

# GAZZETTA UFFICIALE

## DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Sabato, 25 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

BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI CANO-  
SA-LOCONIA S.C.

*Avviso convocazione assemblea generale ordinaria  
dei soci (T15AAA10350).....* Pag. 1

CAMPAGNA & C. S.P.A.

*Convocazione di assemblea ordinaria e straordina-  
ria (T15AAA10299).....* Pag. 1

CASSA DI MUTUA ASSISTENZA FRA IL PERSO-  
NALE DELLA CASSA DI RISPARMIO DI PAR-  
MA E PIACENZA - SOCIETÀ COOPERATIVA

*Convocazione di assemblea straordinaria  
(T15AAA10357).....* Pag. 1

##### Altri annunci commerciali

BANCA ALPI MARITTIME CREDITO COOPERA-  
TIVO CARRÙ S.C.P.A.

*Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sen-  
si dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del  
1° settembre 1993 ("TUB") e informativa ai sensi  
dell'art. 13 del D.Lgs. n. 196 del 30 giugno 2003 ("Co-  
dice Privacy") (T15AAB10304).....* Pag. 4

BANCA DI IMOLA S.P.A. Gruppo Bancario Cassa di  
Risparmio di Ravenna S.p.A.

ITALCREDI S.P.A.

*Avviso di cessione di credito pro soluto  
(TC15AAB10201).....* Pag. 6

BANCA PER LO SVILUPPO DELLA COOPERA-  
ZIONE DI CREDITO S.P.A.

*Cessione di rapporti giuridici in blocco - Comuni-  
cazione ai sensi e per gli effetti dell'art. 58 D. Lgs.  
385/93 (T15AAB10290).....* Pag. 2

BANCO DI LUCCA E DEL TIRRENO S.P.A. Gruppo  
Bancario Cassa di Risparmio di Ravenna S.p.A.

ITALCREDI S.P.A.

*Avviso di cessione di credito pro soluto  
(TC15AAB10203).....* Pag. 7

CASSA DI RISPARMIO DI RAVENNA S.P.A.

ITALCREDI S.P.A.

*Avviso di cessione di crediti pro soluto  
(TC15AAB10221).....* Pag. 9

STEEL LION S.R.L.

MARCEGAGLIA S.P.A.

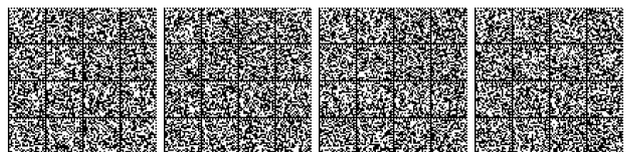
*Avviso di cessione di crediti pro soluto (ai sensi del  
combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge del  
30 aprile 1999, n. 130 (di seguito la "Legge sulla Car-  
tolarizzazione"), dell'articolo 58 del decreto legisla-  
tivo del 1° settembre 1993, n. 385 e dell'articolo 13  
del decreto legislativo del 30 giugno 2003 n. 196 (il  
"Codice in materia di Protezione dei dati Personali")  
(T15AAB10291).....* Pag. 2



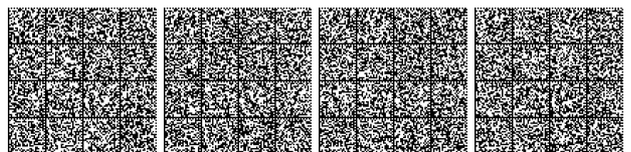
ANNUNZI GIUDIZIARI	Eredità
<b>Notifiche per pubblici proclami</b>	
TAR BASILICATA - POTENZA	EREDITÀ BENEFICIATA DI SALVATORE ANTONIO <i>Invito ai creditori a presentare le dichiarazioni di credito ai sensi dell'art. 498 codice civile (TX15ABH208) . . . . .</i> Pag. 17
<i>Estratto ricorso per pubblici proclami (TC15ABA10136) . . . . .</i> Pag. 11	TRIBUNALE CIVILE DI LECCE <i>Nomina curatore eredità giacente di Leone Carmelo (TC15ABH10206) . . . . .</i> Pag. 17
TAR DEL LAZIO - ROMA	TRIBUNALE DI CAGLIARI <i>Nomina curatore eredità giacente (T15ABH10300) . . . . .</i> Pag. 16
<i>Ricorso Giusy Vetrano c/ Ministero dell'Economia e delle Finanze (TS15ABA10223) . . . . .</i> Pag. 13	TRIBUNALE DI LECCE <i>Eredità giacente del sig. Curto Giovanni Salvatore (TC15ABH10149) . . . . .</i> Pag. 16
TRIBUNALE CIVILE DI NUORO <i>Estratto ricorso ex art. 702 bis c.p.c. (TC15ABA10320) . . . . .</i> Pag. 13	TRIBUNALE DI LUCCA <i>Nomina curatore eredità giacente (TC15ABH10339) . . . . .</i> Pag. 17
TRIBUNALE DI BOLOGNA <i>Atto di citazione (T15ABA10281) . . . . .</i> Pag. 10	TRIBUNALE DI REGGIO EMILIA <i>Eredità giacente di Fiaccadori Maurizio (TC15ABH10194) . . . . .</i> Pag. 16
TRIBUNALE DI CIVITAVECCHIA <i>Atto di citazione per usucapione di piccolo giardino con preventiva convocazione innanzi alla camera di mediazione di Civitavecchia (T15ABA10332) . . . . .</i> Pag. 10	TRIBUNALE DI VARESE <i>Nomina curatore di eredità giacente (T15ABH10355) . . . . .</i> Pag. 16
TRIBUNALE DI IMPERIA <i>Ricorso per riconoscimento di proprietà per intervenuta usucapione speciale (T15ABA10351) . . . . .</i> Pag. 11	TRIBUNALE ORDINARIO DI CAGLIARI Volontaria giurisdizione <i>Nomina di curatore di eredità giacente n. 5101/2015 (T15ABH10284) . . . . .</i> Pag. 16
TRIBUNALE DI TERAMO <i>Ricorso per usucapione speciale (TX15ABA206) . . . . .</i> Pag. 14	TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO <i>Eredità giacente di Viti Massimiliano (TC15ABH10195) . . . . .</i> Pag. 16
<b>Ammortamenti</b>	<b>Riconoscimenti di proprietà</b>
TRIBUNALE DI BIELLA <i>Ammortamento cambiario (T15ABC10279) . . . . .</i> Pag. 14	TRIBUNALE DI CIVITAVECCHIA <i>Estratto decreto Rep. 1519/13 Cron. 13302/2013 (TS15ABM10245) . . . . .</i> Pag. 18
TRIBUNALE DI CASSINO <i>Ammortamento di assegno postale (TC15ABC10135) . . . . .</i> Pag. 15	TRIBUNALE DI COMO <i>Riconoscimento della proprietà rurale - Usucapione speciale (T15ABM10365) . . . . .</i> Pag. 17
TRIBUNALE DI CHIVASSO <i>Ammortamento libretto di risparmio (T15ABC10295) . . . . .</i> Pag. 15	TRIBUNALE DI FOGGIA <i>Usucapione speciale r.g.n. 2844/2013 (TC15ABM10183) . . . . .</i> Pag. 18
TRIBUNALE DI NAPOLI <i>Ammortamento cambiario (T15ABC10358) . . . . .</i> Pag. 15	TRIBUNALE DI LOCRI <i>Riconoscimento di proprietà (TC15ABM10134) . . . . .</i> Pag. 18
TRIBUNALE DI VELLETRI <i>Ammortamento polizze di pegno (TS15ABC10273) . . . . .</i> Pag. 16	TRIBUNALE DI TRANI <i>Estratto - Riconoscimento di proprietà rurale (T15ABM10342) . . . . .</i> Pag. 17
TRIBUNALE ORDINARIO DI MILANO Volontaria giurisdizione civile <i>Ammortamento certificato azionario (T15ABC10354) . . . . .</i> Pag. 15	



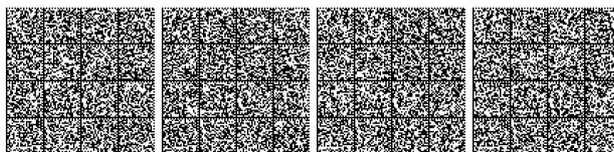
Stato di graduazione	Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici
<p>EREDITA' BENEFICIATA DEL SIGNOR CERAVOLO NICOLA <i>Estratto dello stato di graduazione relativo alla successione del signor Ceravolo Nicola deceduto in Orbasano in data 3 marzo 2014. Procedura di liquidazione promossa dall'erede ex art. 503 c.c. (T15ABN10296)...</i> Pag. 19</p>	<p>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. (T15ADD10315)...</i> Pag. 32</p>
<p>EREDITA' BENEFICIATA DI PREMOLI RUGGERO <i>Stato di graduazione (T15ABN10278)...</i> Pag. 18</p>	<p>ACCORD HEALTHCARE ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD10313)...</i> Pag. 28</p>
<p>TRIBUNALE DI CAGLIARI <i>Avviso del compimento dello stato di graduazione - Eredità giacente di Spina Gianfranco R.G. 3793/2014 (T15ABN10356)...</i> Pag. 20</p>	<p>ACCORD HEALTHCARE LIMITED <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD10314)...</i> Pag. 30</p>
<p><b>Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta</b></p>	
<p>TRIBUNALE DI ANCONA <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta (TC15ABR9960)...</i> Pag. 20</p>	<p>ACTAVIS GROUP PTC EHF <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n.274 (T15ADD10324)...</i> Pag. 34</p>
<p>TRIBUNALE DI BERGAMO <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Tonetti Luigi (T15ABR10353)...</i> Pag. 20</p>	<p>ALCON ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s. m. (T15ADD10360)...</i> Pag. 41</p>
<p>TRIBUNALE DI TORINO <i>Dichiarazione di morte presunta (T15ABR10283)...</i> Pag. 20</p>	<p>ALMUS S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD10362)...</i> Pag. 43</p>
<p><b>Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione</b></p>	
<p>DEMA APPALTI COOPERATIVA DI PRODUZIONE E LAVORO SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L. <i>Deposito atti finali (T15ABS10289)...</i> Pag. 20</p>	<p>ASTRAZENECA S.P.A. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare AIFA/V&amp;A/P/68888 del 7 luglio (T15ADD10363)...</i> Pag. 43</p>
<p style="text-align: center;"><b>ALTRI ANNUNZI</b></p>	
<p style="text-align: center;"><b>Espropri</b></p>	
<p>AUTOSTRADIE PER L'ITALIA S.P.A. <i>Estratto del decreto di esproprio (T15ADC10303)...</i> Pag. 22</p>	<p>BAXTER S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 712/2012 (T15ADD10328)...</i> Pag. 35</p>
<p>VALDICHIENTI S.C.P.A. Asse Viario Marche – Umbria e Quadrilatero di penetrazione interna <i>Decreto di espropriazione (T15ADC10288)...</i> Pag. 21</p>	<p>BAXTER 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 712/2012 (T15ADD10327)...</i> Pag. 35</p>
<p>VALDICHIENTI S.C.P.A. Asse Viario Marche – Umbria e Quadrilatero di penetrazione interna <i>Decreto di espropriazione (T15ADC10287)...</i> Pag. 21</p>	<p>BAXTER 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 712/2012 (T15ADD10330)...</i> Pag. 35</p>



BAXTER S.P.A. <i>Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale ALBUMINA BAXTER (T15ADD10359). . . . .</i>	Pag. 41	ECUPHARMA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m. (T15ADD10302) . . . . .</i>	Pag. 27
BAXTER 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 712/2012 (T15ADD10326). . . . .</i>	Pag. 34	EFFIK ITALIA S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&amp;A (T15ADD10352) . . . . .</i>	Pag. 41
BAXTER S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 712/2012 (T15ADD10331). . . . .</i>	Pag. 36	FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (T15ADD10348). . . . .</i>	Pag. 40
BAXTER S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 712/2012 (T15ADD10329). . . . .</i>	Pag. 35	FRESENIUS MEDICAL CARE ITALIA 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 del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (T15ADD10349). . . . .</i>	Pag. 40
BGP PRODUCTS S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD10298). . . . .</i>	Pag. 26	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE 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 (T15ADD10267) . . . . .</i>	Pag. 22
BIOTEST PHARMA GMBH <i>Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&amp;A/P/71590 del 14/07/2015 (T15ADD10318) . . . . .</i>	Pag. 33	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. (T15ADD10334) . . . . .</i>	Pag. 37
BRUNO FARMACEUTICI 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 (T15ADD10301) . . . . .</i>	Pag. 26	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. (T15ADD10335) . . . . .</i>	Pag. 37
CIPLA EUROPE NV <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. (TX15ADD207). . . . .</i>	Pag. 48	HOSPIRA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD10333) . . . . .</i>	Pag. 37
COLGATE-PALMOLIVE COMMERCIALE S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD10312) . . . . .</i>	Pag. 27	I.F.B. STRODER S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lvo 219/2006 e s.m.i e Regolamento (CE) 1234/2008 così come modificato dal regolamento (UE) 712/2012 (T15ADD10338). . . . .</i>	Pag. 38
DAIICHI SANKYO ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D. L.vo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m. e del Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD10198) . . . . .</i>	Pag. 48	ISTITUTO BIOCHIMICO ITALIANO GIOVANNI LORENZINI 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 (TC15ADD10188) . . . . .</i>	Pag. 47
DOC GENERICI S.R.L. <i>Riduzione di prezzo al pubblico di specialità medicinali (T15ADD10317). . . . .</i>	Pag. 33		



ISTITUTO BIOCHIMICO ITALIANO GIOVANNI LORENZINI 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 (TC15ADD10189)</i>	Pag. 47	<i>creto Legislativo 24 aprile 2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD10270).</i> . . . . .	Pag. 24
K24 PHARMACEUTICALS S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD10346)</i> . . . . .	Pag. 39	NOVARTIS EUROPHARM LTD <i>Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD10268).</i> . . . . .	Pag. 22
LABORATORI ALTER S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (T15ADD10341)</i> . . . . .	Pag. 39	NOVARTIS FARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD10269).</i> . . . . .	Pag. 23
LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T. S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n.274 (TC15ADD10132)</i> . . . . .	Pag. 45	PENSA PHARMA 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) n. 1234/2008 e s.m. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD10361).</i> . . . . .	Pag. 41
LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T. S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n.274 (TC15ADD10133)</i> . . . . .	Pag. 45	PHARMACARE S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (T15ADD10347).</i> . . . . .	Pag. 40
LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T. S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n.274 (TC15ADD10131)</i> . . . . .	Pag. 44	PROMEDICA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TC15ADD10207)</i> . . . . .	Pag. 47
LIZOFARM S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (T15ADD10286)</i> . . . . .	Pag. 25	ROTTAPHARM S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008 e successive modificazioni. (T15ADD10325)</i> . . . . .	Pag. 34
MEDA PHARMA 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 1234/2008 e successive modificazioni. (T15ADD10323)</i> . . . . .	Pag. 33	S.A.L.F. S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO <i>Estratto di comunicazione notifica regolare V&amp;A (TC15ADD10148).</i> . . . . .	Pag. 46
NICOX FARMA 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 24 aprile 2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD10271)</i> . . . . .	Pag. 25	SANOFI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE (T15ADD10272).</i> . . . . .	Pag. 25
NICOX FARMA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del De-</i>		SAPIO LIFE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/2007 (T15ADD10340).</i> . . . . .	Pag. 39
		SAVOMA MEDICINALI S.P.A. <i>Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX15ADD205)</i> . . . . .	Pag. 48



## SERVIER ITALIA S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lvo 219/2006 e s.m.i e Regolamento (CE) 1234/2008 così come modificato dal regolamento (UE) 712/2012 (T15ADD10337). . . . .* Pag. 38

## SERVIER ITALIA S.P.A.

*Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi D.Lvo 219/2006 e s.m.i e Regolamento (CE) 1234/2008 così come modificato dal regolamento (UE) 712/2012 (T15ADD10336). . . . .* Pag. 38

## SO.SE.PHARM S.R.L.

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (T15ADD10297) . . . . .* Pag. 26

## SPA ITALIANA LABORATORI BOUTY

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento UE 712/2012 (T15ADD10364). . . . .* Pag. 44

## ZAMBON ITALIA S.R.L.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD10316) .* Pag. 32

**Consigli notarili**

## CONSIGLIO NOTARILE DI BERGAMO

*Iscrizione a ruolo del notaio Raffaele Tartaglia (TC15ADN10208). . . . .* Pag. 49

## CONSIGLIO NOTARILE DI PADOVA

*Trasferimento del notaio Panichi Emanuela (TC15ADN10193). . . . .* Pag. 49

## CONSIGLIO NOTARILE DI PIACENZA

*Trasferimento del dottor Marcello Zatti (TC15ADN10192). . . . .* Pag. 49

## CONSIGLIO NOTARILE DI ROVIGO

*Iscrizione a ruolo, come coadiutore, del dott. Andrea Merlo (TC15ADN10202) . . . . .* Pag. 49



# ANNUNZI COMMERCIALI

## CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

### CAMPAGNA & C. S.P.A.

Sede legale: via Palestro, 24 - Milano (MI)  
 Capitale sociale: 608.685 Euro, interamente versato  
 Registro delle imprese: Milano n. 10457120151  
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 10457120151

#### Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria

I Signori Azionisti sono convocati in assemblea ordinaria e straordinaria, presso lo Studio del Notaio Angelo Busani, sito in Milano, via Cordusio n. 2, il giorno 11 agosto 2015, alle ore 9.30 in prima convocazione e, occorrendo, il giorno 12 agosto 2015, stessa ora e luogo, in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente

#### Ordine del Giorno

In sede ordinaria

1) approvazione del bilancio di esercizio chiuso al 31 dicembre 2014;

In sede straordinaria

1) adozione di provvedimenti ai sensi dell'art. 2447 del Codice Civile.

A partire dal 27 luglio 2015, il bilancio sarà depositato in copia presso la sede sociale unitamente alla relazione dei sindaci, affinché i soci possano prenderne visione.

Milano, 21 luglio 2015

Il presidente del consiglio di amministrazione  
 Angelo Campagna

T15AAA10299 (A pagamento).

### BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI CANOSA-LOCONIA S.C.

codice ABI 08606. Iscritta al n.1791 Reg.Impr.Trib. di Trani  
 e n.122591 CCIAA-BARI

sede in Canosa di Puglia (BA)- Via Bertrando Spaventa,4  
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00387040728

#### Avviso convocazione assemblea generale ordinaria dei soci

L'Assemblea ordinaria dei Soci è convocata per il giorno 28 agosto 2015 alle ore 09,00 presso la sede legale e Direzione Generale sita in Canosa di Puglia alla Via B. Spaventa n.4, in prima convocazione, ed occorrendo, in seconda convocazione il giorno 06 settembre 2015 alle ore 09,00 presso "PALAZZO MARIANO", in Canosa di Puglia Via Santa Lucia, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

1) Elezione Presidente del Consiglio di Amministrazione.

2) Elezione di due consiglieri in sostituzione dei dimissionari.

3) Informativa sulla situazione aziendale e sulle prospettive aziendali alla luce degli esiti ispettivi e delle indicazioni dell'Organo di Vigilanza. Il Consiglio di Amministrazione, infine, conferisce ai responsabili di filiale la delega per l'autentica delle firme di quei soci che, impossibilitati ad intervenire all'Assemblea, delegano altro socio non amministratore, sindaco o dipendente BCC (art.25 Statuto Sociale).

Il presidente f.f.  
 Fiorella Giuseppe

T15AAA10350 (A pagamento).

### CASSA DI MUTUA ASSISTENZA FRA IL PERSONALE DELLA CASSA DI RISPARMIO DI PARMA E PIACENZA - SOCIETÀ COOPERATIVA

n. iscrizione all'Albo delle Cooperative A121451

Sede: V. Università 1 - Parma

Registro delle imprese: Parma

R.E.A.: n. 222860

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 09172750151

#### Convocazione di assemblea straordinaria

I soci della Cooperativa Cassa di Mutua Assistenza fra il Personale della Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza, sono convocati in assemblea straordinaria, preceduta da assemblee separate, nelle località e nelle date sotto riportate, per deliberare sul seguente

#### Ordine del giorno:

1. Modifiche dello Statuto e del Regolamento nell'ambito dei requisiti degli aderenti a Cassamutua, delle disposizioni per la nomina dei Sindaci, della modalità di tenuta delle adunanze del Collegio Sindacale - Delibere inerenti e conseguenti.

2. Approvazione del testo integrale dello Statuto e del Regolamento nella loro versione aggiornata.

3. Varie ed eventuali.

Per le sole assemblee separate:

4. Nomina dei delegati all'Assemblea Generale Straordinaria.

Luoghi e date di effettuazione delle assemblee.

Assemblee separate:

i soci delle Sezioni appartenenti alle zone ubicate nelle regioni Abruzzo, Basilicata, Calabria, Campania, Lazio, Marche, Puglia, Sardegna, Sicilia, Toscana e Umbria, sono convocati in Roma, V. Rossini 21, presso la Sede della Cariparma S.p.A.,

in data 23 Agosto 2015 alle ore 8, in prima convocazione ed in data 24 Agosto 2015, alle ore 16.30, nello stesso luogo, in eventuale seconda convocazione;

i soci delle Sezioni appartenenti alle zone ubicate nelle regioni Piemonte, Liguria e Lombardia, con esclusione delle province di Mantova e Cremona, sono convocati in Milano, Via Armorari 4, presso la Sede della Cariparma S.p.A.,



in data 24 Agosto 2015 alle ore 8, in prima convocazione ed in data 25 Agosto 2015 alle ore 16.30, nello stesso luogo, in eventuale seconda convocazione;

i soci delle Sezioni appartenenti alle zone ubicate nelle province di Piacenza e Cremona sono convocati in Piacenza, Via Poggiali 18, presso la Sede della Cariparma S.p.A.,

in data 25 Agosto 2015 alle ore 8, in prima convocazione ed in data 26 Agosto 2015 alle ore 16.30, nello stesso luogo, in eventuale seconda convocazione;

i soci delle Sezioni appartenenti alle zone ubicate nelle province di Parma, Mantova, Verona e in tutte le province non ricomprese nelle precedenti assemblee, sono convocati in Parma, Via La Spezia 138/a, presso Centro Servizi della Cariparma S.p.A.,

in data 27 Agosto 2015 alle ore 8, in prima convocazione ed in data 28 Agosto 2015, alle ore 16.30, nello stesso luogo, in eventuale seconda convocazione.

Assemblea generale:

i soci delegati nelle assemblee separate sono convocati in Parma Via La Spezia 138/a, presso il Centro Servizi della Cariparma S.p.A.,

in data 2 Settembre 2015 alle ore 8, in prima convocazione ed in data 3 Settembre 2015 alle ore 10.30, nello stesso luogo, in eventuale seconda convocazione.

Parma, 20 Luglio 2015

Il presidente  
Walter Moia

T15AAA10357 (A pagamento).

### ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

#### BANCA PER LO SVILUPPO DELLA COOPERAZIONE DI CREDITO S.P.A.

Sede legale: p.zza B. Vergine del Carmelo 4/5 – Roma  
Capitale sociale: € 51.948.395  
Registro delle imprese: Roma n. 76177/2000

*Cessione di rapporti giuridici in blocco - Comunicazione ai sensi e per gli effetti dell'art. 58 D. Lgs. 385/93*

Con atto di cessione stipulato in data 17.07.2015 a rogito Notaio Giuseppe Ponzi, rep.152964, racc. 29378, in corso di registrazione, la Banca Romagna Cooperativa di Romagna Centro e Macerone in liquidazione coatta amministrativa, con sede in Cesena, via Leopoldo Lucchi 135, ha ceduto alla Banca per lo Sviluppo della Cooperazione di Credito S.p.A., con sede in Roma, Piazza B. Vergine del Carmelo 4/5, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 90, comma 2 del D.Lgs 385/93, attività e passività concernenti l'azienda bancaria esistenti alla data del 17.07.2015; sono esclusi dalla cessione i rapporti deliberati a sofferenza e più precisamente ogni eventuale debito, obbligo ed onere, anche di natura amministrativa e fiscale, riferibile ai predetti rapporti, nonché i prestiti obbligazionari subordinati emessi dalla Banca Romagna Cooperativa di Romagna Centro e Macerone.

La cessionaria subentra in tutte le attività cedute, ivi compresi i privilegi e le garanzie di qualsiasi tipo, da chiunque prestate e comunque esistenti a favore della cedente, senza bisogno di formalità o annotazione mentre per le passività solo ove risultino dallo stato passivo redatto dal Commissario liquidatore ai sensi dell'art. 90, comma 2 D. Lgs. 385/93 e dalle modifiche ad esso apportate in esito all'eventuale accoglimento delle opposizioni tempestivamente proposte ai sensi dell'art. 87 T.U.B..

Trattandosi di cessione di rapporti giuridici ad una Banca, l'operazione è disciplinata dall'art. 58, D. Lgs. 385/93.

Per ogni informazione, ciascun soggetto interessato può rivolgersi a Banca Sviluppo Spa, Direzione Generale, Piazza Beata Vergine del Carmelo 4/5 00144 Roma, ovvero presso le filiali della Banca.

Roma, 20.07.2015

Banca Sviluppo S.p.A. - Il presidente del consiglio di amministrazione  
dott. Enrico Falcone

T15AAB10290 (A pagamento).

#### STEEL LION S.R.L.

*società a responsabilità limitata con socio unico in corso di iscrizione nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'art. 2 del Provvedimento della Banca d'Italia del 1° ottobre 2014*

Sede legale: via V. Alfieri, 1 – Conegliano (TV), Italia  
Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.  
Registro delle imprese: Treviso n. 04738500265  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 04738500265

#### MARCEGAGLIA S.P.A.

Sede legale: via dei Bresciani, 16 – Gazoldo degli Ippoliti (MN), Italia  
Capitale sociale: Euro 58.876.440,00  
Registro delle imprese: Mantova n. 01331020204  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 01331020204

*Avviso di cessione di crediti pro soluto (ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge del 30 aprile 1999, n. 130 (di seguito la "Legge sulla Cartolarizzazione"), dell'articolo 58 del decreto legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 e dell'articolo 13 del decreto legislativo del 30 giugno 2003 n. 196 (il "Codice in materia di Protezione dei dati Personali")*

Steel Lion S.r.l. (di seguito la "Società"), società a responsabilità limitata unipersonale costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione (il "Cessionario"), comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, ha sottoscritto in data 15 luglio 2015 un contratto quadro di cessione di crediti pecuniari (il "Contratto Quadro") con Marcegaglia S.p.A. ("Marcegaglia" o il "Cedente"), ai sensi del quale, ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto di cui agli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'arti-



colo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993, il Cedente ha ceduto pro soluto al Cessionario un portafoglio di crediti (complessivamente, i "Crediti") nascenti da forniture effettuate dal Cedente nell'ambito della propria attività commerciale nei confronti dei propri clienti, insieme con tutti gli accessori, i privilegi, tutte le garanzie, le cause di prelazione e gli accessori che, ove esistenti, assistono i Crediti nonché ogni e qualsiasi diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, inerenti o comunque accessori ai Crediti e al loro esercizio. Il Cedente ed il Cessionario ha altresì concordato nel Contratto Quadro che, ai sensi dello stesso, il Cedente avrà diritto di cedere ulteriori portafogli successivi di Crediti. Le cessioni di cui al Contratto Quadro (ivi inclusa la cessione dei portafogli iniziali) verrà effettuata non in blocco e resa opponibile mediante le formalità previste dal disposto dell'articolo 5, commi 1, 1-bis e 2 della legge 21 febbraio 1991, n. 52 (la "Legge Factoring") secondo quanto previsto dall'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, come modificato dal decreto-legge 23 dicembre 2013, n. 145, convertito con legge 21 febbraio 2014, n. 9, anche ai fini della segregazione del patrimonio del Cessionario nei confronti dei propri debitori e dei terzi.

Unitamente ai Crediti, sono stati e saranno altresì trasferiti al Cessionario tutti gli altri diritti spettanti al Cedente in relazione ai Crediti e, più in particolare, ogni diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, facoltà e prerogativa ad essi inerenti o comunque accessori, derivanti da ogni legge applicabile.

Il portafoglio di Crediti oggetto del presente avviso è stato ceduto in data 21 luglio 2015.

Qualsivoglia ulteriore informazione relativa alla sopra menzionata cessione potrà essere richiesta al Cedente al seguente indirizzo: Marcegaglia S.p.A., Via dei Bresciani, 16, 46040 - Gazoldo degli Ippoliti (MN).

Inoltre, a seguito della cessione, il Cessionario è divenuto esclusivo titolare dei Crediti e, di conseguenza, ulteriore "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti.

Tanto premesso, il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta, ha nominato SECURITISATION SERVICES S.p.A. (sede legale in Via Alfieri, 1, 31015 - Conegliano (TV), codice fiscale e partita I.V.A. 03546510268) come Servicer dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta (il "Servicer"). Il Servicer è di conseguenza, divenuto "Responsabile" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti.

Con l'espresso consenso del Cessionario, il Servicer ha conferito incarico ad Marcegaglia affinché, in nome e per conto del Cessionario e nella qualità di sub-servicer dell'operazione su descritta (il "Sub-Servicer") svolga tutte le attività di amministrazione, incasso e gestione dei Crediti nonché delle eventuali procedure di recupero degli stessi, anche in sede giudiziale, ed a tal fine il Cessionario ha conferito a Marcegaglia apposito mandato all'incasso dei Crediti. Per effetto di quanto precede, i debitori ceduti sono legittimati a

pagare a Marcegaglia, quale mandatario all'incasso in nome e per conto del Cessionario, ogni somma dovuta in relazione ai Crediti e diritti ceduti, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate ai debitori ceduti.

Ai sensi e per gli effetti del codice in materia di protezione dei dati personali (in particolare i commi 1 e 2 dell'articolo 13), il Cessionario ed il Servicer non tratteranno dati definiti dal codice in materia di protezione dei dati personali come "sensibili".

I dati personali continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti in sede di instaurazione dei rapporti, così come a suo tempo illustrate. In particolare, il Cessionario ed il Servicer tratteranno i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di Crediti ceduti; al recupero del credito (ad es. conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.); agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo. Inoltre, per lo svolgimento di alcune attività poste a suo carico nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra citata, il Cedente è stato nominato "Responsabile" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti del Codice della Privacy.

In relazione alle indicate finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi.

Per lo svolgimento della propria attività di gestione e recupero crediti, il Cessionario ed il Servicer comunicheranno i dati personali per le "finalità del trattamento cui sono destinati i dati", a persone, società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale e società di recupero crediti.

Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede del Responsabile Marcegaglia, come sotto indicato.

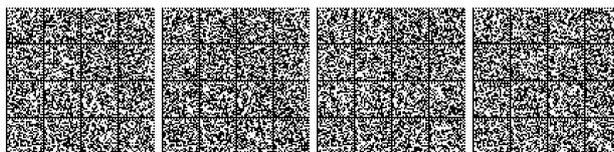
I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati sensibili del cliente a seguito del suo consenso, utilizzeranno i medesimi in qualità di "titolari" ai sensi del codice in materia di protezione dei dati personali, in piena autonomia, essendo estranei all'originario trattamento effettuato presso il Responsabile.

I diritti previsti all'articolo 7 del codice in materia di protezione dei dati personali potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al Responsabile, Marcegaglia, Via dei Bresciani, 16 - 46040 Gazoldo degli Ippoliti (MN), all'attenzione del Dott. Antonio Marcegaglia.

Conegliano (TV), 22 luglio 2015

p. Steel Lion S.r.l. società unipersonale -  
L'amministratore unico  
Paolo Gabriele

T15AAB10291 (A pagamento).



**BANCA ALPI MARITTIME CREDITO  
COOPERATIVO CARRÙ S.C.P.A.**

*Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 ("TUB") e informativa ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 196 del 30 giugno 2003 ("Codice Privacy")*

Banca Alpi Marittime Credito Cooperativo Carrù S.C.P.A., con sede legale in Carrù (CN), Via Stazione n. 10, iscritta all'albo delle banche al n.4291.10, codice fiscale e partita IVA n. 00195530043 (la "Cessionaria") (la "Cessionaria") comunica che, in data 23 giugno 2015, la società Terfinance S.p.a. con sede legale in Torino - Via San Pio V n. 5, iscritta all'Elenco Speciale ex art. 107 del TUB, codice fiscale e partita IVA 00710600677 (la "Cedente"), in riferimento all'accordo quadro sottoscritto il 30 giugno 2014, ha venduto, e la Cessionaria ha acquistato, un portafoglio di crediti di titolarità della Cedente identificabili in blocco ai sensi dell'articolo 58 del TUB. Sono stati ceduti, i crediti ("Crediti ceduti"), unitamente ad ogni altro diritto e garanzia accessoria a tali crediti, che alla data del 23 giugno soddisfacevano i seguenti criteri cumulativi:

- Siano stati concessi da Terfinance Spa;
- Siano connessi a

Amministrazioni Convenzionate con sede legale nella zona territoriale di competenza della banca;

Amministrazioni Pubbliche con dipendenti residenti nella zona territoriale di competenza della banca;

Pensionati residenti nella zona territoriale di competenza della Banca;

- Il relativo contratto di finanziamento sia stato sottoscritto da tutte le parti;

- Il termine previsto in ciascun contratto di finanziamento a favore del relativo mutuatario per esercitare il proprio diritto di recesso sia scaduto;

- Sia stato notificato il finanziamento (all'Amministrazione Terza Ceduta), oppure, a seconda dei casi, che la cessione o delegazione sia divenuta efficace ed opponibile nei confronti della, Amministrazione rilevante;

- Il relativo finanziamento sia stato interamente erogato;

- Siano state stipulate e siano in vigore le polizze assicurative a favore del mutuante a copertura (i) con riferimento ai mutuatari dipendenti, dei rischi per la perdita pecuniaria derivante dall'interruzione definitiva del rapporto di lavoro (anche in caso di morte del mutuatario), (ii) con riferimento ai mutuatari pensionati rischio morte;

- In relazione a ciascun finanziamento, non risultino più di 3 rate insolute.

Derivino da contratti di finanziamento con numero identificativo (come riportato su ciascun contratto/ovvero in precedenza comunicato al Mutuatario) contraddistinti dai seguenti numeri:

28487,28519,28563,28655,28701,28710,28714,28721,28727,

28729,28732,28754,28757,28781,28804,28815,28834,28840,

28841,28861,28877,28878,28902,28919,28944,28992,29001,

29044,29052,29054,29064,29069,29076,29083,29094,29114,

29115,29143,29159,29208,29222,29225,29226,29244,29252,

29264,29284,29288,29349,29421,29559,29586,29677,29681,

29697,29722,29736,29746,29759,29764,29770,29835,29837,

29839,29875,29973,30222,30331,30580,30583,30599,30791,30798,30924, 31230

Il relativo T.A.N. specificato in ciascun contratto di finanziamento sia pari al 5,20%, ad eccezione dei contratti numero 29325,29328,29358,29393,29396,29435,29495,29503,

29526,29546,29547,29557,29605,29619,29660,29696,29713,

29715,29792,29804,29852,29859,29889,29897,29900,29943,

29977,29999,30007,30059,30074,30102,30122,30194,30208,

30284,30344,30427,30437,30454,30458,30490,30500,30531,

30571,30690,30765,30868,30870,30970,30979, che recano un T.A.N. del 4,75%;

e dei contratti numero 29015, 29185, 29313, che recano un T.A.N. del 4,50%;

- I relativi mutuatari siano persone fisiche dipendenti o pensionati;

- I relativi finanziamenti siano rimborsabili mediante cessione o delegazione di pagamento di quote dello stipendio;

- In relazione ai quali la Cedente non abbia notificato al mutuatario denuncia-querela presentata presso le competenti autorità.

La società Terfinance s.p.a. ha ricevuto incarico dalla Cessionaria affinché, in nome e per conto di quest'ultima, proceda all'incasso delle somme dovute in relazione ai Crediti Ceduti e, più in generale, alla gestione di tali Crediti Ceduti, ricevendo ampi poteri per la gestione e l'incasso dei Crediti Ceduti, con potere di sub-delegare compiti e funzioni a sub-mandatari. In forza di tale incarico, i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, sono stati legittimati a pagare a Terfinance s.p.a., segnatamente ai crediti acquistati direttamente dalla medesima ogni somma dovuta in relazione ai Crediti e Diritti Ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era ad essi consentito per contratto o in forza di legge anterior-



mente alla suddetta cessione, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate a tempo debito ai debitori ceduti.

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

Informativa dovuta ai sensi dell'art. 13 del D. Lgs. 196 del 30/06/2003

"Codice in materia di protezione dei dati personali"

La Banca, in qualità di "Titolare" del trattamento, La informa sull'utilizzazione dei Suoi dati personali e sui Suoi diritti, affinché Lei possa esprimere consapevolmente il Suo consenso, ai sensi del D.Lgs. 196/2003 "Codice in materia di protezione dei dati personali" (di seguito chiamato "Codice"). I Suoi dati personali, di norma da Lei direttamente forniti e occasionalmente provenienti da terzi, sono trattati per :

- finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione dei rapporti da Lei richiesti, ad esempio servizi di intermediazione finanziaria, gestione di depositi e conti correnti, ecc. (il trattamento dei dati è necessario per prestare il servizio da lei richiesto ed il consenso non è obbligatorio per legge);

- finalità connesse agli obblighi previsti da leggi, regolamenti, normative comunitarie nonché da disposizioni impartite da autorità legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo, ad esempio normativa antiriciclaggio, gestione reclami, centrale di allarme interbancaria, ecc. (anche in questo caso il conferimento dei dati è obbligatorio e non è necessario alcun consenso);

- finalità funzionali all'attività della Banca (eseguite direttamente o attraverso l'opera di società specializzate), per le quali Lei ha facoltà di manifestare o negare il consenso; ad esempio: controllo della qualità dei servizi offerti; informazioni su prodotti, servizi o iniziative della Banca o di Terzi; ricerche e indagini di mercato.

Per il perseguimento delle sopraindicate finalità, possono venire a conoscenza dei Suoi dati, i dipendenti e i collaboratori pro-tempore incaricati al trattamento dalla Banca e dalle Società del Gruppo, secondo profili operativi agli stessi attri-

buiti in relazione alle funzioni svolte, nonché possono essere comunicati e/o trattati da società o enti esterni (1) di nostra fiducia, che svolgono per conto della Banca compiti organizzativi, operativi, tecnici, di supporto o di controllo aziendale.

I Suoi dati inoltre potranno essere comunicati alle seguenti società per la prevenzione e controllo del rischio d'insolvenza : Banca d'Italia, CRIF Spa.

La Banca tratta i Suoi dati sensibili (2) limitatamente a quanto necessario o strumentale per l'esecuzione di specifiche operazioni e servizi da Lei richiesti, solo con il suo consenso scritto e in conformità alle autorizzazioni del Garante.

Il trattamento dei Suoi dati avviene mediante strumenti manuali ed automatizzati (office automation, applicativi software) con logiche mirate al raggiungimento degli scopi propri del trattamento e con modalità strettamente correlate alle finalità sopra indicate e, comunque, in modo da garantirne la sicurezza e la riservatezza.

Senza i Suoi dati, non potremmo fornirLe i servizi in tutto o in parte (3).

Lei ha il diritto di conoscere in ogni momento, quali sono i Suoi dati e come essi vengono utilizzati. Ha, anche, il diritto di farli aggiornare, integrare, rettificare o cancellare, chiederne il blocco ed opporsi al loro trattamento (4) .

La informiamo che ai fini dell'esercizio dei diritti di cui all'art. 7, potrà rivolgersi, alla Banca Alpi Marittime Credito Cooperativo Carrù S.C.P.A., presso la sede sita in Carrù, Via Stazione n. 10.

#### NOTE :

1) Queste società sono ns. dirette collaboratrici che operano in Italia o all'estero in qualità di Responsabili di trattamento o di autonomi Titolari e sono:

- Società che svolgono servizi bancari, finanziari, assicurativi o servizi di investimento (es: società che intervengono nella gestione dei servizi di pagamento ovvero altri Servizi connessi al singolo prodotto richiesto);

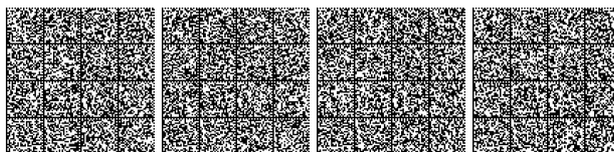
- Società di servizi per l'acquisizione, la registrazione ed il trattamento di dati rivenienti da documenti o supporti forniti od originati dall'Interessato ed aventi ad oggetto -lavorazioni massive relative a pagamenti, effetti, assegni ed altri titoli;

- Società che svolgono attività di trasmissione, imbustamento, trasporto e smistamento delle comunicazioni indirizzate all'Interessato;

- Società che svolgono servizi di archiviazione della documentazione relativa ai rapporti intercorsi con l'Interessato;

- Società di gestione di sistemi nazionali ed internazionali per il controllo delle frodi ai danni delle banche, degli intermediari finanziari e degli Interessati;

- Società di recupero crediti od esattori;



- Società di consulenza organizzativa, informatica e contabile;

- Ad enti che rilevano rischi finanziari, finalizzati a consentire l'accesso alle proprie banche dati da parte dei propri aderenti (altre banche ed enti finanziari)

- Società che gestiscono servizi di messaggistica internazionale in particolare: Society for Worldwide Interbank Financial Telecommunication (SWIFT) avente sede legale in Belgio (vedi <http://www.swift.com> per l'informativa sulla protezione dei dati). La Banca comunica a Swift dati riferiti a chi effettua transazioni internazionali e alcune specifiche operazioni in ambito nazionale richieste espressamente e non potrebbe effettuare le suddette operazioni senza utilizzare questa rete interbancaria e senza comunicare ad essa i dati sopraindicati. Al riguardo desideriamo informarla che tutti i dati di cui sopra vengono - per motivi di sicurezza operativa - duplicati, trasmessi e conservati temporaneamente in copia da Swift in un server della società sito negli Stati Uniti d'America e sono utilizzabili negli USA in conformità alla locale normativa. Competenti autorità statunitensi vi hanno avuto accesso - e potranno accedervi ulteriormente - sulla base di provvedimenti ritenuti adottabili in base alla normativa USA in materia di contrasto del terrorismo.

L'elenco aggiornato è disponibile presso tutte le ns. agenzie e può altresì essere richiesto al Responsabile del Trattamento dei Dati Personali.

2) Sono considerati sensibili i dati idonei a rivelare l'origine razziale ed etnica, le convinzioni religiose, filosofiche o di altro genere, le opinioni politiche, l'adesione a partiti, sindacati, associazioni od organizzazioni a carattere religioso, filosofico, politico o sindacale, nonché i dati personali idonei a rivelare lo stato di salute e la vita sessuale (art.4, comma d).

3) Ci riferiamo, in particolare, ai versamenti che riguardano sindacati, forze politiche e determinate associazioni, ad accreditamenti di alcune pensioni o di speciali rimborsi assicurativi. Per specifici servizi che comportano la conoscenza da parte della banca di dati sensibili (mutui assistiti da assicurazione, polizze vita, ecc.),

4) Questi diritti sono previsti dall'art. 7 del Codice. La cancellazione e il blocco riguardano i dati trattati in violazione di legge. Per l'integrazione occorre vantare un interesse. Il diritto di opposizione può essere sempre esercitato nei riguardi del materiale commerciale e pubblicitario, della vendita diretta o delle ricerche di mercato. Negli altri casi, l'opposizione presuppone un motivo legittimo.

Banca Alpi Marittime Credito Cooperativo  
Carrù S.C.P.A. - Il direttore generale  
Carlo Giuseppe Ramondetti

T15AAB10304 (A pagamento).

**BANCA DI IMOLA S.P.A.**  
**Gruppo Bancario Cassa di Risparmio**  
**di Ravenna S.p.A.**

Sede legale: via Emilia 196 - Imola  
Capitale sociale: € 24.360.543,00 interamente versato  
Iscritta all'Albo delle Banche  
Registro delle imprese: Bologna  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00293070371/00499741205

**ITALCREDI S.P.A.**

*Appartenente al Gruppo Bancario della Cassa di Risparmio di Ravenna S.p.A., sottoposta a direzione e coordinamento della Capogruppo Cassa di Risparmio di Ravenna S.p.A.*

Sede legale: corso Buenos Aires 79 - Milano  
Capitale sociale: € 5.000.000,00 interamente versato  
Intermediario finanziario iscritto al n. 6126 dell'elenco di cui all'art. 106 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993 n. 385

Registro delle imprese: Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05085150158

*Avviso di cessione di credito pro soluto*

ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993 n. 385 (testo unico delle leggi in materia bancaria e creditizia) ed informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003 n. 196 (codice in materia di protezione dei dati personali).

La Banca di Imola spa (cessionaria) comunica che, in forza di un contratto di cessione pro soluto a titolo oneroso di crediti «individuabili in blocco» perfezionato con data certa in data 2 luglio 2015, ha acquistato dalla società Italcredi spa (cedente) un portafoglio di crediti pecuniari derivanti dai finanziamenti perfezionati (intendendosi per tali quelli nei quali i clienti hanno già incassato la somma erogata) dal Cedente entro il 30 aprile 2015, aventi alla data del 31 maggio 2015, congiuntamente, le seguenti caratteristiche:

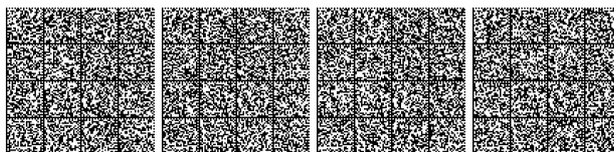
a) la cui prima rata di ammortamento scada entro il 31 maggio 2015 (incluso) e sia regolarmente pagata;

b) la cui ultima rata di ammortamento scada non prima del 31 luglio 2017 (incluso);

c) che siano stati notificati alle ATC ovvero la cessione o la delegazione sia divenuta efficace ed opponibile nei confronti delle ATC medesime;

d) salvo quanto indicato nella lettera a), che siano in regolare ammortamento, ovvero che non presentino più di: (a) numero 2 (due), ove il datore di lavoro sia un soggetto privato, ovvero (b) numero tre, ove il datore di lavoro sia un soggetto pubblico o para-pubblico, rate mensili, anche non consecutive, scadute e non pagate e/o pagate parzialmente;

e) che non siano «Crediti Sinistrati» ovvero che non sia già stata attivata la procedura per escutere la garanzia della polizza assicurativa, propria delle operazioni di cessione del quinto dello stipendio o della pensione;



f) che non siano stati pattuiti piani di rimborso, ovvero sospensione dei pagamenti, ovvero che non siano stati effettuati rimborsi anticipati di capitale;

g) che siano assistiti dalla garanzia di una polizza a copertura del rischio di premorienza e/o di una polizza a copertura del rischio di perdita dell'impiego di una delle seguenti imprese di assicurazione: AXA France, Cardif Assurances Risques Divers S.A., Ergo Previdenza S.p.A., HDI Assicurazioni S.p.A., Metlife Europe Limited S.p.A., Net Insurance Life S.p.A., Società Cattolica di Assicurazione – Società Coop. r.l., Vittoria Assicurazioni S.p.A.;

h) rispetto ai quali non siano pervenuti reclami.

Trattandosi di cessione in blocco dei crediti aventi i predetti requisiti, i debitori ceduti potranno acquisire informazioni sulla propria situazione rivolgendosi direttamente al Venditore, Italcredito spa, Ufficio Gestione Clienti (CRM), con sede in Milano, Corso Buenos Aires n. 79, 20124, telefono 800780330.

Unitamente ai crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti alla banca cessionaria senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dal comma 3 dell'art. 58 del Testo Unico Bancario, tutti i privilegi e le garanzie reali e/o personali, comprese ad esempio le garanzie dell'assicurazione o della altre malleverie che, ove esistenti, assistono i Crediti. La società cessionaria ha conferito mandato alla società cedente Italcredito spa affinché, in suo nome e per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso delle somme dovute. In forza di tale incarico, i debitori ceduti continueranno a pagare ad Italcredito spa ogni somma dovuta in relazione ai crediti ceduti.

Informativa ai sensi dell'articolo 13  
del Decreto Legislativo 196/2003

La Banca cessionaria informa che la cessione dei crediti da parte della società cedente, unitamente alla cessione di ogni diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, ha comportato il necessario trasferimento anche alla banca cessionaria dei dati personali relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti. Tra i dati personali non figurano dati sensibili.

I dati continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti dalla società cedente al momento della stipulazione del contratto ed in particolare per finalità relative

alla gestione degli aspetti amministrativi, contabili, fiscali, legali strettamente necessari per l'esecuzione del contratto

all'adempimento degli obblighi derivanti dal contratto, da leggi, regolamenti nonché da disposizioni impartite da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi giudiziari, di vigilanza e controllo.

I dati potranno esse comunicati anche a:

collaboratori, dipendenti della società cessionaria, a soggetti incaricati della riscossione e del recupero dei crediti ceduti, in qualità di incaricati del trattamento nell'ambito delle loro rispettive mansioni, inclusi i legali incaricati di seguire le procedure stragiudiziali e giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi

soggetti ai quali la facoltà di accesso ai dati è riconosciuta in forza di provvedimenti normativi.

I dati non sono oggetto di diffusione.

Titolare del trattamento dei dati, oltre alla società cedente, è quale società cessionaria la Banca di Imola spa, con sede in Imola Via Emilia 196, alla quale i debitori ceduti ed i loro eventuali garanti potranno rivolgersi per esercitare i diritti riconosciuti loro dall'articolo 7 del Decreto Legislativo 193/2003 (correzioni, cancellazione, integrazione, opposizione).

Imola, 2 luglio 2015

Banca di Imola S.p.A. - Il direttore generale  
Sergio Zavatti

TC15AAB10201 (A pagamento).

**BANCO DI LUCCA E DEL TIRRENO S.P.A.**  
**Gruppo Bancario Cassa di Risparmio di**  
**Ravenna S.p.A.**

Sede legale: viale Marti 443 - Lucca  
Capitale sociale: € 21.0022.266,72 interamente versato  
Iscritta all'Albo delle Banche  
Registro delle imprese: Lucca  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01880620461

**ITALCREDI S.P.A.**

*Appartenente al Gruppo Bancario della Cassa di Risparmio di Ravenna S.p.A., sottoposta a direzione e coordinamento della Capogruppo Cassa di Risparmio di Ravenna S.p.A.*

Sede legale: corso Buenos Aires 79 - Milano  
Capitale sociale: € 5.000.000,00 interamente versato  
Intermediario finanziario iscritto al n. 6126  
dell'elenco di cui all'art. 106 del Decreto Legislativo  
1° settembre 1993 n. 385  
Registro delle imprese: Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05085150158

*Avviso di cessione di credito pro soluto*

ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993 n. 385 (testo unico delle leggi in materia bancaria e creditizia) ed informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003 n. 196 (codice in materia di protezione dei dati personali).



Il Banco di Lucca e del Tirreno S.p.A. (cessionaria) comunica che, in forza di un contratto di cessione pro soluto a titolo oneroso di crediti «individuabili in blocco» perfezionato con data certa in data 26 giugno 2015, ha acquistato dalla società Italcresi spa (cedente) un portafoglio di crediti pecuniari derivanti dai finanziamenti perfezionati (intendendosi per tali quelli nei quali i clienti hanno già incassato la somma erogata) dal Cedente entro il 30 aprile 2015, aventi alla data del 31 maggio 2015, congiuntamente, le seguenti caratteristiche:

a) la cui prima rata di ammortamento scada entro il 31 maggio 2015 (incluso) e sia regolarmente pagata;

b) la cui ultima rata di ammortamento scada non prima del 31 luglio 2017 (incluso);

c) che siano stati notificati alle ATC ovvero la cessione o la delegazione sia divenuta efficace ed opponibile nei confronti delle ATC medesime;

d) salvo quanto indicato nella lettera a), che siano in regolare ammortamento, ovvero che non presentino più di: (a) numero 2 (due), ove il datore di lavoro sia un soggetto privato, ovvero (b) numero tre, ove il datore di lavoro sia un soggetto pubblico o para-pubblico, rate mensili, anche non consecutive, scadute e non pagate e/o pagate parzialmente;

e) che non siano «Crediti Sinistrati» ovvero che non sia già stata attivata la procedura per escutere la garanzia della polizza assicurativa, propria delle operazioni di cessione del quinto dello stipendio o della pensione;

f) che non siano stati pattuiti piani di rimborso, ovvero sospensione dei pagamenti, ovvero che non siano stati effettuati rimborsi anticipati di capitale;

g) che siano assistiti dalla garanzia di una polizza a copertura del rischio di premorienza e/o di una polizza a copertura del rischio di perdita dell'impiego di una delle seguenti imprese di assicurazione: AXA France, Cardif Assurances Risques Divers S.A., Ergo Previdenza S.p.A., HDI Assicurazioni S.p.A., Metlife Europe Limited S.p.A., Net Insurance Life S.p.A., Società Cattolica di Assicurazione – Società Coop. r.l., Vittoria Assicurazioni S.p.A.;

h) rispetto ai quali non siano pervenuti reclami.

Trattandosi di cessione in blocco dei crediti aventi i predetti requisiti, i debitori ceduti potranno acquisire informazioni sulla propria situazione rivolgendosi direttamente al Venditore, Italcresi spa, Ufficio Gestione Clienti (CRM), con sede in Milano, Corso Buenos Aires n. 79, 20124, telefono 800780330.

Unitamente ai crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti alla banca cessionaria senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dal comma 3 dell'art. 58 del Testo Unico Bancario, tutti i privilegi e le garanzie reali e/o personali, comprese ad esempio le garanzie dell'assicurazione o della altre malleverie che, ove esi-

stenti, assistono i Crediti. La società cessionaria ha conferito mandato alla società cedente Italcresi spa affinché, in suo nome e per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso delle somme dovute. In forza di tale incarico, i debitori ceduti continueranno a pagare ad Italcresi spa ogni somma dovuta in relazione ai crediti ceduti.

Informativa ai sensi dell'articolo 13  
del Decreto Legislativo 196/2003

La Banca cessionaria informa che la cessione dei crediti da parte della società cedente, unitamente alla cessione di ogni diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, ha comportato il necessario trasferimento anche alla banca cessionaria dei dati personali relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti. Tra i dati personali non figurano dati sensibili.

I dati continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti dalla società cedente al momento della stipulazione del contratto ed in particolare per finalità relative

alla gestione degli aspetti amministrativi, contabili, fiscali, legali strettamente necessari per l'esecuzione del contratto

all'adempimento degli obblighi derivanti dal contratto, da leggi, regolamenti nonché da disposizioni impartite da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi giudiziari, di vigilanza e controllo.

I dati potranno esse comunicati anche a:

collaboratori, dipendenti della società cessionaria, a soggetti incaricati della riscossione e del recupero dei crediti ceduti, in qualità di incaricati del trattamento nell'ambito delle loro rispettive mansioni, inclusi i legali incaricati di seguire le procedure stragiudiziali e giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi

oggetti ai quali la facoltà di accesso ai dati è riconosciuta in forza di provvedimenti normativi.

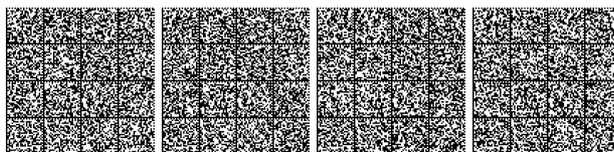
I dati non sono oggetto di diffusione.

Titolare del trattamento dei dati, oltre alla società cedente, è quale società cessionaria il Banco di Lucca e del Tirreno S.p.A., con sede in Lucca, Viale Marti 443, alla quale i debitori ceduti ed i loro eventuali garanti potranno rivolgersi per esercitare i diritti riconosciuti loro dall'articolo 7 del Decreto Legislativo 193/2003 (correzioni, cancellazione, integrazione, opposizione).

Lucca, 26 giugno 2015

Banco di Lucca e del tirreno S.p.A.  
firma illeggibile

TC15AAB10203 (A pagamento).



**CASSA DI RISPARMIO DI RAVENNA S.P.A.**

Capogruppo del gruppo bancario Cassa di risparmio di Ravenna S.p.A. Iscritta al n. 5096 dell'albo delle banche

Sede legale: piazza Garibaldi n. 6 - Ravenna

Capitale sociale: € 174.660.000,00 interamente versato

Registro delle imprese: Ravenna 01188860397

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01188860397

**ITALCREDI S.P.A.**

appartenente al gruppo bancario della Cassa di risparmio di Ravenna

S.p.A. sottoposta a direzione e coordinamento della capogruppo Cassa di risparmio di Ravenna S.p.a.

Intermediario finanziario iscritto al n. 6126 dell'elenco di cui

all'art. 106 del decreto legislativo 1° settembre 1993 n. 385

Sede legale: corso Buenos Aires n. 79 - Milano

Capitale sociale: € 5.000.000,00 interamente versato

Registro delle imprese: Milano 05085150158

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05085150158

*Avviso di cessione di crediti pro soluto*

ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993 n. 385 (testo unico delle leggi in materia bancaria e creditizia) ed informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003 n. 196 (codice in materia di protezione dei dati personali).

La Cassa di Risparmio di Ravenna spa (cessionaria) comunica che, in forza di un contratto di cessione pro soluto a titolo oneroso di crediti «individuabili in blocco» perfezionato con data certa in data 29 giugno 2015, ha acquistato dalla società Italcredi spa (cedente) un portafoglio di crediti pecuniari derivanti dai finanziamenti perfezionati (intendendosi per tali quelli nei quali i clienti hanno già incassato la somma erogata) dal Cedente entro il 30 aprile 2015, aventi alla data del 31 maggio 2015, congiuntamente, le seguenti caratteristiche:

a) la cui prima rata di ammortamento scada entro il 31 maggio 2015 (incluso) e sia regolarmente pagata;

b) la cui ultima rata di ammortamento scada non prima del 31 luglio 2017 (incluso);

c) che siano stati notificati alle ATC ovvero la cessione o la delegazione sia divenuta efficace ed opponibile nei confronti delle ATC medesime;

d) salvo quanto indicato nelle lettera a), che siano in regolare ammortamento, ovvero che non presentino più di: (a) numero 2 (due), ove il datore di lavoro sia un soggetto privato, ovvero (b) numero 3 (tre), ove il datore di lavoro sia un soggetto pubblico o para-pubblico, rate mensili, anche non consecutive, scadute e non pagate e/o pagate parzialmente;

e) che non siano «Crediti Sinistrati» ovvero che non sia già stata attivata la procedura per escutere la garanzia della polizza assicurativa, propria delle operazioni di cessione del quinto dello stipendio o della pensione;

f) che non siano stati pattuiti piani di rimborso, ovvero sospensione dei pagamenti, ovvero che non siano stati effettuati rimborsi anticipati di capitale;

g) che siano assistiti dalla garanzia di una polizza a copertura del rischio di premorienza e/o di una polizza a copertura del rischio di perdita dell'impiego di una delle seguenti imprese di assicurazione: AXA France, Cardif Assurances Risques Divers S.A., Ergo Previdenza S.p.A., HDI Assicurazioni S.p.A., Metlife Europe Limited S.p.A., Net Insurance Life S.p.A., Società Cattolica di Assicurazione – Società Coop. r.l., Vittoria Assicurazioni S.p.A.;

h) rispetto ai quali non siano pervenuti reclami.

Trattandosi di cessione in blocco dei crediti aventi i predetti requisiti, i debitori ceduti potranno acquisire informazioni sulla propria situazione rivolgendosi direttamente al Venditore, Italcredi spa, Ufficio Gestione Clienti (CRM), con sede in Milano, Corso Buenos Aires n. 79, 20124, telefono 800780330.

Unitamente ai crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti alla banca cessionaria senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dal comma 3 dell'art. 58 del Testo Unico Bancario, tutti i privilegi e le garanzie reali e/o personali, comprese ad esempio le garanzie dell'assicurazione o della altre malleverie che, ove esistenti, assistono i Crediti. La società cessionaria ha conferito mandato alla società cedente Italcredi spa affinché, in suo nome e per suo conto, proceda all'incasso delle somme dovute. In forza di tale incarico, i debitori ceduti continueranno a pagare ad Italcredi spa ogni somma dovuta in relazione ai crediti ceduti.

Informativa ai sensi dell'articolo 13  
del Decreto Legislativo 196/2003

La Banca cessionaria informa che la cessione dei crediti da parte della società cedente, unitamente alla cessione di ogni diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, ha comportato il necessario trasferimento anche alla banca cessionaria dei dati personali relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti. Tra i dati personali non figurano dati sensibili.

I dati continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti dalla società cedente al momento della stipulazione del contratto ed in particolare per finalità relative

alla gestione degli aspetti amministrativi, contabili, fiscali, legali strettamente necessari per l'esecuzione del contratto

all'adempimento degli obblighi derivanti dal contratto, da leggi, regolamenti nonché da disposizioni impartite da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi giudiziari, di vigilanza e controllo.



I dati potranno esse comunicati anche a:

collaboratori, dipendenti della società cessionaria, a soggetti incaricati della riscossione e del recupero dei crediti ceduti, in qualità di incaricati del trattamento nell'ambito delle loro rispettive mansioni, inclusi i legali incaricati di seguire le procedure stragiudiziali e giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi

soggetti ai quali la facoltà di accesso ai dati è riconosciuta in forza di provvedimenti normativi.

I dati non sono oggetto di diffusione.

Titolare del trattamento dei dati, oltre alla società cedente, è quale società cessionaria la Cassa di Risparmio di Ravenna spa, con sede in Ravenna Piazza Garibaldi 6, alla quale i debitori ceduti ed i loro eventuali garanti potranno rivolgersi per esercitare i diritti riconosciuti loro dall'articolo 7 del Decreto Legislativo 196/2003 (correzioni, cancellazione, integrazione, opposizione).

Ravenna, 29 giugno 2015

Cassa di risparmio di Ravenna S.p.A. -  
Il direttore generale  
Nicola Sbrizzi

TC15AAB10221 (A pagamento).

## ANNUNZI GIUDIZIARI

### NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

#### TRIBUNALE DI BOLOGNA

##### *Atto di citazione*

Con atto di citazione del 8/06/2015 il Sig. Sacchetti Ubaldo, nato a Grizzana Morandi (BO) il 10/12/1946, C.F.: SCCBLD46T10E187J, elettivamente domiciliato a Zola Predosa (BO), Via Rigosa n. 6 presso e nello Studio dell'Avv. Lisa Agati, ha convenuto in giudizio dinanzi al Tribunale di Bologna - udienza del 14/01/2016, con invito a costituirsi nel termine di giorni 20 prima della stessa udienza, pena le decadenze artt.li 38 e 167 c.p.c. - i Sig.ri Ballini Teresa fu Giuseppe, Ballini Elena fu Giuseppe, Ballini Luigi fu Giuseppe, Ballini Giuseppe fu Augusto, Ballini Pierina fu Giovanni, Ballini Primo fu Giuseppe, Ballini Riccardo fu Giovanni, Ballini Serafino fu Giuseppe, Giusti Giuseppina fu Pietro, e loro eventuali eredi ed aventi causa, al fine di ottenere una sentenza che dichiari la piena ed esclusiva proprietà a favore del Sig. Sacchetti, per intervenuta usucapione, degli immobili situati a Grizzana Morandi (BO), distinti nel Catasto Terreni al foglio 64, particella 93 sub 4, porzione rurale, di are 00, senza reddito, particella 160, di ca 43, r.d. euro 0,04, r.a. euro 0,13, particella 161, di ca 27, fabbricato rurale, senza reddito e particella 324, di are 23.72, r.d. euro 2,45, r.a. euro 7,35, con ordine al Catasto dei Registri Immobiliari di Bologna di trascrivere l'emananda sentenza con esonero da ogni responsabilità.

Il Presidente del Tribunale di Bologna, con decreto del 1/07/2015, ha autorizzato la notifica per pubblici proclami nelle forme stabilite nel 3° e 4° comma dell'art. 150 c.p.c.

Il richiedente  
avv. Lisa Agati

T15ABA10281 (A pagamento).

#### TRIBUNALE DI CIVITAVECCHIA

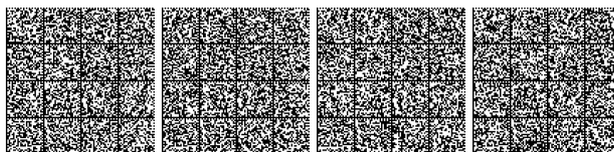
##### *Atto di citazione per usucapione di piccolo giardino con preventiva convocazione innanzi alla camera di mediazione di Civitavecchia*

Anna Salducci ed Umberto Franzina con gli Avv.ti Alfonsina De Rosa ed Antonio Costa giusta autorizzazione alla notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c del Tribunale di Civitavecchia, ex D.lgs. n. 28/2010 invitano a comparire Angela Stefanini, Giselda Petrocchi fu Amedeo, Maria Petrocchi fu Amedeo, Carlo Petrocchi fu Amedeo, Roberto Petrocchi fu Amedeo, Marcella Menechini, Fiorenza Petrocchi fu Alessandro, Maria Teresa Petrocchi fu Americo, Agnese Gari, Anna Petrocchi fu Rodolfo, Augusto Petrocchi fu Rodolfo, nonché ogni altro erede e/o avente causa di Amedeo Petrocchi fu Egidio, Egidio Petrocchi fu Amedeo, Fernando Petrocchi fu Amedeo, Caterina Petrocchi fu Egidio, Alessandro Petrocchi fu Egidio, Americo Petrocchi fu Egidio, Gina Mari, Rodolfo Petrocchi fu Egidio e comunque tutti coloro che possano vantare diritti sul giardino di 67 mq., sito nel territorio del Comune di Tolfa, catastalmente identificato al foglio 23, particella 773, classe orto, di are 00,67, innanzi alla Camera di Mediazione e Conciliazione dell'Ordine Forense di Civitavecchia sita presso il Tribunale di Civitavecchia, Via Terme di Traiano n. 56/A, all'incontro fissato per il giorno 8.9.2015 ore 11:00, mediatore Avv. Intoccia, essendo intenzionati a far valere l'acquisto per usucapione del descritto giardino. Si invita a prendere visione del Regolamento dell'Organismo di mediazione, nonché a prendere contatto con la sede dell'organismo per tutti gli adempimenti necessari alla partecipazione.

In caso di esito negativo i notificanti citano i medesimi soggetti, a comparire innanzi al Tribunale di Civitavecchia nella sua sede di Via Terme di Traiano n. 56/A, Sezione e Giudice designandi, ai sensi dell'art. 168 bis c.p.c., alla pubblica udienza che sarà tenuta il giorno 11 gennaio 2016, ore di rito ed a costituirsi in giudizio almeno venti giorni prima dell'udienza indicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., ovvero dieci giorni prima in caso di abbreviazione dei termini, con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implicherà le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c., per sentir accertare e dichiarare che gli attori hanno acquistato a titolo originario, per usucapione, la proprietà del terreno identificato al Catasto Terreni del Comune di Tolfa al foglio 23, particella 773, classe orto, di are 00,67, tuttora intestato a Petrocchi Egidio fu Pietro.

avv. Alfonsina De Rosa  
avv. Antonio Costa

T15ABA10332 (A pagamento).



**TRIBUNALE DI IMPERIA***Ricorso per riconoscimento di proprietà per intervenuta usucapione speciale*

Gerini Piergiorgio, nato ad Imperia il 01.07.1976, C.F. GRNPGR76L01E290P, residente in Pontedassio (IM), Fraz. Bestagno, Via Principale n. 87, elettivamente domiciliato in Imperia, Via Schiva n. 12, presso l'Avv. Sandro Lombardi, difeso e rappresentato dagli Avv. Natale Roberi e Serenella Omero del Foro di Cuneo, ha presentato al Tribunale di Imperia ricorso per usucapione speciale per ottenere la declaratoria di proprietà del terreno sito nel Comune di Pontedassio, Sezione di Bestagno, censito al NCT foglio 2, particella 102.

Contro la richiesta di riconoscimento è ammessa opposizione nanti il Tribunale di Imperia da parte di chiunque vi abbia interesse entro novanta giorni dalla scadenza del termine di affissione oppure dalla data di notifica ex art. 3, commi II e III, legge 10/05/1976.

avv. Serenella Omero

T15ABA10351 (A pagamento).

**TAR BASILICATA - POTENZA***Estratto ricorso per pubblici proclami*

Ricorso innanzi al TAR Potenza promosso da Vento di Montemurro S.r.l. con sede in Bolzano Via della Rena, 20 (P. IVA 02654470216), rappresentata e difesa dagli avv.ti Germana Cassar e Gerardo Donnoli, con domicilio eletto presso lo studio di quest'ultimo in Potenza, Via Rosica n. 18, in virtù di delega a margine del ricorso introduttivo, avente ad oggetto l'annullamento della nota prot. 885/U del 13 marzo 2015 con cui il Comune di Montemurro ha comunicato di non accogliere l'istanza di acquisizione sanante ex art. 42-bis DPR 327/2001 e s.m.i. presentata dalla Società ricorrente in data 5 febbraio 2015 e della nota 433/2015 richiamata nella nota prot. 885/U del 13 marzo 2015, ancorché non conosciuta, nonché di ogni altro atto presupposto, connesso e consequenziale, ancorché non conosciuto, contro il Comune di Montemurro dandone notificazione al Sig. Andrea Miranda e, tramite pubblici proclami, ai proprietari dei seguenti terreni oggetto dell'istanza sopra citata: foglio 20, particelle 234-5, Ditta catastale: Clemente Malta, nato a Montemurro (PZ) il 27 settembre 1958 (C.F. MLTCMN58P27F573V); foglio 20, particella 26, Ditta catastale: Comune di Montemurro e Pietro Schiano di Cola nato a Monte di Procida (NA) il 2 aprile 1943 (C.F. SCHPTR43D02F488M); foglio 20, particella 27, Ditta catastale: Comune di Montemurro e Caterina Reale - Vincenza Reale; foglio 20, particelle 245-247-248-250, Ditta catastale: Leonarda Sacco, nata a Montemurro (PZ) il 13 aprile 1954 (C.F. SCCLRD54D53F573F); foglio 20, particelle 246-249, Ditta catastale: Comune di Montemurro e Leonarda Sacco, nata a Montemurro (PZ) il 13 aprile 1954

(C.F. SCCLRD54D53F573F); foglio 20, particella 243, Ditta catastale: Comune di Montemurro e Bartolomeo Padula, Carmina Padula, Domenico Padula, Francesco Padula, Giovanna Padula, Leonarda Padula, Nicolantonio Padula, Rocco Padula, Giuditta Ventura; foglio 20, particella 244, Ditta catastale: Mariantonio Robortella, nata a Montemurro (PZ) il 28 giugno 1933 (C.F. RBRMNT33H68F573W); foglio 26, particella 214, Ditta catastale: Comune di Montemurro; foglio 26, particelle 210-219, Ditta catastale: Antonio Latorraca, nato a Montemurro (PZ) il 28 agosto 1932 (C.F. LTRNTN32M28F573V), Eleonora Latorraca, nata a Montemurro (PZ) il 10 novembre 1962 (C.F. LTRLNR62S50F573Q), Pasqualino Latorraca, nato a Montemurro (PZ) il 24 aprile 1960 (C.F. LTRPQL60D24F573Y); foglio 26, particella 7, Ditta catastale: Andrea Miranda, nato a Montemurro (PZ) il 27 febbraio 1933, (C.F. MRNNDR33B27F573X); foglio 26, particelle 138-147-211-213, Ditta catastale: Comune di Montemurro e Leonarda Padula nata a Montemurro (PZ) il 24 maggio 1929 (C.F. PDLLRD29E64F573Y); foglio 26, particella 10, Ditta catastale: Domenico Antonio Liuzzi, nato a Montemurro (PZ) il 27 aprile 1952 (C.F. LZZDNC52D27F573U), Rocco Liuzzi, nato a Montemurro (PZ) il 18 ottobre 1923 (C.F. LZZRCC23R18F573O), Rosa Rotundo nata a Montemurro (PZ) il 15 febbraio 1925 (C.F. RTNR-SO25B55F573U); foglio 26, particelle 199-204-205, foglio 17, particella 133, Ditta catastale: Rosa Bello, nata ad Armento (PZ), il 12 settembre 1960, (C.F. BLLRSO60P52A415F), Pasqualino Latorraca, nato a Montemurro (PZ) il 24 aprile 1960 (C.F. LTRPQL60D24F573Y); foglio 20, particelle 221-224-227-230, foglio 33, particelle 3-235, Ditta catastale: Donata Lardo, nata a Montemurro (PZ), il 11 marzo 1964 (C.F. LRDDNT64C51F573B); foglio 20, particelle 220-223-225-228-229, foglio 33, particella 234, Ditta catastale: Carmine Andriulo, nato a Montemurro (PZ), l'11 dicembre 1960 (C.F. NDRCMN60T11F573W), Donata Lardo, nata a Montemurro (PZ), l'11 marzo 1964 (C.F. LRDDNT64C51F573B); foglio 27, particelle 216-218-235-236-237, Ditta catastale: Anna Maria Liuzzi, nata a Montemurro (PZ) il 3 dicembre 1950 (C.F. LZZNMR50T43F573O), Francesco Vitetta, nato a Montemurro (PZ), il 25 febbraio 1973 (C.F. VTTFNC73B25F573H), Giacinto Vitetta, nato a Montemurro (PZ), il 19 agosto 1980 (C.F. VTTGN-T80M19F573X), Ines Vitetta, nato a Marsicovetere (PZ), il 28 aprile 1983 (C.F. VTTNSI83D68E977X); foglio 27, particella 40, Ditta catastale: Vincenzo Bozzari nato a Montemurro (PZ) il 23 luglio 1955 (C.F. BZZVCN55L23F573U), Comune di Montemurro; foglio 27, particella 211, Ditta catastale: Pasquale Cardona nato a Montemurro (PZ) il 4 marzo 1928 (C.F. CRDPQL28C04F573Q); foglio 27, particella 15, Ditta catastale: Anna Cardona nata a Montemurro (PZ) il 15 marzo 1925, (C.F. CRDNNA25C55F573X), Francesca Cardona nata a Montemurro (PZ) l'8 novembre 1932 (C.F. CRDFNC32S48F573C), Maria Cardona nata a Montemurro (PZ) il 22 marzo 1930 (C.F. CRDMRA30C62F573A), Nicola Cardona nato a Montemurro (PZ) il 7 febbraio 1935 (C.F. CRDNCL35B07F573P), Pasquale Cardona nato a Monte-



murro (PZ) il 4 marzo 1928 (C.F. CRDPQL28C04F573Q), Comune di Montemurro; foglio 27, particella 210, Ditta catastale: Anna Maria Liuzzi, nata a Montemurro (PZ) il 3 dicembre 1950 (C.F. LZZNMR50T43F573O); foglio 26, particella 174, Ditta catastale: Nicola Cardona nato a Montemurro (PZ) il 7 febbraio 1935 (C.F. CRDNCL35B07F573P); foglio 26, particella 34, Ditta catastale: Carmela Padula nata a Montemurro (PZ) il 7 giugno 1931, (C.F. PDLCML31H47F573P); foglio 20, particella 82, foglio 26, particelle 195-196-197-198, Ditta catastale: Comune di Montemurro; foglio 26, particelle 30-31, Ditta catastale: Carmine Celentano nato il 23 novembre 1948 - Eleonora Celentano nata a Montemurro (PZ) il 7 gennaio 1935 (C.F. CLNLR35A47F573U), Giuseppe Celentano nato a Montemurro (PZ) il 5 luglio 1933 (C.F. CLNGPP33L05F573P), Rosa Celentano, nata il 21 marzo 1941 - Comune di Montemurro - Rocchina Morano, nata a Montemurro (PZ) il 21 luglio 1911 (C.F. MRNR-CH11L61F573X), Antonio Tesorino, nato a Montemurro (PZ) il 15 novembre 1926 (C.F. TSRNTN26S15F573T), Eleonora Tesorino, nata a Montemurro (PZ) il 5 ottobre 1929, C.F. (TSRLNR29R45F573D), Leonarda Tesorino, nata a Montemurro (PZ) il 21 agosto 1935 (C.F. TSRLR-D35M61F573A), Rocco Giovanni Tesorino, nato a Montemurro (PZ) il 13 agosto 1932 (C.F. TSRRCG32M13F573F); foglio 29, particella 32, Ditta catastale: Comune di Montemurro, Anna Robortella; foglio 29, particella 55, Ditta catastale: Anna Robortella, nata a Montemurro (PZ) il 17 dicembre 1922, (C.F. RBRNNA22T57F573V); foglio 26, particella 158, Ditta catastale: Comune di Montemurro, Rocco Morano, nato a Montemurro (PZ) il 20 ottobre 1927 (C.F. MRNRC-C27R20F573E); foglio 20, particelle 166-167-169, Ditta catastale: Antonia Liuzzi, nata a Montemurro (PZ) il 28 ottobre 1948 (C.F. LZZNTN48R68F573S); foglio 25, particelle 117-118, foglio 26, particelle 172-180, Ditta catastale: Angela Maria Petrocelli, nata a Monterubbiano (AP) il 20 febbraio 1948 (C.F. PTRNLM48B60F614J), Antonio Santomartino, nato a Montemurro (PZ) il 12 luglio 1938 (C.F. SNTNTN-38L12F573G), Vento di Montemurro S.r.l; foglio 20, particelle 1-162, Ditta catastale: Elisabetta Balbo, nata a Montemurro (PZ) il 2 gennaio 1959 (C.F. BLBLBT59A42F573B), Pietro Balbo, nato a Montemurro (PZ) il 7 giugno 1953 (C.F. BLBPTR53H07F573J); foglio 21, particella 106, Ditta catastale: Domenico Antonio Robortella, nato a Montemurro (PZ) il 28 ottobre 1940 (C.F. RBRDNC40R28F573I); foglio 20, particella 104, Ditta catastale: Filomena Cirigliano, nata a Colobraro (MT) il 25 gennaio 1926 (C.F. CRGFM-N26A65C888W), Comune di Montemurro, Antonio Morano, nato a Montemurro (PZ) il 1° gennaio 1952 (C.F. MRNNTN52A01F573N), Giuseppina Morano, nata a Montemurro (PZ) il 19 ottobre 1955 (C.F. MRNGPP55R59F573H) Rosa Morano, nata a Montemurro (PZ) il 25 novembre 1953 (C.F. MRNRSO53S65F573V); foglio 20, particella 128, Ditta catastale: Antonio Morano, nato a Montemurro (PZ) il 1° gennaio 1952 (C.F. MRNNTN52A01F573N) Pasquale Romanella, nato a Mariscovetere (PZ), il 2 giugno 1981 (C.F.

RMNPQL81H02E977H); foglio 20, particelle 150-152, Ditta catastale: Giuseppe Morano, nato a Montemurro (PZ) il 27 settembre 1950 (C.F. MRNGPP50P27F573Q); foglio 19, particelle 108-110, foglio 20, particella 138, Ditta catastale: Comune di Montemurro, Maria Giuseppina Robilotta, nata a Montemurro (PZ) il 26 marzo 1951, (C.F. RBLMG-S51C66F573A); foglio 18, particella 159, Ditta catastale: Costanza Infantino, nata a Montemurro (PZ) il 20 dicembre 1927 (C.F. NFNCTN27T60F573J); foglio 18, particelle 179-189-193-194-196-199, Ditta catastale: Leonardo De Lorenzo, nato a Corleto Perticara (PZ) il 29 maggio 1960 (C.F. DLR-LRD60E29D010X); foglio 18, particella 126, Ditta catastale: Comune di Montemurro, Vito Santoro; foglio 18, particelle 46-188-190-195, Ditta catastale: Comune di Montemurro, Leonardo De Lorenzo, nato a Corleto Perticara (PZ) il 29 maggio 1960 (C.F. DLRLRD60E29D010X); foglio 18, particelle 205-206, Ditta catastale: Comune di Montemurro; foglio 18, particella 48, Ditta catastale: Franca Aieta, nata a Montemurro (PZ) il 11 marzo 1959 (C.F. TAI-FNC59C51F573U); foglio 29, particella 59, Ditta catastale: Comune di Montemurro, Anna Maria De Stefano, nata a Montemurro (PZ) il 9 maggio 1947 (C.F. DSTNM-R47E49F573N), Caterina De Stefano, nata a Montemurro (PZ) il 12 marzo 1950 (C.F. DSTCRN50C52F573S), Anna Robortella, nata a Montemurro (PZ) il 17 dicembre 1922 (C.F. RBRNNA22T57F573V); foglio 17, particelle 142-143-144-145, Ditta catastale: Comune di Montemurro - Donato Lardo, nato in Australia (EE), il 28 giugno 1962, (C.F. LRDDNT62H28Z700M) - Filomena Lardo, nata in Australia (EE), il 19 maggio 1966 (C.F. LRDFMN66E59Z700H), Gino Lardo, nato in Australia (EE), il 5 ottobre 1963 (C.F. LRDGNI63R05Z700O), Rocco Lardo, nato a Montemurro (PZ), il 25 luglio 1956 (C.F. LRDRCC56L25F573S), Vito Mario Lardo, nato in Australia (EE), il 19 maggio 1966 (C.F. LRDMVR66E19Z700X); foglio 17, particella 89, Ditta catastale: Comune di Montemurro, Primia Liuzzi; foglio 17, particella 127, Ditta catastale: Comune di Montemurro, Donata Montesano, nata a Montemurro (PZ) il 4 maggio 1938 (C.F. MNTDNT38E44F573A), Maddalena Montesano, nata a Montemurro (PZ) il 19 novembre 1936 (C.F. MNTMDL-36S59F573C), Rocchina Montesano, nata a Montemurro (PZ) il 29 novembre 1939 (C.F. MNTRCH39S69F573F), Rosetta Montesano, nata a Montemurro (PZ) il 12 aprile 1943 (C.F. MNTRTT43D52F573A); foglio 7, particelle 60-61, Ditta catastale: Comune di Montemurro; foglio 6, particella 55, Ditta catastale: Isabella Brancieri, nata a Corleto Perticara (PZ), il 16 novembre 1931 (C.F. BRNSL-L31S56D010M), Comune di Montemurro - Giovanna De Lorenzo, nata a Corleto Perticara (PZ) il 12 maggio 1958 (C.F. DLRGNN58E52D010H), Isabella De Lorenzo, nata a Corleto Perticara (PZ) il 17 febbraio 1963 (C.F. DLRSL-L63B57D010B), Leonardo De Lorenzo, nato a Corleto Perticara (PZ) il 29 maggio 1960, (C.F. DLRLRD60E29D010X), Luca De Lorenzo, nato a Corleto Perticara (PZ) il 23 luglio 1969 (C.F. DLRLCU69L23D010B). Il ricorso è proposto per



vedere accolte le seguenti conclusioni: nel merito, disattesa ogni contraria eccezione e deduzione avversaria, accogliere il presente ricorso e, per l'effetto, annullare il provvedimento gravato. Autorizzazione alla notifica per pubblici proclami con Decreto del Presidente del TAR Potenza n. 133 del 10 giugno 2015.

avv. Germana Cassar

TC15ABA10136 (A pagamento).

## TRIBUNALE CIVILE DI NUORO

*Estratto ricorso ex art. 702 bis c.p.c.*

Bomboi Rosaria Maria Francesca, nata a Siniscola il 7 ottobre 1958, codice fiscale: BMBRRM58R47I751Z, cita Bomboi Francesca, nata a Siniscola il 19 gennaio 1927, deceduta in Nuoro il 22 novembre 2004, Bomboi Gianpietro Salvatore, nato a Siniscola il 6 febbraio 1961, residente a Siniscola, Loc. Lupareddu, Bomboi Luigia Efisia, nata a Siniscola il 22 ottobre 1946, residente in Roma nella via Riccardo Zampieri n. 47, Bomboi Luigi Leopoldo, nato a Siniscola il 15 novembre 1949, residente in Siniscola, via Umberto n. 29, Bomboi Maria Domenica, nata a Siniscola il 4 agosto 1932, residente in Siniscola nella via Cavallotti n. 8, Bomboi Paolina, nata a Siniscola il 1° marzo 1924, ivi deceduta il 24 dicembre 2014, Bomboi Salvatore, nato a Siniscola il 27 luglio 1934, deceduto a Siniscola il 21 novembre 2011, Bomboi Salvatorica Romualda, nata a Siniscola il 7 febbraio 1952, residente in Siniscola nella Via Sardegna, Bomboi Tomasina, nata a Siniscola il 24 aprile 1938, ivi deceduta l'11 marzo 1995, Corrias Caterina, nata a Siniscola il 19 febbraio 1924, ivi residente in Via Isalle n. 4, Corrias Maria Domenica, nata a Siniscola il 10 novembre 1918, ivi deceduta il 24 gennaio 2014, Corrias Maria Grazia, nata a Siniscola il 28 ottobre 1932, ivi deceduta il 6 giugno 2007, Corrias Salvatore, nato a Siniscola il 22 dicembre 1921, deceduto in Nuoro il 9 dicembre 1999, Quiu Andrea, nato a Siniscola il 25 ottobre 1900, Sio Rosalia, nata a Siniscola il 1° gennaio 1900, Oggianu Luigi, nato a Siniscola il 7 gennaio 1892, deceduto in Nuoro il 19 gennaio 1981; Bomboi Farris Francesca, nata a Siniscola il 2 marzo 1897, ivi deceduta il 18 agosto 1957; Bomboi Farris Giuseppe, nato a Siniscola il 7 febbraio 1929, deceduto in Nuoro il 25 ottobre 1987; Bomboi Farris M. Domenica, nata a Siniscola il 4 agosto 1932, residente in Siniscola nella via Cavallotti n. 8; Bomboi Farris Pietro, nato a Siniscola il 29 aprile 1919, ivi deceduto il 22 dicembre 1984; Bomboi Farris Salvatore, nato a Siniscola il 27 luglio 1934, ivi deceduto il 21 novembre 2011; Bomboi Farris Tomasina, nata a Siniscola il 24 aprile 1938, ivi deceduta l'11 marzo 1995; Farris Usai Maria, fu Pasquale Vedova Bomboi, RUIU Andrea, fu Giovanni Antonio, Sio Rosalia, fu Vincenzo ved. Ruiu, nonché i loro eredi o aventi causa e tutti coloro che abbiano interesse a contraddire la domanda a comparire avanti il Tribunale di Nuoro all'udienza dell'8 settembre 2015 ore 9.00, con invito a costi-

tuirsi entro 10 giorni prima di tale udienza nelle forme di cui all'art. 702-bis, comma 3 c.p.c., pena le decadenze di cui agli artt. 38 e 702-bis, commi 4 e 5 c.p.c., per l'accertamento in capo alla stessa ricorrente del diritto di proprietà per intervenuta usucapione dei terreni siti in Siniscola, Loc. Mattalacana, distinti al N.C.T. con il f. 14 part. 160, f. 14 part. 178, Foglio 14 part. 186, f. 14 part. 189, f. 14, part. 196, f. 14, part. 203, f. 14, part. 206, f. 14, part. 566, f. 14, part. 568, f. 14, part. 570, f. 14, part. 571 ente urbano e, conseguentemente costituire in capo alla stessa ricorrente il diritto di proprietà e tutti gli annessi e connessi diritti; con vittoria di spese in caso di opposizione alla domanda. La presente pubblicazione è stata autorizzata dal Presidente del Tribunale di Nuoro con provvedimento del 31 marzo 2015.

Nuoro, 18 maggio 2015

Avv. Maria Antonietta Sinis

TC15ABA10320 (A pagamento).

## TAR DEL LAZIO - ROMA

*R.G. n. 12242/2014 ed R.G. n. 754/2015*

*Ricorso Giusy Vetrano c/ Ministero dell'Economia e delle Finanze*

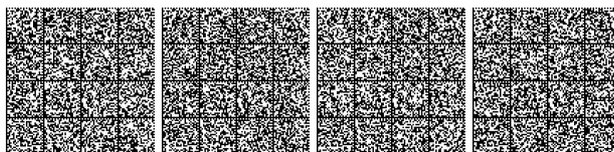
Con ricorsi al T.A.R. di Roma – Sez. 2°, R.G. n. 12242/2014 ed R.G. n. 754/2015, la Sig.ra Giusy Vetrano, nata ad Avellino il 29 maggio 1988 (C.F.: VTRGSY88E69A509U) ha agito contro il Ministero dell'Economia e delle Finanze, rispettivamente, per l'annullamento: 1) del provvedimento in data 11 luglio 2014, di esclusione in sede di visita medica (deficit staturale) dal concorso per l'ammissione di 237 allievi marescialli all'86° corso presso la Scuola ispettori e sovrintendenti della Guardia di finanza, per l'anno accademico 2014/2015. (GU 4ª Serie Speciale - Concorsi ed Esami n. 14 del 18 febbraio 2014) oltre atti connessi; 2) della relativa graduatoria finale, nella parte in cui non comprendeva il suo nominativo. Il T.A.R. concedeva una verifica con cui si appurava l'insussistenza del motivo di esclusione. Con ordinanza n. 1487/2015, esaminati gli esiti della verifica il T.A.R. accoglieva la richiesta cautelare, riammettendo con riserva la ricorrente al concorso ed ordinandole l'integrazione del contraddittorio per pubblici proclami, con esenzione dall'indicazione nominativa dei controinteressati, nonché ordinando al Comando Generale della G. di F., la pubblicazione dell'ordinanza sul proprio sito istituzionale e fissando l'udienza di merito al 7 ottobre 2015.

Roma, 21 luglio 2015

Avv. Giovanni Carlo Parente

Avv. Stefano Monti

TS15ABA10223 (A pagamento).



**TRIBUNALE DI TERAMO***Ricorso per usucapione speciale*

TRIBUNALE DI TERAMO

Usucapione speciale

L'avv. Francesco Ulbar con studio in Teramo alla via C.so Porta Romana,

n. 46, rappresentate e difensore del sig. Lucidi Umberto nato a Colledara

(TE) il 10/02/1956, ha chiesto, con ricorso del 7/03/2014 ai sensi dell'art.

1159-bis c.c. che il sig. Lucidi Umberto usucapisse e potesse così

acquistare la proprietà del terreno sito in Colledara, frazione Bascianella

riportato nel catasto terreni di quel Comune al foglio 7, particella 202.

Il Giudice dell'intestato Tribunale ha ordinato affissione del ricorso e del

provvedimento per 90 giorni all'albo del Comune di Colledara e all'albo

del Tribunale di Teramo; pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* e notifica

a chi ne abbia diritto, avvertendo che chiunque ne abbia interesse potrà

proporre opposizione entro 90 giorni dall'affissione oppure dalla data di

notifica ai sensi dell'art. 3, comma 2, legge n. 346/76.

Teramo il 20/07/2015 avv. Francesco Ulbar

Tribunale di Teramo

Il Giudice

letto il ricorso depositato da Lucidi Umberto con cui si chiede venga

dichiarata in favore dello stesso, ex art. 1159 bis c.c. e della L. 346/76

l'usucapione della striscia di terra della complessiva estensione di are

3,50 circa, sita nel Comune di Colledara frazione Bascianella, distinta al

foglio di mappa n. 7, particella n. 202, R.D. 1.17, R.A. € 1,27; ritenuta la

propria competenza; dispone che copia del ricorso sia affissa a cura

dell'istante all'albo del Tribunale ed all'albo del Comune di Colledara;

ordina che un estratto del ricorso ed il presente decreto siano pubblicati,

sempre a cura dell'istante, sulla *Gazzetta Ufficiale* entro 15 giorni

dall'avvenuta affissione nei due albi di cui sopra con espresso

avvertimento che chiunque vi abbia interesse potrà proporre opposizione

nel termine di 90 giorni dalla scadenza della data di affissione al Comune

e dalla data di notifica di cui al comma 2 dell'articolo 3 L. 346/76;

dispone che copia del ricorso e del pedissequo decreto sia notificata con

le formalità di rito, a cura dell'istante, a coloro che nei registri

immobiliari figurano come titolari di diritti reali sui fondi in questione,

ovvero, se deceduti, ai loro eredi, con l'avvertimento che nel caso di

notificazione nei modi ordinari sommamente difficile potrà essere chiesta

al Presidente del Tribunale l'autorizzazione alla notifica per pubblici

proclami ex articolo 150 c.p.c., ed a coloro che nel ventennio antecedente

alla presentazione della stessa istanza, abbiano trascritto contro l'istante

o i suoi danti causa domanda giudiziale non perenta diretta a rivendicare

la proprietà o altri diritti reali di godimento sul fondo in questione; che,

nel caso in cui nel ventennio precedente alla presentazione della istanza,

nessuno abbia trascritto contro l'istante domanda giudiziale non perenta

diretta a rivendicare la proprietà o altri diritti reali di godimento sui

fondi medesimi, l'istante produca entro 90 giorni dall'avvenuta

conoscenza del presente decreto, idonea certificazione dell'agenzia del

territorio competente attestante la mancata trascrizione.

Teramo 13.03.2015 il Giudice Dottoressa Eloisa Angela Imbesi

avv. Francesco Ulbar

TX15ABA206 (A pagamento).

**AMMORTAMENTI****TRIBUNALE DI BIELLA***Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Biella con decreto n. 1403/15 del 20/07/2015 ha pronunciato l'ammortamento dei pagherò:

- n.54 (26933) emesso il 22/09/1997, con scadenza 03 aprile 2002, a favore della Gabetti Mutui Casa S.p.A., di Lire 1.596.360, ipoteca iscritta il 24/9/1997, reg. gen 7119 e n.955 reg.part.;

- n.56 (26933) emesso il 22/09/1997, con scadenza 03 giugno 2002, a favore della Gabetti Mutui Casa S.p.A., di Lire 1.596.360, ipoteca iscritta il 24/9/1997, reg. gen 7119 e n.955 reg.part.;



- n.57 (26933) emesso il 22/09/1997, con scadenza 03 luglio 2002, a favore della Gabetti Mutui Casa S.p.A., di Lire 1.596.360, ipoteca iscritta il 24/9/1997, reg. gen 7119 e n.955 reg.part.;

- n.58 (26933) emesso il 22/09/1997, con scadenza 03 agosto 2002, a favore della Gabetti Mutui Casa S.p.A., di Lire 1.596.360, ipoteca iscritta il 24/9/1997, reg. gen 7119 e n.955 reg.part.;

- n.59 (26933) emesso il 22/09/1997, con scadenza 03 settembre 2002, a favore della Gabetti Mutui Casa S.p.A., di Lire 1.596.360, ipoteca iscritta il 24/9/1997, reg. gen 7119 e n.955 reg.part.;

- n.60 (26933) emesso il 22/09/1997, con scadenza 03 ottobre 2002, a favore della Gabetti Mutui Casa S.p.A., di Lire 1.596.360, ipoteca iscritta il 24/9/1997, reg. gen 7119 e n.955 reg.part..

Tutti emessi da Lodigiani Cristina, nata a Biella il 7/6/69, c.f. LDGCST69H47A859G e Agnelli Giovanni, nato a Biella il 2/9/65.

Opposizione legale entro 30 giorni.

Biella, 21 luglio 2015

avv. Tania Di Fatta

T15ABC10279 (A pagamento).

## TRIBUNALE DI CHIVASSO

### *Ammortamento libretto di risparmio*

Il Presidente del Tribunale di Chivasso con decreto n. 176/011 del 01/04/2011 ha pronunciato l'ammortamento del libretto di deposito al portatore n. 15/174 emesso da Istituto bancario San Paolo di San Mauro Torinese portante un saldo di Euro 2949.24 alla data della denuncia di furto del 31/07/2010. Ha autorizzato l'emissione del duplicato trascorsi 30 giorni dalla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, salva opposizione del detentore.

Li 07/07/2015

Gianfranco Giardino

T15ABC10295 (A pagamento).

## TRIBUNALE ORDINARIO DI MILANO Volontaria giurisdizione civile

### *Ammortamento certificato azionario*

Il Giudice dott. Laura Cosentini del Tribunale di Milano con accoglimento n. cronol. 1656/2015 del 02/07/2015 ha pronunciato l'ammortamento dei certificati azionari emessi dalla società BDH Food Design s.p.a. (codice fiscale 02296340355) identificati:

- n.02, rappresentativo di n. 8.700 azioni di categoria ordinaria di Euro 1,00 ciascuna e complessivamente di Euro 8.700,00;

- n.04, rappresentativo di n. 4.350 azioni di categoria ordinaria di Euro 1,00 ciascuna e complessivamente di Euro 4.350,00 intestati a Lusetti Franco a far tempo dal 17/04/2014 datati 20/08/2008. Opposizione legale entro 30 giorni.

13 luglio 2015

avv. Luca Lasagna

T15ABC10354 (A pagamento).

## TRIBUNALE DI NAPOLI

### *Ammortamento cambiario*

Su ricorso del Banco di Napoli S.p.A., il Giudice Delegato Dott. Massimiliano Sacchi con decreto 17 aprile 2015 ha pronunciato l'ammortamento autorizzandone il pagamento trascorsi 30 giorni per le cambiali scadute e trascorsi 30 giorni dalle rispettive scadenze per le cambiali a scadere dei seguenti otto effetti cambiari tutti regolari di bollo di euro 1.501,39, emesse in favore "Soluzioni Tecnologiche s.u.r.l. con scadenze al 10.12.2014, 08.01.2015, 10.02.2015, 10.03.2015, 10.04.2015, 06.05.2015, 10.06.2015 e 10.07.2015, tutte con domiciliazione Banca Unicredit ag. Mugnano di Napoli, debitore (timbro) Raggi X snc Centro Diagnostico Polispecialistico Corso Italia n. 32 80016 Marano di Napoli (NA) P.Iva & Cod. Fisc. 04868760630 firma Concetta Orlando

avv. Luca Cirillo

T15ABC10358 (A pagamento).

## TRIBUNALE DI CASSINO

### *Ammortamento di assegno postale*

Il Presidente del Tribunale di Cassino con decreto del 21 marzo 2015, depositato in Cancelleria il 24 marzo 2015, cron. 4839/2015 – R.G. n. 554/2014, ha pronunciato l'ammortamento dell'assegno postale n. 9302136593 delle Posteitaliane di € 950,00 intestato a Gestione Distributori Sas di Pinchera Enrica. Inoltre, ha autorizzato il pagamento dell'assegno postale decorsi quindici giorni dalla pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica del decreto stesso senza che il detentore attuale del titolo faccia opposizione.

Villa Santa Lucia, 29 maggio 2015

Enrica Pinchera

TC15ABC10135 (A pagamento).



**TRIBUNALE DI VELLETRI***Ammortamento polizze di pegno*

Il Presidente del Tribunale di Velletri con Decreto del 25 maggio 2015 ha pronunciato l'inefficacia delle Polizze pegno al portatore nn: 67000484003/20 del 19 gennaio 2012; 67000483991/08 del 19 gennaio 2012; 65000401075/56 del 21 giugno 2010; 65000401089/70 del 21 giugno 2010; 65000143245/52 del 16 aprile 2001 tutte emesse dalla banca UniCredit filiale 30821. Autorizza il rilascio del duplicato trascorsi 90 giorni di opposizione legale.

De Luca Annamaria

TS15ABC10273 (A pagamento).

**EREDITÀ****TRIBUNALE ORDINARIO DI CAGLIARI**  
**Volontaria giurisdizione***Nomina di curatore di eredità giacente n. 5101/2015*

Il Giudice con Decreto del 09.07.2015 ha nominato il Dr. Stefano Pilia con studio in Cagliari Piazza Attilio Deffenu n. 9, curatore dell'eredità giacente di Etzi Stefano nato a Carbonia il 07.08.1952 e deceduto in Carbonia il 24.06.2009.

dott. Stefano Pilia

T15ABH10284 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI CAGLIARI***Nomina curatore eredità giacente*

Il Tribunale di Cagliari, con decreto del 01/07/2015, R.G. n. 4510/2015 V.G., ha dichiarato giacente l'eredità di Pinna Marco, nato a Giba (CI) il 19/04/1950 e deceduto a Sant'Antioco il 23/01/2014 con ultimo domicilio a Sant'Antioco Via Carbonia civico 1, nominando curatore la Dott.ssa Cristina Bachis con studio in Sant'Antioco Via Nazionale 199.

dott.ssa Cristina Bachis

T15ABH10300 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI VARESE***Nomina curatore di eredità giacente*

Il Giudice Tutelare del Tribunale di Varese con decreto del 08.07.2015 nomina curatore dell'eredità giacente di Raffaele De Santis nato a Varese (VA) il 15.05.1975 deceduto a

Cadegliano Viconago il 23/11/2002, l'Avv. Elisabetta Brusa nata a Varese il 13.10.1972 e domiciliata per l'esercizio delle proprie funzioni in Varese Piazza San Vittore n. 2 .

Varese 22 Luglio 2015

avv. Elisabetta Brusa

T15ABH10355 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI LECCE***Eredità giacente del sig. Curto Giovanni Salvatore*

Il Tribunale di Lecce, con decr. del 24 marzo 2015, dichiara giacente l'eredità di Curto Giovanni Salvatore, nato a Campi Sal. (LE) l'8 settembre 1945 e ivi deceduto il 25 dicembre 2014 in via Cairoli 33; nomina curatore avv. S. Ciardo con studio in Lecce, corte Accardo n. 2.

Antonia Cantoro

TC15ABH10149 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI REGGIO EMILIA***Eredità giacente di Fiaccadori Maurizio*

Il Funzionario Giudiziario sottoscritto, avvisa che il Tribunale di Reggio Emilia in composizione collegiale con provvedimento in data 21 aprile 2015 ha nominato l'avv. Francesca Salami, con studio in Reggio Emilia via Danubio n. 13, curatore dell'eredità giacente di Fiaccadori Maurizio nato il 10 ottobre 1970 a Montecchio Emilia (RE), con ultimo domicilio in vita in Reggio Emilia ed ivi deceduto il 1° dicembre 2012.

Reggio Emilia, 14 luglio 2015

Il funzionario giudiziario  
dott.ssa Rosa Ippolito

TC15ABH10194 (A pagamento).

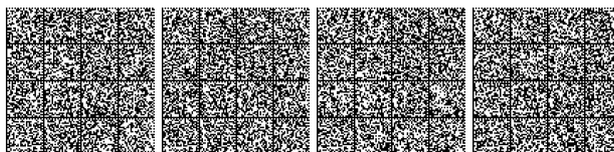
**TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO***Eredità giacente di Viti Massimiliano*

Con decreto emesso in data 1° luglio 2015 Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Viti Massimiliano, nato a Torino il 14 giugno 1968 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 7 aprile 2015 - R.G. 5669/2015.

Curatore è stato nominato avv. Corrado Anna Maria con studio in largo Cibrario, 11 Sc. B - Torino.

Il funzionario giudiziario  
dott.ssa Carmela GagliardiIl curatore  
avv. Corrado Anna Maria

TC15ABH10195 (A pagamento).



**TRIBUNALE CIVILE DI LECCE**

*Nomina curatore eredità giacente  
di Leone Carmelo*

Il 18 febbraio 2015, il Presidente della 1° sez. civ. del Tribunale di Lecce, dott.ssa Piera Portaluri, visto l'art. 528 c.c., ha decretato l'apertura dell'eredità giacente, avente numero di procedimento 349/2015, di Leone Carmelo, nato a Surbo (LE) l'11 luglio 1955 e deceduto a Lecce il 18 marzo 2014.

Con successivo provvedimento, dell'11 marzo 2015, lo stesso Presidente di sezione, Dott.ssa Piera Portaruli, ha nominato quale curatore dell'eredità giacente, l'avv. Maria Cristina De Pascalis, nata a Lecce l'11 novembre 1972, con studio in Alliste, alla via Rettifilo n. 45, la quale, sostituendo l'avv. Marcello Rizzo, impossibilitato per motivi di salute a svolgere l'incarico, ha prestato giuramento di rito, pronunciando la formula «Giuro di bene e fedelmente adempiere all'incarico affidatomi».

Lecce, 15 luglio 2015

Avv. Rodolfo Petrucci

TC15ABH10206 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI LUCCA**

*Nomina curatore eredità giacente*

Tribunale di Lucca in persona del Giudice dott.ssa Beatrice Simona Giunti, con decreto n. 505/2015 del 10 aprile 2015 ha dichiarato giacente l'eredità di Folletti Daniele nato a Lucca il 13 ottobre 1953 e deceduto in Pisa il 12 settembre 2014 nominando curatore il dott. Cannarozzi Giuseppe (Codice fiscale CNNGPP52H04D643C) con studio in Viareggio (LU), via F. Carrarra, n. 33.

Viareggio, 30 giugno 2015

dott. Cannarozzi Giuseppe

TC15ABH10339 (A pagamento).

**EREDITÀ BENEFICIATA  
DI SALVATORE ANTONIO**

*Invito ai creditori a presentare le dichiarazioni  
di credito ai sensi dell'art. 498 codice civile*

Il Notaio Riccardo Cinque di Torino invita i creditori dell'eredità beneficiata del signor Salvatore Antonio (nato a San Giuliano del Sannio il 25 aprile 1947, codice fiscale SLV NTN 47D25 H928E, deceduto il 13 luglio 2014 in Torino, ove era residente e domiciliato) a presentare entro trenta giorni le loro dichiarazioni di credito.

Le dichiarazioni di credito devono essere depositate insieme con i titoli relativi, in originale o in copia certificata conforme all'originale da un pubblico ufficiale, nel suo studio in Torino, via Enrico Cialdini n. 16, c.a.p. 10138.

notaio Riccardo Cinque

TX15ABH208 (A pagamento).

**RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ****TRIBUNALE DI TRANI**

*Estratto - Riconoscimento di proprietà rurale*

Il Giudice GOT, avv. Nicola Milillo, letti gli atti, viste le visure catastali, verificato l'adempimento delle formalità di cui all'art. 3, comma 2 L. 346/76, dichiara intervenuta l'usucapione in favore del sig. Di Fonzo Vitoantonio nato a Santeramo in Colle (BA) il 15/5/1958 che dichiara pieno ed esclusivo proprietario dei fondi rustici siti in agro di Spinazzola (Bt), in catasto al foglio n. 54, particelle n. 42 e 53 nonché al foglio 105, particelle n. 54, 59, 116, 44, 52, 53 e 55.

Dispone che il presente decreto sia affisso per 90 giorni all'albo del Comune di Spinazzola e all'albo del Tribunale di Trani e pubblicato per estratto sulla *Gazzetta Ufficiale*. Avverte che chiunque vi abbia interesse può proporre opposizione entro 60 giorni dalla scadenza del termine di affissione.

avv. Michele D'Ercole

T15ABM10342 (A pagamento).

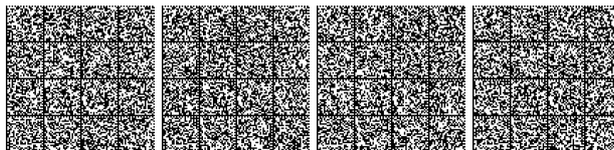
**TRIBUNALE DI COMO**

*Riconoscimento della proprietà rurale -  
Usucapione speciale*

Si rende noto che, con decreto Rep. n. 160/2015 del 08.07.2015 nel procedimento R.G. 7360/2014, depositato in data 13/07/2015, il Tribunale di Como, prima sezione civile, ha dichiarato che Rosanna Orini e Ambrogio Figini sono esclusivi proprietari del bene immobile sito in Comune di Germasino (CO), terreno distinto al catasto di detto Comune al fg. 9, part. 346. Chiunque vi abbia interesse può proporre opposizione nel termine di 60 giorni dalla data di notifica del decreto.

avv. Angelica Fazio

T15ABM10365 (A pagamento).



**TRIBUNALE DI LOCRI***Riconoscimento di proprietà*

Buttiglieri Cosimo Fiorentino nato a Grotteria il 29 agosto 1959, con ricorso ex legge 346/1976 ha chiesto il riconoscimento della proprietà per usucapione speciale del terreno sito in Mammola località Agonia, foglio 45 part. lla 199. Il Giudice con decreto del 22 giugno 2015, proc. 757/15 RG, ha disposto anche l'affissione del ricorso e del decreto all'albo del Comune di Mammola ed a quello del Tribunale di Locri. Avverso detto decreto è possibile proporre opposizioni entro 90 giorni dalla scadenza del termine dell'affissione/notifica.

avv. Enrico Barillaro

TC15ABM10134 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI FOGGIA***Usucapione speciale r.g.n. 2844/2013*

I signori Salvatore, Antonio ed Elisa Rezzolla, Giuseppe e Maria Solomita, hanno promosso innanzi al Tribunale di Foggia ricorso per usucapione speciale ex art. 1158-bis c.c. e L.n. 346/1976, R.G.N. 2844/2013. Il Tribunale di Foggia, con decreto depositato in data 28 maggio 2015, ha dichiarato l'acquisto della proprietà per intervenuta usucapione speciale dei terreni distinti nel catasto rustico del Comune di Orsara di Puglia al Foglio n. 24, p.lle n. 219, 220, 221, 222 e 223 rispettivamente in favore di Salvatore Rezzolla, Antonio Rezzolla, Giuseppe Solomita, Elisa Rezzolla e Maria Solomita, disponendo la pubblicazione del suddetto decreto per giorni 90 con le forme di cui all'art. 3, comma 2, L. n. 346/1976. Pertanto chiunque abbia interesse potrà proporre opposizione avverso tale decreto innanzi al Tribunale di Foggia nel termine di 60 giorni a decorrere dalla scadenza del predetto termine di affissione.

Avv. P. Caraglia

TC15ABM10183 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI CIVITAVECCHIA***Estratto decreto Rep. 1519/13 Cron. 13302/2013*

Latini Mario difeso dall'Avv Silvana Merenda nella causa avente RG 1252/09 promossa da Latini Mario contro Eredi di Polucci Basilio Giulio rende noto che il Dott. Emanuele De Gregorio, Giudice Istruttore del Tribunale di Civitavecchia ha emanato in data 23 ottobre 2013 il Decreto avente Rep- 1519/13 e Cron. 13302/13 depositato in cancelleria il 24 ottobre 2013 con il quale è stato stabi-

lito che PQM «visto l'art 3 Legge 346/76 così provvede 1) dichiara che il ricorrente Latini Mario è proprietario esclusivo per intervenuta usucapione, del fondo rustico sito in Comune di Cerveteri, con annesso fabbricato colonico, distinto in catasto terreni Comune di Roma, sezione D, Foglio 299, particella 46, in virtù del possesso continuato per 15 anni 2) dispone che Latini Mario, in relazione al presente decreto di accoglimento dell'istanza, provveda alle formalità pubblicitarie prescritte dall'art. 3 della legge 10 maggio 1976 n. 346; 3) ordina al competente Conservatore dei registri immobiliari la trascrizione del presente decreto ai sensi dell'art. 2651 c.c. previo accertamento che lo stesso è stato pubblicato a cura del ricorrente con le formalità indicate dall'art. 3 della legge 10 maggio 1976 n. 346 e che lo stesso decreto non è stato opposto». Rende noto che, la pubblicità di tale ricorso è eseguita mediante affissione nel Comune di Cerveteri e nel Tribunale di Civitavecchia per un periodo di 90 gg, nonché mediante la presente pubblicazione. Contro il decreto è ammessa opposizione, ai sensi della legge 346/76, da parte di chiunque vi abbia interesse entro novanta giorni dalla scadenza del termine di affissione.

Avv. Silvana Merenda

TS15ABM10245 (A pagamento).

*STATO DI GRADUAZIONE***EREDITÀ BENEFICIATA  
DI PREMOLI RUGGERO***Stato di graduazione*

Il Notaio Gian Vittorio Cafagno di Novara comunica l'estratto dello stato di graduazione dei crediti verso la suddetta eredità beneficiata, basato su accordi transattivi a saldo e stralcio con i creditori, e precisamente:

1) debito verso l'Intesa Sanpaolo Spa" per fideiussione generica solidale rilasciata in data 14 aprile 2008 da Premoli Ruggero a favore di "Intesa Sanpaolo Spa" nell'interesse della società "COMEP Srl in liquidazione": Euro 20.400,00 (ventimilaquattrocento virgola zero zero);

2) debito verso la "Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza Spa" per fideiussione generica solidale rilasciata in data 12 febbraio 2003 da Premoli Ruggero a favore di "Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza Spa" nell'interesse della società "COMEP Srl in liquidazione": Euro 58.200,00 (cinquantottomiladuecento virgola zero zero);

3) debito per saldo passivo del conto corrente n. 8101,81 presso la "Monte Dei Paschi di Siena S.p.a.", Filiale di Novara (140): Euro 305,48 (trecentocinque virgola quarantotto);



4) debito per spese condominiali, interessi legali e compensi professionali verso il "Condominio Piazza della Repubblica 28", con sede in Milano, Piazza della Repubblica n. 28: Euro 23.956,98 (ventitremilanovecentocinquantesi virgola novantotto) con l'ulteriore precisazione che tutti i crediti sono chirografari, e potranno essere completamente soddisfatti con l'attivo ereditario.

notaio Gian Vittorio Cafagno

T15ABN10278 (A pagamento).

### EREDITA' BENEFICIATA DEL SIGNOR CERAVOLO NICOLA

*Estratto dello stato di graduazione relativo alla successione del signor Ceravolo Nicola deceduto in Orbassano in data 3 marzo 2014. Procedura di liquidazione promossa dall'erede ex art. 503 c.c.*

Il sottoscritto Notaio Stefano De Giovanni con studio in Torino Corso Matteotti n. 29, ai sensi dell'articolo 501 del codice civile, provvede alla pubblicazione di un estratto dell'atto di formazione di stato di graduazione da parte di erede beneficiato (art. 499 codice civile) dal sottoscritto ricevuto in data 28 maggio 2015, repertorio n. 19232/8300, relativo alla successione del signor CERAVOLO Nicola, nato a Monterosso Calabro il 15 ottobre 1960, deceduto in Orbassano in data 3 marzo 2014:

“FORMAZIONE DI STATO DI GRADUAZIONE DA PARTE DI EREDE BENEFICIATO (ART. 499 CODICE CIVILE)

Omissis

STATO DI GRADUAZIONE

CREDITORI PRIVILEGIATI

1) UNICREDIT Credit Management Bank S.p.A.:

a) credito pari ad Euro 61.904,53 (sessantunomilanovecentoquattro/53) oltre spese ed oneri maturati e maturandi derivante da finanziamento concesso con atto a rogito Notaio Alberto Rainelli in data 29 maggio 2001 repertorio n. 103667; in dipendenza di tale atto è stata iscritta per Lire 600.000.000 (pari ad Euro 309.874,14) ipoteca volontaria presso l'Agenzia del Territorio - Servizio di Pubblicità Immobiliare di Torino 2 in data 12 giugno 2001 ai numeri 21456/3994;

b) credito pari ad Euro 88.730,18 (ottantottomilasettecentotrenta/18), oltre spese ed oneri maturati e maturandi derivante da rapporti di conto corrente n. 150020010100005509, finanziamento n. 150020640001492234 e F100000001492239 e finanziamento export, relativamente ai quali sono state iscritte per Euro 160.000,00 (centosessantamila/00) ipoteche giudiziali presso l'Agenzia del Territorio - Servizio di Pub-

blicità Immobiliare di Torino 2 in data 6 settembre 2012 ai numeri 31942/4827 e presso l'Agenzia del Territorio - Servizio di Pubblicità Immobiliare di Sassari in data 13 settembre 2012 ai numeri 12562/1304;

c) credito pari ad Euro 66.261,92 (sessantaseimiladuecentosessantuno/92) oltre spese ed oneri maturati e maturandi derivante da rapporto di conto corrente n. 150020010005246913, relativamente al quale sono state iscritte per euro 80.000,00 (ottantamila/00) ipoteche giudiziali iscritte presso l'Agenzia del Territorio - Servizio di Pubblicità Immobiliare di Torino 2 in data 6 settembre 2012 ai numeri 31943/4828 e presso l'Agenzia del Territorio - Servizio di Pubblicità Immobiliare di Sassari in data 13 settembre 2012 ai numeri 12571/1305;

2) Credito assistito da privilegio mobiliare generale nei confronti di "Equitalia Nord S.p.A." pari ad Euro 151.976,32 (centocinquantomilanovecentosettantasei virgola/32) per imposte ed accessori, come risulta da comunicazione inviata da Equitalia in data 23 ottobre 2014.

CREDITORI CHIROGRAFARI

1) UNICREDIT Credit Management Bank S.p.A.:

a) credito pari ad Euro 60.678,15 (sessantamilaseicentosettantotto/15) relativo a rapporti di conto corrente n. 150020010004033932 e n. 150020010100005235;

b) credito pari ad Euro 10.104,74 (diecimilacentotrenta virgola/74) relativo a rapporti di conto corrente n. 150020010100017084.

2) Credito nei confronti di "Equitalia Nord S.p.A." pari ad Euro 7.228,41 (settemiladuecentoventotto/41) per imposte ed accessori, come risulta dalla suddetta comunicazione;

3) Credito per Euro 105.217,65 (centocinquemiladuecentodiciasette/65) relativo a contratto di finanziamento concesso alla società ITEC SRL in data 12 maggio 2006 di cui il de cuius era fideiussore fino alla concorrenza di Euro 150.000,00, a medio-lungo termine n. 654061517, acceso presso la Filiale di Alba della Banca Antonveneta Spa, ora Banca Monte dei Paschi di Siena SpA, chiuso alla data del 10 giugno 2011 con un saldo contabile ad estinzione di Euro 87.479,14 (ottantasettemilaquattrocentosettantanove/14) rideterminato alla data del decesso del signor Ceravolo Nicola nella misura qui insinuata come di seguito precisato:

\* Euro 87.479,14 per n. 31 rate scadute dal 10 dicembre 2008 al 10 giugno 2011, rimaste insolute;

\* Euro 17.738,51 per interessi conteggiati sulle rate insolute, al tasso convenzionale contrattuale, dalle singole date di scadenza sino alla data del decesso.

Omissis

Notaio Dott. Stefano De Giovanni

T15ABN10296 (A pagamento).



**TRIBUNALE DI CAGLIARI**

*Avviso del compimento dello stato di graduazione - Eredità giacente di Spina Gianfranco R.G. 3793/2014*

La sottoscritta Rag. Maria Cristina Sacchi, Curatore dell'eredità giacente di Spina Gianfranco, nato a Cagliari il 17 Gennaio 1950 e deceduto a Capoterra il 12 Settembre 2011, rende noto che è stato formato lo stato di graduazione ai sensi dell'art. 499 C.C. depositato nella Cancelleria del Tribunale di Cagliari in data 4 Giugno 2015 che qui si riporta per estratto.

Creditori chirografari e privilegiati degradati al rango chirografario:

- Gersia Società Consortile a r.l. euro 13.381,40
- Equitalia Centro S.p.a. euro 2.236,69

Trascorsi trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*, lo stato di graduazione diverrà definitivo.

rag. Maria Cristina Sacchi

T15ABN10356 (A pagamento).

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

(1ª pubblicazione).

**TRIBUNALE DI BERGAMO**

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta  
di Tonetti Luigi*

Il Tribunale di Bergamo con decreto n. 1879/2015 RG ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Tonetti Luigi nato a Casazza (BG) il 19/05/1942 con ultima residenza in Casazza alla Via Castello n. 30, scomparso dall'anno 1985, con invito a chiunque abbia notizia dello scomparso di farla pervenire al Tribunale di Bergamo entro sei mesi.

Bergamo 23/07/2015

avv. Paolo Corvino

T15ABR10353 (A pagamento).

(2ª pubblicazione - Dalla *Gazzetta Ufficiale* n. 80).

**TRIBUNALE DI ANCONA**

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta*

Si rende noto che Leandri Roberto nato il 14 settembre 1938 ad Osimo, ha presentato al Tribunale Civile di Ancona domanda a far dichiarare la morte presunta del padre Leandri Aldo, nato il 6 giugno 1911 ad Osimo, ed ivi scomparso in data 13 settembre 1945. Il giudizio è stato iscritto al numero 1678 dell'anno 2015.

Si invia chiunque abbia notizia dello scomparso a farla pervenire al predetto Tribunale di Ancona entro sei mesi dalla data della seconda pubblicazione del presente avviso, pubblicazione che avverrà a distanza di dieci giorni da quella odierna.

avv. Guglielmo De Marco

TC15ABR9960 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI TORINO**

*Dichiarazione di morte presunta*

Il Tribunale di Torino con sentenza n.6388/01, visti gli artt.60 cc. e 728 segg. C.p.c.; Dichiarò presunta alle ore 19,30 del 24.5.1998 la morte del signor Viale Piero Domenico, nato a Torino il 24.6.1976 (atto n.2485 P.1 S.A - 1976, U/V. 04). Dispone che a cura e spese dei ricorrenti, la presente sentenza sia inserita per estratto nella *G.U.* della Repubblica e sui giornali "Il nostro tempo" e "L'incontro".

Così deciso in camera di consiglio il 13.7.2001.

avv. Fulvia Bonvicini

T15ABR10283 (A pagamento).

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

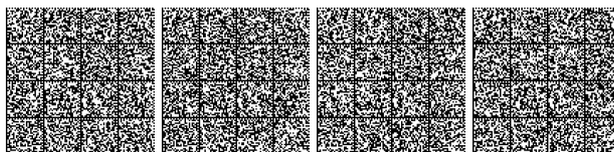
**DEMA APPALTI COOPERATIVA DI  
PRODUZIONE E LAVORO SOCIETÀ  
COOPERATIVA A R.L.**

*Deposito atti finali*

Avv. Francesca Crivellari n.q. di Commissario liquidatore della Dema Appalti Cooperativa di Produzione e Lavoro Società Cooperativa a r.l. (P.IVA 01840381006), con sede legale in Cerveteri (Rm), Viale Manzoni n. 30/A, sciolta per Atto d'Autorità ex art. 2545 XVII c.c. con D.D. 47/SAA/2012 del 21.02.2012, comunica che in data 10.07.2015 è stato depositato presso la Sezione Fallimentare del Tribunale di Civitavecchia il bilancio finale di liquidazione con il conto della gestione e il piano di riparto tra i creditori.

Il commissario liquidatore  
avv. Francesca Crivellari

T15ABS10289 (A pagamento).



## ALTRI ANNUNZI

### ESPROPRI

**VALDICHIENTI S.C.P.A.**  
**Asse Viario Marche – Umbria e Quadrilatero**  
**di penetrazione interna**

*Decreto di espropriazione*

(D.P.R. 327/2001 e s.m.i.)

Decreto n.1026/2015

Il Dirigente dell'Ufficio per le Espropriazioni

OMISSIS .....

DECRETA

La espropriazione e l'occupazione definitiva a favore del soggetto beneficiario "DEMANIO DELLO STATO RAMO STRADE proprietario - ANAS S.p.A. Concessionario" con sede in Roma, degli immobili di seguito elencati, comune di Serravalle di Chienti (MC):

N.P. L2-006.02, ditta: Istituto Diocesano per il Sostentamento del Clero con sede in Camerino, foglio 51, part. 703, 702, 716, foglio 49 part. 424, foglio 52 part. 274, foglio 54 part. 504, 507, 508, 509, 512, 513, 499, 502, 503, 501. Totale indennità corrisposta Euro 13.012,49.

N.P. L2-033.01, ditta: Zucchini Ascenzio nato a Serravalle di Chienti il 04/04/1952, Barboni Elisabetta nata a Serravalle di Chienti il 25/04/1923, foglio 53, part. 191, 189, 193, 187, foglio 54 part. 529. Totale indennità corrisposta Euro 613,18.

N.P. L2-034.01, ditta: Benedetti Valentina nata a Foligno il 16/02/1935, Fermanelli Anna nata a Serravalle di Chienti il 09/05/1961, Fermanelli Eugenio nato a Camerino il 05/01/1959, foglio 51, part. 738, 739, foglio 52 part. 277, 276, 279, foglio 53 part. 140, foglio 54 part. 497, 495, 521, 518, 519, 517, 515. Totale indennità corrisposta Euro 12.748,12.

N.P. L2-036.01, ditta: Morosi Antonietta nata a Camerino il 09/01/1955, foglio 53, part. 174, 176, 177, 178, 196, 198, 199. Totale indennità corrisposta Euro 1.088,98.

N.P. L2-038.01, ditta: Zucchini Giovanni nato a Camerino il 09/09/1955, Zucchini Laura nata a Serravalle di Chienti il 08/03/1949, Zucchini Liliana nata a Serravalle di Chienti il 17/07/1945, foglio 51, part. 732, 718, 720, 721, 722, 714 foglio 54 part. 510, 511. Totale indennità corrisposta Euro 5.459,04.

N.P. L2-042.01, ditta: Angelini Mariella nata a Nocera Umbra il 06/03/1951, Fermanelli Renzo nato a Serravalle di Chienti il 27/11/1946, foglio 51, part. 726, foglio 53 part. 143. Totale indennità corrisposta Euro 4.495,68.

DISPONE

Che il presente decreto sia registrato, trascritto, pubblicato, volturato e notificato nei modi e termini disciplinati dal più volte citato DPR 327/2001 e successive modifiche ed integrazioni;

### AVVISA

Che avverso al presente decreto gli aventi diritto potranno ricorrere innanzi al TAR competente nel termine di 60 giorni dalla notifica o dell'avvenuta conoscenza o al Capo dello Stato nel termine di 120 giorni dalla notifica o dalla avvenuta conoscenza e che il responsabile espropri è l'Ing. Enrico Roncallo.

Tolentino li 29 giugno 2015

ValdiChienti S.C.p.A.

Il responsabile ufficio espropri  
 ing. Enrico Roncallo

T15ADC10287 (A pagamento).

**VALDICHIENTI S.C.P.A.**  
**Asse Viario Marche – Umbria e Quadrilatero**  
**di penetrazione interna**

*Decreto di espropriazione*

(D.P.R. 327/2001 e s.m.i.)

Decreto n.1027/2015

Il Dirigente dell'Ufficio per le Espropriazioni

OMISSIS .....

DECRETA

La espropriazione e l'occupazione definitiva a favore del soggetto beneficiario "DEMANIO DELLO STATO RAMO STRADE proprietario - ANAS S.p.A. Concessionario" con sede in Roma, degli immobili di seguito elencati, comune di Serravalle di Chienti (MC):

N.P. L2-045.01, ditta: Corridoni Primola nata a Moncalieri il 19/10/1967, Vaira Maria Giuseppa nata a Monte Sant'Angelo il 16/014/1941, foglio 52, part. 286, 283, 281, 282, 288, 290, 291, 292, 293, 263, 295, foglio 53 part. 162, 164, 165, 166. Totale indennità corrisposta Euro 12.669,29.

N.P. L2-054.01, ditta: Fermanelli Eugenio nato a Camerino il 05/01/1959, foglio 51, part. 740. Totale indennità corrisposta Euro 355,12.

N.P. L2-060.01, ditta: Messedaglia Rosanna nata a Riano il 07/05/1958, foglio 51, part. 705, foglio 54 part. 531. Totale indennità corrisposta Euro 1.010,58.

N.P. L2-068.01, ditta: Marsili Maria nata a Roma il 03/11/1941, foglio 52, part. 272. Totale indennità corrisposta Euro 358,27.

N.P. L2-073.01, ditta: Cagnucci Vincenza nata a Serravalle di Chienti il 18/12/1951, Cagnucci Carla nata a Serravalle di Chienti il 06/10/1954, cagnucci Angela nata a Serravalle di Chienti il 03/03/1950, foglio 49, part. 415, 416, 418, 420. Totale indennità corrisposta Euro 791,60.

N.P. L2-235, ditta: Morelli Maria nata a Serravalle di Chienti il 15/07/1949, foglio 53 part. 155, 156, 157. Totale indennità corrisposta Euro 15.791,65.



**DISPONE**

Che il presente decreto sia registrato, trascritto, pubblicato, volturato e notificato nei modi e termini disciplinati dal più volte citato DPR 327/2001 e successive modifiche ed integrazioni;

**AVVISA**

Che avverso al presente decreto gli aventi diritto potranno ricorrere innanzi al TAR competente nel termine di 60 giorni dalla notifica o dell'avvenuta conoscenza o al Capo dello Stato nel termine di 120 giorni dalla notifica o dalla avvenuta conoscenza e che il responsabile espropri è l'Ing. Enrico Roncallo.

Tolentino li 29 giugno 2015

ValdiChienti S.C.p.A.

Il responsabile ufficio espropri  
ing. Enrico Roncallo

T15ADC10288 (A pagamento).

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

Ai sensi dell'art. 23 del D.P.R. 8 giugno 2001 n. 327 modificato ed integrato dal D.Lgs. 27 dicembre 2002 n. 302, il dirigente della Segreteria Tecnica ed Espropri Ing. Riccardo Marasca, ha emesso il Decreto di Esproprio n. 14515 del 21/07/2015 a favore della Autostrade per l'Italia S.p.A. con sede in Roma Via A. Bergamini - 50, con il quale viene disposta l'espropriazione e la costituzione di servitù degli immobili siti in Comune di Fano (PU), interessati per la realizzazione del progetto di ampliamento della 3<sup>a</sup> corsia dall'Autostrada A14 Bologna-Bari-Taranto Tratto Fano - Senigallia (Lotto 3), di proprietà delle seguenti ditte:

- Tacoli Anna Chiara n. 03/06/1955 a Modena (MO) cod. fisc. TCLNCH55H43F257T; Foglio 94 - mappali 153, 138, 142, 140, 134, 132, 136, 135, 148, 150 e Foglio 95 - mappali 239, 237, 243, 244, 241, per una superficie totale di mq. 18669 occupata permanentemente; Foglio 94 - mappale 149, per una superficie totale di mq. 470 impegnata da servitù; Foglio 94 - mappali 21, 152, 133, 56 e 147, per una superficie totale di mq. 1960 occupata temporaneamente. Indennità di espropriazione definitiva di Euro 231.924,50 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Tacoli Anna Chiara n. 03/06/1955 a Modena (MO) cod. fisc. TCLNCH55H43F257T; Foglio 94 - mappale 151, per una superficie totale di mq. 280 occupata permanentemente; Foglio 94 - mappale 122, per una superficie totale di mq. 122 occupata temporaneamente. Indennità di espropriazione definitiva di Euro 27.282,04 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

La suddette indennità provvisorie sono state depositate presso la Cassa Depositi e Prestiti di Pesaro.

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

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

T15ADC10303 (A pagamento).

**SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI  
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI****GLAXOSMITHKLINE CONSUMER  
HEALTHCARE S.P.A.**

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00867200156

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

Titolare: GlaxoSmithKline Consumer Healthcare S.p.A. - Via Zambelletti s.n.c. - Baranzate (MI).

Specialità medicinale: NIQUITIN cerotti transdermici trasparenti relativamente alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di Mutuo Riconoscimento - AIC 034283.

Ai sensi della determinazione AIFA 18.12.2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione: Procedura di MR UK/H/287/4-6/IA/155/G - Codice pratica C1A/2015/2108.

Grouping variations di tipo IA: Modifica della composizione in eccipienti per sostituire l'eccipiente inchiostro bianco (3015Z) con l'eccipiente inchiostro bianco 3015Z-009L, utilizzato all'esterno del cerotto per identificare il prodotto e il dosaggio. Inoltre si aggiorna un errore editoriale nella sezione 3.2.P.1 del dossier e le specifiche dell'eccipiente.

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

Un procuratore  
dott.ssa Alessandra Canali

T15ADD10267 (A pagamento).

**NOVARTIS EUROPHARM LTD**

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

Titolare AIC: Novartis Europharm Limited, Frimley Business Park, Camberley, GU16 7SR, Regno Unito.

Medicinale: FORADIL 12 mcg/erogazione soluzione pressurizzata per inalazione (A.I.C. 027660099).

Codice pratica: N1A/2015/1448



Tipo IAIN, A.1: modifica indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio Novartis Europharm Limited da: Wimbleshurst Road, Horsham, West Sussex, RH12 5AN, Regno Unito

a: Frimley Business Park, Camberley GU16 7SR, Regno Unito

Medicinale: FORADIL 12 mcg polvere per inalazione capsule rigide (A.I.C.027660).

Confezioni: tutte

Codice pratica: N1A/2015/1467

Tipo IAIN, A.1: modifica indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio Novartis Europharm Limited

da: Wimbleshurst Road, Horsham, West Sussex, RH12 5AN, Regno Unito

a: Frimley Business Park, Camberley GU16 7SR, Regno Unito

Tipo IAIN, B.II.b.2.c.1: aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, escluso il controllo: Novartis Farma S.p.A., Largo Umberto Boccioni, 1, 21040 Origgio (VA), Italia.

Medicinale: TAREG 80 mg e 160 mg capsule, A.I.C. 033178

Confezioni: tutte

Codice pratica: C1B/2014/3246

No. di Procedura Europea: UK/H/XXXX/WS/123

Gruppo di variazioni riguardanti il principio attivo:

tipo IB, B.I.a.1.z, introduzione di un fabbricante di una materia prima e di un intermedio: Lianhe Chemical Technology Co. Ltd 8 Yongjiao Rd, Huangyan Economic Development Zone, Taizhou City Zhejiang Province 318020, Cina;

tipo IB, B.I.a.3.a, modifica della dimensione del lotto fino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata;

tipo IA, A.7, eliminazione di un sito di fabbricazione di un intermedio: Sumitomo Chemical Co., Ltd. 1-98, Kasugadenaka 3-chome Konohana-ku Osaka 554-8558, Giappone.

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

Un procuratore  
Anna Ponzianelli

T15ADD10268 (A pagamento).

### NOVARTIS FARMA S.P.A.

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

Titolare AIC: Novartis Farma S.p.A., Largo Umberto Boccioni 1, 21040 Origgio VA

Medicinale: DESFERAL

Confezioni: tutte (AIC n. 020417022 e 020417034)

Codice pratica: N1A/2015/1566

2 x tipo IA B.III.1.a.2 per l'aggiornamento del CEP da R0-CEP 2009-401-Rev 02 a R0-CEP 2009-401-Rev 04, con l'aggiunta di un sito di produzione dell'intermedio della sostanza attiva: MENADIONA, S.L. - Spagna.

Medicinale: DESFERAL

Confezioni: tutte (AIC n. 020417022 e 020417034)

Codice pratica: N1A/2015/1489

Variazione di tipo IAIN B.II.b.2.c.1 per l'aggiunta del sito Novartis Farma S.p.A. Largo Umberto Boccioni 1 - 21040 Origgio (VA) come sito di rilascio del prodotto finito.

Medicinale: DESFERAL 2000 mg/20 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile, AIC n. 020417034

Codice Pratica: N1B/2015/1959

Gruppo di variazioni per l'aggiornamento del capitolato di controllo delle fiale solvente:

1 x Tipo IA B.III.2.b Adeguamento di specifiche e metodi a Ph. Eur. 0169

3 x Tipo IA B.II.d.1.d Eliminazione dei saggi: Odore; pH; metalli pesanti

1 x Tipo IB B.II.d.1.h Adeguamento del saggio del volume estraibile a Ph. Eur. 2.9.17

1 x Tipo IB B.II.d.2.d Sostituzione del metodo per il saggio dell'aspetto

1 x Tipo IB B.II.d.2.f Adeguamento del metodo del saggio delle particelle visibili a Ph. Eur. 2.9.20

Medicinale: ESIDREX 5 mg compresse - A.I.C. 015094016

Codice Pratica: N1A/2015/1490

Gruppo di variazioni relative alla sostanza attiva:

IA, B.III.1 a) 2 - Aggiornamento di un Certificato di Idoneità della Farmacopea Europea rilasciato al produttore approvato Changzhou Pharmaceutical Factory

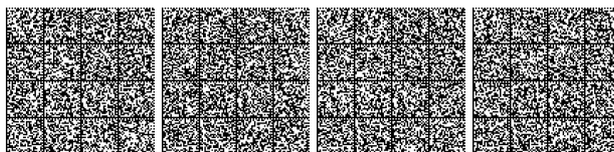
IA, B.I.b.1 d) 2. - Eliminazione di un parametro di specifica dello starting material Carbone attivo

Medicinale: MYFORTIC 180 mg compresse gastroresistenti rivestite con film - confezioni da 20, 50, 100, 120, 250 compresse - AIC: 036511 018/020/032/044/057; 360 mg compresse gastroresistenti rivestite con film - confezioni da 50, 100, 120, 250 compresse - AIC: 036511 069/071/083/095

Codice Pratica: C1A/2015/1826

N. e Tipologia variazione: FR/H/239/01-02/IA/55/G

3 x Tipo IA B.I.a.3 Modifica della dimensione del lotto (comprese le classi di dimensione del lotto) del principio attivo o del prodotto intermedio utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo a) Sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto, per l'intermedio dell'acido micofenolico purificato, l'intermedio del micofenolato sodico crudo e il micofenolato sodico.



Medicinale: ESTRADERM MX cerotti transdermici 25 microgrammi/die AIC 031773017; 50 microgrammi/die AIC 031773029; 100 microgrammi/die AIC 031773031

Confezioni: tutte

Codice Pratica: N1B/2015/2122

Gruppo di variazioni per l'aggiornamento del capitolato di controllo del prodotto finito:

IB, B.II.d.1.c) Introduzione del saggio di cessione del solfuro di difenile

IA, B.II.d.1.i) Sostituzione dei saggi di Ph.Eur. 2.9.5 (uniformità di massa) e 2.9.6 (uniformità di contenuto) con il saggio di Ph.Eur.2.9.40 (uniformità delle unità di dosaggio)

3xIA, B.II.d.2.a) Modifiche minori di una procedura di prova (aspetto; identificazione TLC; identificazione del palmitato di isopropile - GC)

3xIB, B.II.d.2.d) Sostituzione del metodo HPLC (cessione della sostanza attiva; sull'uniformità delle unità di dosaggio; determinazione e identificazione del titolo e dei prodotti di degradazione)

Medicinale: SANDOSTATINA soluzione iniettabile (uso sottocutaneo) o concentrato per soluzione per infusione (infusione endovenosa) e SANDOSTATINA LAR polvere e solvente per sospensione iniettabile

AIC: 027083

Confezioni: tutte

Codice Pratica: C1A/2015/1899

N. e Tipologia variazione: DE/H/5095/001-007/ IA/005

1 tipo IA in C.1.8.) Modifica al Pharmacovigilance System Summary in Spagna

Medicinale: SANDOSTATINA soluzione iniettabile (uso sottocutaneo) o concentrato per soluzione per infusione (infusione endovenosa) e SANDOSTATINA LAR polvere e solvente per sospensione iniettabile

AIC: 027083043

Confezioni: flaconcini multidose 1 mg/5 ml (0,2 mg/ml)

Codice Pratica: C1A/2015/2000

N. e Tipologia variazione: DE/H/5095/004/ IA/006

1 tipo IA in B.II.e.5a1.) Aggiunta confezione in Olanda (1 flaconcino 1mg/5ml (0,2 mg/ml).

Medicinale: VOLTAREN (AIC n. 023181) - 50 mg compresse solubili; 50 mg compresse gastroresistenti; 75 mg compresse a rilascio prolungato; 100 mg compresse a rilascio prolungato; 100 mg supposte; 75 mg\3 ml soluzione iniettabile.

Confezioni: tutte

Codice Pratica: N1A/2015/1441

IA in, B.II.b.2.c)1.: aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito (escluso il controllo dei lotti): Novartis Farma S.p.A., Largo Umberto Boccioni 1, 21040 Origgio (VA).

Medicinale: VOLTAREN 100 mg supposte, 10 supposte

AIC: 023181023

Codice Pratica: N1B/2015/1987

Gruppo di variazioni per l'aggiornamento del capitolato di controllo del prodotto finito

IB, B.II.d.1a) Rafforzamento dei limiti dei prodotti di degradazione

2xIA, B.II.d.1c) Aggiunta del test per la conta microbica aerobica totale (TAMC) anche in stabilità e per la conta totale di lieviti e muffe (TYMC).

Medicinale: FAMVIR 125 mg, 250 mg e 500 mg compresse rivestite con film - AIC 029172

Confezioni: tutte

Codice Pratica: C1A/2015/1714

No. di Procedura Europea: UK/H/4706/001-003/IA/020

IA, A.7: Eliminazione del sito responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito Novartis Pharmaceuticals UK limited, Wimbleshurst Road, Horsham, West Sussex, RH12 5AB UK.

Medicinale: LAMISIL

Confezioni:

“1% soluzione cutanea”, AIC n. 028176055

“1% spray cutaneo, soluzione”, AIC n. 028176 067 - 117

“Dermigel 1%, gel”, AIC n. 028176 079 - 081 - 093

Medicinale: LAMISILMONO

Confezioni: “1% soluzione cutanea”, AIC n. 038282012

Codice Pratica: C1A/2015/1756

No. di Procedura Europea: SE/H/992/01-04/IA/028

IA, C.1.8.a: Modifiche concernenti la persona qualificata in materia di farmacovigilanza.

Medicinale: VOLTAREN EMULGEL 1% e 2%

AIC: 034548

Confezioni: tutte

Codice Pratica: N1A/2015/1501

IA, n.A.7: Soppressione del sito di fabbricazione per un principio attivo, eliminazione di Novartis Pharma AG, Basel, Svizzera come sito responsabile dello step di produzione della sostanza attiva Diclofenac dietilammonio fornita da Novartis Pharma AG Basel, Svizzera.

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

Un procuratore  
Anna Ponzianelli

T15ADD10269 (A pagamento).

### NICOX FARMA S.R.L.

Sede: via Ludovico Ariosto, 21 – 20091 Bresso (MI)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06954981004

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.*

Titolare AIC: Nicox Farma S.r.l. Via Ludovico Ariosto, 21 - 20091 Bresso (MI)

Specialità medicinale: EUCORTEX



Confezioni e numero di AIC:

“0,15% collirio, soluzione” - 1 flacone da 5 ml - A.I.C. 039729 025

“0,15% collirio, soluzione” - 20 contenitori monodose da 0,3 ml - A.I.C. 039729 013

Codice pratica: N1A/2015/1408

Tipologia di variazione Grouping of Variations: 2 variazioni di tipo IA n. B.III.1.a) 2 - Presentazione di un Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per il principio attivo Desametasone Sodio Fosfato presentato da un fabbricante già approvato Crystal Pharma S.A.U. (da R0-CEP 2008-026-Rev-00 a R1-CEP 2008-026-Rev-00);

1 variazione di tipo IA n. B.I.b.1.c) - Aggiunta di una nuova specifica - Test microbiologici - con il metodo di prova corrispondente nei controlli eseguiti sul principio attivo Desametasone sodio fosfato (test effettuato solo da parte del produttore del prodotto finito autorizzato).

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

Il legale rappresentante  
dott. Michele Roberto Biagio Garufi

T15ADD10270 (A pagamento).

### NICOX FARMA S.R.L.

Sede: via Ludovico Ariosto, 21 - 20091 Bresso (MI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06954981004

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.*

Estratto comunicazione notifica regolare V&A del 07/07/2015 n. AIFA/V&A/P/68970

Titolare AIC: Nicox Farma S.r.l.

Codice pratica: N1B/2015/2256

Medicinale: EUCOMBIDEX (AIC: 039899)

Confezioni: tutti i dosaggi e tutte le confezioni autorizzati

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

Modifica apportata: Modifica Stampati - Adeguamento RCP a QRD

Modifica del PIL a seguito di Readability Test

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 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 al 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 RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all' Etichettatura.

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

Il legale rappresentante  
dott. Michele Roberto Biagio Garufi

T15ADD10271 (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*

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Specialità medicinale: BLEOPRIM

Confezione e numero di AIC:

15 mg polvere per soluzione iniettabile - 1 flaconcino - AIC n. 022395026

Codice Pratica n. N1A/2015/747 - variazione Tipo IA n. A.7: eliminazione del sito di fabbricazione Aventis-Pharma Dagenham (UK) responsabile delle fasi di controllo, confezionamento secondario e rilascio del prodotto finito.

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

T15ADD10272 (A pagamento).

### LIZOFARM S.R.L.

Sede legale: via Gabriele Colombo 28 -

20857 Camparada (MB)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02827230968

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

Medicinale: BIOCALM

Confezioni e numeri A.I.C.: 029084, in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate.

Codice pratica: N1A/2015/1597

Modifica di Tipo IAIN, categoria A.1, consistente nella modifica dell'indirizzo della sede legale dell'Azienda titolare di AIC, da Via Guerrazzi 37B, 20052 Monza (MI) a Via Gabriele Colombo 28 - 20857 Camparada (MB), per ragioni commerciali.



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

Il legale rappresentante  
dr. Salvatore Donato Consonni

T15ADD10286 (A pagamento).

**SO.SE.PHARM S.R.L.**

Sede legale: via dei Castelli Romani, 22 –  
00071 Pomezia (Roma)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: N. 01163980681 / n.  
04775221007

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

*Modifiche apportate ai sensi del Regolamento  
1234/2008/CE.*

Specialità medicinale: XIPOCOL

Confezioni e numeri di A.I.C.: 20 mg compresse rivestite  
con film, 10-28 compresse, AIC 037357 035-023;

40 mg compresse rivestite con film, 10-28 compresse, AIC  
037357 050-047.

Codice pratica: N1A/2015/1536

Tipologia di variazione: Grouping di 2 variazioni di Tipo  
IA

Tipo di modifica: B.II.b.3.a); B.II.b.4.a);

DA: Essiccamento forno statico A: Granulatore mixer;

DA: 20 mg: 75 kg - 375.000 compresse e 40 mg: 50 kg -  
125.000 compresse A: 150 kg : 20 mg - 750.000 compresse  
e 40 mg - 375.000 compresse.

Specialità medicinale: GIACHELA

Confezioni e numeri di A.I.C.: Tutte le confezioni autoriz-  
zate, AIC 041688

Codice pratica: N1A/2015/1569

Tipologia di variazione: Grouping di 2 variazioni di Tipo  
IA

Tipo di modifica: B.I.a.1.a); B.I.a.3.a)

DA: --; A: Venkar Chemicals Pvt. Ltd (produttore dei  
materiali di partenza)

DA: Batch Size: 42 kg; A: Batch Size: 42 kg e 113 kg

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 pub-  
blicazione in Gazzetta Ufficiale

Il legale rappresentante  
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

T15ADD10297 (A pagamento).

**BGP PRODUCTS S.R.L.**

Sede: 00144 Roma  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02789580590

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

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

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

Medicinale: FULCROSUPRA 145 mg

Confezioni: Tutte le confezioni autorizzate (A.I.C.  
n. 035928/M)

Codice Pratica: C1A/2015/1864

MRP n. DE/H/0497/001/IA/045 conclusasi a livello euro-  
peo il 16/06/2015

Variatione Tipo IAIN n. A.1 - Modifica del nome del Tito-  
lare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio del  
medicinale in Belgio e Lussemburgo.

Medicinale: INFLUVAC S

Confezioni: Tutte le confezioni autorizzate ( A.I.C.  
n. 028851)

Codice Pratica: C1A/2015/1811

MRP n. NL/H/xxxx/IA/368/G conclusasi a livello europeo  
il 10/07/2015

Grouping di 3 Variazioni di Tipo IAIN n. A.1 - Modifica  
del nome del Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in  
Commercio del medicinale in Belgio, Germania, Francia e  
Lussemburgo.

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

Un procuratore  
dott.ssa Valentina Simoncelli

T15ADD10298 (A pagamento).

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

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

Specialità medicinale: CEPIMEX

AIC 028900013 - "500 mg/1,5 ml polv. e solv. per sol.  
iniett." 1 flacone + 1 fiala solv. 1,5 ml;

AIC 028900025 - "1000 mg/3 ml polv. e solv. per sol.  
iniett." 1 flacone + 1 fiala solv 3 ml

Codice Pratica: N1B/2015/1820



Grouping contenente 4 variazioni, di cui:

3 variazioni di tipo (IAin) B.III.2.a.1 - eliminazione parametri di specifica non significativi (Crystallinity, Sulphated Ash, Heavy Metals);

1 variazione di tipo (IB) B.III.2.a.1 - aggiornamento della specifica Impurities Profile.

Codice Pratica: N1B/2015/1824

Var. Tipo (IB) B.II.e.4.c - Modifica dimensioni del confezionamento primario.

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

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

Regulatory affairs  
dott.ssa Mariolina Bruno

T15ADD10301 (A pagamento).

### ECUPHARMA S.R.L.

Sede: via Mazzini, 20 – 20123 Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 10863670153

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

Codice Pratica: N1A/2015/858.

Specialità Medicinali: ACADIMOX 875mg+125mg "Polvere per soluzione orale" e "Compresse rivestite con film", tutte le confezioni autorizzate - AIC 037856. COLVER 6,25mg e 25mg "compresse", tutte le confezioni autorizzate - AIC 036470. LOSEDIN 5mg e 10mg "compresse", tutte le confezioni autorizzate - AIC 038056. SETORILIN 20mg e 40mg "compresse rivestite con film", tutte le confezioni autorizzate - AIC 037669. Titolare AIC: Ecupharma S.r.l.. Tipo modifica: Grouping. Tipologia di Variazione: IAin-C.I.8.a) introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per le specialità medicinali per uso umano.

Codice Pratica: N1A/2015/1898.

Specialità Medicinale: KETORET "200 mg capsule rigide a rilascio prolungato" 28 cps - AIC 036943013. Titolare AIC: Ecupharma S.r.l.. Tipo modifica: Variazione singola. Tipologia di Variazione: IA-A.5.b) Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito (da Aptalis Pharma Srl ad Adare Pharmaceuticals Srl): attività per le quali il fabbricante è responsabile, escluso il rilascio dei lotti. I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione 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  
dott.ssa Rosanna Esposito

T15ADD10302 (A pagamento).

### COLGATE-PALMOLIVE COMMERCIALE S.R.L.

Sede legale: viale Alexandre Gustave Eiffel 15 -  
00148 Roma

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

Medicinale: ELMEX

Numeri A.I.C. e confezioni: 026487 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: Colgate-Palmolive Commerciale s.r.l. - Viale Alexandre Gustave Eiffel, 15 - 00148 Roma

Codice Pratica n: N1A/2015/1377

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

Tipologia variazione: "Grouping of variations"

2 variazioni di tipo IA n. A.7: soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente (se precisato nel fascicolo): soppressione del sito GABA Therwil GmbH [Grabetsmatt-weg, 4106 Therwil, Svizzera], responsabile della produzione, del confezionamento primario e secondario, analisi del bulk e rilascio del prodotto finito e soppressione del sito GABA GmbH [Berner Weg 7, 79539 Lörrach, Germania], responsabile del rilascio dei lotti.

1 variazione di tipo IAIN n. C.I.z): modifiche (sicurezza/efficacia) a prodotti medicinali per uso umano - altra modifica: aggiunta della frase per la segnalazione delle reazioni avverse sospette (ADR report).

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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.

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

Il procuratore  
dott.ssa Ilva Papa

T15ADD10312 (A pagamento).

### ACCORD HEALTHCARE ITALIA S.R.L.

Sede: largo Esterle 4 - 20052 Monza (MB)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06522300968

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

Titolare AIC: Accord Healthcare Italia S.r.l.

Codice pratica: C1A/2013/2930 - Grouping IAIN (Proc. n. UK/H/XXXX/IA/231/G)

Tipologia modifica: C.I.8.a - Aggiornamento sistema di farmacovigilanza da DDPS a PSMF e nuovi contatti QPPV per RMS.

Confezioni: tutte - DOXORUBICINA ACCORD HEALTHCARE ITALIA 2mg/ml concentrato per soluzione per infusione (AIC n. 040581 - Proc. n. UK/H/1347/001/IA/014/G); MONTELUKAST ACCORD 10 mg compresse rivestite con film (AIC n. 040550 - Proc. n. UK/H/3715/001/IA/006/G); CISPLATINO ACCORD HEALTHCARE ITALIA 1 mg/ml concentrato per soluzione per Infusione (AIC n. 040210 - Proc. n. UK/H/2862/001/IA/016/G); OXALIPLATINO ACCORD 5 mg/ml concentrato per soluzione per infusione (AIC n. 041274 - Proc. n. UK/H/1349/001/IA/013/G); TOPOTECAN AHCL 1mg/ml concentrato per soluzione per infusione (AIC n. 040877 - Proc. n. UK/H/4536/001/IA/001/G); QUETIAPINA AHCL 25-100-200-300 mg compresse rivestite con film (AIC n. 041503 - Proc. n. UK/H/3525/001/IA/005/G)

Codice pratica: C1A/2014/725 - Grouping IA (Proc. n. UK/H/XXXX/IA/277/G)

Tipologia modifica: B.II.b.2.a - Aggiunta sito responsabile controllo lotti p.f. (Pharmavalid Ltd. Microbiological Laboratory - Ungheria)

Confezioni: tutte - DOXORUBICINA ACCORD HEALTHCARE ITALIA 2mg/ml concentrato per soluzione per infusione (AIC n. 040581 - Proc. n. UK/H/1347/001/IA/017/G); MONTELUKAST ACCORD 10 mg compresse rivestite con film (AIC n. 040550 - Proc. n. UK/H/3715/001/IA/008/G); CISPLATINO ACCORD HEALTHCARE ITALIA 1 mg/ml concentrato per soluzione per Infusione (AIC n. 040210 - Proc. n. UK/H/2862/001/IA/018/G); OXALIPLATINO ACCORD 5 mg/ml concentrato per soluzione per

infusione (AIC n. 041274 - Proc. n. UK/H/1349/001/IA/014/G); TOPOTECAN AHCL 1mg/ml concentrato per soluzione per infusione (AIC n. 040877 - Proc. n. UK/H/4536/001/IA/002/G); LEVOFLOXACINA ACCORD 250-500 mg compresse rivestite con film (AIC n. 041428 - Proc. n. UK/H/4331/002/IA/005/G); QUETIAPINA AHCL 25-100-200-300 mg compresse rivestite con film (AIC n. 041503 - Proc. n. UK/H/3525/001/IA/007/G)

Medicinale: ACECLOFENAC ACCORD 100 mg compresse rivestite con film (AIC n. 042403) - Confezioni: tutte.

Cod. pratica C1A/2014/1081- Proc. n.: UK/H/3717/01/IA/03

Tipologia modifica: B.III.1.a.3 - Aggiunta CEP (R0-CEP 2008-129-Rev 01) da Aarti Drugs Limited, India.

Cod. pratica C1A/2014/2864- Proc. n.: UK/H/3717/001/IA/005

Tipologia modifica: B.II.b.3.a - Modifiche minori al processo produttivo.

Cod. pratica C1A/2015/1685- Proc. n.: UK/H/3717/001/IA/006/G

Tipologia modifica: Grouping di variazioni IA

B.II.b.3.a - Modifiche minori al processo produttivo + B.II.d.2.a - Modifiche minori a una procedura di prova del p.f.

Medicinale: BETAISTINA ACCORD 8/16 mg compresse (AIC n. 041431)

Cod. pratica C1A/2015/2080- Proc. n.: NL/H/2045/001-002/IA/011

Tipologia modifica: B.III.1.a.3 - Aggiunta CEP (R1-CEP-2006-316-Rev 01) da Sifavorit Srl, Italia. - Confezioni: tutte.

Medicinale: CISPLATINO ACCORD HEALTHCARE ITALIA 1 mg/ml concentrato per soluzione per Infusione (AIC n. 040210)

Cod. pratica C1B/2014/755 - Proc. n.: UK/H/2862/001/IB/020

Tipologia modifica: B.II.e.4.c - Modifiche di forma e dimensione del vetro della fiala da 10 ml. - Confezioni: 040210015

Cod. Pratica C1A/2014/1425 - Proc. n.: UK/H/2862/001/IA/023

Tipologia modifica: B.III.1.a.3 - Aggiunta nuovo CEP (R0-CEP 2010-122-Rev 00) da Qilu Pharmaceutical Co. Ltd. - Confezioni: tutte

Cod. Pratica C1B/2014/2567 - Proc. n.: UK/H/2862/001/IB/024

Tipologia modifica: B.II.f.1.b1 - Aumento shelf-life del p.f. da 24 a 36 mesi. - Confezioni: tutte

Medicinale: DOXORUBICINA ACCORD HEALTHCARE ITALIA 2mg/ml concentrato per soluzione per infusione (AIC n. 040581)

Cod. Pratica C1A/2014/578 - Proc. n.: UK/H/1347/001/IA/016

Tipologia Modifica: B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP (R1-CEP 2004-059-Rev 01) di un produttore autorizzato Synbias Pharma Limited. - Confezioni: tutte

Cod. Pratica C1B/2014/2857 - Proc. n.: UK/H/1347/001/IB/019



Tipologia modifica: B.II.b.4.z - Aggiunta del batch size di 120,0 L alle confezioni con volume di riempimento di 50 ml. - Confezioni: 040581050

Medicinale: GEMCITABINA ACCORD 100 mg/ml Concentrato per soluzione per infusione (AIC n. 040928) - Confezioni: tutte

Cod. Pratica C1B/2014/2178 - Proc. n.: NL/H/2136/001/IB/011

Tipologia modifica: B.II.e.4.c - Modifiche di forma e dimensioni della fiala di vetro.

Cod. Pratica C1A/2014/2858 - Proc. n.: NL/H/2136/001/IA/012

Tipologia modifica: B.II.e.6.b - Modifiche materiale di confezionamento non in contatto con la formulazione del p.f. (ghiera di alluminio flip-off).

Medicinale: OXALIPLATINO ACCORD 5 mg/ml concentrato per soluzione per infusione (AIC n. 041274) - Confezioni: tutte

Cod. Pratica C1A/2014/781 - Proc. n.: UK/H/1349/001/IA/015

Tipologia modifica: B.II.d.2.a - Correzione errore di trascrizione nelle procedure analitiche.

Cod. Pratica C1A/2014/986 - Proc. n.: UK/H/1349/001/IA/017

Tipologia modifica: B.III.1.a.3 - Aggiunta nuovo CEP (R0-CEP 2010-002-Rev 03) da Umicore Argentina S.A.

Medicinale: PACLITAXEL ACCORD HEALTHCARE ITALIA 6 mg/ml, Concentrato per soluzione per infusione (AIC n. 040573) - Confezioni: tutte

Cod. Pratica C1A/2014/711 - Proc. n. NL/H/1444/001/IA/011

Tipologia modifica: B.II.b.2.a - Aggiunta sito di controllo/analisi lotti PHARMAVALID Ltd. Microbiological Laboratory

Cod. Pratica C1A/2014/744 - Proc. n.: NL/H/1444/001/IA/012

Tipologia modifica: B.II.d.2.a Modifiche minori a una procedura di prova del p.f.

Cod. Pratica C1A/2014/2048 - Proc. n.: NL/H/1444/001/IA/014

Tipologia modifica: B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP (R0-CEP 2010-091-Rev 01) di un produttore autorizzato Yunnan Hande Bio-tech Co., Ltd., China.

Cod. Pratica C1B/2014/2547 - Proc. n.: NL/H/1444/001/IB/015

Tipologia modifica: B.II.b.3.z - Aggiunta di fase alternativa al processo produttivo.

Cod. Pratica C1B/2015/1 - Proc. n.: NL/H/1444/001/IB/017/G

Tipologia modifica: Grouping di variazioni IA+IB

B.II.e.4.c. - Modifiche di forma e dimensioni del flaconcino di vetro da 5 ml + B.II.e.7.b. - Aggiunta fornitore supplementare del flaconcino di vetro.

Cod. Pratica C1B/2015/529 - Proc. n.: NL/H/1444/001/IB/018

Tipologia modifica: B.II.f.1.b.1 - Estensione shelf-life del p.f. da 18 a 24 mesi.

Medicinale: QUETIAPINA ACCORD 50 mg compresse a rilascio prolungato (AIC n.041966) - Confezioni: tutte.

Cod. Pratica C1B/2014/3472 - Proc.n.: UK/H/3524/004/IB/012

Tipologia modifica: B.II.b.4.a - Aggiunta del batch size di 260,000 kg (520.000 compresse) alle confezioni con dosaggio di 50 mg.

Medicinale: QUETIAPINA ACCORD 50mg/200mg/300mg/400mg compresse a rilascio prolungato (AIC n.041966) - Confezioni: tutte.

Cod. Pratica C1B/2013/2056 - Proc.n.: UK/H/3524/001-003/IB/007

Tipologia modifica: B.II.b.4.z - Aggiunta del batch size 170,280 kg (495.000 cpr/200 mg, 330.000 cpr/300 mg e 274.500 cpr/400 mg).

Cod. Pratica C1B/2015/4 - Proc.n.: UK/H/3524/001-004/IB/013/G

Tipologia modifica: Grouping variazioni IAIN+IB

C.I.8.a - Aggiornamento sistema di farmacovigilanza (PSMF) e dettagli QPPV in Grecia + A.2.b Cambio nome medicinale in Grecia da Quetiapine Accord a Matepil

Medicinale: SUMATRIPTAN ACCORD 50/100 mg compresse rivestite con film (AIC n. 042571) - Confezioni: tutte.

Cod. Pratica C1A/2015/1398 - Proc. n.: FI/H/801/01-02/IA/004/G

Tipologia modifica: Grouping variazioni IA

B.II.b.4.a - Aggiunta del batch size 46,500 kg (300.000 cpr/50 mg e 150.000 cpr/100 mg) + B.II.b.3.a - Modifiche minori al processo produttivo del p.f.

Medicinale: IRBESARTAN ACCORD 75/150/300 mg compresse rivestite con film (AIC n. 041870) - Confezioni: tutte.

Cod. Pratica C1B/2014/21 - Proc. n.: NL/H/1401/01-03/IB/06

Tipologia modifica: B.II.d.1.z - Modifica specifica del test di purezza microbica nel p.f. in linea con Ph. Eur. 5.1.4.

Cod. Pratica C1A/2014/2324 - Proc. n.: NL/H/1401/01-03/IA/08

Tipologia modifica: C.I.8.a - Aggiornamento sistema di farmacovigilanza (da DDPS a PSMF) e dettagli QPPV in Grecia .

Cod. Pratica C1A/2015/1465 - Proc. n.: NL/H/1401/01-03/IA/010

Tipologia modifica: B.II.b.4.a - Aggiunta del batch size 100,100 kg (770.000 cpr/75 mg, 385.000 cpr/150 mg e 192.500 cpr/300 mg)

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

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

Amministratore delegato  
dott. Massimiliano Rocchi

T15ADD10313 (A pagamento).



**ACCORD HEALTHCARE LIMITED**

Sede: Sage House, 319 Pinner Road – North Harrow, Middlesex – Regno Unito

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

Titolare AIC: Accord Healthcare Limited

Codice pratica: C1A/2013/2929 - Grouping IAIN (Proc. n. UK/H/XXXX/IA/231/G)

Tipologia modifica: C.I.8.a - Aggiornamento sistema di farmacovigilanza da DDPS a PSMF e nuovi contatti QPPV per RMS.

Confezioni: tutte - PRAVASTATINA ACCORD HEALTHCARE 10/20/40 mg compresse (AIC n. 038662 - Proc. n. UK/H/1095/001-003/IA/028/G); PARACETAMOLO AHCL 1000 mg compresse effervescenti (AIC n. 041387 - Proc. n. UK/H/1747/001/IA/008/G)

Codice pratica: C1A/2014/718 - Grouping IA (Proc. n. UK/H/XXXX/IA/277/G)

Tipologia modifica: B.II.b.2.a - Aggiunta sito responsabile controllo lotti p.f. (Pharmavalid Ltd. Microbiological Laboratory - Ungheria)

Confezioni: tutte - ALENDRONATO AHCL 10/70 mg compresse (AIC n. 039370- Proc. n. UK/H/1156/002-003/IA/18/G); ANASTROZOLO ACCORD HEALTHCARE 1 mg compresse rivestite con film (AIC n. 040008 - Proc. n. UK/H/1153/001/IA/013/G); BICALUTAMIDE AHCL 50 mg compresse rivestite con film (AIC n. 039243 - Proc. n. UK/H/1154/001/IA/015/G); CARBOPLATINO AHCL 10 mg/ml concentrato per soluzione per infusione (AIC n. 039263 - Proc. n. UK/H/1126/001/IA/023/G); EPIRUBICINA AHCL 2 mg/ml soluzione iniettabile o per infusione (AIC n. 039244 - Proc. n. UK/H/1123/001/IA/019/G); FLUOROURACILE AHCL 50 mg/ml soluzione per iniezione o infusione (AIC n. 040593 - Proc. n. UK/H/1185/001/IA/026/G); GEMCITABINA ACCORD HEALTHCARE 200mg/1g/2 g polvere per soluzione per infusione (AIC n. 039531- Proc. n. UK/H/1124/001-002/IA/025/G); LOSARTAN AHCL 25/50/100 mg compresse rivestite con film (AIC n. 039374 - Proc. n. UK/H/1096/001-003/IA/028/G); MICOFENOLATO MOFETILE ACCORD H 250 mg capsule (AIC n. 041342 - Proc. n. UK/H/1331/001/IA/010/G); MICOFENOLATO MOFETILE AHCL 500 mg compresse rivestite con film (AIC n. 038774 - Proc. n. UK/H/1055/001/IA/022/G) ; OXALIPLATINO ACCORD 5 mg/ml polvere per soluzione per infusione (AIC n. 041274 - Proc. n. UK/H/1349/001/IA/014/G); PRAVASTATINA ACCORD HEALTHCARE 20/40 mg compresse (AIC n. 038662 - Proc. n. UK/H/1095/001-003/IA/029/G);

Medicinale: MIDAZOLAM ACCORD HEALTHCARE 1 mg/ml-5mg/ml, soluzione iniettabile o per infusione ( AIC n. 039235) - Confezioni: tutte.

Codice pratica n. C1A/2013/9889 - Proc. n.: NL/H/1077/IA/009

Tipologia modifica: B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP (R1-CEP 2002-059-Rev 02) di un produttore autorizzato Ranbaxy Laboratories Ltd., India

Codice pratica n.: C1A/2014/730-Proc.n.:NL/H/1077/001-002/IA/010

Tipologia modifica: B.II.b.2.a - Aggiunta sito di controllo/analisi lotti Exova ( UK) Limited, Regno Unito.

Codice pratica n.: C1A/2014/1826 - Proc. n.: NL/H/1077/001-002/IA/011

Tipologia modifica: B.III.1.a.3 - Aggiunta nuovo CEP (R0-CEP 2010-141-Rev 00) da RA CHEM PHARMA LIMITED, India.

Codice pratica n.: C1A/2014/2490 - Proc. n.: NL/H/1077/001-002/IA/012

Tipologia modifica: B.III.a.3 - Aggiunta nuovo CEP (R1-CEP 2002-059-Rev 02) da Ranbaxy Laboratories Ltd., India

Medicinale: OXICODONE ACCORD 5/10/20/40/80 mg compresse a rilascio prolungato (AIC n.042060) - Confezioni: tutte.

Codice pratica n.: C1A/2015/1313 - Proc. n.: NL/H/3192/001-005/IA/021

Tipologia modifica: B.II.b.2.c.1 - Aggiunta sito di rilascio lotti Develco Pharma GmbH, Germania.

Medicinale: CARBOPLATINO AHCL 10 mg/ml Concentrato per soluzione per infusione (AIC 039263) - Confezioni: tutte.

Codice pratica n.:C1A/2012/998-Proc.n.:UK/H/1126/001/IA/015/G

Tipologia modifica: Grouping di variazioni IA

B.II.e.7.b - Aggiunta fornitore ghiera di alluminio flip-off. + B.II.e.6.b - Modifiche materiale di confezionamento non in contatto con formulazione p.f (flip-off).

Codice pratica n.: C1A/2012/1071 - Proc. n.: UK/H/1126/001/IA/019

Tipologia modifica: B.III.1.a.3 - Aggiunta nuovo CEP (R1-CEP-2002-091-Rev01) da Heraeus Precious Metals GmbH&CO.KG, Germania, in sostituzione di Strem Chemicals, Inc. (R1-CEP-2002-129-Rev 00), Stati Uniti.

Codice pratica n.: C1B/2012/2048 - Proc. n.: UK-H-1126-001-IB-020

Tipologia modifica:B.II.e.4.c - Modifiche minori in forma e dimensioni del flaconcino di vetro.

Codice pratica n.: C1B/2013/15 - Proc. n.: UK/H/1126/001/IB/021

Tipologia modifica: B.II.d.2.d - Aggiunta di una colonna alternativa per la stima dell'acido ciclobutano-1,1-dicarbossilico in una procedura di prova.

Codice pratica n.: C1A/2014/26 - Proc. n.: UK/H/1126/001/IA/022/G

Tipologia modifica: Grouping di variazioni IA + IAIN

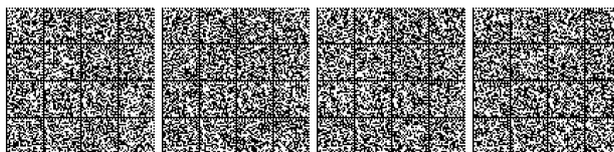
B.III.1.a.3 Aggiunta nuovo CEP ( R0 - CEP 2009-264 - Rev 01 ) da UMICORE ARGENTINA SA , ARGENTINA + B.III.a.2 Aggiornamento CEP (R1-CEP 2002-091-Rev 02) di un produttore autorizzato Heraeus Precious Metals GmbH&CO.KG.

Codice pratica n.: C1B/2014/3542 - Proc. n.: UK/H/1126/001/IB/025

Tipologia modifica: B.II.e.4.c - Modifiche minori in forma e dimensioni del confezionamento da 15 ml.

Medicinale: FLUOROURACILE AHCL 50mg/ml soluzione iniettabile o infusione (AIC n. 040593)

Codice pratica n.: C1B/2011/3230 - Proc. n.: UK/H/1185/001/IB/015



Tipologia modifica: B.II.e.4.c - Modifiche minori in forma e dimensioni del flaconcino di vetro da 100 ml. - Confezioni: 040593042

Codice pratica n.: C1B/2012/1072 - Proc. n.: UK/H/1185/001/IB/018

Tipologia modifica: B.II.b.4.z - Aggiunta del batch size di 194,36 L alle confezioni con volume di riempimento di 5 ml. - Confezioni: 040593016

Codice pratica n.: C1B/2012/1074 - Proc. n.: UK/H/1185/001/IB/019

Tipologia modifica: B.II.e.4.c - Modifiche minori in forma e dimensioni del flaconcino di vetro da 5-10 ml. - Confezioni: 040593016, 040593028

Codice pratica n.: C1B/2012/1293 - Proc. n.: UK/H/1185/001/IB/020/G

Tipologia modifica: Grouping di variazioni IB - Confezioni: tutte.

B.II.b.3.z - Modifica pH durante il processo produttivo + B.II.b.5.z - Modifica limiti pH per i controlli in processo + B.II.d.1.z - Modifica pH nelle specifiche del p.f.

Codice pratica n.: C1B/2012/1780 - Proc. n.: UK/H/1185/001/IB/021

Tipologia modifica: B.II.b.4.z - Aggiunta del batch size di 50 kg (48,59 L) alle confezioni con volume di riempimento di 5 ml. - Confezioni: 040593016

Codice pratica n.: C1A/2013/2389 - Proc. n.: UK/H/1185/001/IA/022

Tipologia modifica: B.II.e.6.b - Aggiunta fornitore di ghiere in alluminio flip off con modifica materiale di confezionamento non in contatto con formulazione p.f.

Codice pratica n.: C1A/2014/1 - Proc. n.: UK/H/1185/001/IA/025

Tipologia modifica: B.III.1.a.3- Aggiunta nuovo CEP (R1-CEP 2000-092 Rev 04) da fornitore p.a. Dolder AG, Germania.

Codice pratican.: C1B/2015/996-Proc.n.: UK/H/1185/001/IB/030

Tipologia modifica: B.II.e.4.c - Modifiche minori in forma e dimensioni del flaconcino di vetro da 20-100 ml. - Confezioni: 040593030, 040593042

Medicinale: GEMCITABINA ACCORD HEALTHCARE 200mg/1g/2g polvere per soluzione per infusione. (AIC n. 039531)

Codice pratica n.: C1A/2013/404 - Proc. n.: UK/H/1124/001-002/IA/023

Tipologia modifica: B.III.1.a.1 - Aggiunta nuovo CEP (R0-CEP 2009-089-Rev 01) di un produttore autorizzato Intas Pharmaceuticals Limited, India.- Confezioni: 0395321013, 0395321025.

Codice pratica n.: C1A/2013/418 - Proc. n.: UK/H/1124/03/IA/024

Tipologia modifica: B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP (R0-CEP 2009-089-Rev 01) di un produttore autorizzato Intas Pharmaceuticals, India. - Confezioni: 0395321037

Medicinale: MICOFENOLATO MOFETILE ACCORD 250 mg Capsule (AIC n. 041342) - Confezioni: tutte.

Codice pratica n.: C1A/2014/1069 - Proc. n.: UK/H/1331/001/IA/011

Tipologia modifica: B.III.1.a.1 - Aggiunta nuovo CEP (R0-CEP 2010-162-Rev 00) di un produttore autorizzato Biocon Limited, India.

Codice pratica n.: C1A/2015/1779 - Proc. n.: UK/H/1331/001/IA/013/G

Tipologia modifica: Grouping di variazioni IA + IAIN

B.III.1.a.2 - Aggiornamento nuovo CEP (R0-CEP 2010-162-Rev 01) di un produttore autorizzato Biocon Limited, India + B.III.1.a.2 - Aggiornamento nuovo CEP (R0-CEP 2009-361-Rev 02) di un produttore autorizzato Biocon Limited, India + B.II.b.2.c.1- Sostituzione di un sito di rilascio lotti, da: Cemelog BRS Limited, Ungheria a: Wessling Hungary Limited, Ungheria.

Medicinale: MICOFENOLATO MOFETILE AHCL 500 mg compresse rivestite con film. (AIC n. 038774) - Confezioni: tutte.

Codicepratican.: C1A/2011/801-Proc.n.: UK/H/1055/001/IA/014/G

Tipologia modifica: B.III.1.a.2 - Aggiornamento nuovo CEP (R0-CEP 2007-052-Rev 01) di un produttore autorizzato Biocon Limited, India

Codice pratica n.: C1A/2011/2249 - Proc. n.: UK/H/1055/001/IA/018/G

Tipologia modifica: Grouping di variazioni IA + IAIN (UK/H/XXXX/IA/108/G)

C.I.9.a+C.I.9.b+C.I.9.c+C.I.9.h -Aggiornamento sistema di farmacovigilanza DDPS

Codice pratica n.: C1A/2014/1565 - Proc. n.: UK/H/1055/001/IA/023

Tipologia modifica: C.I.8.a - Modifiche al sistema di farmacovigilanza da: DDPS a: PSMF e nuovi contatti QPPV in Grecia.

Codice pratica n.: C1A/2015/1854 - Proc. n.: UK/H/1055/001/IA/026/G

Tipologia modifica: Grouping di variazioni IA + IAIN

B.III.1.a.2 - Aggiornamento nuovo CEP (R0-CEP 2010-162-Rev 01) di un produttore autorizzato Biocon Limited, India + B.III.1.a.2 - Aggiornamento nuovo CEP (R0-CEP 2009-361-Rev 02) di un produttore autorizzato Biocon Limited, India + B.II.b.2.c.1- Sostituzione di un sito di rilascio lotti, da: Cemelog BRS Limited, Ungheria a: Wessling Hungary Limited, Ungheria.

Medicinale: ONDANSETRONE 2 mg/ml soluzione iniettabile o per infusione (AIC n. 040469) - Confezioni: tutte.

Codice pratica n. C1A/2015/1722 - Proc. n.: UK/H/1250/001/IA/018

Tipologia modifica: B.II.d.2.a - Correzione errore di trascrizione in una procedura analitica del p.f.

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

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

Procuratore speciale  
dott. Massimiliano Rocchi

T15ADD10314 (A pagamento).



**A.C.R.A.F. S.p.A.****Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco**

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

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03907010585

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

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

Medicinale: OMMUNAL

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

Codice pratica: N1B/2015/1672

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/71540 del 14/07/2015

Si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IB: B.II.b.4.f aumento della dimensione del lotto del prodotto finito da 168 Kg a 183 Kg e conseguente aumento del tempo di miscelazione nella fase di formulazione da 3 a 6 minuti.

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

T15ADD10315 (A pagamento).

**ZAMBON ITALIA S.R.L.**

Sede legale: via Lillo del Duca 10 - Bresso  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03804220154

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

Medicinale: FLUIMUCIL GOLA

Confezione: 032328015, 032328027

Titolare AIC: Zambon Italia S.r.l.

N. e Tipologie variazioni: C.I.z Tipo IB

Codice pratica N°: N1B/2015/989

Tipo di modifica: modifica del foglio illustrativo

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

Comunicazione AIFA/V&A/P/71496 del 14.07.2015.

E' autorizzata la modifica del foglio illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

Medicinale: HIDONAC

Confezione: "5 g/25 ml soluzione per infusione" - AIC n. 032268017

Titolare AIC: Zambon Italia S.r.l.

Codice pratica N°: N1B/2015/2263

N. e Tipologie variazioni: Grouping variation

Tipo IB B.II.b.1.f) Aggiunta del sito Alfa Wassermann S.p.A per tutte le fasi di produzione ad eccezione del confezionamento secondario, controllo e rilascio dei lotti

Tipo IAIN B.II.b.1.a) Aggiunta del sito Alfa Wassermann S.p.A per il confezionamento secondario

Tipo IAIN B.II.b.2.c.2) Aggiunta del sito Alfa Wassermann S.p.A per il controllo ed il rilascio dei lotti

Tipo IB unforeseen B.II.b.4.a) Aumento del lotto da 10.000 a 38.800 flaconcini per il sito Alfa Wassermann S.p.A.

Tipo IB unforeseen B.II.b.3.a) modifica minore del metodo di produzione per il sito Alfa Wassermann S.p.A.

Tipo IA B.II.e.2.b) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica sui flaconi in vetro - "Arsenico" per il sito Alfa Wassermann S.p.A.

Tipo IB unforeseen B.II.e.z) eliminazione della frequenza dei test effettuati sul confezionamento primario per il sito Alfa Wassermann S.p.A.

Tipo IB B.II.e.4.c) modifica delle dimensioni del confezionamento primario (flaconcino) per medicinali sterili, per il sito Alfa Wassermann S.p.A.

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 del foglio illustrativo relativamente alla confezione sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate al foglio illustrativo, entro e non oltre sei mesi dalla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare.

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

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. Ivan Lunghi

T15ADD10316 (A pagamento).

### DOC GENERICI S.R.L.

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

*Riduzione di prezzo al pubblico  
di specialità medicinali*

FLUCONAZOLO DOC Generici 150 mg capsule rigide -  
2 capsule - AIC 037879172 - - prezzo Euro 10,13

Il suddetto prezzo, non comprensivo delle riduzioni di cui alle determinazioni AIFA previste per il ripiano dello sfondamento del tetto di spesa, entrerà in vigore, anche ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, il giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Amministratore delegato  
dott. Gualtiero Pasquarelli

T15ADD10317 (A pagamento).

### BIOTEST PHARMA GMBH

Sede: Dreieich-Germania

*Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/  
V&A/P/71590 del 14/07/2015*

Codice pratica: N1B/2015/2675

Specialità medicinale: CYTOTECT BIOTEST

Confezioni e numeri A.I.C.: Cytotect Biotest "100U/ML soluzione per infusione" flaconcino da 10ml AIC 026167041, Cytotect Biotest "100U/ML soluzione per infusione" flaconcino da 50 ml AIC 026167054

Titolare AIC: Biotest Pharma GmbH - Landsteinerstrasse  
5 - D-63303 Dreieich (Germania)

Tipologia variazione: IB - B.II.f.1

Modifica apportata: estensione del periodo di validità del prodotto finito e conseguente modifica del paragrafo 6.3 (periodo di validità) del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto: DA: 18 mesi A: 36 mesi

E' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6.3 - periodo di validità) del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della pre-

sente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

Biotest Italia - Amministratore delegato  
rag. Franz Pivetti

T15ADD10318 (A pagamento).

### MEDA PHARMA S.P.A.

Sede: via Felice Casati, 20 - 20124 Milano

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008 e successive modificazioni.*

Specialità medicinale: RELIFEX

Confezioni e numeri A.I.C.:

"1 g compresse rivestite con film" 30 compresse rivestite con film (A.I.C.: 033500012)

"1 g granulato per sospensione orale" 30 bustine (A.I.C.: 033500024)

"1 g/10 ml soluzione orale" 20 flaconcini monodose (A.I.C.: 033500036)

"1 g compresse masticabili" 30 compresse masticabili (A.I.C.: 033500048)

Codice pratica: N1B/2015/803

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

Modifiche apportate:

Aggiornamento stampati per implementare le modifiche approvate a conclusione della procedura di PSUR workshop NL/H/PSUR/0063/001.

Aggiornamento stampati per implementare le modifiche approvate a conclusione della procedura di PSUR workshop PT/H/PSUR/0013/001.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi da 4.2 a 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre 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 rappresentante legale  
dott. Francesco Matrisciano

T15ADD10323 (A pagamento).

### ACTAVIS GROUP PTC EHF

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

Titolare: Actavis Italy S.p.A.  
Specialità Medicinale: CAPECITABINA ACTAVIS  
Confezioni e numeri A.I.C.: tutti i dosaggi e tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 040997  
Codice Pratica: C1A/2014/3294  
Procedura n. BE/H/0198/001-002/IA/004

Variazione di tipo IA-A.5.b.: Modifica dell'indirizzo del fabbricante del prodotto finito Cipla Limited (Unit VI) da Plot No. S107 S111 & S112, Verna Industrial Estate Verna Goa, 403722 India a Plot No L-139 S-103 & M-62 Verna Industrial Estate Verna Goa IN - 403 722 India.

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

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

Un procuratore  
Daniela Cornieri

T15ADD10324 (A pagamento).

### ROTTAPHARM S.P.A.

Sede: galleria Unione, 5 – 20122 Milano

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008 e successive modificazioni.*

Specialità medicinale: ANANASE  
Confezioni e numeri A.I.C.:  
"40 mg compresse rivestite" 20 compresse rivestite (A.I.C. 020501021)  
Codice pratica: N1B/2014/2250  
Tipologia variazione: IB.C.I.z)  
Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato a seguito dei risultati del Readability User Test; aggiornamento di etichette e RCP al QRD

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto e stampati completi di Foglio illustrativo ed Etichette) relativi

vamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

Il rappresentante legale  
dott. Francesco Matrisciano

T15ADD10325 (A pagamento).

### BAXTER S.P.A.

Sede: piazzale dell'Industria 20 - Roma  
Capitale sociale € 7.000.000 i.v.  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00492340583

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

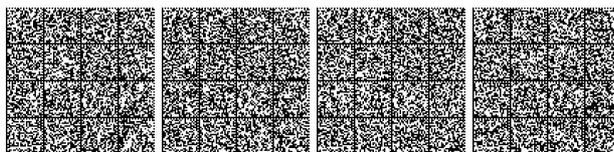
Codice pratica N1A/2015/1514  
Specialità Medicinale CERNEVIT  
Confezioni e numeri di A.I.C.:  
1 flacone di Polvere Per Soluzione Iniettabile : n. 027959016  
10 flaconi di Polvere Per Soluzione Iniettabile: n. 027959028  
BIO-SET - 1 flacone di Polvere Per Soluzione Iniettabile: n. 027959030  
BIO-SET - 10 flaconi di Polvere Per Soluzione Iniettabile: n. 027959042

Variazione IA Nr A7: Eliminazione di un sito di produzione del prodotto finito: Eliminazione sito Lessines

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

Un procuratore  
dott.ssa Guia Maria Carfagnini

T15ADD10326 (A pagamento).



**BAXTER S.P.A.**

Sede: piazzale dell'Industria 20 - Roma  
 Capitale sociale € 7.000.000 i.v.  
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00492340583

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

Codice pratica N1A/2015/1515

Specialità Medicinale CERNEVIT

Confezioni e numeri di A.I.C.:

1 flacone di Polvere Per Soluzione Iniettabile :  
 n. 027959016

10 flaconi di Polvere Per Soluzione Iniettabile: n  
 027959028

BIO-SET - 1 flacone di Polvere Per Soluzione Iniettabile:  
 n. 027959030

BIO-SET - 10 flaconi di Polvere Per Soluzione Iniettabile:  
 n. 027959042

Variazione IA B.II.d.1 a) Restringimento del limite di specifica per il controllo delle endotossine batteriche: da maggiore uguale 68 IU/ml a maggiore uguale 34 IU/ml

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

Un procuratore  
 dott.ssa Guia Maria Carfagnini

T15ADD10327 (A pagamento).

**BAXTER S.P.A.**

Sede: piazzale dell'Industria 20 - Roma  
 Capitale sociale € 7.000.000 i.v.  
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00492340583

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 712/2012*

Codice pratica N1B/2015/2334

Specialità Medicinale CERNEVIT

Confezioni e numeri di A.I.C.:

1 flacone di Polvere Per Soluzione Iniettabile :  
 n. 027959016

10 flaconi di Polvere Per Soluzione Iniettabile: n  
 027959028

BIO-SET - 1 flacone di Polvere Per Soluzione Iniettabile:  
 n. 027959030

BIO-SET - 10 flaconi di Polvere Per Soluzione Iniettabile:  
 n. 027959042

Variazione Grouping IB :

1) IA Nr B.II.b.5 b) Aggiunta di un nuovo metodo di controllo in process: Aggiunta metodo Bioburden

2) IB Nr B.II.b.5 z): Modifica in process test : modifica punto campionamento Bioburden

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

Un procuratore  
 dott.ssa Guia Maria Carfagnini

T15ADD10328 (A pagamento).

**BAXTER S.P.A.**

Sede: piazzale dell'Industria 20 - Roma  
 Capitale sociale € 7.000.000 i.v.  
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00492340583

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 712/2012*

Codice pratica N1B/2015/2478

Specialità Medicinale: CERNEVIT

Confezioni e numeri di A.I.C.:

1 flacone di Polvere Per Soluzione Iniettabile :  
 n. 027959016

10 flaconi di Polvere Per Soluzione Iniettabile: n  
 027959028

BIO-SET - 1 flacone di Polvere Per Soluzione Iniettabile:  
 n. 027959030

BIO-SET - 10 flaconi di Polvere Per Soluzione Iniettabile:  
 n. 027959042

Variazione Grouping IB :

1) IA Nr B.I.b.1 c): Aggiunta nuovo parametro di specifica per la Vitamina D3: controllo endotossine batteriche

2) IB Nr B.I.b.1 c): Aggiunta nuovo parametro di specifica per la Vitamina D3: bioburden

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

Un procuratore  
 dott.ssa Guia Maria Carfagnini

T15ADD10329 (A pagamento).

**BAXTER S.P.A.**

Sede: piazzale dell'Industria 20 - Roma  
 Capitale sociale € 7.000.000 i.v.  
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00492340583

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

Codice pratica N1B/2015/1465

Specialità Medicinale: ISOLYTE AIC n. 033698034

Variazione di Tipo IB B.III.1 a)5 - Sottomissione CEP nuovo per il principio attivo Potassio Cloruro del produttore Klinge Chemicals Ltd: R1 CEP 2001-435-REV 00



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

Un procuratore  
dott.ssa Guia Carfagnini

T15ADD10330 (A pagamento).

**BAXTER S.P.A.**

Sede: piazzale dell'Industria 20 - Roma  
Capitale sociale € 7.000.000 i.v.  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00492340583

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del del Regolamento 712/2012*

Codice pratica C1A/2015/1528

Specialità Medicinale: OLICLINOMEL A.I.C. n. 035467  
Procedura di Mutuo Riconoscimento FR/H/0180/IA/005-008/059/G

Confezioni e numeri di A.I.C.:

N4-550 E 6 sacche di emulsione per inf. endov. da 1000 ml A.I.C. n. 035467012

N4-550 E 4 sacche di emulsione per inf. endov. da 1500 ml A.I.C. n. 035467024

N4-550 E 4 sacche di emulsione per inf. endov. da 2000 ml A.I.C. n. 035467036

N4-550 E 2 sacche di emulsione per inf. endov. da 2500 ml A.I.C. n. 035467048

N4-550 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 1000 ml A.I.C. n. 035467339

N4-550 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 1500 ml A.I.C. n. 035467341

N4-550 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 2000 ml A.I.C. n. 035467354

N4-550 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 2500 ml A.I.C. n. 035467366

N5-800 E 6 sacche di emulsione per inf. endov. da 1000 ml A.I.C. n. 035467051

N5-800 E 4 sacche di emulsione per inf. endov. da 1500 ml A.I.C. n. 035467087

N5-800 E 4 sacche di emulsione per inf. endov. da 2000 ml A.I.C. n. 035467063

N5-800 E 2 sacche di emulsione per inf. endov. da 2500 ml A.I.C. n. 035467075

N5-800 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 1000 ml A.I.C. n. 035467378

N5-800 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 1500 ml A.I.C. n. 035467380

N5-800 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 2000 ml A.I.C. n. 035467392

N5-800 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 2500 ml A.I.C. n. 035467404

N6-900 E 6 sacche di emulsione per inf. endov. da 1000 ml A.I.C. n. 035467099

N6-900 E 4 sacche di emulsione per inf. endov. da 1500 ml A.I.C. n. 035467101

N6-900 E 4 sacche di emulsione per inf. endov. da 2000 ml A.I.C. n. 035467113

N6-900 E 2 sacche di emulsione per inf. endov. da 2500 ml A.I.C. n. 035467125

N6-900 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 1000 ml A.I.C. n. 035467416

N6-900 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 1500 ml A.I.C. n. 035467428

N6-900 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 2000 ml A.I.C. n. 035467430

N6-900 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 2500 ml A.I.C. n. 035467442

N7-1000 E 6 sacche di emulsione per inf. endov. da 1000 ml A.I.C. n. 035467137

N7-1000 E 4 sacche di emulsione per inf. endov. da 1500 ml A.I.C. n. 035467149

N7-1000 E 4 sacche di emulsione per inf. endov. da 2000 ml A.I.C. n. 035467152

N7-1000 E 2 sacche di emulsione per inf. endov. da 2500 ml A.I.C. n. 035467164

N7-1000 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 1000 ml A.I.C. n. 035467455

N7-1000 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 1500 ml A.I.C. n. 035467467

N7-1000 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 2000 ml A.I.C. n. 035467479

N7-1000 E 1 sacca di emulsione per inf. endov. da 2500 ml A.I.C. n. 035467481

Variazione Grouping IA: 1) Variazione di Tipo IA Nr A.4 : Modifica del nome del produttore del principio attivo sodio acetato triidrato: da Kemira Chemsolutions BV a Niacet BV

2) Variazione di Tipo IA Nr A.7: Eliminazione di un sito di produzione per il principio attivo sodio glicerofosfato idrato: Merck KGaA

3) Var IA n. B.III.1 a)2 - Presentazione di un certificato d'idoneità alla Farmacopea Europea aggiornato relativo ad un principio attivo da parte di un produttore già autorizzato per il principio attivo Calcio cloruro diidrato (da fornitore già autorizzato Merck) : Versione R1-CEP 2007-356-Rev 00

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

Un procuratore  
dott.ssa Guia Maria Carfagnini

T15ADD10331 (A pagamento).



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

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

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

Titolare: Hospira Italia S.r.l.

Specialità medicinali: NIPENT 10 mg polvere per soluzione iniettabile /infusione, nelle confezioni e numeri di AIC: 028645012.

Codice pratica C1B/2015/1538. Modifica UK/H/036/01/IB/39/G, tipo IB Grouping. Tipo IB, B.II.e.2.c). Rimozione della specifica obsoleta "Powdered glass test". Data di implementazione: 08/04/2013. Tipo IB, B.II.e.2 z) Aggiunta dei test "Glass Grains Test" e "Surface glass test" alle specifiche dei flaconcini in vetro, in linea con l'edizione corrente della Farmacopea Europea. Data di implementazione: 11/04/2014.

GEMCITABINA HOSPIRA ITALIA 38mg/ml concentrato per soluzione per infusione, nelle confezioni e numeri di AIC: 040638013, 040638025, 040638037.

Codice pratica C1A/2015/1820. Modifica UK/H/1862/001/IA/023. Modifica Tipo IA, A.5.b) Modifica del nome del sito di confezionamento secondario da Brecon Pharmaceuticals a AndersonBrecon Limited (UK). Data di implementazione: 22/08/2014.

IRINOTECAN HOSPIRA 20mg/ml concentrato per soluzione per infusione, nelle confezioni e numeri di AIC: 037037013, 037037025, 037037037.

Codice pratica C1A/2015/1594. Modifica PT/H/190/001/IA/077. Tipo IA. Modifica Tipo IA, A.7. Eliminazione del produttore di principio attivo: Fresenius Kabi Oncology Ltd (India) D-35, Industrial Area, Kayani, Nadia, West Bengal, India. Data di implementazione: 01/04/2015.

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

Codice pratica C1B/2015/1534. Modifica DK/H/1699/001-002/IB/016. Tipo IB, B.II.b.3.a) Modifica minore del processo produttivo: aumento del batch size relativo all'intermedio del prodotto finito. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

MEROPENEM HOSPIRA 1g polvere per soluzione iniettabile/infusione, nelle confezioni e numeri di AIC 039971039, 039971041.

Codice pratica: C1B/2015/1535. Modifica DK/H/1699/002/IB/017. Tipo IB, B.II.b.4 a). Incremento del batch size massimo del prodotto finito da 50.0 Kg a 100.0 Kg. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

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

Un procuratore  
dott. Adriano Pietrosanto

T15ADD10333 (A pagamento).

**GRUNENTHAL ITALIA S.R.L.**

Sede: via C. Bo n. 11 - 20143 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: CANTABILIN

Codice N1B/2014/2698 AIC 021300013 - 021300025. Modifica apportata C.I.z): Modifica PIL a seguito Readability test e adeguamento al QRD del RCP.

E' autorizzata la modifica del foglio illustrativo e del RCP relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare della AIC. Le modifiche autorizzate sono apportate dall'entrata in vigore della comunicazione di notifica regolare per il RCP ed 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 alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

L'amministratore delegato  
dott. Thilo Stadler

T15ADD10334 (A pagamento).

**GRUNENTHAL ITALIA S.R.L.**

Sede: via C. Bo n. 11 - 20143 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: TINSET 25 mg/ml gocce orali sospensione

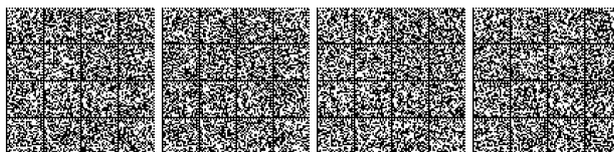
AIC 025293034, gel 5% AIC 025293046.

Codice pratica N1A/2015/1516. Grouping di variazioni relative al principio attivo oxatomide idrato: Tipo IA n. B.I.b.1.b) riduzione limite della pscifica purezza; B.I.b.1.c) aggiunta specifica solvente residuo; B.I.b.2.a) modifica del metodo HPLC per il controllo delle impurezze.

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

L'amministratore delegato  
dott. Thilo Stadler

T15ADD10335 (A pagamento).



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

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

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

Titolare AIC: Les Laboratoires Servier - Francia

Specialità medicinali: COVERSYL AIC 027286 (tutte le confezioni) FR/H/265/01-03/WS/054; NOLITERAX AIC 039224 (tutte le confezioni) FR/H/345/01/WS/025; PRE-TERAX AIC 034236 (tutte le confezioni) FR/H/130/03-04/WS/101; TRIPLIAM AIC 042407 (tutte le confezioni) NL/H/2636/01-05/WS/002; COVERLAM AIC 038477 (tutte le confezioni) FR/H/325/01-04/WS/033

Titolare AIC: IFB Stroder srl - Via Luca Passi, 85 - Roma

Specialità medicinali: PROCAPTAN AIC 027469 (tutte le confezioni) FR/H/268/01-03/WS/047; TERAXANS AIC 039227 (tutte le confezioni) FR/H/346/01/WS/019; PRE-LECTAL AIC 034234 (tutte le confezioni) FR/H/131/03-04/WS/090; TRIPLINOR AIC 042319 (tutte le confezioni) NL/H/2638/01-05/WS/002; REAPTAN AIC 038483 (tutte le confezioni) FR/H/326/01-04/WS/033

Variazione Tipo IB n. C.I.1.a) - aggiornamento degli stampati a seguito dell'esito della procedura di Referral, ai sensi dell'art. 31 della Dir. 2001/83/EC (codice pratica C1B/2014/3074).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 5.1, del RCP e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

I titolari AIC devono apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione GU della variazione, al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

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

I farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di 30 gg dalla data di pubblicazione in GU della presente variazione. Il titolare rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore  
 dott.ssa Viviana Ruggieri

T15ADD10336 (A pagamento).

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

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

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

Titolare AIC: Les Laboratoires Servier - 50, Rue Carnot-92284 Suresnes cedex (Francia)

Specialità medicinale: TRIPLIAM,

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate per i dosaggi: 2,5 mg/0,625 mg/5 mg - 5 mg/1,25 mg/5 mg - 5 mg/1,25 mg/10 mg - 10 mg/2,5 mg/5 mg - 10 mg/2,5 mg/10 mg compresse rivestite con film - AIC n. 042407.

Variazione n. NL/H/2636/001-005/1B/006 (codice pratica: C1B/2015/1440): IB n. C.I.z. Aggiornamento degli stampati per l'inserimento di un nuovo effetto indesiderato. Sia i lotti già prodotti alla data della pubblicazione in GU della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GU, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

I farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di 30 gg dalla data di pubblicazione in GU della presente variazione. Il titolare rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore  
 dott.ssa Viviana Ruggieri

T15ADD10337 (A pagamento).

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

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

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

Titolare AIC: IFB Stroder S.r.l.

Specialità medicinale: TRIPLINOR

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate per i dosaggi: 2,5 mg/0,625 mg/5 mg - 5 mg/1,25 mg/5 mg - 5 mg/1,25 mg/10 mg - 10 mg/2,5 mg/5 mg - 10 mg/2,5 mg/10 mg compresse rivestite con film - AIC n. 042319.

Variazione n. NL/H/2638/001-005/1B/005 (codice pratica: C1B/2015/1439): IB n. C.I.z. Aggiornamento degli stampati per l'inserimento di un nuovo effetto indesiderato. Sia i lotti



già prodotti alla data della pubblicazione in GU della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GU, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

I farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di 30 gg dalla data di pubblicazione in GU della presente variazione. Il titolare rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore  
dott.ssa Viviana Ruggieri

T15ADD10338 (A pagamento).

### SAPIO LIFE S.R.L.

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

Titolare AIC: Sapiro Life S.r.l., con sede legale in v. S.Pellico, 48 - 20900 - Monza (MB)

Prodotto Medicinale: ARIA SAPIO LIFE

Confezioni e numero AIC: tutte le confezioni di gas medicinale sintetico compresso: 039605199, 039605201, 039605213, 039605225, 039605237, 039605249, 039605252, 039605264, 039605276, 039605288, 039605290, 039605302, 039605314, 039605326, 039605338, 039605340, 039605353, 039605365.

Codice Pratica N1A/2015/1106

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

Grouping di n. 3 variazioni di tipo IA A.4: "Modifica del nome e/o indirizzo del titolare di un ASMF".

Modifica del nome dei seguenti fornitori di sostanza attiva: 1) Da: IDROENERGIA S.R.L. - Località Caldare Snc - 01028 Orte (VT), a: SAPIO PRODUZIONE IDROGENO OSSIGENO S.R.L. - Località Caldare Snc - 01028 Orte (VT);

2) Da: SOL S.P.A. - Viale Unità D'italia, 49 - 57025- Piombino, a: SOL GAS PRIMARI S.R.L. - Viale Unità D'italia, 49 - 57025;

3) Da: SOL S.P.A. - Via Firmio Leonzio, 2 - 84100 - Salerno, a: SOL GAS PRIMARI - Via Firmio Leonzio, 2 - 84100 - Salerno.

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

Direttore generale  
Filippo Lintas

T15ADD10340 (A pagamento).

### LABORATORI ALTER S.R.L.

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

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

Medicinale: ESOMEPRAZOLO ALTER

Confezioni e numeri A.I.C.: 042973 in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate

Procedura n. DK/H/2323/01-02/IB/001 - Codice pratica: C1B/2015/1278

Modifica di Tipo IB, categoria A.2 consistente nella modifica del nome del prodotto medicinale da Alterezome a Esomeprazolo Alter solo per l'Italia.

Procedura n. DK/H/2323/01-02/IA/002 - Codice pratica: C1A/2015/1445

Modifica di Tipo IA, categoria C.I.8, consistente nella modifica del PSMF (Pharmacovigilance System Master File).

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo a quello della data della presente pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore  
Sante Di Renzo

T15ADD10341 (A pagamento).

### K24 PHARMACEUTICALS S.R.L.

Sede legale: via Generale Orsini, 46 - 80132 Napoli  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07510800639

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

Codice Pratica: N1B/2015/2121

Specialità Medicinale: AMOXICILLINA SODICA K24 PHARMACEUTICALS (AIC n.033452)

Confezioni: Tutte le confezioni

Titolare AIC: K24 Pharmaceuticals S.r.l.

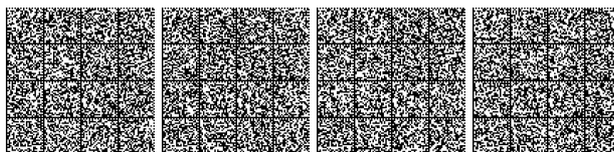
Tipologia variazione: B.III.1.a.3 Tipo IB

Tipo di Modifica: Inserimento di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea Europea (R1-CEP 1998-058-Rev 06) relativo al principio attivo Amoxicillina sodica sterile del nuovo produttore Sandoz GmbH (aggiunta).

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

L'amministratore unico  
ing. Ernesto Orofino

T15ADD10346 (A pagamento).



**PHARMACARE S.R.L.**

Sede legale: via Marghera, 29 – 20149 Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 12363980157

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

Medicinale: FILASEL

Confezioni e numeri A.I.C.: 038377, in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate.

DCP n. UK/H/1080/01/IB/012 - Codice pratica: C1B/2015/1466

Modifica di tipo IB, categoria A.2.b), consistente nella modifica della denominazione del prodotto medicinale solo per l'Italia da Filasel a Finasteride Fidia.

Medicinale: TERIP

Confezione e numero A.I.C.: 039681010.

DCP n. UK/H/1468/IAIN/008/G - Codice pratica: C1A/2015/2277

Grouping of variations di Tipo IAIN, composta da n. 2 modifiche di tipo IAIN, categoria C.I.8.a), consistenti nella modifica della persona qualificata per la Farmacovigilanza (QPPV) sia in UK che in Italia.

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

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

Amministratore unico  
Danilo Graticola

T15ADD10347 (A pagamento).

**FRESENIUS MEDICAL CARE  
DEUTSCHLAND GMBH**

*Rappresentante in Italia: Fresenius Medical  
Care Italia S.p.A.*

Sede legale: via Crema, 8 – 26020 Palazzo Pignano – CR  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00931170195

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

Medicinale: SOLUZIONE PER DIALISI PERITONEALE FME

AIC e confezioni: AIC n. 030042 in tutte le confezioni autorizzate

Medicinale: SOLUZIONE PER DIALISI PERITONEALE FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND

AIC e confezioni: AIC n. 031469 in tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: N1A/2015/1369

Grouping of variations: 2 modifiche di tipo IA in n. C.I.8.a) consistenti nell'introduzione di una sintesi del PSMF di Fresenius Medical Care Deutschland GmbH.

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

Un procuratore  
Sante Di Renzo

T15ADD10348 (A pagamento).

**FRESENIUS MEDICAL CARE ITALIA S.P.A.**

Sede legale: via Crema, 8 - 26020 Palazzo Pignano (CR)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00931170195

*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 del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i.*

Medicinali:

EQUIBALANCE

AIC e confezioni: AIC n. 035699 in tutte le confezioni autorizzate

BALANCE

AIC e confezioni: AIC n. 035698 in tutte le confezioni autorizzate

MRP n. DK/H/0318/01-03/IA/013/G - Codice pratica C1A/2015/1755

MRP n. DK/H/0330/01-03/IA/013/G - Codice pratica C1A/2015/1750

Grouping of variations: 1 tipo IA, categoria n. A.7, consistente nell'eliminazione di Chemische Fabrik Lehrte - Dr. Andreas Kossel GmbH (Germania) quale sito di produzione dei principi attivi magnesio cloruro esaidrato e calcio cloruro diidrato; 3 tipo IA, categoria n. B.III.1.a.2 consistenti nella presentazione dei certificati di conformità alla Farmacopea Europea aggiornati R1-CEP 2007-367-Rev00, R0-CEP 2010-083-Rev01 e R1-CEP 2008-105-Rev00 per il principio attivo sodio cloruro rispettivamente da parte dei produttori già approvati Esco European Salt Company GmbH & Co. KG (Germania), Esco France sas (Francia) e Akzo Nobel Salt A/S (Danimarca); 1 tipo IA in categoria n. B.III.1.a.3 consistente nella presentazione del nuovo certificato di conformità alla Farmacopea Europea R1-CEP 1999-038-Rev01 per il principio attivo sodio (S)-lattato soluzione da parte del produttore già approvato Purac Biochem BV (Paesi Bassi) con siti in Purac Bioquímica (Spagna) e Purac Biochem BV (Paesi Bassi).

MRP n. DK/H/xxxx/IA/142/G - Codice pratica: C1A/2015/1997

Tipo IA in n. C.I.8.a.: Introduzione di una sintesi del PSMF di Fresenius Medical Care Deutschland GmbH.

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



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

Un procuratore  
Sante Di Renzo

T15ADD10349 (A pagamento).

**EFFIK ITALIA S.P.A.**

codice SIS 2349

Sede operativa: via A. Lincoln, 7/A -  
Cinisello Balsamo (MI)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03151350968

*Estratto comunicazione notifica regolare V&A*

Tipo di Modifica: Modifica Stampati - Codice Pratica  
N°N1B/2015/736

Medicinale: ZOLODER

Codice Farmaco: 037662018; 037662020; 037662032

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.Z

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

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

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

Un procuratore  
Luca Ivan Ardolino

T15ADD10352 (A pagamento).

**BAXTER S.P.A.**

Sede: piazzale dell'Industria, 20 - 00144 Roma  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00492340583

*Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale ALBUMINA BAXTER*

In riferimento all'inserzione n. T15ADD9915, pubblicata sulla *Gazzetta Ufficiale*, Parte II n. 81 del 16-7-2015, per la specialità medicinale ALBUMINA Baxter, laddove è stato scritto Codice pratica: CIB/2014/887 leggasi CIB/2015/887.

un procuratore  
dott.ssa Elisa D'Ascenzi

T15ADD10359 (A pagamento).

**ALCON ITALIA S.P.A.**

Sede: v.le Giulio Richard, 1/B - 20143 Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07435060152

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

Titolare AIC: Alcon Italia S.p.A.

Specialità medicinale: TRIESENC: 40 mg/ml, sospensione iniettabile, AIC 042015014.

Codice pratica n. C1B/2015/1226, Variazione tipo IB n. B.III.1 a) 3. per la presentazione di un Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per triamcinolone acetone da parte di Teva Pharmaceutical Industries Ltd.: R0-CEP 2009-084-Rev 02. Numero di procedura MRP DE/H/2294/001/IB/0013.

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

Il presente provvedimento entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione in G.U.

Un procuratore  
Rossella Pietrantonio

T15ADD10360 (A pagamento).

**PENSA PHARMA S.P.A.**

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

*Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274*

Medicinale: VERAPAMIL PENSA

Numeri A.I.C. e confezioni: 034646 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: Pensa Pharma S.p.A.

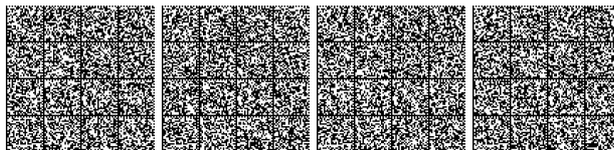
Codice Pratica n.: N1B/2015/1397

Tipologia variazione: "Grouping of variations"

1 variazione di tipo IB n. A.2 b): modifica della denominazione (di fantasia) del medicinale - per i prodotti autorizzati secondo procedura nazionale: da "Verapamil RK" a "Verapamil Pensa".

1 variazione di tipo IAIN n. C.I.8 a): introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per medicinali per uso umano - 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: introduzione del PSMF di Pensa Pharma S.p.A.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (Riassunto



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

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

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

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

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

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

Medicinale: VERAPAMIL PENZA

Numeri A.I.C. e confezioni: 034646036 - "240 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 30 COMPRESSE

Titolare A.I.C.: Pensa Pharma S.p.A.

Codice Pratica n.: N1A/2015/1120

"Single variation" di tipo IA n. A.7: soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente (se precisato nel fascicolo): soppressione del sito "Abiogen Pharma S.p.A." [Via Meucci, 36 - 56014 Ospedaletto (PI)], responsabile della produzione del prodotto, del confezionamento primario e secondario e del rilascio dei lotti, compreso il controllo dei 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 (paragrafo "Produttore" 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 entro e non oltre i sei mesi dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione al Foglio Illustrativo.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della varia-

zione, 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.

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

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

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

Medicinale: KETOPROFENE SALE DI LISINA PENZA

Numero A.I.C. e confezione: 039411018 - "80 MG ADULTI POLVERE PER SOLUZIONE ORALE" 30 BUSTINE

Titolare A.I.C.: Pensa Pharma S.p.A.

Codice Pratica N°: N1A/2015/1461

"Single variation" di tipo IA n. B.III.1 a)2: presentazione di un certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea aggiornato - per una sostanza intermedia utilizzata nel procedimento di fabbricazione del principio attivo (ketoprofene lisinato) - certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (Bec Chemicals Pvt): da "R0-CEP 2007-167-Rev 02" a "R1-CEP 2007-167-Rev 00".

Medicinale: ENALAPRIL PENZA

Numeri A.I.C. e confezioni: 038651 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: Pensa Pharma S.p.A.

Codice Pratica n.: N1A/2015/1567

"Single variation" di tipo IAIN n. B.III.1 a)3: presentazione di un certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea nuovo - per un principio attivo (enalapril maleato) - nuovo certificato presentato da un nuovo fabbricante: introduzione del CEP "R1-CEP 2000-053-Rev 03" dal fabbricante "AZELIS DEUTSCHLAND PHARMA GMBH".

Medicinale: AMLODIPINA PENZA

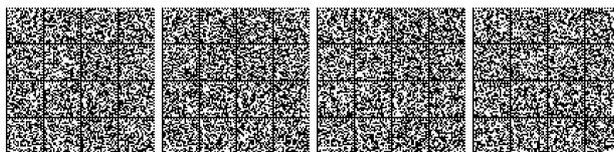
Numeri A.I.C. e confezioni: 037987 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: Pensa Pharma S.p.A.

Codice Pratica n.: C1A/2015/2492

N. di procedura: IT/H/192/01-02/IA/021

"Single variation" di tipo IAIN n. C.I.8 a): introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano: introduzione del "Summary of Pharmacovigilance System" per ciascun titolare A.I.C. del prodotto medicinale.



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

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

Il procuratore  
dott.ssa Anita Falezza

T15ADD10361 (A pagamento).

### ALMUS S.R.L.

Sede legale: via Cesarea 11/10 – 16121 Genova  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01575150998

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

Specialità medicinale: AMLODIPINA ALMUS 5 mg e 10 mg compresse.

Confezioni e Numeri A.I.C.: 039389 (tutte le confezioni autorizzate).

Codice pratica: C1A/2015/2561. Procedura Europea: IT/H/0265/001-002/IA/008/G.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.: Grouping of variations di una variazione tipo IA in n. B.III.1.a).1 e sette variazioni tipo IA in n. B.III.1.a).2 per presentazione e aggiornamento di un Certificato d'idoneità della Farmacopea Europea da parte di un produttore del principio attivo autorizzato (da: Matrix Laboratories Limited (India) - ASMF a: Mylan Laboratories Limited (India) - CoS R1-CEP 2006-119-Rev 02).

Specialità Medicinale: CIPROFLOXACINA ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: "500 mg compresse rivestite con film" 6 compresse - AIC 037904024; "750 mg compresse rivestite con film" 12 compresse - AIC 037904036.

Codice pratica: N1A/2015/1206

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.: variazione tipo IA n.B.II.b.3.a Modifica minore del processo di fabbricazione: variazione del tempo di miscelazione durante la fase di granulazione da 7,5 minuti a 6 +/- 2 minuti.

Specialità Medicinale: ENALAPRIL ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: AIC n.036595 (tutte le confezioni autorizzate).

Codice pratica: N1A/2015/1385

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.: variazione tipo IA in n.B.III.1.a).3 Presentazione di un certificato d'idoneità della farmacopea europea aggiornato da parte di nuovo produttore di principio attivo (aggiunta del fornitore del principio attivo Azelis Deutschland Pharma GmbH - Sito di produzione Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd CEP n. R1-CEP 2000-053-Rev 03).

I lotti già prodotti alla data della pubblicazione in *G.U.* possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Data di autorizzazione delle modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in *G.U.*

Estratto Comunicazione di Notifica regolare UVA AIFA/V&A/P/71521

Specialità Medicinale: ENALAPRIL ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: AIC n.036595 (tutte le confezioni autorizzate).

Codice pratica: N1B/2015/2380

Tipologia variazione: Tipo IB n. C.I.3.z

Modifica Apportata: Aggiornamento dell'RCP e del FI a seguito della conclusione della procedura di PSUR WS SE/H/PSUR/0037/002.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

Il legale rappresentante  
dott. Antonino Rivara

T15ADD10362 (A pagamento).

### ASTRAZENECA S.P.A.

Sede legale: Palazzo Ferraris - via Ludovico il Moro 6/C - 20080 Basiglio (MI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00735390155

*Estratto comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/68888 del 7 luglio*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n.: N1B/2015/2254

Medicinale: CASODEX

Codice farmaco: 031113 (tutte le confezioni autorizzate)

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Numero e data della Comunicazione: 68888 del 7 luglio

Modifica apportata: Adeguamento Etichette al QRD,

Modifica PIL a seguito di readability test



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

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

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

Un procuratore  
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T15ADD10363 (A pagamento).

### SPA ITALIANA LABORATORI BOUTY

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00844760157

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

Codice pratica: N1B/2015/2456

Specialità Medicinale: CALMINE 200 mg - 12 compresse rivestite (codice AIC 028279014)

Titolare AIC: SpA Italiana Laboratori Bouty

Tipologia di modifica e variazione - Grouping variation contenente le seguenti variazioni:

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

e) Sito in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione del rilascio dei lotti, del controllo dei lotti e degli imballaggi primario e secondario, per i medicinali non sterili - Tipo IB

b) Sito di confezionamento primario - Tipo IAIN

Sito di confezionamento secondario - Tipo IAIN

B.II.b.2. Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito

a) Sostituzione di un fabbricante responsabile del controllo/testing dei lotti - Tipo IA

Modifica apportata: Sostituzione del sito produttivo attualmente autorizzato FINE FOODS & PHARMACEUTICALS NTM SpA con il nuovo sito INDUSTRIA FARMACEUTICA NOVA ARGENTIA (Reparti distaccati, Via Muoni 10 e 15 - Gorgonzola - MI), per le fasi di produzione, compreso il confezionamento primario, secondario ed il controllo (fisico) dei lotti.

B.II.b.2. Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito

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

Modifica apportata: Sostituzione del sito produttivo attualmente autorizzato FINE FOODS NTM SpA con il nuovo sito INDUSTRIA FARMACEUTICA NOVA ARGENTIA (Via Pascoli 1 - Gorgonzola - MI), per le fasi di controllo (chimico e microbiologico) e rilascio dei lotti.

Approvata con comunicazione di regolarità pratica del 20.07.2015

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.

Il rappresentante legale  
Giorgio Pisani

T15ADD10364 (A pagamento).

### LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T. S.R.L.

Sede: via Cavour, 70 - Mede (PV)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01467050181

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

Titolare AIC: Laboratorio Farmaceutico SIT Specialità Igienico Terapeutiche S.r.l.

Codice pratica n. N1B/2015/2128

Medicinale: OTOFLUOR 10 mg + 250 mg compresse gastroresistenti (aic: 024390)

Confezioni: 024390027 – 100 compresse.



Tipologia variazione: C.I.z) – Tipo IB

Tipo di modifica: Modifica stampati su richiesta ditta.

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

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

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

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

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.

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

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

La persona qualificata  
dott. Pierluigi Ceva

TC15ADD10131 (A pagamento).

**LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T. S.R.L.**

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

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

Titolare AIC: Laboratorio Farmaceutico SIT Specialità Igienico Terapeutiche S.r.l.

Codice pratica n. N1B/2015/1458

Medicinale: RINO CALYPTOL 0,5 mg/ml spray nasale, soluzione (aic: 028742)

Confezioni: 028742031 – Flacone da 15 ml.

Tipologia variazione: C.I.z) – Tipo IB

Tipo di modifica: Modifica stampati su richiesta ditta.

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

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

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

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

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

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

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

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

La persona qualificata  
dott. Pierluigi Ceva

TC15ADD10132 (A pagamento).

**LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T. S.R.L.**

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

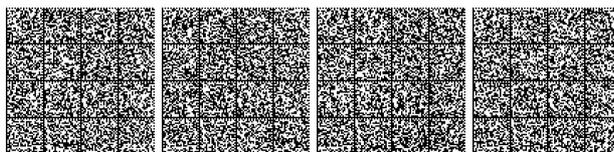
*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n.274*

Titolare AIC: Laboratorio Farmaceutico SIT Specialità Igienico Terapeutiche S.r.l.

Codice pratica n. N1B/2015/1765

Medicinale: CONTROL (aic: 022959)

Confezioni.. 022959011 – 1 mg compresse, 30 compresse; 022959023 – 2,5 mg compresse, 20 compresse.



Tipologia variazione: C.I.z) – Tipo IB

Tipo di modifica: Modifica stampati su richiesta ditta.

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

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

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

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

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

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

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

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

La persona qualificata  
dott. Pierluigi Ceva

TC15ADD10133 (A pagamento).

**S.A.L.F. S.P.A. LABORATORIO  
FARMACOLOGICO**

Sede: via Marconi 2 - 24069 Cenate Sotto (BG)

Capitale sociale € 1.548.000.00

Codice Fiscale e/o Partita IVA: C.F. 00226250165

*Estratto di comunicazione notifica regolare V&A*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica n. N1B/2015/804

Medicinale: Fenobarbitale Sodico S.A.L.F.

Codice farmaco: 030669016, 030669028

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.1.Z Type IB

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/68907 del 7 luglio 2015

Modifica apportata: Modifica stampati

Modifica apportata:

Adeguamento dell'RCP e del FI in merito alla sicurezza a seguito parere espresso della Commissione Tecnica Scientifica nella seduta del 10 novembre 2012 dicembre 2014, relativamente al rischio di reazioni ai farmaci con eosinofilia e sintomi sistemici o sindrome DRESS (drug reaction with eosinophilia and sistim symptoms) associato al FENOBARBITALE evidenziato del gruppo Analisi Farmaci.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. I paragrafi del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del foglio illustrativo, corretti ed approvati, sono allegati alla presente Notifica.

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.

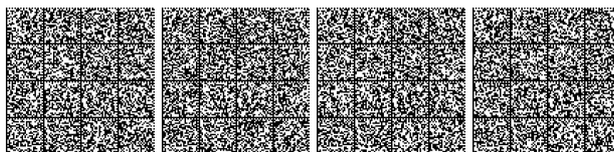
Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale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

Il legale rappresentante  
Anna Maria Martinelli

TC15ADD10148 (A pagamento).



**ISTITUTO BIOCHIMICO ITALIANO  
GIOVANNI LORENZINI S.P.A.**

Sede sociale: via Fossignano, 2 - 04011 Aprilia (LT)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 02578030153

*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: Istituto Biochimico Italiano G. Lorenzini SpA. Specialità medicinale: IBIXACIN. Codice pratica: N1A/2015/1508. Confezione e numero di A.I.C.:

250 mg compresse rivestite con film – 10 compresse - AIC 038360018

500 mg compresse rivestite con film – 6 compresse - AIC 038360020

750 mg compresse rivestite con film – 12 compresse - AIC 038360032

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008: B.III.1.a.2 - Presentazione di un certificato d'idoneità della Farmacopea Europea aggiornato da parte di un produttore già approvato: AARTI DRUGS LIMITED India, Mumbai da R1-CEP 2005-119-REV 00 a R1-CEP 2005-119-REV 01

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

Il presidente  
dott.ssa C. Borghese

TC15ADD10188 (A pagamento).

**ISTITUTO BIOCHIMICO ITALIANO  
GIOVANNI LORENZINI S.P.A.**

Sede sociale: via Fossignano, 2 - 04011 Aprilia (LT)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 02578030153

*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: Istituto Biochimico Italiano G. Lorenzini SpA. Specialità medicinale: MIDAZOLAM IBI. Codice pratica: C1A/2015/2052 procedura IT/H/0444/02/IA/017. Confezione e numero di A.I.C.: 5 mg/ml soluzione iniettabile, 10 fiale da 1 ml – AIC n. 035569019, 5 mg/ml soluzione iniettabile, 10 fiale da 3 ml – AIC n. 035569021, 5 mg/ml soluzione iniettabile, 10 fiale da 5 ml – AIC n. 035569033, 5 mg/ml soluzione iniettabile, 10 fiale da 10 ml – AIC n. 035569045. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008: C.I.8 a – Introduction of Pharmacovigi-

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

Il presidente  
dott.ssa C. Borghese

TC15ADD10189 (A pagamento).

**PROMEDICA S.R.L.**

Sede: Palermo 26/A - 43122 Parma  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01697370342

*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 AIC: Promedica S.r.l., Via Palermo 26/A, 43122 Parma

Codice Pratica: N1B/2015/2337

Medicinale (codice AIC): VENTIBRON (036288)

Confezioni:

0,75% soluzione orale o da nebulizzare – flacone da 40 ml - AIC 036288052

15 mg Bambini granulato per sospensione orale – 30 bustine - AIC 036288049

15 mg/2 ml soluzione da nebulizzare – 10 cont. monodose - AIC 036288076

15 mg/2 ml soluzione da nebulizzare – 20 cont. monodose - AIC 036288064

15 mg/5 ml sciroppo – flacone da 200 ml - AIC 036288025

30 mg Adulti granulato per sospensione orale – 30 bustine - AIC 036288037

30 mg compresse – 30 compresse - AIC 036288013

Tipologia variazione: IB n. A.2 – b)

Tipo di Modifica: Cambio di denominazione del medicinale:  
da: VENTIBRON

a: FLUIBRON TOSSE GRASSA

Modifica Apportata: In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219. È autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 1, 2, 4.4, 4.6, 4.9, 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 alla Azienda titolare dell'AIC.

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



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

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

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

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

Un procuratore  
dott. Attilio Sarzi Sartori

TC15ADD10207 (A pagamento).

### DAIICHI SANKYO ITALIA S.P.A.

*Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D. L.vo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m. e del Regolamento 1234/2008/CE*

Titolare: Daiichi Sankyo Italia S.p.A. - Via Paolo di Dono 73 - 00142 Roma.

Medicinale: IGROTON LOPRESOR (AIC 024769), Confezioni: tutte.

Due variazioni tipo IA B.III.1.a.2: Presentazione di un CoS Ph.Eur. aggiornato, da parte di un fabbricante già approvato, per il principio attivo metoprololo, Da: R1 CEP 1996-021 Rev 03 A: R1 CEP 1996-021 Rev 05. Codice pratica N1A/2015/1403.

Medicinale: LOPRESOR (AIC 023610), Confezioni: tutte.

Due variazioni tipo IA B.III.1.a.2: Presentazione di un CoS Ph.Eur. aggiornato, da parte di un fabbricante già approvato, per il principio attivo metoprololo, Da: R1 CEP 1996-021 Rev 03 A: R1 CEP 1996-021 Rev 05. Codice pratica N1A/2015/1401.

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

L'amministratore delegato  
Antonino Reale

TS15ADD10198 (A pagamento).

### SAVOMA MEDICINALI S.P.A.

Partita IVA: 00152270344

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

Titolare: Savoma Medicinali S.p.a. - Via Baganza 2/A - Parma. Medicinali: DESAMIX NEOMICINA 0,5%+0,5% crema Tubo 15 g A.I.C. 019387012, DESAMIX EFPE 0,3%+1% crema Tubo 30 g A.I.C. 022235042. Codice pratica: N1A/2015/1550 Variazione B.III.1 a) 2 Aggiornamento di un Certificato di Idoneità da parte di un produttore approvato per la sostanza attiva desametasone (R1-CEP 1996-019-Rev 06 Titolare SANOFI CHIMIE). I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Il presidente  
dott. Valentino Perdonà

TX15ADD205 (A pagamento).

### CIPLA EUROPE NV

Sede legale: Uitbreidingstraat 80,  
2600 Anversa, Belgio

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

Titolare A.I.C.: Cipla Europe NV

Medicinale: IPRATROPIO BROMURO E SALBUTAMOLO CIPLA

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni, A.I.C. n. 043052

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

Cod. Pratica: C1A/2015/768 - Procedura n. NL/H/3022/001/IA/001: tipo IA, B.II.d.2.a Modifica minore della procedura analitica per la determinazione dell'osmolalità.

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. Stefano Ceccarelli - Sagaem for life S.a.s.

TX15ADD207 (A pagamento).



**CONSIGLI NOTARILI****CONSIGLIO NOTARILE DI PIACENZA***Trasferimento del dottor Marcello Zatti*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Piacenza notifica che il dott. Marcello Zatti, notaio alla sede di Ponte dell'Olio, Distretto Notarile di Piacenza, è cessato dall'esercizio delle sue funzioni presso la detta sede dal 14 luglio 2015 a seguito del trasferimento alla sede di Torrile, Distretto di Parma, con D.D. 29 gennaio 2015, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 24 del 30 gennaio 2015.

Il presidente  
dott.ssa Mariarosaria Fiengo

TC15ADN10192 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE DI PADOVA***Trasferimento del notaio Panichi Emanuela*

Il Presidente sottoscritto avvisa che con suo provvedimento, in data odierna, ha ordinato l'iscrizione a ruolo dei Notai esercenti in questo Distretto Notarile del Notaio Panichi Emanuela trasferita con D.D. 29 gennaio 2015 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 24 del 30 gennaio 2015 e D.D. di proroga 23 febbraio 2015 dalla sede di Padova alla sede di Solesino.

Padova, 15 luglio 2015

Il presidente  
Roberto Agostini

TC15ADN10193 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE DI ROVIGO***Iscrizione a ruolo, come coadiutore, del dott. Andrea Merlo*

Il Presidente comunica che in data odierna, il dr. Andrea Merlo, nato a Padova il 13 ottobre 1967, dichiarato idoneo all'esercizio del notariato, è stato nominato coadiutore temporaneo del Notaio dr. Paolo Merlo, della sede di Rovigo, per il periodo dal 1° agosto al 30 agosto 2015 e che dalla stessa data è stato iscritto, quale coadiutore, nel Ruolo dei Notai esercenti in questo Distretto notarile per il periodo suddetto.

Il presidente  
dott. Pietro Castellani

TC15ADN10202 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE DI BERGAMO***Iscrizione a ruolo del notaio Raffaele Tartaglia*

Il Presidente rende noto che il Notaio Raffaele Tartaglia, con decreto dirigenziale in data 26 maggio 2015 pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* Serie Generale n. 123 del 29 maggio 2015 è stato trasferito dalla sede di Treviglio (Distretto Notarile di Bergamo) alla sede di Castelli Calepio (Distretto Notarile di Bergamo) ed iscritto a Ruolo il 15 luglio 2015.

Bergamo, 15 luglio 2015

Il presidente  
dott. Maurizio Luraghi

TC15ADN10208 (Gratuito).





€ 4,06

