

# GAZZETTA UFFICIALE

## DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 3 settembre 2015

Si pubblica il martedì,  
il giovedì e il sabato

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

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

## FOGLIO DELLE INSERZIONI

### SOMMARIO

ANNUNZI COMMERCIALI	
<b>Convocazioni di assemblea</b>	
BARADELLO 2000 S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (T15AAA11383)</i> Pag. 1	BANCA POPOLARE DI BERGAMO S.P.A. <i>Avviso di cessione di rapporti giuridici in blocco ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 dell'1 settembre 1993 (il Testo Unico Bancario) corredato dell'informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5, del decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003 (il Codice in materia di protezione dei dati personali). (T15AAB11431).</i> Pag. 4
CARIVIT Cassa di Risparmio della Provincia di Viterbo S.p.A. <i>Convocazione di assemblea speciale (T15AAA11398)</i> Pag. 2	COMUNE DI AGRATE BRIANZA Provincia di Monza e Brianza <i>Avviso di estinzione anticipata prestito obbligazionario comunale (BOC) (T15AAB11368)</i> Pag. 3
CARIVIT Cassa di Risparmio della Provincia di Viterbo S.p.A. <i>Convocazione di assemblea (T15AAA11396)</i> Pag. 1	
IRON S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TC15AAA11342)</i> Pag. 2	
TORRE SALSA TURISTICA - SOCIETÀ AGRICOLA PER AZIONI <i>Convocazione di assemblea (TS15AAA11359)</i> Pag. 2	
<b>Altri annunci commerciali</b>	
BANCA POPOLARE DI ANCONA S.P.A. <i>Avviso di cessione di rapporti giuridici in blocco ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il Testo Unico Bancario) corredato dell'informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5, del decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003 (il Codice in materia di protezione dei dati personali) (T15AAB11403).</i> Pag. 3	<b>ANNUNZI GIUDIZIARI</b>
	<b>Notifiche per pubblici proclami</b>
	TAR CAMPANIA - NAPOLI <i>Integrazione del contraddittorio mediante notifica per pubblici proclami, in esecuzione dell'ordinanza collegiale del T.A.R. Campania Napoli, Sez. IV, n. 4117 del 29/07/2015 (T15ABA11417)</i> Pag. 7
	TRIBUNALE DI FOGGIA <i>Notificazione per pubblici proclami (T15ABA11375)</i> Pag. 6
	TRIBUNALE DI ROVIGO <i>Atto di citazione per usucapione (TC15ABA11363)</i> Pag. 8



## TRIBUNALE DI UDINE

*Notificazione per pubblici proclami (ex art. 150 c.p.c., giusta autorizzazione del Presidente del Tribunale in data 14/8/2015 - r.g. 2298/2015) (T15ABA11377).* . . . . . Pag. 6

## TRIBUNALE DI VERONA

*Atto di citazione (T15ABA11378)* . . . . . Pag. 7

**Ammortamenti**

## TRIBUNALE CIVILE DI POTENZA

*Ammortamento di certificato nominativo di azioni (T15ABC11429)* . . . . . Pag. 9

## TRIBUNALE DI L'AQUILA

*Ammortamento libretto di risparmio (T15ABC11416)* Pag. 8

## TRIBUNALE DI NAPOLI

*Ammortamento polizze di pegno (T15ABC11428).* . . . . . Pag. 8

**Eredità**

## TRIBUNALE DI BOLZANO

*Nomina curatore di eredità giacente (T15ABH11376)* Pag. 9

## TRIBUNALE DI VERBANIA Cancelleria successioni

*Nomina curatore eredità giacente - Nr.996/2014 successioni (TC15ABH11364)* . . . . . Pag. 9

**ALTRI ANNUNZI****Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici**A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini  
Francesco

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD11380).* . . . . . Pag. 11

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

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD11379).* . . . . . Pag. 11

## AGFA HEALTHCARE IMAGING AGENTS GMBH

*Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Reg.1234/2008/CE e s.m. e del DLvo 29 dicembre 2007 n.274. (T15ADD11381)* . . . . . Pag. 12

ALFA INTES INDUSTRIA TERAPEUTICA SPLEN-  
DORE S.R.L.

*Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD11418).* . . . . . Pag. 19

## ASTRAZENECA S.P.A.

*Comunicazione di rettifica relativa alle specialità medicinali UNIPRIL E UNIPRILDIUR (T15ADD11432)* Pag. 23

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

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi regolamento 1234/2008/CE (T15ADD11409)* . . . . . Pag. 17

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

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi regolamento 1234/2008/CE (T15ADD11402)* . . . . . Pag. 15

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

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi regolamento 1234/2008/CE (T15ADD11404)* . . . . . Pag. 16

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

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi regolamento 1234/2008/CE (T15ADD11399)* . . . . . Pag. 14

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

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi regolamento 1234/2008/CE (T15ADD11405)* . . . . . Pag. 16

## BAXTER S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 712/2012 (T15ADD11397)* . . . . . Pag. 14

## BAXTER S.P.A.

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 712/2012 (T15ADD11388)* . . . . . Pag. 13

## BIOAKOS FARMA LABORATORI S.R.L.

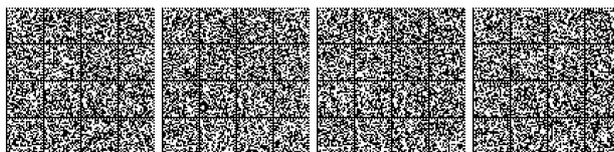
*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE. (T15ADD11395)* . . . . . Pag. 14

## BRACCO S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale ad uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE n. 1234/2008 (T15ADD11415)* . . . . . Pag. 18



BRUNO FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD11427).</i> . . . . .	Pag. 23	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. (T15ADD11407)</i> . . . . .	Pag. 16
DENTSPLY ITALIA SRL <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, n. 219 e s.m.i. e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (T15ADD11382)</i> . . . . .	Pag. 12	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. (T15ADD11400)</i> . . . . .	Pag. 15
EPIFARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD11411)</i> . . . . .	Pag. 17	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. (T15ADD11419)</i> . . . . .	Pag. 19
EPIFARMA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD11410)</i> . . . . .	Pag. 17	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. (T15ADD11420)</i> . . . . .	Pag. 20
FG S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD11414)</i> . . . . .	Pag. 18	IG FARMACEUTICI DI IRIANNI GIUSEPPE <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD11412)</i> . . . . .	Pag. 18
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. (T15ADD11370).</i> . . . . .	Pag. 10	JOHNSON & JOHNSON S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i. (T15ADD11387)</i> . . . . .	Pag. 12
GALDERMA ITALIA 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.i. (T15ADD11406)</i> . . . . .	Pag. 16	LABORATORI ALTER 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. (T15ADD11394).</i> . . . . .	Pag. 13
GE HEALTHCARE 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. (T15ADD11341)</i> . . . . .	Pag. 24	LABORATORIO CHIMICO FARMACEUTICO A. SELLA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio specialità medicinali. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD228)</i> . . . . .	Pag. 24
GENETIC S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi regolamento 1234/2008/CE (T15ADD11401)</i> . . . . .	Pag. 15	MAGIS FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE e s.m.i. (T15ADD11374)</i> . . . . .	Pag. 10
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. (T15ADD11408)</i> . . . . .	Pag. 17	PHARMEG S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD11413)</i> . . . . .	Pag. 18



RB PHARMACEUTICALS LIMITED <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 274/2007 (T15ADD11421) . . . . .</i>	Pag. 20	ZAMBON ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. Comunicazione Agenzia Italiana del Farmaco del 4 novembre 2008 (T15ADD11425) . . . . .</i>	Pag. 22
RECORDATI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD11430) . . . . .</i>	Pag. 23	ZAMBON ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. Comunicazione Agenzia Italiana del Farmaco del 4 novembre 2008 (T15ADD11426) . . . . .</i>	Pag. 22
S.F. GROUP 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. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (T15ADD11373) . . . . .</i>	Pag. 10	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali (T15ADD11422) . . . . .</i>	Pag. 21
S.F. GROUP 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. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (T15ADD11371) . . . . .</i>	Pag. 10	<b>Concessioni di derivazione di acque pubbliche</b>	
TEVA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Reg. 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T15ADD11423) . . . . .</i>	Pag. 21	REGIONE AUTONOMA VALLE D'AOSTA Assessorato OO.PP., difesa del suolo e edilizia residenziale pubblica <i>Richiesta di subconcessione di derivazione d'acqua (TC15ADF11345) . . . . .</i>	Pag. 24
TEVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T15ADD11369) . . . . .</i>	Pag. 9	<b>Consigli notarili</b>	
THERABEL GIENNE PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T15ADD11424) . . . . .</i>	Pag. 22	CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO <i>Avviso di trasferimento in Cinisello Balsamo del dott. Giuseppe Maria Miceli (TC15ADN11343) . . . . .</i>	Pag. 25
		CONSIGLIO NOTARILE DI TARANTO <i>Permesso di assenza della dott.ssa Latorraca Angelina e nomina a coadiutore della dott.ssa Ferrara Antonella (TC15ADN11344) . . . . .</i>	Pag. 25



# ANNUNZI COMMERCIALI

## CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

### CARIVIT

#### Cassa di Risparmio della Provincia di Viterbo S.p.A.

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

Appartenente al gruppo bancario Intesa Sanpaolo

Iscritto all'albo dei gruppi bancari direzione e coordinamento Intesa Sanpaolo S.p.A.

N. iscrizione albo banche 5086

Codice ABI 06065.7

Sede legale e direzione generale: via Mazzini, 129 - 01100 Viterbo

Capitale sociale: E. 49.407.056,31

Registro delle imprese: Viterbo

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01383000567

#### Convocazione di assemblea

I Signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria e straordinaria presso la sede legale della Carivit S.p.A., in Via Mazzini n. 129 a Viterbo, per il giorno 5 ottobre 2015 alle ore 10.00, in unica convocazione per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

#### Parte Ordinaria

Autorizzazione alla disposizione di azioni proprie ai sensi degli artt. 2357 e 2357-ter cod. civ.

#### Parte Straordinaria

Progetto di fusione per incorporazione di Cassa di Risparmio di Civitavecchia S.p.A., Cassa di Risparmio di Rieti S.p.A. e Cassa di Risparmio della Provincia di Viterbo S.p.A. in Intesa Sanpaolo S.p.A.; deliberazioni inerenti e conseguenti.

Possono intervenire all'Assemblea i soggetti cui spetta il diritto di voto (di seguito i "Soci" e, singolarmente, il "Socio") per i quali sia pervenuta alla Società, entro l'inizio dei lavori assembleari, la comunicazione dell'intermediario autorizzato attestante la loro legittimazione.

A tal fine il Socio avrà cura di richiedere per tempo, all'intermediario presso il quale sono depositate le proprie azioni, l'effettuazione della comunicazione ai sensi dell'art. 22 del Regolamento emanato con provvedimento congiunto Banca d'Italia/ Consob del 22/2/2008, e successive modificazioni. L'intermediario è tenuto all'effettuazione per tempo di tale adempimento se riceve la richiesta con almeno due giorni lavorativi di anticipo rispetto alla data dell'Assemblea.

Al fine di agevolare l'ingresso in Assemblea si invitano i Soci a presentarsi, muniti di un documento di riconoscimento, con una copia della predetta comunicazione.

I Soci possono farsi rappresentare nell'Assemblea mediante delega scritta, con l'osservanza delle disposizioni di legge ed in particolare dell'art. 2372 del codice civile.

In merito alla parte ordinaria, la proposta assembleare del Consiglio di Amministrazione è illustrata nel Documento Informativo pubblicato in data 30 luglio 2015 sul sito internet della Società - [www.carivit.it](http://www.carivit.it) - Sezione "Informazioni per gli Azionisti".

In merito alla parte straordinaria la documentazione prevista dalla normativa è stata pubblicata nella medesima sezione del sito internet della Società.

La documentazione sopra citata è stata inoltre depositata presso la sede sociale ove i Soci hanno diritto di prenderne visione.

Per ogni necessità di assistenza o informazioni è a disposizione la Segreteria della Società ai seguenti recapiti: tel. 0761/311220, email [gabriella.castiello@carivit.it](mailto:gabriella.castiello@carivit.it)

Il presente avviso di convocazione è pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e sul sito internet [www.carivit.it](http://www.carivit.it).

Viterbo, 28 agosto 2015

Il presidente del consiglio di amministrazione  
Aldo Perugi

T15AAA11396 (A pagamento).

### BARADELLO 2000 S.P.A.

Sede: Piazza Venturini n. 1 - Corteno Golgi

Capitale sociale: € 2.939.688,60 deliberato

Registro delle imprese: Brescia n. 02183280987

R.E.A. Brescia n. 427740

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02183280987

#### Convocazione di assemblea ordinaria

I Sigg. azionisti sono convocati in Assemblea generale ordinaria, presso la Sala Riunioni della Banca Credito Valtellinese, Corso Roma, 110/112 ad Aprica (so) in prima convocazione per il giorno giovedì 24 settembre 2015 alle ore 8.00 e, occorrendo, in seconda convocazione per il giorno venerdì 25 settembre 2015 alle ore 15.00, per discutere e deliberare sul seguente

ordine del giorno

1) Relazione del Consiglio di Amministrazione e del Collegio Sindacale sull'esercizio chiuso al 31/05/2015; presentazione del bilancio e deliberazioni conseguenti;

2) Determinazione del compenso dei componenti del Consiglio di Amministrazione;

3) Composizione collegio sindacale: nomina di un sindaco supplente ed eventuale incarico di revisione legale a soggetto terzo;

4) Varie ed eventuali

Potranno partecipare all'assemblea tutti coloro che si trovano nelle condizioni previste dalla Legge e dallo Statuto sociale.

Il presidente del consiglio di amministrazione  
Lorenzo Sangiani

T15AAA11383 (A pagamento).



**CARIVIT****Cassa di Risparmio della Provincia  
di Viterbo S.p.A.**

*Aderente al fondo interbancario di tutela dei depositi e al fondo nazionale di garanzia  
Appartenente al gruppo bancario Intesa Sanpaolo  
Iscritto all'albo dei gruppi bancari direzione e coordinamento Intesa Sanpaolo S.p.A.  
N. iscrizione albo banche 5086  
Codice ABI 06065.7*

Sede legale e direzione generale: via Mazzini, 129 -  
01100 Viterbo

Capitale sociale: E. 49.407.056,31

Registro delle imprese: Viterbo

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01383000567

*Convocazione di assemblea speciale*

E' convocata l'assemblea speciale degli azionisti di risparmio della CARIVIT S.p.A. presso la sede legale della società, in Via Mazzini n.129 a Viterbo, per il giorno 5 ottobre 2015 alle ore 12.00, in unica convocazione, per discutere e deliberare sul seguente Ordine del giorno:

Approvazione della delibera dell'assemblea straordinaria di CARIVIT del 5 ottobre 2015 sulla fusione per incorporazione della Cassa di Risparmio della Provincia di Viterbo S.p.A. in Intesa Sanpaolo S.p.A. Delibere inerenti e conseguenti.

Possono intervenire all'Assemblea i soggetti cui spetta il diritto di voto (di seguito i "Soci" e, singolarmente, il "Socio") per i quali sia pervenuta alla Società, entro l'inizio dei lavori assembleari, la comunicazione dell'intermediario autorizzato attestante la loro legittimazione.

A tal fine il Socio avrà cura di richiedere per tempo, all'intermediario presso il quale sono depositate le proprie azioni, l'effettuazione della comunicazione ai sensi dell'art. 22 del Regolamento emanato con provvedimento congiunto Banca d'Italia/Consob del 22/2/2008, e successive modificazioni. L'intermediario è tenuto all'effettuazione per tempo di tale adempimento se riceve la richiesta con almeno due giorni lavorativi di anticipo rispetto alla data dell'Assemblea.

Al fine di agevolare l'ingresso in Assemblea si invitano i Soci a presentarsi, muniti di un documento di riconoscimento, con una copia della predetta comunicazione.

I Soci possono farsi rappresentare nell'Assemblea mediante delega scritta, con l'osservanza delle disposizioni di legge ed in particolare dell'art. 2372 del codice civile.

La documentazione prevista dalla normativa è stata pubblicata sul sito internet della Società [www.carivit.it](http://www.carivit.it). Sezione "Informazioni per gli Azionisti", nonché depositata presso la sede sociale ove i Soci hanno diritto di prenderne visione.

Per ogni necessità di assistenza o informazioni è a disposizione la Segreteria della Società ai seguenti recapiti: tel. 0761/311220, email [gabriella.castello@carivit.it](mailto:gabriella.castello@carivit.it)

Il presente avviso di convocazione è pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e sul sito internet [www.carivit.it](http://www.carivit.it).

Viterbo, 28 agosto 2015

Il presidente del consiglio di amministrazione  
Aldo Perugi

T15AAA11398 (A pagamento).

**IRON S.P.A.**

Sede legale: via dei Mugnai n. 12 - Assisi S.  
Maria Degli Angeli

Capitale sociale: € 3.510.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Perugia n. 16858

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01622860540

*Convocazione di assemblea ordinaria*

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria presso la sede sociale in Assisi S. Maria degli Angeli, via dei Mugnai n. 12, per il giorno 29 settembre 2015 alle ore 15 ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 30 settembre 2015 stessa ora e luogo per discutere e deliberare sul seguente

*Ordine del giorno:*

1. Bilancio semestrale al 30 giugno 2015, riferimenti del Presidente del Consiglio di Amministrazione.

L'intervento all'assemblea è regolato dalle norme di legge e di statuto.

Santa Maria degli Angeli, 25 agosto 2015

p. Il consiglio di amministrazione -  
Il presidente  
Sergio Longo

TC15AAA11342 (A pagamento).

**TORRE SALSA TURISTICA - SOCIETÀ  
AGRICOLA PER AZIONI**

Capitale sociale: Euro 725.000,00 interamente versato

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00530670827

- 02130730845

*Convocazione di assemblea*

L'assemblea degli azionisti è convocata per il giorno 30 settembre 2015 alle ore 11 in Palermo, via Principe Granatelli, 46 per deliberare sul seguente

*Ordine del giorno:*

1. Aumento del capitale sociale da € 725.000 a € 1.300.000 - determinazione modalità condizioni e termini;

2. Modifica dell'art. 5 dello statuto;

3. Aumento di una unità del numero dai componenti del Consiglio di Amministrazione e conseguente nomina di un nuovo componente ad integrazione del Consiglio in carica.



Il deposito dei certificati azionari ai fini della partecipazione all'assemblea sarà effettuato nei modi e nei termini di legge.

Torre Salsa Turistica Soc. Ag. p. A. - Per il Consiglio di Amministrazione - Il presidente  
avv. Monica Morgante

TS15AAA11359 (A pagamento).

### ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

#### COMUNE DI AGRATE BRIANZA Provincia di Monza e Brianza

*Avviso di estinzione anticipata prestito obbligazionario comunale (BOC)*

Ente: Comune di Agrate Brianza, Via San Paolo, 24 - 20864 Agrate Brianza (MB).

Oggetto: Estinzione anticipata prestito obbligazionario comunale (BOC) a tasso fisso assunto con Banca OPI Spa, Codice ISIN IT0003990303, denominato "Comune di Agrate Brianza 3,683% 22/12/05-31/03/26" del valore nominale di Euro 3.279.000,00 emesso per il finanziamento dell'estinzione anticipata dei mutui contratti con la Cassa depositi e prestiti successivamente al 31/12/96.

Il responsabile dell'area economica-finanziaria  
dott.ssa Cinzia Pecora

T15AAB11368 (A pagamento).

#### BANCA POPOLARE DI ANCONA S.P.A.

*Iscritta al numero 301 nell'albo delle banche tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo n. 385 dell'1 settembre 1993*

*Appartenente al gruppo bancario Unione di Banche Italiane S.C.P.A. iscritto al n. 3111.2 dell'albo tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 64 del decreto legislativo n. 385 dell'1 settembre 1993*

*Soggetta all'attività di direzione e di coordinamento del socio UBI Banca S.C.P.A.*

Sede legale: via Don A. Battistoni n. 4 - Jesi (AN)  
Capitale sociale: E. 147.301.670,32 interamente versato  
Registro delle imprese: Registro delle imprese di Ancona n. 00078240421  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00078240421

*Avviso di cessione di rapporti giuridici in blocco ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il Testo Unico Bancario) corredato dell'informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5, del decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003 (il Codice in materia di protezione dei dati personali)*

Banca Popolare di Ancona S.P.A. (la Cessionaria) informa di aver acquistato, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, in base ad un contratto di cessione di rapporti giuridici in blocco concluso in data 03 agosto 2015

con CartaSi S.P.A., con sede legale e direzione generale a Milano, in Corso Sempione, n. 55, capitale sociale deliberato, sottoscritto e versato pari a E. 56.888.798,00 (cinquantaseimilioniottocentottantottomilasettecentonovantotto/00), codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Milano 04107060966, numero di Repertorio Economico Amministrativo 1725898, appartenente al gruppo bancario Istituto Centrale delle Banche Popolari Italiane S.p.a., iscritto all'albo dei gruppi bancari tenuto presso la Banca d'Italia, ai sensi dell'articolo 64 del decreto legislativo n. 385 dell'

1 settembre 1993, al n. 5000.5 e soggetta all'attività di direzione e di coordinamento del socio Istituto Centrale delle Banche Popolari Italiane S.p.a., con sede legale a Milano, in Corso Europa, n. 18, capitale sociale deliberato, sottoscritto e versato pari a E. 42.557.370,00 (quarantaduemilioni cinquecentocinquantesette milatrecentosettanta/00), codice fiscale e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Milano 00410710586, partita IVA 13212880150, numero di Repertorio Economico Amministrativo 318847 (la Cedente), la titolarità del complesso dei rapporti contrattuali, anche futuri (purché perfezionati entro il 31 marzo 2016 compreso), aventi ad oggetto il convenzionamento da parte della Cedente degli esercenti, clienti della Cessionaria, per l'accettazione di operazioni di acquisto effettuate mediante utilizzo di carte di pagamento e che soddisfano i seguenti criteri comuni (i Contratti di Acquiring):

*I) Il loro perfezionamento è avvenuto o avverrà per il tramite della Cessionaria,*

*II) Il loro perfezionamento non potrà avvenire oltre il 31 marzo 2016,*

*III) Gli esercenti, che ne sono o saranno parte, sono o saranno titolari, sin dal momento del loro perfezionamento, di almeno un rapporto di conto corrente con la Cessionaria,*

*IV) Le carte di pagamento che l'esercente, che ne è o sarà parte, deve accettare sono almeno le seguenti: Visa, MasterCard, Visa Electron, V PAY, Maestro, MasterCard PayPass e, qualora valorizzati i relativi campi nella documentazione contrattuale di cui si compongono i Contratti di Acquiring, le carte di pagamento recanti i marchi JCB e Union Pay.*

Si informa che l'efficacia della cessione della titolarità:

- Di ciascuno dei Contratti di Acquiring) per l'esecuzione del quale l'esercente, che ne è o ne sarà parte, utilizza terminali p.o.s. di titolarità della Cedente decorrerà dal giorno in cui la Cedente avrà completato, nell'intervallo temporale indicato nella comunicazione individuale che la Cessionaria ha trasmesso o trasmetterà all'esercente medesimo, con esito positivo, gli interventi tecnici sui predetti terminali p.o.s. necessari per adeguarli al trasferimento della titolarità del Contratto di Acquiring suddetto dalla Cedente alla Cessionaria,

- Di ciascuno dei Contratti di Acquiring (per l'esecuzione del quale l'esercente, che ne è o ne sarà parte, utilizza terminali p.o.s. di titolarità di soggetti diversi dalla Cedente è sospensivamente condizionata all'esecuzione, con esito positivo, degli interventi tecnici sui predetti terminali p.o.s. necessari per adeguarli al trasferimento della titolarità del Contratto di Acquiring dalla Cedente alla Cessionaria).

L'elenco dei Contratti di Acquiring che, alla data del presente avviso, rispettano i criteri cumulativi sopra elencati è disponibile presso il sito Internet della Cessionaria pubbli-



cato alla pagina Web [www.ubibanca.com/bpa](http://www.ubibanca.com/bpa) e presso la sede legale della Cessionaria. Tale elenco sarà aggiornato al fine di includere eventuali Contratti di Acquiring (ed eventuali Contratti per il Servizio DCC ad essi accessori) che dovessero essere perfezionati successivamente alla data del presente avviso ed entro il 31 marzo 2016.

La cessione della titolarità dei Contratti di Acquiring ha comportato e/o comporterà il necessario trasferimento alla Cessionaria dei dati personali relativi agli esercenti ceduti contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai Contratti di Acquiring (e ai Contratti per il Servizio DCC ad essi accessori). Tra i dati personali trasmessi alla Cessionaria non figurano dati sensibili; sono considerati tali i dati relativi, ad es., allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali, alle convinzioni religiose (articolo 4 del decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003).

La Cessionaria, a seguito dell'acquisto della titolarità dei Contratti di Acquiring, è tenuta, in qualità di titolare, a fornire agli esercenti ceduti l'informativa di cui all'articolo 13 del decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003.

La Cessionaria tratterà i dati personali, così acquisiti, degli esercenti ceduti nel rispetto del decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003. In particolare, la Cessionaria tratterà i dati personali in questione per finalità strettamente connesse e strumentali all'esecuzione dei Contratti di Acquiring di cui ha acquisito la titolarità. La Cessionaria, inoltre, tratterà i dati personali suddetti nell'ambito delle attività legate al perseguimento dell'oggetto sociale e per finalità strettamente legate all'adempimento di obblighi di legge, di regolamenti e della normativa comunitaria ovvero di disposizioni impartite da organi di vigilanza o di controllo e da autorità a ciò legittimate dalla legge.

In relazione alle finalità indicate il trattamento dei dati personali degli esercenti ceduti avverrà mediante strumenti manuali e automatizzati con modalità strettamente correlate alle finalità sopra indicate (eventualmente anche mediante profilature o raffronto dei dati stessi) e, comunque, in modo da garantire la sicurezza, la protezione e la riservatezza dei dati suddetti.

All'interno dell'organizzazione della Cessionaria possono venire a conoscenza dei dati personali degli esercenti ceduti, come incaricati o responsabili del loro trattamento, i dipendenti, i collaboratori a qualsiasi titolo

(per es., distaccati, stagisti, parasubordinati) e i collaboratori esterni adibiti a servizi e uffici centrali e della rete di vendita (filiali, promotori finanziari e consulenti di nostra fiducia), nonché strutture, interne ed esterne, che svolgono per conto della Cessionaria compiti tecnici, di supporto (in particolare, servizi legali, servizi informatici, spedizioni) e di controllo aziendale.

Per il perseguimento delle suddette finalità la Cessionaria può comunicare i dati personali degli esercenti ceduti a determinati soggetti, anche esteri, appartenenti ad alcune categorie (oltre a quelle individuate per legge) affinché svolgano i correlati trattamenti e comunicazioni. I soggetti ai quali saranno comunicati i dati personali in questione tratteranno questi in qualità di titolari salvo il caso in cui siano stati designati dalla Cessionaria "responsabili" dei trattamenti di loro specifica competenza. L'elenco aggiornato di questi ultimi è disponibile presso tutte le filiali della Cessionaria.

Inoltre, la Cessionaria informa gli esercenti ceduti che i dati personali contenuti nelle registrazioni di alcune operazioni finanziarie possono essere trasferiti, per esclusivi fini legati alla lotta al terrorismo e al suo finanziamento, anche alle autorità pubbliche degli Stati membri dell'Unione Europea nonché di paesi terzi, tra cui gli Stati Uniti d'America. Per le medesime finalità di cui sopra, i dati personali degli esercenti ceduti potranno essere comunicati all'estero e anche a soggetti che operano in Paesi non appartenenti all'Unione Europea. In ogni caso, questi dati personali non saranno oggetto di diffusione (intendendosi per diffusione il dare conoscenza dei dati personali a soggetti indeterminati, in qualunque forma, anche mediante la loro messa a disposizione o consultazione).

Resta fermo il consenso eventualmente prestato dagli esercenti ceduti in relazione al trattamento dei loro dati personali per le finalità commerciali di cui all'informativa in merito al trattamento dei loro dati personali consegnata loro al momento in cui gli stessi sono diventati cliente della Cessionaria.

Il presidente  
Corrado Mariotti

T15AAB11403 (A pagamento).

### **BANCA POPOLARE DI BERGAMO S.P.A.**

*Iscritta al n. 5561 dell'Albo delle Banche tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo n. 385 del 1 settembre 1993*  
*Appartenente al Gruppo bancario Unione di Banche Italiane S.c.p.a. iscritto al n. 3111.2 dell'Albo tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 64 del Decreto Legislativo n. 385 del 1 settembre 1993*  
*Soggetta all'attività di direzione e di coordinamento del socio UBI Banca S.c.p.a.*

Sede legale: Piazza Vittorio Veneto 8 - Bergamo  
Capitale sociale: pari ad Euro 1.350.514.252,00  
interamente versato

Registro delle imprese: Bergamo n. 03034840169  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 03034840169

*Avviso di cessione di rapporti giuridici in blocco ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 dell'1 settembre 1993 (il Testo Unico Bancario) corredato dell'informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5, del decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003 (il Codice in materia di protezione dei dati personali).*

Banca Popolare di Bergamo S.p.A. (la Cessionaria) informa di aver acquistato, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, in base ad un contratto di cessione di rapporti giuridici in blocco concluso in data 3 agosto 2015 con CartaSi S.p.A., con sede legale e direzione generale a Milano, in Corso Sempione, n. 55, capitale sociale deliberato, sottoscritto e versato pari a Euro 56.888.798,00 (cinquantaseimilioniottocentottantottomilasettecentonovantotto/00), codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Milano 04107060966, numero



di Repertorio Economico Amministrativo 1725898, appartenente al gruppo bancario Istituto Centrale delle Banche Popolari Italiane S.p.A., iscritto all'albo dei gruppi bancari tenuto presso la Banca d'Italia, ai sensi dell'articolo 64 del decreto legislativo n. 385 dell'1 settembre 1993, al n. 5000.5 e soggetta all'attività di direzione e di coordinamento del socio Istituto Centrale delle Banche Popolari Italiane S.p.A., con sede legale a Milano, in Corso Europa, n. 18, capitale sociale deliberato, sottoscritto e versato pari a Euro 42.557.370,00 (quarantaduemilionicinquecentocinquantasettemilatrecentosettanta/00), codice fiscale e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Milano 00410710586, partita IVA 13212880150, numero di Repertorio Economico Amministrativo 318847 (la Cedente), la titolarità del complesso dei rapporti contrattuali, anche futuri (purché perfezionati entro il 31 marzo 2016 compreso), aventi ad oggetto il convenzionamento da parte della Cedente degli esercenti, clienti della Cessionaria, per l'accettazione di operazioni di acquisto effettuate mediante utilizzo di carte di pagamento e che soddisfano i seguenti criteri comuni (i Contratti di Acquiring):

(i) il loro perfezionamento è avvenuto o avverrà per il tramite della Cessionaria,

(ii) il loro perfezionamento non potrà avvenire oltre il 31 marzo 2016,

(iii) gli esercenti, che ne sono o saranno parte, sono o saranno titolari, sin dal momento del loro perfezionamento, di almeno un rapporto di conto corrente con la Cessionaria,

(iv) le carte di pagamento che l'esercente, che ne è o sarà parte, deve accettare sono almeno le seguenti: Visa, MasterCard, Visa Electron, V PAY, Maestro, MasterCard PayPass e, qualora valorizzati i relativi campi nella documentazione contrattuale di cui si compongono i Contratti di Acquiring, le carte di pagamento recanti i marchi JCB e Union Pay.

Si informa che l'efficacia della cessione della titolarità:

- di ciascuno dei Contratti di Acquiring per l'esecuzione del quale l'esercente, che ne è o ne sarà parte, utilizza terminali p.o.s. di titolarità della Cedente decorrerà dal giorno in cui la Cedente avrà completato, nell'intervallo temporale indicato nella comunicazione individuale che la Cessionaria ha trasmesso o trasmetterà all'esercente medesimo, con esito positivo, gli interventi tecnici sui predetti terminali p.o.s. necessari per adeguarli al trasferimento della titolarità del Contratto di Acquiring suddetto dalla Cedente alla Cessionaria,

- di ciascuno dei Contratti di Acquiring (per l'esecuzione del quale l'esercente, che ne è o ne sarà parte, utilizza terminali p.o.s. di titolarità di soggetti diversi dalla Cedente è sospensivamente condizionata all'esecuzione, con esito positivo, degli interventi tecnici sui predetti terminali p.o.s. necessari per adeguarli al trasferimento della titolarità del Contratto di Acquiring dalla Cedente alla Cessionaria).

L'elenco dei Contratti di Acquiring che, alla data del presente avviso, rispettano i sopra elencati è disponibile presso il sito Internet della Cessionaria pubblicato alla pagina Web [www.ubibanca.com/bpb](http://www.ubibanca.com/bpb) e presso la sede legale della Cessionaria. Tale elenco sarà aggiornato al fine di includere eventuali Contratti di Acquiring (ed eventuali Contratti per il Servizio DCC ad essi accessori) che dovessero essere perfezionati successivamente alla data del presente avviso ed entro il 31 marzo 2016.

La cessione della titolarità dei Contratti di Acquiring ha comportato e/o comporterà il necessario trasferimento alla Cessionaria dei dati personali relativi agli esercenti ceduti contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai Contratti di Acquiring (e ai Contratti per il Servizio DCC ad essi accessori). Tra i dati personali trasmessi alla Cessionaria non figurano dati sensibili; sono considerati tali i dati relativi, ad es., allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali, alle convinzioni religiose (articolo 4 del decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003).

La Cessionaria, a seguito dell'acquisto della titolarità dei Contratti di Acquiring, è tenuta, in qualità di titolare, a fornire agli esercenti ceduti l'informativa di cui all'articolo 13 del decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003.

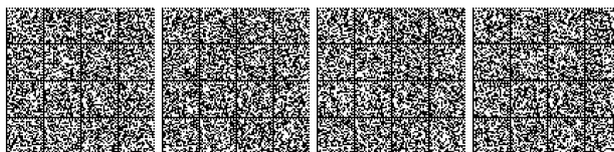
La Cessionaria tratterà i dati personali, così acquisiti, degli esercenti ceduti nel rispetto del decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003. In particolare, la Cessionaria tratterà i dati personali in questione per finalità strettamente connesse e strumentali all'esecuzione dei Contratti di Acquiring di cui ha acquisito la titolarità. La Cessionaria, inoltre, tratterà i dati personali suddetti nell'ambito delle attività legate al perseguimento dell'oggetto sociale e per finalità strettamente legate all'adempimento di obblighi di legge, di regolamenti e della normativa comunitaria ovvero di disposizioni impartite da organi di vigilanza o di controllo e da autorità a ciò legittimate dalla legge.

In relazione alle finalità indicate il trattamento dei dati personali degli esercenti ceduti avverrà mediante strumenti manuali e automatizzati con modalità strettamente correlate alle finalità sopra indicate (eventualmente anche mediante profilature o raffronto dei dati stessi) e, comunque, in modo da garantire la sicurezza, la protezione e la riservatezza dei dati suddetti.

All'interno dell'organizzazione della Cessionaria possono venire a conoscenza dei dati personali degli esercenti ceduti, come incaricati o responsabili del loro trattamento, i dipendenti, i collaboratori a qualsiasi titolo (per es., distaccati, stagisti, parasubordinati) e i collaboratori esterni adibiti a servizi e uffici centrali e della rete di vendita (filiali, promotori finanziari e consulenti di nostra fiducia), nonché strutture, interne ed esterne, che svolgono per conto della Cessionaria compiti tecnici, di supporto (in particolare, servizi legali, servizi informatici, spedizioni) e di controllo aziendale.

Per il perseguimento delle suddette finalità la Cessionaria può comunicare i dati personali degli esercenti ceduti a determinati soggetti, anche esteri, appartenenti ad alcune categorie (oltre a quelle individuate per legge) affinché svolgano i correlati trattamenti e comunicazioni. I soggetti ai quali saranno comunicati i dati personali in questione tratteranno questi in qualità di titolari salvo il caso in cui siano stati designati dalla Cessionaria "responsabili" dei trattamenti di loro specifica competenza. L'elenco aggiornato di questi ultimi è disponibile presso tutte le filiali della Cessionaria.

Inoltre, la Cessionaria informa gli esercenti ceduti che i dati personali contenuti nelle registrazioni di alcune operazioni finanziarie possono essere trasferiti, per esclusivi fini legati alla lotta al terrorismo e al suo finanziamento, anche alle autorità pubbliche degli Stati membri dell'Unione Europea nonché di paesi terzi, tra cui gli Stati Uniti d'Ame-



rica. Per le medesime finalità di cui sopra, i dati personali degli esercenti ceduti potranno essere comunicati all'estero e anche a soggetti che operano in Paesi non appartenenti all'Unione Europea. In ogni caso, questi dati personali non saranno oggetto di diffusione (intendendosi per diffusione il dare conoscenza dei dati personali a soggetti indeterminati, in qualunque forma, anche mediante la loro messa a disposizione o consultazione).

Resta fermo il consenso eventualmente prestato dagli esercenti ceduti in relazione al trattamento dei loro dati personali per le finalità commerciali di cui all'informativa in merito al trattamento dei loro dati personali consegnata loro al momento in cui gli stessi sono diventati cliente della Cessionaria.

Banca Popolare di Bergamo S.p.A.  
- Il presidente e legale rappresentante  
dott. Giorgio Frigeri

T15AAB11431 (A pagamento).

## ANNUNZI GIUDIZIARI

### NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

#### TRIBUNALE DI FOGGIA

##### *Notificazione per pubblici proclami*

Il Presidente del Tribunale di Foggia giusto decreto del 15.6.2015 autorizza l'avv. Massimiliano Vincitorio nell'interesse e per conto di Coco Leonardo la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione per usucapione dei beni immobili siti in San Marco in Lamis censiti al catasto terreni dell'Ufficio del Territorio di Foggia al foglio 90, particelle 23-31-33-73-74-80 e al catasto immobili dell'Ufficio del Territorio di Foggia foglio 92 particella 1384

San Marco in Lamis 26.8.2015

avv. Massimiliano Vincitorio

T15ABA11375 (A pagamento).

#### TRIBUNALE DI UDINE

*Notificazione per pubblici proclami (ex art. 150 c.p.c., giusta autorizzazione del Presidente del Tribunale in data 14/8/2015 - r.g. 2298/2015)*

Coopca - Società Cooperativa Carnica di Consumo, con sede in Tolmezzo (UD), Via della Cooperativa n. 11, c.f. 00188930309, rappresentata e difesa dall'avv. Giuseppe Campeis nell'ambito della procedura di concordato preventivo n. 24/2014, avvisa A.C.R.A.F. s.p.a., Adami Enrico, Agricola Lusia s.r.l., Agrifood Abruzzo s.r.l., Aliver s.r.l., Ange-

lillo Tommaso, Anziutti Tatiana, Ascari Francesco, Ascari Massimo, Ascari Noemi, Barazzutti Alberto, Barbina Stefano, Bazzara Maria, Beorchia Elena, Bierti Daniela, Bigoni Paola Elvira, Boniotti Paolo, Bortolozzo Luigina, Bortoluzzi Alberta, Bortoluzzi Giovanni, Bullfon Giorgio, Burelli Velda, Canova s.r.l., Carniello Guglielmo, Casasola Giuliana, Cassa di Risparmio F.V.G. , Castiglioni Aldo, Ceres s.p.a., Chianusso Giancarlo, Chiarcossi Marisa, Ciani Carlo, Clauderotti Roberta, Clerici Antonietta, Collini Mario, Colman Alessia, Comini Leonardo, Conter s.r.l., Dario Davide, Dario Emma, David Lidiana, Davide Campari - Milano s.p.a., De Caneva Leonardo, De Colle Serena, De Michiel Viera, De Michielis Claudio, Del Verde Industrie Alimentari s.p.a., Della Siega Monica, Di Bernardo Sarah, Dibevit Import s.r.l., Dino Bianchi s.r.l., D'Orlando Marilena, Durante Michelangelo, Equitalia Nord s.p.a., F.lli Tiozzo s.r.l., Fabbro Adina, Fabbro Giuseppe, Fachin Bruno, Fachin Michela, Fantin Amabile, Favaro s.n.c., Favretto Francesca, Felice Giulio, Fietta s.p.a., Flego Ernesto, Flego Gianluca, Foretich Luisa, Gennari Fabrizio, Gennari Patrizio, Gonano Annamaria, Gonano Riccardo, Granarolo s.p.a., Guerra Edda, Guerra Gemma, Guerra Matteo, Guerra Michele, Heineken Italia s.p.a., Ibba Alessio, Iob Adriano, Izzo Amalia, Izzo Francesca Caterina, Izzo Francesco, Johansen Inge Kronsted, La Torre Antonio, La Torre Maria, La Torre Pasquale, Lazzara Alda, Lenarduzzi Maria, Lindt & Sprungli s.p.a., Londero Christian, Manno Danilo, Mariotti Sandra, Marmiere Marco, Martini Gabriella, Martinis Giovanni Battista, Mastrangelo Nadia, Matiz Irene, Maxicarta s.r.l., Mestroni Lorena, Molfetta Angela, Monte dei Paschi di Siena, Morandi Lorenzo, Moro Manuel, Moticchio Cosimo, Muzzolini Canzio, N.P. Industries s.r.l., Nassimbeni Sara, Nassimbeni Simona, Opportunity s.p.a., Ortofrutta Sattin s.r.l., Ortomagia s.r.l., Pai s.p.a., Panificio Ghedin Massimo, Panificio Marchesan s.n.c., Peresson Teodora, Perfetti Van Melle Italia s.r.l., Peris Flavio, Petrucci Paoletti Marco, Picco Bruna, Piemonte Antonella, Piemonte Moira, Pizzale Valentino, Portolan Manuela, Proietti Gaffi Marta, Rizzo Edda, Rocco Giuseppe, Rossitti Bruno, Rossitti Lisa, Rossitti Simone, Rotter Giannina, Rovis Alessandra, Rovis Attilio, Rovis Katia, Sala Luisa, Sami s.r.l., San Carlo G.A. s.p.a., Saule Angelo, Silverio Miriam, Sodalco s.r.l., Steffan Olindo, Straulino Mauro, Straulino Roberto, Tavola s.p.a., Tavolin Paolo, Tazzi Barbara, Tazzi Giuseppe, Tolazzi Evelina, Trentin s.p.a., Trigatti Annalisa, Ursella Domenico, Valesin Giorgio, Vallan Luisa, Venier Annamaria, Vidotto Ivana, Viezzoli Gianna, Villafrut s.r.l., Viticoltori Ponte s.r.l., Vitti Massimo, Vitti Sandro, Zanardo Christian, Zanatta Michela, Zanatta Virginio, Zane Patrizia, Zanin Marco, Zoffi Palmarina, Zoldan Mirco, Zucchiatti Barbara, Zucchiatti Gianni, Zucchiatti Romina e Zucchiatti Vanessa che con decreto di data 14/7/2015, "rilevato che nei termini di legge (scaduti il 10.7.2015) la proposta è stata approvata dalla maggioranza dei creditori, singolarmente ed in ciascuna classe, e che risultano numerosi voti dissenzienti", il Tribunale di Udine, visti gli artt. 180 e 181 l.fall., ha fissato l'udienza dell'1/10/2015, ad ore 11.00, per la comparizione in camera di consiglio della proponente, del Commissario Giudiziale, dei creditori dissenzienti e di qualsiasi interessato, assegnando a questi ultimi termine per la costituzione in giudizio fino a dieci giorni prima dell'udienza ed "alla proponente termine fino al 4.9.2015 per avviare il procedimento inteso a notificare il presente decreto



al commissario giudiziale ed ai creditori dissenzienti (anche con voto ritenuto non valido dal commissario)”, invitando il Commissario ad affrontare, nel suo parere ex art. 180 l.fall., il tema della persistenza o meno della funzionalità della prevista continuità aziendale al miglior soddisfacimento dei creditori e del rispetto dei relativi dati previsionali di piano e mandando alla Cancelleria per la pubblicazione del decreto stesso ex art. 17 l.fall.

avv. Giuseppe Campeis

T15ABA11377 (A pagamento).

## TRIBUNALE DI VERONA

### *Atto di citazione*

L' avv. Mario Giovanni Verga proc. e dom. delle signore Pezzo Anita, nata a Verona il 14.11.1952 (PZZNTA-52S54L781Z), Pezzo Daniela, nata a Verona il 14.11.1952 (PZZDNL52S54L781G), Pezzo Anna Paola, nata a Verona il 05.09.1948 (PZZNPL48P45L781V) citano gli eredi gli eredi di Pezzo Romano, nato a Boscochiesanuova il 12.07.1874 e deceduto in Verona il 20.03.1956 a comparire avanti il Tribunale di Verona, all'udienza del 21.01.2016 ore di rito, con l'invito a costituirsi nelle forme di legge ex art. 166 c.p.c. almeno venti giorni prima della predetta udienza, ovvero dell'udienza che fosse differita dal Giudice Istruttore ex art. 168 bis ed avvertendoli che, non costituendosi o costituendosi oltre il predetto termine, incorreranno nelle preclusioni e nelle decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c., per ivi sentir dichiarare l'acquisto per intervenuta usucapione in favore delle signore Pezzo Anita, Pezzo Daniela e Pezzo Anna Paola della proprietà degli immobili siti nel Comune di Verona e così censiti in Catasto Terreni di detto Comune: Foglio 35 mapp.92 uliveto are 10 ca 07; Foglio 35 mapp.93 uliveto are 08 ca 23.

Verona, 10.08.2015

avv. Mario Giovanni Verga

T15ABA11378 (A pagamento).

## TAR CAMPANIA - NAPOLI

*Integrazione del contraddittorio mediante notifica per pubblici proclami, in esecuzione dell'ordinanza collegiale del T.A.R. Campania Napoli, Sez. IV, n. 4117 del 29/07/2015*

I - Autorità Giudiziaria: T.A.R. Campania - Napoli - sez. IV - R.G. 997/2015.

II - Ricorrente: prof.ssa Angela Maglio contro il M.I.U.R. - Ufficio Scolastico Regionale per la Campania.

III - Ricorso per l'annullamento del decreto del Direttore Generale dell'Ufficio Scolastico Regionale per la Campania, prot. n. AOODRCA.9248 del 18.12.2014 di approvazione della graduatoria generale di merito relativa al concorso per

il reclutamento di dirigenti scolastici DDG 13.7.2011, nella parte in cui vede collocata la ricorrente al posto 619, con attribuzione di 66,50 punti e Motivi aggiunti al ricorso, per l'annullamento del decreto del Direttore Generale dell'Ufficio Scolastico Regionale per la Campania, prot. n. AOODRCA.3355 del 01/04/2015 di rettifica della graduatoria generale di merito approvata con DDG prot. AOODRCA 9248 del 18/12/2014, nella parte in cui non ha emendato gli errori denunciati con il ricorso, collocando la ricorrente al posto 619, con attribuzione di punti 66,50. La ricorrente ha denunciato l'erronea attribuzione di punti 1,20 in luogo di punti 2,90 in relazione ai titoli culturali posseduti, dichiarati e non valutati.

IV - Lo svolgimento del processo può essere seguito consultando il sito [www.giustizia-amministrativa.it](http://www.giustizia-amministrativa.it) attraverso l'inserimento del numero di registro generale del ricorso nella seconda sottosezione "Ricerca ricorsi", rintracciabile all'interno della seconda sottosezione "Campania-Napoli" della Sezione "TAR".

V - Il testo integrale del ricorso e dei motivi aggiunti può essere consultato sulla home page del sito internet dell'USR Campania, Napoli ([www.campania.istruzione.it](http://www.campania.istruzione.it)), accedendo al collegamento denominato "atti di notifica".

VI - I soggetti controinteressati sono: Sodano Angela, De Simone Anna Filomena, Scotto di Fasano Valeria, Zollo Mario Nicolino, Saviano Angelina, Ruocco Aniello, Leonessa Valeria, Salzillo Gerardo, Serafini Ada, Ruggiero Anna, Gravino Tecla, Cirillo Lucia Antonietta, Degani Lia Anna, Testa Carmela, Guadagni Rita, Riccio Marina, Casaburo Cristiana, Raia Floriana, Musella Fiorella, Giaquinto Claudia, Perrina Ottone, Belliazzi Diego, Sodano Rosanna, Esposito Rita, D'Ambrosio Gianmarco, Maiello Antonietta, Cervelli Loredana, Sessa Bernardino, Verile Annamaria, Marone Angela, Dell'Isola Patrizia, Massaro Angela, Moriello Rosa, D'Anna Gelsomina, Volpe Grazia Maria Rosaria, Del Prete Redente Elpidio, Marino Antonia, Russo Loredana, Pisciueneri Maria, Storino Luigi, Bidello Lucio, Baldi Margherita, Bergamasco Amalia, Costigliola Giovanna Battista, Toscano Maria Rosaria, Silverii Maria Grazia, Verile Giuseppina, Criscuolo Maria, Mascolo Amalia, Maraffi Sabina, Di Girolamo Maria Stefania, D'Elia Vincenza, Viggiano Marilena, Gagliotta Vincenzo, Saccinto Roberta, Blenx Giuseppina, D'Esposito Rachele, Salzano Rossella, Tomasuolo Maria, Pappalardo Maria, Urgera Angelo, Silvestre Margherita, Odato Dorotea, Marino Lucia, Boschetti Antonio, Di Tommaso Michele, D'Ambrosia Marcellino, Buongiovanni Mariaconetta, Sorrentino Teresa, Nappo Maria Rosaria, Savarese Rosa, Urciuoli Maria, Viterale Amelia, Ergastolo Angelina, Nugnes Pasquale, Guerra Giovanna, Piscitiello Consolata, Mormile Adele, Aletta Bruno, Fornataro Giovanni, Rizzo Maria Antonietta.

avv. Elisa Saldutti

avv. Enzo Brizza

T15ABA11417 (A pagamento).



**TRIBUNALE DI ROVIGO***Atto di citazione per usucapione*

I signori Veronese Giorgio nato a Bosaro (RO) il 13 aprile 1958 (codice fiscale: VRNGRG58D13B069C), ivi residente alla via A. Zanon n. 812, Veronese Maria nata a Bosaro (RO) il 10 novembre 1955 (codice fiscale: VRNMRA55S50B069C), residente in Copparo (FE), Vicolo De Toma Vincenzo n. 4 e Veronese Paolo nato a Rovigo il 29 giugno 1953 (codice fiscale: VRNPLA53H29H620R), ivi residente al viale Porta Adige n. 18, assistiti e rappresentati tutti, come da mandato a margine del presente atto, dall'avv. Sheila Bettarello (codice fiscale: BTTSHL74B65H620O e Pec: sheila.bettarello@rovi-goavvocati.it), con domicilio eletto presso lo studio del predetto procuratore in Rovigo, via Monte Pelmo n. 25/3 (telefax: 0425-754571), autorizzati dal Presidente di Sezione del Tribunale di Rovigo giusto provvedimento del 7 agosto 2015 a procedere alla notificazione per pubblici proclami ex art. 150 C.P.C. dell'atto di citazione che di seguito si pubblica per estratto (*Omissis*);

## Citano

sig. Saletta Anselmo (codice fiscale: SLTNL-M98A12B069B), nato a Bosaro (RO) il 12 gennaio 1898, sig. Saletta Giovanni (codice fiscale: SLTGNN98A12B069L), nato a Bosaro (RO) il 12 gennaio 1898 e deceduto in Rovigo il 10 marzo 1964, sig. Saletta Elvidio (codice fiscale: SLTLVD25R01B069E), nato a Bosaro (RO) il 1° ottobre 1925 e deceduto in Collegno (TO) il 14 giugno 2009, in qualità di erede legittimo di Saletta Giovanni e gli eredi ed aventi causa dei medesimi soggetti, tutti collettivamente ed impersonalmente -mediante notifica per pubblici proclami come da istanza in calce al presente atto-, nonché -mediante notifica ordinaria- signora Cappellozza Liliana (codice fiscale: CPPL-LN28R54B069L), nata a Bosaro (RO) il 14 ottobre 1928 e residente in Collegno (TO), via G. Donizetti n. 58, nella sua qualità di erede legittima del coniuge Saletta Elvidio, a comparire innanzi al Tribunale di Rovigo, Giudice Istruttore designando ex art. 168-bis C.P.C., all'udienza del 13 gennaio 2016 ore 9 e segg., con invito a costituirsi nelle forme e nei modi di cui all'art. 166 C.P.C., nel termine di venti giorni prima dell'udienza di comparizione, con espresso avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le preclusioni e decadenza di cui agli artt. 167 e 38 C.P.C. e che, in mancanza di costituzione, si procederà in loro assenza e/o contumacia, per ivi sentire accogliere le seguenti

## Conclusioni

Voglia il Tribunale adito, respinta ogni contraria istanza, eccezione, deduzione e difesa:

1) accertare in capo ai signori Veronese Giorgio, Veronese Maria e Veronese Paolo il congiunto possesso continuo, pubblico ed ininterrotto e, per l'effetto, essendo maturato il tempo previsto *ex lege*, dichiarare -in favore dei medesimi- l'intervenuto acquisto per usucapione ex art. 1158 del Codice civile della proprietà della quota pari a 3/15 dei terreni siti in Bosaro (RO) e censiti, rispettivamente al:

Catasto terreni: foglio 6, particella 187, porz. AA di qualità «seminativo» e porz. AB di qualità «semin arbor», rispettivamente classe 1 e 2, di ha are ca 31.00 e 04.30;

Catasto terreni: foglio 6, particella 188, porz. AA di qualità «seminativo» porz. AB di qualità «semin arbor», rispettivamente classe 1 e 2, di ha are ca 09.00 e 02.10;

Catasto terreni: foglio 6, particella 275, porz. AA di qualità «seminativo» porz. AB di qualità «semin arbor», rispettivamente classe 1 e 2, di ha are ca 06.00 e 00.66;

Catasto terreni: foglio 6, particella 276, qualità «seminativo», classe 1, di ha are ca 14.00.

2) Dichiarare la sentenza titolo valido per le volture catastali e trascrizioni, ordinando comunque al Conservatore dei Registri Immobiliare di Rovigo la trascrizione della sentenza medesima.

3) Spese e compensi di lite come per legge. (*Omissis*).

Rovigo, 27 luglio 2015

avv. Sheila Bettarello

TC15ABA11363 (A pagamento).

*AMMORTAMENTI***TRIBUNALE DI L'AQUILA***Ammortamento libretto di risparmio*

Il Tribunale de' L'aquila, con decreto n. 1190/2015 del 09/07/2015, ha pronunciato l'ammortamento del libretto di deposito al portatore n. 261756 emesso da CARISPAQ s.p.a., oggi B.P.E.R. s.c. - Agenzia n.2 L'aquila, portante un saldo di Euro 8.901,98 ed intestato alla sig.ra Bruna Centi, nata a L'aquila il 15-09-1933. Ha autorizzato l'emissione del duplicato trascorsi 90 giorni dalla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, salva opposizione del detentore.

Li 23/07/2015

avv. Paolo Vecchioli

T15ABC11416 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI NAPOLI***Ammortamento polizze di pegno*

Il Giudice Delegato con decreto 25.05.2015 ha pronunciato l'ammortamento autorizzandone il duplicato trascorsi 90 gg. delle polizze di pegno al portatore n. 67000650301 e 67000645486 con saldo di Euro 992,00 e 940,00 emesse dalla Unicredit Banca Spa Napoli in data 29.08.2012 e 22.08.2012 di proprietà del sig. Patierno Vincenzo

Patierno Vincenzo

T15ABC11428 (A pagamento).



**TRIBUNALE CIVILE DI POTENZA***Ammortamento di certificato nominativo di azioni*

Il Presidente del Tribunale di Potenza, con decreto n. 1239/2015 del 18.08.2015, depositato in Cancelleria il 19.08.2015, ha pronunciato l'ammortamento del certificato nominativo n. 2320 emesso dalla ex Banca mediterranea S.p.A., ora UniCredit S.p.A. (C.F.: 00348170101), rappresentativo di n. 50.400 azioni del valore nominale di lire 5.000 (ora euro 2,58) ciascuna della ex Banca Mediterranea SpA, intestato a Giordano Antonio. Opposizione legale entro 30 giorni.

Potenza, 01/09/2015

avv. Rosanna Coluzzi

T15ABC11429 (A pagamento).

**EREDITÀ****TRIBUNALE DI BOLZANO***Nomina curatore di eredità giacente*

Il Giudice del Tribunale di Bolzano con decreto del 20/08/2015 nomina curatore dell'eredità giacente di Pircher Marianna, nata a Parcines il 03/05/1933 e deceduta a Parcines (Bz) il 09/01/2014, l'avv. Jochen Raffl, nato a Cermes (Bz) il 21/03/1970, con studio legale a 39012 Merano, in via Luis Zuegg n. 40.

Merano, 03/07/2015

avv. Jochen Raffl

T15ABH11376 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI VERBANIA  
Cancelleria successioni***Nomina curatore eredità giacente - Nr:996/2014 successioni*

Il giudice del Tribunale di Verbania dott. Persico Maria Cristina con decreto in data 14 gennaio 2015 ha nominato curatore dell'eredità giacente di Bacigalupo Fiorella, nata ad Assemini il 22 settembre 1964, domiciliata in vita in Cannobio e deceduta in Verbania il 28 maggio 2012, l'avv. Ruppen Luca del Foro di Verbania.

Verbania, 20 agosto 2015

Il funzionario giudiziario  
Lorena Di Martino

TC15ABH11364 (A pagamento).

**ALTRI ANNUNZI****SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI  
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI****TEVA ITALIA S.R.L.**

Sede legale: via Messina, 38 – 20154 Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11654150157

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

Medicinale: ENALAPRIL/IDROCLOROTIAZIDE TEVA

Codice farmaco: 037784 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1B/2013/3396

Procedura Europea: FR/H/0309/001/IB/022

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB - C.I.3.z

Modifica apportata: aggiornamento stampati in seguito alla procedura FR/H/0309/001/IB/022.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

Un procuratore  
dott.ssa Anna Lubrano

T15ADD11369 (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.*

Titolare AIC: Fresenius Medical Care Italia S.p.A.

Medicinale: CAPD 17;

AIC e confezioni: AIC n. 029491 in tutte le confezioni  
autorizzate;

Medicinale: CAPD 18;

AIC e confezioni: AIC n. 029492 in tutte le confezioni  
autorizzate;

Medicinale: CAPD 19;

AIC e confezioni: AIC n. 029493 in tutte le confezioni  
autorizzate;

Medicinale: BICAVERA;

AIC e confezioni: AIC n. 035498 in tutte le confezioni  
autorizzate;

Medicinale: BICANOVA;

AIC e confezioni: AIC n. 037096 in tutte le confezioni  
autorizzate;

Titolare AIC: Fresenius Medical Care Deutschland GmbH

Medicinale: MULTIBIC;

AIC e confezioni: AIC n. 036166054;

MRP n. DE/H/xxxx/IA/723/G - Codice pratica:  
C1A/2015/2430;

Modifica di tipo IA in categoria C.I.8.a, consistente nell'in-  
troduzione di una sintesi del PSMF di Fresenius Medical  
Care Deutschland GmbH.

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU pos-  
sono essere mantenuti in commercio fino alla data di sca-  
denza indicata in etichetta.

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

Un procuratore  
Sante Di Renzo

T15ADD11370 (A pagamento).

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

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

*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. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274.*

Medicinale: AERFLU

Confezioni e numeri A.I.C.: 034493, in tutte le confezioni  
e presentazioni autorizzate.

Codice pratica: N1B/2015/2485

Medicinale: COBAFORTE

Confezioni e numeri A.I.C.: 021146, in tutte le confezioni  
e presentazioni autorizzate.

Codice pratica: N1A/2015/1797

Modifica di Tipo IAIN, categoria C.I.8.a), consistente nella  
modifica del Summary of the Pharmacovigilance System  
Master File (PSMF).

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

Un procuratore  
Sante Di Renzo

T15ADD11371 (A pagamento).

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

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

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

Medicinale: RIFLAX

Confezioni e numeri A.I.C.: 037249, in tutte le confezioni  
e presentazioni autorizzate.

Codice pratica: N1A/2015/1869.

Modifica di Tipo IAIN, categoria B.II.b.1.a), consistente  
nell'aggiunta di un sito di confezionamento secondario,  
Pharma Partners S.r.l., Via Strobino 55/57 - 59100 Prato  
(PO), Italia.

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

Un procuratore  
Sante Di Renzo

T15ADD11373 (A pagamento).

**MAGIS FARMACEUTICI S.P.A.**

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

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

Codice pratica: N1A/2015/2738

Specialità medicinale: TAZOPENIL.

Confezioni: tutte (AIC 038181). Tipologia di variazione:  
Tipo IB B.III.1.a.1 by default.



Modifica apportata: Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea Europea per una sostanza attiva da un fabbricante già approvato (FRESENIUS KABI ANTI-INFECTIVES S.r.l.; R0 CEP 2012-101 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. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in GU.

Il legale rappresentante  
dott. Enzo Moroni

T15ADD11374 (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

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

Codice pratica: N1B/2015/2426

Medicinale: PORTOLAC EPS 66,67 g/100 ml sciroppo

Confezioni: 029563044

Tipo di modifica: IB (B.II.f.1b2)

Modifica apportata: introduzione validità dopo prima apertura: 12 mesi

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'azienda titolare dell'AIC.

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

T15ADD11379 (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

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

Codice pratica: N1B/2015/2431

Medicinale: PORTOLAC 66,67 g/100 ml sciroppo

Confezioni: 026814158

Tipo di modifica: IB (B.II.f.1b2)

Modifica apportata: introduzione validità dopo prima apertura: 12 mesi

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'azienda titolare dell'AIC.

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

T15ADD11380 (A pagamento).

### AGFA HEALTHCARE IMAGING AGENTS GMBH

Sede Legale: Am Coloneum 4 - 50829 Köln - Germania

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

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

Medicinale: IOPAMIGITA 300 mg/ml e 370 mg/ml soluzione iniettabile - per infusione

Codice A.I.C.: 039534 - tutte le confezioni

Codice pratica: C1B/2015/1594 - Procedura europea: DE/H/1782/001-002/IB/014/G

Gruppo di Variazioni: Tipo IB - B.II.b.1.f: aggiunta del sito alternativo S.M. Farmaceutici S.R.L. per la produzione in bulk sterile e per il confezionamento primario. Tipo IAIN - B.II.b.2.c.2 e Tipo IAIN - B.II.b.1.a: aggiunta del sito Cordan Pharma S.p.A. come sito per il controllo e rilascio e per il confezionamento secondario. N° 2 variazioni Tipo IB - B.II.b.3.a: modifiche minori al processo di produzione del prodotto finito.

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

Legale rappresentante  
Gilberto Liorci

T15ADD11381 (A pagamento).

### DENTSPLY ITALIA SRL

Sede legale: Piazza dell'Indipendenza, 11/B - 00185 Roma  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04518661006

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione  
in commercio di una specialità medicinale per uso  
umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legi-  
slativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. e del Regolamento  
1234/2008/CE e s.m.i..*

Medicinale: ORAQIX

Confezione e numero di A.I.C.: 25/25 mg/g gel periodontale, 037590015

Codice Pratica: C1A/2015/2089 - MRP n. SE/H/0426/001/IA/020

Modifica di Tipo IAI categoria n. A.Z. consistente nella modifica del nome di un produttore di materiale per il confezionamento primario, da: Helvoet Pharma, Belgium NV a DATWYLER PHARMA BELGIUM NV. 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 presente pubblicazione in *G.U.*

Un procuratore  
Sante Di Renzo

T15ADD11382 (A pagamento).

### JOHNSON & JOHNSON S.P.A.

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

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00407560580

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

*Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo  
29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i.*

Codice Pratica n. C1A/2015/2470

N. di Procedura Europea: UK/H/4651/001/IA/012

Medicinale: ACTIGRIP TOSSE MUCOLITICO

Confezione: 041772017 - 20 mg/ml soluzione orale, gusto mentolo - flacone vetro da 150 ml

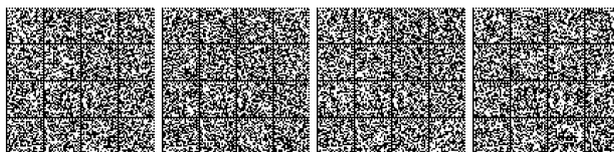
Titolare AIC: Johnson & Johnson S.p.A.

Tipologia di variazione: Tipo IAIN - C.I.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, E' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (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 ita-



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

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

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

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

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

Un procuratore  
dott.ssa Daniela Gambaletta

T15ADD11387 (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 specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 712/2012*

Codice pratica: C1B/2015/1565

Specialità medicinale: CLINIMIX

Procedura di Mutuo Riconoscimento UK/H/104/01-08/IB/042G

Specialità medicinale: CLINIMIX A.I.C Nr. 032167

Variation Grouping IB: Variazione di Tipo IB Nr B.III.1 a)1 Sottomissione CEP nuovo per il principio attivo Valina da fornitore già autorizzato - Ajinomoto Co Inc. : Versione R1-CEP 1998-106-Rev 05;

Variation tipo IB B.I.d.1 a) 4 - Introduzione del periodo di retest 4 anni per il principio attivo valina produttore Ajinomoto Co Inc.;

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

T15ADD11388 (A pagamento).

### **LABORATORI ALTER S.R.L.**

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

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

Medicinale: LISINOPRIL E IDROCLOROTIAZIDE ALTER

Confezioni e numeri A.I.C.: 038577, in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate

Procedura numero: IT/H/410/01/IA/015 - Codice pratica: C1A/2015/1953

Modifica di Tipo IAin, categoria C.I.8.a) consistente nell'aggiornamento del Summary of Pharmacovigilance System (PSMF) e in particolare il nominativo della QPPV.

Medicinale: LANSOPRAZOLO LABORATORI ALTER

Confezioni e numeri A.I.C.: 042070, in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate

Procedura numero: ES/H/0213/IA/007/G - Codice pratica C1A/2015/2164

Grouping of variations composta da due modifiche di Tipo IA, categoria C.I.8.a) consistenti nell'introduzione del Summary of Pharmacovigilance System (PSMF) Laboratorios Salvat S.A. in Spagna e Francia, e nell'introduzione del Summary of Pharmacovigilance System (PSMF) Laboratori Alter S.r.l. in Italia.

Procedura numero: ES/H/0213/01-02/IA/008 - Codice pratica C1A/2015/2714

Modifica di Tipo IAIN categoria B.III.1.a)3 inerente all'inserimento di un nuovo produttore, CHEMO IBERICA S.A., supportato dal CEP n. R0 - CEP 2010 - 361 - Rev 03.

Medicinale: RANITIDINA ALTER

Confezioni e numeri A.I.C.:035702, in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate

Procedura numero: IT/H/319/01-02/IA/14 - Codice pratica C1A/2015/2371

Modifica di Tipo IAin, categoria C.I.8.a), consistente nell'aggiornamento del Summary of Pharmacovigilance System (PSMF) e il nominativo della QPPV.

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

Un procuratore  
Sante Di Renzo

T15ADD11394 (A pagamento).



**BIOAKOS FARMA LABORATORI S.R.L.**

Sede legale: via A. Giacomini 4, 50132 – Firenze  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05865490485

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

Codice Pratica: N1A/2015/1829

Medicinale: LUCANDIOL

Confezioni e numeri AIC: 100 mg capsule rigide - 10 capsule, AIC n. 037691019; 150 mg capsule rigide - 2 capsule, AIC 037691021; 200 mg capsule rigide - 7 capsule, AIC 037691033.

Medicinale: CHINOCID

Confezioni e numeri AIC: 250 mg Compresse Rivestite con Film - 10 compresse, AIC n. 037293014; 500 mg Compresse Rivestite con Film, 6 compresse - AIC n. 037293026; 750 mg Compresse Rivestite con Film, 12 compresse - AIC n. 037293038.

Grouping of Variations composta da n. 2 modifiche di Tipo IAIN categoria n. C.I.8.a) consistenti nell'introduzione del Pharmacovigilance System Master File (PSMF) e del nuovo responsabile di Farmacovigilanza.

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

Un procuratore  
Sante Di Renzo

T15ADD11395 (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/2015/2769

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) IB Nr B.II.b.3 z): Riduzione del sovradosaggio della vitamin A dal 18% al 10%;

2)IB Nr B.II.b.3 z): Riduzione del sovradosaggio della vitamina E dal 2.7% allo 0%.

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

T15ADD11397 (A pagamento).

**B. BRAUN MILANO S.P.A.**

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

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

Codice pratica: C1A/2015/2404. Procedura n.: SE/H/0609/001-002/IA/018/G.

Specialità medicinale:TETRASPAN 60 mg/ml - 100 mg/ml, soluzione per infusione

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

Tipo di modifica: B.III.1.a.2: Submission of an updated certificate for an active substance (sodium chloride) from an already approved manufacturer: certificate no R1-CEP 2007-367-Rev 00, Esco - European Salt Company GmbH & Co. KG, Karlstrasse 80, 47495 Rheinberg, Germany; certificate no R1-CEP 2008-105-Rev 00, Akzo Nobel Salt A/S, Hadsundvej 17, 9550 Mariager, Denmark.

A.4 Change in the name and address of a manufacturer of sodium chloride changes from Vereinigte Schweizerische Rheinsalinen AG to Schweizer Salinen AG. The address is updated from Schweizerhalle, 4133 Pratteln, Switzerland to Rheinstrasse 52, 4133 Pratteln 1, Switzerland;

B.III.1.a.1 Submission of new Eur. certificate of suitability for an active substance from an already approved manufacturer: certificate no R0-CEP 2013-058-Rev 00 from the already approved manufacturer of sodium chloride: Schweizer Salinen AG, Rheinstrasse 52, 4133 Pratteln 1, Switzerland; certificate no R0-CEP 2010-194-Rev 00 from the already approved manufacturer of magnesium chloride hexahydrate.

A.7 Deletion of manufacturing sites Chemische Fabrik Lehrte, Lehrte, Germany as supplier of calcium chloride dihydrate;

B.I.a.2.a Changes in the manufacturing process of the active substance. a) Minor change in the manufacturing process of the active substance.



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

L'amministratore delegato  
dott. Luigi Boggio

T15ADD11399 (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: CONTRAMAL compresse a rilascio prolungato 150 mg e 200 mg AIC n. 028853075, 028853087. Codice pratica C1A/2015/2665

Variazione IA n. A.1 modifica dell'indirizzo del titolare AIC in Francia, nuovo indirizzo: 82 avenue Raspail - 94255 Gentilly Cedex (Francia)

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

T15ADD11400 (A pagamento).

### **GENETIC S.P.A.**

Sede sociale: via G. Della Monica n. 26 - 84083 Castel San Giorgio (SA)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03696500655

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

Titolare AIC Genetic S.p.A., via G. Della Monica, 26 - Castel San Giorgio (SA)

Codice Pratica N. N1B/2015/2810  
Medicinale: RELOGEN

Numero di A.I.C. e confezioni: 040572012 - "40 mg/5 ml sciroppo" 20 contenitori monodose da 5 ml; 040572024 - "40 mg/5 ml sciroppo" 1 flacone da 200 ml

Codice Pratica: N1B/2015/2813

Medicinale: GENSOB

Numero di A.I.C. e confezioni: 040570018 - "40 mg/5 ml sciroppo" 20 contenitori monodose da 5 ml; 040570020 - "40 mg/5 ml sciroppo" 1 flacone da 200 ml

Codice Pratica: N1B/2015/3135

Medicinale: SOGENEX

Numero di A.I.C. e confezioni: 040571010 - "40 mg/5 ml sciroppo" 20 contenitori monodose da 5 ml; 040571022 - "40 mg/5 ml sciroppo" 1 flacone da 200 ml

Variazione C.I.z) tipo IB -Modifica dell'RCP per sanare un refuso: contenuto dell'eccipiente metile p-idrossibenzoato per 5ml di prodotto da 45,0mg a 5,0mg

Decorrenza: dal giorno della pubblicazione in G.U. 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  
Emanuela Pavese

T15ADD11401 (A pagamento).

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

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

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

Codice pratica C1A/2015/2403. Procedura n.: SE/H/0414/001/IA/020/G.

Specialità medicinale: AMIDOLITE 60 mg/ml soluzione per infusione.

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

Tipo di modifica: B.I.a.2.a Minor changes in the manufacturing process of the active substance.

B.III.1.a.1 Submission of new Eur. certificate of suitability for an active substance (sodium chloride) from an already approved manufacturer: certificate no R0-CEP 2013-058-Rev 00, Schweizer Salinen AG, Rheinstrasse 52, CH-4133 Pratteln 1, Switzerland.

B.III.1.a.2 Submission of an updated certificate for an active substance (sodium chloride) from an already approved manufacturer: certificate no R1-CEP 2008-105-Rev 00, Akzo Nobel salt A/S; certificate no R1-CEP 2007-367-Rev 00, ESCO- European Salt Company GmbH & Co. KG.

A.4 Change in name and address for the manufacturer of NaCl from Vereinigte Schweizerische Rheinsalinen AG to Schweizer Salinen AG, Rheinstrasse 52, CH-4133 Pratteln 1, Switzerland.

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

L'amministratore delegato  
dott. Luigi Boggio

T15ADD11402 (A pagamento).



**B. BRAUN MILANO S.P.A.**

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

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

Codice pratica: C1B/2015/1906. Procedura n.: SE/H/0414/001/IB/019

Specialità medicinale: AMIDOLITE 60 mg/ml soluzione per infusione.

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

Tipo modifica: B.III.1.a.1 Submission of new Eur. certificate of suitability for an active substance from an already approved manufacturer: certificate no R0-CEP 2014-107-Rev00 from the already approved manufacturer of Maize starch

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

L'amministratore delegato  
dott. Luigi Boggio

T15ADD11404 (A pagamento).

**B. BRAUN MILANO S.P.A.**

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

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

Codice pratica: C1B/2015/1907. Procedura n.: SE/H/0609/001-002/IB/017

Specialità medicinale: TETRASPAN 60 mg/ml e TETRASPAN 100 mg/ml soluzione per infusione.

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

Tipo modifica: B.III.1.a.1 Submission of new Eur. certificate of suitability for an active substance from an already approved manufacturer: certificate no R0-CEP 2014-107-Rev00 from the already approved manufacturer of Maize starch

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

L'amministratore delegato  
dott. Luigi Boggio

T15ADD11405 (A pagamento).

**GALDERMA ITALIA S.P.A.**

*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: Galderma Italia S.p.A. - Sede Legale: Via dell'Annunciata, 21 - 20121 Milano

Medicinale: PLIAGLIS "70 mg/g + 70 mg/g crema"

Confezioni e AIC: tubo 15 g - AIC 041546019; tubo 30 g - AIC 041546021

Codice Pratica: C1B/2015/1404 (Procedura EU: DE/H/3278/001/IB/007)

Tipologia variazione: variazione tipo IB C.I.z - Altre modifiche: aggiornamento dell' Environmental Risk Assessment (ERA) dalla versione del 07/03/2012 alla versione del 13/04/2015.

Medicinale: ETRIVEX "500 mcg/g shampoo"

Confezioni e AIC: flacone 30 ml - AIC 037769015; flacone 60 ml - AIC 037769027; flacone 125 ml - AIC 037769039

Codice Pratica: C1A/2015/2646 (Procedura EU: UK/H/0872/001/IAIN/0022)

Tipologia variazione: variazione tipo IAIN B.III.1.a.1 - Presentazione di un nuovo Certificato di conformità alla Farmacopea Europea (R0-CEP2011-135-Rev00) per la sostanza attiva clobetasolo propionato per il produttore già autorizzato Farmabios SPA.

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

Un procuratore speciale  
dott.ssa Daniela D'Apolito

T15ADD11406 (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: VERSATIS

Codice C1A/2015/2647 - cerotti medicati 5% AIC n. 040335.

Specialità medicinale: LIDOCAINA FORMENTI

Codice CIA/2015/2648 - cerotti medicati 5% AIC n. 040334.

Modifica apportata tipo IA n. B.II.c.4.a) modifica minore della produzione dell'eccepiante acido poliacrilico, soluzione (uso di acqua purificata).



Validità della variazione: ottobre 2014.

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

T15ADD11407 (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: CONTRAMAL

Codice N1B/2015/11877 100 mg/ml gocce orali soluzione 10 ml con contagocce AIC 028853024; 100 mg/ml soluzione orale 30 ml con erogatore AIC 028853101.

Modifica apportata B.II.f.1.b) modifica della validità dopo prima apertura. I testi vengono aggiornati con l'inserimento della frase: "Il medicinale deve essere utilizzato entro 12 mesi dalla prima apertura, trascorso tale termine il medicinale residuo deve essere eliminato".

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *GU* possono essere mantenuti in commercio fino a data di scadenza indicata in etichetta. Data di entrata in vigore della modifica: dal giorno successivo alla pubblicazione in *G.U.*

L'amministratore delegato  
dott. Thilo Stadler

T15ADD11408 (A pagamento).

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

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

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

Codice pratica: C1A/2015/2573. Procedura n.: DE/H/1055/001/IA/006

Specialità medicinale: FLUCONAZOLO B. BRAUN 2mg/ml soluzione per infusione.

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

Tipo modifica: B.III.1.a.2 Updated certificate from an already approved manufacturer: certificate no from RO-CEP 2007-219-Rev 00 to R1-CEP 2007-219-Rev 00

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

L'amministratore delegato  
dott. Luigi Boggio

T15ADD11409 (A pagamento).

### **EPIFARMA S.R.L.**

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

Titolare Epifarma S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via san Rocco 6, 85033 Episcopia (PZ) codice fiscale e partita I.V.A. 01135800769.

Specialità medicinale: RIFLETUS

Codice prodotto: 039512 Codice confezioni: 013, 025; Variazione: B.III.1.a.1 Tipo IAIN. Codice Pratica: N1A/2015/1683. Presentazione del CEP No. R0-CEP 2013-156-REV00 da parte del fornitore già approvato Bioindustria L.I.M. S.p.A.

Specialità medicinale: LEVODROPROPIZINA EPI-FARMA

Codice prodotto: 039513 Codice confezioni: 015, 027; Variazione: B.III.1.a.1 Tipo IAIN. Codice Pratica: N1A/2015/1685. Presentazione del CEP No. R0-CEP 2013-156-REV00 da parte del fornitore già approvato Bioindustria L.I.M. S.p.A.

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

Amministratore unico  
Giuseppe Irianni

T15ADD11410 (A pagamento).

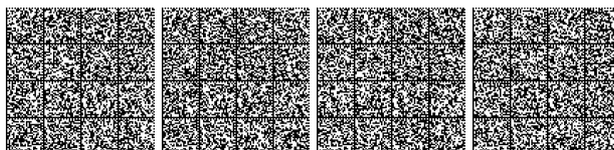
### **EPIFARMA S.R.L.**

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

Titolare Epifarma S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via san Rocco 6, 85033 Episcopia (PZ) codice fiscale e partita I.V.A. 01135800769.

Specialità medicinale: FIDAZOL AIC n. 039114

Variazione: C.I.8.a) tipo IAIN Codice pratica: C1A/2015/2209. N. procedura PT/H/0197/001-002/IA/015. Introduzione del Summary of Pharmacovigilance System di Epifarma S.r.l nel CMS Italia.



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

Amministratore unico  
Giuseppe Irianni

T15ADD11411 (A pagamento).

### IG FARMACEUTICI DI IRIANNI GIUSEPPE

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

Titolare I.G. Farmaceutici di Irianni Giuseppe con sede legale e domicilio fiscale in via san Rocco 6, 85033 Episcopia (PZ) c. fisc. e p.IVA 00720330760

Specialità medicinale: TOSELIM

Codice prodotto: 039515 Codice confezione: 010, 022; Variazione: B.III.1.a.1 Tipo IAIN. Codice Pratica: N1A/2015/1688. Presentazione del CEP No. R0-CEP 2013-156-REV00 da parte del fornitore già approvato Bioindustria L.I.M. S.p.A.

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

Il titolare  
Irianni Giuseppe

T15ADD11412 (A pagamento).

### PHARMEG S.R.L.

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

Titolare Pharmeg S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in Via dei Giardini, 34 85033 Episcopia (PZ) codice fiscale e partita I.V.A. 01572000766.

Specialità medicinale: LEVODROPROPIZINA PHARMEG

Codice prodotto: 039514 Codice confezioni: 017, 029. Variazione: B.III.1.a.1 Tipo IAIN. Codice Pratica: N1A/2015/1689. Presentazione del CEP No. R0-CEP 2013-156-REV00 da parte del fornitore già approvato Bioindustria L.I.M. S.p.A.

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

L'amministratore unico  
Egidio Irianni

T15ADD11413 (A pagamento).

### FG S.R.L.

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

Titolare FG S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via san Rocco 6, 85033 Episcopia (PZ) codice fiscale e partita I.V.A. 01444240764.

Specialità medicinale: LEVODROPROPIZINA FG

Codice prodotto: 039517 Codice confezioni: 014,026; Variazione: B.III.1.a.1 Tipo IAIN. Codice Pratica: N1A/2015/1687. Presentazione del CEP No. R0-CEP 2013-156-REV00 da parte del fornitore già approvato Bioindustria L.I.M. S.p.A.

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

Il procuratore  
Irianni Giuseppe

T15ADD11414 (A pagamento).

### BRACCO S.P.A.

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

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

Codice pratica: N1A/2015/1769

Specialità medicinale: EUCLORINA

Confezioni:

1% Soluzione cutanea Flacone da 250 ml AIC 032056044

1% Soluzione cutanea Flacone da 500 ml AIC 032056057

2,5% Soluzione cutanea Flacone da 250 ml AIC 032056069

2,5% Soluzione cutanea Flacone da 500 ml AIC 032056071

2,5% Soluzione cutanea Flacone da 1000 ml AIC 032056083

2,5 g polvere solubile 10 bustine AIC 032056020

Titolare AIC: BRACCO S.p.A.

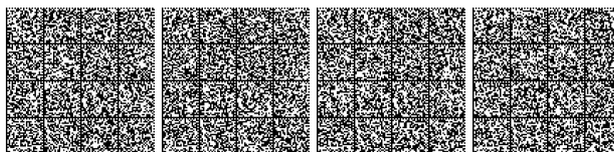
Tipologia variazione: tipo IAIN B.II.b.2.c)1

Modifica apportata: Sostituzione di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, esclusi i controlli dei lotti, da: Bracco spa Via E. Folli, 50 MI A: Bracco spa Via Caduti di Marcinelle, 13 MI.

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

Un procuratore  
dott.ssa Anna Fasola

T15ADD11415 (A pagamento).



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

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

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

Titolare: ALFA INTES Industria Terapeutica Splendore S.r.l.

Codice Pratica: N1A/2015/1865.

Medicinali: ALFAFLOR collirio - A.I.C. n. 016541, tutte le confezioni autorizzate; BENOXINATO CLORIDRATO INTES 4 mg/ml collirio, soluzione - A.I.C. n. 031579, tutte le confezioni autorizzate; INDOM 0,5% collirio, sospensione - A.I.C. n. 028464, tutte le confezioni autorizzate; OFTASTERIL 5% soluzione per uso oftalmico - A.I.C. n. 034735, tutte le confezioni autorizzate.

Grouping di Tipo IA contenente quattro variazioni n. B.II.c.2 a): modifica minore alla metodologia di determinazione del titolo dell'eccepiante Sodio Cloruro.

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

L'amministratore unico  
Lucia Gelsomino

T15ADD11418 (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: ANZATAX 6mg/ml, concentrato per soluzione per infusione, nelle confezioni e numeri di AIC: 036303016, 036303028, 036303030, 036303042; CARBOPLATINO HOSPIRA 10mg/ml, soluzione iniettabile per uso endovenoso, nelle confezioni e numero di AIC: 028491013, 028491025, 028491037, 028491076; CISPLATINO HOSPIRA 10mg/10ml, 50mg/50ml, 100mg/100ml, soluzione per infusione, nelle confezioni e numeri di AIC: 034229017, 034229029, 034229031; CITARABINA HOSPIRA 100mg/ml e 20mg/ml, soluzione iniettabile, nelle confezioni e numeri di AIC: 034164018, 034164020, 034164032, 034164044, 034164057, 034164069, 034164071, 034164083, 034164095; FLUOROURACILE HOSPIRA 250mg/5ml, 500mg/10ml, 1g/20ml, 2,5g/50ml, 5g/100ml, soluzione iniettabile per uso endovenoso, nelle confezioni e numeri di AIC: 034316012, 034316024, 034316087, 034316036, 034316048, 034316051; METROTREXATO

HOSPIRA 5mg/2ml, 50mg/2ml, 100mg/4ml, 500mg/20ml, 1g/10ml, soluzione iniettabile, nelle confezioni e numeri di AIC: 028493017, 028493029, 028493031, 028493043, 028493056; TOMUDEX 2mg, polvere per soluzione per infusione, nella confezione e numero di AIC: 031251010; DESAMETASONE FOSFATO HOSPIRA 4mg/1ml e 8mg/2ml, soluzione iniettabile, nelle confezioni e numeri di AIC: 033961018, 033961020, 033961032, 033961044; DIAZEPAM HOSPIRA 10mg/2ml, soluzione iniettabile, nelle confezioni e numeri di AIC: 030056016, 030056028, 030056030, 030056042; DIPIRONE HOSPIRA 1g/2ml, soluzione iniettabile, nella confezione e numero di AIC: 034141010; DOPAMINA HOSPIRA 200mg/5ml, concentrato per soluzione per infusione, nelle confezioni e numeri di AIC: 035442019, 035442021; EPSOCLAR 5000UI/1ml e 25000UI/5ml, soluzione iniettabile, nelle confezioni e numeri di AIC: 030705014, 030705026, 030705038, 030705040; EPSODILAVE 250UI/5ml, 300UI/3ml, 500UI/2ml, soluzione iniettabile, nelle confezioni e numeri di AIC: 034630018, 034630020, 034630032; FENOBARBITALE SODICO HOSPIRA 100mg/1ml, soluzione iniettabile, nelle confezioni e numeri di AIC: 030061016, 030061028, 030061030, 030061042; GENTOMIL 40mg/2ml, 160mg/2ml, 80mg/2ml, soluzione iniettabile, nelle confezioni e numeri di AIC: 029314022, 029314046, 029314059; METILERGOMETRINA MALEATO HOSPIRA 0,2mg/1ml, soluzione iniettabile, nella confezione e numero di AIC: 032811010; NALOXONE CLORIDRATO HOSPIRA 0,4mg/1ml, soluzione iniettabile, nelle confezioni e numeri di AIC: 030068047, 030068050, 030068062, 030068074; SANAVIR 250mg, polvere per soluzione per infusione endovenosa nella confezione e numero di AIC: 033209014; VITAMINA C HOSPIRA 500mg/5ml e 1g/5ml, soluzione iniettabile, nelle confezioni e numeri di AIC: 030709012, 030709024; CALCITRIOLO HOSPIRA 1mcg/1ml, soluzione iniettabile per uso endovenoso, nella confezione e numero di AIC: 036851018; CEFOTAXIME HOSPIRA 500mg/2ml, 1g/4ml, 2g/10ml, polvere e solvente per soluzione iniettabile, nelle confezioni e numeri di AIC: 034992026, 034992038, 034992040, 034992053; NITROGLICERINA HOSPIRA 5mg/ml, 25mg/5ml, 50mg/50ml, concentrato per soluzione per infusione, nelle confezioni e numeri di AIC: 037939016, 037939028, 037939030; SOMATOSTATINA HOSPIRA 3mg/2ml, polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso endovenoso, nella confezione e numero di AIC: 037365018; UROKINASI HOSPIRA 100000UI/2ml, polvere e solvente per soluzione iniettabile, nella confezione e numero di AIC: 033556010.

Codice pratica N1A/2015/1722.

Modifica tipo IA in Grouping C.I.8.a) Modifica della locazione del Pharmacovigilance System Master File (PSMF). Data di implementazione: 21/04/2015.

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

Un procuratore  
dott. Adriano Pietrosanto

T15ADD11419 (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: TOMUDEX 2mg, polvere per soluzione per infusione

Confezione e numero di AIC: 031251010.

Codice pratica N1A/2015/2075.

Modifica tipo IA Grouping. Tipo IA B.I.b.2.a) Modifiche minori del metodo analitico sui solventi residui del principio attivo. Tipo IA B.I.b.2.a) Modifica minore del metodo in house ICP per la determinazione del contenuto di ferro nel principio attivo "raltitrexed". Data di implementazione: 15/05/2015.

CARBOPLATINO HOSPIRA 10mg/ml, soluzione iniettabile per uso endovenoso

Confezioni e numeri di AIC: 028491013, 028491025, 028491037, 028491076.

Codice pratica N1A/2015/2120.

Modifica Tipo IAin, B.II.b.2.c)1. Aggiunta del seguente sito di rilascio dei lotti: Hospira UK Limited, Horizon, Honey Line, Hurley - Maidenhead, SL6 6RJ (Regno Unito). Data di implementazione: 17/04/2015.

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

Un procuratore  
dott. Adriano Pietrosanto

T15ADD11420 (A pagamento).

**RB PHARMACEUTICALS LIMITED**

*Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 274/2007*

Codice Pratica: N1A/2015/2124

Medicinale: TEMGESIC

Confezioni e n. AIC: 0,2 mg compresse sublinguali (in blister) -AIC 025215029

0,2 mg compresse sublinguali (in blister Nylon/Al/PVC) - AIC n. 025215043

0,3 mg/ml soluzione iniettabile - AIC n. 025215017

Medicinale: SUBUTEX

Confezioni e n. AIC: 0,4 mg compresse sublinguali - AIC n. 033791017

2 mg compresse sublinguali - AIC n. 033791029

8 mg compresse sublinguali - AIC n. 033791031

Titolare AIC: RB Pharmaceuticals Limited, con sede in 103-105 Bath Road - Slough, Berkshire SL1 3UH, Regno Unito

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008 e s.m. Grouping di 4 variazioni in worksharing:

Tipologia variazioni: 1 variazione di tipo IAIN.A.1; 2 variazioni di tipo IA.A.4; 1 variazione di tipo IAIN.B.II.a.1.a)

Tipo di modifiche: Cambio del nome del Titolare AIC; Cambio del nome del produttore della sostanza attiva; Cambio nella marcatura sulla compressa

Modifiche Apportate: Cambio del nome del Titolare dell'AIC da RB Pharmaceuticals Limited a Indivior UK Limited; Cambio del nome del produttore della sostanza attiva: da Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Ltd a RB Pharmaceuticals Limited e successivamente da RB Pharmaceuticals Limited a Indivior UK Limited; Eliminazione del logo "simbolo della spada" presente solo su un lato della compressa sublinguale.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del D.Lgs. 219/2006, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 7 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 GURI 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 GURI della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GURI della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

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

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

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

Un procuratore  
Gilbert D'Ambrosio

T15ADD11421 (A pagamento).



**ZENTIVA ITALIA S.R.L.**

Sede legale: viale Bodio 37/b – 20158 Milano  
 Capitale Sociale: € 10.400  
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11388870153

*Riduzione del prezzo al pubblico  
 di specialità medicinali*

Specialità medicinale: Atenololo Zentiva

Confezione: “100 mg compresse” 42 compresse divisibili in blister - AIC n. 036543015 - Classe A) RR - Prezzo al pubblico: Euro 6,13.

Specialità medicinale: Fluconazolo Zentiva

Confezione: “200 mg capsule rigide” 7 capsule in blister - AIC n. 037492081 - Classe A) RR - Prezzo al pubblico: Euro 39,18.

Specialità medicinale: Venlafaxina Zentiva

Confezione: “37,5 mg capsule rigide” 28 capsule in blister - AIC n. 037881024 - Classe A) RR - Prezzo al pubblico: Euro 6,64

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee di legge, entreranno in vigore ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., il giorno successivo alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore  
 Dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD11422 (A pagamento).

**TEVA ITALIA S.R.L.**

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

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

Medicinale: MOMETASONE TEVA

Codice A.I.C.: 042263 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: UK/H/4971/001/IB/012

Codice Pratica: C1B/2015/1746

Tipo di modifica: Tipo IB - B.II.e.1.z

Modifica apportata: modifica apportata al confezionamento primario del prodotto finito (introduzione di flaconi sterilizzati con raggi Gamma).

Procedura Europea: UK/H/4971/001/IB/013/G

Codice Pratica: C1B/2015/1965

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IB - B.II.c.1.f - B.II.c.1.z e Tipo IA - B.II.c.1.b

Modifica apportata: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti di un eccipiente. Aggiunta o sostituzione di un parametro di specifica con il corrispondente metodo di prova,

per questioni di sicurezza o di qualità; modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti di un eccipiente; aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova; modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti di un eccipiente (Benzalkonium chloride solution Ph.Eur).

Procedura Europea: UK/H/4971/001/IB/014/G

Codice Pratica: C1B/2015/1968

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IB - B.II.c.1.f - B.II.c.1.z e Tipo IA - B.II.c.1.b

Modifica apportata: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti di un eccipiente. Aggiunta o sostituzione di un parametro di specifica con il corrispondente metodo di prova, per questioni di sicurezza o di qualità; modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti di un eccipiente; aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova; modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti di un eccipiente (Citric acid monohydrate Ph.Eur).

Procedura Europea: UK/H/4971/001/IB/016/G

Codice Pratica: C1B/2015/2035

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IB - B.II.b.3.z - B.II.b.5.z

Modifica apportata: modifica minore del processo produttivo; modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito  
 Altra variazione.

Medicinale: TORASEMIDE TEVA ITALIA

Codice A.I.C.: 042564 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: UK/H/0593/002/IA/040

Codice Pratica: C1A/2015/2530

Tipo di modifica: Tipo IA in - B.II.b.1.a

Modifica apportata: Aggiunta del sito responsabile del confezionamento secondario: Silvano Chiapparoli Logistica S.p.A.

Medicinale: NEBIVOLOLO TEVA ITALIA

Codice A.I.C.: 040028 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: HU/H/0184/001/IA/021

Codice Pratica: C1A/2015/2524

Tipo di modifica: Tipo IA in - A.1

Modifica apportata: modifica dell'indirizzo del titolare A.I.C. Teva Pharma B.V. da “Computerweg 10 - 3542DR Utrecht (Paesi Bassi)” a “Swensweg 5 - 2031 GA Haarlem (Paesi Bassi)” in Estonia, Irlanda, Latvia e Lituania.

Medicinale: FUROSEMIDE TEVA

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

Procedura Europea: EE/H/0154/001/IA/008

Codice Pratica: C1A/2015/2306

Tipo di modifica: Tipo IA in - A.1

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



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

Un procuratore  
dott.ssa Anna Lubrano

T15ADD11423 (A pagamento).

**THERABEL GIENNE PHARMA S.P.A.**

Sede legale: via Robert Koch, 1/2 - Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11957290155

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

Medicinale SERACTIL 200 mg compresse rivestite con film  
Codice 034765 - Confezioni 014, 026, 038, 040, 053, 065  
Codice Pratica C1B/2015/1953 - MRPAT/H/0111/001/IB/045  
Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Variazione Tipo IB n. C.I.7.b: Soppressione di un dosaggio.

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

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

Un procuratore  
dott. Maurizio De Clementi

T15ADD11424 (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.*

*Comunicazione Agenzia Italiana del Farmaco  
del 4 novembre 2008*

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

Specialità medicinale: REDEGUAN

"200 mg compresse rivestite con film" 16 compresse -  
AIC 037147016

"200 mg compresse rivestite con film" 20 compresse -  
AIC 037147028

"200 mg compresse rivestite con film" 500 compresse -  
AIC 037147030

"400 mg compresse rivestite con film" 10 compresse -  
AIC 037147042

"400 mg compresse rivestite con film" 500 compresse -  
AIC 037147055

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

Numero di procedura: ES/H/0133/001-002/IA/012/G

CODICE PRATICA: C1A/2015/2252 e C1A/2015/2254

Grouping variation

IAIN C.I.8) Introduzione del riassunto del sistema di farmacovigilanza.

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

La modifica entra in vigore il giorno successivo alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore  
dott. Ivan Lunghi

T15ADD11425 (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.*

*Comunicazione Agenzia Italiana del Farmaco  
del 4 novembre 2008*

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

Specialità medicinale: GIASION

"200 mg compresse rivestite con film" 16 compresse -  
AIC 037146014

"200 mg compresse rivestite con film" 20 compresse -  
AIC 037146026

"200 mg compresse rivestite con film" 500 compresse -  
AIC 037146038

"400 mg compresse rivestite con film" 10 compresse -  
AIC 037146040

"400 mg compresse rivestite con film" 500 compresse -  
AIC 037146053

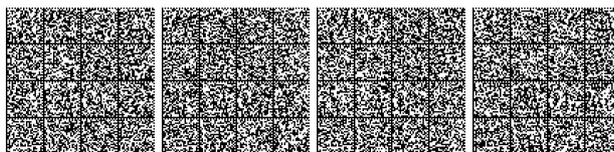
Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008 e successive modificazioni:

Numero di procedura: ES/H/0125/001-002/IA/012/G

CODICE PRATICA: C1A/2015/2251 e C1A/2015/2253

Grouping variation

IAIN C.I.8) Introduzione del riassunto del sistema di farmacovigilanza.



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

La modifica entra in vigore il giorno successivo alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore  
dott. Ivan Lunghi

T15ADD11426 (A pagamento).

### BRUNO FARMACEUTICI S.P.A.

*Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate 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: DELTACORTENE

A.I.C. 010089011 - "5 mg compresse" 10 cpr; A.I.C. 010089035 - "25 mg compresse" 10 cpr; A.I.C. 010089047 - "5 mg compresse" 20 cpr

Codice Pratica: N1A/2015/1591

var. (IA) B.III.1.a.2 - Presentazione CEP aggiornato per il prednisone Tianjin (da: R1-CEP 2003-135- Rev 02, a: R1-CEP 2003-135- Rev 03).

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

Regulatory affairs  
dott.ssa Mariolina Bruno

T15ADD11427 (A pagamento).

### RECORDATI S.P.A.

Sede legale: via Matteo Civitali, 1 - Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00748210150

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

Titolare AIC: Recordati S.p.A. - Via Civitali, 1 - Milano.

Modifiche apportate in accordo al Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i.

Specialità medicinale: TORA-DOL

Confezioni e Numeri di AIC: in tutte le confezioni registrate (AIC n. 027253).

Codice pratica: N1A/2015/1652.

Var. B.III.1.a.2 Tipo IA: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per il principio attivo ketorolac trometamolo da parte del fabbricante già approvato Recordati S.p.A., Campoverde di Aprilia, Latina (R1-CEP 2007-214-Rev 00).

Specialità medicinale: INFLUVIT

Confezioni e Numeri di AIC: compresse - 16 compresse (AIC n. 016281053).

Codice pratica: N1A/2015/1656.

Var. B.III.1.a.2 Tipo IA: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per il principio attivo propifenazone da parte del fabbricante già approvato Shandong Xinhua Pharmaceutical Co., Ltd. - Cina (R1-CEP 2003-059-Rev 03).

Specialità medicinale: SYNFLEX

Confezioni e Numeri di AIC: in tutte le confezioni registrate (AIC n. 024722).

Codice pratica: N1A/2015/1794.

Grouping of variations comprendente 2 Var. B.III.1.a.2 Tipo IA: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per il principio attivo naprossene sodico da parte del fabbricante già approvato Dr. Reddy's Laboratories Limited che produce presso il sito Industrias Quimicas Falcon de Mexico, S.A. de C.V. - Messico (da: R0-CEP 2008-110-Rev 00 a: R1-CEP 2008-110-Rev 00).

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

Un procuratore  
dott.ssa Annarita Franzì

T15ADD11430 (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

*Comunicazione di rettifica relativa alle specialità medicinali UNIPRIL E UNIPRILDIUR*

Nell'avviso T15ADD10181 pubblicato in GU n.84 del 23-7-2015, riguardante tutte le confezioni autorizzate delle specialità medicinali UNIPRIL (A.I.C. 027166) "2,5 mg compresse", "5 mg compresse" e "10 mg compresse" e UNIPRILDIUR (A.I.C. 028532) "2,5 mg + 12,5 mg compresse" e "5 mg + 25 mg compresse" Codice Pratica: C1A/2015/1913, n. di Procedura Europea: DE/H/xxxx/IA/712/G laddove è scritto: (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo), leggasi: (paragrafo 7 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo e delle Etichette).

Un procuratore  
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T15ADD11432 (A pagamento).



**GE HEALTHCARE S.R.L.**

*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.*

Titolare A.I.C.: GE Healthcare S.r.l., via Galeno n. 36 - 20126 Milano.

Medicinale: CERETEC 0,5 mg kit per preparazione radiofarmaceutica.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

1 flaconcino - A.I.C. n. 029372012;

2 flaconcini - A.I.C. n. 029372024;

5 flaconcini - A.I.C. n. 029372036.

Codice pratica: N1A/2015/1795.

Grouping di variazioni di tipo IA B.II.e 3 "Modifiche nella procedura di prova per il confezionamento primario del prodotto finito" b) altre modifiche a una procedura di prova: sostituzione del test di identificazione per le specifiche del tappo in gomma, per allinearli all'attuale Capitolo Generale 3.2.9 di Farmacopea Europea + 2 variazioni IA B.II.e.2: "Modifiche dei parametri di specifica e/o limiti del confezionamento primario del prodotto finito" c) eliminazione di un parametro di specifica non significativo: eliminazione del test di tenuta dalle specifiche della ghiera, in quanto obsoleto e eliminazione dei test per la misura delle dimensioni e per l'esame visivo del tappo in gomma, in quanto obsoleti.

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

Il procuratore  
dott.ssa Isabella Galbiate

TC15ADD11341 (A pagamento).

**LABORATORIO CHIMICO FARMACEUTICO  
A. SELLA S.R.L.**

Sede: via Vicenza n. 67, 36015 Schio (VI), Italia  
Codice Fiscale: e/o Partita IVA: 00161860242

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

Titolare AIC: Laboratorio Chimico Farmaceutico A. Sella S.r.l.

Medicinali e codici AIC: Acido borico Sella 3% soluzione cutanea e unguento (AIC 029820); Argento proteinato Sella gocce nasali e auricolari (AIC 029782); Canfora Sella 10% soluzione cutanea (AIC 029785); Cetilsan (AIC 032300); Destrometorfano bromidrato Sella (AIC 029788); Fenazil 2% crema e matita cutanea (AIC 003311); Fucsina fenica Sella soluzione cutanea (AIC 029792); Glicerolo Sella (AIC 029797); Ictammolo Sella 10% unguento (AIC 029800);

Iodio Sella (AIC 029798); Ipecacuana Sella 7% sciroppo (AIC 029799); Lidocaina cloridrato e idrocortisone acetato Sella 1.5%/1% crema (AIC 029802); Magnesia effervescente Sella 40 g magnesio idrossido (AIC 000527); Magnesio carbonato e acido citrico Sella 2 g / 3.5 g compresse effervescenti (AIC 029803); Mentolo Sella 1% polvere cutanea (AIC 029818); Merbromina Sella 2% soluzione cutanea (AIC 029805); Metilrosanilinio cloruro Sella 1% soluzione cutanea (AIC 029787); Niaouli essenza Sella, gocce nasali (AIC 029809); Paracetamolo Sella 500 mg compresse (AIC 029811); Prometazina Sella 2% crema (AIC 029814); Remy Stick (AIC 015503); Sodio bicarbonato Sella 500 mg compresse (AIC 029816); Sodio fosfato Sella 16%/6% soluzione rettale (AIC 029791); Tussibron (AIC 019911); Zinco ossido Sella 10% unguento (AIC 029822).

Confezioni: tutte le confezioni attualmente autorizzate.

Codice pratica: N1A/2015/1956

Grouping di variazioni: tipo IAIN- C.I.8.a): introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza.

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

Il rappresentante legale  
dott. Roberto Salviato

TX15ADD228 (A pagamento).

**CONCESSIONI DI DERIVAZIONE  
DI ACQUE PUBBLICHE****REGIONE AUTONOMA VALLE D'AOSTA  
Assessorato OO.PP., difesa del suolo e edilizia  
residenziale pubblica**

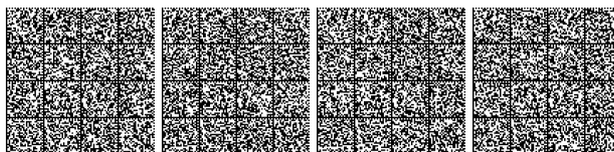
*Richiesta di subconcessione  
di derivazione d'acqua*

Con domanda in data 29 giugno 2015 la Joux Energie Ver- rayes S.r.l., ha chiesto lo sfruttamento idroelettrico della condotta irrigua del CMF Rû de Joux, tra la vasca di Charrière e quella di Plan de Vesan Dessus, nella misura di mod. max. 0,608 e medi annui 0,318.

Aosta, 22 luglio 2015

Il dirigente  
ing. R. Maddalena

TC15ADF11345 (A pagamento).



---

**CONSIGLI NOTARILI**

---

**CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO**

*Avviso di trasferimento in Cinisello Balsamo  
del dott. Giuseppe Maria Miceli*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Milano notifica che il dott. Giuseppe Maria Miceli già Notaio in Guidonia Montecelio è stato trasferito alla residenza di Cinisello Balsamo con D.D. 26 maggio 2015 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 123 del 29 maggio 2015 e che avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla legge notarile e relativo regolamento, è stato ammesso ad esercitare le funzioni notarili nella suddetta residenza a datare da oggi.

Milano, 25 agosto 2015

Il presidente  
Arrigo Roveda

TC15ADN11343 (Gratuito).

---

**CONSIGLIO NOTARILE DI TARANTO**

*Permesso di assenza della dott.ssa Latorraca Angelina  
e nomina a coadiutore della dott.ssa Ferrara Antonella*

Il Presidente,

1. Vista la domanda presentata dalla Dott.ssa Latorraca Angelina - Notaio in Taranto - per un permesso di assenza di un mese a partire dal 7 settembre 2015 incluso indicando quale Notaio coadiutore, la Dott.ssa Ferrara Antonella - Notaio vincitore di concorso non ancora iscritto al Ruolo - che ha accettato;

2. Visto il decreto ministeriale datato 12 giugno 2015 con il quale la Dott.ssa Ferrara Antonella nata a Taranto il 9 novembre 1982 ha conseguito l' idoneità all' esame di concorso per la nomina a duecentocinquanta posti di Notaio indetto con D.D. 22 marzo 2013;

3. Visto l' art. 45, della legge notarile e nulla ostando all' accoglimento della domanda;

Accorda alla Dott.ssa Latorraca Angelina - Notaio in Taranto, il permesso di assenza di un mese a partire dal 7 settembre 2015 incluso e nomina quale Notaio coadiutore, la Dott.ssa Ferrara Antonella - Notaio vincitore di concorso non ancora iscritto al Ruolo - e ha accettato, invitandolo all' osservanza delle disposizioni di legge e di regolamento vigenti in materia.

Taranto, 13 luglio 2015

Il presidente  
Vincenzo Vinci

TC15ADN11344 (Gratuito).

---

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

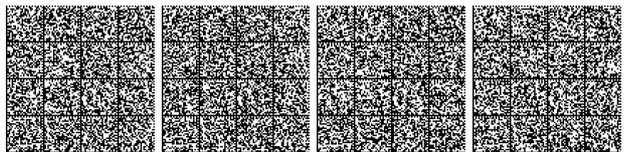
DELIA CHIARA, *vice redattore*

---

(WI-GU-2015-GU2-101) Roma, 2015 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



*pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca*



**GAZZETTA UFFICIALE**  
  
 DELLA REPUBBLICA ITALIANA

**CANONI DI ABBONAMENTO (salvo conguaglio)**  
**validi a partire dal 1° OTTOBRE 2013**

**GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)**

		<b>CANONE DI ABBONAMENTO</b>
<b>Tipo A</b>	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari: (di cui spese di spedizione € 257,04)* (di cui spese di spedizione € 128,52)*	- annuale € <b>438,00</b> - semestrale € <b>239,00</b>
<b>Tipo B</b>	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti dei giudizi davanti alla Corte Costituzionale: (di cui spese di spedizione € 19,29)* (di cui spese di spedizione € 9,64)*	- annuale € <b>68,00</b> - semestrale € <b>43,00</b>
<b>Tipo C</b>	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti della UE: (di cui spese di spedizione € 41,27)* (di cui spese di spedizione € 20,63)*	- annuale € <b>168,00</b> - semestrale € <b>91,00</b>
<b>Tipo D</b>	Abbonamento ai fascicoli della serie destinata alle leggi e regolamenti regionali: (di cui spese di spedizione € 15,31)* (di cui spese di spedizione € 7,65)*	- annuale € <b>65,00</b> - semestrale € <b>40,00</b>
<b>Tipo E</b>	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata ai concorsi indetti dallo Stato e dalle altre pubbliche amministrazioni: (di cui spese di spedizione € 50,02)* (di cui spese di spedizione € 25,01)*	- annuale € <b>167,00</b> - semestrale € <b>90,00</b>
<b>Tipo F</b>	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari, e dai fascicoli delle quattro serie speciali: (di cui spese di spedizione € 383,93)* (di cui spese di spedizione € 191,46)*	- annuale € <b>819,00</b> - semestrale € <b>431,00</b>

**N.B.:** L'abbonamento alla GURI tipo A ed F comprende gli indici mensili

**CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO**

Abbonamento annuo (incluse spese di spedizione) € **56,00**

**PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI**

(Oltre le spese di spedizione)

Prezzi di vendita: serie generale	€ 1,00
serie speciali (escluso concorsi), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo serie speciale, <i>concorsi</i> , prezzo unico	€ 1,50
supplementi (ordinari e straordinari), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo Conto Riassuntivo del Tesoro, prezzo unico	€ 6,00

I.V.A. 4% a carico dell'Editore

**PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI**

(di cui spese di spedizione € 129,11)\* - annuale € **302,47**  
 (di cui spese di spedizione € 74,42)\* - semestrale € **166,36**

**GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II**

(di cui spese di spedizione € 40,05)\* - annuale € **86,72**  
 (di cui spese di spedizione € 20,95)\* - semestrale € **55,46**

Prezzo di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione (oltre le spese di spedizione) € 1,01 (€ 0,83 + IVA)

**Sulle pubblicazioni della 5ª Serie Speciale e della Parte II viene imposta I.V.A. al 22%.**

Si ricorda che, in applicazione della legge 190 del 23 dicembre 2014 articolo 1 comma 629, gli enti dello Stato ivi specificati sono tenuti a versare all'Istituto solo la quota imponibile relativa al canone di abbonamento sottoscritto. Per ulteriori informazioni contattare la casella di posta elettronica abbonamenti@gazzettaufficiale.it.

**RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI**

Abbonamento annuo € **190,00**  
 Abbonamento annuo per regioni, province e comuni - SCONTO 5% € **180,50**  
 Volume separato (oltre le spese di spedizione) € 18,00

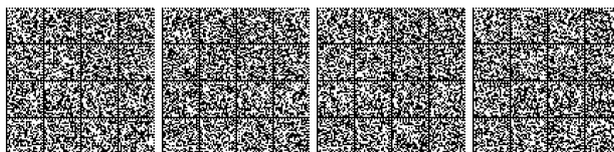
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

Per l'estero, i prezzi di vendita (in abbonamento ed a fascicoli separati) anche per le annate arretrate, compresi i fascicoli dei supplementi ordinari e straordinari, devono intendersi raddoppiati. Per il territorio nazionale, i prezzi di vendita dei fascicoli separati, compresi i supplementi ordinari e straordinari, relativi anche ad anni precedenti, devono intendersi raddoppiati. Per intere annate è raddoppiato il prezzo dell'abbonamento in corso. Le spese di spedizione relative alle richieste di invio per corrispondenza di singoli fascicoli vengono stabilite di volta in volta in base alle copie richieste. Eventuali fascicoli non recapitati potranno essere forniti gratuitamente entro 60 giorni dalla data di pubblicazione del fascicolo. Oltre tale periodo questi potranno essere forniti soltanto a pagamento.

**N.B. - La spedizione dei fascicoli inizierà entro 15 giorni dall'attivazione da parte dell'Ufficio Abbonamenti Gazzetta Ufficiale.**

**RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO**

\* tariffe postali di cui alla Legge 27 febbraio 2004, n. 46 (G.U. n. 48/2004) per soggetti iscritti al R.O.C.





€ 2,04

