pratica: N1A/2015/1236

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.: Variazione Tipo IA n. B.III.2.a.2 Modifica delle specifiche di una sostanza (eccipiente) che non figurava nella farmacopea europea al fine di renderla conforme alla farmacopea europea:

modifica delle specifiche dell'eccipiente olio di fegato di merluzzo da monografia USP a monografia di Farmacopea europea.

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

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

Procuratore
Manuela Marrano

TC15ADD9571 (A pagamento).

NOVARTIS FARMA S.P.A.

Comunicazione di rettifica riguardante diverse specialità medicinali Novartis Farma S.p.A. - ESTRADERM MX CEROTTI TRANSDERMICI

Avviso T15ADD8719, pubblicato da Novartis Farma S.p.A. in *Gazzetta Ufficiale* Parte Seconda, n. 69 del 18-06-2015.

Il testo riguardante la variazione su ESTRADERM MX CEROTTI TRANSDERMICI 25 microgrammi/die AIC 031773017; 50 microgrammi/die AIC 031773029; 100 microgrammi/die AIC 031773031 - Codice Pratica: N1B/2015/2122 è annullato.

Un procuratore
Anna Ponzianelli

T15ADD9775 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati

Codice pratica: N1B/2015/789.

Medicinale: ULTRPROCT.

Codice farmaceutico: 021122066; 021122080.

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/65408 del 26 giugno 2015.

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test, aggiornamento RCP ed Etichette al QRD template.

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



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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS15ADD9694 (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: ELEVIT:

30 compresse rivestite con film A.I.C. n. 037072016;

100 compresse rivestite con film A.I.C. n. 037072028.

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

Procedura di mutuo riconoscimento AT/H/0151/01/IA/54.
Pratica n. C1A/2015/1791.

Type IA in A.1 Change in the address of the marketing Authorisation Holder in Estonia, Latvia and Lithuania.

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS15ADD9696 (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: BECOZYM:

20 compresse gastroresistenti A.I.C.
n. 005647033037072016.

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

Pratica n. N1A/2015/1412.

Grouping of Variations Tipo: IA

A.7: eliminazione del sito di Dreagenopharm Berlin, Germany come responsabile del sito di confezionamento primario e secondario.

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS15ADD9697 (A pagamento).

FARMACEUTICI CABER S.P.A.

Sede sociale: viale Città d'Europa n. 681 - Roma

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

Titolare: Farmaceutici Caber S.p.A.

Med. FLONTALEXIN A.I.C. n. 026663 Tutte le confezioni.

Cod. Prat. N1A/2015/1470 Var. tipo IA-B.III.1.a.2. («Do and Tell»): Aggiornamento CEP da parte di un fabbricante già approvato (AARTI Drugs Limited, India).

Cod. Prat. N1A/2015/1435 Var. tipo IA-B.I.a.4.c. («Do and Tell»): soppressione di una prova in corso di fabbricazione non significativa.

Cod. Prat. N1A/2015/1437 Var. tipo IA-B.II.b.3.c. («Do and Tell»): modifica minore del processo di fabbricazione.

Med. FLONTALEXIN Confezione 500 mg compresse rivestite A.I.C. n. 026663029 - Cod. Prat. N1A/2015/1436 Var. tipo IA_{IN}-B.II.a.2. («Do and Tell»): modifica delle dimensioni delle compresse.

Med. TIOSIDE A.I.C. n. 033982024 Confezione 4 capsule - Cod. Prat. N1A/2015/1424 Var. tipo IA-B.II.b.4.b. («Do and Tell»): modifica delle dimensioni del lotto - aggiunta batch size.

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

Il direttore ufficio regolatorio
dott. Stefano Bonani

TS15ADD9711 (A pagamento).



MSD ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Vitorchiano 151 – 00189 Roma
Partita IVA: 00887261006

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

Specialità medicinali: MAXALT 5 mg e 10 mg compresse e RIZATRIPTAN MSD 5 mg e 10 mg compresse

Confezioni e numeri di A.I.C.: TUTTE

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. NL/H/xxxx/WS/116

Codice Pratica: C1B/2014/3460

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione del seguente worksharing di n. 1 variazione di tipo IB - tipologia B.II.b.1.e) e n. 2 variazioni di tipo IA, B.II.b.2.a) e B.II.b.3.a) Aggiunta di Huahai, China, come sito alternativo per la produzione, il test e le modifiche minori al processo di produzione del prodotto finito.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Marozza

TX15ADD191 (A pagamento).

ROCHE S.P.A.

Sede legale: piazza Durante n. 11 - Milano
Codice Fiscale: n. 00747170157

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

Titolare AIC: Roche S.p.A. - Piazza Durante n. 11 - Milano
Medicinali, confezioni e numeri di AIC:

MADOPAR “100mg+25mg capsule rigide” 30 capsule (023142019);

“200mg+50mg compresse divisibili” 50 compresse divisibili (023142033);

“100mg+25mg capsule rigide a rilascio prolungato” 30 capsule (023142045);

“100mg+25mg compresse dispersibili” 30 compresse dispersibili (023142058);

Codice pratica: N1A/2015/1413

Variazione di tipo IA in nr. B.I.a.1.a: aggiunta di un fabbricante dello starting material benserazide (Roche Ireland Ltd).

KONAKION “10 mg/ml soluzione orale e iniettabile” 3 fiale da 1 ml (008776015);

“prima infanzia 2 mg/0,2 ml soluzione orale e iniettabile” 5 fiale 0,2 ml con siringa orale (008776066).

Codice pratica: N1A/2015/1406

Grouping Variations:

Due variazioni di tipo IA nr. B.III.1.a.2: presentazione di due certificati d'idoneità TSE della Farmacopea Europea aggiornati, relativi al principio attivo Phytomenadione, da parte di un fabbricante già approvato (R1-CEP 2003-085-Rev 03; R1-CEP 2003-085-Rev 04).

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

Le presenti variazioni possono assumersi approvate dal giorno successivo alla data di pubblicazione in G.U.

Un procuratore
dott. Maurizio Giaracca

TX15ADD192 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Vitorchiano 151 – 00189 Roma
Partita IVA: 00887261006

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

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

Specialità medicinale: SINVACOR 10 mg, 20 mg e 40 mg compresse rivestite con film

Confezioni e numeri di AIC: TUTTE

Procedure di Mutuo Riconoscimento n.: UK/H/0687/001+003+004/IA/052; UK/H/0687/001+003/IA/053; UK/H/0687/002+003+004/IA/054;

UK/H/0687/001-005/IA/055

Codici Pratica: C1A/2015/2019; C1A/2015/2020; C1A/2015/2021; C1A/2015/2022

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti variazioni di tipo IA_A.7

- UK/H/0687/001+003+004/IA/052: eliminazione dell'officina Laboratoires Merck Sharp & Dohme Chibret (Riom, France), per il confezionamento primario e secondario dei dosaggi da 5 mg, 20 mg e 40 mg;

- UK/H/0687/001+003/IA/053: eliminazione dell'officina di produzione Laboratoires Merck Sharp & Dohme Chibret (Riom, France), per il rilascio lotti dei dosaggi da 5 mg e 20 mg.



- UK/H/0687/002+003+004/IA/054: eliminazione dell'officina Neopharmed S.p.A. (Bollate, Italy) per il confezionamento primario e secondario dei dosaggi da 10 mg, 20 mg e 40 mg;

- UK/H/0687/001-005/IA/055: eliminazione dell'officina Merck & Co., Inc. (Albany, USA) per la produzione della sostanza attiva simvastatina per tutti i dosaggi di Sinvacor.

In base alle disposizioni dell'Agenzia del Reference Member State (MHRA – Regno Unito), secondo le quali tutti i siti di produzione precedentemente autorizzati su base nazionale sono considerati approvati per tutti i Paesi partecipanti alla Procedura di Mutuo Riconoscimento (ad eccezione delle officine Vianex e Frosst Iberica S.A. specificamente autorizzate per Grecia e Spagna, rispettivamente), le officine autorizzate risultano le seguenti:

Tablet Manufacture:

- Merck Sharp & Dohme Ltd. (5mg, 10mg, 20mg, 40mg and 80mg)

Shotton Lane, Cramlington

Nothumberland NE23 3JU, United Kingdom

- Vianex (10mg, 20mg, and 40mg, Greece only)

Plant B: 15th km Marathonos Ave.

153 51 Pallini Attiki, Greece

- Vianex (40mg, Greece only)

Plant A: 12th km Lamia National Road

144 51 Metamorphossi Attiki, Greece

- Merck Sharp & Dohme BV (20mg)

Waarderweg 39

2031 BN, Haarlem, Netherlands

- Frosst Iberica, S.A. (20mg, Spain only)

Via Complutense. 140

Alcala de Henares (Madrid) 28805, Spain

Primary and Secondary Packaging Sites:

- Merck Sharp & Dohme Ltd. (5mg, 10mg, 20mg, 40mg and 80mg)

Shotton Lane, Cramlington

Nothumberland NE23 3JU, United Kingdom

- Merck Sharp & Dohme BV (5mg, 10mg, 20mg, 40mg and 80mg)

Waarderweg 39

2031 BN, Haarlem, Netherlands

- Frosst Iberica, S.A. (10mg, 20mg, and 40mg, Spain only)

Via Complutense. 140

Alcala de Henares (Madrid) 28805, Spain

- Vianex (10mg, 20mg, and 40mg, Greece only)

Plant B: 15th km Marathonos Ave.

153 51 Pallini Attiki, Greece

- Merck Sharp & Dohme (Italia) S.p.A. (10mg, 20mg, and 40mg)

Via Emilia, 21

27100 – Pavia, Italy

Batch Release Sites:

- Merck Sharp & Dohme Ltd. (5mg, 10mg, 20mg, 40mg and 80mg)

Shotton Lane, Cramlington

Nothumberland NE23 3JU, United Kingdom

- Merck Sharp & Dohme BV (5mg, 10mg, 20mg, 40mg and 80mg)

Waarderweg 39

2031 BN, Haarlem, Netherlands

- Merck Sharp & Dohme (Italia) S.p.A. (10mg, 20mg and 40mg)

Via Emilia, 21

27100 – Pavia, Italy

- Vianex (10mg, 20mg and 40mg, Greece only)

Plant B: 15th km Marathonos Ave.

153 51 Pallini Attiki, Greece

- Frosst Iberica, S.A. (40mg, Spain only)

Via Complutense. 140

Alcala de Henares (Madrid) 28805, Spain

Simvastatin drug substance is manufactured and tested for release:

- MSD International GmbH

Ballydine, Kilsheelan

Clonmel Co. Tipperary, Ireland

Manufacture of starting material, lovastatin:

- Merck Sharp & Dohme Corp.

2778 South East Highway

Elkton, Virginia 22827 USA

Alternative site for manufacture of simvastatin crude and pure:

- MSD International GmbH (Singapore Branch)

21 Tuas South Avenue 6

Singapore 637766

Alternative site for manufacture of simvastatin crude:

- DSM Fine Chemicals Austria Nfg GmbH & Co KG

DSM Pharma Chemicals

St.-Peter-Strasse 25

A-4021 Linz, Austria

Alternative site for manufacture of simvastatin ammonium salt:

- MSD International GmbH (Puerto Rico Branch) LLC

Road #2, Kilometer 56.7

Barceloneta, PR 00617

- Divi's Laboratories Limited (Unit-2)



Chippada Village
Bheemunipatnam Mandal
Visakhapatnam District
Andhra Pradesh – 531 163, India

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Marozza

TX15ADD193 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Vitorchiano 151 – 00189 Roma
Partita IVA: 00887261006

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (Domanda presentata all'Agenzia Italiana del Farmaco – Ufficio Valutazione e Autorizzazione: 21 maggio 2015)

Specialità medicinali: LANTANON

Confezione e numero di A.I.C.:

“30 mg compresse rivestite con film” 30 compresse - A.I.C. 023695036

Codice Pratica: N1A/2015/1468

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IAIN - tipologia: B.II.a.1.a) Eliminazione di un errore di battitura nelle specifiche registrate per la specialità medicinale in oggetto, da “Organon*” a “Organon”.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Marozza

TX15ADD194 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Vitorchiano 151 - 00189 Roma
Partita IVA: 00887261006

Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale EZETROL

Nell'inserzione N. TX15ADD171 pubblicata in *Gazzetta Ufficiale* parte II n. 70 del 20 giugno 2015, relativa alle specialità medicinali EZETROL ed EMETIB, dove è scritto

“n. 1 variazione di tipo IB – tipologia B.II.b.3.z) e n. 5 variazioni di tipo IA – tipologia B.II.b.3.a)” leggasi “n. 2 variazioni di tipo IB – tipologia B.II.b.3.z) e n. 4 variazioni di tipo IA – tipologia B.II.b.3.a)”.

Un procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Marozza

TX15ADD195 (A pagamento).

VALUTAZIONE IMPATTO AMBIENTALE

PORTO PETROLI DI GENOVA S.p.A.

Estratto del provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale n.0000129 del 03/07/2015 relativo al progetto Nuovo Terminale Off-Shore di tipo Catenary Anchor Line Mooring (boa monormeggio) per il trasferimento del greggio dalle petroliere verso terra presentato dalla Società Porto Petroli di Genova S.p.A. con sede legale in Genova (GE) Radice Pontile Alfa snc

In data 03/07/2015 è stato emanato il provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale n. 0000129 con esito positivo con prescrizioni relativo al progetto Nuovo Terminale Off-Shore di tipo Catenary Anchor Line Mooring (boa monormeggio) per il trasferimento del greggio dalle petroliere verso terra localizzato nel territorio del comune di Genova presentato dalla Società Porto Petroli di Genova S.p.A. con sede legale in Genova (GE) Radice Pontile Alfa snc .

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.

Porto Petroli di Genova S.p.A. - Il presidente
dott. Maurizio Maugeri

T15ADE9752 (A pagamento).



SPECTRUM GEO LTD

Estratto del provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale n. 0000103 del 03.06.2015 relativo al programma dei lavori collegato al progetto "Permessi di prospezione d 1 B.P-SP e d 1 F.P-SP situati nel mare Adriatico prospiciente le coste delle regioni Emilia Romagna, Marche, Abruzzo, Molise, Puglia", presentato dalla Società Spectrum Geo LTD

In data 3 giugno 2015 è stato emanato il provvedimento n. 0000103 di Compatibilità ambientale con esito positivo con prescrizioni, relativo al Programma dei lavori collegato al progetto «Permessi di prospezione d 1 B.P-.SP e d 1 F.P-.SP situati nel mare Adriatico prospiciente le coste delle regioni Emilia Romagna, Marche, Abruzzo, Molise, Puglia» per attività di ricerca sismica, presentato dalla Società Spectrum Geo Ltd., con sede legale in: 95 Aldwych, Londra, WC2B 4JF, Inghilterra (UK) - domiciliata in Italia presso Studio Lodi, Piazza Pietro Merolli, n. 2 - 00151 Roma.

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 nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Spectrum Geo LTD - Amministratore
dott. Neil Andrew Hodgson

TS15ADE9646 (A pagamento).

**CONCESSIONI DI DERIVAZIONE
DI ACQUE PUBBLICHE**

**PROVINCIA DI LATINA
Settore ecologia e ambiente**

R.D. 1775/1933 domanda di concessione per la derivazione acqua da corpo sotterraneo in comune di Fondi - Ditta "Azienda agricola Muccete".

La ditta «Azienda Agricola Muccete» in data 12 dicembre 2014 con prot. 83343 ha chiesto la Concessione per derivare max 0.6 l/s e 9.450 mc/anno di acqua da falda sotterranea mediante un pozzo in Comune di Fondi, via Flacca, loc. Muccete f. 75 p.lle 184, 1251, per uso irriguo.

Il dirigente del settore
dott.ssa Nicoletta Valle

TC15ADF9622 (A pagamento).

**PROVINCIA DI LATINA
Settore ecologia e ambiente**

R.D. 1775/1933 domanda di concessione per la derivazione acqua da corpo sotterraneo in comune di Fondi - Ditta Futura srl.

La ditta Futura S.r.l. in data 15 maggio 2015 con prot. 26440, ha chiesto la Concessione per derivare max 0,2 l/s e 90.000 mc/anno di acqua da falda sotterranea mediante un pozzo in Comune di Fondi, via Quarto Iannotta, loc. Quarto Iannotta f. 58 p.la 299, per uso irriguo.

Il dirigente del settore
dott.ssa Nicoletta Valle

TC15ADF9623 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI PARMA

*Nomina a coadiutore temporaneo
del dott. Paolo Micheli*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Parma rende noto che il dott. Paolo Micheli, nominato coadiutore temporaneo del dott. Marco Micheli, Notaio in Parma per il periodo dal 2 luglio 2015 al 1 agosto 2015, avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla Legge Notarile e relativo Regolamento, è ammesso ad esercitare le funzioni notarili per detto periodo.

Parma, 29 giugno 2015

Il presidente
notaio Giulio Almansi

TC15ADN9573 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI BRESCIA

*Dispensa dall'esercizio della professione di notaio
della dott.ssa Simonetta Palombo*

Il sottoscritto presidente del Consiglio Notarile suddetto:

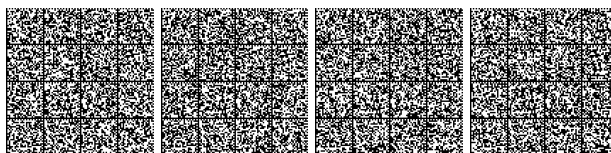
Rende noto che la signora Palombo dott.ssa Simonetta, già Notaio residente alla sede del Comune di Desenzano del Garda D.N. di Brescia, è stata dispensata dall'Ufficio di Notaio a sua domanda con Decreto Dirigenziale 30 giugno 2015.

La cessazione del Notaio dall'esercizio delle sue funzioni avrà effetto dal giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Brescia, 2 luglio 2015

Il presidente
dott. Enrica Lera

TC15ADN9631 (Gratuito).



CONSIGLIO NOTARILE DI AVELLINO*Nomina di notaio delegato*

Si rende noto che con provvedimento del Presidente del Consiglio Notarile di Avellino del 29 giugno 2015, con effetto dal 2 luglio 2015 e fino al 25 luglio 2015, compresi il notaio Flora Veneruso della sede notarile di Mercogliano (d.n. Avellino), iscritto al collegio notarile dei distretti riuniti di Avellino e Sant'Angelo dei Lombardi, è stato nominato delegato d'ufficio al compimento delle funzioni di cui al primo comma dell'art. 44 della legge notarile, uniformandosi alle disposizioni di cui all'art. 46 della stessa legge notarile, in sostituzione del notaio Daniela di Genua della sede di Avellino, temporaneamente impedito all'esercizio delle proprie funzioni.

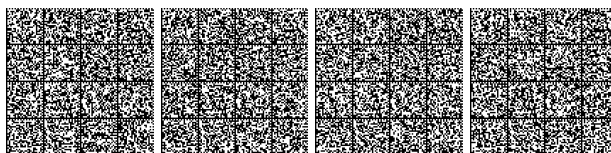
Il presidente
dott. not. Francesco Pastore

TC15ADN9580 (Gratuito).

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2015-GU2-079) Roma, 2015 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.





€ 3,05

