

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Martedì, 8 settembre 2015

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

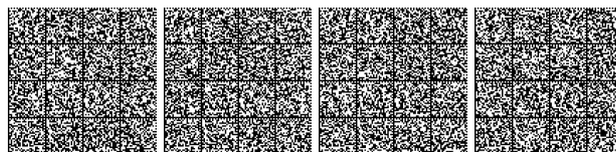
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 1027 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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.

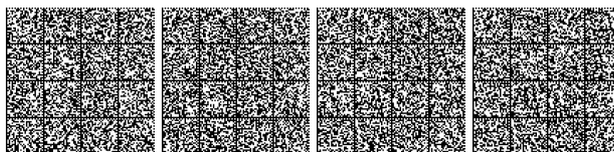
FOGLIO DELLE INSERZIONI

SOMMARIO

ANNUNZI COMMERCIALI		
Convocazioni di assemblea		
AUTOMOBILE CLUB FOGGIA Avviso di convocazione assemblea soci (TC15A-AA11433).....	Pag. 2	
FIDI TOSCANA S.P.A. Convocazione di assemblea (T15AAA11550).....	Pag. 1	
IKF S.P.A. Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria (T15AAA11566).....	Pag. 1	
MINGUZZI SOCIETÀ PER AZIONI CONSORTILE - SOCIETÀ AGRICOLA Avviso di convocazione di assemblea (TC15A-AA11469).....	Pag. 2	
Altri annunci commerciali		
BANCA POPOLARE COMMERCIO E INDUSTRIA S.P.A. 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). (T15AAB11565).....	Pag. 3	
NOMURA BANK INTERNATIONAL PLC – ITALIAN BRANCH Avviso di estinzione dell'estensione di cessione in blocco di crediti in garanzia ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007. (T15AAB11544).....		Pag. 2
ANNUNZI GIUDIZIARI		
Notifiche per pubblici proclami		
TAR CAMPANIA - NAPOLI Notificazione per pubblici proclami in ottemperanza all'ordinanza della IV Sezione del T.A.R. Campania Napoli in data 28.7.2015 n. 4054 (T15ABA11548).....	Pag. 5	
TAR CAMPANIA - NAPOLI Notifica per pubblici proclami (T15ABA11563).....	Pag. 6	
TAR CAMPANIA - NAPOLI Notificazione per pubblici proclami in ottemperanza all'ordinanza della IV Sezione del T.A.R. Campania Napoli in data 05.08.2015 n. 4200 (T15ABA11547).....	Pag. 5	
TRIBUNALE DI MANTOVA Notifica per pubblici proclami (TC15ABA11495).....	Pag. 6	



TRIBUNALE DI MANTOVA <i>Notifica per pubblici proclami (TC15ABA11496)</i>	Pag. 7	<i>per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamentoo 712/2012 (T15ADD11531)</i>	Pag. 9
TRIBUNALE DI MANTOVA <i>Notifica per pubblici proclami (TC15ABA11494)</i>	Pag. 6	BAXTER S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamentoo 712/2012 (T15ADD11532)</i>	Pag. 10
Ammortamenti			
PROVINCIA DELL'AQUILA <i>Ammortamento certificato azionario (T15ABC11530)</i>	Pag. 7	BAXTER S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamentoo 712/2012 (T15ADD11533)</i>	Pag. 10
TRIBUNALE DI LA SPEZIA <i>Ammortamento cambiario (T15ABC11528)</i>	Pag. 7	BAXTER S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamentoo 712/2012 (T15ADD11539)</i>	Pag. 12
TRIBUNALE DI NAPOLI <i>Ammortamento libretto di risparmio (T15ABC11564)</i>	Pag. 7	BAXTER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamentoo 712/2012 (T15ADD11538)</i>	Pag. 12
TRIBUNALE DI NAPOLI <i>Ammortamento polizza di pegno (T15ABC11562) . . .</i>	Pag. 7	BAXTER S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamentoo 712/2012 (T15ADD11540)</i>	Pag. 13
TRIBUNALE DI ROMA <i>Ammortamento cambiario (TS15ABC11501)</i>	Pag. 7	BAXTER S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamentoo 712/2012 (T15ADD11529)</i>	Pag. 9
Eredità			
TRIBUNALE DI VELLETRI <i>Eredità giacente di Mineo Maria Rita (TC15ABH11500)</i>	Pag. 8	BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamentoo CE n. 712/2012 (TS15ADD11512)</i>	Pag. 20
TRIBUNALE DI VELLETRI <i>Eredità giacente di Sparla Sebastiano (TC15ABH11497)</i>	Pag. 8	BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamentoo CE n. 712/2012 (TS15ADD11510)</i>	Pag. 20
Proroga termini			
PREFETTURA DI MASSA CARRARA <i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TC15ABP11438)</i>	Pag. 8	BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamentoo CE n. 712/2012 (TS15ADD11514)</i>	Pag. 20
PREFETTURA DI MASSA CARRARA <i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TC15ABP11435)</i>	Pag. 8	BRACCO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale ad uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamentoo CE n. 1234/2008 (T15ADD11555)</i>	Pag. 15
ALTRI ANNUNZI			
Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici			
BAXTER S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale</i>			



DOC GENERICI S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008. (T15ADD11557).</i>	Pag. 16	RECORDATI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD11551).</i>	Pag. 14
DOC GENERICI S.R.L. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (T15ADD11556)</i>	Pag. 16	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 (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD11554).</i>	Pag. 15
DOC GENERICI S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008. (T15ADD11558).</i>	Pag. 17	SANOFI S.p.A. <i>Comunicazione di rettifica relativa alle specialità medicinali ANGIZEM e TILDIEM (T15ADD11542)</i>	Pag. 13
DOC GENERICI S.R.L. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (T15ADD11559)</i>	Pag. 18	SANOFI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD11535).</i>	Pag. 11
GAMBRO LUNDIA AB <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 712/2012. (TC15ADD11439).</i>	Pag. 20	SANOFI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD11541).</i>	Pag. 13
INNOVA PHARMA 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. (T15ADD11552).</i>	Pag. 14	SANOFI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD11536).</i>	Pag. 11
KOWA PHARMACEUTICAL EUROPE CO. LTD. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD11553)</i>	Pag. 14	SANOFI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD11534).</i>	Pag. 10
L. MOLteni & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del d.Lgs 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 721/2012/CE (T15ADD11545)</i>	Pag. 13	SANOFI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD11537).</i>	Pag. 12
LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T. S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TC15ADD11436)</i>	Pag. 19	SAVOMA MEDICINALI - S.P.A. <i>Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX15ADD231)</i>	Pag. 21
LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T. S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TC15ADD11437).</i>	Pag. 19	SCLAVO DIAGNOSTICS INTERNATIONAL S.R.L. <i>Comunicazione notifiche regolari V&A - Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T15ADD11549)</i>	Pag. 14
RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs 274/2007 (T15ADD11561)</i>	Pag. 19		



Concessioni di derivazione di acque pubbliche

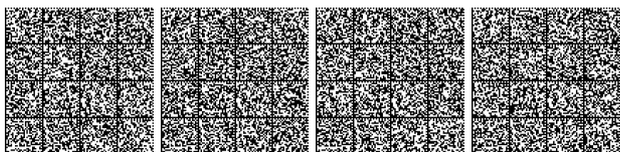
PROVINCIA DI FROSINONE Ufficio concessioni
idriche

*Concessione di derivazione di acqua pubblica da
pozzo (TC15ADF11445) Pag. 21*

REGIONE AUTONOMA VALLE D’AOSTA Assessorato OO.PP., difesa del suolo e edilizia residenziale pubblica Ufficio gestione demanio idrico
Richiesta concessione di derivazione di acqua pubblica (TC15ADF11434) Pag. 21

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DI AVELLINO
Nomina di coadiutore (TC15ADN11493) Pag. 21



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

IKF S.P.A.

Sede legale: viale Tunisia, 41 - Milano
 Capitale sociale: Euro 4.713.933,98.- interamente versato
 Registro delle imprese: Milano n. 03805660234
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 03805660234

Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria

I signori Azionisti sono convocati in Assemblea Ordinaria presso la sede legale in Milano Viale Tunisia, 41 per il giorno 25 Settembre 2015, alle ore 8:00, in prima convocazione e, occorrendo, per il giorno 29 Settembre 2015 alle ore 12:00 stesso luogo, in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Esame ed approvazione del bilancio di esercizio e presentazione del bilancio consolidato al 31 dicembre 2014; Relazioni del Consiglio di Amministrazione, del Collegio Sindacale e della Società di Revisione. Deliberazioni inerenti e conseguenti.

2. Nomina del Consiglio di Amministrazione, previa determinazione del numero e della durata in carica dei consiglieri. Determinazione del relativo compenso;

3. Nomina del Collegio Sindacale. Determinazione del relativo compenso;

4. Conferimento di incarico alla società di revisione. Determinazione del relativo corrispettivo;

PARTECIPAZIONE ALL'ASSEMBLEA

Ai sensi dell'art. 83-*sexies* del D.Lgs. 58/1998 ("TUF") sono legittimati a intervenire in Assemblea e a esercitare il diritto di voto coloro in favore dei quali sia pervenuta alla Società apposita comunicazione effettuata da un intermediario autorizzato sulla base delle evidenze contabili relative al termine del 7° (settimo) giorno di mercato aperto precedente la data dell'Assemblea (ossia il 16 Settembre 2015 - record date). Le registrazioni in accredito e in addebito compiute sui conti successivamente a tale data non rilevano ai fini della legittimazione all'esercizio del diritto di voto nell'Assemblea.

Ai sensi dell'art. 83-*sexies*, comma 4, del TUF, le comunicazioni degli intermediari devono pervenire alla Società entro la fine del 3° (terzo) giorno di mercato aperto precedente la data fissata per l'Assemblea in prima convocazione, ossia entro il 22 Settembre 2015. Resta ferma la legittimazione all'intervento e al voto qualora le comunicazioni siano pervenute alla Società oltre il suddetto termine, purché entro l'inizio dei lavori assembleari della singola convocazione.

ESERCIZIO DEL VOTO PER DELEGA

Ogni socio che ha diritto di intervenire in assemblea può farsi rappresentare mediante delega scritta, nel rispetto della normativa vigente.

NOMINA DEL CONSIGLIO DI AMMINISTRAZIONE E DEL COLLEGIO SINDACALE

Con riferimento al secondo punto all'ordine del giorno dell'assemblea, ai sensi dell'art. 17 dello statuto sociale, e al terzo punto all'ordine del giorno, ai sensi dell'art. 22 dello statuto

sociale, alla nomina, rispettivamente, dei componenti del Consiglio di Amministrazione e dei membri del Collegio Sindacale si procede mediante voto di lista, secondo le modalità indicate nello statuto sociale, al quale si rinvia. Hanno diritto di presentare le liste gli azionisti titolari di azioni che da soli o insieme ad altri azionisti rappresentino almeno il 5% del capitale sociale. La presentazione delle liste dovrà avvenire secondo quanto previsto dall'art. 17 dello statuto sociale per il Consiglio di amministrazione e dall'art. 22 dello statuto sociale per il Collegio Sindacale. Nel caso di mancata presentazione di liste l'elezione avverrà con le maggioranze previste dalla legge e dello statuto sociale.

DOCUMENTAZIONE

La relazione illustrativa degli argomenti posti all'ordine del giorno con le relative proposte, unitamente al progetto di bilancio di esercizio, corredato dalle Relazioni del Consiglio di Amministrazione, del Collegio Sindacale e della Società di Revisione, resteranno depositati durante i 15 giorni precedenti l'Assemblea presso la sede sociale saranno, altresì, disponibili sul sito internet della Società all'indirizzo <http://www.ikf-holding.it>. Eventuali liste dei candidati per la nomina del Consiglio di amministrazione e del Collegio Sindacale, depositate dagli Azionisti e corredate dalle informazioni e dalla documentazione richiesta dalla normativa vigente e/o dallo statuto sociale, saranno messe a disposizione, a partire dalla data del deposito delle stesse, presso la sede sociale e sul sito internet della Società (all'indirizzo <http://www.ikf-holding.it>).

Milano, 4 Settembre 2015

IKF S.p.A. - L'amministratore delegato
 dott. Andrea Maria Gritti

T15AAA11566 (A pagamento).

AUTOMOBILE CLUB FOGGIA

Sede sociale: via De Petra 107 - 71122 Foggia
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00130840713

Avviso di convocazione assemblea soci

Si avvisa che, come disposto con delibera del Commissario Straordinario n. 56 del 6 luglio 2015, l'assemblea dei Soci è stata convocata in prima convocazione presso l'Ente Fiera Palazzo dei Congressi, accesso viale Fortore snc in Foggia il giorno 9 ottobre 2015 alle ore 10, e, non raggiungendo la presenza della metà più uno dei Soci, in seconda convocazione il giorno 10 ottobre 2015 alle ore 9, stesso luogo, con il seguente

Ordine del giorno:

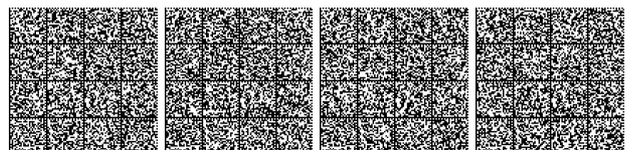
1. Elezione n. 5 componenti del Consiglio direttivo per il quadriennio 2015-2019.

Sono ammessi all'assemblea i Soci che risultino tali alla data del 6 luglio 2015 e che mantengano la qualità di Socio alla data di svolgimento dell'assemblea stessa.

L'elenco Soci, le disposizioni relative all'assemblea, alle procedure elettorali e alle modalità di espressione del diritto di voto sono depositati per la consultazione presso l'Ufficio amministrazione della Sede sociale.

Il direttore ad interim
 Stefano Vellone

TC15AAA11433 (A pagamento).



FIDI TOSCANA S.P.A.

Sede: viale G. Mazzini 46 - Firenze
 Registro delle imprese: 01062640485
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01062640485

Convocazione di assemblea

Gli azionisti sono convocati in assemblea generale ordinaria presso la sede sociale per il 23 settembre 2015 alle ore 11,30 in prima convocazione e per il 30 settembre 2015, stessi ora e luogo, in seconda convocazione per deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1) Nomina di un componente del Consiglio di Amministrazione;

2) Nomina del Presidente del Consiglio di Amministrazione ai sensi dell'art. 35, punto 1 dello statuto sociale.

Per intervenire all'assemblea gli azionisti dovranno depositare i certificati azionari presso la sede sociale nei termini di legge.

Firenze, 3 settembre 2015

Il vice presidente
 Bruno Pecchi

T15AAA11550 (A pagamento).

**MINGUZZI SOCIETÀ PER AZIONI
 CONSORTILE - SOCIETÀ AGRICOLA**

Sede legale: via Reale n. 160 - Alfonsine (RA)
 R.E.A. 177333

Capitale sociale: Euro 200.000,00 interamente versato
 Registro delle imprese: Ravenna n. 02166180394
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02166180394

Avviso di convocazione di assemblea

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria presso MINGUZZI società per azioni consortile — società agricola, via Reale n. 160, Alfonsine (RA), per il giorno 28 settembre 2015, alle ore 23.00, in prima convocazione ed, eventualmente, per il giorno 28 ottobre 2015, alle ore 10.00, stesso luogo, in seconda convocazione, per deliberare sul seguente

ordine del giorno:

1. Modifiche esecutivo annuale in corso 2015 del Programma Operativo 2015-2019;

2. Bilancio al 31 maggio 2015, Relazione sulla Gestione degli Amministratori, Relazione del Collegio sindacale; deliberazioni conseguenti;

3. Esame ed approvazione Progetto esecutivo 2016 e relativo piano finanziario;

4. Varie ed eventuali.

Alfonsine, 31 agosto 2015

Il presidente
 Minguzzi Giancarlo

TC15AAA11469 (A pagamento).

*ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI***NOMURA BANK INTERNATIONAL PLC –
 ITALIAN BRANCH**

*iscritta all'albo di cui all'articolo 13 del Testo Unico
 Bancario al n. 3369.6*

Sede legale: piazza del Carmine 4, 20121 Milano
 Registro delle imprese: Milano 06049480962

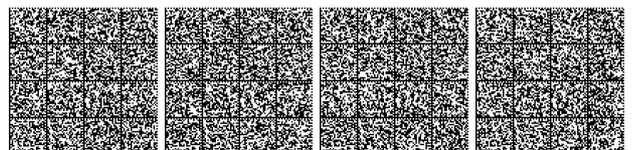
Avviso di estinzione dell'estensione di cessione in blocco di crediti in garanzia ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in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

In data 30 luglio 2012 Nomura Bank International plc - Italian Branch (il "Cessionario") ha sottoscritto un contratto di cessione di crediti in garanzia (il "Contratto di Cessione in Garanzia") ai sensi del quale Alba Leasing S.p.A. (il "Cedente") ha ceduto in garanzia al Cessionario tutti i crediti derivanti da contratti di locazione finanziaria (i "Contratti di Locazione Finanziaria") in scadenza a partire dal 1° agosto 2012 (ivi inclusi, a titolo esemplificativo ma non esaustivo, i canoni, gli interessi, gli accessori, gli eventuali incrementi dei canoni, le somme dovute a titolo di prezzo per l'eventuale esercizio dell'opzione di acquisto dei beni (i "Beni"), che al 29 maggio 2012 soddisfacevano i criteri (collettivamente, i "Crediti"), indicati nell'atto di cessione pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 90 del 2 agosto 2012 (l' "Avviso di Cessione Originario").

I Crediti sono stati ceduti al Cessionario originariamente a garanzia dell'adempimento da parte del Cedente di tutte le obbligazioni di pagamento derivanti da un contratto di finanziamento stipulato tra, *inter alios*, il Cedente e il Cessionario in data 30 luglio 2012.

Con atto in data 29 Gennaio 2014 sottoscritto tra Nomura Bank International Plc, che agiva sia tramite la propria succursale di Milano sia la sede centrale di Londra e il Cedente hanno sottoscritto un contratto di modifica del Contratto di Cessione in Garanzia (l' "Accordo di Modifica del Contratto di Cessione in Garanzia") prevedendo che l'originaria cessione in garanzia dei Crediti dovesse essere intesa anche a garanzia di tutte le obbligazioni di pagamento del Cedente derivanti da un contratto denominato "Repurchase Agreement" predisposto secondo lo schema 2000 TBMA/ISMA Global Master Repurchase Agreement, stipulato in data 29 Gennaio 2014 tra la stessa Nomura Bank International Plc (che agiva tramite la propria sede centrale di Londra ("NBI London")) (il "Repurchase Agreement") e il Cedente, nonché a garanzia di tutte le operazioni del Cedente di acquisto poste in essere ai sensi del summenzionato Repurchase Agreement.

A seguito della modifica apportata al Contratto di Cessione in Garanzia i Crediti sono stati pertanto intesi come ceduti, oltre che al Cessionario a garanzia dell'adempimento da parte del Cedente di tutte le obbligazioni di pagamento



derivanti del contratto di finanziamento stipulato tra, *inter alios*, il Cedente e il Cessionario in data 30 luglio 2012, anche a garanzia dell'adempimento da parte del Cedente di tutte le proprie obbligazioni ai sensi del contratto denominato Repurchase Agreement nonché di tutte le operazioni di acquisto e riacquisto poste in essere ai sensi del summenzionato Repurchase Agreement.

L'estensione della cessione dei crediti in blocco è stata pubblicata sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 16 del 6 febbraio 2014 (l' "Avviso di Cessione Successivo").

Si comunica che, a seguito del puntuale adempimento delle obbligazioni di pagamento dovute dal Cedente a NBI London ai sensi del Repurchase Agreement, in data 20 luglio 2015 è venuta meno e si è estinta l'estensione della garanzia concessa in forza dell'Accordo di Modifica del Contratto di Cessione in Garanzia. In ragione di ciò, i Crediti ceduti ai sensi del Contratto di Cessione in Garanzia devono intendersi ceduti esclusivamente al Cessionario e pertanto nessun diritto può essere vantato in relazione agli stessi da parte di NBI London ai sensi del summenzionato Repurchase Agreement.

Nomura Bank International plc - Italian Branch - Branch
Manager
dott. Takeshi Imatoki

T15AAB11544 (A pagamento).

BANCA POPOLARE COMMERCIO E INDUSTRIA S.P.A.

Iscritta al numero 5560 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 Monte di Pietà, 7 - Milano

Capitale sociale: pari a € 934.150.467,60
interamente versato

Registro delle imprese: Milano n. 03910420961

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 03910420961

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 Commercio e Industria 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 Euro 56.888.798,00 (cinquantaseimilionioctototomilasettecentono-vantotto/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 criteri cumulativi sopra elencati è disponibile presso il sito Internet della Cessionaria pubblicato alla pagina Web www.ubibanca.com/bpci 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 del consiglio di amministrazione
ing. Alberto Barcella

T15AAB11565 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TAR CAMPANIA - NAPOLI

Notificazione per pubblici proclami in ottemperanza all'ordinanza della IV Sezione del T.A.R. Campania Napoli in data 05.08.2015 n. 4200

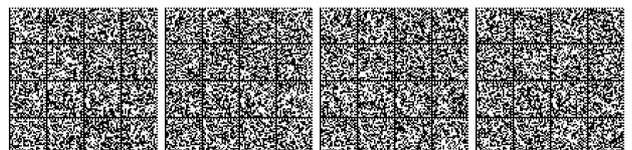
(I) Autorità giudiziaria innanzi alla quale si procede e numero procedimento: T.A.R. Campania Napoli n.r.g. 825/15;

(II) nome della parte ricorrente: Carmela Concilio, cf. CNC CML 72T55 C9331;

(III) estremi del ricorso e del provvedimento impugnato: ricorso notificato in data 12.2.2015 e depositato in data 19.2.2015 avverso il D.D.G. dell'USR Campania - Ufficio V -Dirigenti Scolastici in data 18.12.2014 n. prot. AOO-DRCA.9248; ricorso redatto nella forma dei motivi aggiunti, notificato in data 20.4.2015 e depositato in data 27.4.2015, avverso il D.D.G. dell'USR Campania - Ufficio V -Dirigenti Scolastici in data 1.4.2015 n. prot. AOODRCA.3355;

(IV) lo svolgimento del processo può essere seguito consultando il sito www.giustizia-amministrativa.it attraverso l'inserimento del numero di registro generale del tribunale amministrativo regionale di Napoli;

(V) il testo integrale del ricorso può essere consultato sul sito internet del MIUR;



(VI) controinteressati: Intronò Antonia; Esposito Maria Rita; Ottaiano Antonietta; Coppola Domenico; Langella Addolorata; Pellegrino Rosa; Attanasio Margherita; Patri Carmelina; Gaita Antonio; Sorrentino Rosalba; Buonocore Ersilia; Marro Antonia; Napoliello Mariarosaria; Buglione Mariateresa; Aurilio Giovanni; Zeppetella Del Sesto Marian-tonietta Rosaria; La Pietra Antonella Luisa; Merino Pasquale; Passaro Adele; Taddeo Carla; Nappa Daniela; Mirra Maria Rosaria; Incoronato Maria; Striato Vittoria; Novi Cristina; Mancino Marilisa; Bottigliero Maria Cristina; Albiani Stefania; Barbato Filomena; Iaccarino Carmela; Del Vecchio Carmen; Marra Walter; Rippa Maria Cristina; Gargiulo Carolina; Iorio Maria Carmela; Verde Patrizia; Mirone Pasquale; Tancredi Laura; Mirarchi Pasqualina; D'Esposito Maria; Guarino Marianna; Novelli Giuliana; Tortora Gilda; Murano Rosaria; Ruggiero Angelina; De Vito Teresa; Russo Gabriella; Casalino Rosanna; Stramacchia Concetta; Del Barone Patrizia; Maddaloni Rita; Dato Donatella; Vitolo Paola; Davide Immacolata; Nunziata Giovanna; Somma Vincenzo; De Stavola Pino; Tedesco Mariateresa; Senatore Ester; Manzo Clotilde; Di Caterino Silvana; Varriale Francesca; Iervolino Cristina; Nobler Ivana; Boniello Caterina; Satalino Carmela; Solimine Silvana Rita; Abbate Genevieve; Costabile Emilio; Picone Immacolata; Senatore Francesco; Cozzolino Giovanni Ciro; Santagata Teresa; Spadaccio Antonella; Bova Nicolina; Allegretta Antonietta; Cortese Aida; Montuori Maria; Uliano Laura; Spagnuolo Dario; Trusio Attilio; Rossi Marianeve; Caterini Lissella; Bruno Vincenzo; Salerno Fortunata; Puca Anna Maria; Bottone Assunta; Scattaretico Elisa; Vinciguerra Silvia; Avallone Maria Grazia; Illiano Annalisa; Perrotta Rosaria; Errichiello Caterina; Suppa Rosa; Luongo Maria; Cannavale Paola; Maddaloni Giuseppina; Lulli Sonia; Silvestri Ludovico; Vergara Maria Francesca; Sorgente Linda; Lembo Rosanna; Scarfato Antonio; Rosato Angela; Sepe Angela; Marsico Giuliana; D'Angelo Antonella Maria; Torrombacco Maria Domenica; Marra Anna; Di Lieto Ida; Vairo Antonella; Vitale Giacomo; Maio Amelia; Fucito Sonia; Molaro Anna; Raspaolo Maria; D'Angelo Adele;

prof. Carmela Concilio

avv. Riccardo Marone

T15ABA11547 (A pagamento).

TAR CAMPANIA - NAPOLI

Notificazione per pubblici proclami in ottemperanza all'ordinanza della IV Sezione del T.A.R. Campania Napoli in data 28.7.2015 n. 4054

(I) Autorità giudiziaria innanzi alla quale si procede e numero procedimento: T.A.R. Campania Napoli n.r.g. 827/15;

(II) nome della parte ricorrente: Immacolata Davide, cf. Dvd Mcl 66a64 f839s;

(III) estremi del ricorso e del provvedimento impugnato: ricorso notificato in data 9.2.2015 e depositato in data 19.2.2015 avverso il D.D.G. dell'USR Campania - Ufficio

V -Dirigenti Scolastici in data 18.12.2014 n. prot. AOO-DRCA.9248; ricorso redatto nella forma dei motivi aggiunti, notificato in data 20.4.2015 e depositato in data 27.4.2015, avverso il D.D.G. dell'USR Campania - Ufficio V -Dirigenti Scolastici in data 1.4.2015 n. prot. AOODRCA.3355;

(IV) lo svolgimento del processo può essere seguito consultando il sito www.giustizia-amministrativa.it attraverso l'inserimento del numero di registro generale del tribunale amministrativo regionale di Napoli;

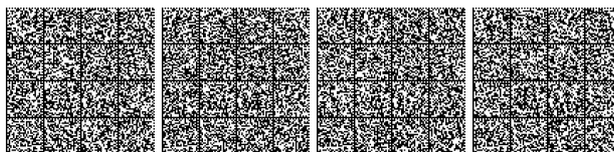
(V) il testo integrale del ricorso può essere consultato sul sito internet del MIUR;

(VI) controinteressati: Ammirati Rosanna; D'Agostino Alessandra; Aversa Angelina; D'Errico Tiziana; Iasevoli Tania; Buono Maria Luisa; Tangredi Rosa; Di Lorenzi Lucia; Di Palo Cinzia; Ruggiero Raffaele; De Bartolomeis Valter; Parascandolo Maria; Iemma Giuditta; Caianiello Daniela; Marro Giovanni; Palumbo Marina; Boniello Annalisa; Pirone Valeria; Petrella Rosa; De Simone Lorenzo; Salerno Sandra; Liberti Gabriella; Diana Margherita; Wolfler Calvo Marco; Cocurullo Michela; Mormone Angela; Guaracino Carmen; Schiavo Chiara Lucia; Pugliese Maria Anna; Natale Gelsomina; Lecci Ilaria; Miranda Carmela; Mannara Paola; Milanese Marica; Nocera Mario; De Simone Anna Squillace Maria Rosaria; Di Vizio Alfredo; Langella Gelsomina; Iuliano Carmen Maria Clara; Iuliano Antonietta; D'Agostino Enza; Damiano Antonietta; Falcone Marcellino; De Simone Luca; Caiazzo Maria; Montesano Stefania; De Paola Anna; Scala Anna Maria; Sasso Teresa; Daniele Giulia; Bianchi Francesco; D'Urzo Antonella; Puricelli Guerra Diego; Di Ture Giuseppina; Massaro Marianna; Raia Gelsomina; Ippolito Maria Rosaria; Passariello Rosetta; Barbieri Assunta; Pepe Silvana; Dibueno Angelina; Pagliuca Fiorella; Sciancalepore Angela; Franco Clotilde; Reverberi Lea; Gargiulo Maria; Paletta Angela; Intronò Antonia; Esposito Maria Rita; Ottaiano Antonietta; Coppola Domenico; Langella Addolorata; Pellegrino Rosa; Attanasio Margherita; Patri Carmelina; Gaita Antonio; Sorrentino Rosalba; Buonocore Ersilia; Marro Antonia; Napoliello Mariarosaria; Buglione Mariateresa; Aurilio Giovanni; Zeppetella Del Sesto Marian-tonietta Rosaria; La Pietra Antonella Luisa; Merino Pasquale; Passaro Adele; Taddeo Carla; Nappa Daniela; Mirra Maria Rosaria; Incoronato Maria; Striato Vittoria; Novi Cristina; Mancino Marilisa; Bottigliero Maria Cristina; Albiani Stefania; Barbato Filomena; Iaccarino Carmela; Del Vecchio Carmen; Marra Walter; Rippa Maria Cristina; Gargiulo Carolina; Iorio Maria Carmela; Verde Patrizia; Mirone Pasquale; Tancredi Laura; Mirarchi Pasqualina; D'Esposito Maria; Guarino Marianna; Novelli Giuliana; Tortora Gilda; Murano Rosaria; Ruggiero Angelina; De Vito Teresa; Russo Gabriella; Casalino Rosanna; Stramacchia Concetta; Del Barone Patrizia; Maddaloni Rita; Dato Donatella; Vitolo Paola;

prof. Immacolata Davide

avv. Riccardo Marone

T15ABA11548 (A pagamento).



TAR CAMPANIA - NAPOLI*Notifica per pubblici proclami*

Con ricorso r.g. n. 1317/2015, Ammirati Rosanna ha impugnato dinanzi al TAR Campania la graduatoria finale di merito approvata dall'Ufficio Scolastico Regionale per la Campania con decreto 9248 del 18/12/2014, relativa al concorso per 224 posti di dirigente scolastico nella Regione Campania bandito con D.D.G. del Ministero dell'Istruzione dell'Università e della Ricerca del 17.07.2011, nella parte in cui riconosce in suo favore p.ti 4,20 anziché p.ti 5,50 per titoli culturali e un punteggio complessivo di 73,60 anziché di 74,90, per mancata valutazione di un Diploma di perfezionamento universitario vecchio ordinamento e di 2 corsi di formazione di durata superiore a 20h su progettazione, organizzazione e gestione delle istituzioni scolastiche autonome. Il testo integrale del ricorso è consultabile sul sito del MIUR al link "atti di notifica". Lo svolgimento del processo può essere seguito consultando il sito www.giustizia-amministrativa.it inserendo il numero di registro generale del TAR Campania - Napoli. Il presente avviso è rivolto ai controinteressati di seguito indicati: Di Muzio Nicola, Serrato Chiara Stella, Moschella Maria Annunziata, Sica Sara, Celano Lea, Crisci Giuseppe, Pizzarelli Antonio, D'agostino Maria, Esposito Paolina, Di Gennaro Teresa, Lombardo Annarosaria, Falco Vincenzo, Saccone Antonio, Calenzo Maurizio, Bosco Anna, Agovino Angela, Cucurullo Carmela, Solidone Donatella, Mollica Franco, Capuano Giacomina, Pellegrino Antonietta, Gallinari Gaetano, Ranieri Lucia, Funaro Maria, Pagano Patrizia, Giovanna, Amoriello Gina, Cuomo Giovanna, Lardo Rosangela, Bruzzaniti Natale, Amato Luigi, Tepedino Maria Gioconda, Marino Rosalia, Bruno Rosa, Palumbo Sofia, Sarnelli Silvana, De Pasquale Giovanni, Velotti Luca, De Donno Antonella, Rivera Giovanni, Prisco Rosa, Scavo Marilena, Pezzuto Elisanna, Ugatti Gabriella, Del Deo Fabiola, De Majo Ginevra, Iavarone Rosaria, Squillace Fabiana, Marulo Maria Rosaria, Mosca Carmela, Cavaliere Raffaele, Taddeo Laura, Carrino Candida, Cuomo Paola, Varriale Antonio, Sciorio Amalia, Canosa Rita, Conte Luigia, Pirro Ferdinando, Palma Maria, Papalino Rosaria, Scagliola Maria Rosaria, Motti Luisa Diana, Rella Gennaro, Arpaia Albina.

avv. Ferdinando Gelo

TC15ABA11563 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MANTOVA*Notifica per pubblici proclami*

La dott.ssa Laura Fioroni, Giudice del lavoro del Tribunale di Mantova, nei ricorsi R.G. n. 354/2015 e 351/2015, con decreto dell'11 giugno 2015, ha autorizzato la notifica del ricorso e del decreto ai controinteressati ai sensi dell'art. 151 c.p.c., fissando l'udienza per la comparizione delle parti per il 15 gennaio 2016 ore 9,30. Il testo integrale del ricorso, il decreto di fissazione udienza e l'elenco dei controinteressati,

cioè di tutti gli inclusi nelle GAE 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola dell'infanzia e Scuola primaria di tutti gli ATP d'Italia, sono stati pubblicati nel sito ufficiale del MIUR, <http://hubmiur.pubblica.istruzione.it/web/ministero/home>, nella sezione «atti di notifica».

Mantova, 24 agosto 2015

Avv. Miraglia Pasqualino

TC15ABA11495 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MANTOVA*Notifica per pubblici proclami*

La dott.ssa Longobardi, Giudice del lavoro del Tribunale di Modena, nei ricorsi R.G. n. 988/2015, 990/2015 e 992/2015, con decreto del 13 agosto 2015, ha autorizzato la notifica del ricorso e del decreto ai controinteressati ai sensi dell'art. 151 c.p.c., fissando l'udienza per la comparizione delle parti per il 5 novembre 2015 ore 9.30. Il testo integrale del ricorso e il decreto di fissazione udienza, sono stati pubblicati nel sito ufficiale del MIUR, <http://hubmiur.pubblica.istruzione.it/web/ministero/home>, nella sezione «atti di notifica».

Modena, 24 agosto 2015

Avv. Miraglia Pasqualino

TC15ABA11494 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MANTOVA*Notifica per pubblici proclami*

La dott.ssa Simona Gerola, Giudice del lavoro del Tribunale di Mantova, nei ricorsi R.G. n. 353/2015, 352/2015, 350/2015, 376/2015, con decreto dell'11 giugno 2015, ha autorizzato la notifica del ricorso e del decreto ai controinteressati ai sensi dell'art. 151 c.p.c., fissando l'udienza per la comparizione delle parti per il 18 gennaio 2016 ore 9,30. Il testo integrale del ricorso, il decreto di fissazione udienza e l'elenco dei controinteressati, cioè di tutti gli inclusi nelle GAE 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola dell'infanzia e Scuola primaria di tutti gli ATP d'Italia, sono stati pubblicati nel sito ufficiale del MIUR, <http://hubmiur.pubblica.istruzione.it/web/ministero/home>, nella sezione «atti di notifica».

Mantova, 24 agosto 2015

Avv. Miraglia Pasqualino

TC15ABA11496 (A pagamento).



AMMORTAMENTI**TRIBUNALE DI LA SPEZIA***Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di La Spezia con decreto del 19 giugno 2015, ha pronunciato l'ammortamento della seguente cambiale:

1) Sul fronte: Olbia, 31.3.2014, Euro 2.525,40.=, al 30.06.2014 pagherò per questa cambiale alla Piesse S.r.l. Moda la somma di Euro duemilacinquecentoventicinque/40, debitore G.R.M. S.a.s. di Soro Marianna, con sede in Olbia, corso Umberto n. 108, P.I. 02146700907, firmato illeggibile.

Autorizzando il pagamento decorsi trenta giorni dalla pubblicazione del decreto nella *Gazzetta Ufficiale*, purché nel frattempo non intervengano opposizioni.

Banco Popolare Soc. Coop.
dott.ssa Silvia Caporali

T15ABC11528 (A pagamento).

PROVINCIA DELL'AQUILA*Ammortamento certificato azionario*

Il Presidente del Tribunale di L'Aquila con decreto in data 18/03/2015 R.G. n. 20, Cron. n. 315, ha pronunciato l'ammortamento Certificato Azionario n. 6 della società Autostrada dei Parchi S.p.A. - ora Finanziaria di Partecipazioni e Investimenti S.p.A - emesso dalla stessa il 18/03/2002 ed intestato alla "Amministrazione Provinciale de L'Aquila", iscritta al n. 235 del Libro Soci, per n. 262.500 azioni da euro 0,50 cadauna, autorizzando il rilascio di duplicato dello stesso decorsi 30 gg. dalla data di pubblicazione di estratto del decreto sulla *Gazzetta Ufficiale* purché non venga nel frattempo fatta opposizione dal detentore.

Il presidente
Antonio Del Corvo

T15ABC11530 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI*Ammortamento polizza di pegno*

Su ricorso del sig. Monti Carmine, il Giudice delegato con decreto 8.7.2015 ha pronunciato l'ammortamento autorizzando il duplicato trascorsi 90 gg. della polizza di pegno al portatore n. 696355-89 di Euro 1.500,00 accesa presso Banco di Napoli filiale pegni

Monti Carmine

T15ABC11562 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI*Ammortamento libretto di risparmio*

Su ricorso del sig. Monte Eufebio, il Giudice Delegato con decreto 17.7.2015 ha pronunciato l'ammortamento autorizzando il duplicato trascorsi 90 gg. del libretto di risparmio postale al portatore n. 16172495 di Euro 7297,17 acceso presso l'Ufficio Poste Italiane ag. Napoli 24

Monte Eufebio

T15ABC11564 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ROMA*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale Civile di Roma con decreto n. 4469 del 17 aprile 2015 ha pronunciato l'ammortamento dei seguenti effetti cambiari:

- di € 4.000,00 emesso a Roma in data 20 marzo 2013 con scadenza 30 maggio 2014 dal Sig. Marziali Massimiliano in favore della Sig.ra Majori Mariangela;

- di € 4.000,00 emesso a Roma in data 20 marzo 2013 con scadenza 30 luglio 2014 dal Sig. Marziali Massimiliano in favore della Sig.ra Majori Mariangela.

Opposizione 30 giorni.

Banca Nazionale del Lavoro S.p.A.
avv. Federico Garritano

TS15ABC11501 (A pagamento).

EREDITÀ**TRIBUNALE DI VELLETRI***Eredità giacente di Sparla Sebastiano*

Il Tribunale di Velletri, con decreto emesso in data 3 agosto 2015 ha dichiarato giacente l'eredità di Sparla Sebastiano nato a Marsala il 22 maggio 1937 e dec. il 9 maggio 2012 nominando curatore dell'eredità l'avv. Corrado Capozzi con studio in Via Mariano Pieroni, 26.

Il Cancelliere f.to S. La Rosa il Presidente f.to Dott. F. Monastero.

Il funzionario giudiziario
Sabrina La Rosa

TC15ABH11497 (A pagamento).



TRIBUNALE DI VELLETRI*Eredità giacente di Mineo Maria Rita*

Il Tribunale di Velletri, con decreto emesso in data 3 agosto 2015 ha dichiarato giacente l'eredità di Mineo Maria Rita n. Marsala il 22 maggio 1937 e dec. il 9 maggio 2012 nominando curatore dell'eredità l'avv. Corrado Capozzi con studio in Via Mariano Pieroni, 26.

Il Cancelliere f.to S. La Rosa il Presidente f.to Dott. F. Monastero.

Il funzionario giudiziario
Sabrina La Rosa

TC15ABH11500 (A pagamento).

PROROGA TERMINI**PREFETTURA DI MASSA CARRARA***Proroga dei termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Massa Carrara,

Vista la nota n. 0678308/15 del 19 giugno 2015, con la quale il Direttore della Sede di Pisa della Banca d'Italia ha comunicato che nel giorno 22 maggio 2015, gli sportelli della Carispezia - Crédit Agricole, Agenzie di Aulla, Aulla centro, Bagnone, Fivizzano 1, Pallerone, e Gragnola, non hanno potuto funzionare regolarmente, a causa dell'assemblea del personale indetta dalle OO.SS., e, pertanto, ha richiesto che venga considerata l'opportunità di procedere all'emanazione di un provvedimento di proroga dei termini legali o convenzionali in relazione all'eccezionalità dell'evento riscontrato;

Ritenuto di poter considerare eccezionali gli eventi sopra descritti e, quindi, di accogliere la richiesta formulata;

Visto l'art. 2 del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Decreta:

i termini legali o convenzionali scadenti nel giorno 22 maggio 2015, presso gli sportelli dell'Istituto di Credito citato in premessa sono prorogati secondo quanto previsto dall'art. 1 del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1.

Massa, 29 agosto 2015

d'ordine del prefetto -
Il viceprefetto
S. Castellani

TC15ABP11435 (Gratuito).

PREFETTURA DI MASSA CARRARA*Proroga dei termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Massa Carrara,

Vista la nota n. 0678308/15 del 19 giugno 2015, con la quale il Direttore della Sede di Pisa della Banca d'Italia ha comunicato che nel giorno 28 maggio 2015, lo sportello della

Carispezia - Crédit Agricole, Agenzia di Carrara, non ha potuto funzionare regolarmente, a causa dell'assemblea del personale indetta dalle OO.SS., e, pertanto, ha richiesto che venga considerata l'opportunità di procedere all'emanazione di un provvedimento di proroga dei termini legali o convenzionali in relazione all'eccezionalità dell'evento riscontrato;

Ritenuto di poter considerare eccezionali gli eventi sopra descritti e, quindi, di accogliere la richiesta formulata;

Visto l'art. 2 del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Decreta:

i termini legali o convenzionali scadenti nel giorno 28 maggio 2015, presso lo sportello dell'Istituto di Credito citato in premessa sono prorogati secondo quanto previsto dall'art. 1 del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1.

Massa, 29 agosto 2015

d'ordine del prefetto -
Il viceprefetto
S. Castellani

TC15ABP11438 (Gratuito).

ALTRI ANNUNZI**SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI****BAXTER S.P.A.**

Sede: piazzale dell'Industria 20 - Roma

Capitale sociale € 7.000.000 i.v.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00492340583

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

Codice pratica: N1A/2015/2140

Specialità medicinale: PRIMENE

Confezioni e numero di A.I.C.:

Soluzione per infusione - 20 Flaconi da 100 ml A.I.C.
n. 026905099

Soluzione per infusione - 10 Flaconi da 250 ml A.I.C.
n. 026905101

Variatione Grouping: Tipo IA: nr B.III.1 a)2: Sottomissione CEP aggiornati per i seguenti principi attivi da fornitore già autorizzato:

- Arginina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-104-Rev 04

- Acido Aspartico - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 2003-143-Rev 03

- Acido Aspartico - Evonik Rexim CEP No. R1-CEP 2004-216-Rev 00

- Isoleucina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 2009-100-Rev 00



- Leucina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 2008-233-Rev 00
- Prolina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-064-Rev 03
- Serina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1999-159-Rev 03
- Treonina - Ajinomoto (to CEP No. R1-CEP 1996-097-Rev 06

Variazione TipoIA Nr A7 Eliminazione di un sito di produzione per un principio attivo:

Eliminazione del sito di produzione Ajinomoto Eurolysine S.A.S. - Amiens Plant in Francia per il principio attivo Tiro-sina.

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

T15ADD11529 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

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

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

Codice pratica: N1A/2015/2141

Specialità medicinale: TPH

Confezioni e numero di A.I.C.:

Soluzione per infusione 20 flaconi 100 ml A.I.C.
n. 029189040

Soluzione per infusione 30 flaconi 250 ml A.I.C.
n. 029189053

Soluzione per infusione 20 flaconi 500 ml A.I.C.
n. 029189065

Variazione Grouping: Tipo IA: nr B.III.1 a)2: Sottomissione CEP aggiornati per i seguenti principi attivi da fornitore già autorizzato:

- Arginina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-104-Rev 04
- Acido Aspartico - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 2003-143-Rev 03

- Acido Aspartico -Evonik Rexim CEP No. R1-CEP 2004-216-Rev 00

- Isoleucina- Ajinomoto CEP No. R1-CEP 2009-100-Rev 00
- Leucina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 2008-233-Rev 00
- Prolina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-064-Rev 03
- Serina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1999-159-Rev 03
- Treonina - Ajinomoto (to CEP No. R1-CEP 1996-097-Rev 06

Variazione TipoIA Nr A7 Eliminazione di un sito di produzione per un principio attivo:

Eliminazione del sito di produzione Ajinomoto Eurolysine S.A.S. - Amiens Plant in Francia per il principio attivo Tiro-sina.

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

T15ADD11531 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

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

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

Codice pratica: N1A/2015/2143

Specialità medicinale: FREAMINE III

Confezioni e numeri di A.I.C.:

8,5% Soluzione per infusione flacone 250 ml A.I.C.
n. 022748089

8,5% Soluzione per infusione flacone 500 ml A.I.C.
n. 022748038

8,5% Soluzione per infusione flacone 1000 ml A.I.C.
n. 022748091

8,5 % Soluzione per infusione 10 flaconi 500 ml A.I.C. n.

Variazione Grouping: Tipo IA: nr B.III.1 a)2: Sottomissione CEP aggiornati per i seguenti principi attivi da fornitore già autorizzato:

- Arginina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-104-Rev 04

- Isoleucina- Ajinomoto CEP No. R1-CEP 2009-100-Rev 00

- Leucina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 2008-233-Rev 00
- Prolina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-064-Rev 03
- Serina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1999-159-Rev 03
- Treonina - Ajinomoto (to CEP No. R1-CEP 1996-097-Rev 06

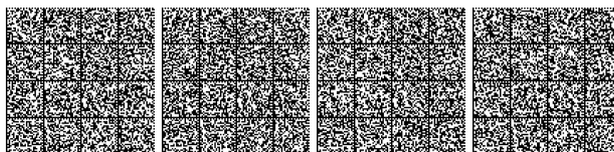
Variazione TipoIA Nr A7 Eliminazione di un sito di produzione per un principio attivo:

Eliminazione del sito di produzione Ajinomoto Eurolysine S.A.S. - Amiens Plant in Francia per il principio attivo Tiro-sina.

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

T15ADD11532 (A pagamento).



BAXTER S.P.A.

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

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

Codice pratica: N1A/2015/2145

Specialità medicinale: ISOPURAMIN

Confezioni e numeri di A.I.C.:

3% Soluzione per infusione endovenosa 30 Flacons 250 ml
 A.I.C. n. 020580193

3% Soluzione per infusione endovenosa 20 Flacons 500 ml
 A.I.C. n. 020580205

7% Soluzione per infusione endovenosa 20 Flacons 500 ml
 A.I.C. n. 020580217

10% Soluzione per infusione endovenosa 30 Flacons 250 ml
 A.I.C. n. 020580229

10% Soluzione per infusione endovenosa 20 Flacons 500 ml
 A.I.C. n. 020580231

Variazione Grouping: Tipo IA: nr B.III.1 a)2: Sottomissione CEP aggiornati per i seguenti principi attivi da fornitore già autorizzato:

- Arginina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-104-Rev 04

- Isoleucina- Ajinomoto CEP No. R1-CEP 2009-100-Rev 00

- Leucina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 2008-233-Rev 00

- Treonina - Ajinomoto (to CEP No. R1-CEP 1996-097-Rev 06

Variazione TipoIA Nr A7 Eliminazione di un sito di produzione per un principio attivo:

Eliminazione del sito di produzione Ajinomoto Eurolysine S.A.S. - Amiens Plant in Francia per il principio attivo Tiro-sina.

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

T15ADD11533 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinale: TAVANIC

Confezioni e n. di AIC:

250 mg compresse film rivestite - 5 compresse - AIC 033634015

250 mg compresse film rivestite - 10 compresse - AIC 033634027

500 mg compresse rivestite con film - 5 compresse - AIC 033634039

500 mg compresse rivestite con film - 7 compresse - AIC 033634041

500 mg compresse rivestite con film - 10 compresse - AIC 033634054

Codice Pratica n. C1A/2015/2681

MRP UK/H/203/001-002/IA/073/G

Medicinale: PRIXAR

Confezioni e n. di AIC:

250 mg compresse rivestite con film - 5 compresse AIC 033633013

250 mg compresse rivestite con film - 10 compresse AIC 033633025

500 mg compresse rivestite con film - 5 compresse AIC 033633037

500 mg compresse rivestite con film - 7 compresse AIC 033633049

500 mg compresse rivestite con film - 10 compresse AIC 033633052

Codice Pratica n. C1A/2015/2682 agganciata a procedura MRP UK/H/0203/001-002/IA/073/G del medicinale Tavanic.

Raggruppamento di variazioni composto da:

- Tipo IA n. A7 Eliminazione del officina alternativa per il confezionamento secondario del prodotto finito per UK: Chapelton Distribution Center, 51 Cart Road Chapelton Sheffield (UK);

- Tipo IAIN n. B.II.b.1.a Aggiunta dell'officina alternativa per il confezionamento secondario del prodotto finito solo per EE e LT: UAB" Oriola Vilnius" Laisves pr.75, LT 06144 Vilnius;

- Tipo IAIN n. B.II.b.2.c.1- Aggiunta dell'officina responsabile per il rilascio dei lotti, senza controllo, solo per EE e LT: UAB" Oriola Vilnius" Laisves pr.75, LT 06144 Vilnius.

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

Un procuratore
 dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD11534 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Oggetto: Estratto Integrazione alla comunicazione di notifica regolare del 28 Luglio 2015 (AIFA/V&A/P/77682) relativamente al lotto 5K0821 per la pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Tipo di modifica: Modifica chimica con impatto sugli stampati



Codice Pratica N1B/2015/2875

Medicinale: LASIX

Codice farmaco: 023993052

Tipologia variazione oggetto della modifica: B.II.f.1.a.1-B.II.f.1.d

Limitatamente al lotto 5K0821 del medicinale LASIX, è autorizzato l'utilizzo con la validità autorizzata mediante la comunicazione di notifica regolare del 28 Luglio 2015 (AIFA/V&A/P/77682), ma con il materiale di confezionamento già esistente, per un periodo massimo di 120 giorni a decorrere dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del presente estratto di Comunicazione di notifica regolare.

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD11535 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinale: ANGIZEM

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N1B/2015/2435

Codice farmaco: 025280025, 025280049, 025280052, 025280064

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.l.z

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/76609 del 27 luglio 2015

Modifica apportata: Modifica del PIL a seguito di readability test. Adeguamento Etichette a QRD.

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

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD11536 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinale: TILDIEM

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N1B/2015/2440

Codice farmaco: 025278019, 025278045, 025278058, 025278060, 025278072

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.l.z

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/76610 del 27 luglio 2015

Modifica apportata: Modifica del PIL a seguito di readability test. Adeguamento Etichette a QRD.

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

Il Titolare dell' Autorizzazione all' immissione in commercio deve apportare le modifiche

autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all' Etichettatura.

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD11537 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

Sede: piazzale dell'Industria 20 - Roma

Capitale sociale € 7.000.000 i.v.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00492340583

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

Codice pratica: N1A/2015/2146

Specialità Medicinale: ISORAM

Confezioni e numero di A.I.C.:

Soluzione per infusione 20 flaconi 500 ml AIC Nr 029361084

Variazione Grouping: Tipo IA: nr B.III.1 a)2: Sottomissione CEP aggiornati per i seguenti principi attivi da fornitore già autorizzato:

- Arginina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-104-Rev 04



- Isoleucina- Ajinomoto CEP No. R1-CEP 2009-100-Rev 00
 - Leucina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 2008-233-Rev 00
 I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
 dott.ssa Guia Maria Carfagnini

T15ADD11538 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

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

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

Codice pratica: N1A/2015/2144

Specialità medicinale: ISOREN

Confezioni e numero di A.I.C.:

30 Flaconi da 250 ml AIC Nr 029358037

20 Flaconi da 500 ml AIC Nr 029358049

Variatione Grouping: Tipo IA: nr B.III.1 a)2): Sottomissione CEP aggiornati per i seguenti principi attivi da fornitore già autorizzato:

- Isoleucina- Ajinomoto CEP No. R1-CEP 2009-100-Rev 00

- Leucina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 2008-233-Rev 00

- Treonina - Ajinomoto (to CEP No. R1-CEP 1996-097-Rev 06

Variatione Tipo IA Nr A7 Eliminazione di un sito di produzione per un principio attivo:

Eliminazione del sito di produzione Ajinomoto Eurolysine S.A.S. - Amiens Plant in Francia per il principio attivo Tirosina.

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

T15ADD11539 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

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

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

Codice pratica: N1A/2015/2147

Specialità medicinale: ISOSELECT

Confezioni e numeri di A.I.C.:

Soluzione per infusione endovenosa 20 Flaconi 500 ml
 A.I.C. n. 029362035

Variatione Grouping: Tipo IA: nr B.III.1 a)2): Sottomissione CEP aggiornati per i seguenti principi attivi da fornitore già autorizzato:

- Arginina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-104-Rev 04

- Isoleucina- Ajinomoto CEP No. R1-CEP 2009-100-Rev 00

- Leucina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 2008-233-Rev 00

- Prolina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-064-Rev 03

- Serina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1999-159-Rev 03

- Treonina - Ajinomoto (to CEP No. R1-CEP 1996-097-Rev 06

Variatione TipoIA Nr A7 Eliminazione di un sito di produzione per un principio attivo:

Eliminazione del sito di produzione Ajinomoto Eurolysine S.A.S. - Amiens Plant in Francia per il principio attivo Tirosina.

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

T15ADD11540 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

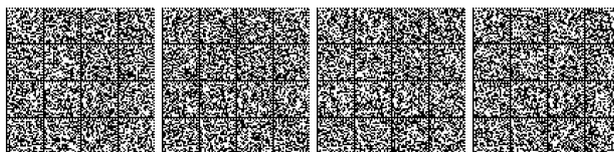
Medicinale: KERLON

Confezione e numero di AIC:

20 mg compresse rivestite con film - 28 compresse - AIC n. 025317013

Codice Pratica n. N1A/2015/2142 - variazione Tipo IA n. B.III.a.2): presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea per la sostanza attiva, betaxololo. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (CEP Reference: R0-CEP 2009-344-Rev 01). Re-test period : 3 anni se il principio attivo è conservato in sacchetti di doppio polietilene collocati o in fusto di cartone o in scatola di cartone.

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



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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD11541 (A pagamento).

SANOFI S.p.A.

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

Comunicazione di rettifica relativa alle specialità medicinali ANGIZEM e TILDIEM

Nell'Avviso T15ADD10974 riguardante i medicinali ANGIZEM e TILDIEM pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 92 del 11 agosto 2015, a pagina 45, al rigo 22 e 23 viene eliminata la frase seguente: "(adeguamento del foglio illustrativo a seguito di readability test)".

Invariato il resto.

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD11542 (A pagamento).

L. MOLTENI & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del d.Lgs 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 721/2012/CE

Specialità medicinale: ELLEPALMIRON

Confezioni:

"5 mg/ml soluzione orale" 1 flacone in vetro da 100 ml, AIC 043711011

"5 mg/ml soluzione orale" 1 flacone in vetro da 500 ml, AIC 043711023

"5 mg/ml soluzione orale" 3 flaconi in vetro da 100 ml, AIC 043711035

Titolare: L.Molteni & C. dei F.lli Alitti Società di Esercizio SpA - Strada Statale 67 Fraz. Granatieri Scandicci (FI)

Procedura MRP: DE/H/3805/001/IA/003/G conclusasi con esito positivo in data 03/08/2015

Codice pratica: C1A/2015/2541

N. e tipologia variazione: Grouping Variation di tipo IA, C.I.8.a)

Introduzione di riassunto del sistema di farmacovigilanza, modifica della QPPV e/o modifica della localizzazione del PSMF

Modifica apportata:

-Introduzione di nuovo riassunto del sistema di farmacovigilanza (Germania)

-Modifica del riassunto del sistema di farmacovigilanza (Italia, Polonia, Spagna)

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

Procuratore speciale
dott. Roberto Angeli

T15ADD11545 (A pagamento).

SCLAVO DIAGNOSTICS INTERNATIONAL S.R.L.

Sede: via Po n. 26/28, loc. Pian Dei Mori - 53018 Sovicille (Siena)

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

Codice Pratica: N1A/2015/1802 - Codice SIS 1555.

Variazione tipo I A - B.II.e.6.b) Modifica apportata a un elemento del materiale di confezionamento (primario) che non è in contatto con la formulazione del prodotto finito. Modifica che non ha un impatto sulle informazioni relative al prodotto.

Medicinale di cui è titolare AIC la ditta: GLUCOSIO SCLAVO DIAGNOSTICS 75 G/150 ml SCIROPPO - AIC 033216019 - ATC V04CA02.

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

Il procuratore speciale
dott. Francesco Di Costanzo

T15ADD11549 (A pagamento).

RECORDATI S.P.A.

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

Modifiche secondarie di autorizzazioni 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: Recordati S.p.A. - Via Civitali, 1 - Milano.

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

Specialità Medicinale: ZANEDIP compresse rivestite con film in tutte le confezioni registrate (AIC n. 033224).

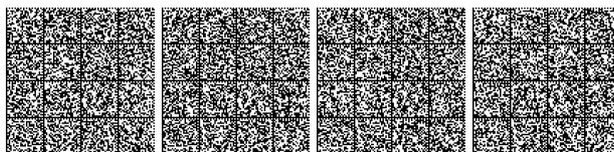
Codice pratica: C1A/2015/2556

MRP n.: UK/H/0132/001-002/IAin/042/G conclusa il 24/07/2015

Var. Type IAIN C.I.8.a : Introduction of a summary of pharmacovigilance system

Specialità medicinale: CARDIOVASC compresse rivestite con film in tutte le confezioni registrate (AIC n. 033226)

Codice pratica N1A/2015/1785



MRP n: UK/H/0132/001-2/IAIN/042/G conclusa il 24/07/2015

Var. Type IAIN C.I.8.a : Introduction of a summary of pharmacovigilance system

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

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

T15ADD11551 (A pagamento).

INNOVA PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Matteo Civitali, 1 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 90032460322

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.

Titolare: Innova Pharma S.p.A. - Via Civitali, 1 - Milano
Specialità medicinale: LERCADIP 10 mg compresse rivestite con film

(AIC n. 033225018)

Modifica apportata in accordo al Regolamento 1234/2008/CE e s.m.

Codice pratica: N1A/2015/1786

MRP n: UK/H/0132/001-2/IAIN/042/G

Var. Type IAIN C.I.8.a : Introduction of a summary of pharmacovigilance system

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

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

T15ADD11552 (A pagamento).

KOWA PHARMACEUTICAL EUROPE CO. LTD.

Sede legale: 105 Wharfedale Road, Winnersh Triangle - Wokingham, Berkshire, RG41 5RB (Gran Bretagna)

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

Codice Pratica: C1A/2015/1767

N. di Procedura Europea: UK/H/xxxx/IA/388/G

Specialità Medicinale: LIVAZO 1 mg, 2 mg e 4 mg compresse rivestite con film (AIC n. 040363)

Confezioni: tutte le confezioni registrate

Specialità medicinale: ALIPZA 1 mg, 2 mg e 4 mg compresse rivestite con film (AIC n. 040322)

Confezioni: tutte le confezioni registrate

Titolare AIC: Kowa Pharmaceutical Europe Co. Ltd.

Tipologia variazione: C.I.I.a IAIN

Modifica apportata: Modifica stampati

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relative all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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.

Per conto di Kowa Pharmaceutical Europe Co. Ltd.
dott.ssa Annarita Franzì

T15ADD11553 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

Sede legale: via Beniamino Segre n. 59 - 00134 Roma
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 (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.

Titolare: S.F. GROUP srl

Medicinale: LUKADIN

Confezione e numero A.I.C.: "1g/4ml soluzione iniettabile" - AIC 024527071



Codice Pratica: N1B/2015/2991

Tipologia variazione: Tipo IB - Grouping di n. 3 variazioni

Tipo di modifica: B.II.b.4.a - Modifica della dimensione del lotto del prodotto finito, sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto; da 5000 fiale da 4 ml a 25.000 fiale da 4 ml

B.II.b.3.a - Modifica minore nel procedimento di fabbricazione: passaggio da fiale a punta aperta a fiale a punta chiusa

B.II.e.4.c - Modifica della forma e dimensioni del contenitore per confezionamento primario.

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

Il legale rappresentante
dott. Francesco Saia

T15ADD11554 (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/2015/2119

Specialità medicinale: SUMMA

Confezione: 30 mg +10 mg compresse - 28 compresse divisibili AIC 035267018

Titolare AIC: BRACCO S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IAIN C.I.8.a) introduzione PSMF Summary di Takeda.

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

T15ADD11555 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Codice Pratica: N1B/2015/1719 - Medicinale: CEFTAZIDIMA DOC GENERICI - Confezioni e Codice AIC: 036024 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - Tipologia variazione: IB C.I.3.z - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica

Apportata: Aggiornamento stampati in accordo allo PSUR WS DK/H/PSUR/0023/002 per le reazioni avverse relative al Dress e adeguamento al QRD template.

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

Codice Pratica: C1B/2015/789 - Medicinale: EBASTINA DOC - Confezioni e Codice AIC: 042598 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - N° e Tipologia variazione: SE/H/1210/01-02/IB/006 IB C.I.3.z - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Aggiornamento stampati in accordo allo PSUR WS DK/H/PSUR/0043/002.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.4, 4.5, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Codice Pratica: C1B/2015/967 - Medicinale: MIRTA-ZAPINA DOC - Confezioni e Codice AIC: 038546 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - N° e Tipologia variazioni: DE/H/987/IB/26/G IB C.I.3.z, IB C.I.2.a - Tipo di Modifiche: Modifica stampati - Modifica Apportata: Aggiornamento stampati in accordo allo PSUR WS NL/H/PSUSA/0006/003 e alle informazioni più recentemente approvate per il prodotto di riferimento.

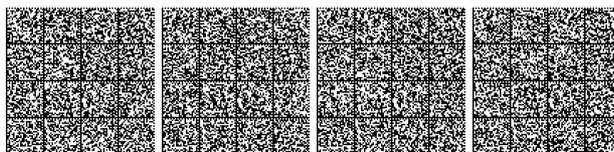
E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.5, 4.8, 4.9 e 5.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

T15ADD11556 (A pagamento).



DOC GENERICI S.R.L.

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

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

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

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

Per i seguenti medicinali:

DESLORATADINA DOC - Confezioni: tutte - Codice AIC: 040718 - Procedura Europea numero: HU/H/0315/001/IA/005 - Codice Pratica: C1A/2015/2412

VENLAFAXINADOC Generici- Confezioni: tutte - Codice AIC: 038466 - Procedura Europea numero: NL/H/3190/001-003/IA/027 - Codice Pratica: C1A/2015/1815

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

Medicinale: DONEPEZIL DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 040721 - Procedura Europea numero: CZ/H/0448/001-002/IA/008 - Codice Pratica: C1A/2015/2497

Modifica: IAIN B.II.b.1.a Sostituzione di un sito di fabbricazione del prodotto finito responsabile del confezionamento secondario:

Da: SEGETRA S.a.s., Via Milano 85, 20078 San Colombano al Lambro (MI), Italy A: S.C.F. S.N.C. di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio, via F. Barbarossa 7, 26824 Cavenago d'Adda (LO), Italy

Per i seguenti medicinali:

EBASTINA DOC - Confezioni: tutte - Codice AIC: 042598 - Procedura Europea numero: SE/H/1210/01-02/IA/008 - Codice Pratica: C1A/2015/2554

IBUPROFENE DOC Generici- Confezioni: tutte - Codice AIC: 041312 - Procedura Europea numero: PT/H/0513/001/IA/004 - Codice Pratica: C1A/2015/2380

LISINOPRIL DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 038060 - Procedura Europea numero: IT/H/0456/001-002/IA/015 - Codice Pratica: C1A/2015/2295

TOPIRAMATO DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 038340 - Procedura Europea numero: NL/H/1231/001-004/IA/020 - Codice Pratica: C1A/2015/2071

VALGANCICLOVIR DOC Generici- Confezioni: tutte - Codice AIC: 041925 - Procedura Europea numero: NL/H/2435/001/IA/002 - Codice Pratica: C1A/2015/2067

Modifica: IAIN C.I.8.a Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza in IT di DOC Generici srl (MFL2150)

Medicinale: LETROZOLO DOC Generici- Confezioni: tutte - Codice AIC: 039900 - Procedura Europea numero: IT/H/0309/IB/018/G - Codice Pratica: C1B/2015/1911

Modifica: Grouping variation:

- IB B.II.b.1.e, IAIN B.II.b.1.b, IAIN B.II.b.1.a e IAIN B.II.b.2.c.2 Aggiunta di un sito di fabbricazione responsabile di tutte le fasi della produzione del prodotto finito: DOPPEL FARMACEUTICI S.r.l., Via Martiri delle Foibe 1, 29016 Cortemaggiore (PC), Italia

- IA B.II.b.4.a Modifica della dimensione del lotto del prodotto finito. Aggiunta del batch size da 77.625 kg (750,000 compresse) solo per il sito DOPPEL FARMACEUTICI S.r.l.

Medicinale: MIRTAZAPINA DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 038701 - Procedura Europea numero: NL/H/1261/001-003/IA/032 - Codice Pratica: C1A/2015/1821

Modifica: IAIN C.I.8.a Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza in Spagna di Laboratorios Cinfa S.A. (MFL4398)

Medicinale: OMEPRAZOLO DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 038082 - Procedura Europea numero: NL/H/0973/IA/028/G - Codice Pratica: C1A/2015/1863

Modifica: Grouping variation: 5 x IAIN C.I.8.a Introduzione della sintesi del sistema di farmacovigilanza di Teva Pharmaceuticals Europe B.V, DOC Generici Srl, Genericon Pharma GmbH, Medical Valley Invest AB e Mylan

Medicinale: RISEDONATO DOC - Confezioni: tutte - Codice AIC: 040686 - Procedura Europea numero: FR/H/489/001/IB/013 - Codice Pratica: C1B/2015/1716

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

Medicinale: ZOLMITRIPTAN DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 039887 - Procedura Europea numero: SE/H/984/001,003/IA/011 - Codice Pratica: C1A/2015/2956

Modifica: IAIN B.I.a.1.a Sostituzione di un produttore di starting material del principio attivo, per il quale non si dispone di un CEP. Il produttore proposto fa parte dello stesso gruppo farmaceutico del produttore al momento approvato.

Da: Beijing Lianben Pharm-chemicals tech co. Ltd, Beijing, China A: Binhai Gaolou Chemical Co. Ltd, Jiangsu, China.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

T15ADD11557 (A pagamento).



DOC GENERICI S.R.L.

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

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

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

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

Medicinale: ACICLOVIR DOC Generici

Confezioni: tutte - Codice AIC: 033551 - Codice pratica: N1A/2015/1696

Modifica: IA B.III.1.a.2 Aggiornamento CEP per il principio attivo da parte di un produttore già autorizzato: Da: R1-CEP 1998-029-Rev 04 A: R1- CEP 1998-029-Rev 05

Medicinale: ALLOPURINOLO DOC Generici

Confezioni: tutte - Codice AIC: 043337 - Codici pratica: N1A/2015/1767, N1B/2015/2863

Modifiche:

- IAIN B.II.b.2.c.2 Sostituzione di un officina responsabile del controllo e rilascio dei lotti del prodotto finito. Da: Sofarimex - Industria Quimica e Farmaceutica SA, 2735-213 Cacém, Portogallo A: PharmaS d.o.o. Industrijska cesta 5, Potok Popovaca, 44317 Croazia

- IB B.III.1.a.3 Presentazione di un nuovo CEP per un principio attivo da parte di un nuovo produttore (aggiunta): R1-CEP 2008-017-Rev 01

Medicinale: ATENOLOLO DOC Generici

Confezioni: tutte - Codice AIC: 033789 - Codice pratica: N1A/2015/1714

Modifica: IA B.III.1.a.2 Aggiornamento CEP per il principio attivo da parte di un produttore già autorizzato: Da: R0-CEP 1999-122-Rev 04 A: R0- CEP 1999-122-Rev 05

Medicinale: AZITROMICINA DOC Generici

Confezioni: tutte - Codice AIC: 039508

Codice pratica: N1A/2015/1746

Modifica: IAIN B.II.b.1.a Aggiunta di un sito di confezionamento secondario del prodotto finito: S.C.F. S.n.c. di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio

Medicinale: CEFTAZIDIMA DOC

Confezioni: tutte - Codice AIC: 036571

Codici pratica: N1A/2015/1662, N1B/2015/2662

Modifiche:

- IA B.III.1.a.2 Aggiornamento CEP per il principio attivo da parte di un produttore già autorizzato: Da: R1-CEP 2004-129-Rev 01 A: R1- CEP 2004-129-Rev 02

- IB B.I.d.1.a.4 Introduzione del periodo di re-test sulla base di dati in tempo reale per la sostanza attiva R1- CEP 2004-129-Rev 02: 24 mesi

Medicinale: CITALOPRAM DOC

Confezioni: tutte - Codice AIC: 036653- Codice pratica: N1A/2015/2073

Modifica: Grouping variation: 2 x IA B.III.1.a.2 Aggiornamento CEP per il principio attivo da parte di un produttore già autorizzato: Da: R0-CEP 2009-205-Rev 00 A: R0-CEP 2009-205-Rev 02

Medicinale: ESCITALOPRAM DOC

Confezioni: tutte - Codice AIC: 041838- Codice pratica: N1B/2015/2970

Modifica: IB B.II.f.1.b.1 Estensione della durata di conservazione del prodotto finito così come confezionato per la vendita (sulla base di dati in tempo reale). Da: 33 mesi anni A: 3 anni

Medicinale: FINASTERIDE DOC

Confezioni: tutte - Codice AIC: 038415 - Codici pratica: N1A/2015/2105, N1B/2015/3085

Modifiche:

- Grouping variation: 2 x IA B.III.1.a.2 Aggiornamento CEP per il principio attivo da parte di un produttori già autorizzato DA: CEP n. R0-CEP 2008-130-Rev 02 A: CEP n. R1-CEP 2008-130-Rev 00

- IB B.I.d.1.a.4 Introduzione del periodo di re-test sulla base di dati in tempo reale per la sostanza attiva R1-CEP 2008-130-Rev 00: 60 mesi

Medicinale: GLICLAZIDE DOC Generici

Confezioni: tutte - Codice AIC: 036528 - Codice pratica: N1A/2015/1832

Modifica: IA B.III.1.a.2 Aggiornamento CEP per il principio attivo da parte di un produttore già autorizzato: Da: R1-CEP 2003-138-Rev 00 A: R1- CEP 2003-138-Rev 01

Medicinale: ISOSORBIDE MONONITRATO DOC Generici

Confezione e Codice AIC: 032025049 - Codici pratica: N1A/2015/1782, N1A/2015/1796

Modifiche:

- IA A.5.b Modifica del nome e dell'officina responsabile della produzione in bulk del prodotto finito. Da: Aptalis Pharma Srl. A: Adare Pharmaceuticals Srl

- Grouping variation: 2 x IAIN B.II.b.2.c.2 Aggiunta di due siti di fabbricazione responsabili del controllo e del rilascio dei lotti del prodotto finito: Adare Pharmaceuticals Srl, via Marche 9, 20098 San Giuliano Milanese (MI) (controllo chimico-fisico e rilascio) e Adare Pharmaceuticals Srl, via Martin Luther King 13, 20060 Pessano con Bornago (Mi) (controllo e rilascio).

Medicinale: KETOROLAC DOC Generici

Confezioni: tutte - Codice AIC: 037850 - Codice pratica: N1A/2015/2134

Modifica: IA B.III.1.a.2 Aggiornamento CEP per il principio attivo da parte di un produttore già autorizzato: Da: R0-CEP 2008-069-Rev 01 A: R1-CEP 2008-069-Rev 01

Specialità medicinali e numeri AIC: BETAMETASONE DOC - AIC n. 039659; KETOROLAC DOC Generici 30 mg/ml soluzione iniettabile - AIC n. 037850017; DICLOFENAC DOC - AIC n. 035248; TIICOLCHICOSIDE DOC Generici - AIC n. 034895; PIROXICAM DOC 20 mg/ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare - AIC n. 034859037

Confezioni: Tutte le confezioni autorizzate - Codice pratica: N1A/2015/1775



Modifica: Grouping IAIN A.5.a Modifica del CAP del fabbricante del prodotto finito Esseti Farmaceutici S.r.l. le cui attività includono il rilascio dei lotti Da: 00040 Pomezia, Roma A: 00071 Pomezia, Roma

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

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

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

T15ADD11558 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.A., con sede e domicilio legale in Viale Certosa 130, 20156 (Milano) Codice Fiscale e Partita I.V.A. n. 05849130157.

Specialità medicinale: ELEVIT

30 compresse rivestite con film AIC 037072016

100 compresse rivestite con film AIC 037072028

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

Procedura di mutuo riconoscimento AT/H/0151/01/IA/55

Pratica n.ro C 1 A/2015/2398

Type IA A.7: Deletion of manufacturing sites for an active substance

(Manganese sulphate monohydrate).

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS15ADD11510 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

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

Codice Pratica: N1B/2015/797 - Medicinale: CARVEDILOLO DOC Generici - Confezioni e Codici AIC: 036462012, 036462024

Codice Pratica: N1B/2015/1118 - Medicinale: METOPROLOLO DOC Generici - Confezioni e Codice AIC: 035054016, 035054028, 035054055

Codice Pratica: N1B/2015/2051 - Medicinale: NAPROXENE SODICO DOC Generici - Confezioni e Codice AIC: 034792010

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

T15ADD11559 (A pagamento).

RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED

Rappresentata in Italia da: Reckitt Benckiser Healthcare (Italia) S.p.A.

Sede: via G. Spadolini, 7 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06325010152

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

Titolare: Reckitt Benckiser Healthcare International Limited, 103-105 Bath Road, SL1 3UH Slough (UK), rappresentata in Italia da Reckitt Benckiser Healthcare (Italia) S.p.A., via G. Spadolini, 7 - 20141 Milano.

Specialità medicinale: NUROSOLV 200 mg compresse orodispersibili

Confezioni: codici A.I.C. 035677119; 035677121; 035677133; 035677145 035677158; 035677160; 035677172; 035677184; 035677196; 035677208; 035677222; 035677018; 035677020; 035677032; 035677044; 035677057; 035677069; 035677071; 035677083; 035677095; 035677107; 035677210.

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008:

Codice Pratica C1A/2015/2510: Variazione MRP AT/H/0621/001-002/IA/028 - tipo IA in n A.I.: Modifica dell'indirizzo del titolare dell'AIC nel RMS (Austria)

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

Un procuratore
Maria Carmen Gauxachs Calvo

T15ADD11561 (A pagamento).



LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T. S.R.L.

Sede: via Cavour 70 - Mede (PV)
Partita IVA n. 01467050181

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

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

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

Codice pratica n. N1B/2015/2957.

Specialità medicinale: TROFODERMIN (A.I.C.: n. 020942).

Confezioni:

A.I.C. n. 020942025 - 500 mg/100 g + 500 mg/100 g crema, tubo 30 g;

A.I.C. n. 020942049 - 5 mg/ml + 5 mg/ml spray cutaneo, sospensione, contenitore sotto pressione 30 ml.

N. e Tipologia variazione: Gruppo di variazioni B.III.1 a)5 - Tipo IB

Tipo di Modifica: Singola variazione per l'aggiunta di un produttore del principio attivo Neomicina solfato che dispone di un Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea (Sichuan Long March Pharmaceutical Co., Ltd. - 448 Changqing Road, China - 614000 Leshan, Sichuan CEP n° R1-CEP 2001-317-Rev 00).

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219/2006.

La presente variazione può assumersi come approvata dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

La persona qualificata
dott. Pierluigi Ceva

TC15ADD11436 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T. S.R.L.

Sede: via Cavour 70 - Mede (PV)
Partita IVA n. 01467050181

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

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

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

Codice pratica n. N1A/2015/1784.

Specialità medicinale: TROFODERMIN 5 mg/ml + 5 mg/ml spray cutaneo sospensione (A.I.C.: 020942)

Confezioni: 020942049 - contenitore sotto pressione 30 ml N. e Tipologia variazione: B.II.b.2a - Tipo IA

Tipo di Modifica: Aggiunta di un sito in cui si effettuano il controllo dei lotti/le prove (Labanalysis S.r.l., via Europa n. 5, 27041 Casanova Lonati (PV), identificazione e titolo neomicina, sterilità).

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219/2006.

La presente variazione può assumersi come approvata dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

La persona qualificata
dott. Pierluigi Ceva

TC15ADD11437 (A pagamento).

GAMBRO LUNDIA AB

Sede legale: Magistratsvägen 16 SE-226 43 Lund Svezia
Codice Fiscale e/o Partita IVA: SE556057759401

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

Titolare A.I.C.: Gambro Lundia AB.

Medicinali: PHOXILIUM 1,2 mmo/1.

Confezioni e numeri di AIC: PHOXILIUM 1,2 mmo/1 040385015/M (PVC) e 040385027/M (PO).

Codice pratica: C1B/2015/2039 (protocollo n. 69768).

Procedura di Mutuo Riconoscimento: NL/H/1147/001/IB/27.

Variazione B.II.d.2.d): altre modifiche di una procedura di prova (comprese sostituzioni o aggiunte).

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

Delegata del rappresentante legale
di Gambro Lundia AB
dott.ssa Felicia Spina

TC15ADD11439 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.A., con sede e domicilio legale in Viale Certosa 130, 20156 (Milano) Codice Fiscale e Partita I.V.A. n. 05849130157.

Specialità medicinale: BENADON



“300 mg compresse gastroresistenti” 10 compresse AIC 001340025

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 Pratica n.ro N1A/2015/1987

Grouping of Variations Type IA in

B.II.b.1.a sostituzione del sito di produzione per il confezionamento secondario da: GP Grenzach GmbH Germany a: Delpharm Evreux, France.

B.II.b.1.b sostituzione del sito di produzione per il confezionamento primario da: GP Grenzach Germany a: Delpharm Evreux, France.

B.II.b.2.c.1 sostituzione del produttore Responsabile per il rilascio dei lotti da: GP Grenzach GmbH Wyhlen Germany a: Delpharm Evreux, France.

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS15ADD11512 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.A. con sede e domicilio legale in Viale Certosa 130, 20156 (Milano) Codice Fiscale e Partita I.V.A. n. 05849130157.

Specialità medicinale: FINACEA 15% gel

Tubo da 5 g AIC 036818019

Tubo da 30 g AIC 036818021

Tubo da 50 g AIC 036818033

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

N° di Procedura Europea AT/H/0124/001/IB/047

Pratica n.ro C1B/2015/1979

Type IB variation: A.2.b) Change in the (invented) name of the medicinal product: Name change of the registered name Finacea to Skinoren in Portugal.

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 sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS15ADD11514 (A pagamento).

SAVOMA MEDICINALI - S.P.A.

Partita IVA: 00152270344

Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.

Titolare: Savoma Medicinali S.p.a. - Via Baganza 2/A - Parma.

Medicinali: Antimicotico same 1% Crema Tubo 30 g A.I.C. 024652101; Clindamicina same 1% gel Tubo 30 g A.I.C. 028024014; Desamix effe 0,3% + 1% Crema Tubo 30 g A.I.C. 022235042; Desamix neomicina 0,5% + 0,5% Crema Tubo 15 g A.I.C. 019387012; Metronidazolo same 1% gel Tubo 30 g A.I.C. 028523013; Tretinoina same 0,05% Crema Tubo 20 g A.I.C. 027707037; Verunec 15 g + 15 g/100g collodio Flacone 10 g A.I.C. 034603011.

Codice pratica: N1A/2015/1622.

Tipologia di variazione: Grouping IAIN C.I.8 a).

Tipo modifica: introduzione di una sintesi del sistema di Farmacovigilanza.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: Giugno 2015.

Il presidente
dott. Valentino Perdonà

TX15ADD231 (A pagamento).

CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE

REGIONE AUTONOMA VALLE D'AOSTA Assessorato OO.PP., difesa del suolo e edilizia residenziale pubblica Ufficio gestione demanio idrico

Richiesta concessione di derivazione di acqua pubblica

Con domanda 21 luglio 2015 il C.M.F. Ru Chevrère et Montjovet ha chiesto di derivare dal torrente Chalamy, in Comune di Champdepraz, mod. 2,00, dal 1° aprile al 31 ottobre anziché dal 1° maggio al 30 settembre come indicato nella domanda di riconoscimento n. 1712 del 20 dicembre 1921 e la concessione, in sanatoria, della derivazione di mod. 0,30 dal torrente Chieve, mod. 0,25 dal Val Crosa e mod. 0,20 dal Pialong, per un prelievo complessivo di mod. max. 2,75 e medi 1,61, per l'irrigazione a pioggia di ha. 55.06.06 e a scorrimento di ha. 11.24.77.

Aosta, 22 luglio 2015

Il dirigente
ing. R. Maddalena

TC15ADF11434 (A pagamento).



PROVINCIA DI FROSINONE
Ufficio concessioni idriche*Concessione di derivazione
di acqua pubblica da pozzo*

Salvo i diritti di terzi, è concesso alla società Impianti Industriali S.r.l. di derivare da un pozzo sito nel Comune di Paliano (FR) in Catasto al foglio 69 Mappale 87, la portata massima di 0,5 l/s e un volume totale annuo di mc 200, per uso antincendio e igienico ed assimilati.

La Concessione è accordata con Determinazione Dirigenziale n. 2354/2015 per un periodo di 30 (trenta) anni a decorrere dalla data del 27 agosto 2015 ed è subordinata alla stretta osservanza delle condizioni ed obblighi contenuti nel Disciplinare di Concessione prot. 93679/2015.

Il dirigente
dott. Ferdinando Riccardi

TC15ADF11445 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI**CONSIGLIO NOTARILE DI AVELLINO***Nomina di coadiutore*

Si rende noto che il dottor Gialanella Vittorio, nato ad Avellino il 25 febbraio 1985 è stato nominato coadiutore temporaneo del notaio Concetta De Vitto della sede di Baiano con provvedimento del presidente del Consiglio notarile di Avellino del 24 luglio 2015 ed è stato iscritto nel ruolo dei notai esercenti nei Distretti notarili riuniti di Avellino e Sant'Angelo dei Lombardi per la indicata sede di Baiano dal 31 agosto 2015, dalla quale data è stato ammesso all'esercizio delle sue funzioni, per tale sede e fino al 30 settembre 2015, incluso.

Il presidente
dott. not. Francesco Pastore

TC15ADN11493 (Gratuito).

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2015-GU2-103) Roma, 2015 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



MODALITÀ PER LA VENDITA

La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

- **presso il punto vendita dell'Istituto in piazza G. Verdi, 1 - 00198 Roma ☎ 06-8549866**
- **presso le librerie concessionarie riportate nell'elenco consultabile sui siti www.ipzs.it e www.gazzettaufficiale.it.**

L'Istituto conserva per la vendita le Gazzette degli ultimi 4 anni fino ad esaurimento. Le richieste per corrispondenza potranno essere inviate a:

Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.
Vendita Gazzetta Ufficiale
Via Salaria, 1027
00138 Roma
fax: 06-8508-3466
e-mail: informazioni@gazzettaufficiale.it

avendo cura di specificare nell'ordine, oltre al fascicolo di GU richiesto, l'indirizzo di spedizione e di fatturazione (se diverso) ed indicando i dati fiscali (codice fiscale e partita IVA, se titolari) obbligatori secondo il DL 223/2007. L'importo della fornitura, maggiorato di un contributo per le spese di spedizione, sarà versato in contanti alla ricezione.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

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

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

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

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

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

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

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

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

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

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

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

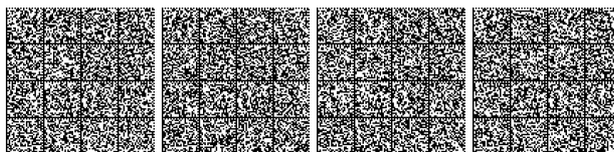
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

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

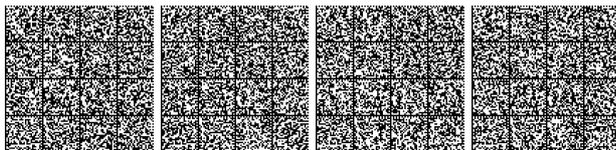
N.B. - La spedizione dei fascicoli inizierà entro 15 giorni dall'attivazione da parte dell'Ufficio Abbonamenti Gazzetta Ufficiale.

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



**MODALITÀ E TARIFFE PER LE INSERZIONI
IN 5ª SERIE SPECIALE E PARTE SECONDA**

Ministero dell'Economia e delle Finanze - Decreto 24 dicembre 2003 (G.U. n. 36 del 13 febbraio 2004)

Le inserzioni da pubblicare nella *Gazzetta Ufficiale* possono essere inviate per posta all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - Ufficio inserzioni G.U. in Via Salaria 1027 - 00138 Roma; in caso di pagamento in contanti, carta di credito o assegno circolare intestato all'Istituto, le inserzioni possono essere consegnate a mano direttamente al punto vendita dell'Istituto in Piazza G. Verdi 1 - 00198 Roma.

L'importo delle inserzioni inoltrate per posta deve essere preventivamente versato sul c/c bancario intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. presso la Banca di Sassari, Largo di Santa Susanna, 124 - Roma (**IBAN IT60 M056 7603 2000 0000 3001 578**) oppure sul c/c postale n. **16715047** intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - Roma. Sulla ricevuta di accredito è indispensabile indicare la causale del versamento.

La pubblicazione dell'inserzione nella *Gazzetta Ufficiale* viene effettuata il 6° giorno ferialo successivo a quello del ricevimento da parte dell'Ufficio inserzioni.

I testi delle inserzioni devono pervenire in originale, trascritti a macchina o con carattere stampatello, redatti su carta da bollo o uso bollo, con l'applicazione di una marca da € 16,00 ogni quattro pagine o 100 righe; eventuali esenzioni da tale imposta dovranno essere documentate all'atto della presentazione o dell'invio.

Qualora l'inserzione venga presentata per la pubblicazione da persona diversa dal firmatario, è necessario presentare delega scritta rilasciata dallo stesso o da altro soggetto autorizzato dall'ente inserzionista e copia fotostatica di un valido documento d'identità del delegante. Il delegato invece dovrà esibire un valido documento d'identità.

Nei prospetti ed elenchi contenenti numeri (costituiti da una o più cifre), questi dovranno seguire l'ordine progressivo in senso orizzontale. Per esigenze tipografiche, ogni riga può contenere un massimo di sei gruppi di numeri.

Le inserzioni devono riportare, in originale, la firma chiara e leggibile del responsabile della richiesta; il nominativo e la qualifica del firmatario devono essere trascritti a macchina o con carattere stampatello.

Per le inserzioni relative a "convocazioni di assemblea di società per azioni" si precisa che nell'indicare la data di convocazione è necessario considerare i tempi ordinari di pubblicazione di 6 giorni e i seguenti termini legali che decorrono dalla pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*:

- 15 giorni "convocazione di assemblea di società per azioni non quotate"
- 30 giorni "convocazione di assemblea di società per azioni quotate in mercati regolamentati"

Nella richiesta d'inserzione per le "convocazioni d'assemblea di società per azioni" dovrà essere indicato se trattasi di società con azioni quotate in mercati regolamentati italiani o di altri Paesi dell'Unione Europea

Per gli avvisi giudiziari, è necessario che il relativo testo sia accompagnato da copia del provvedimento emesso dall'Autorità competente; tale adempimento non occorre per gli avvisi già visti dalla predetta autorità.

A fronte di ciascuna inserzione viene emessa fattura e, quale giustificativo dell'inserzione, viene spedita una copia della *Gazzetta Ufficiale* nella quale è avvenuta la pubblicazione. Si raccomanda agli inserzionisti di corredare le inserzioni dei dati fiscali (codice fiscale o partita IVA) ed anagrafici del richiedente.

In caso di mancato recapito, i fascicoli saranno rispediti solo se richiesti all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato (mail: informazioni@ipzs.it oppure fax: 06-8508-2721) entro sessanta giorni dalla data della loro pubblicazione. Per ulteriori informazioni visitare il sito www.gazzettaufficiale.it o contattare il Numero Verde 800864035.

TARIFFE

A partire da gennaio 1999, è stato abolito il costo forfettario per la testata addebitando le reali righe utilizzate, fermo restando che le eventuali indicazioni di: denominazione e ragione sociale; sede legale; capitale sociale; iscrizione registro imprese; codice fiscale e partita IVA, devono essere riportate su righe separate.

Annunzi commerciali	Imponibile:	Costo totale IVA 22% inclusa
Per ogni riga o frazione di riga	€ 16,87	€ 20,58
Annunzi giudiziari	Imponibile:	Costo totale IVA 22% inclusa
Per ogni riga o frazione di riga <i>(comprese comunicazioni o avvisi relativi a procedure di esproprio per pubblica utilità)</i>	€ 6,62	€ 8,08

NOVITÀ SUL VERSAMENTO IVA PER LE PUBBLICHE AMMINISTRAZIONI

Si ricorda che, in applicazione della legge 190 del 23 dicembre 2014 articolo 1 comma 629, gli organi dello Stato, gli enti pubblici territoriali e i consorzi tra essi costituiti, le camere di commercio, industria, artigianato e agricoltura, gli istituti universitari, le aziende sanitarie locali, gli enti ospedalieri, gli enti pubblici di ricovero e cura aventi prevalente carattere scientifico, gli enti pubblici di assistenza e beneficenza e di previdenza, sono tenuti a versare all'Istituto solo la quota imponibile relativa all'inserzione. In caso di pagamento anticipato, i soggetti pubblici sopra elencati dovranno effettuare preventivamente il calcolo del costo dell'inserzione solo sulla base del valore imponibile del costo per riga.

N.B. NON SI ACCETTANO INSERZIONI CON DENSITÀ DI SCRITTURA SUPERIORE A 77 CARATTERI/RIGA. Il numero di caratteri/riga (comprendendo come caratteri anche gli spazi vuoti ed i segni di punteggiatura) è sempre riferito all'utilizzo dell'intera riga, di mm 133, del foglio di carta bollata o uso bollo (art. 53, legge 16 febbraio 1913, n. 89 e articoli 4 e 5, decreto del Presidente della Repubblica 26 ottobre 1972, n. 642, testo novellato).

LA PUBBLICAZIONE DEGLI AVVISI DI GARE DI APPALTO PUBBLICHE DEVE ESSERE EFFETTUATA IN CONFORMITÀ A QUANTO DISPOSTO DAL DECRETO LEGISLATIVO 12 APRILE 2006 N. 163: "Codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture in attuazione delle direttive 2004/17/CE e 2004/18/CE".





€ 2,04

